### Московский государственный университет имени М.В. Ломоносова Химический факультет

Кафедра электрохимии Лаборатория химии высоких энергий

# Радиационно-химические превращения молекул бензола в матрицах твёрдых инертных газов

Дипломная работа студентки 619 группы Лукьяновой Марии Антоновны

Научный руководитель: к. х. н., н. с. Саночкина Е. В.

### Оглавление

1	Обзор литературы			3	
	1.1	Радиолиз бензола			3
		1.1.1 Конечные продукты радиолиза бензола			3
		1.1.2	Промежуточные частицы при радиолизе бензола.		
			1.1.2.1	Возбуждённые состояния при радиолизе бен-	
				зола	6
			1.1.2.2	Радикалы при радиолизе бензола	8
2	Экспериментальная часть				10
	2.1	Используемые вещества			10
	2.2	Приготовление газовых смесей			10
	2.3	Криостат			11
	2.4	Осаждение образца и определение толщины слоя 1			12
	2.5	Радиолиз			13
	2.6	Регистрация ИК-спектров			14
$\mathbf{C}_{1}$	писо	к лите	ературы		15

### 1 Обзор литературы

В данном обзоре проведён анализ имеющихся работ по изучению

### 1.1 Радиолиз бензола

Радиолизу бензола посвящено множество работ. Многие из них направлены на установление конечных продуктов разложения бензола, но не на установление детального механизма. знаю, что здесь надо что-то написать

### 1.1.1 Конечные продукты радиолиза бензола

Большое количество работ, направленных на идентификацию конечных продуктов радиолиза бензола, было опубликовано в 1960—1980 гг.

Радиолиз бензола в газовой фазе изучен слабо. Существует всего несколько работ, в которых рассмотрен этот процесс. Так, показано, что при радиолизе бензола в газообразном состоянии радиационно-химический выход разложения составляет 4–6 молекул/100 эВ [1, 2]. В работе [1] исследовали радиолиз бензола при температурах 260–390°С. При помощи газовой хроматографии наблюдали образование водорода, метана, ацетилена, этана, этилена, бифенила и полимерных продуктов. Были установлены зависимости радиационно-химических выходов перечисленных продуктов от плотности и температуры. Сильнее всего от температуры менялся выход водорода (от 0.1 до 3 молекул/100 эВ). Авторы полагают, что при повышении плотности выход разложения бензола снижался из-за конкуренции между дезактивацией возбуждённых состояний и их превращением в продукты.

При радиолизе бензола в конденсированном состоянии наблюдаются низкие радиационно-химические выходы газообразных продуктов. Так, при облучении  $\gamma$ -лучами или электронами жидкого бензола выход водорода составляет около 0.04 молекул/100 эВ, ацетилена — 0.02 молекул/100 эВ [3, 4]. При радиолизе твёрдого бензола при 160 К радиационно-химические выходы ещё ниже:

 $G({
m H}_2)=0.0085\,$  молекул/100 эВ,  $G({
m CH}_4)=0.008\,$  молекул/100 эВ,  $G({
m C}_2{
m H}_2)=0.0016\,$  молекул/100 эВ [].

При радиолизе жидкого дейтерированного бензола образуется молекулярный дейтерий, его радиационно-химический выход меньше, чем выход молекулярного водорода (0.017 молекул/100 эВ). Выход дейтерированного ацетилена не сильно отличается от его недейтерированного аналога (0.0133 молекул/100 эВ). При радиолизе смеси  $C_6H_6$ – $C_6D_6$  (1:1) образуется водород с соотношением изотопологов  $H_2$ : $HD:D_2=52.1:33.1:14.8$  [5].

