ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ ԳԻՏՈՒԹՅՈՒՆՆԵՐԻ ԱՋԳԱՅԻՆ ԱԿԱԴԵՄԻԱ ՕՐԳԱՆԱԿԱՆ ԵՎ ԴԵՂԱԳՈՐԾԱԿԱՆ ՔԻՄԻԱՅԻ ԳԻՏԱՏԵԽՆՈԼՈԳԻԱԿԱՆ ԿԵՆՏՐՈՆ

## ՄԱՐԳԱՐՅԱՆ ԿԱՐԻՆԵ ՍԵՐՅՈԺԱՅԻ

## ՏԱՐԲԵՐ ՄՈՆՈՄԵՐՆԵՐԻ ՀԻՄԱՆ ՎՐԱ ՊՈԼԻՄԵՐՆԵՐԻ ԵՎ ՊՈԼԻՄԵՐԱՅԻՆ ԾԱԾԿՈՒՅԹՆԵՐԻ ԷԼԵԿՏՐԱՍԻՆԹԵԶ ԵՎ ՀԱՏԿՈՒԹՅՈՒՆՆԵՐԻ ՈՒՍՈՒՄՆԱՍԻՐՈՒԹՅՈՒՆ

Բ.00.06 – «Բարձրամոլեկուլային միացություններ» մասնագիտությամբ քիմիական գիտությունների դոկտորի գիտական աստիճանի հայցման ատենախոսության

## ՍԵՂՄԱԳԻՐ

ԵՐԵՎԱՆ-2016

#### НАЦИОНАЛЬНАЯ АКАДЕМИЯ НАУК РЕСПУБЛИКИ АРМЕНИЯ НАУЧНО-ТЕХНОЛОГИЧЕСКИЙ ЦЕНТР ОРГАНИЧЕСКОЙ И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ХИМИИ

## МАРГАРЯН КАРИНЕ СЕРЕЖАЕВНА

## ЭЛЕКТРОСИНТЕЗ И ИЗУЧЕНИЕ СВОЙСТВ ПОЛИМЕРОВ И ПОЛИМЕРНЫХ ПОКРЫТИЙ НА ОСНОВЕ РАЗЛИЧНЫХ МОНОМЕРОВ

## ΑΒΤΟΡΕΦΕΡΑΤ

диссертации на соискание ученой степени доктора химических наук по специальности 02.00.06 – «Высокомолекулярные соединения»

EPEBAH-2016

Ատենախոսության թեման հաստատվել է ՀՀ ԳԱԱ Օրգանական և դեղագործական քիմիայի գիտատեխնոլոգիական կենտրոնում

## Գիտական խորհրդատու՝

քիմ. գիտ. դոկտոր, պրոֆեսոր **Պաշտոնական ընդդիմախոսներ՝** ՀՀ ԳԱԱ ակադեմիկոս, քիմ. և ֆիզ.-մաթ. գիտ. դոկտոր, պրոֆեսոր քիմ. գիտ. դոկտոր քիմ. գիտ. դոկտոր, պրոֆեսոր **Առաջատար կազմակերպություն՝** 

ր Ա.Ա.Շահինյան Ս.Գ.Գրիգորյան Ռ.Ս.Հարությունյան Խ.Աբովյանի անվ. Հայկական պետական մանկավարժական համալսարան

Ատենախոսության պաշտպանությունը կայանալու է 2016 թ. մարտի 25-ին ժամը 14<sup>00</sup>ին, ՀՀ ԳԱԱ Օրգանական և դեղագործական քիմիայի գիտատեխնոլոգիական կենտրոնում գործող ՀՀ ԲՈՀ-ի օրգանական քիմիայի 010 մասնագիտական խորհրդի նիստում (0014, ք. Երևան, Ազատության պող. 26)։

Ատենախոսությանը կարելի է ծանոթանալ ՀՀ ԳԱԱ ՕԴՔ ԳՏԿ-ի գրադարանում։ Սեղմագիրն առաքված է 2016 թ. փետրվարի 25-ին։

Մասնագիտական խորհրդի գիտնական քարտուղար, ք.գ.թ.

