Vorlesung "Festkörper-NMR-Spektroskopie" des Moduls "Strukturaufklärung" für Chemie-Bachelor-Studenten an der Universität Stuttgart gehalten von apl. Prof. Dr. Michael Hunger bis Sommersemester 2020

## Bachelor-Vorlesung "Strukturaufklärung"

## Vorlesungsblock "Festkörper-NMR-Spektroskopie"

## Apl. Prof. Dr. Michael Hunger:

1.	Einführung zu Kernspin-Wechselwirkungen in Festkörpern	3		
1.1	Übersicht zu Kernspin-Wechselwirkungen	3		
1.2	Zeeman-Wechselwirkung	4		
1.3	Quadrupol-Wechselwirkung	5		
1.4	Knight-Verschiebung	9		
1.5	Dipol-Dipol-Wechselwirkung	10		
1.6	Anisotrope chemische Abschirmung bzw. Verschiebung	12		
1.7	J-Kopplung bzw. indirekte Kernspin-Kernspin-Wechselwirkung	13		
2.	Messtechniken der Festkörper-NMR-Spektroskopie	14		
2.1	Sättigungsfreie Impulsanregung großer Spektrenbereiche	14		
2.2	Signalverstärkung durch Kreuzpolarisation (CP)	15		
2.3	Schnelle Probenrotation um den magischen Winkel (MAS)	17		
2.5	Vollständige Ausmittelung der quadrupolaren Wechselwirkung			
	mittels Probenrotation um zwei Achsen (DOR)	21		
2.6	Vollständige Ausmittelung der quadrupolaren Wechselwirkung mit			
	Hilfe von Mehrquanten-NMR-Experimenten (MQ)	22		
3.	Anwendungsbeispiele	24		
3.1	Bestimmung des Gerüst- $n_{Si}/n_{Al}$ -Verhältnisses von kristallinen			
	Alumosilicaten mittels <sup>29</sup> Si-HPDEC-MAS-NMR	24		
3.2	Bestimmung des H-H-Abstandes von Kristallwasser im Gips mittels			
	<sup>1</sup> H-Festkörper-NMR	25		
3.3	Bestimmung der <sup>13</sup> C-Abschirmparameter von Glycin mittels			
	<sup>13</sup> C-CP-MAS-NMR	26		
3.4	Untersuchung der Na <sup>+</sup> -Populationen im dehydratisierten Zeolith			
	Na-Y mittels <sup>23</sup> Na-MAS-NMR	28		
4.	Literatur	29		
- ۱۸ م	ng 1	20		
Anna A mh		3U 21		
Anna	ng 2	31 22		
Anna	Annang 3 3			

## 1. Einführung zu Kernspin-Wechselwirkungen in Festkörpern

## 1.1 Übersicht zu Kernspin-Wechselwirkungen

- Positionen und Formen von Festkörper-NMR-Signalen (FKNMR) werden durch folgende Kernspin-Wechselwirkungen bestimmt:

$$\boldsymbol{H}_{\text{total}} = \boldsymbol{H}_0 + \boldsymbol{H}_{\text{Q}} + \boldsymbol{H}_{\text{K}} + \boldsymbol{H}_{\text{DI}} + \boldsymbol{H}_{\text{CSA}} + \boldsymbol{H}_{\text{J}}$$
(1)

Hamilton-	Beschreibung	Frequenz /
Operator		Signalverbreiterung
$H_0$	Zeeman-Wechselwirkung des	$\leq 10^9  \mathrm{s}^{-1}$
	magnetischen Kern-Dipol-Momentes $\mu_i$	
	mit dem Magnetfeld $B_0$	
$H_{Q}$	Wechselwirkung des elektrischen Kern-	$\leq 10^7 \text{ s}^{-1}$
	Quadrupol-Momentes von Kernen mit	
	$I > \frac{1}{2}$ mit dem elektrischen Feldgradien-	
	ten am Kernort	
$H_{\rm K}$	Knight-Verschiebung durch	$\leq 10^5 \text{ s}^{-1}$
	Wechselwirkung der resonanten Kerne	
	mit ungepaarten Elektronen	
$H_{ m DI}$	direkte Wechselwirkung des	$\leq 5 \times 10^4 \mathrm{s}^{-1}$
	magnetischen Dipol-Momentes des	
	resonanten Kernes mit den magnetischen	
	Dipol-Momenten benachbarter Kerne	
$H_{\rm CSA}$	anisotrope chemische Abschirmung	$\leq 5 \times 10^3  \mathrm{s}^{-1}$
	$\sigma$ aufgrund der Abschirmung des $B_0$ -	
	Feldes durch Elektronenhüllen	
$H_{ m J}$	J-Kopplung, skalare Wechselwirkung	$\leq 5 \times 10^2 \mathrm{s}^{-1}$
	oder indirekte Kernspin-Kernspin-	
	Wechselwirkung, vermittelt über	
	Bindungselektronen	

#### 1.2 Zeeman-Wechselwirkung

- Hamilton-Operator  $H_0$  der Zeeman-Wechselwirkung für Kerne mit Spin *I* und dem gyromagnetischen Verhältnis  $\gamma_1$  in einem äußeren Magnetfeld  $B_0$ :

$$\boldsymbol{H}_{0} = -\boldsymbol{\gamma}_{1} \cdot \boldsymbol{\hbar} \cdot \boldsymbol{I} \cdot \boldsymbol{B}_{0} \tag{2}$$

- Aufspaltung der Kernspin-Energieniveaus entsprechend der magnetischen Quantenzahlen *m* (unten links)
- die Übergangsfrequenz zwischen diesen Energieniveaus entspricht der Larmor-Frequenz v<sub>0</sub>:

$$\boldsymbol{v}_0 = \frac{\boldsymbol{\gamma}_I}{2\pi} \; \boldsymbol{B}_0 \tag{3}$$

 im klassischen Bild ist die Larmor-Frequenz die Umlauffrequenz der magnetischen Dipol-Momente μ<sub>i</sub> (bzw. μ) auf einem Kegelmantel, ausgerichtet in B<sub>0</sub>-Richtung (unten rechts)



#### 1.2 Quadrupol-Wechselwirkung

- Kerne mit Spin  $I > \frac{1}{2}$  besitzen eine elliptische Ladungsverteilung



diese Ladungsverteilung bewirkt ein elektrisches Kern-Quadrupol-Moment
 eQ (proportional zur quadrupolaren Anisotropie QA in obiger Abbildung)

Kern	$^{2}$ H	<sup>23</sup> Na	<sup>27</sup> Al	<sup>41</sup> Ca	<sup>241</sup> Pu
Spin I	1	3/2	5/2	7/2	5/2
eQ	e × 0,29	e × 10,40	e × 14,66	-е × 6,70	e × 560

- bei Spin I = 3/2, 5/2, 7/2 etc. gibt es neben dem Zentral-Übergang (-1/2  $\leftrightarrow$ 

+1/2) zusätzliche Satelliten-Übergänge (z.B. -3/2  $\leftrightarrow$  -1/2, +1/2  $\leftrightarrow$  +3/2 etc.)



