



HOLOS

ISSN: 1518-1634

holos@ifrn.edu.br

Instituto Federal de Educação, Ciência e
Tecnologia do Rio Grande do Norte
Brasil

Sales, F. H. S.; Pinheiro, F. S. H. T.
ANÁLISE TEÓRICA SOBRE A INFLUÊNCIA DA ESTRUTURA ELETRÔNICA NAS
PROPRIEDADES MAGNÉTICAS DOS ELEMENTOS TERRAS-RARAS
HOLOS, vol. 4, 2013, pp. 111-116
Instituto Federal de Educação, Ciência e Tecnologia do Rio Grande do Norte
Natal, Brasil

Disponível em: <http://www.redalyc.org/articulo.oa?id=481548606011>

- Como citar este artigo
- Número completo
- Mais artigos
- Home da revista no Redalyc

redalyc.org

Sistema de Informação Científica
Rede de Revistas Científicas da América Latina, Caribe, Espanha e Portugal
Projeto acadêmico sem fins lucrativos desenvolvido no âmbito da iniciativa Acesso Aberto

**ANÁLISE TEÓRICA SOBRE A INFLUÊNCIA DA ESTRUTURA ELETRÔNICA NAS PROPRIEDADES
MAGNÉTICAS DOS ELEMENTOS TERRAS-RARAS****F. H. S. Sales¹ e F. S. H. T. Pinheiro²**¹Laboratório de Inovação em Aplicações Física – Instituto Federal do Maranhão
fsales@ifma.edu.br - sheldakell@yahoo.com.br

Artigo submetido em julho/2011 e aceito em julho/2013

RESUMO

Apresentamos um estudo teórico que propõe uma abordagem de fácil entendimento sobre as propriedades magnéticas dos Terras-Raras (TR) disprósio (Dy) e o hólmio (Ho), a partir da estrutura eletrônica destes elementos. Os elétrons desemparelhados nos orbitais 4f dão origem magnetismo dos TR, fazendo com que estes apresentem altos valores de momento magnéticos comparados a outros elementos químicos. Sistemas

nanomagnéticos artificiais envolvendo nanocamadas de Dy e Ho tem sido amplamente estudado nos últimos anos, devido principalmente às fases magnéticas exóticas apresentadas por esses materiais, favorecendo, cada vez mais, o aparecimento de novas propriedades magnéticas nestes sistemas, e o interesse da indústrias da magneto-eletrônica e refrigeração magnética.

PALAVRAS-CHAVE: Terras-Raras, Magnetismo, Estrutura Eletrônica.**THEORETICAL ANALYSIS OF THE INFLUENCE OF ELECTRONIC STRUCTURE ON MAGNETIC
PROPERTIES OF RARE-EARTH ELEMENTS.****ABSTRACT**

We present a theoretical study proposes an approach for easy understanding of the magnetic properties of rare-earth (TR) dysprosium (Dy) and holmium (Ho) from the electronic structure of these elements. The unpaired electrons in the 4f orbitals give rise magnetism of the TR, so that they present high values of magnetic moment compared to other chemicals. Nanomagnetic

systems involving artificial nanolayers of Dy and Ho have been studied extensively in recent years, due mainly to the exotic magnetic phases presented by these materials, favoring, increasingly, the emergence of new magnetic properties in these systems, industries and interest of the magneto-electronic and magnetic refrigeration.

KEYWORDS: Rare earths, Magnetism, Electronic Structure.

ANÁLISE TEÓRICA SOBRE A INFLUÊNCIA DA ESTRUTURA ELETRÔNICA NAS PROPRIEDADES MAGNÉTICAS DOS ELEMENTOS TERRAS-RARAS

INTRODUÇÃO

Os elementos TR pertencem à série dos lantanídeos formada por quatorze elementos químicos. Esta série é caracterizada pela presença de elétrons 4f. A configuração eletrônica destes elementos pode ser descrita através da configuração eletrônica do Xenônio (Xe) considerando a presença de N elétrons f, isto é: $[Xe]4f^N 5d^0 6s^2$ ou $[Xe]4f^{N-1} 5d^1 6s^2$. As TR possuem geralmente valência +3. Seus orbitais 5s e 4d blindam os elétrons fazendo com que estes não participem das ligações químicas. Mas, se o íon encontra-se em meio sólido, ocorrerão transporte de um dos elétrons f da camada de condução para a camada externa 5d de valência. Quando o estado de oxidação atinge o nível +3, o elemento químico passa então para a configuração eletrônica $[Xe]4f^{N-1} d^0 6s^0$. Mesmo nesta nova configuração, os elétrons f continuam blindados pelas subcamadas $5s^2$ e $5p^6$, não participando mais uma vez das ligações químicas, mas contribuindo para as propriedades magnéticas e ópticas de seu elemento [1].