*Gelleg* Գ.Մ. Մակարյան

Тема диссертации утверждена в Научно-технологическом центре органической и фармацевтической химии НАН РА

Научный консультант: доктор хим. наук, профессор Официальные оппоненты: академик НАН РА, доктор хим. и физ.-мат.наук, профессор доктор хим. наук доктор хим. наук, профессор Ведущая организация: Арм

С.А.Саргисян

Ս.Հ.Սարգսյան

ссор А.А.Шагинян С.Г.Григорян Р.С.Арутюнян Армянский государственный педагогический университет им.Х.Абовяна

Защита диссертации состоится 25-го марта 2016 г. в 14<sup>00</sup> часов на заседании Специализированного совета ВАК 010 по органической химии, действующего в Научно-технологическом центре органической и фармацевтической химии НАН РА (0014, г. Ереван, пр. Азатутян 26).

С диссертацией можно ознакомиться в библиотеке НТЦ ОФХ НАН РА.

Автореферат разослан 25-го февраля 2016 г.

Ученый секретарь специализированного совета, к.х.н.

Gelleg Г.М. Макарян

#### ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА РАБОТЫ

**Актуальность работы**. Электрохимический способ синтеза полимеров в настоящее время превратился в развитую ветвь химии высокомолекулярных соединений. Электроинициирование применяется при полимеризации конвертируемых обычными методами трудно вступающих в полимеризацию мономеров.

Наиболее реальным практическим приложением электрохимической полимеризации является синтез полимерных покрытий на токопроводящих поверхностях, поскольку весь процесс совмещается в одном цикле. Из технологического цикла исключаются такие стадии процесса, как предварительный синтез полимера или олигомера, их последующее растворение и фиксация на поверхности подложки. Другое важное преимущество метода – высокая скорость синтеза пленок и покрытий. Третий положительный фактор – возможность автоматизации технологиического цикла.

Важной особенностью электрополимеризации является строгий контроль стадий инициирования полимеризации и обрыва цепи и направленная ориентация макромолекул к поверхности электрода. Действительно, когда в тонком приэлектродном слое градиент напряженности достигает очень больших значений, молекулы мономеров не только подвергаются поляризации, но и имеют определенную ориентацию, которая оказывает влияние на стадию роста макромолекул и, естественно, на свойства полимера.

Электрохимическое производство является типичным примером ресурсосберегающих технологий. Это в равной степени относится к электрополимеризации – наиболее интенсивно развивающегося направления химии высокомолекулярных соединений.

Электроформирование полимерных покрытий и пленок применяется в химической, нефтехимической, газовой, микробиологической, пищевой, фармацевтической, медицинской промышленностях. Особенно актуален поиск новых полимерных материалов для покрытий коронарных стентов и иммобилизация в этих пленках лекарственных препаратов. Электрохимический метод очень перспективен при синтезе полупроводниковых полимеров и покрытий.

Широкому внедрению методов электрохимической инициированной полимеризации препятствуют низкая эффективность инициирования, необходимость использования дорогостоящих материалов и применение высоких плотностей тока.

Поиск новых пленкообразующих мономеров в ряду аллиловых и ацетиленовых веществ, а также разработка простых и экономично инициирующих систем, обеспечивающих возможность управляемого формирования полимеров и полимерных покрытий с комплексом заданных физико-механических и эксплуатационных свойств, является актуальной проблемой, требующей безотлагательного решения.

Цель работы. Разработка доступных и надежных методов электросинтеза новых полимеров и полимерных покрытий на основе акриловых, виниловых, винил- и этинилазольных, аллиловых и ацетиленовых мономеров. Исследование возможности электросинтеза полупроводниковых металлосодержащих полимерных покрытий на основе 2-аминотиазола и изучение их свойств.

Одной из задач настоящей диссертационной работы являлось изыскание и разработка более эффективных инициирующих систем для получения полимеров и полимерных покрытий на поверхности электрода.

Исследование механизма протекающих электродных процессов, а также топология пленкообразования. Установление критериев указывающих на возможность образования пленок и покрытий, а также изучение влияния различных факторов на процесс пленкообразования.

Исследование свойств синтезированных полимеров и пленок с целью выявления направления их практического применения.

**Научная новизна.** На основе разработанного электрохимического метода синтезированы линейные и трехмерные полимерные покрытия из акриловых мономеров как на «реакционных» анодах, так и на поверхности катода.

Впервые показана возможность формирования полимерных покрытий электроосаждением из растворов полимеров и полимерных дисперсий на основе винилацетата с кротоновой и акриловой кислотами. При сравнении данных прямой электрополимеризации с электроосаждением готовых полимеров и олигомеров, установлено, что прямой метод электрополимеризации имеет ряд преимуществ.

