= ФИЗИКА -

УДК 539.23; 537.311.3; 537.622

DOI: https://doi.org/10.54341/20778708_2024_1_58_57 EDN: QHXPQQ

СТЕПЕНЬ ФАЗОВЫХ ПРЕВРАЩЕНИЙ В УСЛОВИЯХ ПОЛИТЕРМИЧЕСКОГО СИНТЕЗА СТРОНЦИЙ-ЗАМЕЩЕННОГО ФЕРРОМОЛИБДАТА

М.В. Ярмолич¹, Н.А. Каланда¹, А.В. Петров¹, С.К. Лазарук², А.В. Семченко³, Д. Сангаа⁴, С. Мунхцэцэг⁵

¹НПЦ НАН Беларуси по материаловедению, Минск ²Белорусский государственный университет информатики и радиоэлектроники, Минск ³Гомельский государственный университет имени Франциска Скорины ⁴Институт физики и технологии МАН, Улан-Батор ⁵Монгольский национальный университет, Улан-Батор

DEGREE OF PHASE TRANSFORMATIONS UNDER CONDITIONS OF POLYTHERMAL SYNTHESIS OF STRONTIUM-SUBSTITUTED FERROMOLYBDATE

M.V. Yarmolich¹, N.A. Kalanda¹, A.V. Petrov¹, S.K. Lazarouk², A.V. Semchenko³, D. Sangaa⁴, S. Munkhtsetseg⁵

¹Scientific-Practical Materials Research Centre of the NAS of Belarus, Minsk
²Belarusian State University of Informatics and Radioelectronics, Minsk
³Francisk Skorina Gomel State University
⁴Institute of Physics and Technology of MAS, Ulanbaatar
⁵National University of Mongolia, Ulanbaatar

Аннотация. Изучена последовательность фазовых превращений при кристаллизации Sr_{1,5}La_{0,5}FeMoO₆₋₈ методом твердофазных реакций. Установлено, что для эффективного минимизирования влияния промежуточных продуктов реакции целесообразно применять прекурсоры и комбинированные режимы нагрева. В результате удалось получить однофазный порошок Sr_{1,5}La_{0,5}FeMoO₆₋₈ с температурой Кюри 450 К и с величиной намагниченности 40,9 A.m².кг⁻¹ при T = 77 К в магнитном поле 0,86 Тл.

Ключевые слова: твердый раствор ферромолибдата лантана-стронция, термогравиметрический анализ, рентгенофазовый анализ, скорость кристаллизации, последовательность и степень фазовых превращений, намагниченность.

Для цитирования: Степень фазовых превращений в условиях политермического синтеза стронций-замещенного ферромолибдата / М.В. Ярмолич, Н.А. Каланда, А.В. Петров, С.К. Лазарук, А.В. Семченко, Д. Сангаа, С. Мунхцэцэг // Проблемы физики, математики и техники. – 2024. – № 1 (58). – С. 57–62. – DOI: https://doi.org/10.54341/20778708_ 2024_1_58_57. – EDN: QHXPQQ

Abstract. The sequence of phase transformations during the crystallization of $Sr_{1.5}La_{0.5}FeMoO_{6\cdot\delta}$ was investigated by the solid-phase reactions method. It has been established that in order to effectively minimize the influence of intermediate reaction products, it is advisable to use precursors and combined heating modes. As a result, it was possible to obtain the single-phase $Sr_{1.5}La_{0.5}FeMoO_{6\cdot\delta}$ powder with the Curie temperature of 450 K and a magnetization value of 40.9 A·m²·kg⁻¹ at T = 77 K in the magnetic field of 0.86 T.