- Signal des Zentral-Übergangs erscheint im Signal-Schwerpunkt nahe  $\omega_0$
- Satelliten-Signale sind um  $\pm 2\Delta$  zum Zentral-Übergang verschoben
- Δ hängt von Quadrupol-Frequenz ω<sub>Q</sub> = 2πν<sub>Q</sub> und dem Winkel β zwischen der z-Richtung des elektrischen Feldgradienten V<sub>zz</sub> = eq am Kernort (Nahstrukturparameter) und der B<sub>0</sub>-Richtung ab



 relative Signalintensitäten A des Zentral-Übergangs (CT) und der Satelliten-Übergänge (ST):

Übergang:	ST	ST	ST	ST	СТ	ST	ST	ST	ST
I = 1				1/2		1/2			
I = 3/2			3/10		4/10		3/10		
I = 2		2/10		3/10		3/10		2/10	
I = 5/2	5/35	i	8/35		9/35		8/35		5/35

$$A(\text{CT,ST}) = \frac{3}{2} \frac{I(I+1) - m(m-1)}{I(I+1)(2I+1)}$$
(4)

(Kerne mit Spin I = 1, 2, 3 etc. haben keinen Zentral-Übergang)

- Hamilton-Operator  $H_Q$  der Quadrupol-Wechselwirkung:

$$\boldsymbol{H}_{\mathrm{Q}} = \frac{e^2 q Q}{4I(2I-1)} [3I_{\mathrm{z}}^2 - I(I+1)] \left( \frac{3\cos^2 \beta - 1}{2} + \frac{\eta_Q}{2} \sin^2 \beta \cos 2\alpha \right)$$
(5)

mit Asymmetrie-Parameter  $\eta_Q$  und Komponenten des elektrischen Feldgradienten  $V(V_{zz} \ge V_{yy} \ge V_{xx})$ :

$$\eta_{Q} = \frac{V_{xx} - V_{yy}}{V_{zz}} \tag{6}$$

und den Euler-Winkeln  $\alpha$  und  $\beta$  zwischen den Hauptachsen des Tensors des elektrischen Feldgradienten und des Laborkoordinatensystems

- die Quadrupol-Kopplungskonstante  $C_q$  beschreibt die Stärke der Quadrupol-Wechselwirkung (proportional zum Produkt von eQ und e $q = V_{zz}$ ):

$$C_{\rm q} = \frac{e^2 q Q}{h} \tag{7}$$

- Zusammenhang von  $C_q$  und Quadrupol-Frequenz  $\omega_Q = 2\pi v_Q$ :

$$v_{\rm Q} = \omega_{\rm Q} / 2\pi = \frac{3e^2 qQ}{2I(2I-1)h} = \frac{3C_q}{2I(2I-1)}$$
(8)

Frequenzverteilungsfunktion (Signalform) des Zentral-Übergangs (−1/2 ↔ +1/2) von Quadrupol-Kernen [Freude1]:

$$\omega_{-1/2,+1/2} = -\frac{\omega_0^2}{6\omega_0} \left[ I(I+1) - \frac{3}{4} \right] (A\cos^4\beta + B\cos^2\beta + C)$$
(9)

mit

$$A = -\frac{27}{8} - \frac{9}{4}\eta \cos 2\alpha - \frac{3}{8}\eta^2 \cos^2 2\alpha$$
(10)

$$B = +\frac{15}{4} - \frac{1}{2}\eta^2 + 2\eta\cos 2\alpha + \frac{3}{4}\eta^2\cos^2 2\alpha$$
(11)

$$C = -\frac{3}{8} + \frac{1}{3}\eta^2 + \frac{1}{4}\eta\cos 2\alpha - \frac{3}{8}\eta^2\cos^2 2\alpha$$
(12)

- Signalformen von Zentral-Übergängen für unterschiedliche Asymmetrie-Parameter  $\eta_Q$  (hier  $\eta$ ) in Einheiten von  $(\nu - \nu_0) / X$  mit:



zu MAS, d.h. Probenrotation um den magischen Winkel, siehe Abschnitt 2.3

- die Signalschwerpunkte des Zentral-Übergangs und der Satelliten-Übergänge sind um die Frequenzdifferenz  $\Delta v$  verschoben [Freude1]:

$$\Delta \nu = -\frac{\nu_{Q}^{2}}{30\nu_{0}}9 \cdot \left(1 + \frac{\eta^{2}}{3}\right)$$
(14)

 zusätzlich zeigt der Signalschwerpunkt des Zentral-Übergangs eine feldabhängige (B<sub>0</sub>-Feld) Resonanzverschiebung v<sub>QS</sub> (quadrupolare Verschiebung, *quadrupolar shift*):

$$v_{\rm QS} = -\frac{1}{30} \frac{v_Q^2}{v_0} \left[ I(I+1) - \frac{3}{4} \right] (1 + \frac{1}{3}\eta^2)$$
(15)

#### Vier Methoden zur Bestimmung der Quadrupol-Wechselwirkung

- Bei schwacher Quadrupol-Wechselwirkung kann der Abstand der Singularitäten der Satelliten-Übergänge ausgewertet werden (Seite 4, unten).
- 2) Alternativ kann die Differenz  $\Delta v$  der Signalschwerpunkte der Satellitenund Zentral-Übergänge gemessen und ausgewertet werden (Gl. (14)).
- Im Falle von starker Quadrupol-Wechselwirkung kann eine Computer-Simulation der Signalform des Zentralüberganges durchgeführt werden (Seite 6, unten).
- 4) Bei sehr starker Quadrupol-Wechselwirkung kann die feldabhängige quadrupolare Verschiebung  $v_{QS}$  des Signals des Zentralübergangs bei verschiedenen  $B_0$ -Feldern gemessen und ausgewertet werden (Gl. (15)).

