Chinese Journal of Catalysis

Vol. 32 No. 1

文章编号: 0253-9837(2011)01-0166-06

DOI: 10.3724/SP.J.1088.2011.00722

研究论文:166~171

# Co(III) 官能化 SBA-15 的制备、表征及其催化环己烯环氧化

高鹏飞,张铁明,周 媛,赵永祥

山西大学化学化工学院精细化学品教育部工程研究中心,山西太原 030006

**摘要:** 通过环戊二烯基修饰的 SBA-15 (SBA-15-Cp) 与马来酸酐的 Diels-Alder 反应及水解合成了邻二羧酸官能化的 SBA-15, 并将原位生成的 Co(III) 络合物负载于其上制得 Co(III) 官能化 SBA-15 样品 SBA-15-Co(III). 傅里叶变换红外光谱、元素分析 和 X 射线光电子能谱法结果证实羧酸官能团和 Co(III) 成功地引入到介孔材料中. X 射线粉末衍射、N₂物理吸附-脱附和高分 辨透射电镜等表征结果表明, 在制备过程中, 材料仍较好地保持 SBA-15 的孔结构. 以异丁醛为牺牲剂, 乙腈为溶剂, 氧气流速 5 ml/min, 在 40 °C 反应 6 h 时, SBA-15-Co(III) 在环己烯环氧化反应中表现出较高的活性和稳定性, 环氧环己烷产率和选择性 分别达 58% 和 63.7%, 且经过 6 次循环后, 仍分别可达 51.6% 和 56.5%.

关键词: Diels-Alder 反应; 邻二羧酸; SBA-15; 介孔材料; Co(III); 环己烯环氧化

中图分类号: O643 文献标识码: A

# Co(III)-Modified SBA-15: Preparation, Characterization and Catalytic Performance for Epoxidation of Cyclohexene

# GAO Pengfei, ZHANG Tieming, ZHOU Yuan, ZHAO Yongxiang\*

Engineering Research Center of Ministry of Education for Fine Chemicals, School of Chemistry and Chemical Engineering, Shanxi University, Taiyuan 030006, Shanxi, China

**Abstract:** A Co(III)-modified mesoporous material (SBA-15-Co(III)) was prepared by supporting an in situ formed Co(III) complex on o-dicarboxylic acid modified SBA-15 (SBA-15-(COOH)<sub>2</sub>) that was synthesized by first the Diels-Alder reaction between maleic anhydride and cyclopentadienyl-modified SBA-15 (SBA-15-Cp) and then the hydrolysis of resulting anhydride. Fourier transform infrared spectroscopy, elemental analysis (ICP-AES), and X-ray photoelectron spectroscopy confirmed the successful incorporation of carboxyl and Co(III) in the mesopores. The results of X-ray powder diffraction, N<sub>2</sub>-sorption, and high resolution transmission electron microscopy showed that SBA-15-Co(III) well maintained the mesostructure of SBA-15. In the presence of isobutyraldehyde, SBA-15-Co(III) showed moderate activity and stability in the epoxidation of cyclohexene when the flow rate of O<sub>2</sub> was 5 ml/min, the solvent was acetonitrile, the reaction temperature was 40 °C, and time was 6 h. The yield and selectivity of cyclohexene oxide could reach 58% and 63.7%, respectively. The yield and selectivity of cyclohexene oxide could still maintained 51.6% and 56.5% after six catalytic cycles.

Key words: Diels-Alder reaction; o-dicarboxylic acid; SBA-15; mesoporous material; trivalent cobalt; cyclohexene epoxidation

环氧环己烷作为合成单体在聚合、涂料工业中 用途极其广泛,它可用于合成杀虫剂、药物、香料及 染料中的脂环分子,还可用于合成作为手性诱导剂 和手性噁唑烷酮类等前体的对映纯β-胺醇和β-二 胺,并可作为与 CO<sub>2</sub>聚合生产脂肪族聚碳酸酯的单 体之一<sup>[1]</sup>.此外,它还是一种溶解能力很强的有机溶 剂,可用作环氧树脂活性稀释剂. 环氧环己烷的制备通常主要采用环己烯直接氧 化法.烯烃的环氧化方法种类繁多,其中以过渡金 属配合物为催化剂的反应由于条件温和、反应速率 快而被广泛研究<sup>[2]</sup>.但均相催化产物与催化剂分离 回收困难,为此人们试图通过均相催化剂的多相化 来解决上述难题.目前,具有环氧化活性的均相催 化剂已通过各种方法被负载到微孔和介孔材料中,

收稿日期: 2010-07-21. 接收日期: 2010-10-18.