Выход тяжёлых продуктов при радиолизе бензола на несколько порядков выше. Основным продуктом является так называемый «полимер» — смесь веществ, полученных объединением нескольких молекул бензола. Радиационно-химический выход превращения бензола в «полимер» составляет 0.75 молекул/100 эВ [6]. Отношение содержания углерода и водорода варьируется в «полимере» от 1.0 до 1.6, средняя молекулярная масса растёт с поглощённой дозой и может достигать 430 г/моль при дозе около 10<sup>7</sup> Гр [6]. Показано, что при радиолизе жидкого бензола образуются бифенил, циклогексадиены, фенилциклогексадиены, бициклогексадиены, а так же различные терфенилы [].

В работе группы Страццуллы [7] чистый замороженный бензол облучали ионами гелия с энергией 3 кэВ. По ИК-спектру облучённых образцов сделаны предположения о составе продуктов радиолиза. Широкие полосы молекулярной матрицы не дали данных для точного отнесения. Однако авторы называют одними из основных продуктов ацетилен и монозамещённый ацетилен, кроме того наблюдают полосы, относимые к С=С и С−Н колебаниям в замещённом бензольном кольце, С−Н колебаниям в алифатических фрагментах. Сделано предположение о существовании продукта со структурой НС≡С−СН<sub>2</sub>−С≡С−С<sub>6</sub>Н<sub>5</sub>.

Р. Х. Шулер и Дж. А. ЛаВерне проводили систематические исследования радиолиза бензола тяжёлыми ионами. Изучен радиационно-химический выход водорода при бомбардировке протонами, дейтронами, ионами гелия [8], <sup>7</sup>Li [9], <sup>9</sup>Be, <sup>11</sup>B, <sup>12</sup>C [10]. Показано, что даже при малых энергиях тяжёлых частиц выход

водорода значительно превышает выход при облучении электронами или  $\gamma$ -лучами. Показан резкий рост радиационно-химического выхода водорода при увеличении ЛПЭ.

В работе [11] проведено сравнение радиолиза жидкого бензола  $\gamma$ -лучами и тяжёлыми ионами. Показано, что несмотря на то, что при  $\gamma$ -радиолизе почти все возбуждённые состояния релаксируют до основного электронного состояния, при облучении тяжёлыми ионами реакции возбуждённых состояний приводят к значительным выходам продуктов. Основными зафиксированными продуктами бифенил, молекулярный водород и фенильный радикал. названы Последний регистрировали в экспериментах с добавками (по образованию иодбензола). Продукты определяли при помощи газовой хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием. Показано, что фенильный радикал может образовывать с бензолом относительно долгоживущий аддукт, который затем ведёт к образованию «полимеров». Выход бифенила не зависел от типа облучения и составлял 0.075 молекул/100  ${\rm pB}$ . Кроме того, авторы делают вывод о том, что предшественником молекулярного водорода является синглетное возбуждённое состояние на основании сходства зависимостей флюоресценции и выхода  $H_2$  от ЛПЭ.

В 2005 году опубликована работа [12], в которой было проведено сравнение УФ-фотолиза и бомбардировки протонами бензола. Кроме облучения чистого бензола были проведены исследования поведения молекул бензола, изолированных в матрице твёрдого аргона, а также в модельных кислородсодержащих астрохимических льдах. Идентификацию продуктов и оценку эффективности разложения бензола проводили при помощи ИК-спектроскопии. Точное определение продуктов радиолиза и фотолиза не было основной целью работы. Однако авторы полагают, что основными продуктами в случае матрично-изолированного бензола являются продукты распада: ацетилен и метилацетилен. Кроме того, часть полос поглощения авторы относят к ассоциатам ацетилена и предположительно к комплексам ацетиленметилацетилен. В спектре облучённого бензола в аргоновой матрице появляются значительные количества СО<sub>2</sub> и СО. Авторы объясняют

это загрязнением, появляющимся в процессе долгого эксперимента. Кроме того, в спектре имеется большое количество не отнесённых полос. Сделан вывод, что передача энергии происходит намного эффективнее при радиолизе, чем при фотолизе: бензол разлагается примерно в 300 раз эффективнее при радиолизе, чем при фотолизе в расчёте на один поглощённый протон или фотон.

