Федеральное государственное автономное образовательное учреждение высшего образования «Уральский федеральный университет имени первого Президента России Б.Н. Ельцина»

На правах рукописи

Uth

Бухаринова Мария Александровна

МОДЕЛИРОВАНИЕ ЭЛЕКТРОДНЫХ ПРОЦЕССОВ НА НАНОЧАСТИЦАХ ЗОЛОТА И СЕНСОРЫ НА ИХ ОСНОВЕ ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ АСКОРБИНОВОЙ И МОЧЕВОЙ КИСЛОТ

02.00.02 – Аналитическая химия

Автореферат диссертации на соискание ученой степени кандидата химических наук

Екатеринбург – 2020

Работа выполнена на кафедре физики и химии Института торговли, пищевых технологий и сервиса ФГБОУ ВО «Уральский государственный экономический университет»

Научный руководитель: доктор химических наук, профессор

СТОЖКО Наталия Юрьевна

Официальные оппоненты: МАЙСТРЕНКО Валерий Николаевич,

доктор химических наук, профессор, ФГБОУ ВО «Башкирский государственный университет», г. Уфа, заведующий кафедрой аналитической химии;

ПЕРВОВА Инна Геннадьевна,

доктор химических наук, доцент, ФГБОУ ВО «Уральский государственный лесотехнический университет», г. Екатеринбург, директор Химикотехнологического института;

НЕУДАЧИНА Людмила Константиновна,

кандидат химических наук, доцент, ФГАОУ ВО «Уральский федеральный университет имени первого Президента России Б.Н. Ельцина», заведующий кафедрой аналитической химии и химии окружающей среды Института естественных наук и математики

Защита состоится «<u>08</u>» <u>декабря</u> 2020 г. в 14:00 ч на заседании диссертационного совета УрФУ 05.06.17 по адресу: 620002, г. Екатеринбург, ул. Мира, 19, ауд. И-420 (зал Ученого совета).

С диссертацией можно ознакомиться в библиотеке и на сайте ФГАОУ ВО «Уральский федеральный университет имени первого Президента России Б.Н. Ельцина», <u>https://dissovet2.urfu.ru/mod/data/view.php?d=12&rid=1621</u>

Автореферат разослан «____» ____ 2020 г.

Ученый секретарь диссертационного совета

Семенищев Владимир Сергеевич

ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА РАБОТЫ

Актуальность темы исследования. Наноматериалы, в том числе металлические наночастицы, широко используются в современной химической сенсорике для чувствительности и селективности электроанализа. повышения При создании высокоэффективных сенсоров и прогнозировании их характеристик важно учитывать не только электрохимические свойства наночастиц, но и особенности электропревращений настоящее время сформированы определенные аналитов на наночастицах. В теоретические представления об электрохимии собственно наночастиц металлов, в рамках которых обосновано проявление размерного эффекта, сопровождающегося возрастанием электрохимической активности частиц металлов с уменьшением их размера. Однако теоретические подходы к описанию процессов электропревращения веществ на наночастицах, иммобилизированных на индифферентной подложке, до сих пор не предложены. В связи с этим представляет научный и практический интерес теоретическое обоснование особенностей электрохимических процессов в таких системах. Полученные новые знания будут способствовать пониманию механизмов процессов протекания электродных на наночастицах металлов. также а прогнозированию аналитических характеристик наноструктурированных электродов.

Не теряет актуальности разработка бесферментных сенсоров для определения физиологически значимых соединений антиоксидантной природы, таких как аскорбиновая (АК) и мочевая кислоты (МК). Содержание этих веществ в биологических жидкостях является диагностическим критерием. Кроме того, количественный анализ АК и МК необходим для оценки качества пищевых продуктов, поэтому создание высокочувствительных и селективных сенсоров для in-situ и on site определения АК и МК с использованием новых материалов и методов «зеленой» химии является важной задачей химической сенсорики.

Степень разработанности темы исследования. В единичных научных публикациях показано влияние размера металлических наночастиц-модификаторов на электропревращение аналита на наноструктурированной поверхности. Однако системные знания, касающиеся взаимосвязи размерных, энергетических характеристик наночастиц с особенностями электродных процессов, протекающих на их поверхности, и формой регистрируемых вольтамперных кривых, отсутствуют в электроаналитике. Эта информация представляет научный интерес и составляет практическую значимость при разработке новых высокочувствительных и селективных наноструктурированных

сенсоров, в частности, для определения АК и МК в различных объектах. Многие из существующих сенсоров для определения этих кислот не обладают достаточной чувствительностью и селективностью, а процедура их изготовления представляет собой сложный, многостадийный и длительный процесс с применением не всегда безвредных реагентов и растворителей. Современные тенденции в разработке электрохимических сенсоров связаны с альтернативными безопасными «зелеными» технологиями и методами синтеза модификаторов электродов. При этом попытки использования в электроанализе сенсоров на основе наночастиц, полученных в соответствии с принципами «зеленой» химии, немногочисленны.

Целью работы является математическое моделирование электрохимических процессов на электродах, модифицированных наночастицами золота разного размера, и разработка сенсоров на их основе для определения АК и МК в биологических и пищевых объектах.

Для достижения поставленной цели работы необходимо было решить следующие задачи:

разработать математическую модель, описывающую особенности
 электропревращения вещества на наноповерхности;

 получить и сравнить теоретические и экспериментальные данные о процессе электроокисления нитрит-ионов, АК и МК на макроэлектродах и электродах, модифицированных наночастицами золота разного размера;

– разработать вольтамперометрический сенсор на основе наночастиц золота и методику определения МК в биологических объектах и пищевых образцах;

 разработать вольтамперометрический сенсор на основе наночастиц золота и методику определения АК в образцах соков.

Научная новизна:

1. Впервые предложена математическая модель для теоретического описания процессов электропревращения вещества, диффундирующего из объема раствора к поверхности макро- и наноструктурированного электрода с учетом её энергетических особенностей. Работоспособность и адекватность предложенной модели доказана на примере рассмотрения процессов электроокисления нитрит-ионов, АК и МК.

2. На основании сопоставления экспериментальных и рассчитанных по математической модели вольтамперограмм установлено, что процесс электроокисления нитрит-ионов на макро- и наноструктурированной поверхности сопровождается

пассивацией электрода продуктом электроокисления, но исключает химические стадии и наноэффекты; процесс электроокисления АК и МК является чисто электрохимическим без каталитической стадии и сопровождается проявлением размерных эффектов на наноструктрированном электроде.