联系人:赵永祥. Tel: (0351)7011587; Fax: (0351)7011688; E-mail: yxzhao@sxu.edu.cn **基金来源:**国家自然科学基金 (20573071);山西省自然科学基金 (20041017).

并成功应用到环己烯环氧化反应中<sup>[3~7]</sup>. Co 配合物 作为环氧化活性物种也被引入到载体中<sup>[8~10]</sup>,通常 Co 以二价形式存在. 由于 Co(III) 在 Co(II) 催化的 氧化反应中起关键作用,因而直接合成 Co(III) 催化 剂对此类反应非常有利<sup>[10]</sup>.

有关 Co(III) 多相催化剂制备的报道较少. Das 等<sup>[11]</sup>将 Co(III) 负载到氧化硅孔材料中研究了氧化 和环氧化反应,发现载体的选择非常重要. Burri 等<sup>[12]</sup>制备出 SBA-15 负载的 Co(III) 材料,并将其用 于对二甲苯氧化制备对苯二甲酸中,显示较高的活 性和选择性. Samanta 等<sup>[13]</sup>采用水热法制备了不同 Co/Si 比的含 Co(III) 介孔材料,该材料在环己烯的 双羟基化反应中显示了高的选择性. 迄今为止,尚 未见以 SBA-15-Co(III) 作催化剂用于环己烯环氧化 反应的报道.

本文拟通过 Diels-Alder 反应合成邻二羧酸修 饰的 SBA-15 (SBA-15-(COOH)<sub>2</sub>), 然后通过离子交 换制备 Co(III) 官能化 SBA-15 (SBA-15-Co(III)), 并 用于环己烯环氧化反应中, 考察其催化活性和稳定 性.

# 1 实验部分

#### 1.1 催化剂的制备

### 1.1.1 SBA-15-(COOH)2的制备

SBA-15-(COOH)<sub>2</sub>的制备参照文献[14].将 1.0 g P123 (EO<sub>20</sub>PO<sub>70</sub>EO<sub>20</sub>,平均分子量 5 800, Aldrich 公司)和 1.82 g NaCl (AR,北京化工厂)加入到 15 g 2 mol/L HCl 和 3.75 g 蒸馏水中,于 40 °C 搅拌 4 h. 将 1.86 g (TEOS) (AR,北京化工厂)和 0.40 g [2-(1,3-环戊二烯基)乙基]三乙氧基硅烷 (TEECp)<sup>[15]</sup> 加入到 15 g 2 mol/L HCl 和 3.75 g 蒸馏水中,于室 温搅拌 15 min 后,将该体系缓慢滴加到含 P123 溶 液中,在 40 °C 继续搅拌 20 h 后转入到水热釜中, 置于烘箱内在 100 °C 老化 2 d. 过滤,用蒸馏水洗 至中性,室温干燥,所得黄色粉末用无水乙醇索式提 取 2 d, 室温下干燥后所得粉末即环戊二烯基官能化 SBA-15 (SBA-15-Cp).

将 1.0 g SBA-15-Cp 和 2.0 g 马来酸酐 (AR, 国 药集团化学试剂有限公司)加入到 30 ml 无水甲苯 中,于 120 °C 回流 3 d, 过滤后所得固体粉末用四氢 呋喃索式提取 2 d, 干燥后固体分散于 60 ml 稀硫酸 中,于室温搅拌 24 h. 过滤,水洗至中性,干燥后所 得粉末即邻二羧酸官能化 SBA-15, 记为 SBA-15-(COOH)<sub>2</sub> 其中羧基含量为 0.54 mmol/g<sup>[14]</sup>. 制备反 应见图式 1.