Keywords: *lanthanum-strontium ferromolybdate solid solution, thermogravimetric analysis, X-ray phase analysis, crystallization rate, sequence and degree of phase transformations, magnetization.*

For citation: Degree of phase transformations under conditions of polythermal synthesis of strontium-substituted ferromolybdate / M.V. Yarmolich, N.A. Kalanda, A.V. Petrov, S.K. Lazarouk A.V. Semchenko, D. Sangaa, S. Munkhtsetseg // Problems of Physics, Mathematics and Technics. – 2024. – № 1 (58). – P. 57–62. – DOI: https://doi.org/10.54341/ 20778708_2024_1_58_57 (in Russian). – EDN: QHXPQQ

Введение

Большой интерес специалистов в области спинтроники вызывают твердые растворы $Sr_{2-x}La_xFeMoO_{6-\delta}$ с упорядоченной структурой двойного перовскита. Эти материалы характеризуются высокой химической стабильностью в восстановительной атмосфере, имеют высокие

значения температуры Кюри (420–470 К), выраженную спиновую поляризацию электронов проводимости (приближающуюся к 100%) и низкими значениями управляющих магнитных полей (B < 0.5 Тл) [1]–[4]. Интерес к таким материалам обусловлен их уникальными и важными для практических применений магнитными и

© Ярмолич М.В., Каланда Н.А., Петров А.В., Лазарук С.К., Семченко А.В., Сангаа Д., Мунхцэцэг С., 2024

магнитотранспортными свойствами, которые, однако, могут различаться в зависимости от способов их получения [4]–[8].

Важными условием для применения определенного магнитного материала в устройствах микроэлектроники является низкое удельное сопротивление и высокое значение температуры Кюри. В случае твердого раствора Sr_{2-x}La_xFeMoO_{6-δ} обнаружено, что увеличение содержания катионов лантана La³⁺, который заменяет двухвалентный Sr²⁺, приводит к увеличению концентрации электронов проводимости на уровне Ферми, и, согласно модели Рудермана – Кителя – Касуя – Иосиды [9]-[13]. Это обуславливает рост обменных взаимодействий, и, соответственно, увеличение Т_с [9], [10]. Обнаружено, что наименьшим удельным сопротивлением обладает Sr_{1.5}La_{0.5}FeMoO₆₋₈ [11]. Следует отметить, что дополнительное увеличение содержания La в составе материала приводит к ухудшению его гальваномагнитных свойств. Это объясняется наличием метастабильности магнитного состояния, вызванной одновременным сосуществованием ферромагнитных и антиферромагнитных взаимодействий [14], [15], что влияет на такие характеристики, как удельное сопротивление, намагниченность насыщения, температура Кюри и другие [9]–[13].

Важной проблемой в области спиновой электроники остается совершенствование технологии получения качественных образцов двойных перовскитов с воспроизводимыми магнитными и гальваномагнитными свойствами. Большое влияние на свойства двойных перовскитов оказывают антиструктурные (катион Fe на месте Мо и наоборот) и другие точечные дефекты (кислородные вакансии и их ассоциаты, межузельные дефекты, вакансии и т. д.) [16]-[19]. При образовании точечных дефектов в двойных перовскитах катионы железа могут находиться в различных спиновых состояниях: низкоспиновом $t_{2g}^6 e_g^0$, промежуточном $t_{2g}^5 e_g^1$ и высокоспиновом t⁴_{2g}e²_g [20]-[22]. Причем, при определенных термодинамических условиях может быть реализован случай, при котором имеется смесь высокого, промежуточного и низкого спинового состояний. Так, согласно данным рентгеновской фотоэлектронной спектроскопии, в Sr_{2-x}La_xFeMoO_{6-δ} установлено совместное сосуществование как цепочечных фрагментов 30% (Fe³⁺ – Mo⁵⁺), так и 70% (Fe²⁺ – Mo⁶⁺) [23]–[25]. Из этого следует, что важнейшими для применения материала в промышленности свойствами можно управлять путем контроля концентрации точечных дефектов.