Pelo "Princípio da Incerteza" de Heisenberg, não é possível afirmar a existência definitiva de uma órbita para o elétron. Adequadamente considera-se a existência de regiões chamadas orbitais, localizadas ao redor do núcleo atômico e com probabilidade máxima de ser encontrado um elétron [2].

Através das soluções da equação de Schrodinger que descrevem o comportamento do elétron ao redor do núcleo, cada elétron pode ser caracterizado pelo seu nível energético. Este procedimento é realizado através dos números quânticos [2] (Tabela 1) principal (n), secundário ou azimutal (l), magnético (m_l) e spin (m_s), sendo que:

1. n indica o nível energético do elétron, com $n = 1, 2, 3, \dots 14$.
2. l está associado ao sub-nível energético do elétron.
3. m_l está associado ao orbital com máxima probabilidade de encontrar o elétron, sendo que cada orbital só pode ser ocupado por 2 elétrons (Tabela 2) (**Princípio de Exclusão de Pauli**). Estes orbitais estão relacionados com os subníveis l, por isso os valores de m_l variam de +l a -l [3].
4. O spin s (ou m_s) está relacionado à rotação do elétron e é utilizado na distinção dos elétrons de um mesmo orbital (Figura 1), sendo que em um deles atribui-se arbitrariamente o valor +1/2 e ao outro -1/2, representados simbolicamente por \uparrow e \downarrow , respectivamente, (Tabela 2.).

Tabela 1 - Subníveis energéticos para valores de l.

<i>l</i>	0	1	2	3	4	5	6	7
Subnível	S	P	D	F	G	H	I	K

Tabela 2 - Valores de m_l para o Dy^{+3} .

m_l	-3	-2	-1	0	+1	+2	+3
Representação gráfica dos orbitais	$\uparrow\downarrow$	$\uparrow\downarrow$	\uparrow	\uparrow	\uparrow	\uparrow	\uparrow

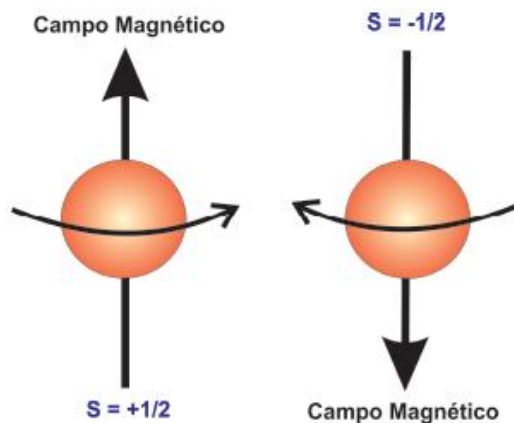


Figura 1 - Representação esquemática do spin s nos sentidos horário e anti-horário, gerando campo magnético nas direções ($s = +1/2$) e ($s = -1/2$), respectivamente.

A Figura 2 apresenta uma representação esquemática visual dos orbitais s , p , d e f .

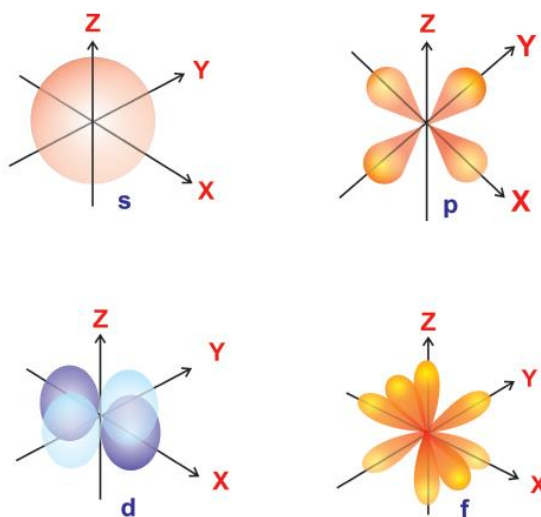


Figura 2 – Representação esquemática dos orbitais s , p , d e f .

