## ГИДРАТАЦИЯ И ЭЛЕКТРОПРОВОДНОСТЬ СЛОЖНОГО ОКСИДА $Sr_{0.3+x}La_{1.7-x}Mg_{0.7}Al_{0.3}O_{4-0.5x}$ (x=0.0, 0.1, 0.2)

Смыслова А.А., Гнатюк В.Д., Васин Д.А., Анимица И.Е. Уральский федеральный университет 620002, г. Екатеринбург, ул. Мира, д. 19

В настоящее время быстрое сокращение количества природных полезных ископаемых приводит к необходимости поиска новых, более совершенных источников энергии. Развитие водородной энергетики и разработка новых функциональных материалов играют ключевую роль в переходе к декарбонизации экономики. На основе подобных материалов, соответствующих таких критериям, как доступность, экологическая безопасность и эффективность, в настоящее время разрабатываются высокоэффективные катализаторы, ионпроводящие мембраны, сенсоры, компоненты электролитических ячеек, а также твердооксидные топливные элементы (ТОТЭ), способные к преобразованию энергии химической реакции окисления водорода в электрическую.

Среди веществ, обладающих достаточной устойчивостью на воздухе и механической прочностью, особый исследовательский интерес представляют сложнооксидные соединения со структурой перовскита или производной от нее, так называемые фазы Раддлесдена-Поппера. Такие фазы предположительно обладают более низким рабочим интервалом температур ( $350-650\,^{\circ}$ C) и способностью к ионному переносу ( $O^{2-}$ ,  $H^{+}$ ) во всем интервале температур из-за собственного кислородного разупорядочения и наличия кислородных вакансий. Наличие вакантных позиций в анионной подрешетке способствует возможности внедрения воды в данные структуры и проявлению протонной проводимости. Помимо собственного кислородного разупорядочение существует возможность повышения проводимости за счет увеличения числа кислородных вакансий путем акцепторного замещения.

В настоящей работе методом горения нитрат-органических прекурсоров был синтезирован сложный оксид  $Sr_{0.3}La_{1.7}Mg_{0.7}Al_{0.3}O_4$  с последующим отжигом керамическим способом при температуре  $1250\,^{\circ}C$  в течение  $24\,^{\circ}$ ч, а также допированные оксиды на его основе. По результатам рентгенофазовой аттестации была подтверждена однофазность всех синтезированных образцов и принадлежность к тетрагональной симметрии (np.p. 139), т. е. структурному  $K_2NiF_4$ -типу. Методом термогравиметрического анализа была изучена способность к обратимой интеркаляции воды в структуру из газовой фазы. Проведено комплексное исследование электрических свойства сложных оксидов.