При анализе накопленных данных, полученных рядом авторов, установлена многостадийность процесса кристаллизации Sr_{2-x}La_xFeMoO₆₋₈, что обусловлено сложностью фазовых превращений, низкой кинетикой фазообразования и слабой подвижностью катионов Fe³⁺ и Mo⁵⁺ [26]-[30]. В публикациях есть сведения о получении двойных перовскитов механохимическим методом с последующим использованием высокотемпературного синтеза в восстановительной газовой среде [26]-[30]. В то же время в выполненных исследованиях практически отсутствуют строгие корреляции, связывающие функциональные характеристики материалов с их условиями получения. В этом случае, для формирования однофазного порошка Sr_{1.5}La_{0.5}FeMoO₆₋₆ с воспроизводимыми физико-химическими свойствами, необходим контроль над процессами дефектообразования. Это требует анализа фазовых превращений, происходящих в шихте, и изучения кинетики степени превращения двойного перовскита в процессе его кристаллизации. В связи с этим, особую значимость приобретают исследования, направленные на изучение высокотемпературных фазовых превращений и определение состава промежуточных кристаллических фаз при синтезе Sr₁₅La₀₅FeMoO_{6-δ}. В настоящей статье будет установлена корреляционная зависимость между скоростью фазовых превращений и степени фазового превращения ферромолибдата лантана-стронция, что позволит осуществить направленное изменение фазового состава синтезируемой керамики с воспроизводимыми физико-химическим свойствами.

1 Синтез, материалы и методы исследования

Для изучения последовательности фазовых превращений в твердых растворах $Sr_{1,5}La_{0,5}FeMoO_{6.}$ в из прекурсоров $SrMoO_4$, $Sr_{0.5}La_{0.5}FeO_3$ использовались реактивы La_2O_3 , Fe_2O_3 и MoO_3 , а также карбонат стронция $SrCO_3$ марки «ОСЧ». Помол и перемешивание стехиометрической смеси исходных реагентов проводилось в планетарной шаровой мельнице типа «РМ 100» производства фирмы Retsch GmbH (Германия) в жидкой среде (спирт) в течение 3 часов. Полученные смеси сушились при температуре 350 К и прессовались в таблетки. Отжиги смеси проводились в политермическом режиме при температурах 300–1370 К в потоке 5% H_2/Ar с последующей закалкой при комнатной температуре.

Фазовый состав продуктов твердофазного синтеза определялся на дифрактометре PANalytical Етругеап в СиКа-излучении с использованием базы данных ICSD-PDF2 (Release 2000). Дифрактограммы снимались при комнатной температуре со скоростью 60 °/ч в диапазоне углов $2\Theta = 10-90^{\circ}$. Аргон-водородная атмосфера создавалась постоянным потоком аргон-водородной смеси через высокотемпературную камеру AntonPaar HTK 1200N. Эксперименты выполнялись в диапазоне температур 290–1270 К со скоростью нагрева 10 град/мин. При этом каждая точка измерялась последовательно по 4 раза при достижении заданной температуры (время экспозиции

Проблемы физики, математики и техники, № 1 (58), 2024

2,5 минуты). Количественно-фазовый состав продуктов твердофазного синтеза и степень сверхструктурного упорядочения определялись на основании данных рентгеновской дифракции (РФА) с использованием программного обеспечения POWDERCELL [31] методом Ритвельда.

Термическое поведение образцов исследовалось методом термогравиметрического анализа (ТГА) на дифференциальном сканирующем калориметре Setaram Labsys TG-DSC16 в потоке аргона при скорости нагрева 1,4 град / мин.

Температура Кюри определялась путем анализа температурных зависимостей намагниченности образца $Sr_{1,5}La_{0,5}FeMoO_{6-\delta}$ пондеромоторным методом в диапазоне температур 77–800 К в приложенном магнитном поле 0,86 Тл, с использованием универсальной установки PPMS производства Стуодепіс Ltd.

2 Результаты исследования и их обсуждение

На основании изучения последовательности фазовых превращений при кристаллизации Sr_{1.5}La_{0.5}FeMoO_{6-δ} установлено, что синтез ферромолибдата лантан-стронция в смеси простых оксидов протекает через ряд последовательнопараллельных стадий (рисунок 2.1). На основании данных рентгеновской дифракции и ТГА обнаружено, что на начальном этапе взаимодействия образующийся твердый раствор ферромолибдата лантана-стронция обогащен железом и его состав в ходе реакции меняется в сторону увеличения содержания молибдена. В частности, при рассмотрении динамики фазовых превращений обнаружено, что основными сопутствующими фазами при кристаллизации твердого раствора двойного перовскита $Sr_{1.5}La_{0.5}FeMoO_{6-\delta}$ являются SrMoO₄, $Sr_{0.5}$ La_{0.5}FeO₃ (рисунок 2.1).

