Solidi ionici

Molte delle strutture dei solidi ionici semplici possono essere considerate derivanti da reticoli nei quali gli ioni più grandi, usualmente gli anioni, si impaccano tra loro formando strutture ccp o hcp (espanse) e i controioni più piccoli, normalmente i cationi, occupano gli interstizi ottaedrici e/o tetraedrici nel reticolo

Strutture tipiche di solidi ionici (prototipi)

Struttura cristallina	Esempi*
Antifluorite	K ₂ O, K ₂ S, Li ₂ O, Na ₂ O, Na ₂ Se, Na ₂ S
Cloruro di cesio	CsCl , Tll (bassa <i>T</i>), CsAu, CsCN, CuZn, NbO
Fluorite	CaF_2 , UO ₂ , HgF ₂ , LaH ₂ , PbO ₂ (alta pressione, > 6 GPa)
Arseniuro di nichel	NiAs, NiS, FeS, PtSn, CoS
Perovskite	CaTiO ₃ (distorta), SrTiO ₃ , PbZrO ₃ , LaFeO ₃ , LiSrH ₃ , KMnF ₃
Salgemma	NaCl, KBr, Rbl, AgCl, AgBr, MgO, SrO, TiO, FeO, NiO, SnAs, UC, ScN
Rutilo	TiO ₂ (un polimorfo), MnO ₂ , SnO ₂ , WO ₂ , MgF ₂ , NiF ₂
Sfalerite (blenda di zinco, cubica)	ZnS (un polimorfo), CuCl, CdS (il polimorfo Hawleyite), HgS, GaP, AgI (ad alta pressione, > 6 GPa, si trasforma nella struttura del salgemma), InAs, ZnO (alta pressione, > 6 GPa)
Spinello	MgAl ₂ O ₄ , ZnFe ₂ O ₄ , ZnCr ₂ S ₄
Wurtzite (esagonale)	ZnS (un polimorfo), ZnO, BeO, MnS, AgI (un polimorfo, iodargirite), AlN, SiC, NH ₄ F, CdS (il polimorfo Greenockite)



Reticolo ccp dei Cl⁻, Na⁺ in tutti i siti ottaedrici, Z = 4

Struttura del salgemma in CaC₂ e FeS₂



$[Co(NH_3)_6][TiCI_6], LiNiO_2 (o (Li_{\frac{1}{2}}Ni_{\frac{1}{2}})O)$

Fasi binarie AX: struttura del cloruro di cesio coordinazione-(8,8)



Per ioni con raggi simili, Z = 1

Struttura del cloruro di cesio in NH₄CI



Fasi binarie AX: struttura della sfalerite (ZnS) coordinazione-(4,4)



Reticolo ccp degli anioni, cationi in metà dei siti tetraedrici, Z = 4

Fasi binarie AX: struttura della wurtzite (ZnS) coordinazione-(4,4)



Reticolo hcp degli anioni, cationi in metà dei siti tetraedrici

Nella wurtzite e nella sfalerite (polimorfi) le simmetrie locali degli anioni e dei cationi sono identiche, ma differiscono a livello dei secondi vicini



Reticolo ccp dei cationi, anioni in tutti i siti tetraedrici Struttura della antifluorite, e.g. Li₂O, coordinazione-(4,8)

Strutture della fluorite e della blenda di zinco a confront





(a)

 CaF_2

ZnS

Fasi binarie AX₂: struttura del rutilo (TiO₂) coordinazione-(6,3) o (4+2,3)



Reticolo hcp degli anioni, cationi in metà dei siti ottaedrici

Fasi binarie AX₂: struttura a strati del CdI₂ coordinazione-(6,3)



Reticolo hcp degli anioni, cationi in metà dei siti ottaedrici

Esempio di fase binaria AX₃: struttura di K₃C₆₀



Reticolo ccp di ioni C₆₀³⁻ e tutti gli interstizi ottaedrici e tetraedrici riempiti dagli ioni K⁺

Relazione fra struttura dei solidi ionici e riempimento degli interstizi

Close-packing type	Hole filling	Structure type (exemplar)
Cubic (ccp)	All octahedral	Rock salt (NaCl)
	All tetrahedral	Fluorite (CaF ₂)
	Half tetrahedral	Sphalerite (ZnS)
Hexagonal (hcp)	All octahedral	Nickel arsenide (NiAs); with some distortion from perfect hcp
	Half octahedral	Rutile (TiO ₂); with some distortion from perfect hcp
	All tetrahedral	No structure exists: tetrahedral holes share faces
	Half tetrahedral	Wurtzite (ZnS)

Relazione fra tipo di struttura e rapporto dei raggi

$$\gamma = \frac{r_{\rm small}}{r_{\rm large}}$$

Rapporto dei raggi (γ)	NC per stechiometrie 1:1 e 1:2	Tipo di struttura binaria AB	Tipo di struttura binaria AB ₂
1	12	Nessuna conosciuta	Nessuna conosciuta
0,732-1	8:8 e 8:4	CsCl	CaF ₂
0,414-0,732	6:6 e 6:3	NaCl (ccp), NiAs (hcp)	TiO ₂
0,225-0,414	4:4	ZnS (ccp e hcp)	
NC sta per numero di coord	nazione.	••••••••••••••••••••••••••••	

ne sta per numero ur coordinazione.