3. Впервые получены теоретические зависимости сдвига потенциала максимума тока и полуволны окисления АК и МК от размера наночастиц, иммобилизованных на твердую подложку, и их поверхностной энергии Гиббса, отражающие проявление наноэффектов при электропревращении вещества на наноструктурированной поверхности. Установлено, что сдвиг вольтамперной кривой в катодную область потенциалов тем больше, чем меньше размер наночастиц и выше их поверхностная энергия.

Теоретическая и практическая значимость работы:

1. Разработана математическая модель физико-химических процессов электропревращения вещества на макро- и наноструктурированной поверхности с учетом трех возможных механизмов: чисто электрохимического, электрохимического с каталитической стадией и электрохимического со стадией пассивации.

2. разработанной С использованием математической модели установлены особенности процесса окисления нитрит-ионов, АК и МК на различных твердофазных электродах, В том числе наноструктурированных. Показано, что процесс электроокисления нитрит-ионов включает пассивацию электрода адсорбированным продуктом электрохимической реакции, при этом каталитические сталии И наноэффекты не наблюдаются, а процесс окисления АК и МК происходит по электрохимическому механизму с проявлением размерных эффектов в случае использования наноструктурированных электродов.

3. Получены теоретические зависимости сдвига потенциала максимума и полуволны окисления АК и МК от размера наночастиц и их поверхностной энергии Гиббса. Показано, что электрохимические методы в совокупности с методами математического моделирования способны прогнозировать сенсорные свойства наноструктурированных электродов.

4. Разработан чувствительный бесферментный планарный сенсор на основе наночастиц золота, покрытых 2.5% раствором нафиона, для определения МК методом линейной вольтамперометрии в диапазоне 0.5–600 мкМ. Предел обнаружения составил 0.25 мкМ. Высокая селективность определения МК в присутствии избытка АК была

достигнута благодаря выбору оптимального pH 5 фонового электролита и катионообменной мембраны – нафион. Разработана методика определения МК в образцах сыворотки крови и молока с использованием предложенного сенсора.

5. Разработан простой вольтамперометрический сенсор для определения АК на основе перспективного углеволоконного материала и золотых наночастиц, полученных по «зеленой» технологии. Фитосинтез золей золота выполнен с использованием экстракта ИЗ листьев земляники, обладающего высокой редуцирующей И стабилизирующей способностью. Линейность отклика АК наблюдается в диапазонах: 1-10, 10–5730 мкМ. Пределы обнаружения АК для двух диапазонов составили 0.05 и 0.26 мкМ соответственно. Разработана методика определения АК во фруктовых соках и нектарах без их предварительной пробоподготовки с использованием разработанного сенсора.

Методология и методы исследования. При решении поставленных задач использован комплекс современных физико-химических методов. Для характеристики наночастиц золота, синтезированных различными способами, использованы оптические методы: просвечивающая и сканирующая электронная микроскопия (ПЭМ и СЭМ), спектрофотометрия и метод динамического рассеяния света (ДРС). При изготовлении сенсора на основе нового перспективного материала (углеродной вуали) для определения АК применен метод горячего ламинирования. Исследования углеродной вуали проведены с помощью ИК-Фурье спектроскопии и СЭМ. Основные исследования и анализ реальных образцов выполнены с помощью электрохимических методов. Антиоксидантная активность (АОА) образцов соков оценена потенциометрическим методом. Определение МК в сыворотке крови проведено с помощью ферментативного спектрофотометрического метода. Референтным методом определения АК в соках служил метод потенциометрического титрования.

Положения, выносимые на защиту:

 результаты математического моделирования процессов электроокисления нитритионов, АК и МК на макроэлектродах и электродах, модифицированных наночастицами золота разного размера;

 результаты сравнительного анализа экспериментально полученных и рассчитанных в соответствии с предложенной физико-математической моделью данных;

– электрохимический сенсор на основе наночастиц золота, покрытых пленкой нафиона, и методика определения МК в сыворотке крови и молоке;

 – электрохимический сенсор на основе углеволоконного материала и фитосинтезированных наночастиц золота и методика определения АК во фруктовых соках.

Степень достоверности полученных результатов. Достоверность полученных результатов обеспечена применением современных методов исследования И высокотехнологичного оборудования, согласованностью теоретических И данных, получением значимого объема экспериментальных статистически экспериментальных данных и сравнением с независимыми методами, публикацией основных результатов в высокорейтинговых международных изданиях и докладах на научных конференциях.

Апробация работы. Результаты исследований, проведенных В рамках диссертационной работы, были представлены в виде устных и стендовых докладов на всероссийских и международных конференциях: XXV, XXVII Российской молодежной научной конференции «Проблемы теоретической и экспериментальной химии» (Екатеринбург, 2015, 2017), Х Всероссийской конференции «Химия и медицина» (Уфа, 2015), «Euroanalysis» XVIII (Бордо, 2015), IX Всероссийской конференции по электрохимическим методам анализа с международным участием «ЭМА» (Екатеринбург, 2016), XIX, XXI, XXII Всероссийской экономической конференции молодых ученых и студентов с международным участием «Конкурентоспособность территорий» (Екатеринбург, 2016, 2018, 2019), XX Всероссийской конференции молодых ученых-химиков с международным участием (Н. Новгород, 2017), Третьем съезде аналитиков России (Москва, 2017), И Всероссийской молодёжной научнопрактической конференции с международным участием «Ломоносовские чтения-2017» (Екатеринбург, 2017), V Всероссийском симпозиуме с международным участием «Разделение и концентрирование в аналитической химии и радиохимии» (Краснодар, 2018), Π Всероссийской межвузовской научно-практической конференции «Экологическая безопасность в техносферном пространстве» (Екатеринбург, 2019), XXI Менделеевском съезде по общей и прикладной химии (Санкт-Петербург, 2019).

Диссертационная работа является частью исследований в рамках проекта Министерства образования и науки РФ № 1458 (2014–2016 гг.), проектов РФФИ 13-03-00285_А (2014–2015 гг.), 16-33-00587_мол_а (2016–2017 гг.), 17-03-00679_А (2017–2019 гг.).

Публикации. По материалам диссертации опубликовано 18 работ, в том числе 5 статей в рецензируемых журналах и изданиях, рекомендованных ВАК и Аттестационным советом УрФУ (входящих в базы цитирования Scopus и Web of Science), 1 глава в коллективной монографии, цитируемая в базе Web of Science, и тезисы 12 докладов всероссийских и международных конференций.

