# 1 硒,碲及其化合物

### 1.1 硒,碲的单质

### 1.1.1 单质的结构

 $\alpha$ ,  $\beta$ 和 $\gamma$ -Se 这三种硒单质均为红色晶体,属于单斜晶系.和正交 $\alpha$ -硫一样,这三种晶型都由Se<sub>8</sub>分子构成,其结构与S<sub>8</sub>分子相似.

灰硒 灰硒属于六方晶系,是Se在热力学上最稳定的单质.它的晶体结构比较特殊,是由周期为3的Se螺旋长链组成的.

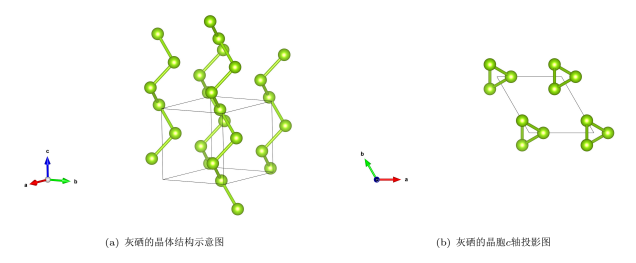


图 1: 灰硒的晶体结构

**黑硒** 这是常见的市售硒单质的元素形态,是蓝黑色有脆性的玻璃态固体,由熔融的Se迅速冷却得到.黑硒其中有着大小不同的Se $_n$ 环.

**碲单质** 碲仅有一种晶型,其结构与灰硒完全一致,也是由Te组成的螺旋长链构成.尽管Te链的尺寸明显大于Se链,但是两者链间的原子距离却几乎相等,这使得Se和Te可以任意地相互替代,形成连续过渡的固体化合物.

### 1.1.2 单质的生产与用途

**工业生产** 电解精炼铜时的阳极泥是Se和Te的主要来源.典型的工序是加入 $Na_2CO_3$ 并鼓入空气进行焙烧,产生对应的钠盐:

$$\begin{split} & Ag_2Se + Na_2CO_3 + O_2 \longrightarrow 2\,Ag + Na_2SeO_3 + CO_2 \\ & Cu_2Se + Na_2CO_3 + 2\,O_2 \longrightarrow 2\,CuO + Na_2SeO_3 + CO_2 \\ & Cu_2Te + Na_2CO_3 + 2\,O_2 \longrightarrow 2\,CuO + Na_2TeO_3 + CO_2 \end{split}$$

为了分离Se和Te,也可以不加Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>,让SeO<sub>2</sub>自行挥发.不过,酸中和碱性亚硒酸盐和亚碲酸盐也可分离Se和Te;Te的水合二氧化物形成沉淀,使酸性较强的 $H_2$ SeO<sub>3</sub>留在溶液中,再用SO<sub>2</sub>还原:

$$H_2SeO_3 + 2SO_2 + H_2O \longrightarrow Se + 2H_2SO_4$$

将 $TeO_2 \cdot x H_2O$ 用NaOH溶解后电解就可以得到Te单质:

$$Na_2TeO_3 + H_2O \xrightarrow{\text{eff}} Te + 2 NaOH + O_2$$

**用途** 硒的主要用途是用作玻璃脱色剂,用红色中和 $Fe_2$ +的绿色.此外,硒还用做静电复印中的光导体. 碲的产量比硒小得多,在工业中的应用也有限.

### 1.2 硒,碲的化合物

### 1.2.1 S, Se, Te的多原子阳离子

**多硫阳离子** 早在1804年,G.F.Bucholz发现将硫溶解在发烟硫酸中可得清澈透亮的溶液.随着发烟硫酸的强度和反应时间不同,溶液可呈黄色,深蓝色或红色(或其中间色).现已得知,在这些溶液中含有S<sub>n</sub><sup>2+</sup>离子.

硫在惰性溶剂(如 $SO_2$ )中极易被 $SbF_5$ 或 $AsF_5$ 定量氧化为深蓝色的 $S_8$ <sup>2+</sup>离子,例如:

$$S_8 + 2 AsF_5 \longrightarrow [S_8]^{2+} [AsF_6]_2^- + AsF_3$$

在前述黄色的溶液中含有 $S_4^{2+}$ ,它具有平面正方形的环状结构,理论上具有芳香性.在前述红色的溶液中含有 $S_{19}^{2+}$ .