#### Nutzen der gewonnenen spektroskopischen Daten

- Quadrupol-Frequenz v<sub>Q</sub> und Asymmetrie-Parameter η<sub>Q</sub> spiegeln die Ladungsverteilung und Symmetrie (elektrischer Feldgradient) in der Nahstruktur der resonanten Quadrupol-Kerne wider (siehe Abschnitt 3.4)
- ermöglichen Unterscheidung von Atomen auf verschiedenen kristallographischen Positionen und/oder in amorphen Phasen

#### 1.4 Knight-Verschiebung

- Resonanzverschiebung (Knight-Verschiebung/-*shift*) der NMR-Signale von Kernen in direkter Nachbarschaft von ungepaarten Elektronen
- wird auch als Fermi-Kontakt-Wechselwirkung dieser Kerne mit paramagnetischen Zentren bezeichnet
- Knight-Shift K (in ppm) oder  $\Delta v$  (in Frequenzeinheiten) [Fraiss1]:

$$K = \frac{\Delta \nu}{\nu_0} = \frac{a \cdot \chi_P}{\gamma_e \gamma_n \hbar}$$
(16)

mit Pauli-Suszeptibilität der ungepaarten Elektronen  $\chi_P$  und den gyromagnetischen Verhältnissen der Elektronen  $\gamma_e$  und des Kerns  $\gamma_n$ 

- Parameter *a* hängt von der Stärke der Hyperfein-Wechselwirkung der Kerne mit den ungepaarten Elektronen ab
- Hamilton-Operator  $H_K$  für die Knight-Verschiebung des Signals eines Kerns mit Spin *I*:

$$\boldsymbol{H}_{\mathrm{K}} = \boldsymbol{\gamma}_{\mathrm{n}} \cdot \boldsymbol{\hbar} \cdot \boldsymbol{K} \cdot \boldsymbol{I} \cdot \boldsymbol{B}_{0} \tag{17}$$

- die Knight-*shift K* ist oft stärker als die Wirkung der Abschirmung  $\sigma$  bzw. der chemischen Verschiebung und hat meist ein positives Vorzeichen:

$$\omega = \omega_0 (1 - \sigma + K) \tag{18}$$

 somit kann eine große positive Resonanzverschiebung ein Hinweis f
ür das Vorliegen von metallischen Clustern mit ungepaarten Elektronen in der direkten Umgebung resonanter Kerne sein

#### Experimenteller Beweis für die Knight-Verschiebung

- Überprüfung der Temperaturabhängigkeit von K mittels Korringa-Gleichung:

$$K^{2} = \frac{\hbar}{4\pi k_{B}} \left(\frac{\gamma_{e}}{\gamma_{n}}\right)^{2} S \frac{1}{T_{1}T}$$
(19)

mit Spin-Gitter-Relaxationszeit  $T_1$ , Temperatur T und Skalierungsfaktor S

#### Nutzen der gewonnenen spektroskopischen Daten

- Nachweis von ungepaarten Elektronen in der Umgebung der resonanten Kerne und deren Lokalisierung (siehe Anhang 1)

#### 1.5 Dipol-Dipol-Wechselwirkung

- Wechselwirkung des resonanten Kerns *I* mit den magnetischen Dipol-Momenten benachbarter Kerne (Kerne *S*)
- Dipol-Momente von Nachbarkernen erzeugen schwache Magnetfelder, die das *B*<sub>0</sub>-Feld überlagern (siehe unten)



- Dipol-Dipol-Wechselwirkungen hängen vom Kern-Kern-Abstand  $r_{IS}$  und dem Winkel  $\beta_{IS}$  des Kern-Kern-Verbindungsvektors zur  $B_0$ -Feldrichtung ab
- Hamilton-Operator für die homonukleare (gleichartige Kerne *I* mit γ<sub>1</sub>) und die heteronukleare (unterschiedliche Kerne *I* und *S* mit γ<sub>1</sub> ≠ γ<sub>S</sub>) Dipol-Dipol-Wechselwirkung *H*<sub>DLII</sub> bzw. *H*<sub>DLIS</sub>:

$$\boldsymbol{H}_{\text{DI,II}} = \gamma_{I} \gamma_{S} \hbar^{2} \frac{\mu_{0}}{4\pi} \frac{1}{r_{IS}^{3}} \left( \frac{1 - 3\cos^{2}\beta_{IS}}{2} \right) (3I_{z} \cdot S_{z} - \boldsymbol{I} \cdot \boldsymbol{S})$$
(20)

$$\boldsymbol{H}_{\text{DI,IS}} = \gamma_{I} \gamma_{S} \hbar^{2} \frac{\mu_{0}}{4\pi} \frac{1}{r_{IS}^{3}} \left( \frac{1 - 3\cos^{2}\beta_{IS}}{2} \right) \boldsymbol{I}_{z} \cdot \boldsymbol{S}_{z}$$
(21)

- alternative Schreibweise:

$$\boldsymbol{H}_{\mathrm{DI}} = \hbar \cdot \boldsymbol{\omega}_{\mathrm{DI}}(A+B) \tag{22}$$

mit

$$\omega_{\rm DI} = (\gamma_i \gamma_k \hbar \frac{\mu_0}{4\pi}) / r_{\rm ik}^3$$
(23)

$$A = (1 - 3\cos^2 \beta_{ik}) I_{zi} I_{zk}$$
<sup>(24)</sup>

$$B = -\frac{1}{4} (1 - 3\cos^2 \beta_{ik}) [I_{+i}I_{-k} + I_{-i}I_{+k}]$$
(25)

*Term A:* Verteilung der Larmor-Frequenz aufgrund unterschiedlicher lokaler Magnetfelder am Ort der resonanten Kerne

*Term B:* Flip-Flop-Term, der den Polarisationstransfer (Spin-Diffusion, T<sub>2</sub>-Relaxation) zwischen benachbarten Spins beschreibt

- Spektren von dipolar wechselwirkenden Kern-Paaren mit Spin I = 1/2bestehen aus zwei gespiegelten Teilspektren, da der jeweilige Nachbar-Kern *S* des resonanten Kerns *I* zwei mögliche Quantisierungszustände  $m_{\rm S} = \pm 1/2$  hat



bei polykristallinen Proben überstreicht der Winkel β<sub>ik</sub> alle Werte von 0° bis 90° und es entsteht ein Pulverspektrum (siehe oben, rechts), auch Pake-Dublett genannt (siehe auch Anhang 2 und Abschnitt 3.2)

## Nutzen der gewonnenen spektroskopischen Daten

 Auswertung der Stärke der dipolaren Wechselwirkung ermöglicht die Bestimmung von Kern-Kern-Abständen in kristallinen als auch amorphen Feststoffen

#### 1.6 Anisotrope chemische Abschirmung bzw. Verschiebung

- Abschirmung des  $B_0$ -Feldes durch die den Kern umgebende Elektronenhülle
- Abschirmung  $\sigma$  ist meist anisotrop, d.h. ist Tensor mit  $|\sigma_{zz}| \ge |\sigma_{yy}| \ge |\sigma_{xx}|$



- Hamilton-Operator  $H_{CSA}$  der anisotropen chemischen Abschirmung:

$$\boldsymbol{H}_{\rm CSA} = \boldsymbol{\gamma} \cdot \boldsymbol{\hbar} \cdot \boldsymbol{I} \cdot \boldsymbol{\sigma}_{\alpha\beta} \cdot \boldsymbol{B}_{\boldsymbol{0}} \tag{26}$$