2. MODELAGEM TEÓRICA

Através da Regra de Hund pode-se determinar o estado fundamental de um íon, cujo número de estados eletrônicos seja permitido [4, 5]. Esta regra estabelece que:

1. Regra de multiplicidade máxima: “O termo espectroscópico com o maior valor de spin total S , isto é, com mais alto $(2S+1)$ (multiplicidade de spins) corresponderá à mais baixa energia.”
2. Se houver mais de um termo com a mesma multiplicidade de spins, o termo com o maior valor de momento angular total L será o com menor energia.
3. Para uma camada eletrônica com menos da metade do número de elétrons J será dado por $|L - S|$, e para a camada com mais da metade do número de elétrons, J será $|L + S|$.

De uma forma geral, as propriedades magnéticas dos TR são determinadas quase que exclusivamente pelo estado fundamental de cada elemento. Com base nas regras de Hund e de Pauli, os estados fundamentais de energia para os íons Dy^{+3} e Ho^{+3} podem ser caracterizados.

Na Figura 3 observa-se esquematicamente a distribuição eletrônica do elemento Dy^{+3} , assim como a blindagem dos elétrons da camada 4f pelos orbitais mais externos 5s e 5p.

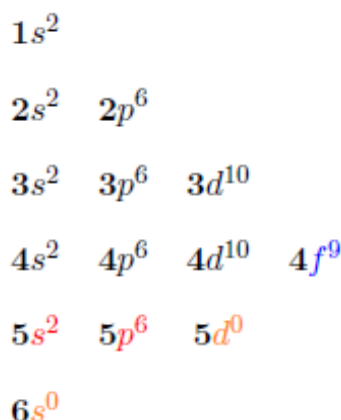


Figura 3 - Distribuição eletrônica do elemento Dy^{+3} .

Através das regras de Hund, S, L e J dos íons Dy^{+3} foram determinados analiticamente da seguinte maneira:

$$S = \sum m_s = 1/2 + 1/2 + 1/2 + 1/2 + 1/2 = 5/2, \text{ entretanto, } (2S+1)=6.$$

$$L = \sum m_l = +3 + 2 + 1 + 0 - 1 = +5, \text{ assim ele está no estado H.}$$

$$J = (2S+L) = 15/2.$$

permitindo representar o estado fundamental do Dy^{+3} na forma $^{2S+1}X_J$, onde X_J corresponde ao momento angular J, na forma $^6H_{15/2}$. Com este mesmo raciocínio lógico é fácil chegar ao estado fundamental do íon Ho^{+3} representado simbolicamente por 5I_8 . Os níveis de energia dos íons TR são constituídos por estados excitados e fundamentais para cada íon [3]. Os estados excitados de quase todos os íons estão separados de seus respectivos estados fundamentais, isso devido ao acoplamento spin-órbita, tornando os estados excitados inacessíveis termicamente.

3. RESULTADOS E DISCUSSÕES

A Tabela 3 ilustra algumas propriedades físicas dos lantanídeos tais como o número atômico Z de cada elemento químico, o nível de ocupação dos elétrons nos orbitais 4f, o momento angular orbital total L, o spin total S e o momento angular total determinado J dos elétrons 4f e os fatores de Landé g e de Gennes igual a $(g - 1)2J(J + 1)$.

As TR apresentam propriedades químicas e físicas semelhantes, devido principalmente, às suas configurações eletrônicas. A configuração eletrônica $6s^2$, por exemplo, é comum em átomos neutros, assim como a ocupação do orbital 4f (exceto o lantânio, que não possui ocupação neste estado fundamental). O estado de oxidação trivalente +3 é o mais presente na maioria dos TR.

Tabela 3 - Propriedades eletrônicas para íons trivalentes de terras-raras.