Объем и структура диссертации. Диссертационная работа изложена на 128 страницах, состоит из введения, пяти глав, основных выводов по работе и списка литературы (186 источников). Работа содержит 16 таблиц и 45 рисунков.

ОСНОВНОЕ СОДЕРЖАНИЕ РАБОТЫ

Во *Введении* раскрыта актуальность темы исследования, определены цели и задачи, сформулирована научная новизна, практическая значимость и положения, выносимые на защиту.

В Литературном обзоре (Глава 1) рассмотрены методы синтеза наночастиц золота, их уникальные свойства, отличные от объемного металла, и размерные эффекты. Проанализированы теоретические подходы к изучению металлических наночастиц и особенностей процессов электропревращения с их участием. Уделено внимание физиологической роли АК и МК и важности определения этих соединений в различных объектах. Представлена информация о различных методах, используемых для ΑК MK. определения Рассмотрены И характеристики разнообразных модифицированных электродов, применяемых при электрохимическом определении АК и МК, их преимущества и недостатки. На основании проведенного обзора литературы сделано заключение об актуальности создания математической модели для описания процессов электропревращения веществ на электродной поверхности с учетом её энергетических особенностей, разработки высокочувствительных и селективных электрохимических сенсоров для определения МК и АК.

Во *второй главе* приведены данные об используемых химических реактивах и рабочих растворах, оборудовании и электродах, методах исследований. Представлены способы синтеза наночастиц золота: традиционный, так называемый, цитратный метод Туркевича (цит-Au) и «зеленый» синтез (фито-Au), в котором используется экстракт из листьев земляники с высокой АОА в качестве восстанавливающего и стабилизирующего агента. Описаны процедуры приготовления модифицированных электродов и измерения аналитического сигнала. Представлены характеристики

синтезированных наночастиц золота, полученных с использованием различных физикохимических методов: спектрофотометрии, ПЭМ, СЭМ, ДРС.

В третьей главе представлены основные уравнения математической модели, основанной на термодинамическом подходе, предложенном проф. X.3. Брайниной¹. Математическая описывает процессы электропревращения модель вещества, диффундирующего из объема раствора к макро- и наноструктурированной поверхности с учетом её энергетических особенностей. В рамках предложенной модели рассмотрены случая протекания процесса: чисто электрохимический три возможных (E); электрохимический, включающий каталитическую стадию (ЕС) и электрохимический, осложненный пассивацией поверхности электрода продуктом реакции (ЕР). Для каждого случая получены отличающиеся ПО форме теоретические анодные вольтамперограммы.

Вольтамперограмма является отражением суперпозиции диффузионного подвода электроактивного вещества (**A**) к поверхности электрода из объема раствора и химических превращений с участием продукта электродной реакции (**B**). Таким образом, измеряемый ток (*i*) представляет собой сумму диффузионной (*i*_{диф}) и химической (*i*_{хим}) составляющих:

$$i = i_{\mathcal{A}\mathcal{H}\varphi} + i_{\mathcal{X}\mathcal{H}\mathcal{M}} \tag{1}.$$

При рассмотрении неосложненного процесса (Е), когда реализуется диффузионный отвод продукта электродной реакции **В** от поверхности макроэлектрода, ток вычисляется по уравнению (2)

$$i_{\mu\mu\phi} = nFk_s SC_{\Pi OB} \exp\left\{\frac{\beta nF(E_{Hay} + vt - E^\circ)}{RT}\right\}$$
(2),

где *n*-число электронов, участвующих в процессе; *F*-число Фарадея, Кл/моль k_{s-} константа скорости электродного процесса, см/с; *S*-площадь электрода, см²; *C*_{пов}- концентрация вещества **A**, доставляемого диффузией к поверхности электрода, моль/см³; β -коэффициент переноса, $E_{\text{нач}}$ -начальный потенциал, B; *v*-скорость развертки потенциала, B/c; *t*-время, c; *E*°-стандартный окислительно-восстановительный потенциал электроактивного вещества, *R*-универсальная газовая постоянная, Дж×моль/К; *T*-температура, К.

¹ Брайнина, Х.З. Инверсионные электроаналитические методы / Х.З. Брайнина, Е.Я. Нейман, В.В. Слепушкин. – Москва : Химия, 1988. – 240 с.

$$C_{\text{IIOB}} = \frac{C_{\text{pactb}}}{1 + k_{\text{s}} \frac{\sqrt{t}}{\sqrt{D}} \exp\left\{\frac{\beta n F(E_{\text{Hay}} + vt - E^{\circ})}{RT}\right\}}$$
(3),

где С_{раств}-концентрация электроактивного вещества в растворе, моль/см³; *D*-коэффициент диффузии, см²/с.

В случае ЕС процесса, при котором продукт реакции **В** вступает в химическую реакцию, в том числе электрокаталитическую, и превращается в электроактивное вещество **A** ($\mathbf{B} \rightarrow \mathbf{A}$), величина химической составляющей тока определяется выражением (4)

$$i_{\rm XHM} = nFk_{\rm XHM}m_{\rm B}^2 = nFk_{\rm XHM} \left[\int_0^t \varphi(t)dt\right]^2$$
(4),

где $k_{xим}$ -константа скорости химической реакции, 1/с×моль; m_B -количество вещества **В**, моль.

В случае ЕР процесса, при котором продукт электрохимической реакции **В** адсорбируется на поверхности электрода и пассивирует её, учитывается площадь молекулы **B**, которая может быть выражена как площадь круга с радиусом $r_{\rm B}$. Тогда общая площадь $N_{\rm B}$ молекул, образованных в результате электрохимической реакции в течение времени *t*, может быть оценена с использованием уравнения (5)

$$S_{\rm B} = N_{\rm B} \pi r_{\rm B}^2 \tag{5}$$

Величина непассивированной электродной поверхности рассчитывается по уравнению (6)

$$S(t) = S - \frac{0}{nF} N_{\rm A} \pi r_{\rm B}^2$$
(6)

 $(N_{\rm A}=6.023\cdot 10^{23}$ (моль⁻¹)-число Авогадро).