**多硒阳离子** 硫溶于发烟硫酸中得亮色溶液,Se与Te也有类似的性质.对非水溶剂范围内的系统研究表明Se与Te多原子阳离子比S的同系物的电正性低,可以用种类更多的强酸制备.下面是Se可以发生的典型反应:

$$\begin{split} 4\operatorname{Se} + (\operatorname{SO}_3\operatorname{F})_2 & \xrightarrow{\operatorname{HSO}_3\operatorname{F}} [\operatorname{Se}_4]^{2+} [\operatorname{SO}_3\operatorname{F}]_2^- \\ & \operatorname{Se}_4^{2+} + 4\operatorname{Se} \xrightarrow{\operatorname{HSO}_3\operatorname{F}} [\operatorname{Se}_8]^{2+} \\ \operatorname{Se}_8 + 6\operatorname{AsF}_5 & \xrightarrow{\operatorname{SO}_2} 2\left[\operatorname{Se}_4\right]^{2+} [\operatorname{AsF}_6]_2^- + 2\operatorname{AsF}_3 \\ \operatorname{Se}_8 + 5\operatorname{SbF}_5 & \xrightarrow{\operatorname{SO}_2} [\operatorname{Se}_8]^{2+} [\operatorname{Sb}_2\operatorname{F}_{11}]_2^- + \operatorname{SbF}_3 \\ 15\operatorname{Se} + \operatorname{SeCl}_4 + 4\operatorname{AlCl}_3 & \xrightarrow{250^\circ\operatorname{C}} 2\left[\operatorname{Se}_8\right]^{2+} [\operatorname{AlCl}_4]_2^- \end{split}$$

 $Se_4^{2+}$ 是黄色的,而 $Se_8^{2+}$ 则是绿色的.后来,通过 $SbF_5$ 与过量 $Se在SO_2$ 中反应,又得到了深红色的 $Se_{10}(SbF_6)_2$ .

多碲阳离子 用上述相似方法可以制备多原子Te阳离子.

 $Te_4^{2+}$ 是亮红色的,而 $Te_8^{2+}$ 尚未得到.在 $AsF_3$ 溶剂中用 $AsF_5$ 氧化Te可以生成棕色的晶体[ $Te_6$ ][ $AsF_6$ ]<sub>4</sub> · 2  $AsF_3$ :

$$6\,\mathrm{Te} + 6\,\mathrm{AsF_5} \xrightarrow{\mathrm{AsF3}} [\mathrm{Te_6}]^{2+} [\mathrm{AsF_6}]_4^- \cdot 2\,\mathrm{AsF_3}$$

Te<sub>6</sub><sup>4+</sup>是三棱柱型的阳离子簇.

S, Se, Te的多原子阳离子的结构 下面给出了前述几种阳离子的立体结构.



图 2: 部分S, Se, Te的多原子阳离子的结构

## 1.2.2 Se, Te的卤化物

**Te的低卤化物** Te可以形成异常的低价态卤化物.这些物质通常都是长链结构,以Te单质本身具有的螺旋结构为基础.

控制条件可以使Te与Cl<sub>2</sub>化合成Te<sub>3</sub>Cl<sub>2</sub>.这是一种长链分子,主链中每个两个Te原子,在第三个Te上加两个Cl原子

而被氧化.

 $Te_2I$ 具有船式六元Te环组成的带状一维结构. $\beta$ -TeI的结构则与 $Te_2I$ 有一定类似之处.

图 3:  $Te_2I$ 和 $\beta$ -TeI的结构

Se, Te的四卤化物  $SeF_4$ 具有与 $SF_4$ 相似的结构.而 $TeF_4$ 中的Te则通过桥连F原子形成了长链结构.

$$F, F = F, F = F, F = F$$

$$F = F = F$$

$$F = F$$

$$F = F$$

$$F = F$$

图 4: TeF4的长链结构

 $TeCl_4$ 的结构则值得探究.在正常情况下, $TeCl_4$ 是由四聚体 $Te_4Cl_{16}$ 构成的,这一四聚体是一个立方体簇合物.它可以逐次失去TeR成 $Te_3Cl_{13}^-$ , $Te_2Cl_{10}^{2-}$ 和 $TeCl_6^{2-}$ .这些离子的结构都可以看作是由 $Te_4Cl_{16}$ 立方体衍生而来.