### 1.1.2 Промежуточные частицы при радиолизе бензола

Перейдём к рассмотрению промежуточных частиц, образующихся в процессе радиолиза бензола. Так, радиационно-химический выход ионных пар в жидком бензоле, оценённый при помощи метода растягивающего поля, составляет по различным данным от 0.052 до 0.081 и.п./100 эВ [13–15]. Рассмотрим далее более подробно образование возбуждённых состояний молекул бензола и радикалов в процессе радиолиза.

# 1.1.2.1 Возбуждённые состояния при радиолизе бензола Были предприняты попытки оценить радиационно-химические выходы возбуждённых состояний при радиолизе жидкого бензола различными способами. Так, оценку радиационно-химического выхода триплетных возбуждённых состояний проводили с использованием *цис-транс*изомеризации алкенов. Считалось, что изомеризация происходит при передаче возбуждения с бензола на алкен. Были получены значения выходов триплентно-возбуждённых молекул бензола 4.0–4.7 молекул/100 эВ [16,17]. Однако эти результаты стоит подвергнуть сомнению, так как было показано, что акцептор понижает выход триплетных состояний [18], а изомеризация *цис*-бутена-2 является цепным процессом (выход около $4\cdot10^3$ молекул/100 эВ) [19].

Другой подход к определению выходов возбуждения — метод импульсного радиолиза. Флуоресценцию облучённого бензола с максимумами при длинах волн 279 и 285 нм относят к синглетному возбуждённому состоянию мономера бензола, а с максимумом при длине волны 320 нм — к эксимерному возбуждённому состоянию [20,21]. В работе [22] с помощью наносекундного радиолиза бензола с

добавками нафталина и антрацена радиационно-химический выход первого синглетного возбуждённого состояния бензола оценён как 1.6—1.7 молекул/100 эВ. Позднее с помощью пикосекундного импульсного радиолиза было изучено образование возбуждённых состояний в бензоле [23]. Показано, что синглетное возбуждённое состояние образуется за время меньшее 10 пс и имеет время жизни около 20 нс. Зафиксировано образование эксимерного возбуждённого состояния бензола. Характерное время его формирования оценено как 7 пс.

Из экспериментальных данных по радиолизу бензола с добавками акцепторов (COS и  $N_2$ O) был оценён радиационно-химический выход первых синглетных возбуждённых состояний, образующихся не при рекомбинации электронов с катион-радикалами, а путём прямого возбуждения. Он составляет не более 0.2 молекул/100 эВ [24].

В работе [25] радиационно-химический выход первых синглетных возбуждённых состояний бензола, образующихся при прямом возбуждении и путём внутримолекулярной конверсии, оценён с использованием добавок с низколежащими уровнями возбуждённых состояний. Выход составил 0.4 молекул/100 эВ.

В работе [26] был оценён выход триплетно-возбуждённых молекул бензола при помощи техники импульсного радиолиза. Авторы провели ряд экспериментов с ацепторами (бифенил, антрацен, нафталин). Зависимости выходов триплетных состояний от концентрации акцептора спрямляются в координатах 1/G(T)–1/C (кинетика Штерна-Вольмера). Начальный выход триплетных возбуждённых состояний составил 4.2 молекул/100 эВ. Период полураспада оценён как 20 нс.

Существуют другие оценки радиационно-химических выходов триплетных и синглетных возбуждённых состояний. Так, в работе [27] по фосфоресценции биацетила при микросекундном импульсном радиолизе получены оценки: выход триплетов — 1.24 молекул/100 эВ, выход синглетов — 1.43 молекул/100 эВ. В работе [28] при помощи наносекундного импульсного радиолиза бензола с добавкой пиперилина выход триплетов оценён как 1.85 молекул/100 эВ, выход синглетов — 1.62 молекул/100 эВ.