Данное обстоятельство указывает, что эти соединения являются структурообразующими для твердого раствора ферромолибдата лантанстронция. Становится очевидным, что для повышения скорости протекания физико-химических процессов необходимо уменьшение диффузионного пути движения исходных реагентов в реакционную зону за счет устранения промежуточных продуктов реакций при кристаллизации. Поэтому для ускорения процесса синтеза в качестве исходных реагентов использовались сложные оксиды SrMoO₄ и Sr_{0.5}La_{0.5}FeO₃. В результате использования прекурсоров удалось синтезировать однофазный ферромолибдат лантан-строн-ция без сверхструктурного упорядочения (рисунок 2.2) при T = 1370 К в потоке газовой смеси 5% H₂ / Ar в течение 40 часов, согласно следующей химической реакции:

 $SrMoO_4 + Sr_{0.5}La_{0.5}FeO_3 =$

= $Sr_{1,5}La_{0,5}FeMoO_{6-\delta} + (0.5 + \delta / 2)O_2\uparrow$.

При этом величина намагниченности (M) составляет 21,8 А.м² кг⁻¹ при T = 77 К в магнитном поле 0.86 Тл, а температура Кюри – 443 К (вставка на рисунке 2.2).



Рисунок 2.1 – Рентгенограммы образцов, синтезированных в непрерывном потоке 5% H₂ / Аг из стехиометрической смеси исходных реагентов

МоО₃ + 0,25La₂O₃ + 0,5Fe₂O₃ + 1,5SrCO₃ при скорости нагрева 1,5 град / мин в диапазоне температур 300–1240 К с последующей их закалкой при комнатной температуре



Рисунок 2.2 – Рентгеновская дифрактограмма однофазного образца $Sr_{1,5}La_{0,5}FeMoO_{6-\delta}$: синтезированного из прекурсоров $Sr_{0,5}La_{0,5}FeO_3$ и SrMoO₄ при T = 1370 К в потоке 5% H₂ / Ar в течение 40 часов. На вставке представлена температурная зависимость намагниченности полученного таким образом однофазного образца $Sr_{1,5}La_{0,5}FeMoO_{6-\delta}$

Для оптимизации режимов получения однофазного образца $Sr_{1,5}La_{0,5}FeMoO_{6-\delta}$ со сверхструктурным упорядочением катионов Fe / Мо из прекурсоров были построены и проанализированы температурные зависимости степени фазовых превращений в процессе кристаллизации двойного перовскита (рисунки 2.3, 2.4).

Обнаружено, что с увеличением температуры нагрева выше 770 К наблюдается уменьшение амплитудного значения α_{max} для обоих соединений SrMoO₄ и Sr_{0.5}La_{0.5}FeO₃. Наличие более значительных кинетических трудностей при растворении SrMoO₄ подтверждают данные по температурам, при которых амплитудные значения производной степени превращения (d α /dT)_{min},

указывающие на максимальную скорость растворения, на 100 К выше, чем для соединения Sr_{0.5}La_{0.5}FeO₃. При рассмотрении скоростей разложения оксидов замечено, что наибольшие значения минимума $(d\alpha / dT)_{min} = -0,23$ наблюдается для $Sr_{0,5}La_{0,5}FeO_3$ при T = 1049 K, а для $SrMoO_4$ – $(d\alpha / dT)_{min} = 0,19$ при T = 1150 К (рисунок 2.3). Это указывает на более высокую скорость протекания химических процессов с растворением Sr_{0.5}La_{0.5}FeO₃ по сравнению с ситуацией с молибдатом стронция (рисунок 2.3). На основании выше полученных данных следует, что для уменьшения процессов фазообразования и увеличения скорости разложения промежуточных продуктов реакции SrMoO₄ и Sr_{0,5}La_{0,5}FeO₃ при кристаллизации твердого раствора Sr_{1.5}La_{0.5}FeMoO_{6-δ} следует учитывать динамику фазовых превращений и применять комбинированные условия нагрева. Так, в низкотемпературной области, где осуществляется образование и рост двойных оксидов, скорость подъема температуры следует использовать максимальную, а в высокотемпературной, где наблюдается растворение образовавшихся побочных соединений, – низкую.