Для отражения особенностей процесса на наноструктурированном электроде в уравнение диффузионного тока (7) включен параметр ΔG° -свободная поверхностная энергия Гиббса наночастиц, Дж/моль ($\Delta G^{\circ}=0$ для макроэлектрода):

$$i_{\mu\mu\phi} = nFk_{\rm s}S_{\Sigma}C_{\rm IIOB}\exp\left\{\frac{\beta\Delta G^{\circ} + \beta nF(E_{\rm Hay} + vt - E^{\circ})}{RT}\right\}$$
(7),

электрода (С_{пов}), рассчитывается по формуле (3)

где S_Σ-площадь ансамбля наноэлектродов, в качестве которого рассматривается монодисперсная смесь наночастиц, равномерно распределенная на плоской подложке, см². Если отсутствует перекрывание диффузионных зон наночастиц, каждую из них можно рассматривать как независимый сток вещества, доставляемого диффузией из В противном полуограниченного пространства. случае, при перекрывании диффузионных принимается равной геометрической площади 30Н, поверхность электрода S.

Адекватность предложенной физико-математической модели и правомерность ее использования была подтверждена на примере рассмотрения процессов электроокисления нитрит-ионов, АК и МК на макро- и наноструктурированных электродах. Все расчеты производили на основе справочных и литературных данных. В результате проведенного сравнительного анализа теоретических и экспериментальных данных установлено, что процесс электроокисления нитрит-ионов сопровождается пассивацией поверхности электрода продуктами электродной реакции. На анодной вольтамперограмме это отражено в резком спаде тока после достижения его максимума (рис. 1).



Рисунок 1 – Рассчитанные и экспериментальная вольтамперограммы электроокисления NO₂⁻ на ТУЭ². Фон: 0.002 M Na₂SO₄, v=0.05 B/c. k_{xHM} =10⁹, r_{NO2} =0 (EC), k_{xHM} =0, r_{NO2} =0 (E), k_{xHM} =0, r_{NO2} =149 пм (EP)

Величина максимального тока зависит от размера пассивирующей молекулы: чем больше пассивирующая молекула, тем меньше максимальный ток (рис. 2).



Рисунок 2 – Экспериментальная вольтамперограмма электроокисления NO₂⁻, на Au-диск и рассчитанные для EP случая с учетом разного размера пассивирующей молекулы *r*_{NO2}. Фон: 0.002 M Na₂SO₄,*v*=0.05 B/c

² ТУЭ – толстопленочный углеродсодержащий электрод

В случае нитрит-ионов эта величина равна 149 пм, что соответствует сумме радиусов атомов азота и кислорода в молекуле NO₂.

В ряду Аи-диск-СУЭ³-ТУЭ наблюдается сдвиг полуволны окисления (E_{1/2}) нитритов в сторону положительных потенциалов и уменьшение констант скорости электродного процесса – 1.5×10^{-3} , 5.0×10^{-4} , 4.75×10^{-6} см/с, соответственно. Проведенные процессов электроокисления нитрит-ионов исследования на макро-И наноструктурированом электроде показали, наноэффекты отсутствуют что В рассматриваемом случае.

Наноэффекты нашли проявление при электрохимическом окислении АК. Как видно из рис. 3, с уменьшением размера наночастиц и, следовательно, возрастанием их свободной поверхностной энергии, увеличивается сдвиг вольтамперограмм в сторону отрицательных потенциалов относительно объемного СУЭ.



Рисунок 3 – Рассчитанные и экспериметальные вольтамперограммы электроокисления АК на СУЭ (**a**) и СУЭ, модифицированном наночастицами разного размера: $r(Au_{H^{4}})=20$ нм (**b**), $r(Au_{H^{4}})=5$ нм (**c**). Фон: 0.001 М H₂SO₄, v=0.05 B/c

На рис. 4 представлены теоретические и экспериментальные вольтамперные кривые окисления МК на макро- и наноструктурированном электродах с учетом разных механизмов протекания электродного процесса.



Рисунок 4 – Рассчитанные и экспериментальные вольтамперограммы окисления 2×10⁻⁵ М МК на СУЭ (**a**–Е-механизм, **b**–ЕС-механизм) и цит-Au(5нм)/СУЭ (**c**–Е-механизм). Фон: ФБР⁴ рН 7, v=0.05 В/с

Сравнение вольтамперограмм, указывает на то, что окисление МК на всех типах электродов протекает по электрохимическому механизму, неосложненному

³ СУЭ – стеклоуглеродный электрод

⁴ ФБР – фосфатный буферный раствор

каталитической стадией. Стоит отметить, что наноэффекты в рассматриваемом процессе также проявляются.

На рис. 5 представлены рассчитанные зависимости сдвига потенциалов максимума окисления ΑК И ΜК от размера наночастиц тока и полуволны золота, иммобилизованных на твердую подложку, которые показывают, что размерные эффекты более выражены для АК, чем для МК. Особенно ярко эти эффекты проявляются при малом радиусе наночастиц золота (r≤5 нм). Этот факт может быть весьма полезен при разработке высокоселективных сенсоров для определения АК или МК при их совместном присутствии. Полученные данные могут быть использованы с целью выбора оптимального размера наночастиц золота для повышения разрешающей способности сенсора.



Рисунок 5 – Рассчитанные зависимости сдвига потенциалов максимума тока (ΔE_{max}) и полуволны (ΔE_{1/2}) электроокисления АК на Au_{нч}/СУЭ и немодифицированном СУЭ, МК на Au_{нч}/Au-диск и немодифицированном Au-диск от радиуса Au_{нч}

Глава 4 посвящена разработке селективного вольтамперометрического сенсора на основе наночастиц золота для определения МК. Основной проблемой при разработке электрохимических сенсоров на МК является мешающее влияние веществ с близкими потенциалами окисления на макроэлектродах. К таким веществам относится, прежде всего, АК, которая, наряду с МК, содержится в биологических жидкостях. Для решения этой проблемы провели модифицирование ТУЭ. Основываясь на теоретических исследованиях, проведенных с использованием предложенной математической модели, разумно было выбрать в качестве модификатора наночастицы золота (цит-Au) с радиусом 5 нм. При использовании таких наночастиц происходит достаточно хорошее разделение сигналов МК и АК.

Влияние АК на процесс электроокисления МК на различных электродах представлено на рис. 6. Анодные сигналы АК и МК при использовании их

индивидуальных растворов регистрируются при потенциалах 0.62 и 0.69 В соответственно, с разностью потенциалов (ΔE) 0.07 В. При совместном присутствии МК и АК и использовании немодифицированного ТУЭ сигналы кислот перекрываются и регистрируется один широкий сигнал в диапазоне потенциалов 0.5–0.8 В, который растет при увеличении как концентрации АК, так и концентрации МК. Использование цит-Au/TУЭ позволило разделить сигналы АК и МК, соответствующие эквимолярному отношению их концентраций. ΔE между сигналами при этом составила 0.22 В. Однако при пятикратном избытке АК сигналы начинают перекрываться.