#### 1.1.2 SBA-15-Co(III) 的制备

按照文献[12]制备 SBA-15-Co(III). 室温下将 1.0g的 SBA-15-(COOH)<sub>2</sub>, 0.75g的 Co(CH<sub>3</sub>COO)<sub>2</sub>· 4H<sub>2</sub>O (AR, 天津市博迪化工有限公司)和 0.42g 吡 啶 (AR, 北京化工厂)加入到 30 ml 蒸馏水中, 升温 至 100 ℃ 后, 8 h 内将 5 ml H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> (30%, 北京化工厂) 加入体系中. 冷却至室温, 过滤, 所得粉末分别用丙 酮和蒸馏水清洗, 室温干燥后即 Co(III) 络合物 [Co<sub>4</sub>(µ-O)<sub>4</sub>(µ-O<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>)<sub>4</sub>(py)<sub>4</sub>] 官能化的 SBA-15, 标记为 SBA-15-Co(III), 其中 Co 含量为 0.144 mmol/g. 制备反应见图式 1.

# 1.1.3 Co(III) 络合物[Co<sub>4</sub>(μ-O)<sub>4</sub>(μ-O<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>)<sub>4</sub>-(py)<sub>4</sub>](I) 的制备

Co(III) 络合物参考文献 [16] 合成. 2.90 g Co(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>·6H<sub>2</sub>O (AR,北京化工厂)和 2.70 g CH<sub>3</sub>COONa·3H<sub>2</sub>O (AR,北京化工厂)溶于 30 ml 甲 醇后加热至沸腾.加入 0.08 ml 吡啶后,将 5 ml H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> (30%)缓慢滴加到体系中,继续回流 4 h 后,溶 液冷却至室温.过滤后,滤液浓缩至原来的一半后 加入石油醚 (60~90 °C)进行重结晶,所得晶体即为 Co(III) 络合物 [Co<sub>4</sub>(µ-O)<sub>4</sub>(µ-O<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>)<sub>4</sub>(py)<sub>4</sub>] (**I**).

## 1.2 催化剂的表征

采用德国 Bruker 公司的 D8 Advance 型 X 射线 粉末衍射仪进行 X 射线衍射 (XRD) 分析, Cu 靶 K<sub>a</sub> 射线 (0.154 18 nm), 石墨单色器, 管电压 40 kV, 管



电流 40 mA. 透射电镜 (TEM) 照片采用日本 JEOL 公司的 JEM-2010 型高分辨 TEM 采集, 工作电压 200 kV. N2 吸附-脱附等温线及孔径分布测定采用 美国 Micromeritics 公司的 ASAP - 2020 型比表面积 和孔隙率测定仪,比表面积由 BET 方法计算,孔径 分布采用 BJH 模型根据吸附曲线进行计算. 傅里叶 变换红外光谱 (FT-IR) 分析采用德国 Bruker 公司的 TENSOR 27 型傅里叶变换红外光谱仪, KBr 压片. X 射线光电子能谱 (XPS) 测试在 VG-Scientific ESCA LAB250型电子能谱仪上进行, Al K<sub>a</sub> (hv= 1 486.6 eV, 150W), 分析室的真空度为 6×10<sup>-8</sup> Pa, 以 Au (Au  $4f_{7/2} = 83.95 \text{ eV}$ ), Ag (Ag  $3d_{5/2} = 368.22$ eV)和 Cu (Cu 2p3/2 = 932.62 eV) 作为能量校正标准. Co 含量采用美国 Perkin-Elmer 公司的 OPTIMA 2100DV型电感耦合等离子体原子发射光谱仪 (ICP-AES)分析.

#### 1.3 催化剂的评价

常压下,在装有冷凝管和导气管的 50 ml 两颈 圆底烧瓶中加入一定量的催化剂、环己烯 (AR,国药 集团化学试剂有限公司)、共还原剂异丁醛 (分析纯, Alfa Aesar 公司)及溶剂和内标物甲苯,于 40 °C 以 一定的速度通氧鼓泡反应 6 h,反应产物用 GC-7900 型气相色谱仪 (上海天美科学仪器有限公司)进行 分析,FID 检测器,HP-101 毛细管柱,汽化室和检测 室温度均为 150 °C,毛细管柱程序升温: 60 °C 保持 1.5 min,然后以 30 °C/min 升温至 90 °C,保留 1 min.

# 2 结果与讨论

### 2.1 催化剂表征

#### 2.1.1 XRD 结果

图 1 为催化剂制备不同阶段样品的 XRD 谱. 可以看出,所有材料均在 2*θ* = 0.9°~1°之间出现一强 的衍射峰,这是典型的二维六方介孔结构的 (100) 衍射峰,说明制备的材料均具有二维六方结构.还 可以看出,三个样品的 (100) 衍射峰位置没有发生 明显位移,说明经过几步反应后,材料孔结构没有发 生较大变化,仍保持其有序性.表 1 中列出了所制 备材料各自的晶胞参数和晶面间距.