Рисунок 2.3 – Температурные зависимости степени превращения и их производные для соединений SrMoO₄ (*a*) и Sr_{0.5}La_{0.5}FeO₃ (*б*)

Согласно данным анализа $\alpha = f(T)$ установлено, что при увеличением температуры степень превращения Sr_{1,5}La_{0,5}FeMoO_{6- δ} увеличивается и при T = 1370 K достигает максимальных значений

 $\alpha = 100\%$ (рисунок 2.4). При этом в интервале температур $T \cong 1060-1140$ К наблюдается замедление скорости роста двойного перовскита с наличием min | (d α / dT) | при 1100 К, обусловленное, скорее всего, уменьшением коэффициентов химической диффузии реагентов в реакционную зону (рисунок 2.4). Обнаруженное поэтапное изменение скорости роста Sr_{1,5}La_{0,5}FeMoO₆₋₆ с присутствием двух максимумов (max | d α / dT |) скорости изменения степени превращения функции вида d α / dt = f(T) при $T \cong 1040$ К и 1160 К совпадает с температурами максимального растворения Sr_{0,5}La_{0,5}FeO₃ и SrMoO₄, установленными выше.

В этом случае выявленный факт более быстрого вступления в реакцию Sr_{0.5}La_{0.5}FeO₃ в области температур существования первого максимума max $1|d\alpha/dT|$ скорости роста Sr₁₅La₀₅FeMoO₆₋₆, скорее всего, связан с реализацией такого механизма кристаллизации, при котором минимизируются кинетические трудности за счет интенсивного растворения Sr_{0.5}La_{0.5}FeO₃, что приводит к увеличению скорости роста двойного перовскита. Такой же химический процесс при кристаллизации магнетика реализуется в области температур существования второго максимума max2 | d α / dT | скорости роста Sr_{1.5}La_{0.5}FeMoO_{6- δ}, только теперь за счет интенсивного растворения SrMoO₄. При этом скорость всего превращения определятся скоростью взаимодействия реагентов на границе раздела с зернами Sr_{1.5}La_{0.5}FeMoO_{6-δ}.



Рисунок 2.4 – Температурные зависимости степени превращения и ее производной для соединения Sr_{1.5}La_{0.5}FeMoO_{6-δ}

На основании выше полученных данных для получения однофазного твердого раствора были оптимизированы комбинированные режимы нагрева:

– на первом этапе производился предварительный синтез при T = 1050 К в течение 20 часов. Данная температура была выбрана в связи с тем, что при ее значении наблюдается min| (d α / dT) | для соединения Sr_{0.5}La_{0.5}FeO₃, а также max| (d α / dT) | для твердого раствора Sr_{1.5}La_{0.5}FeMoO₆₋₆;

Проблемы физики, математики и техники, № 1 (58), 2024

 на втором этапе, для увеличения реакционной способности смеси и диффузионной подвижности реагентов, измельчался образовавшийся слой продукта реакции, гомогенизировался и высокая дисперсность шихты достигалась путем тонкого вибропомола в спирту в течение 2 часов;

– на третьем этапе, с целью максимально быстрого разложения промежуточных фаз SrMoO₄ и Sr_{0.5}La_{0.5}FeO₃ и достижения значений степени превращения $\alpha = 100\%$ для Sr_{1.5}La_{0.5}FeMoO_{6- δ}, синтез осуществлялся при T = 1050 K в течение 5 часов, с последующим нагревом до T = 1150K, так как в таких условиях были достигнуты максимальные скорости изменения степени превращения двойного перовскита.