Рисунок 6 – Производные анодные вольтамперограммы 0.1 мМ МК, 0.1 мМ АК на ТУЭ и их смеси на ТУЭ и цит-Аи/ТУЭ. Фон: ФБР рН 5, v=0.05 В/с

Для устранения влияния АК поверхность цит-Аu/ТУЭ покрывали 2.5% раствором нафиона (Nf) и использовали pH 5. При этих условиях наблюдается максимальная разность потенциалов окисления АК и МК ($\Delta E=0.34$ В). При pH 5 проницаемость пленки Nf максимальна для МК и минимальна для AK за счет разной степени диссоциации кислот. Так, значение показателя кислотности (pKa) для AK равно 4.17 (25 °C), а для MK – 5.4.

Линейность зависимости максимального тока окисления (I_m) МК от корня квадратного из скорости развертки ($v^{1/2}$) и наклон зависимости lnI_m=f(lnv), равный 0.48, что близко к теоретическому (0.5), свидетельствуют о том, что процесс электроокисления МК на предлагаемом модифицированном (2.5%Nf/цит-Au/TУЭ) электроде является диффузионно-контролируемым.

Величина сигнала МК линейно зависит от её концентрации в диапазоне от 0.5 до 600.0 мкМ и описывается уравнением регрессии (8)

$$di/dE(MKA/B) = 0.0294C_{MK}(MKM) + 0.0359$$
(8)

Предел обнаружения (ПО) для разработанного сенсора 2.5%Nf/цит-Au/ТУЭ составляет 0.25 мкМ. Относительное стандартное отклонение (S_r) для сигнала 5 мкМ МК составляет 1.9%. Определению МК не мешают избытки глюкозы, мочевины,

креатинина, триптофана и АК. Аналитические характеристики 2.5%Nf/цит-Au/TУЭ не изменяются в течение месяца в условиях хранения при комнатной температуре.

В табл. 1 приведены результаты анализа образцов сыворотки крови. Правильность определения оценивали по методу «введено-найдено». Величина степени извлечения (R) не превышает 110%, что подтверждает правильность и хорошую воспроизводимость полученных с помощью 2.5%Nf/цит-Au/TУЭ результатов определения МК в образцах сыворотки крови. Найденное содержание МК во всех образцах сыворотки крови соответствует норме (0.15–0.42 мМ).

Таблица 1 – Определение МК в образцах сыворотки крови с использованием 2.5%Nf/цит-Au/TУЭ в ФБР pH 5, (n=3, P=0.95)

Ofpapau	Найдено в	Введено,	Найдено в образце с	D 0/
Ооразец	образце, мМ	мМ	добавкой, мМ	К, %
Образец 1	0.36±0.02	0.50	0.91±0.05	109
Образец 2	0.24±0.02	0.30	0.57±0.12	110
Образец 3	0.58±0.05	0.25	0.84±0.09	103
Образец 4	0.21±0.02	0.30	0.54±0.06	110
Образец 5	0.16±0.02	0.30	0.49±0.07	107

Результаты анализа сыворотки крови вольтамперометрическим методом с использованием предлагаемого бесферментного сенсора 2.5%Nf/цит-Au/TУЭ и референтным ферментативным спектрофотометрическим методом представлены в табл. 2.

Таблица 2 – Результаты определения МК в образцах сыворотки крови вольтамперометрическим методом с помощью 2.5%Nf/цит-Au/TУЭ и ферментативным спектрофотометрическим методом (n=3, P=0.95)

Образец	Вольтамперометрия с использованием 2.5%Nf/цит-Au/TУЭ, мМ	Sr, %	Спектро- фотометрия, мМ	Sr, %	<i>F</i> -тест	<i>t</i> -тест
Образец 1	0.198±0.006	3.0	0.204±0.005	2.3	1.63	0.90
Образец 2	0.304±0.004	1.4	0.308±0.008	2.5	3.07	0.48
Образец 3	0.336±0.002	0.5	0.333±0.004	1.1	5.29	1.10
Образец 4	0.370±0.006	1.6	0.37±0.01	2.9	3.39	0.25
Образец 5	0.47±0.02	3.2	0.48±0.01	2.7	1.33	0.52

*F*_{крит.}=19.00 при Р=0.95 и df₁=2, df₂=2; *t*_{крит.}=2.78, Р=0.95 и df=4

Как видно из табл. 2 величина S_r для 2.5%Nf/цит-Au/ТУЭ не превышает 3.2%. Результаты определения МК двумя рассматриваемыми методами хорошо согласуются. Значения *F*- и *t*-критериев меньше критических при P=0.95, что подтверждает отсутствие систематических ошибок и точность определения.

Предложенный сенсор использован для определения МК в образцах молока без предварительной пробоподготовки при 50-кратном разбавлении (табл. 3). Величины степени извлечения (R) и S_r не превышают 102% и 2.5% соответственно, что подтверждает правильность и хорошую воспроизводимость полученных с помощью 2.5% Nf/цит-Au/TУЭ результатов определения МК в образцах молока.

Таблица 3 – Результаты анализа образцов молока с использованием 2.5% Nf/цит-Au/TVЭ (n=3, P=0.95)

Образец	Введено, мкМ	Найдено, мкМ	R, %	S _r , %
Образец 1	20.0	20.3	101.5	2.5
Образец 2	20.0	19.9	99.5	1.6
Образец 3	20.0	19.3	96.5	1.9

В *главе* 5 предложен вольтамперометрический сенсор на основе наночастиц золота, синтезированных с помощью «зеленой» технологии (фито-Au), для определения AK. В качестве подложки при разработке сенсора была выбрана углеродная вуаль (УВ), которая представляет собой доступный, недорогой, гибкий и электропроводный материал. Как видно из результатов микроскопических исследований (рис. 7a, b), материал представляет собой хаотично переплетенные между собой волокна (диаметром от 5 до 10 мкм) на отдельных участках которого присутствует связующее.



