В кристаллической структуре комплекса I имеют место классические межмолекулярные бифуркатные водородные связи N–H····Cl атомов водорода групп N–H пиридинового фрагмента с атомами хлора соседних молекул комплекса. Эти водородные связи формируют в структуре соединения центросимметричные водородно-связанные димеры (рис. 2).

Работа выполнена при финансовой поддержке БРФФИ, проект X16P-009.

## Список литературы

1. Ю. В. Григорьев и др. Химия гетероцикл. соед. (2017) 53: 670.

## Спин-кроссовер в координационных соединениях сульфата, гексафторсиликата и перрената железа(II) с 2,6-бис(2-бензимидазолил)пиридином

<u>И. И. Дюкова</u><sup>1,2</sup>, Е. В. Коротаев<sup>2</sup>, Л. Г. Лавренова<sup>1,2</sup>

<sup>1</sup>Новосибирский государственный университет, Новосибирск, Россия

<sup>2</sup>Институт неорганической химии им. А. В. Николаева СО РАН, Новосибирск, Россия, *e-mail: ira.dukova.94@mail.ru* 

Координационные соединения 3*d*-металлов, в которых наблюдается переход из низкоспинового в высокоспиновое состояние (спин-кроссовер, СКО) являются перспективными материалами для создания устройств систем записи и хранения информации. Синтез новых комплексов, обладающих СКО, и их исследование необходимо как для дальнейшего развития теории этого интересного явления, так и для практического использования.

Разработаны сульфата, методики синтеза новых комплексов гексафторсиликата перрената железа(II) 2,6-бис(2бензимидазолил)пиридином (L) состава  $[FeL_2](SO_4)$  (I),  $[FeL_2]SiF_6$  (II) и [FeL<sub>2</sub>](ReO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> (III). Соединения идентифицированы и исследованы с помошью методов элементного анализа, электронной (спектры (СДО)) ИК-спектроскопии. Изучение диффузного отражения И зависимости  $\mu_{abb}(T)$  в интервале температур 80–520 K показало, что в данных соединениях наблюдается спин-кроссовер  ${}^{1}A_{1} \Leftrightarrow {}^{5}T_{2}$ , двухступенчатый переход, в **II** и **III** – одноступенчатые переходы.

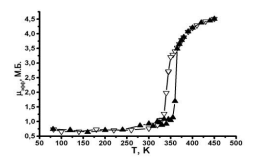


Рис. Зависимость  $\mu_{9\varphi\varphi}(T)$  комплекса [FeL2](ReO4)2

Температуры СКО ( $T_c$ ) **I**:  $T_{c1}$  ↑= 423 K,  $T_{c1}$  ↓ = 420 K,  $T_{c2}$  ↑ = 503 K,  $T_{c2}$  ↓ = 495 K; **II**:  $T_c$  ↑ =  $T_c$  ↓=476 K; **III**:  $T_c$  ↑=362 K,  $T_c$  ↓=341 K. Для комплекса [FeL<sub>2</sub>](ReO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> наблюдается резкий СКО с гистерезисом ( $\Delta T$  = 21 K) (рис.).

Работа выполнена при финансовой поддержке РФФИ, проект 16-53-00020 Бел\_а.

## Бенхротренкарбоксилаты РЗЭ: два процесса релаксации намагниченности в моноядерных комплексах

Н. Н. Ефимов, А. В. Гавриков, П. С. Коротеев, А. Б. Илюхин, Ж. В. Доброхотова, В. М. Новоторцев Институт общей и неорганической химии им. Н. С. Курнакова, Москва, Россия, *e-mail: nnefimov@narod.ru* 

В настоящее время комплексы редкоземельных элементов (РЗЭ) с анионами карбоновых кислот, содержащих стабильные металлоорганические производные в качестве заместителя в кислотном остатке, исследуются достаточно интенсивно. Подобный интерес связан с перспективами их использования в качестве основы логических элементов и элементов памяти квантовых компьютеров (в связи с возможным наличием свойств молекулярных магнетиков), а также эффективных прекурсоров для получения наноразмерных сложных оксидов (в связи с сосуществованием в их структурах атомов металлов различной природы). соединения Вместе эти до сих пор остаются малоисследованными. Так, до публикации нашей работы [1] в литературе полностью отсутствовали данные о бенхротренкарбоксилатах лантанидов (бенхротрен –  $(\eta^6$ -C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)Cr(CO)<sub>3</sub>, Bcr).