- Frequenzverteilungsfunktion (Signalform) verursacht durch anisotrope chemische Abschirmung:

$$\omega = \omega_0 \left[ (1 - \sigma_{iso}) - \Delta \sigma \left( \frac{3\cos^2 \beta - 1}{2} + \frac{\eta_{CSA}}{2} \sin^2 \beta \cos 2\alpha \right) \right]$$
(27)

mit isotroper Abschirmung  $\sigma_{iso}$  (bzw. - $\delta_{iso}$ ):

$$\sigma_{\rm iso} = \frac{1}{3} (\sigma_{\rm xx} + \sigma_{\rm yy} + \sigma_{\rm zz})$$
(28)

Anisotropie  $\Delta \sigma$ :  $\Delta \sigma = (\sigma_{zz} - \sigma_{iso})$ 

und Asymmetrie-Parameter  $\eta_{CSA}$ :

$$\eta_{\rm CSA} = \frac{(\sigma_{yy} - \sigma_{xx})}{\Delta\sigma} \tag{30}$$

- in Flüssigkeiten bewirkt die schnelle Umorientierung der Moleküle eine Ausmittlung der anisotropen Terme in Gl. (27) zu:

$$\omega = \omega_0 (1 - \sigma_{\rm iso}) \tag{31}$$

- in polykristalline Festkörperproben überstreichen die Euler-Winkel  $\alpha$  und  $\beta$  in Gl. (27) alle Werte von 0° bis 90° und liefern folgende Signalformen:

(29)



allgemeiner Fall,  $\eta_{CSA} \neq 0$  axiale Symmetrie,  $\eta_{CSA} = 0$ 

- bei axialer Symmetrie ( $\eta_{CSA} = 0$ ) ist  $\sigma_{xx} = \sigma_{yy}$  und es werden oft folgende Bezeichnung der Hauptachsenkomponenten des Abschirmtensors verwendet:

$$\sigma_{\perp} = \sigma_{zz} \tag{32}$$

$$\sigma_{||} = \sigma_{xx} = \sigma_{yy} \tag{33}$$

#### Nutzen der gewonnenen spektroskopischen Daten

- die Größe der Anisotropie der chemischen Abschirmung liefert Informationen zur Natur und räumlichen Anordnung von Nachbaratomen (siehe Anhang 3)
- unterstützen die Zuordnung von Signalen in FKNMR-Spektren (siehe Abschnitt 3.3)

#### 1.7 J-Kopplung bzw. indirekte Kernspin-Kernspin-Wechselwirkung

- indirekte Kernspin-Kernspin-Wechselwirkung (J-Kopplung), die über Bindungselektronen vermittelt wird
- ist eine skalare Größe, die unabhängig von Stärke des  $B_0$ -Feldes ist
- Hamilton-Operator  $H_J$  mit skalarer Größe  $J_{ij}$ , die die Wechselwirkung zwischen den wechselwirkenden Kernen i und j beschreibt:

$$\boldsymbol{H}_{\mathrm{J}} = \boldsymbol{I}_{\mathrm{i}} \cdot \boldsymbol{J}_{\mathrm{ij}} \cdot \boldsymbol{S}_{\mathrm{j}} \tag{34}$$

- die *J*-Kopplung bewirkt Signalaufspaltungen von bis zu ca.  $5 \times 10^2$  s<sup>-1</sup>, die aufgrund der großen Signalbreiten in FKNMR-Spektren meist überdeckt werden

- 2. Messtechniken der Festkörper-NMR-Spektroskopie
- 2.1 Sättigungsfreie Impulsanregung großer Spektrenbereiche

#### Korrekte Pulsanregung

Hochfrequenz-Impulse (HF) mit der magnetischen Feldstärke B<sub>1</sub> bewirken eine Drehung der Magnetisierung M mit der Nutationsfrequenz ω<sub>1</sub> = γ·B<sub>1</sub> aus der z-Richtung (B<sub>0</sub>-Richtung) in die x-y-Ebene:



- in Abhängigkeit von der  $B_1$ -Feldstärke (Impulsleistung bzw. Sendeleistung) kann  $\omega_1/2\pi$  bis zu 500 kHz betragen
- Impulslänge  $t_p$  für Nutationswinkel  $\alpha = \pi/2, \pi \dots$ :

$$t_{\rm p} = \frac{\alpha}{\omega_{\rm I}} = \frac{\alpha}{\gamma B_{\rm I}} \tag{35}$$

- Abhängigkeit der Anregungsbreite  $\Delta v$  (spektraler Anregungsbereich) von der Einstrahlungsdauer  $t_p$  eines HF-Impulses:

$$\Delta v \approx 1/(\pi t_{\rm p}) \tag{36}$$

- Spektrenbereich z.B. von 3 MHz (bei <sup>27</sup>Al-FKNMR) erfordert  $t_p \le 0,1 \text{ } \mu\text{s}!$ 

#### Vermeidung von Sättigung

- die Wiederholzeit von NMR-Experimenten (t<sub>rep</sub>: *repetition time*) bei Anregung mit π/2-Impulsen sollte *ca*. 5 × T<sub>1</sub> betragen (T<sub>1</sub>: Spin-Gitter-Relaxationszeit)
- anderenfalls tritt eine S\u00e4ttigung des Spin-Systems (unvollst\u00e4ndige Relaxation) und ein Verlust an Signalintensit\u00e4t auf

- bei sehr langer  $T_1$ -Zeit kann mit kürzeren Anregungsimpulsen bzw.

Nutationswinkeln (Ernst-Winkel)  $\alpha_{opt}$  angeregt werden (ohne Sättigung):

$$\cos \alpha_{\rm opt} = \exp\{-t_{\rm rep}/T_1\}$$
(37)

- Beispiele für Ernst-Winkel  $\alpha_{opt}$  für ein Kernspin-System mit einer  $T_1$ -Zeit von 5 s und kürzeren Experiment-Wiederholzeiten  $t_{rep}$ :

t <sub>rep</sub>	7,5 s	5,0 s	2,5 s	
$\overline{\alpha_{\text{opt}}}$	77°	68°	53°	

#### 2.2 Signalverstärkung durch Kreuzpolarisation (CP)

- Verstärkung der Signalintensitäten von Kernen S mit geringer natürlicher
   Häufigkeit und kleinem gyromagnetischen Verhältnis (S: <sup>13</sup>C, <sup>15</sup>N, <sup>29</sup>Si etc.)
- Nutzung des hohen Besetzungszahlunterschieds  $\Delta N_{\rm I}$  der Kernspin-Energieniveaus von dipolar gekoppelten <sup>1</sup>H-Kernen *I* zur Erhöhung von  $\Delta N_{\rm S}$  durch Polarisationstransfer von *I*- zu *S*-Spins (CP: *cross polarization*):

$$\frac{\Delta N_I}{\Delta N_S} = \frac{\gamma_I}{\gamma_S} \tag{38}$$

 Voraussetzung ist eine Angleichung der Energieniveaus f
ür beide dipolar gekoppelten Spin-Systeme *I* und *S* in den Magnetfeldkomponenten *B*<sub>1,I</sub> und *B*<sub>1,S</sub> von HF-Impulsen (*contact pulses* bzw. Kontaktimpulse)



 ein π/2-Impuls erzeugt *I*-Polarisation und die Kontaktpulse ermöglichen einen Polarisationstransfer zu benachbarten *S*-Spins, wenn die Hartmann-Hahn-Bedingung erfüllt ist:

$$\gamma_{\rm I} B_{1,\rm I} = \gamma_{\rm S} B_{1,\rm S} \tag{39}$$

 während der Detektion der NMR-Signale der S-Spins wird im Kanal der I-Spins ein langer Entkoppelimpuls eingestrahlt, der die signalverbreiternde dipolare I-S-Wechselwirkungen reduziert