В работе [29] исследовали зависимость радиационно-химического

выхода триплено-возбуждённых состояний от концентрации добавки (нафталина, антрацена или бифенила) в бензоле. Авторы делают вывод о том, что при концентрациях добавки ниже 0.1 М, в основном, происходит перенос энергии с возбуждённых молекул бензола на молекулу акцептора, однако при более высоких концентрациях возможно формирование дополнительного количества триплетно-возбуждённых молекул акцептора за счёт нейтрализации ионов добавки.

Несмотря на неоднозначность данных о выходах возбуждённых состояний при радиолизе бензола, автор [30] называет наиболее вероятными значения радиационно-химических выходов триплетновозбуждённых состояний бензола 4.2 молекул/100 эВ, синглетновозбуждённых — 1.5–1.6 молекул/100 эВ.

В более поздней работе [31] с помощью субпикосикундного радиолиза стало возможным напрямую наблюдать рекомбинацию димерных катион-радикалов и электронов. Среднее время рекомбинации оценено как 1.2 пс.

1.1.2.2 Радикалы при радиолизе бензола Существует ряд работ, направленных на идентификацию радикалов, образующихся при радиолизе бензола и определении их выходов. Эксперименты с акцепторами приводят к значениям суммарного выхода радикалов 0.7—0.9 радикалов/100 эВ []. В качестве акцепторов использовались иод и дифенилпикрилгидразил. Однако данные могут быть не точны, так как указанные молекулы являются акцепторами не только радикалов, но и возбуждённых состояний. Кроме того, образующиеся радикалы способны вступать в реакции с бензольным кольцом.

Состав и радиационно-химические выходы радикалов в жидком бензоле исследовали при помощи метода спиновых ловушек |32|. При В качестве ловушки 2,4,6-три-третиспользовании бутилнитрозобенлола зафиксированы аддукты ловушки с фенильным и циклогексадиенильным радикалами []. Суммарный выход радикалов оценён как 0.04–0.06 радикалов/100 эВ. Однако позднее было показано, что наблюдаемый спектр связан не с наличием в системе  $\mathrm{C_6H_7^{\cdot}}$ радикалов, а с продуктами радиолиза спиновой ловушки []. При использовании в качестве ловушек нитрозодурола и фенилбутилнитрона выход фенильных радикалов составляет 0.05–0.06 радикалов/100 эВ [].

При облучении бензола в твёрдой фазе был зафиксирован радикал  $C_6H_7^{\cdot}$ . В облучённом поликристаллическом бензоле при 4.2 К наблюдали возбуждаемую лазером флуоресценцию, относимую к радикалу  $C_6H_7^{\cdot}$  (к  $C_6D_7^{\cdot}$  при радиолизе бензола- $d_6$ ) [33]. При помощи метода ЭПР в облучённом бензоле при 77 К изучено образование радикальных пар, сделано предположении об образовании радикальных пар  $C_6H_7^{\cdot}$ — $C_6H_5^{\cdot}$  [34, 35]. Кроме того, зафиксировано образование радикала  $C_{12}H_{11}^{\cdot}$  (продукта присоединения фенильного радикала к бензолу) [36].

Группой под руководством В. И. Фельдмана был выполнен ряд работ по радиолизу бензола, изолированного в матрицах твёрдых благородных газов. Так, было показано, что в матрице ксенона основным каналом радиационно-индуцированных превращений бензола является распад на атом водорода и фенильный радикал [37]. Образование продуктов фиксировали при помощи ИК и ЭПР спектрометрии. Кроме того, было показано, что при отжиге при 45 К образуется радикал  $C_6H_7$ .

В работах [38, 39] при помощи метода ЭПР изучено образование катион-радикала бензола. В работе [38] показано, что полученный в матрице твёрдого аргона с добавкой  $CFCl_3$  катион-радикал бензола стабилизируется в  ${}^2B_{1g}$  состоянии. Позднее авторы продемонстрировали сильное влияние матрицы на стабилизацию катион радикала [39]. Кроме данных о катион-радикале бензола в матрицах благородных газов, были получены ЭПР спектры  $C_6H_6^+$  в замороженном  $SF_6$  и на цеолите H-ZCM-5.

