ЗАКОНОМЕРНОСТИ ПОЛИМЕРИЗАЦИИ И СОПОЛИМЕРИЗАЦИИ СТИРОЛА ПОД ДЕЙСТВИЕМ ТЕТРАХЛОРИДА ТИТАНА

Показано, что структура сополимеров стирола с инденом определяется более активным мономером – инденом. В частности это приводит к тому, что молекулярная масса образцов сополимеров с преобладающим содержанием индена снижается.

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

- 1. Думский Ю.В., Но Б.И., Бутов Г.М. Химия и технология нефтеполимерных смол. – М.: Химия, 1999. – 312 с.
- 2. Беренц А.Д., Воль-Эпштейн А.Б. Переработка жидких продуктов пиролиза. - М.: Химия, 1985. – 216 с.
- 3. Holdcroft G.E., Plesch P.H. // Macromol. Сhem. – 1984. – V. 185. – № 1. – Р. 27–35. 4. Николаев А.Ф., Белогородская К.В., Быр-
- дина Н.А. // Высокомолекулярные соединения. – 1979. – Т. А21. – № 2. – С. 108– 112.
- 5. Ляпков А.А., Ионова Е.И., Сутягин В.М., Никонова Н.А. // Известия Томского политехнического университета. – 2008. – Т. 313. – № 3. – С. 59–65.

- 6. Вайсбергер А., Проскауэр Д. Органические растворители. – М.: Изд-во иностр. лит-ры, 1958. – 584 c.
- 7. Ионова Е.И., Ляпков А.А., Бондалетов В.Г., Шипилова Н.С. // Известия Томского политехнического университета. - 2009. -T. 314. – № 3. – C. 100–105.
- 8. Mukhtar H.Md., Archana G. // Macromol. Chem. - 1976. - V. 177. - № 3. - P. 815-818
- 9. Koichi H., Tatsuki K., Heimo Y. // Polim. Bull. – 1980. – V. 2. – № 1. – Р. 15–19.
- 10. Реакционная способность, механизмы реакций и структура в химии полимеров / Под ред. А. Дженкинса и А. Ледвиса. – М.: Мир, 1977. – 642 с.
- 11. Жоров Ю.М. Кинетика промышленных органических реакций. - М.: Химия, 1989. – 384 c.
- 12. Шмидт В. Оптическая спектроскопия для химиков и биологов. – М.: Техносфера, 2007. – 368 c.

ИССЛЕДОВАНИЕ ПРОЦЕССОВ ЭЛЕКТРООКИСЛЕНИЯ ОСАДКОВ ПЛАТИНА-ВИСМУТА С ПОВЕРХНОСТИ ГРАФИТОВЫХ ЭЛЕКТРОДОВ

Т.С. Глызина, Н.А. Колпакова, Н.С. Шеховцова

Изучен процесс электроокисления бинарного электролитического осадка платинависмут. Показано, что электролитический осадок содержит висмут и ряд интерметаллических соединений платина – висмут: Pt₂Bi₃: PtBi; PtBi₂. Вольтамперная кривая отражает процессы селективного растворения висмута из этих фазовых структур. Вольтамперные кривые электроокисления осадка платина – висмут представляют собой плохо разрешимые анодные пики. Поэтому для получения надежных результатов и анализа вольтамперных кривых был использован математический метод разделения перекрывающихся сигналов метод деления сигналов.

ВВЕДЕНИЕ

Физико-химические процессы при электроосаждении и электроокислении сплавов представляют несомненный интерес, как с точки зрения фундаментальной науки, так и прикладных аспектов проблемы, связанных с использованием бинарных осадков для косвенного определения ряда металлов методом ИВ. Для ИВ-определения платины обычно используют электроконцентрирование ее в сплав со ртутью, свинцом или медью. Известно, что характер вольтамперных кривых при электроокислении бинарного сплава зависит от фазовой структуры сплава, а также от того, как происходит электроокисление компонента из осадка селективно или равномерно [1].

ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНАЯ ЧАСТЬ

Целью данной работы было исследовать процессы электроокисления электролитических осадков платина-висмут методом инверсионной вольтамперометрии (ИВ), изучить характер взаимного влияния компонентов этой бинарной системы как на стадии совместного электроосаждения, так и на стадии анодного окисления осадка с поверхности графитового электрода.

Известно, что наблюдать процесс электрокисления платины в рабочей области потенциалов графитового электрода не удает-

ся. Поэтому проводилось электроконцентрирование платины(IV) совместно с висмутом (III) на поверхность различных типов графитовых электродов: стеклоуглеродный (СУГЭ); графитовый, импрегнированный полиэтиленом с парафином (ИГЭ); сажевый композиционный электрод (СКЭ). Затем фиксировалась вольтамперная кривая электроокисления осадка.

При окислении бинарного осадка происходит селективное электроокисление висмута из бинарного сплава с платиной.