#### 2.1.2 N<sub>2</sub>物理吸附-脱附结果

图 2 为材料的 N<sub>2</sub>物理吸附等温线及孔径分布



图1 样品的 XRD 谱

Fig. 1. XRD patterns of samples. (1) SBA-15-Cp; (2) SBA-15-(COOH)<sub>2</sub>; (3) SBA-15-Co(III).

#### 表 1 SBA-15-Cp, SBA-15-(COOH)<sub>2</sub> 和 SBA-15-Co(III) 样 品的物理化学性质

 Table 1
 Physicochemical properties of SBA-15-Cp, SBA-15-(COOH)2 and SBA-15-Co(III)

Sample	<i>d</i> <sub>(100)</sub> /nm	a₀⁄nm	$A_{BET}/(m^2/g)$	D/nm	<i>V</i> /(cm <sup>3</sup> /g)	W/nm
SBA-15-Cp	9.4	10.8	697	4.00	0.67	6.8
SBA-15-(COOH)2	9.2	10.6	630	3.90	0.65	6.6
SBA-15-Co(III)	9.2	10.6	452	5.59	0.65	5.0

 $a_0$ : cell parameters,  $a_0 = 2d(100) / \sqrt{3}$ ; W: wall thickness,  $W = a_0 - D$ .



图. 由图可见, 所有样品的吸附等温线均为典型的 IV 型, 且在 *p*/*p*<sub>0</sub> 为 0.5~0.7 之间出现 H2 型滞后环,

说明所有材料具有均一孔径的介孔. 材料的部分物 理化学性质见表 1. 由表可见,与 SBA-15-Cp 相比, 尽管 SBA-15-(COOH)<sub>2</sub> 的比表面积、孔径、孔容、 壁厚及晶胞参数都有所减小,但是变化不大,说明通 过 Diels-Alder 反应可引入羧基到材料中,且较好地 保持了 SBA-15-Cp 的孔结构.而与 SBA-15-Cp 相 比, SBA-15-Co(III) 发生了较大的变化,比表面积降 低、孔壁变薄和孔径增大,这可能是由于 Co 交换过 程对孔道结构产生了一定的影响.

#### 2.1.3 TEM 结果

图 3 为三个样品的 TEM 照片,由图可见所有 样品均呈现高度有序的 2D P6mm 结构,表明经过 Diels-Alder 反应和水解反应后,材料的有序性和孔 结构仍保持较好,这与上文结果一致.

### 2.1.4 FT-IR 结果

图 4 为各样品的 FT-IR 谱. 与 SBA-15-Cp 相 比, SBA-15-(COOH)<sub>2</sub> 分别在 1 778, 1 645 和 1 550 cm<sup>-1</sup>出现了三个峰, 归属于羧基的 C=O 伸缩振动 峰<sup>[17]</sup>, 说明经 Diels-Alder 反应后羧基官能团成功引 入到 SBA-15 中. Co 络合物 (I) 在 1 532 和 1 415 cm<sup>-1</sup> 处的两个吸收峰为羧酸根的对称和不对称振动 峰, 696 cm<sup>-1</sup> 吸收峰是该络合物中 (µ<sub>3</sub>-O)Co<sub>3</sub> 的特征



#### 图 4 样品的 IR 谱

**Fig. 4.** IR spectra of samples. (1) SBA-15-Cp; (2) SBA-15-(COOH)<sub>2</sub> (3) SBA-15-Co(III); (4) Co complex(**I**).

峰<sup>[16]</sup>. 与 SBA-15-(COOH)<sub>2</sub> 和 Co 络合物 (**I**) 相比, SBA-15-Co(III) 上未见 1 550 cm<sup>-1</sup>峰,而在 700 cm<sup>-1</sup> 处出现了一弱峰,说明络合物 (**I**) 被引入到材料中.