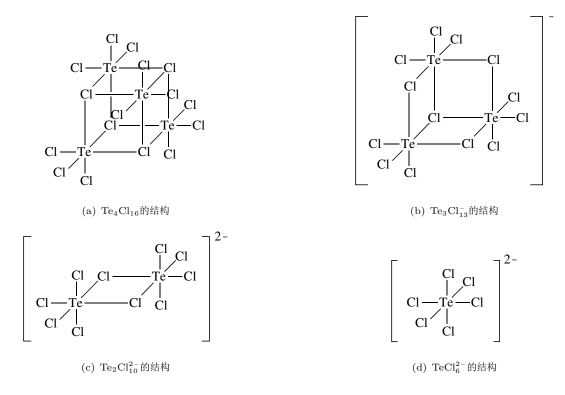


图 5: Te<sub>4</sub>Cl<sub>16</sub>及其衍生结构

当然,我们有更好的画法表示上面的离子.

图 6: 更好的绘制方法

而TeI4虽然也形成四聚体,但结构与TeCl4亦有所不同.

图 7: Te<sub>4</sub>I<sub>16</sub>的结构

在有强Lewis酸存在的情形下,这些卤化物都可以形成对应的阳离子盐,例如:

$$SeCl_4 + GaCl_3 \longrightarrow [SeCl_3]^+[GaCl_4]^-$$

等等.

Se, Te的六卤化物 己知六卤化物仅有无色气态氟化物SeF<sub>6</sub>与TeF<sub>6</sub>,以及挥发性液体TeClF<sub>5</sub>与TeBrF<sub>5</sub>.

### 1.2.3 Se, Te的-2价化合物

### Substance $H_2Se$

硒化氢,化学式为 $H_2$ Se,是无色,有恶臭,有毒的气体,可溶于水,溶解度与 $H_2$ S相近.

### Substance $\mathbf{H_2Te}$

碲化氢,化学式为 $H_2$ Te,是无色,有恶臭,有毒的气体,可溶于水,溶解度与 $H_2$ S相近.

 $H_2Se(5H_2OZH_2SHU)$ 可用相应的单质在 $350^{\circ}$ C以上直接化合制得,但由于 $H_2$ Te对热的不稳定性,因此不能用这种方法制得.两者也可以由各自与Al的化合物水解得到.TiCl<sub>3</sub>在缓冲溶液中还原Na<sub>2</sub>TeO<sub>3</sub>也可以制得 $H_2$ Te.

H<sub>2</sub>Se和H<sub>2</sub>Te均为弱酸.它们的第一级电离常数分别如下:

$$H_2Se + H_2O \Longrightarrow HSe^- + H_3O^+ \quad K_a = 1.3 \times 10^{-4}$$
  
 $H_2Te + H_2O \Longrightarrow HTe^- + H_3O^+ \quad K_a = 2.3 \times 10^{-3}$ 

可见酸性按照 $H_2S < H_2Se < H_2Te$ 的顺序逐渐增大.

### 1.2.4 Se, Te的+4价化合物:氧化物和含氧酸

氧化物 我们先来讨论这两种元素的+4价氧化物.

### Substance SeO<sub>2</sub>

二氧化硒,化学式为SeO<sub>2</sub>,白色固体,密封时在340℃熔化为黄色液体.SeO<sub>2</sub>极易溶于水形成亚硒酸H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>.

在热力学上, $SeO_2$ 相较 $SO_2$ 和 $TeO_2$ 氧化性更强,容易被 $NH_3$ , $N_2H_4$ 或 $SO_2$ 的水溶液还原成单质Se.在有机化学中,它也可以作为氧化剂制备醇.

固态SeO<sub>2</sub>是以{SeO<sub>3</sub>}角锥体共用O原子形成的长链结构,示意如下.

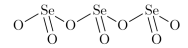


图 8: 固态SeO2的长链结构

### Substance TeO<sub>2</sub>

二氧化碲,化学式为 $TeO_2$ .固体具有两种晶型:黄色的黄碲矿 $\beta$ - $TeO_2$ 和白色的副黄碲矿 $\alpha$ - $TeO_2$ . $TeO_2$ 在733°C熔化为红色液体. $TeO_2$ 极易溶于水形成亚碲酸 $H_2$ Te $O_3$ .

自然界中的 $TeO_2$ 以 $\beta$ - $TeO_2$ 的形式存在,其中有复杂的二维层状结构,如下图所示.

