brought to you by 🗓 CORE

ХІV МЕЖДУНАРОДНАЯ КОНФЕРЕНЦИЯ СТУДЕНТОВ, АСПИРАНТОВ И МОЛОДЫХ УЧЕНЫХ «ПЕРСПЕКТИВЫ РАЗВИТИЯ ФУНДАМЕНТАЛЬНЫХ НАУК» 117

АНАЛИЗ КОЛЕБАТЕЛЬНО-ВРАЩАТЕЛЬНОГО СПЕКТРА ВЫСОКОГО РАЗРЕШЕНИЯ И РЕШЕНИЕ ОБРАТНОЙ СПЕКТРОСКОПИЧЕСКОЙ ЗАДАЧИ ДЛЯ СИСТЕМЫ ВЗАИМОДЕЙСТВУЮЩИХ СОСТОЯНИЙ v6, v4, v8, v7, и v10 ИЗОТОПОЛОГА ЭТИЛЕНА C2H3D

С.А. Жданович

Научный руководитель: д.ф.-м.н., профессор Е.С. Бехтерева Национальный исследовательский Томский политехнический университет, Россия, г. Томск, пр. Ленина, 30, 634050 E-mail: stas.zhdanovich@hotmail.com

ETHYLENE C2H3D ISOTOPOLOGUE:

HIGH RESOLUTION STUDY OF v6, v4, v8, v7 AND v10 FUNDAMENTALS

S.A. Zhdanovich

Scientific Supervisor: Prof. E.S. Bekhtereva Tomsk Polytechnic University, Russia, Tomsk, Lenin av., 30, 634050 E-mail: stas.zhdanovich@hotmail.com

Abstract. High Resolution Fourier transform infrared spectra of the C_2H_3D molecule were recorded with Doppler limited resolution in the region of 600 - 1250 cm⁻¹ at room temperature. The measurements were carried out under several different absorption conditions using the Bruker 120 HR spectrometer in Braunschweig Technical University. Five fundamentals v_6 , v_4 , v_8 , v_7 , and v_{10} were observed and found to be perturbed by different resonance interactions. About 6000 lines were assigned in the recorded spectrum. They were used then in the weighted fit procedure with the effective Hamiltonian taking into account five strongly interacting states.

Введение. Анализ спектров высокого разрешения позволяет определить систему колебательновращательных уровней энергий молекулы. Решение обратной спектроскопичекой задачи, в свою очередь, позволяет найти спектроскопические параметры, из которых впоследствии могут быть определены структурные параметры и внутримолекулярное силовое поле (PES-Potential Energy Surface). Знание фундаментальных параметров PES дает представление о процессах, происходящих в молекуле. Моделирование колебательно-вращательных спектров на основе полученных из решений обратной спектроскопической задачи данных также требует знания корректной потенциальной функции исследуемой молекулы. В свою очередь, для того чтобы ее определить из экспериментальных данных, необходимо обладать информацией о как можно большем числе различных изотопических модификаций молекулы. В этой связи, исследование молекулы C₂H₃D представляет большой интерес, с точки зрения определения потенциальной функции молекулы этилена. Банки данных высокого разрешения, повсеместно используется для анализа состава атмосфер планет. Задача дистанционного мониторинга и обнаружения определенных молекул в составе атмосфер планет решается в том числе для поиска землеподобных экзопланет, и/или поиска жизни на них. При этом метан, полимеризующийся в этилен на планетах, имеющих твердую поверхность, служит одним из биомаркеров (сигналов возможного существования форм жизни). [4-6]

ХІV МЕЖДУНАРОДНАЯ КОНФЕРЕНЦИЯ СТУДЕНТОВ, АСПИРАНТОВ И МОЛОДЫХ УЧЕНЫХ «ПЕРСПЕКТИВЫ РАЗВИТИЯ ФУНДАМЕНТАЛЬНЫХ НАУК»

Детали эксперимента. Спектр высокого разрешения монодейтерированного этилена был получен на Фурье-спектрометре Brucker 120HR в диапазоне волновых чисел 600 – 1250 см⁻¹ (Рис. 1) при комнатной температуре, использовался изотопически чистый образец CH₂=CHD.



Рис. 1. Обзорный спектр высокого разрешения молекулы C₂H₃D в диапазоне 600 – 1250 см⁻¹

Результаты. Набор спектроскопических параметров (Таблица 1) полученный из решения обратной спектроскопической задачи воспроизводит данные исходного эксперимента с точностью до погрешности эксперимента (*d_{rms}* = 1,5*10⁻⁴ см⁻¹). Результаты анализа спектра приведены в таблице 2.