#### 2.1.5 XPS 结果

图 5 为 SBA-15-Co(III) 中 Co 的 XPS 谱. 由图 可见, 在结合能 780.3 和 795.3 eV 处有峰出现, 分别 对应于 Co 2*p*<sub>3/2</sub> 和 Co 2*p*<sub>1/2</sub>, 且两峰在较高结合能处



图 3 样品的 TEM 照片 Fig. 3. TEM images of different samples. (A,a) SBA-15-Cp; (B,b) SBA-15-(COOH)<sub>2</sub>; (C,c) SBA-15-Co(III).



图 5 SBA-15-Co(III) 中 Co 2p XPS 谱



有较弱的伴随峰,这说明 Co 在所合成材料中主要 以 Co(III) 存在<sup>[18]</sup>.

#### 2.2 环己烯的环氧化反应

#### 2.2.1 负载催化剂和非负载催化剂的比较

在异丁醛存在下,以分子 O<sub>2</sub>为氧化剂,考察了 SBA-15-Co(III) 和 Co 络合物 (I) 在环己烯环氧化反 应 (图式 2) 中的催化性能,结果见表 2. 由表可见不 加催化剂时环己烯的转化率仅为 4%. 以 Co 络合物



 Table 2
 Epoxidation of cyclohexene using SBA-15-Co(III) and Cobalt complex (I) as catalysts

	Catalyst	Cyclohexene	Turnover	Epoxide	
Catalyst	dosage	conversion	number	selectivity	
	(mg)	(%)	(mmol/mmol)	(%)	
Blank	_	4.0	_	100	
Co complex (I)	4.0	83.2	507.3	50	
SBA-15-Co(III)	100	90.5	766.4	58.7	
D 11 11 1			1.1 1.0		

Reaction conditions: acetonitrile 20 ml, cyclohexene 1.0 g, isobutyraldehyde 2.6 g, O<sub>2</sub> 5 ml/min, 40 °C, 6 h.

(I)为催化剂,环己烯的转化率、转化数和选择性分别为83.2%,507.3和50%;而以SBA-15-Co(III)为催化剂时,环己烯的转化率、转化数和选择性较Co络合物(I)明显增加,分别为90.5%,766.4和58.7%.可能原因有:(1)SBA-15-Co(III)的表面疏水性促进了环己烯的吸附,使得反应物的局部浓度增加;(2)SBA-15-Co(III)比表面积较高,使得活性中心分散得较好;(3)介孔的存在有利于反应物和产物的传输.另外,产物中除主产物环氧化物外,还有环己烯醇、环己烯酮和环己二酮等副产物.



图式 2 SBA-15-Co(III) 催化环己烯环氧化反应式 Scheme 2. Scheme for cyclohexene epoxidation catalyzed by SBA-15-Co(III).

### 2.2.2 O<sub>2</sub>流速的影响

在 SBA-15-Co(III) 催化剂 0.1 g、环己烯 1.0 g、 异丁醛 2.6 g、乙腈 20 ml、40 ℃ 反应 6 h 的条件下, 考察了 O<sub>2</sub> 流速对 SBA-15-Co(III) 催化环己烯环氧 化反应的影响,结果见表 3. 从表中可见,尽管 O<sub>2</sub>流 速为 10 ml/min 时,第一次循环中环氧环己烷的产 率和选择性都大于 O<sub>2</sub> 流速为 5 ml/min 时的产率和 选择性. 然而,随着循环次数的增加,O<sub>2</sub> 流速为 10 ml/min 时环氧环己烷产率和选择性迅速降低. 而 O<sub>2</sub> 流速为 5 ml/min 时环氧环己烷产率和选择性却 基本保持稳定. 这可能是由于当 O<sub>2</sub> 流速增加时,反 应体系中 O<sub>2</sub> 的量增加,从而有利于反应向正方向进

表 3 不同 O <sub>2</sub> 流速时 SBA-15-Co(III) 催化环己烯环氧1	七反应结果
---	-------

Table 3Catalytic reaction results of the epoxidation of cyclohexene using SBA-15-Co(III) as catalyst at different O2 flow rates								
O2 flow rate/(ml/min)	Cyclohexene epoxide selectivity (%)				Cyclohexene epoxide yield (%)			
	Cycle 1	Cycle 2	Cycle 3	Cycle 4	Cycle 1	Cycle 2	Cycle 3	Cycle 4
5	58.7	63.7	59.4	60.5	52.2	58.0	54.6	55.0
10	75.3	51.6	44.0	34.8	87.1	60.2	50.2	40.4

Reaction conditions: acetonitrile 20 ml, cyclohexene 1.0 g, isobutyraldehyde 2.6 g, 40 °C, 6 h.