Рисунок 1. Вольтамперные кривые электроокисления осадка платина-висмут с поверхности импрегнированного графитового электрода:

Условия опытов: фон 0,05 М HCI, E_э=–1,1 B, т_э=60 с, W=80 мВ/с; 1) С_{ві (III)}=1 мг/дм³, 2)

 $C_{Bi(III)}$ =1 мг/дм³ и C_{Pt} (IV)=0,01 мг/дм³; 3) $C_{Bi(III)}$ =1 мг/дм³ и C_{Pt} (IV)=0,02 мг/дм³, 4) $C_{Bi(III)}$ =1 мг/дм³ и C_{Pt} (IV)=0,03 мг/дм³

Как видно из рисунка 1, на анодной вольтамперной кривой наблюдаются пики электроокисления висмута, осажденного на поверхность графитового электрода (*E*_n=–0,1 В), и три дополнительных пика (*E*_{n1}=+0,1 В, *E*_{n2}=+0,2 В, *E*_{n1}=+0,3 В).

Как видно из рисунка 1, дополнительные пики электроокисления висмута на анодной вольтамперной кривой плохо разрешимы. При этом на вольтамперной кривой наблюдается четыре анодных пика, налагающихся друг на друга. Чем больше концентрация определяемых элементов в растворе, тем больше перекрывание анодных пиков.

Для выделения перекрывающихся сигналов применен метод математического разделения перекрывающихся сигналов –метод деления сигналов [2].

Основная идея этого метода заключается в пошаговом математическом удалении сигнала одного индивидуального анализируемого вещества из сложного сигнала, которое осуществляется с помощью разделяющего сигнала. При этом становится доступными для анализа сигнал других компонентов, присутствующих в смеси.

Метод деления сигналов обладает рядом преимуществ, в частности: алгоритмическая простота реализации, универсальность (может применяться во многих методах аналитической химии для разрешения сигналов), возможность определения концентраций веществ многокомпонентной смеси, находящихся в большом недостатке по сравнению с другими компонентами смеси.

В качестве модельной функции в методе деления сигналов нами использовалась несимметричная модификация пика Гаусса [3]

$$v_{\rm M_{s3}PG} = 2^{-4p^2}$$
 (1)

$$p = \frac{\ln\left(1 + \frac{4s(x - x_{\rm m})}{(1 - s^2)W}\right)}{2\ln\frac{1 + s}{1 - s}}$$
(2)

где, h – высота пика, W – значение ширины пика на высоте, равной половине от максимальной («полуширина пика»), x_m – положение пика по оси абсцисс, s – несимметричность, $s = W_+/W$, W_+ и W_- – полуширина полупика, т.е. ширина на высоте полупика под правой и левой ветвями, соответственно.

1

На рисунке 2 представлены анодная вольтамперная кривая, на которой представлены пики селективного электроокисления висмута, полученные после разделения налагающихся сигналов с методом деления сигналов.

Программа позволяет достаточно точно определять потенциал пика электроокисления индивидуального компонента сплава и оценивать содержание компонента в сплаве, используя площадь под анодным пиком каждого компонента сплава.

ИССЛЕДОВАНИЕ ПРОЦЕССОВ ЭЛЕКТРООКИСЛЕНИЯ ОСАДКОВ ПЛАТИНА-ВИСМУТА С ПОВЕРХНОСТИ ГРАФИТОВЫХ ЭЛЕКТРОДОВ



Рисунок 2. Вольтамперограммы электроокисления осадка платина-висмут после разделения налагающихся пиков с использованием метода деления сигналов: 1- Pt₂Bi₃ 2- PtBi; 3- PtBi₂; 4- Bi-Bi; 5- исходная вольтамперная кривая без использования метода разделения сигналов

Условия опытов: фон 0,05 M HCI, E_3 =–1,1 B, T_3 =60 c, W=80 мB/c; $C_{Bi \ (III)}$ =1 мг/дм³, $C_{Pt(IV)}$ =0,05 мг/дм³



Рисунок 3. Зависимость площади под каждым из анодных пиков от содержания платины в электролитическом осадке: 1- Pt₂Bi₃ 2- PtBi; 3- PtBi₂; 4- Bi-Bi.

Условия опытов: фон 0,05 M HCl, E_3 =–1,1 B, T_3 =60 c, W=80 мB/c; $C_{Bi (III)}$ =1 мг/дм³

Так как потенциалы дополнительных пиков не изменяются при изменении содержания одного из компонентов сплава, нами высказано предположение, что дополнительные пики обусловлены селективным электоокислением висмута из различных по составу интерметаллических соединений (ИМС) с платиной.

Как видно из рисунка 3, с увеличением содержания платины (IV) в раствор площадь под кривой электроокисления висмута с поверхности графитового электрода уменьша-ПОЛЗУНОВСКИЙ ВЕСТНИК № 3 2009 ется, а площади под анодными пиками электроокисления висмута из ИМС с платиной увеличиваются с увеличением содержания платины в осадке.