### 2 Экспериментальная часть

Экспериментальная методика, использованная в данной работе, предусматривает несколько основных этапов: приготовление газовой смеси необходимой концентрации; получение твёрдого образца путём осаждения газа на холодную подложку криостата; облучение рентгеновским излучением; запись ИК-спектров.

### 2.1 Используемые вещества

В качестве матриц применялись благородные газы Ne (99.996%), Ar (99.998%), Kr (99.99%), Xe (99.9996%) без дополнительной очистки. Бензол, бензол- $d_6$ 

### 2.2 Приготовление газовых смесей

Приготовление газовых смесей осуществлялось с помощью установки, изображённой на рисунке 2.1. Мольное соотношение компонентов смеси  $(n_1/n_2)$  определялось в приближении идеального газа:  $n_1/n_2 = p_1V_1/p_2V_2$ , где  $V_1$  и  $V_2$  — объёмы, заполняемые газами;  $p_1$  и  $p_2$  — давления каждого газа. Установку предварительно вакуумировали до остаточного давления 0.1 Па, малую калибровочную ёмкость заполняли исследуемым газом (паром) до необходимого давления и вымораживали в газовую ампулу-приёмник. Большую калибровочную ёмкость использовали для отбора матричного газа, который затем также вымораживали в ампулуприёмник.

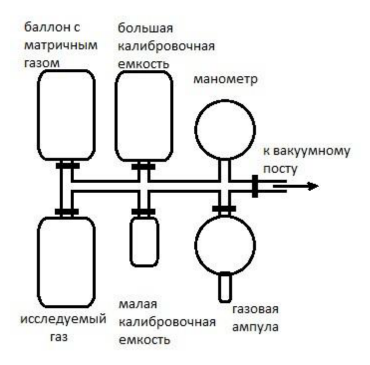


Рисунок 2.1. Схема установки для приготовления газовых смесей

### 2.3 Криостат

настоящей работе применялся метод ИК-спектроскопии условиях матричной изоляции. Методика экспериментов основана на использовании гелиевого криостата оригинальной конструкции, разработанного в лаборатории химии высоких энергий Химического факультета МГУ, на основе серийного криорефрижератора замкнутого цикла Sumimoto Heavy Ind. SRDK-101D-A11C. Принципиальная схема криостата изображена на рисунке 2.2. Нагнетаемый компрессором гелий расширяется в ступенях рефрижератора, охлаждая криостат. Температура измеряется с помощью термопары медь/медь-железо, обладающей высокой чувствительностью области гелиевых Для регулировки температуры температур. используются нагревателя, подключённые к источнику постоянного тока и цифровой контроллер t-Stat. Заданная температура поддерживается с точностью 0.5 К. Измерение температуры осуществляется с помощью контроллеров t-Stat и LakeShore. Для измерения давления используются термопарные лампы ПМТ-2 с вакууметрами Мерадат. Давление внутри криостата не превышает  $10^{-4}$  к $\Pi$ а. Криостат для исследований методом ИК-

спектроскопии оснащён подложкой для образца, изготовленной из KBr, окошками из KPC для записи ИК-спектров, окошком из алюминиевой фольги для облучения рентгеновским излучением, кварцевыми окошками для фотолиза видимым и ближним УФ-излучением.