#### Einflussgrößen des CP-Experiments

- die durch die Kreuzpolarisation entstehende Polarisierung  $M_{\rm S}(t)$  der S-Spins hängt von der Dauer *t* der Kontaktimpulse ab [Michel1]:



Einflussgrößen sind die Relaxationszeit T<sub>1ρ,I</sub> der *I*-Spins im B<sub>1,I</sub>-Feld (gestrichelte Kurve), die Kreuzpolarisationsrate T<sub>IS</sub>:

$$\frac{1}{T_{IS}} = \frac{3}{2} M_{2,IS} \left( \frac{2\pi}{5M_{2,II}} \right)^{1/2}$$
(40)

die zweiten Momente  $M_{2,IS}$  und  $M_{2,II}$  der dipolaren *I,S*- und *I,I*-Wechselwirkung (Stärke dieser Dipol-Dipol-Wechselwirkungen) und der Parameter  $\lambda$ :

$$\lambda = 1 + \frac{T_{IS}}{T_{1\rho,S}} - \frac{T_{IS}}{T_{1\rho,I}}$$
(41)

- das Optimum für  $M_s(t)$  wird nach der Kontaktzeit  $t_m$  erreicht:

$$t_{\rm m} = \frac{T_{IS} \cdot T_{1\rho,I}}{T_{1\rho,I} - T_{IS}} \cdot \ln\left(\frac{T_{1\rho,I}}{T_{IS}}\right) \tag{42}$$

#### Hinweis

- wegen der zahlreichen Einflussgrößen auf  $M_{\rm S}(t)$  wird optimale Länge der Kontaktpulse (1 bis 6 ms) meist experimentell ermittelt
- da Parameter in Gl. (40) bis (42) oft nicht bekannt sind, ist keine exakte quantitative Auswertung und Diskussion der Signalintensitäten möglich

#### 2.3 Schnelle Probenrotation um den magischen Winkel (MAS)

- Überlappung breiter FKNMR-Signale erfordert für deren Trennung und Auswertung die Anwendung von Techniken der Signalverschmälerung
- Ausmittelung von Kernspin-Wechselwirkungen durch schnelle Probenrotation ( $v_{rot}$  von bis zu 60 kHz) um Achse im Winkel von  $\beta = 54,7^{\circ}$  zur  $B_0$ -Richtung (magischer Winkel, MAS: *magic angle spinning*)
- hierbei wird Geometrieterm  $(3\cos^2\beta 1)$  vieler Frequenzverteilungsfunktionen ausgemittelt



- Hamilton-Operator z.B. der dipolaren *I*,*S*-Wechselwirkung wird bei MAS zu:

$$H_{\text{DI, IS}}(t) = \frac{1}{2} \gamma_{i} \cdot \gamma_{j} \cdot \hbar^{2} \cdot r_{ij}^{-3} (\boldsymbol{I}_{i} \cdot \boldsymbol{S}_{j} - 3\boldsymbol{I}_{iz} \cdot \boldsymbol{S}_{jz}) \times$$

$$\{ (1/2) (3\cos^{2}\beta - 1) \cdot (3\cos^{2}\beta'_{ij} - 1) \qquad \text{Zentrallinie}$$

$$+ (3/2) \sin^{2}\beta \cdot \sin^{2}\beta'_{ij} \cdot \cos(2\pi v_{\text{rot}} \cdot t + \boldsymbol{\Phi}_{0ij}) \qquad \text{Seitenbänder} \qquad (43)$$

$$+ (3/2) \sin^{2}\beta \cdot \sin^{2}\beta'_{ij} \cdot \cos^{2}(2\pi v_{\text{rot}} \cdot t + \boldsymbol{\Phi}_{0ij}) \qquad \text{Seitenbänder} \qquad (43)$$

- MAS-NMR-Spektren bestehen daher aus der Zentrallinie und den um  $\pm v_{rot}$  verschobenen Rotationsseitenbändern (*spinning sidebands*)

#### Rotation um den magischen Winkel mittels Vielimpulsgruppen

- bei sehr starker homonuklearer Dipol-Dipol-Wechselwirkung kann es vorkommen, dass MAS alleine keine ausreichende Signalverschmälerung ermöglicht
- hilfreich kann die Einstrahlung einer Vielimpulsgruppe (siehe unten) sein,
   z.B. in Kombination mit MAS (CRAMPS: *Combined Rotation And Multipulse Sequence*)
- mit der Impulsgruppe WAHUHA wird die Magnetisierung mittels π/2-Impulsen f
  ür gleiche Zeiten von der z-Richtung (001) in die x- (100), y- (010) und wieder zur
  ück in die *z*-Richtung (001) gedreht



 dies entspricht einer Rotation der Magnetisierung um die (111)-Achse, die im magischen Winkel von 54,7° zur z-Richtung (001) steht [Grimmer 1]



- die Impulsgruppe besteht aus einer Wiederholung von *n* Zyklen (*cycle*), in denen jeweils ein Datenpunkt des Induktionsabfalls gemessen wird (*aqu.*)

#### Einschränkung der Wirkung der MAS bei thermischer Bewegung

- eine thermische Bewegung (beschrieben mittel Korrelationszeit  $\tau_c$ ) der resonanten Kerne beeinträchtigt die Wirkung der MAS und führt zu einer Restlinienbreite  $\Delta v_{1/2}^{MAS}$  der Zentrallinie von [Andrew1]:

$$\Delta v_{1/2}^{\text{MAS}} = \frac{1}{6\pi} M_{2,IS} \left[ \frac{2\tau_c}{1 + (\omega_{rot}\tau_c)^2} + \frac{\tau_c}{1 + 4(\omega_{rot}\tau_c)^2} \right]$$
(44)