Для сравнения физико-механических и медико-биологических свойств покрытий синтезированы полимерные покрытия на чисто железном электроде на основе винилацетата и кротоновой кислоты в присутствии фенилдиазония.

Впервые показана, возможность электросополимеризации триаллилцианурата с винилацетатом, акриловой кислотой и 1-винилимидазолом.

Электрохимическим методом впервые синтезированы и исследованы полимеры и полимерные покрытия на основе 1-винилимидазола, 1-винил-1,2,4-триазола и С-винил-, С-этинилтетразола и триаллилцианурата при различных комбинациях сомономеров.

Впервые на платиновом электроде исследованы основные закономерности адсорбции 1-винилимидазола, 1-винил-1,2,4-триазола, С-винил-, С-этинилтетразола для выяснения механизма пленкообразования на поверхности при электрополимеризации.

На основе полученных данных установлено, что стадии инициирования, роста цепи и формирования пленок локализованы на поверхности электрода.

Синтезированы полимерные хелаты на основе имидазола, бензимидазола и

изучен механизм комплексообразования.

Впервые изучена электрохимическая полимеризация и комплексообразование С-этинилтетразола.

На поверхностях платинового и стеклоуглеродного электродов впервые синтезированы полупроводниковые полимерные пленки на основе 2-аминотиазола, содержащие родий и золото.

Практическая ценность. Синтезированные полимеры на основе акриловых, винил-, этинилазольных, аллиловых и ацетиленовых мономеров предложены для использования в медицине в качестве материалов для покрытий коронарных стентов. Часть полученных полимеров обладает биоразлагающими свойствами и может быть использована при изготовлении биоразлагаемых стентов. Разработанные нами методы синтеза металлосодержащих полимеров и композитов могут служить основой для создания полупроницаемых пористых полимерных плёнок, применяемых в мембранных технологиях.

Металлосодержащие нанокомпозитные полимеры и покрытия, особенно содержащие серебро, перспективны для медицины, нанофотоники и катализа.

Синтезированные на основе 2-аминотиазола электроактивные полимерные пленки могут быть применены в запоминающих устройствах с фотоэлектрохромными слоями в приборах экспресс-контроля окружающей среды, в преобразователях солнечной энергии.

Металлосодержащие электроактивные полимеры на основе гетероциклических мономеров применяются в качестве модификаторов свойств электродной поверхности. Предложенный способ полимеризации на частицах диспергированного металла позволяет получить металлополимерные покрытия, обладающие свойствами металлического наполнителя полимерного связующего.

**Публикации.** По материалам диссертации опубликовано 25 статей и 22 тезиса докладов конференций.

Апробация работы. Основные результаты диссертационной работы докладывались на: III Международной конференции "Физико-технические проблемы электротехнических материалов" (МКЭМК-99) (Москва, 1999); МКЭМК-2001 (Клязьма, 2001 г.); V Международной конференции "Электромеханика, электротехнология и электроматериаловедение" (V-МКЭЭЭ)-2003, (Крым, 2003 г.); "International Conference "New Polymer Systems for Biotechnology and Biomedical Applications" (Yerevan, 2005); IV Всероссийской Каргинской конференции «Наука о полимерах 21-му веку» (Москва, 2007 г.); XVIII Менделеевском съезде по общей и прикладной химии (Москва, 2007 г.); International Conference "New Polymers and Radioprotectors for Biology and Medicine" (Armenia, Yerevan, 2007); Europe polymer congress (Graz, Austria, 2009); IV Всероссийской научной конференции (с международным участием) "Физико-химия процессов переработки полимеров" (Иваново, 2009 г.); Евразийском симпозиуме по инновациям в катализе и электрохимии (Алма-Аты, 2010 г.); The 43<sup>rd</sup> IUPAC World Polymer Congress Macro 2010 (Glasgow, UK, 2010) European Polymer Congress - EPF 2013 (Pisa, Italy, 2013); III, IV, V, VI, VII Международных научно-технических конференциях «Современные методы в теоретической и экспериментальной электрохимии» (СМТЭЭ) (Плес, Ивановская обл., Россия, 2011-2015 гг.);

Структура работы. Диссертационная работа изложена на 251 страницах компьютерного набора. Состоит из введения, литературного обзора, обсуждения результатов, экспериментальной части, 10-и таблиц и 44-х рисунков, выводов, списка цитируемой литературы (382 библиографических ссылок) и приложения.