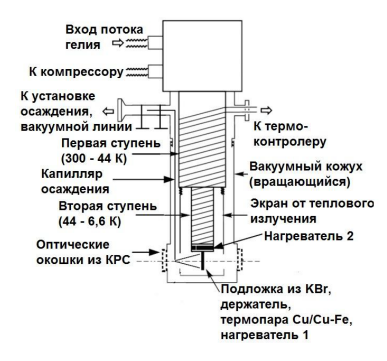


Рисунок 2.2. Схема криостата для ИК-спектроскопических исследований

## 2.4 Осаждение образца и определение толщины слоя

Для приготовления образца газовую смесь медленно осаждали на охлаждённую подложку криостата, используемая установка изображена на рисунке 2.3. Температура подложки устанавливается до начала осаждения таким образом, чтобы получить образец с наилучшими оптическими свойствами и необходимым распределением исследуемых молекул внутри матрицы. Типичные температуры, использованные для получения матриц в данной работе, составляют 5–7 К для Ne, 15–18 К для Ar, 21–25 К для Kr и 25–30 К для Xe. Газовая смесь пропускается через вентиль тонкой регулировки, который позволяет регулировать давление внутри коммуникации в процессе осаждения. Типичное время напыления образца составляет 1–1.5 часа.

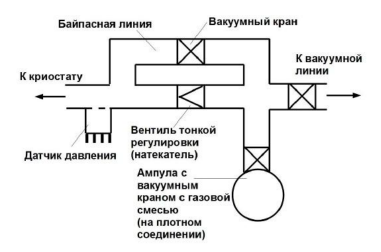


Рисунок 2.3. Схема установки подачи газовой смеси в криостат

Толщина образца в ИК-криостате определяется по интерференции, видимой в ИК-спектре (Рисунок ??). Интерференция наблюдается при отражении волны от поверхностей раздела фаз: воздух/образец и образец/материал подложки (КВг). Отражение происходит при значительном различии коэффициентов преломления двух фаз. Коэффициент преломления воздуха равен 1, для неона, аргона, криптона и ксенона его значения составляют от 1.1 до 1.4 [40], а для КВг 1.55. Формула для расчёта толщины слоя:  $d = 1/(2n(\nu_1 - \nu_2))$ , где d — толщина, n — коэффициент преломления матрицы,  $(\nu_1 - \nu_2)$  — длина периода интерференции, наблюдаемая в спектре. Толщины образцов в проведённых экспериментах составляют 120—200 мкм для неоновой матрицы и 70—120 мкм в случае аргона, криптона и ксенона.

### 2.5 Радиолиз

Осаждённый образец охлаждался до минимальной температуры (5— 7 К в зависимости от особенностей сборки криостата) и подвергался действию излучения рентгеновской трубки 5-БХВ6-W с вольфрамовым анодом с максимальной энергией кванта около 32 кэВ (эффективная энергия составляет примерно 20 кэВ).

### 2.6 Регистрация ИК-спектров

ИК-спектры регистрировались с помощью Фурье-ИК спектрометра Bruker Tenzor II, снабжённого охлаждаемым жидким азотом полупроводниковым детекторам МСТ. Спектры регистрировались в диапазоне волновых чисел 7500–400 см<sup>-1</sup> с разрешением до 0.5 см<sup>-1</sup> (как правило, использовалось разрешение 1 см<sup>-1</sup>, что было достаточно для целей эксперимента, и проводилось усреднение по 144 сканированиям). Управление спектрометром осуществлялись при помощи персонального компьютера с использованием программного обеспечения OPUS. Все спектры регистрировали при минимальной температуре.