В результате использования комбинированных режимов синтеза удалось получить однофазное соединение $Sr_{1,5}La_{0,5}FeMoO_{6-\delta}$ с наличием сверхструктурного упорядочения катионов железа и молибдена, на что указывают рентгеновские рефлексы (101) и (103) (рисунок 2.5).



Рисунок 2.5 – Рентгеновская дифрактограмма образца Sr_{1,5}La_{0,5}FeMoO_{6-δ}, синтезированного из прекурсоров Sr_{0,5}La_{0,5}FeO₃ и SrMoO₄ при комбинированных режимах отжига и закаленного при комнатной температуре. На вставке представлена температурная зависимость намагниченности полученного образца Sr_{1,5}La_{0,5}FeMoO_{6-δ}

При этих условиях синтеза величина намагниченности составляет 40,9 $A.M^2.\kappa\Gamma^{-1}$ при T = 77 К в магнитном поле 0,86 Тл, а температура Кюри – 450 К (вставка на рисунке 2.5).

Заключение

На основании изучения последовательности фазовых превращений при кристаллизации твердого раствора $Sr_{2-x}La_xFeMoO_{6-\delta}$ определена многостадийность процесса, что обусловлено сложностью фазовых превращений из-за протекания последовательно-параллельных химических реакций и низкой кинетики фазообразования. Установлено, что для минимизации кинетических трудностей и увеличения скорости роста однофазного ферромолибдата лантана-стронция в качестве исходных реагентов необходимо использовать прекурсоры $Sr_{0,5}La_{0,5}FeO_3$ и SrMoO₄. На основании изучения температурных зависимостей степени фазовых превращений и их производных были оптимизированы комбинированные режимы нагрева. В результате использования комбинированных режимов синтеза удалось получить однофазное соединение Sr_{1,5}La_{0,5}FeMoO_{6-δ} из прекурсоров Sr_{0,5}La_{0,5}FeO₃ и SrMoO₄ с температурой Кюри 450 К, величиной намагниченности 40,9 A.m².кг⁻¹ при T = 77 К в магнитном поле 0,86 Тл и с наличием сверхструктурного упорядочения катионов железа и молибдена (82%).

ЛИТЕРАТУРА

1. *Serrate*, *D*. Double perovskites with ferromagnetism above room temperature / D. Serrate, J.M. De Teresa, M.R. Ibarra / Journal of Physics: Condensed Matter. – 2007. – Vol. 19. – P. 1–86.

2. *Hemery*, *E*. Magnetic and transport studies of strongly correlated perovskite ceramics: Thesis of Doctor of Philosophy in Physics: 2007 / E. Hemery. – Wellington, 2007. – 84 p.

3. Room-temperature magnetoresistance in an oxide material with an ordered double-perovskite structure / K.-I. Kobayashi, T. Kimura, H. Sawada, K. Terakura, Y. Tokura / Nature. – 1998. – Vol. 395. – P. 677–680.

4. Effect of La doping on magnetotransport and magnetic properties of double perovskite Sr_2FeMoO_6 system / G.N. Rao, S. Roy, C.-Y. Mou, J.W. Chen // Journal of Magnetism and Magnetic Materials. – 2006. – Vol. 299, No 2. – P. 348–355.

5. Sr_2FeMoO_6 nanosized compound with dielectric sheaths for magnetically sensitive spintronic devices / N. Kalanda, D.-H. Kim, S. Demyanov, S.-C.Yu, M. Yarmolich, A. Petrov, S.K. Oh // Current Applied Physics. – 2018. – Vol. 18, No 1. – P. 27–33.

6. Functional multicomponent metal oxide films based on Sr, Sn, Fe and Mo in the anodic alumina matrixes / G.G. Gorokh, A.I. Zakhlebayeva, A.A. Lazavenka, N.A. Sobolev, V.V. Zhylinski, N.V. Bogomazova, M.V. Yarmolich, N.A. Kalanda // Phys. Status Solidi B. – 2020. – Vol. 257, № 3. – P. 1900283.