#### 1. ЭЛЕКТРОХИМИЧЕСКАЯ (СО)ПОЛИМЕРИЗАЦИЯ АКРИЛОВЫХ МОНОМЕРОВ И ПОЛИМЕРНЫХ ПОКРЫТИЙ НА ИХ ОСНОВЕ

### 1.1. ЭЛЕКТРОХИМИЧЕСКАЯ СОПОЛИМЕРИЗАЦИЯ АКРИЛАМИДА И ТРИАК-РИЛОИЛГЕКСАГИДРО-СИММ-ТРИАЗИНА НА СТАЛЬНОМ АНОДЕ

Потребность к различным полимерным пленкам и покрытиям постоянно растет. Полимерные покрытия защищают металлы от воздействия агрессивных сред, придают изделиям электроизоляционные, антифрикционные, антисептические и другие свойства.

Для решения большого круга практических задач требуется не только создание полимерных материалов с заданными строениями и свойствами, пригодными для защиты различных металлических конструкций, но и разработка новых высокоэффективных методов их получения. Среди прогрессивных технологий особое место занимает метод электрохимической инициированной полимеризации (ЭХИП) виниловых мономеров. Преимущество метода ЭХИП прежде всего заключается в том, что полученная полимерная пленка (ПП) локализована на поверхности электрода.

Другое достоинство метода – достаточно строгая стехиометрия процесса, позволяющая получать полимер с заданной структурой и с заданными свойствами. И, наконец, кинетику формирования и свойства полимерной пленки можно контролировать в процессе его синтеза.

Следует отметить, что количество мономеров, из которых можно было бы получить трехмерные ПП, представляющие как теоретическую, так и практическую ценность, ограничено.

Нами показано, что при электролизе водного раствора акриламида (АА) и триакрилоилгексагидро-симм-триазина (ТГГТ) на стальном и чисто железном анодах в присутствии персульфата калия в количестве 0,03-0,06 *масс.%*, при плотности тока 0,5-4 *мА/см*<sup>2</sup>, образуются плотные, равномерные по толщине, имеющие глянцевую поверхность трехмерные ПП. В ИК спектрах сополимерной пленки имеются полосы поглощений в области 1665 *см*<sup>1</sup>, характерные для –

СО-NH<sub>2</sub> группы, 1450-1560 и 2930 *см*<sup>1</sup> – для CH<sub>2</sub> – группы. Кроме этого, имеются полосы поглощений в области 1100-1300 и 1500-1700 *см*<sup>1</sup>, характерные для ТГГТ. Полученные результаты указывают на то, что при ЭХИП получается сополимер указанных мономеров.

Для успешного осуществления и практического применения ЭХИП необходимо иметь подробные данные о влиянии плотности тока, потенциала, продолжительности электролиза, концентрации мономеров и т.д. на свойства, качества и скорости образования ПП.

Как видно из рис. 1, при увеличении плотности тока до j=4,5 мA/cm<sup>2</sup> как удельная масса, так и толщина ПП возрастают. При дальнейшем увеличении плотности тока (j>5 мA/cm<sup>2</sup>) оба параметра снижаются, что в дальнейшем отрицательно влияет на качество покрытий из-за наплывов. Это объясняется тем, что при увеличении плотности тока скорость образования активных центров (SO<sup>-+</sup><sub>4</sub>) резко увеличивается. Часть радикалов, образовавшихся на поверхности электрода, уходит с поверхности в раствор и там начинается процесс инициирования и рост полимерной цепи.



Рис. 1. Зависимость массы (М) и толщины (σ) ПП от плотности тока. τ<sub>эл</sub>=240 сек, С<sub>AA</sub>=3M, Стггт= 0.3M, Сггк=0.05 масс.%, 1,2 – сталь (Ст-3), 1',2' – чистое железо.



Рис. 2. Зависимость массы (М) ПП от тэл (время электролиза) и концентрации ПК, при j=4 мА/см<sup>2</sup> 1,2 – сталь (Ст-3), 1',2' – чистое железо.

Для получения качественных ПП, процессы инициирования и полимеризация осуществляются только на поверхности. Влияние концентрации инициатора и времени электролиза на массу ПП представлено на рис. 2 (кр.1, 2).