行.但也加快了催化剂活性中心的失活,因而在随后的循环中,环氧环己烷产率和选择性降低较快.因此,本文中 O<sub>2</sub>流速采用 5 ml/min.

#### 2.2.3 催化剂稳定性

催化剂经离心分离后,于室温在乙腈中搅拌1h 后离心,此过程重复5次后,于80℃真空干燥,继 续下一次反应.图6为连续6次环氧化反应结果. 可以看出,经过6次循环后,环氧环己烷选择性和产 率均未见明显降低,说明SBA-15-Co(III)具有较好 的稳定性.



图 6 催化剂稳定性

Fig. 6. Catalytic stability of SBA-15-Co(III). Reaction conditions: acetonitrile 20 ml, cyclohexene 1.0 g, isobutyraldehyde 2.6 g,  $O_2$  5 ml/min, 40 °C, 6 h.

# 3 结论

通过 Diels-Alder 反应合成了邻二羧酸官能化 介孔材料 SBA-15-(COOH)<sub>2</sub>,并在 H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 和吡啶存在 下经离子交换制备出 SBA-15-Co(III). 该催化剂不 仅表现出较均相催化剂更高的催化环己烯环氧化反 应的活性和选择性,而且具有较好的循环使用稳定 性,因此 SBA-15-Co(III) 有望用作环己烯环氧化的 催化剂.

#### 参考文献

- 1 Oyama S T. Mechanisms in Homogeneous and Heterogeneous Epoxidation Catalysis. Amsterdam: Elsevier, 2008. 6
- 2 晋春, 郭永, 薛万华, 孟双明, 李瑞丰. 石油化工 (Jin Ch, Guo Y, Xue W H, Meng Sh M, Li R F. *Petrochem Technol*), 2009, **8**: 486
- 3 李学峰, 高焕新, 陈庆龄. 化学进展 (Li X F, Gao H X, Chen Q L. Progr Chem), 2006, **18**: 449
- 4 杨恒权, 张高勇, 洪昕林, 朱银燕. 化学学报 (Yang H Q, Zhang G Y, Hong X L, Zhu Y Y. Acta Chim Sin), 2003, 61: 1786
- 5 陈杨英, 韩秀文, 包信和. 催化学报 (Chen Y Y, Han X W, Bao X H. Chin J Catal), 2005, 26: 412
- 6 于瑶, 靳艳, 吴佩春, 张卫. 催化学报 (Yu Y, Jin Y, Wu P Ch, Zhang W. Chin J Catal), 2007, 28: 915
- 7 李学峰, 许志红, 高焕新, 陈庆龄. 中国科学: 化学 (Li X F, Xu Zh H, Gao H X, Chen Q L. *Sci Sin Chim*), 2010, **40**: 1063
- 8 Chaube V D, Shylesh S, Singh A P. J Mol Catal A, 2005, 241: 79
- 9 Corriu R J P, Lancelle-Beltran, Mehdi A, Reyé C, Brandès S, Guilard R. J Mater Chem, 2002, 12: 1355
- 10 Chakrabarty R, Das B K, Clark J H. Green Chem, 2007, 9: 845
- 11 Das B K, Clark J H. Chem Commun, 2000: 605
- 12 Burri D R, Jun K W, Kim Y H, Kim J M, Park S E, Yoo J S. Chem Lett, 2002: 212
- 13 Samanta S, Lahab S C, Mal N K, Bhaumik A. J Mol Catal A, 2004, 222: 235
- 14 Gao P F, Zhang T M, Yang H Q, Gao C G, Zhao Y X. Mater Lett, 2010, 64: 2084
- 15 Schumann H, Hasan M, Gelman F, Avnir D, Blum J. Inorg Chim Acta, 1998, 280: 21
- 16 Sarmah P, Chakrabarty R, Phukan P, Das B K. J Mol Catal, 2007, 268: 36
- 17 Silverstein R M, Webster F X, Kiemle D J. Spectrometric Identification of Organic Compounds. 7th Ed. Hoboken: John Wiley & Sons, 2005. 95
- 18 Huang W, Zuo Z J, Han P D, Li Z H, Zhao T D. J Electron Spectrosc Relat Phenom, 2009, 173: 88