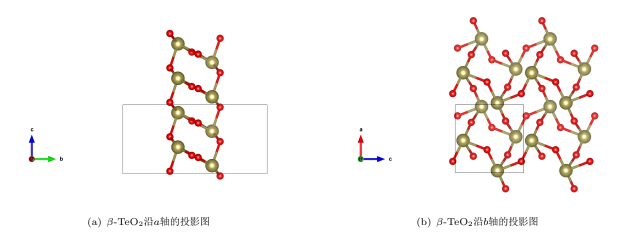


图 9:  $\beta$ -TeO<sub>2</sub>的晶体结构

含氧酸 与对应的氧化物相比,两种元素的+4价含氧酸,亚硒酸 $H_2SeO_3$ 和亚碲酸 $H_2TeO_3$ ,则显得有些乏善可陈.两者均为白色的晶型固体,容易脱水成对应的氧化物.

 $H_2SeO_3$ 最佳的制备方法是 $SeO_2$ 水溶液缓慢结晶,或者用稀 $HNO_3$ 氧化Se粉而得到:

$$3 \operatorname{Se} + 4 \operatorname{HNO}_3 + \operatorname{H}_2 \operatorname{O} \longrightarrow 2 \operatorname{H}_2 \operatorname{SeO}_3 + 4 \operatorname{NO}$$

H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>和H<sub>2</sub>TeO<sub>3</sub>都是二元中强酸.

### 1.2.5 Se, Te的+6价化合物:氧化物和含氧酸

氧化物  $SeO_3$ 和 $TeO_3$ 具有比较明显的区别.

### Substance SeO<sub>3</sub>

三氧化硒,化学式为 $SeO_3$ ,是白色吸湿性的固体,在118°C熔融,容易升华,在165°C以上分解.

由于次级周期性的缘故,将Se氧化到+6价是困难的.对于S,Se和Te而言,只有 $SeO_2$ 被氧化为 $SeO_3$ 吸热:

$$2 \operatorname{SeO}_2(s) + \operatorname{O}_2(g) \longrightarrow 2 \operatorname{SeO}_3(s) \quad \Delta H_m^{\ominus} = +92 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$$

因此,最好通过K<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>与SO<sub>3</sub>的反应制备SeO<sub>3</sub>:

$$K_2SeO_4 + SO_3 \longrightarrow SeO_3 + K_2SO_4$$

固态的 $SeO_3$ 以环状四聚体 $Se_4O_{12}$ 的形式存在,其结构示意如下.

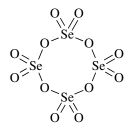


图 10: 环状四聚体Se<sub>4</sub>O<sub>12</sub>的结构

#### Substance TeO<sub>3</sub>

三氧化碲,化学式为 $TeO_3$ .固体具有两种晶型:橙黄色的 $\alpha$ - $TeO_3$ 和灰色的 $\beta$ - $TeO_3$ .

与SeO<sub>3</sub>不同,TeO<sub>3</sub>不与水作用,自身反应性也较差.

含氧酸 同样地、+6价的Se和Te的含氧酸也具有比较明显的区别.

#### Substance H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>

硒酸,化学式为H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>.无水H<sub>2</sub>SeO<sub>4</sub>同浓硫酸的物理性质相似,有强烈的吸湿性,在水中的溶解度很大.

 $H_2SeO_4$ 在很多方面与 $H_2SO_4$ 相似: $H_2SeO_4$ 的 $K_{a1}$ 很大,而 $K_{a2}=1.2\times10^{-2}$ 亦与 $H_2SO_4$ 相近;硒酸盐与硫酸盐相似,这二类盐都生成一系列矾类; $Se^{VI}$ 也能生成多聚的酸 $H_2Se_2O_7$ 等.但与 $H_2SO_4$ 不同的是, $H_2SeO_4$ 是很强的氧化剂,甚至能溶解Au,Pd等惰性金属.

可以通过各类氧化剂氧化 $H_2SeO_3$ 制备 $H_2SeO_4$ ,例如:

$$5 H_2 SeO_3 + 2 HClO_3 \longrightarrow 5 H_2 SeO_4 + Cl_2 + H_2O$$

等等.

 $Te^{VI}$ 的含氧酸主要是原碲酸 $H_6TeO_6$ .

### Substance H<sub>6</sub>TeO<sub>6</sub>

原碲酸,化学式为H<sub>6</sub>TeO<sub>6</sub>,白色固体,熔点136°C.

原碲酸的晶体结构是由正八面体的 $Te(OH)_6$ 分子构成,在溶液中也是如此.与 $H_2SO_4$ 或 $H_2SeO_4$ 不同, $H_6TeO_6$ 是弱酸,其 $K_{a1}=2\times 10^{-8}$ .

 $H_6 TeO_6$ 可以由氧化剂氧化 $Teo_2$ 制备.同时, $H_6 TeO_6$ 也是一种中等强度的氧化剂.