## 1.2. КАТОДНАЯ СОПОЛИМЕРИЗАЦИЯ АКРИЛАМИДА И АКРИЛОВОЙ КИСЛО-ТЫ НА СТАЛЬНОМ И ЧИСТО ЖЕЛЕЗНОМ ЭЛЕКТРОДАХ

Полиакриламидные ПП обладают биосовместимостью и тромборезистентностью и могут найти применение в медицине при создании конструкционных материалов. Согласно литературным данным, АА при ЭХИП в системе АА – хлорид цинка – вода на катоде образует ПП. Полимеры, содержащие акриловую кислоту, обладают анестезирующим и кровоостанавливающим эффектом, антимикробными и противовирусными свойствами. Кроме этого, для продления времени биодеградации железного стента нами синтезированы ПП методом ЭХИП из водных растворов, содержащих АА, АК, формальдегид и хлорид цинка. Последний является и электролитом и инициатором. Электрополимеризацию проводили на нержавеющем стальном и чисто железном электродах в гальваностатическом и потенциостатическом режимах электролиза.



Толщина прикатодного слоя зависит от продолжительности электролиза. Основной рост его толщины происходит в течение 1-8 мин, после чего этот параметр меняется незначительно.

Отсюда следует, что оптимальное время формирования покрытий составляет 5-8 мин.



Формальдегид является метибухаемость и рыхлость полимер-

ных покрытий определяется природой сополимеризующихся мономеров, степенью сшивки полимерной, матрицы концентрацией и соотношением исходных при Они оптимальны следующих концентрациях, моль/л: мономеров. СадеСаке2,5-3, Сф=1,5-2 и Сдоси сслование составляется странати Сдоси странати стран

Опытами in vitro цифровым методом на приборе "Picoscale" определены тромборезистентные свойства полученных покрытий в сравнении с известным (ПП-1), которое получено в результате ЭХИП АА с N, N' – метилен-бис-акриламидом (табл.1), (ПП-II) полученное на основе электросополимеризации АА и ТГГТ и, наконец, (ПП-III) – модифицированное формальдегидом, (ПП-IV) – полученное на основе композиции АА-АК-Ф-ZnCl<sub>2</sub>.

Из преведенной ниже табл. 1 видно, что полученные нами ПП обладают повышенными тромборезистентными свойствами и их можно рекомендовать к применению в медицине при создании конструкционных материалов, контактирующих с кровью.

Таблица 1

Свойства ПП Исходное кол-во тром- боцитов, 10 <sup>3</sup> крытия	Исходное	Паратични	Пластинки с покрытием				
	ПП-І	ПП-II	ΠΠ-ΙΙΙ	ΠΠ-ΙV			
Остаточное кол-во тромбоцитов по- сле сорбции ·10 <sup>3</sup>	371	224,8	265	296-297	340-342	353-349	
Сорбция тромбо- цитов на поверх- ности-10 <sup>3</sup>	-	146,2	106	75-74	31-29	18-22	

Тромборезистентные свойства полученных ПП

## 1.3. ЭЛЕКТРОСИНТЕЗ И ЭЛЕКТРООСАЖДЕНИЕ ПОЛИМЕРНЫХ ПОКРЫТИЙ НА ОСНОВЕ ВИНИЛАЦЕТАТА И КРОТОНОВОЙ КИСЛОТЫ

Интересы исследователей к процессам ЭХИП традиционно направлены на формирование полимерных покрытий на электропроводящих подложках, которые в результате модифицирования приобретают различные, практически полезные свойства. Нами установлено, что метод ЭХИП может быть весьма полезен при создании биоразлагаемых чисто железных стентов.

Характерными особенностями поверхности стентового материала, которые влияют на тромбоз и гиперплазию интимы, являются поверхностная энергия, структура поверхности и поверхностный потенциал. Особенность поверхности материала зависит от способа обработки материала.

Тромбоз и гиперплазия неоинтимы широко описывались в ряду голых металлических стентов. Металлическая поверхность покрывается другими материалами для изменения поверхностных характеристик. Это является одним из разумных подходов для решения вопроса.

Несмотря на явное преимущество метода ЭХИП для формирования полимерных пленок и покрытий, в некоторых случаях используется метод электроосаждения полимерных покрытий из дисперсий и растворов соответствующих полимеров.