Рисунок 7 – Микрофотографии поверхности УВ (a, b) и фито-Au/УВ (c, d) Поверхность фито-Au/УВ представляет собой волокна, со светлым покрытием, которое при большем увеличении идентифицируется в виде отдельных мелких ярких точек размером 10-15 нм и их ассоциаты размером 30-40 нм (рис. 7с, d).

Проведенные электрохимические исследования позволили сделать вывод об инертности УВ, поскольку на циклических вольтамперограммах, зарегистрированных в широком диапазоне потенциалов от -0.1 до 1.2 В отсутствуют катодные и анодные сигналы (рис. 8).



Рисунок 8 – Циклические вольтамперограммы, зарегистрированные с использованием УВЭ (a, b) и фито-Au/УВЭ (c, d) в ФБР, pH 7, в отсутствии (a, c) и присутствии 0.1 мМ АК (b, d)

Введение в фоновый электролит АК приводит к появлению плохо выраженного, небольшого анодного сигнала АК при использовании УВЭ и в три раза большего по величине, четкого сигнала при использовании фито-Au/УВЭ. При этом потенциал тока окисления АК на фито-Au/УВЭ сдвинут более, чем на 0.4 В в катодную область, по сравнению с УВЭ. Наибольший сигнал АК получен при модифицировании УВЭ двумя слоями фито-Au. Очевидно, один слой фито-Au недостаточен для получения максимального тока окисления АК, а последовательное нанесение более двух слоев фито-Au приводит к формированию макрозолотого покрытия и уменьшению активной золотой поверхности, что вызывает уменьшение анодного сигнала АК.

Активная площадь поверхности фито-Au/УВЭ была оценена с использованием хроноамперометрических данных и уравнения Коттерела. Площадь рабочей поверхности УВЭ составила 15.6 мм², а фито-Au/УВЭ – 32 мм². Полученные результаты показывают, что модифицирование УВЭ фитосинтезированными наночастицами золота приводит к увеличению рабочей площади поверхности. С помощью кинетических исследований установлено, что процесс электроокисления АК на фито-Au/УВЭ является диффузионно-контролируемым. Это подтверждает линейность зависимости Im=f(v^{1/2}) и наклон зависимости lnIm=f(lnv), равный 0.54, что близко к теоретическому (0.5). Найденная величина коэффициента диффузии АК составила 3.39×10⁻⁶ см²/с.

Разработанный фито-Au/УВЭ имеет два линейных диапазона (ЛД): 1–10 мкМ и 10– 5730 мкМ (уравнения (9) и (10) соответственно). Пределы обнаружения (ПО) составляют 0.05 и 0.26 мкМ, соответственно.

 $I_{m}(MKA) = (0.0075 \pm 0.0007) + (0.1300 \pm 0.0091)C(MKM), R^{2} = 0.9982$ (9)

 $I_{\rm m}({\rm M}{\rm K}{\rm A}) = (1.2266 \pm 0.0613) + (0.0505 \pm 0.0030) C({\rm M}{\rm K}{\rm M}), R^2 = 0.9987$ (10)

Результаты сравнительной оценки аналитических характеристик разработанного сенсора фито-Au/УBЭ с электродом цит-Au/УBЭ, модифицированным наночастицами золота, синтезированных по методу Туркевича, представлены в табл. 4. Фито-Au/УBЭ обладает в 4 раза более низкими ПО и ПКО и в полтора раза более высокой чувствительностью, но меньшим линейным диапазоном по сравнению с цит-Au/УBЭ. Кроме того, фито-Au/УBЭ обладает более хорошей воспроизводимостью сигнала при минимальной концентрации AK (1 мкМ) по сравнению с цит-Au/УBЭ. Эти различия, повидимому, связаны с более высокой электрохимической активностью фито-Au по сравнению с цит-Au.

Параметр	фито-Аи/УВЭ	цит-Аи/УВЭ
ЛД, мкМ	1–10, 10–5750	1–10, 10–11700
ПО, мкМ	0.05, 0.26	0.20, 0.71
ПКО, мкМ	0.15, 0.79	0.60, 2.16
Чувствительность, мкА/мкМ	0.130, 0.050	0.077, 0.025
Sr сигнала 1 мкМ АК, %	1.4	3.6

Таблица 4 – Сравнение аналитических характеристик фито-Аи/УВЭ и цит-Аи/УВЭ

Сигнал 0.1 мМ АК на предлагаемом сенсоре фито-Au/УВЭ стабилен в течение 6 недель. К 7-й неделе ток окисления 0.1 мМ АК на фито-Au/УВЭ уменьшается на 8%. На цит-Au/УВЭ величина сигнала 0.1 мМ АК стабильна в течение 3.5 недель и снижается почти на 50% к 6-й неделе. Установлено, что на сигнал АК существенного влияния не оказывает избыток глюкозы, сахарозы, фруктозы, лимонной, винной и яблочной кислот.

Апробация разработанного сенсора цит-Аu/УВЭ была проведена на примере образцов соков (табл. 5). Как видно из табл. 5 степень извлечения (R) находится в диапазоне от 99 до 111%, что подтверждает корректность полученных результатов определения АК.

Ofmanay	Найдено в	Введено,	Найдено в образце	Найдено,	D 0/2	
Ооразец	образце, мМ	мМ	с добавкой, мМ	мМ	K, %	
Сок вишня-яблоко	0.81±0.06	1.94	2.96±0.21	2.15±0.23	111	
Сок детский яблочный	0.47±0.01	0.97	1.43±0.03	0.96±0.02	99	
Сок яблочный	0.16±0.01	0.25	0.418±0.003	0.26±0.01	104	
Нектар яблочный	0 09+0 01	0.12	0 21+0 02	0 120+0 003	100	
осветленный	0.09±0.01	0.12	0.21-0.02	0.120±0.005	100	

Таблица 5 – Результаты определения содержания АК в напитках с использованием фито-Au/УВЭ в ФБР рН 6.0 (n=3, P=0.95)

Результаты анализа соков вольтамперометрическим методом с использованием предлагаемого сенсора фито-Au/УВЭ и референтным методом потенциометрического титрования (ГОСТ 24556-89) представлены в табл. 6. Как видно из табл. 6 величина S_r для фито-Au/УВЭ не превышает 6.8%. Результаты определения АК двумя рассматриваемыми методами достаточно близки. Значения *F*- и *t*-критериев меньше критических при P=0.95, что подтверждает отсутствие систематических ошибок и точность определения.