7. Double perovskite Sr_2FeMoO_6 films prepared by electrophoretic deposition / L.V. Kovalev, M.V. Yarmolich, M.L. Petrova, J. Ustarroz, H.A. Terryn, N.A. Kalanda // ACS Applied Materials & Interfaces. – 2014. – Vol. 6. – P. 19201–19206.

8. Cobalt-free La_{0.5}Sr_{0.5}Fe_{0.9}Mo_{0.1}O_{3- δ} electrode for symmetrical SOFC running on H₂ and CO fuels / H. Cai, L. Zhang, J. Xu, J. Huang, X. Wei, L. Wang, Z. Song, W.Long // Electrochimica Acta. – 2019. – Vol. 320. – P. 134642.

9. Curie temperature enhancement in the double perovskite $Sr_{2-x}La_xFeMoO_6$ system: an experimental study / B. Agiular, T.E. Soto, J. de la Torre Medina // Physica B: Condensed Matter. – 2019. – Vol. 556. – P. 108–113.

10. *Stöhr*, *J*. Magnetism: from fundamentals to nanoscale dynamics / J. Stöhr, H.C. Siegmann. – Berlin, Heidelberg: Springer, 2006. – 820 p.

11. Effect of La doping on the properties of $Sr_{2-x}La_xFeMoO_6$ double perovskite / A. Kahoul, A. Aziz, S. Colis, D. Stoelfer, R. Moubah, G. Schmerber, C. Leuvrey, A. Dinia // Journal of Applied Physics. – 2008. – Vol. 104. – P. 123903.

12. Curie temperature enhancement in partially disordered Sr_2FeReO_6 double perovskites / M. Retuerto, M.J. Martinez-Lope, M. Garcia-Hernandez, J.A. Alonso // Mater. Res. Bull. – 2009. – Vol. 44. – P. 1261–1264.

13. Increase of Curie temperature with La doping in the double perovskite $Sr_{2-v}La_vFeMoO_6$ within an electronic correlation approach / F.E. Chavez, E.J. Guzman, B. Aguilar, O. Navarro, M. Avignon // Revista Mexicana de Física. – 2018. – Vol. 64, No 2. – P. 145–149.

14. Signature of an antiferromagnetic metallic ground state in heavily electron-doped Sr_2FeMoO_6 / S. Jana, C. Meneghini, P. Sanyal, S. Sarkar, T. Saha-Dasgupta, O. Karis, S. Ray // Physical Review B. – 2012. – Vol. 86. – P. 054433.

15. Sanyal, P. Evidence of kinetic-energy-driven antiferromagnetism in double perovskites: a first-principles study of La-doped Sr_2FeMoO_6 / P. Sanyal, H. Das, T. Saha-Dasgupta // Physical Review B. – 2009. – Vol. 80, No 22. – P. 224412.

16. Cationic ordering control of magnetization in Sr_2FeMoO_6 double perovskite / Ll. Balcells, J. Navarro, M. Bibes, A. Roig, B. Martinez, J. Fontcuberta // Applied Physics Letters. – 2001. – Vol. 78, No 6. – P. 781–783.

17. Effect of disorder on the electronic structure of the double perovskite Sr₂FeMoO₆ / R. Allub, O. Navarro, M. Avignon, B. Alascio // Physica B: Condensed Matter. – 2002. – Vol. 320, № 1. – P. 13–17.

18. Correlation between anti-site disorder and magnetic properties in ordered perovskite Sr₂FeMoO₆/ B. Park, H. Han, J. Kim, Y.J. Kim, C.S. Kim, B.W. Lee // Journal of Magnetism and Magnetic Materials. – 2004. – Vols. 272–276. – P. 1851–1852.

19. Charge transfer and disorder in double perovskites / N. Menéndez, M. Garcia-Hernandez, D. Sanchez, J.D. Tornero, J.L. Martinez, J.A. Alonso // Chemistry of Materials. – 2004. – Vol. 16. – P. 3565–3572.

20. Sarma, D.D. A new class of magnetic materials: Sr_2FeMoO_6 and related compounds / D.D. Sarma // Current Opinion in Solid State and Materials Science. -2001. - Vol. 5. - P. 261-268.