Электроосаждение полимерных покрытий из растворов и дисперсий полимеров относится к числу наиболее прогрессивных методов получения покрытий. Метод позволяет формировать однородные и комбинированные покрытия с заданными свойствами, однородной толщиной, т.к. нанесение их автоматически прекращается по достижении толщины слоя, обеспечивающего изоляцию электрода. Нами показана возможность формирования полимерных покрытий на основе сополимера винилацетата (ВА) с кротоновой кислотой (КК) методом электроосаждения из 7 %-ных водно-щелочных растворов на чисто железном электроде различной формы.



Установлено, что оптимальной плотностью тока является *j=16-18 мА/см*<sup>2</sup>. При увеличении плотности тока (*j>16-18 мА/см*<sup>2</sup>), роста удельной

массы и толщины покрытий не наблюдается, ухудшается качество и равномерность покрытия вследствие газовыделения под пленкой, особенно в водных средах.

Для сравнения физико-механических и медико-биологических свойств полимерных покрытий, полученных электроосаждением из растворов и дисперсий полимеров на основе ВА и КК, методом ЭХИП на чисто железном электроде нами синтезированы ПП в водно-этанольных растворах на основе ВА и КК. Некоторые физико-механичрские показатели полученных приведены в табл. 2.

ЭХИП осуществляли на чисто железных катодах, поскольку анодный материал растворяется и меняет состав полимера. В качестве инициатора полимеризации использовали тетрафторборат фенилдиазония (ФД) с заместителями в *п*положении общей формулы:

X 
$$-$$
 N  $+$  NBF $_4^-$   
rge X=H, CH<sub>3</sub>.

В результате реакции электрохимического восстановления диазоний-катиона по одноэлектронному механизму образуется свободный радикал, который быстро диспропорционируется с выделением азота:

 $\mathsf{RC}_{6}\mathsf{H}_{4}\mathsf{N}_{2}^{+} + \overline{\mathsf{e}} \rightarrow \mathsf{RC}_{6}\mathsf{H}_{4}\mathsf{N}_{2}^{\bullet} \rightarrow \mathsf{RC}_{6}^{\bullet}\mathsf{H}_{4} + \mathsf{N}_{2}$ 

Образующиеся арильные радикалы инициируют реакцию полимеризации по радикальному механизму в поверхностном слое электрода.

Акту инициирования и роста полимерных цепей предшествует адсорбция на электроде электроактивного вещества и нейтральных молекул мономера ВА и КК, на что указывают электрохимические поляризационные измерения.

Известно, что биоразлагаемость чисто железного стента включает в себя окисление железа в железистые и железные ионы, а эти ионы растворяются в биологических средах. Железистые ионы снижают пролиферацию гладких мышечных клеток в условиях *in vitro*, и таким образом, могут препятствовать гиперплазии неоинтимы.

#### Таблица 2

Условия получения и свойства покрытий							
Время электрополимеризации, <i>мин</i>	1	3	5	8	10	12	
Адгезия, <i>баллы</i>	2	1	1	1	1	1	
Прочность на удар, <i>Н·т</i>	4,4	4,5	4,6	4,8	4,8	4,7	
Пористость, <i>баллы</i>	2	2	2	1	1	1	
Водостойкость, <i>сут</i> .	10	12	14	18	20	18	
Солестойкость (0,9 % NaCl)	9	10	12	16	17	15	

Некоторые физико-механические показатели полимерных покрытий на чисто железном электроде (состав: моль/л Сва=2, Скк=1,2, Сфд=0,02, j=20 мА/см<sup>2</sup>)

Так, при покрытии чистого железного стента электрополимерным покрытием растворение железа начинается в 17-ые сутки (помутнение раствора, коричневый цвет иона железа), а в случае электроосажденных покрытий такого же состава – на 9-ые сутки. Таким образом, биоразлагаемость происходит более медленно, что предпочтительнее.

## 1.4. ЭЛЕКТРООСАЖДЕНИЕ СОПОЛИМЕРОВ ВИНИЛАЦЕТАТА И АКРИЛОВОЙ КИСЛОТЫ НА СТАЛЬНОМ ЭЛЕКТРОДЕ

Нами показана возможность формирования ПП на основе сополимера ВА с АК методом электрохимического осаждения в водной среде на стальном и чисто железном электродах в гальваностатическом режиме, при плотности тока 5-30 *мА/см*<sup>2</sup>. В его основе лежит образование в электрическом поле водонерастворимого осадка на аноде и последующее термоотверждение с формированием трехмерной полимерной сетки.