Таблица 1

118

Параметр	Основное состояние	(v ₁₀ =1)	(v ₇ =1)	(v ₈ =1)	(v ₄ =1)	(v ₆ =1)
Е		730,2381189 (321)	806,4678871 (171)	943,5981282 (289)	1000,0379747 (315)	1125,2749524 (242)
А	4,0058896	4,03248514 (214)	4,12725701 (115)	4,09309725 (435)	3,94571062(221)	4,0158546(654)
В	0,9163247	0,91673441 (105)	0,92594582 (605)	0,95447154 (351)	0,9163247(315)	0,9163247(468)
С	0,7437730	0,7405725 (383)	0,7493574(324)	0,7422074(546)	0,74377311(418)	0,74377308(24 5)
$\Delta_{\kappa} \times 10^4$	0,7096	0,715841 (245)	0,72071855 (151)	0,697651172 (454)	0,72178511(115)	0,69574212 (487)
$\Delta_{J\!K} imes 10^5$	0,6023	0,6101542 (452)	0,6023	0,59430413 (441)	0,6110452(368)	0,60045716 (331)
$\Delta_J \times 10^5$	0,12941	0,1328557 (112)	0,1404541(274)	0,1182345(227)	0,13047719(192)	0,1273544(164)
$\delta_{\rm K} \times 10^5$	0,789	0,789	0,788147(157)	0,790454(884)	0,789	0,77345(229)
$\delta_J imes 10^6$	0,2839	0,2839	0,26170(452)	0,26185(283)	0,2839	0,278431(201)
$H_{K} \times 10^{8}$	0,70	0,72061 (323)	0,71844(133)	0,70	0,72617(405)	0,68541(115)
$H_{KJ} \times 10^9$	-0,53	-0,53	-0,53	-0,53	-0,53	-0,53
$H_{JK} \times 10^{10}$	0,58	0,58	0,58	0,58	0,58	0,58
$H_J \times 10^{11}$	0,21	0,21	0,21	0,21	0,21	0,21

Параметры диагонального блока матрицы эффективного гамильтониана молекулы C2H3D

Том 1. Физика

ХІV МЕЖДУНАРОДНАЯ КОНФЕРЕНЦИЯ СТУДЕНТОВ, АСПИРАНТОВ И МОЛОДЫХ УЧЕНЫХ «ПЕРСПЕКТИВЫ РАЗВИТИЯ ФУНДАМЕНТАЛЬНЫХ НАУК» 119

Таблица 2

	(v ₁₀ =1)	(v ₇ =1)	(v ₈ =1)	(v ₄ =1)	(v ₆ =1)
$J^{\max} / K_a^{\max}, [2]^{a}$	28/14	35/14	35/14	35/14	30/13
$J^{ m max}$ / $K^{ m max}_a$, t $\omega^{ m b)}$	35/18	42/18	45/21	45/22	36/17
N_{tr}	757	2510	2432	2509	761
$N_{par} = 51$	$N_{lev} = 2989$	$d_{rms} = 1,5 \times 10^{-4} cm^{-1}$			

Статистическая информация по проинтерпретированным полосам молекулы С2H3D

Заключение. В результате анализа спектра было проинтерпретировано примерно 6000 линий. При решении обратной спектроскопической задачи получено 13 спектроскопических параметров с погрешностью, не превышающей экспериментальную (1,5*10⁻⁴ см⁻¹).

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

- Lebron G.B., Tan T.L. Improved rovibrational constants for the v₁₂ band of C₂H₃D // J Mol. Spectrosc. 2011.
 № 265. C. 55-7.
- P. Herbin, Ch. Blanquet Vibrational-rotation analysis of C₂H₃D from 725 to 1170 cm // J Mol. Spectrosc.. 1988. – № 127. – C. 390-398.
- 3. J.M.L. Martin, T.J.Lee, P.R.Taylor The anharmonic force field of ethylene, C₂H₄, by means of accurate ab initio calculations // J.Chem, Phys. 1995. № 103. C. 2589-2602.
- К.Б. Берёзкин, А.Л. Фомченко, К. Леруа, В.-М. Хорнеман, Е.С. Бехтерева Исследование фурье-спектра высокого разрешения полосы v₃+v₄ молекулы ¹³CH₃D // Известия высших учебных заведений. Физика. 2016. – Т. 59, № 9. — С. 3-9.
- И.А. Конов, Ю.В. Чертавских, А. Л. Фомченко, Ю. С. Аслаповская, С. А. Жданович, К. Зидо Анализ фурье-спектра высокого разрешения полосы v₆ молекулы cis-C₂H₂D₂ // Известия высших учебных заведений. Физика. 2015 Т. 58, № 11 – С. 95-99.
- 6. Бабиков Ю.Л., Барб А., Головко В.Ф., Михайленко С.Н., Тютерев Вл.Г Интернет-коллекции по молекулярной спектроскопии.

Том 1. Физика

Россия, Томск, 25-28 апреля 2017 г.