- der Einfluss der thermischen Bewegung auf das gesamte MAS-NMR-Spektrum kann anhand des Induktionsabfalls  $G^{MAS}(t)$  berechnet werden, mit nachfolgender Fourier-Transformation in den Frequenzbereich [Pfeifer1]:

$$G^{\text{MAS}}(t) = \exp\{-(M_{2,\text{IS}}/3)[2J(\omega_{\text{rot}}, t) + J(2\omega_{\text{rot}}, t)]\}$$
(45)

mit

$$J(\omega_{\text{rot}}, t) = \frac{\tau_c t}{1 + (\omega_{rot} \tau_c)^2} + \frac{\tau_c^2 ((\omega_{rot} \tau_c)^2 - 1)}{(1 + (\omega_{rot} \tau_c)^2)^2} (1 - e^{-t/\tau_c} \cos(\omega_{rot} t)) - \frac{2\omega_{rot} \tau_c^3}{(1 + (\omega_{rot} \tau_c)^2)^2} e^{-t/\tau_c} \sin(\omega_{rot} t)$$
(46)

#### Beispiel für Signalverbreiterung durch thermische Bewegung

- berechnete <sup>1</sup>H-MAS-NMR-Spektren von strukturellen OH-Gruppen (Si(OH)Al) im Zeolith H-Y (dipolare <sup>1</sup>H-<sup>27</sup>Al-Wechselwirkung von  $M_{2,IS} = 0.7 \times 10^{-8} \text{ T}^2$ ) für  $v_{rot} = 3 \text{ kHz}$  und  $\tau_c = 10 \text{ }\mu\text{s}$  bis 10 ms:



#### Hinweis

- eine gute Ausmittelung von Festkörper-Wechselwirkungen mittels MAS ist nur bei τ<sub>c</sub> >> 1/ω<sub>rot</sub> bzw. ω<sub>rot</sub> >> 1/τ<sub>c</sub> möglich
- deshalb sind hohe Proben rotationsfrequenz und/oder tiefe Temperatur (großes  $\tau_c$ ) hilfreich

#### Einschränkung der Wirkung der MAS bei Quadrupol-Kernen $(S > \frac{1}{2})$

 die Wirkung der MAS bei Quadrupol-Kernen kann durch das zweite Moment *M*<sub>2,Q</sub><sup>MAS</sup> beschrieben werden, das proportional zur Stärke der nicht ausgemittelten Restwechselwirkung ist [Freude1]:

$$M_{2,Q}^{MAS} = \frac{1}{4} v_{QS}^2$$
 (für  $v_{QS}$  siehe Gl. (15)) (47)

 ohne MAS, d.h. statisch gemessen, ist das zweite Moment der Quadrupol-Wechselwirkung:

$$M_{2,Q}^{\text{statisch}} = \frac{23}{7} v_{QS}^2$$
(48)

 - aus Gl. (47) und (48) folgt die durch MAS erreichbare Reduzierung der Breite (proportional zur Quadratwurzel von M<sub>2</sub>) der Signale von Zentralübergängen (vergleiche Spektren auf S. 6, unten):

$$\sqrt{\frac{M_{2,Q}^{MAS}}{M_{2,Q}^{static}}} = \sqrt{\frac{7}{92}} = \frac{1}{3.6} \approx \frac{1}{4}$$
(49)

## 2.4 Vollständige Ausmittelung der quadrupolaren Wechselwirkung mittels Probenrotation um zwei Achsen (DOR)

bei Verwendung des Quanten-Zustands *p* (*quantum level*) mit *p*/2 ↔ –*p*/2 anstelle von *m* ↔ –*m* ist die Frequenzverteilungsfunktion *v*<sub>p/2,-p/2</sub> für den Zentralübergang unter Anwendung von MAS [Freude1]:

$$\begin{aligned}
\nu_{p/2,-p/2} &= \nu_{p/2,-p/2}^{iso} + \nu_{p/2,-p/2}^{aniso} \\
&= \frac{p \nu_{\varrho}^{2} (3 + \eta^{2})}{90 \nu_{0}} \Big\{ I(I+1) - \frac{3}{4} p^{2} \Big\} - \Big\{ \frac{p \nu_{\varrho}^{2}}{12960 \nu_{0}} \Big\} \\
&\times \Big\{ (18 + \eta^{2}) d_{0,0}^{(4)} + \sqrt{360} \cdot \eta \cdot d_{2,0}^{(4)} \cdot \cos 2\alpha + \sqrt{70} \cdot \eta^{2} \cdot d_{4,0}^{(4)} \cdot \cos 4\alpha \Big\} \\
&\times \Big\{ 36I(I+1) - 17 p^{2} - 10 \Big\} \Big\{ (-\frac{9}{28}) \cdot (35 \cos^{4} \beta - 30 \cos^{2} \beta + 3) \Big\} \end{aligned}$$
(50)

- Ausmittlung des anisotropen Terms  $v_{p/2,-p/2}^{aniso}$ , wenn  $\beta = 30,56^{\circ}$  oder 70,12°  $(35\cos^4\beta - 30\cos^2\beta + 3 = 0)$ , d.h. eine Probenrotation um eine zweite Achse in einem dieser Winkel  $\beta$  durchgeführt wird (DOR: *double oriented rotation*).



- der kleine innerer Rotor, der die Probe enthält, kann mit  $v_{rot}$  ca. 6 – 8 kHz rotieren, während der große äußere Rotor meist nicht mehr als 2 kHz erreicht

#### Einschränkungen der DOR-Technik

- schlechtes Signal/Rausch-Verhältnis wegen schlechtem Spulenfüllfaktor
- viele Rotationsseitenbänder wegen kleinem  $v_{rot}$  des äußeren Rotors

## 2.5 Vollständige Ausmittlung der quadrupolaren Wechselwirkung mit Hilfe von Mehrquanten-NMR-Experimenten (MQ)

- Kombination von MAS-Technik mit Impulsgruppe (Echo-Sequenz) zur Eliminierung der Restsignalbreite der Zentralübergänge von Quadrupol-Kernen
- Anregung von Mehrquanten-Übergängen m<sub>1</sub> (MQ: multiple-quantum) mit leistungsstarken Impulsen, Mehrquanten-Entwicklungszeit t<sub>1</sub> und Signal-Detektion während der Zeitperiode t<sub>2</sub> nach Konvertierung in Einquanten-Übergänge m<sub>2</sub> mittels schwachen Impulsen [Frydman 1]



 Bedingungen f
ür t<sub>1</sub> und t<sub>2</sub> in den oben dargestellten Impuls-Sequenzen [Frydman1]:

$$t_1 C_4(m_1) + t_2 C_4(m_2) = 0$$
(51)

mit  $C_4(m_1) = -42$  und  $C_4(m_2) = 54$  für Kerne mit Spin I = 3/2 sowie  $C_4(m_1) = -300$  und  $C_4(m_2) = 228$  für Kerne mit Spin I = 5/2

- Aufnahme der Echo-Signale  $G(t_1, t_2)$  zum Zeitpunkt  $t_{2,echo}$  entsprechend:

$$t_{2,\text{echo}} = \left[ |C_4(m_1)| / C_4(1/2) \right] t_1$$
(52)

- zweifache Fourier-Transformation (FT) der Echo-Signale G(t<sub>1</sub>,t<sub>2</sub>) als Funktion der Mehrquanten-Entwicklungszeit t<sub>1</sub> liefert zweidimensionales (2D)
   MQMAS-NMR-Spektrum
- liefert quadrupolar verbreiterte MAS-NMR-Signale entlang der  $\delta_2$ -Achse (FT von  $t_2$ ) und vollständig isotrope Signale (Quadrupol-Wechselwirkung vollständig ausgemittelt) entlang der  $\delta_1$ -Achse (FT von  $t_1$ ).