Таблица 6 – Результаты определения АК во фруктовых соках вольтамперометрическим методом с использованием фито-Au/УВЭ и методом потенциометрического титрования (n=3, P=0.95)

Образец	Вольтамперометрия с использованием фито-Аи/УВЭ, мМ	Sr, %	Потенцио- метрическое титрование, мМ	Sr, %	<i>F</i> - тест	<i>t-</i> тест
Сок вишня- яблоко	0.81±0.06	6.8	0.76±0.07	8.7	1.43	0.67
Сок детский яблочный	0.47±0.01	2.2	0.42±0.03	7.6	9.00	1.82
Сок яблочный	0.16±0.01	5.0	0.16±0.01	4.5	1.18	0.49
Нектар яблочный осветленный	0.09±0.01	6.5	0.09±0.01	9.0	1.97	0.19

*F*_{крит.}=19.00 при Р=0.95 и df₁=2, df₂=2; *t*_{крит.}=2.78, Р=0.95 и df=4

Наблюдается хорошая корреляция между результатами определения АК вольтамперометрическим методом с использованием фито-Au/УВЭ и величиной АОА

образцов, которую оценивали с помощью потенциометрического метода. Коэффициент корреляции составил 0.9867.

Описанный сенсор на основе углеродной вуали, модифицированной обладает фитосинтезированными наночастицами золота достаточно высокой проводимостью, большой активной поверхностью и характеризуется высокими аналитическим характеристиками: низким пределом обнаружения, широким линейным диапазоном и хорошей воспроизводимостью сигнала АК. Правильность результатов анализа соков вольтамперометрическим методом с использованием разработанного сенсора подтверждается хорошим согласием с данными потенциометрического титрования. Высокая селективность сенсора обеспечила его успешное применение при анализе фруктовых соков без дополнительной пробоподготовки. Простота и меньшая трудоемкость определения АК вольтамперометрическим методом с использованием фито-Au/УВЭ являются существенными преимуществами по сравнению с методом потенциометрического титрования.

Перспективы разработки темы исследования заключаются в использовании предложенной универсальной математической модели для установления особенностей электропревращения аналитов наноструктурированной на поверхности И прогнозирования сенсорных свойств модифицированных электродов, в создании нового поколения электрохимических сенсоров на основе перспективных углеволоконных материалов «зеленых» технологий улучшенными аналитическими И с И эксплуатационными характеристиками для in-situ и on site анализа широкого круга объектов.

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

1. Предложена математическая модель для теоретического описания особенностей процессов электроокисления вещества, диффундирующего из объема раствора к поверхности макро-И наноструктурированного электрода, основанная на X.3. Брайниной. термодинамическом подходе, предложенном Адекватность предложенной модели и обоснованность ее использования в практике аналитической подтверждена хорошим соответствием между рассчитанными химии И экспериментальными данными.

2. В результате сопоставления рассчитанных в соответствии с предложенной моделью и экспериментальных вольтамперограмм установлено, что процесс электроокисления нитрит-ионов на макро- и наноструктурированной поверхности

включает пассивацию электрода адсорбированным продуктом электроокисления, при этом химические стадии и наноэффекты не наблюдаются; окисление АК и МК протекает по чисто электрохимическому механизму без каталитической стадии и с наноэффектами.

3. На основании теоретических и экспериментальных исследований установлено влияние размера наночастиц золота, иммобилизованных на индифферентной подложке, на процессы электроокисления АК и МК, которое нашло отражение в сдвиге потенциала максимума тока и полуволны окисления вещества в катодную область тем большем, чем меньше размер наночастиц. Наноэффекты наиболее выражены для АК по сравнению с МК (особенно при г_{Аини} ≤ 5 нм).

4. Разработан бесферментный сенсор на основе наночастиц золота и нафиона для определения МК. Предел обнаружения составил 0.25 мкМ, диапазон линейности – 0.5–600 мкМ. Селективность сенсора достигнута с помощью модифицирования электрода наночастицами золота цит-Au и 2.5% раствором нафиона и использования фонового раствора с рН 5, при котором проницаемость пленки нафиона максимальна для МК и минимальна для АК. Разработана методика определения МК в сыворотке крови и молоке с использованием разработанного сенсора. Степень извлечения (R) в образцах сыворотки крови находится в диапазоне 103–110%, а в молоке 96.5–101.5%. Корректность результатов определения МК в сыворотке крови с использованием бесферментного сенсора подтверждена соответствием с результатами ферментативного спектрофотометрического метода. Величины *F* и *t*-критериев меньше критических значений, что подтверждает отсутствие систематических ошибок определения и равноточность обоих методов.

5. Предложен сенсор на основе перспективного углеволоконного материала и наночастиц золота, полученных методом «зеленого» синтеза для определения АК, работающий в двух диапазонах линейности 1–10, 10–5750 мкМ с пределами обнаружения 0.05 и 0.26 мкМ. Разработана методика определения АК в образцах фруктовых соков без их предварительной пробоподготовки. Валидация методики проведена путем сравнения полученных результатов с данными определения АК в образцах методом потенциометрического соков референтным титрования в соответствии с ГОСТ 24556-89 с использованием F и t-критериев. Найденные значения *F* и *t*-критериев не превышают критических, что говорит об отсутствии систематических

ошибок и точности определения. Показана хорошая корреляция (r=0.9867) между содержанием АК в исследуемых образцах соков и их АОА.

ОСНОВНЫЕ ПУБЛИКАЦИИ ПО ТЕМЕ ДИССЕРТАЦИОННОЙ РАБОТЫ Статьи в рецензируемых научных изданиях, определенных ВАК и Аттестационным советом УрФУ:

1. Brainina, K.Z. Mathematical modeling and experimental study of electrode processes / K.Z. Brainina, L.G. Galperin, **M.A. Bukharinova**, N.Y. Stozhko // Journal of Solid State Electrochemistry. – 2015. – V. 19. – № 2. – Р. 599–606. (0.66 п.л. / 0.16 п.л.) (Scopus, WoS)

2. Brainina, K.Z. Mathematical modeling and experimental data of the oxidation of ascorbic acid on electrodes modified by nanoparticles / K.Z. Brainina, N.Y. Stozhko, M.A. Bukharinova, L.G. Galperin, M.B. Vidrevich, A.M. Murzakaev // Journal of Solid State Electrochemistry. – 2016. – V. 20. – № 8. – Р. 2323–2330. (0.71 п.л. / 0.12 п.л.) (Scopus, WoS)