### Список литературы

- [1] Burns W. G., Marsh W. R.  $\gamma$ -radiolysis of benzene at high temperatures and pressures // Trans. Faraday Soc. 1969. Vol. 65. P. 1827–1841.
- [2] Wilzbach K. E., Kaplan L. Vapor-phase  $\gamma$ -radiolysis of benzene, toluene, ethylbenzene, and the xylenes // Advances in Chemistry. 1968. Vol. 82. P. 134–141.
- [3] Chapiro A., Jendrychowska-Bonamour A. M., Lelievre G. "Molecular" products in the radiolysis of vinyl monomers // Faraday Discuss. Chem. Soc. 1977. Vol. 63. P. 134–140.
- [4] Cherniak E. A., Collinson E., Dainton F. S. Beta-radiolysis of liquid benzene // Trans. Faraday Soc. 1964. Vol. 60. P. 1408–1423.
- [5] Gordon S., Burton M. Radiation chemistry of pure organic compounds: benzene and benzene- $d_6$  // Discuss. Faraday Soc. 1952. Vol. 12. P. 88–98.
- [6] Patrick W. N., Burton M. Polymer production in radiolysis of benzene // J. Am. Chem. Soc. — 1954. — Vol. 76, no. 10. — P. 2626—-2629.
- [7] Strazzulla G., Baratta G. A. Laboratory study of the IR spectrum of ion-irradiated frozen benzene // Astron. Astrophys. — 1991. — Vol. 241. — P. 310–316.
- [8] Schuler R. H. Radiolysis of benzene by heavy ions // Trans. Faraday Soc., 61, 100. 1965. Vol. 61. P. 100–109.
- [9] LaVerne J. A., Schuler R. H.  $H_2$  production in the  $^7\mathrm{Li}^{3+}$  ion radiolysis of benzene // J. Phys. Chem. 1982. Vol. 86. P. 2284–2286.
- [10] LaVerne J. A., Schuler R. H. Track effects in radiation chemistry: Core processes in heavy-particle tracks as manifest by the H<sub>2</sub> yield in benzene radiolysis // J. Phys. Chem. — 1984. — Vol. 88. — P. 1200– 1205.

- [11] LaVerne J. A., Araos M. S. Heavy ion radiolysis of liquid benzene // J. Phys. Chem. A. 2002. Vol. 106. P. 11408–11413.
- [12] Ruiterkamp R., Peeters Z., Moore M. H. et al. A quantitative study of proton irradiation and UV photolysis of benzene in interstellar environments // Astron. Astrophys. 2005. Vol. 440. P. 391—-402.
- [13] Schmidt W. F., Allen A. O. Yield of free ions in irradiated liquids; determination by a clearing field // J. Phys. Chem. 1968. Vol. 72, no. 11. P. 3730–3736.
- [14] Schmidt W. F., Allen A. O. Free-ion yields in sundry irradiated liquids // J. Chem. Phys. 1970. Vol. 52, no. 5. P. 2345–2351.
- [15] Shinsaka K., Freema G. R. Epithermal electron ranges and thermal electron mobilities in liquid aromatic hydrocarbons // Can. J. Chem. 1974. Vol. 52. P. 3495–3506.
- [16] Golub M. A., Stephens C. L., Brash J. L. Photo- and radiation-induced cis-trans isomerization of several 2-olefins // J. Chem. Phys. — 1966. — Vol. 45, no. 5. — P. 1503–1505.
- [17] Cundall R. B., Tippett W. Intersystem crossing in irradiated benzene and toluene // Trans. Faraday Soc. 1970. Vol. 66. P. 350–362.
- [18] Hentz R. R., Sherman W. V. Charge scavenging and energy transfer in  $\gamma$ -radiolysis of benzene solutions // J. Phys. Chem. 1969. Vol. 75, no. 8. P. 2676–2680.
- [19] Harata Y., Matsui M., Imamura M. Radiation-induced chain isomerization of *cis*-2-butene in benzene solution // Chem. Lett. 1977. Vol. 6, no. 2. P. 199–202.
- [20] Horrocks A. R. Emission from benzene excited by pulse radiolysis // Canad. J. Chem. 1970. Vol. 48. P. 1000–1002.
- [21] West M. L., Nichols L. L. Fluorescence of liquid benzene under proton and electron impact // J. Phys. Chem. 1970. Vol. 74, no. 11. P. 2404–2406.