Íon ³⁺	Z	4f ⁿ	L	S	J=S+L	g	$(g-1)^2J(J+1)$
La	57	0	0	0	0	-	0
Ce	58	1	1/2	5/2	5/2	6/7	0.18
Pr	59	2	5	1	4	4/5	0.80
Nd	60	3	6	3/2	9/2	8/11	1.84
Pm	61	4	6	2	4	3/5	3.20
Sm	62	5	5	5/2	5/2	2/7	4.46
Eu	63	6	3	3	0	-	0
Gd	64	7	0	7/2	7/2	2	15.75
Tb	65	8	3	3	6	3/2	10.50
Dy	66	9	5	5/2	15/2	4/3	7.08
Ho	67	10	6	2	8	5/4	4.50
Er	68	11	6	3/2	15/2	6/5	2.55
Tm	69	12	5	1	6	7/6	1.17
Yb	70	13	3	1/2	7/2	8/7	0.32
Lu	71	14	0	0	0	-	-

Em 1966 foi proposto que a projeção do spin em J descrevesse a interação magnética, tendo em vista que nesta época o número quântico J se consolidava como um bom localizador de momentos magnéticos, levando assim a substituição do momento S por $(g-1)J$ no estudo teórico dos TR.

Os momentos de dipolos magnéticos (μ) efetivamente localizados são originados dos elétrons desemparelhados localizados no orbital 4f. Esses momentos foram determinados, isto é [6,7]:

$$\vec{\mu} = g \mu_B \vec{J} \quad (\text{Equação 1})$$

onde J é o operador momento angular total com autovalor $[J(J+1)]^{1/2}$, μ_B é o magnéton de Bohr ($1 \mu_B = 5,79 \times 10^{-2} \text{ meV} \cdot \text{T}^{-1}$) e g é o fator de Landé, definido como:

$$g = \frac{[S(S+1) - L(L+1) + 3J(J+1)]}{2J(J+1)}$$

que pode ser escrito na forma:

$$g = 3/2 + [S(S+1) - L(L+1)]/2J(J+1)$$

Assim, um elétron com momento angular orbital L e momento angular de spin S terá um momento magnético de intensidade μ . Analiticamente, o momento magnético para o Dy^{+3} pode ser determinado:

$$g = 3/2 + [S(S+1) - L(L+1)]/2J(J+1)$$

$$g = 3/2 + [(35/4) - 30]/(255/2) = 4/3$$

Substituindo este valor na Equação 1 tem-se que:

$$\mu_{Dy} = (4/3)[(15/2)(17/2)]^{1/2} \mu_B \cong 10.63 \mu_B.$$

Da mesma forma, encontra-se o momento magnético do Ho^{+3} , isto é,

$$\mu_{Ho} \cong 10.60 \mu_B.$$

4. CONCLUSÕES

O desemparelhamento de elétrons no orbital 4f origina o magnetismo nos lantanídeos. Estes elétrons ficam aprisionados nos orbitais mais internos e fechados dos átomos, apresentando fraca contribuição para as ligações químicas. Tal configuração torna os elétrons 4f íons livres portadores de momento angular total J devido à interação entre os momentos orbital L e de spin S , resultando no momento magnético que produz o magnetismo nas TR.

REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS

- [1] LAPOLLI, A. L., Handbook on the physics and chemistry of rare earths: Metals. North-Holland, vol. 1, 1978.
- [2] USBERCO, J. and salvador, E., Química volume único, Saraiva, São Paulo, 2002.
- [3] COTTON, S., Lanthanide and actinide chemistry, John Wiley, England, 2006.
- [4] N. W. Mermin and N. D. Mermin, Solid state physics, College edition, USA, 1976.
- [5] SUBRAMANIAN, N. and OLIVEIRA, S. F., Algumas considerações sobre a energia de Hund e a estrutura eletrônica de átomos no ensino de química. Química Nova, vol. 20, pp. 313{318}, 1997.
- [6] MELLO, V. D., Propriedades magnéticas de filmes finos de Disprósio. Tese de Doutorado, UFRN, 2005.
- [7] SALES, F. H. S. Sales, Fases Magnéticas de Sistemas Nanoestruturado de Terras-Raras. Tese de Doutorado, UFRN, 2011.