Механизм формирования пленок, адгезионно связанных с подложкой, включает также образование локальных связей между группами полимерных молекул и поверхностью подложки. Кинетику формирования ПП, отражающих изолиру-

ющие свойства растущей пленки, исследовали по изменению напряжения на электродах, что указывает на существование связи между ростом ПП на поверхности электрода и электрическими характеристиками процесса. На рис. З представлена зависимость напряжения на ванне от продолжительности электроосаждения. Как видно из рисунка, при электроосаждении сополимера ВА-АК процесс экранирования электрода протекает довольно сложно. Процесс сопровождается резкими скачками напряжения на ванне (участок АВ и СД) и падением напряжения (ВС).



После накопления ионов водорода в прианодном пространстве идет интенсивное осаждение олигомера или полимера. Электрическое сопротивление ПП растет. Это приводит к увеличению напряжения на ванне (участок АВ). Падение напряжения (участке ВС) вызвано кратерообразованием вследствие выделения кислорода, который увеличивает пористость ПП. В течение некоторого времени электроосаждение сополимера приводит к запол-

нению кратеров и напряжение снова растет (участок СД). Образующиеся в покрытии поры, по-видимому, представляют собой места образования и локализации кислородных пузырьков за счет разряда на аноде молекулы воды. Добавление в ванну электроосаждения восстановительных деполяризаторов (например, гидрохинона), препятствующих выделению на аноде кислорода, приводило к улучшению качества ПП.

## 2. ЭЛЕКТРОХИМИЧЕСКАЯ СО(ПОЛИМЕРИЗАЦИЯ) ВИНИЛАЗОЛЬНЫХ, АЦЕТИЛЕНОВЫХ, АЛЛИЛОВЫХ ГЕТЕРОЦИКЛИЧЕСКИХ МОНОМЕРОВ НА РАЗЛИЧНЫХ ЭЛЕКТРОДАХ

## 2.1. ЭЛЕКТРОСИНТЕЗ БИОСОВМЕСТИМЫХ ПОЛИМЕРНЫХ ПОКРЫТИЙ НА ОСНОВЕ N-ВИНИЛАЗОЛОВ

Проблема создания и изучения, новых биологически активных синтетических полимеров, препятствующих свертыванию крови, несмотря на значительные успехи в этой области, по-прежнему остается актуальной. Одним из важных аспектов использования полимеров в медицине является разработка тромборезистентных полимерных покрытий для металлических имплантов (стентов, кардиостимуляторов и т. д.).

Полимеры винилазолов обладают антикоагулянтной активностью, которую можно существенно варьировать, комбинируя в полимерной цепи структурные

фрагменты винилазолов и других сомономеров.

С этой целью изучены закономерности электрохимической инициированной (со)полимеризации 1-винил-1,2,4-триазола (ВТ) и 1-винидимидазола (ВИ) с ТГГТ, в водном и в водно-этанольном растворе на чисто железном и стальном (*Cm-3*) электродах. Электрополимеризация осуществлялась в неразделенной ячейке в гальваностатическом режиме при плотностях тока 1-10 *мA/см*<sup>2</sup>.



В качестве электролита и инициатора был использован персульфат калия (ПК), который в сочетании с Fe<sup>2+</sup>, образует редокс-инициирующую систему. В процессе реакции сополимер образуется на поверхности анода в виде плотной равномерной пленки толщиной 10-60 *мкм*.

При анодной полимеризации происходит растворение стального или железного анода с образованием Fe<sup>2+</sup> ионов, которые с S<sub>2</sub>O<sub>8</sub><sup>2-</sup> ионом составляют редокс-инициирующую систему.

Роль инициатора, приводящего к образованию полимерного покрытия на аноде, выполняют сульфатные анион-радикалы. Поскольку эти реакции протекают в приэлектродном слое при адсорбции мономеров, происходит полимеризация с образованием прочно сцепленного покрытия.

Как видно из рис. 4, при увеличении плотности тока  $j_{\geq}10$  мА/см<sup>2</sup>, как удельная масса, так и толщина покрытий на чисто железном электроде возрастают. При дальнейшем увеличении плотности тока, часть радикалов уходит с поверхности в раствор и там начинается процесс полимеризации, а для получения качественного полимерного покрытия процесс должен ограничиваться только полимеризацией на поверхности.