- [22] Thomas J. K. Formation of excited singlet states in the nanosecond pulse radiolysis and nanosecond flash photolysis of aromatic molecules in liquid and solid solutions // J. Chem. Phys. 1969. Vol. 51. P. 770–778.
- [23] Beck G., Thomas J. K. Picosecond observations of some ionic and excited-state processes in liquids // J. Phys. Chem. 1972. Vol. 76, no. 25. P. 3856–3863.
- [24] Sato S., Hosoya K., Shishido S., Hirokami S. Energy transfer in the  $\gamma$ -irradiated benzene solutions of carbonyl sulfide, nitrous oxide, and carbon dioxide // Bull. Chem. Soc. Jap. 1972. Vol. 45, no. 8. P. 2308–2312.
- [25] Horrocks D. L. Scintillation efficiencies at high solute concentrations: Possible energy transfer from s<sub>3</sub> states of excited aromatic solvents // J. Chem. Phys. 1970. Vol. 52, no. 3. P. 1566–1572.
- [26] Baxendale J. H., Fiti M. Yield of triplet state benzene in the pulse radiolysis of solutions of some aromatics // J. Chem. Soc. Farad. Trans. II. 1972. Vol. 68, no. 4. P. 218–222.
- [27] Cundall R. B., Evans G. B., Griffiths P. A., Keene J. P. The pulse radiolysis of benzene-biacetyl solutions // J. Phys. Chem. 1968. Vol. 72, no. 11. P. 3871–3877.
- [28] Cooper R., Thomas J. K. Formation of excited states in the nanosecond-pulse radiolysis of solutions of benzene and toluene // J. Chem. Phys. 1968. Vol. 48, no. 11. P. 5097–5102.
- [29] Land E. J., Swallow A. J. Formation of excited states in the pulse radiolysis of solutions of aromatic compounds in cyclohexane and benzene // Trans. Faraday Soc. 1968. Vol. 64. P. 1247–1255.
- [30] Сараева В. В. Радиолиз углеводородов в жидкой фазе. Современное состояние вопроса. Москва : Издательство Московского Университета, 1986.

- [31] Okamoto K., Saeki A., Kozawa T. et al. Subpicosecond pulse radiolysis study of geminate ion recombination in liquid benzene // Chem. Lett. 2003. Vol. 32, no. 9. P. 834–835.
- [32] Sargent F. P., Gardy E. M. Spin trapping of radicals produced in benzene radiolysis. evidence for the phenyl radical as an intermediate // J. Chem. Phys. 1977. Vol. 67, no. 4. P. 1793–1795.
- [33] Sheng S. Laser fluorescence of the cyclohexadienyl radical in the irradiated benzene crystal // J. Phys. Chem. 1978. Vol. 82, no. 4. P. 442–444.
- [34] Matsuyama T., Yamaoka H. Radical pairs in irradiated aromatic crystals // J. Chem. Phys. 1978. Vol. 68, no. 1. P. 331–333.
- [35] Matsuyama T., Yamaoka H. Radical pair formation in some aromatic polycrystals at 77 k // Chem. Phys. Lett. 1978. Vol. 57, no. 2. P. 269–272.
- [36] Fessenden R., Schuler R. Esr spectrum of the cyclohexadienyl radical // J. Chem. Phys. 1963. Vol. 38, no. 3. P. 773–774.
- [37] Feldman V. I., Sukhov F. F., Logacheva E. A. et al. Reactions of H atoms produced by electron irradiation of benzene in solid xenon: IR spectrum of cylohexadienyl radical and possible involvement of  $HXeC_6H_5$  // Chem. Phys. Lett. 2007. Vol. 437. P. 207–211.
- [38] Feldman V. I., Sukhov F. F., Orlov A. Y. An ESR study of benzene radical cation in an argon matrix: evidence for favourable stabilization of  ${}^{2}B_{1g}$  rather than  ${}^{2}B_{2g}$  state // Chem. Phys. Lett. 1999. Vol. 300. P. 713–718.
- [39] Feldman V. I., Sukhov F. F., Orlov A. Y. et al. Effect of matrix and substituent on the electronic structure of trapped benzene radical cations // Phys. Chem. Chem. Phys. 2000. Vol. 2. P. 29–35.
- [40] Sinnock A. Refractive indices of the condensed rare gases, argon, krypton and xenon // J. Phys. C Solid State Phys. 1980. Vol. 13. P. 2375–2391.