$$r(TI^+) = 159 \text{ pm}, r(CI^- = 181 \text{ pm}) \gamma = 0.88$$

Raggi ionici e numero di coordinazione



Fasi ternarie ABX₃: struttura della perovskite CaTiO₃

(dal mineralogista Russo Lev Perovski)



Struttura cubica Lo ione Ca²⁺ (A) è circondato da12 O²⁻ (X) Lo ione Ti⁴⁺ (B) è circondato da 6 O²⁻ (X)

Coordinazione ottaedrica di Ti⁴⁺ nella perovskite



Fasi ternarie ABX₃: struttura della perovskite CaTiO₃



Coordinazione ottaedrica di B (Ti⁴⁺) $r_A > 110 \text{ pm}, r_B < 100 \text{ pm}$

Applicazioni di perovskiti

Mixed metal oxide	Properties of the material	Electronic applications
BaTiO ₃ Pb(Zr,Ti)O ₃ La-doped Pb(Zr,Ti)O ₃ LiNbO ₃ K(Ta,Nb)O ₃	Dielectric Dielectric; pyroelectric; piezoelectric Electrooptic Piezoelectric; electrooptic Pyroelectric; electrooptic	Sensors; dielectric amplifiers; memory devices Memory devices; acoustic devices Optical memory displays Optical memory displays; acoustic devices; wave guides; lasers; holography Pyrodetector; wave guides; frequency doubling









Alogeno Perovskiti: (CH₃NH₃)Pbl₃

Nelle alogeno-perovskiti, quando X = I e B = Pb, il sito del catione A è molto grande





A comparison of perovskite efficiency progress with other kinds of photovoltaic (PV) devices

Al-Ashouri et al., *Science* **2020**, *370*, 1300–1309.

SOLAR CELLS

Monolithic perovskite/silicon tandem solar cell with >29% efficiency by enhanced hole extraction

Amran Al-Ashouri¹*, Eike Köhnen¹*, Bor Li¹, Artiom Magomedov², Hannes Hempel³, Pietro Caprioglio^{1,4}, José A. Márquez³, Anna Belen Morales Vilches⁵, Ernestas Kasparavicius², Joel A. Smith^{6,7}, Nga Phung⁶, Dorothee Menzel¹, Max Grischek^{1,4}, Lukas Kegelmann¹, Dieter Skroblin⁸, Christian Gollwitzer⁸, Tadas Malinauskas², Marko Jošt^{1,9}, Gašper Matič⁹, Bernd Rech^{10,11}, Rutger Schlatmann^{5,12}, Marko Topič⁹, Lars Korte¹, Antonio Abate⁶, Bernd Stannowski^{5,13}, Dieter Neher⁴, Martin Stolterfoht⁴, Thomas Unold³, Vytautas Getautis², Steve Albrecht^{1,11}+

Tandem solar cells that pair silicon with a metal halide perovskite are a promising option for surpassing the single-cell efficiency limit. We report a monolithic perovskite/silicon tandem with a certified power conversion efficiency of 29.15%. The perovskite absorber, with a bandgap of 1.68 electron volts, remained phase-stable under illumination through a combination of fast hole extraction and minimized nonradiative recombination at the hole-selective interface. These features were made possible by a self-assembled, methyl-substituted carbazole monolayer as the hole-selective layer in the perovskite cell. The accelerated hole extraction was linked to a low ideality factor of 1.26 and single-junction fill factors of up to 84%, while enabling a tandem open-circuit voltage of as high as 1.92 volts. In air, without encapsulation, a tandem retained 95% of its initial efficiency after 300 hours of operation.

CORRIERE DELLA SERA

SOSTENIBILITA'

Perché la perovskite è il sacro graal dei pannelli solari (e Gates ci investe)



di Enrico Maria Corno

Nel 2025 i primi pannelli fotovoltaici basati sul minerale che da anni è considerato il futuro del settore. Le speranza nel nuovo

brevetto che vede il sostegno del fondatore di Microsoft

MgAl₂O₄: spinello



Fasi ternarie AB₂X₄: struttura dello spinello MgAl₂O₄ (e.g. NiCr₂O₄, ZnFe₂O₄, Fe₃O₄, Mn₃O₄)



Reticolo ccp di ioni O²⁻ I cationi A occupano 1/8 dei siti tetraedrici (a) I cationi B occupano 1/2 dei siti ottaedrici (b) *Normalmente i siti ottaedrici sono occupati del catione a carica più alta (e più piccolo):* A[B₂]O₄

Spinelli inversi: B[AB]O₄

Composti ionici non-stechiometrici: composizione variabile, stessa struttura Il parametro reticolare varia in modo continuo

Blocco d				Blocco f	
Idruri					
TiH _x	1-2			Tipo fluorite	Esagonale
ZrH _x	1,5-1,6		GdH_x	1,9-2,3	2,85-3,0
HfH_x	1,7 — 1,8		ErH_{x}	1,95-2,31	2,82-3,0
NbH _x	0,64-1,0		LuH _x	1,85-2,23	1,74-3,0
Ossidi					
	Tipo salgemma	Tipo rutilo			
TiO _x	0,7 — 1,25	1,9-2,0			
VO _x	0,9-1,20	1,8-2,0			
NbO _x	0,9-1,04				
Solfuri					
ZrS _x	0,9-1,0				
YS _x	0,9-1,0				
* Espresso come l'intervallo di valori che x può assumere.					

Soluzioni solide ioniche $(La_{1-x}Sr_x)FeO_3 per 0 \le x \le 1$