Для оценки состава интерметаллического соединения нами использовано уравнение, связывающее изменение потенциала анодного пика селективного электроокисления электроотрицательного компонента из бинарного сплава (ΔE) с составом интерметаллического соединения (X_i).

Оценку величины смещения потенциала анодного пика от состава ИМС в случае селективного растворения компонента из бинарного сплава типа ИМС можно рассчитать по уравнению

 $\Delta E = E - Ecn = RT/ziAn Xi - (1-Xi)2 /ziF\Delta Hcm, (3)$ где Xi- мольная доля электроотрицательного компонента в бинарном сплаве; Δ Hcм- интегральная теплота смешения компонентов, рассчитанная с помощью корреляционного уравнения Полинга:

 $\Delta Hcm = E(A-B) = 1/2[E(A-A) + E(B-B)] + 100[Y(A) - Y(B)]^2 = 5[Y(A) - Y(B)]^2$

$$+ 100[X(A) - X(B)]^{2} - 6,5 [X(A) - X(B)]$$

где E(A-A) и E(B-B) – энергии разрыва связей металл–металл, X(A) и X(B)– электроотрицательности компонентов сплава. Е – потенциал электроокисления висмута из фазовой структуры Bi-Bi с поверхности графитового электрода.

Электроокисление висмута из фазы Ві-Ві с поверхности графитового электрода наблюдается при потенциале 0,05 В.

Согласно литературным данным [4] платина и висмут образует три интерметаллических соединение состава PtBi₂, PtBi, Pt₂Bi₃, что соответствует мольным долям висмута.

Рассчитанные по уравнению (3) потенциалы анодных пиков селективного электроокисления висмута из ИМС с платиной близки экспериментально наблюдаемым (таблица 1)

Таблица 1

Сравнение рассчитанных и экспериментальных значений потенциалов анодных пиков висмута из ИМС с платиной *E*₀*Bi*-*Bi*=0,05 В

Потенциал анодного пика висмута	ИМС PtBi	ИМС PtBi ₂	ИМС Pt ₂ Bi ₃
Епика,расч. В	0,22	0,12	0,32
Епика эксп, В	0,26	0,14	0,34



Рисунок 4. Вольтамперограммы электроокисления осадка платина-висмут с указанием фазовой структуры, из которой происходит селективное электроокисление висмута Условия опытов: фон 0,05 M HCI, E₃=–1,1 B, т₃=60 c, W=80 мB/c; C_{Bi (III)}=1 мг/дм³, C_{Pt (IV)}=0,03 мг/дм³,

Как видно из рисунка 4, используя расчетные и экспериментальные значения анодных пиков селективного электроокисления висмута из ИМС с платиной, мы можем предположить какому ИМС соответствуют пики на вольтамперограмме.

РЕЗУЛЬТАТЫ И ОБСУЖДЕНИЕ

Таким образом, при электроосаждении платины (IV) и висмута (III) на поверхности графитового электрода образуются четыре фазовые стуктуры: Pt₂Bi₃;PtBi; PtBi₂; Bi-Bi.

На анодной вольтамперной кривой электроокисления осадка наблюдается четыре максимума тока, отвечающие процессам селективного электроокисления висмута из соответствующей фазы. При изменении концентрации платины в осадке уменьшается доля фазы Bi-Bi и увеличиваются доли висмута, входящего в состав ИМС.

Вольтамперные кривые электроокисления висмута из различных по составу ИМС имеют постоянный потенциал, что и является формальной причиной отнесения данных соединений к упорядоченным фазовым структурам.

Вольтамперные кривые электроокисления осадка платина - висмут представляют собой плохо разрешимые анодные пики. Поэтому для получения надежных результатов и анализа вольтамперных кривых был использован математический метод разделения перекрывающихся сигналов – метод деления сигналов.

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

Изучен процесс электроокисления бинарного электролитического осадка платинависмут. Показано, что электролитический осадок содержит висмут и ряд интерметаллических соединений платина – висмут: Pt₂Bi₃; PtBi;

PtBi₂. Вольтамперная кривая отражает процессы селективного растворения висмута из этих фазовых структур.

Вольтамперные кривые электроокисления осадка платина – висмут представляют собой плохо разрешимые анодные пики. Поэтому для получения надежных результатов и анализа вольтамперных кривых был использован математический метод разделения перекрывающихся сигналов - метод деления сигналов.

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

- Маршаков И. К. Термодинамика и коррозия сплавов. Воронеж: ВГУ. 1983. –168 С.
- 2. Романенко С.В., Шеховцова Н.С., Карачаков Д.М. // Изв. ТПУ. 2008. Т. 312. № 3. С. 48-63.
- 3. Romanenko S.V., Stromberg A.G. // Anal. Chim. Acta. 2007. Vol. 581. P. 341–354.
- Диаграммы состояния двойных металлических систем. Спавочник. В 3 т: Т.1 / Под общ. ред. Лякишева Н.П. – М.: Машиностроение.1996. 992 с.