21. *Electronic structure of half-metallic double perovskites* / Z. Szotek, W.M. Temmerman, A. Svane, L. Petit, H. Winter // Physical Review B. – 2003. – Vol. 68. – P. 104411.

22. Electronic Structure of Sr_2FeMoO_6 / D.D. Sarma, P. Mahadevan, T. Saha-Dasgupta, S. Ray, A. Kumar // Physical Review Letters. – 2000. – Vol. 85, No 12. – P. 2549–2552. 23. Evidence for valence fluctuation of Fe in Sr₂FeMoO_{6-w} double perovskite / J. Lindén, T. Yamamoto, M. Karppinen, H. Yamauchi, T. Pietari // Applied Physics Letters. – 2000. – Vol. 76, № 20. – P. 2925–2927.

24. Bulk-sensitive photoemission spectroscopy of A_2 FeMoO₆ double perovskites (A = Sr, Ba) / J.-S. Kang, J.H. Kim, A. Sekiyama, S. Kasai, S. Suga, S.W. Han, K.H. Kim, T. Muro, Y. Saitoh, C. Hwang, C.G. Olson, B.J. Park, B.W. Lee, J.H. Shim, J.H. Park, B.I. Min // Physical Review B. – 2002. – Vol. 66. – P. 113105.

25. Charge ordering and magnetic properties in nanosized $Sr_2FeMoO_{6-\delta}$ powders / M. Yarmolich, N. Kalanda, S. Demyanov, Ju. Fedotova, V. Bayev, N. Sobolev // Physica Status Solidi B. – 2016. – Vol. 253, Nº 11. – P. 2160–2166.

26. Effect of preparation procedure on the magnetic and transport properties of double perovskite Sr_2FeMoO_6 / W. Jin-Hui, Y. Zhi, L. Gong-Qiang, D. You-Wei // Chin. Phys. Soc. – Vol. 13, No 1. – P. 90–94.

27. Fang, T.-T. Formation kinetics of Sr_2FeMoO_6 double perovskite / T.-T. Fang, J.-C. Lin // Journal of Materials Science. – 2005. – Vol. 40. – P. 683–686.

28. Влияние условий синтеза на структурные и магнитотранспортные свойства Sr₂FeMoO₆₋₈ / H.A. Каланда, М.В. Ярмолич, А.М. Панасевич, Д.А. Кривченя // Известия НАН Беларуси (серия физ.-мат. наук). – 2015. – № 2. – С. 82–85.

29. Characterization of ferromagnetic double perovskite Sr_2FeMoO_6 prepared by various methods / M. Cernea, F. Vasiliu, C. Bartha, C. Plapcianu, I. Merconiu // Ceramics International. – 2014. – Vol. 40. – P. 11601–11609.

30. Influence of successive sintering treatments on high ordered Sr_2FeMoO_6 double perovskite properties / B. Jurca, J. Berthon, N. Dragoe, P. Berthet // Journal of Alloys and Compounds. – 2009. – Vol. 474. – P. 416–423.

31. *Kraus, W.* POWDER CELL – a program for the representation and manipulation of crystal structures and calculation of the resulting X-ray powder patterns / W. Kraus, G. Nolze // Journal of Applied Crystallography. – 1996. – Vol. 29, № 3. – P. 301–303.

Работа выполнена при поддержке Белорусского республиканского фонда фундаментальных исследований, проекты Ф23МЭ-025, Ф24В-005 и Ф24МН-009.

Поступила в редакцию 16.01.2024.

Информация об авторах Ярмолич Марта Викторовна – к.ф.-м.н., доцент Каланда Николай Александрович – д.ф.-м.н., доцент Петров Александр Владимирович – к.ф.-м.н., доцент Лазарук Сергей Константинович – д.ф.-м.н., профессор Семченко Алина Валентиновна – к.ф.-м.н., доцент Сангаа Делег – д.ф.-м.н., профессор Мунхизизг Самбуу – к.ф.-м.н., доцент