3. Stozhko, N. A nanostructured sensor based on gold nanoparticles and nafion for determination of uric acid / N. Stozhko, **M. Bukharinova**, L. Galperin, Kh. Brainina // Biosensors. $-2018. - V. 8. - N_{\odot} 1. - 21. (1.04 \text{ п.л.} / 0.26 \text{ п.л.})$ (Scopus, WoS)

4. Stozhko, N.Yu. The effect of the antioxidant activity of plant extracts on the properties of gold nanoparticles / N.Yu. Stozhko, **M.A. Bukharinova**, E.I. Khamzina, A.V. Tarasov, M.B. Vidrevich, Kh.Z. Brainina // Nanomaterials. –2019. – V. 9. – № 12. – 1655. (1.08 п.л. / 0.2 п.л.) (Scopus, WoS)

5. Brainina, K.Z. Electrochemical Sensor Based on Carbon Veil Modified by Phytosynthesized Gold Nanoparticles for Determination of Ascorbic Acid / K.Z. Brainina, M.A. Bukharinova, N.Y. Stozhko, S.V. Sokolkov, A.V. Tarasov, M.B. Vidrevich // Sensors. – 2020. – V. 20. – 1800. (1.125 п.л. / 0.4 п.л.) (Scopus, WoS)

Глава в коллективной монографии

6. Brainina Kh. Ch.6 Nanomaterials: Electrochemical Properties and Application in Sensors / Kh. Brainina, N. Stozhko, **M. Bukharinova**, E. Vikulova // Nanoanalytics. Nanoobjects and Nanotechnologies in Analytical Chemistry: Monograph. / De Gruyter; Shtykov, S. (Ed.). – Berlin, Boston, 2018. – P. 165–223. (4.71 п.л. / 0.94 п.л.) (WoS)

Материалы научных конференций:

7. Бухаринова, М.А. Математическое моделирование электроокисления нитритионов / М.А. Бухаринова, Х.З. Брайнина, Л.Г. Гальперин, Н.Ю. Стожко // Тезисы XXV Всероссийской студенческой научной конференции «Проблемы теоретической и экспериментальной химии». – Екатеринбург, 2015. – С. 126–127. (0.125 п.л. / 0.06 п.л.)

8. Бухаринова, М.А. Математическое моделирование электродных процессов биологически важных соединений / М.А. Бухаринова, Х.З. Брайнина, Л.Г. Гальперин, Н.Ю. Стожко // Тезисы докладов Х Всероссийской конференции «Химия и медицина». – Абзаково, 2015. – С. 100. (0.06 п.л. / 0.015 п.л.)

9. Brainina, Khiena Z. Electrochemistry of nanoparticles and sensors on their basis for environmental monitoring / Khiena Z. Brainina, Natalia Yu. Stozhko, Leonid G. Galperin, **Maria A. Bukharinova** // Book of abstracts Euroanalysis XVIII. – Bordeaux, France, 2015. – P. 217. (0.06 п.л. / 0.015 п.л.)

10. Бухаринова, М.А. Математическое моделирование процессов окисления биологически активных соединений на наночастицах золота / М.А. Бухаринова, Н.Ю. Стожко, Л.Г. Гальперин, Х.З. Брайнина // Тезисы докладов IX Всероссийской конференции по электрохимическим методам анализа с международным участием и Молодежной научной школой «ЭМА-2016». – Екатеринбург, 2016. – С. 94. (0.06 п.л. / 0.015 п.л.)

11. Бухаринова, М.А. Исследование размерных эффектов при электроокислении мочевой кислоты на золотых наночастицах / М.А. Бухаринова, Н.Ю. Стожко, Х.З. Брайнина // Тезисы докладов XX Всероссийская конференция молодых ученых-химиков (с международным участием). – Нижний Новгород, 2017. – С. 295–296. (0.06 п.л. / 0.02 п.л.)

12. Хамзина, Е.И. Электрохимические превращения мочевой кислоты на наноструктурированном электроде / Е.И. Хамзина, **М.А. Бухаринова**, Н.Ю. Стожко, Х.З. Брайнина // Тезисы докладов XXVII Российской молодёжной научной конференции «Проблемы теоретической и экспериментальной химии». – Екатеринбург, 2017 – С. 153–154. (0.125 п.л. / 0.06 п.л.)

13. Бухаринова, М.А. Наноструктурированный толстопленочный углеродсодержащий электрод для определения мочевой кислоты / М.А. Бухаринова, Н.Ю. Стожко, Х.З. Брайнина // Тезисы докладов Третьего съезда аналитиков России. – Москва, 2017 – С. 442. (0.06 п.л. / 0.02 п.л.)

14. Брайнина, Х.З. Электрохимические методы в исследовании особенностей и сенсорных свойств наночастиц / Х.З. Брайнина, Н.Ю. Стожко, Л.Г. Гальперин, М.А.

Бухаринова // Тезисы докладов Третьего съезда аналитиков России. – Москва, 2017 – С. 463. (0.06 п.л. / 0.015 п.л.)

15. Бухаринова, М.А. «Зеленые» технологии при синтезе наночастиц / М.А. Бухаринова, Е.И. Хамзина // Материалы II Всероссийской молодёжной научнопрактической конференции (с международным участием) «Ломоносовские чтения-2017». – Екатеринбург, 2017 – С. 39–41. (0.187 п.л. / 0.1 п.л.)

16. Стожко Н.Ю. Зеленый» синтез наночастиц золота и их свойства / Н.Ю. Стожко, **М.А. Бухаринова**, Е.И. Хамзина, Х.З. Брайнина // Материалы V Всероссийского симпозиума «Разделение и концентрирование в аналитической химии и радиохимии» (с международным участием). – Краснодар, 2018 – С. 195. (0.06 п.л. / 0.015 п.л.)

17. Бухаринова, М.А. Управляемый фитосинтезнаночастиц золота / М.А. Бухаринова, Н.Ю. Стожко, Е.И. Хамзина // Сборник тезисов докладов XXI Менделеевского съезда по общей и прикладной химии. – Санкт-Петербург, 2019. – Т. 4, С. 245. (0.06 п.л. / 0.02 п.л.) 18. Бухаринова, М.А. Особенности электрохимических процессов с участием металлических наночастиц / М.А. Бухаринова, Н.Ю. Стожко, Х.З. Брайнина // Сборник научных трудов региональной конференции по фундаментальной и прикладной химии «Химия-XXI век». – Ижевск, 2019. – С. 19–20. (0.18 п.л. / 0.06 п.л.)