#### Einschränkungen der MQMAS-NMR-Technik

- MQ-Impulssequenzen sind nur für begrenzte Bereiche von  $C_q$ -Werten optimierbar
- Signalintensitäten der 2D-MQMAS-NMR-Spektren sind nicht quantitativ auswertbar

## Beispiel für Anwendung der MQMAS-NMR-Technik

- 2D-MQMAS-NMR-Spektrum von <sup>17</sup>O-Atomen in den Si<sup>17</sup>OSi- (80%,  $C_Q = 5,3$  MHz) und Si<sup>17</sup>OAl-Brücken (20%,  $C_Q = 3,5$  MHz) eines kristallinen Alumosilikats [Freude 1]



#### 3. Anwendungsbeispiele

## 3.1 Bestimmung des Gerüst-*n*<sub>Si</sub>/*n*<sub>Al</sub>-Verhältnisses von kristallinen Alumosilikaten mittels <sup>29</sup>Si-HPDEC-MAS-NMR

Die isotrope chemische Verschiebung  $\delta_{Si}$  von <sup>29</sup>Si-Atomen (<sup>29</sup>Si: Spin *I* = 1/2) in kristallinen Alumosilikaten hängt in charakteristischer Weise von der Art und Zahl der Atome auf den direkt benachbarten T-Positionen ab (siehe unten).



Daher kann mit Hilfe der relativen Intensitäten  $I_{Si(nAl)}$  der <sup>29</sup>Si-MAS-NMR-Signale der Si(*n*Al)-Spezies in diesen kristallinen Feststoffen das Gerüst- $n_{Si}/n_{Al}$ -Verhältnis berechnet werden:

$$n_{\rm Si}/n_{\rm Al} = \sum_{n=0}^{4} I_{Si(nAl)} / \sum_{n=0}^{4} 0.25 \cdot n \cdot I_{Si(nAl)}$$
(53)

Diese Methode erlaubt die Veränderung des Gerüst- $n_{Si}/n_{Al}$ -Verhältnisses eines kristallinen Alumosilikats nach dessen Dealuminierung zu bestimmen.

Zur Untersuchung des Aluminiumgehaltes im Gerüst eines kristallinen Alumosilikats wurde eine <sup>29</sup>Si-MAS-NMR-Messung bei  $B_0 = 9,4$  T bzw.  $\nu_0 =$  79,4 MHz, mit Ein-Impuls-Anregung ( $\pi/2$ ), <sup>1</sup>H-Entkopplung (HPDEC) und  $v_{rot}$  = 4 kHz durchgeführt (File S4000Si21, EXPNO 1).

Zur Auswertung wurden das <sup>29</sup>Si-HPDEC-MAS-NMR-Spektrum des kristallinen Alumosilikats in seine Einzelkomponenten zerlegt und die relativen Intensitäten  $I_{Si(nAl)}$  bestimmt. Die Berechnung des Gerüst- $n_{Si}/n_{Al}$ -Verhältnisses mit Hilfe von Gl. (53) lieferte den Wert von  $n_{Si}/n_{Al} = 2,73$ .



## 3.2 Bestimmung des H-H-Abstands von Kristallwasser im Gips mittels <sup>1</sup>H-Festkörper-NMR

Gipskristalle (CaSO<sub>4</sub>·2H<sub>2</sub>O) besitzen fest gebundene und isolierte Wassermoleküle. Diese Wassermoleküle erzeugen im statisch aufgenommenen <sup>1</sup>H-NMR-Spektrum ein Pake-Dublett (<sup>1</sup>H: Spin I = 1/2). Aus dem Abstand der Singularitäten dieses Dubletts kann der H-H-Abstand  $r_{\rm HH}$  innerhalb der Wassermoleküle bestimmt werden (siehe Abschnitt 1.5). Zur Untersuchung dieses H-H-Abstands wurden <sup>1</sup>H-Echo-NMR-Messungen bei  $B_0 = 9,4$  T bzw.  $v_0$  = 400,1 MHz mit einer Echo-Verzögerung von 10  $\mu$ s durchgeführt (File S4479H1, EXPNO 5).

Die Bestimmung des Abstands der Singularitäten des Pake-Dubletts im <sup>1</sup>H-NMR-Spektrum liefert einen Wert von 113 ppm, aus dem der H-H-Abstand  $r_{\rm HH}$  nach Gl. (23) berechnet werden kann ( $\gamma_{\rm H} = 2,675 \cdot 10^8 \text{ m}^2 \text{V}^{-1} \text{s}^{-2}$ ,  $\hbar = 1,054589$   $\cdot 10^{-34} \text{ VAs}^2$ ,  $\mu_0 = 1,2566 \cdot 10^{-6} \text{ VsA}^{-1}\text{m}^{-1}$ ). Der Vergleich des so berechneten H-H-Abstands von  $r_{\rm HH} = 1,585$  Å stimmt sehr gut mit dem in der Literatur angegebenen und über Röntgen-Diffraktion ermittelten Wert von 1,533 Å überein.



# **3.3** Bestimmung der anisotropen <sup>13</sup>C-Abschirmparameter von Glycin mittels <sup>13</sup>C-CP-MAS-NMR

Glycin (NH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>COOH) ist bei Raumtemperatur ein Feststoff (Schmelzpunkt 232-236°C). Bei Anwendung der Kreuzpolarisationstechnik (CP) in Kombination mit der schnellen Probenrotation um den magischen Winkel

(MAS) können die <sup>13</sup>C-Festkörper-NMR-Signale (<sup>13</sup>C: Spin I = 1/2) der beiden Kohlenstoffatome in natürlicher <sup>13</sup>C- Häufigkeit schon nach einer Messzeit von wenigen Minuten identifiziert und ausgewertet werden.

Zur Untersuchung von Glycin wurden <sup>13</sup>C-CPMAS-NMR-Spektren bei  $B_0$ = 9,4 T bzw.  $v_0$  = 100,6 MHz, mit einem Kontaktimpuls von 4 ms und  $v_{rot}$  = 2 kHz aufgenommen (File S4489C13, EXPNO 1).



Die Simulation des <sup>13</sup>C-CPMAS-NMR-Seitenbandspektrums von Glycin liefert Anisotropien der chemischen Abschirmung von  $\Delta \sigma_1 = -67,7$  ppm und  $\Delta \sigma_2 = 16,1$  ppm sowie Asymmetrie-Parameter von  $\eta_{CSA,1} = 0,9$  und  $\eta_{CSA,2} \approx 0$ . Diese sehr unterschiedlichen Abschirmparameter für C1 und C2 (siehe obiges Schema) stimmen sehr gut mit den unterschiedlichen Symmetrien in der Nahstruktur dieser Kohlenstoffatome überein.

<b>1</b> S4489C13 1 1 D:\mhunger\TopSpin\service				
▋╨╗┟╞╗	ᡛ⋭≵ᢂৠαβ	3 7 LB GB L/G D O 🔶 식	<b>ا</b> ب 🔜 ا	
Main Spectrum Site Dip.Interaction Log	Glyzin, 2 kHz			[
Site1 Site2	SR = 156			-
Iteration Status				F
Cycle 1000 Best overlap(%) 69.21				t t
Mode CSA Options				t t
CSA		Signal 1	Signal 2	t_
Parameters		-		8
✓         Iy         4950441.2         ○           ✓         δ(iso)         176.384         ppm         ●				F
Ø (ISO)         ΠΟ.004         ppm         ©           Ø δ(CSA)         -67.72         ppm         ©				F
				f
∠LB 32.22 Hz				Ĺ
GB 0 0				- ×
				ſ
				Γ
				[
				-
		1 I I		
			l	
				-
Add Delete Step Length	250	200 150	100 50 [pr	

## 3.4 Untersuchung der Na<sup>+</sup>-Populationen im dehydratisierten Zeolith Na-Y mittels <sup>23</sup>Na-MAS-NMR

Im Zeolith Na-Y kompensieren Na<sup>+</sup>-Kationen die negativen Gerüst-Ladungen in der Nahstruktur von Gerüst-Aluminiumatomen (<sup>23</sup>Na: Spin I = 3/2). Diese Na<sup>+</sup>-Kationen können im Zentrum eines hexagonalen Prismas (SI) oder vor einem 6-Ringfenster (SI', SII) lokalisiert sein. Auf diesen kristallographischen Positionen unterliegen die Na<sup>+</sup>-Kationen sehr unterschiedlichen Quadrupol-Wechselwirkungen (QCC:  $C_q$ ).



Zur Untersuchung der Population der Na<sup>+</sup>-Plätze im dehydratisierten Zeolith Na-Y wurde eine <sup>23</sup>Na-MAS-NMR-Messung (<sup>23</sup>Na: Spin *I* = 3/2) bei  $B_0$  = 9,4 T bzw.  $v_0$  = 105,8 MHz, mit Ein-Impuls-Anregung ( $\pi$ /6) und mit  $v_{rot}$  = 12 kHz durchgeführt (File S4348Na23, EXPNO 2).

Die Simulation dieses <sup>23</sup>Na-MAS-NMR-Spektrums liefert die Quadrupol-Kopplungskonstanten  $C_{Q,1}$  und  $C_{Q,2}$  von 0,9 MHz (SI) und 3,9 MHz (SI<sup>+</sup>, SII), sowie relative Intensitäten von  $I_1 = 29,5$  % (SI) und  $I_2 = 70,5$  % (SI<sup>+</sup>, SII). Diese relativen Intensitäten entsprechen dem Verhältnis der Na<sup>+</sup>-Populationen auf den Kationenpositionen SI bzw. SI<sup>+</sup>+SII im dehydratisierten Zeolith Na-Y.



#### 4. Literatur

[Andrew1]	E.R. Andrew, A. Jasinski, J. Phys. C 4 (1971) 391.
[Freude1]	D. Freude, Quadrupolar Nuclei in Solid-state Nuclear Magnetic
	Resonance, in: Encylopedia of Analytical Chemistry, R.A, Meyers
	(Ed.), Wiley, New York, Chichester, 2000, pp. 12188-12224.
[Fraiss1]	J. Fraissard, R. Vincent, C. Doremieux, J. Kärger, H. Pfeifer,
	Application of NMR Methods to Catalysis, in: Catalysis, Science and
	Technology, J.R. Anderson, M. Boudart (eds.), Springer-Verlag, Berlin,
	Heidelberg, 1996, pp. 1-176.
[Frydman1]	L. Frydman, J.S. Harwood, Isotropic Spectra of Half-integer
	Quadrupolae Spins from Bidimensional Magic-angle Spinning NMR, J.
	Am. Chem. Soc. 117 (1995) 5367.
[Grimmer1]	AR. Grimmer, B. Blümich, Introduction to Solid-state NMR, in:
	Solid-state NMR II – Iorganic Matter, NMR Basic Principles and
	Progress, Vol. 30, Springer-Verlag, Berlin, Heidelberg, 1994, pp. 1-62.
[Michel1]	D. Michel, F. Engelke, NMR Basic Principles and Progress, Vol. 32,
	Springer-Verlag, Berlin, Heidelberg, 1995, pp. 69-125.
[Pfeifer1]	H. Pfeifer, NMR Basic Principles and Progress, Vol. 31, Springer-
	Verlag, Berlin, Heidelberg, 1994, pp. 32-90.
[Rose1]	M.E. Rose, Elementary Theory of Angular Momentum, Wiley, New
	York, Chichester, 1967.

#### Anhang 1

Knight-Verschiebung der NMR-Signale von <sup>29</sup>Si- und <sup>27</sup>Al-Kernen in Nachbarschaft von paramagnetischen Zentren

Hyperfine interactions between unpaired electrons and framework atoms in aluminosilicate sodalites containing paramagnetic Na<sub>4</sub><sup>3+</sup> clusters: a <sup>29</sup>Si and <sup>27</sup>Al MAS NMR study

G. Engelhardt et al., Chem. Commun, 1996, 729



**Fig. 1** Sodalite cages containing diamagnetic  $Na_3^{3+}$  (left cage) and paramagnetic  $Na_4^{3+}$  clusters (right cage). Alternating Si and Al atoms at the vertices of the cage structure are interconnected by oxygen atoms which are omitted for clarity. Black circles represent  $Na^+$  cations located above the centres of the six-rings.



**Fig. 2** <sup>29</sup>Si and <sup>27</sup>Al MAS NMR spectra of black sodalite at 295 K. Spinning speeds, pulse widths, pulse delays, and number of scans were 10 kHz, 0.7  $\mu$ s, 0.5 s, and 400 for <sup>27</sup>Al, and 3 kHz, 3  $\mu$ s, 10 s, and 1000 for <sup>29</sup>Si, respectively. \* Denotes spinning side bands.

## Anhang 2

Aufbau eines Pake-Dubletts für Kerne I im gesamten Winkelbereich für  $\beta_{ik}$ und mittels Spiegelung von zwei Tensoren für  $m_S = \pm 1/2$  der Nachbarkerne S



#### Anhang 3

## *Einfluss der Nahstruktur und lokaler Bindungen auf die Hauptachsenwerte von Abschirmtensoren von <sup>13</sup>C-Kernen*