Влияние концентрации инициатора на удельную массу полимерного покрытия представлено на рис. 5 (кр. 2). Оптимальная концентрация персульфата калия (ПК) равна 0,06 *масс. %*. При увеличении концентрации выше указанной, возрастает скорость полимеризации и начинает действовать солевой эффект. Оба фактора благоприятствуют росту макромолекул в объеме. При увеличении времени электрополимеризации до 180 *сек*, удельная масса полимерного покрытия линейно возрастает, после чего наступает насыщение (рис. 5, кр.1). Такое явление объясняется тем, что поверхность металла полностью блокируется полимером, затрудняя дальнейший рост пленки.



Рис. 4. Зависимость удельной массы (1) и толщины (2) полимерных покрытий от плотности тока, тэл=180 сек. Состав раствора, моль/л: BT=1,5; ТГГТ=0,3; ПК=0,06 %.



Рис. 5. Зависимость удельной массы полимерных покрытий от времени электролиза (1) и от концентрации персульфата калия при электролизе τ<sub>эл</sub>=180 сек (2), С<sub>ВТ</sub>=1,5 М, С<sub>ПТТТ</sub>=0,3 М, j=10 мА/см<sup>2</sup>.

В ИК спектрах полученных пленок присутствуют полосы поглощений в областях 1500-1600 и 1380 *см<sup>1</sup>*, характерные для валентных колебаний триазинового цикла, 1210, 1030, 1560 *см<sup>1</sup>* – для триазольного цикла, 623, 665, 755, 900 *см<sup>1</sup>* – характерного для плоскостных деформационных колебаний имидазольного цикла, 1070, 1273, 1403, 1500, 1530 *см<sup>1</sup>* – для скелетных колебаний гетерокольца.

При изучении процесса взаимодействия бычьего сывороточного альбумина (БСА) с поли-1-винил-1,2,4-триазолом и поли-1-винилимидазолом, в водном растворе при различных pH и ионной силе обнаружено образование интерполимерных комплексов, стабилизированных водородными связями. В системе с поли-1винилимидазолом при pH 4-6 наблюдалось обратимое фазовое разделение системы с выделением комплекса в осадок, что может быть использовано для концентрирования и разделения сложных белковых смесей.

Наиболее вероятным представляется формирование водородных связей между карбоксильными группами, которые имеются в молекуле БСА и атомом азота в гетероцикле поливинилимидазола.

Для изучения биосовместимости гомополимеры и сополимеры были исследованы по действию на пролиферативно-репаративную функцию соединительной ткани. Эксперименты проведены на 16 лабораторных крысах массой 180 г. Использована модель открытого дефекта кожи с имплантированным кольцом из органического стекла для предотвращения контракции и эпителизации раны.



Раневая поверхность у подопытных животных ежедневно обрабатывалась 1 %-ным линиментом на основе смеси ланолина с касторовым маслом в соотношении 1:1 и полимером, приготовленным на физиологическом растворе в концентрации 1 %. На восьмые сутки выделялась чистая грануляционно- фиброзная ткань, развившаяся внутри кольца, которая исследовалась общепринятыми биохимическими методами.

Исследования показали, что полимеры не увеличивают массу ткани в сравнении с контролем, а также не вызывают каких-либо значительных изменений соединительнотканевых биополимеров в грануляционно-фиброзной ткани, что свидетельствует о хороших биосовместимых свойствах полимеров с соединительной тканью.

Изучения антиоксидантных свойств полимеров показали, что антиоксидантные свойства проявляются уже при концентрации 0,03 *мг/мл*.

## 2.2. ЭЛЕКТРОХИМИЧЕСКАЯ СОПОЛИМЕРИЗАЦИЯ N-ВИНИЛАЗОЛОВ С АКРИЛОВОЙ КИСЛОТОЙ НА ЖЕЛЕЗНОМ И МЕД-НОМ ЭЛЕКТРОДАХ

Создание и исследование новых физиологически активных синтетических полимеров, особенно биодеградируемых, остается актуальной задачей. Мы исследовали ПП на основе 1-винил-1,2,4-триазола, 1-винилимидазола и акриловой кислоты, полученные электрохимическим методом на железном и медном электродах. Исходные мономеры были выбраны из-за биологической активности соединений, содержащих ди- и триазольные циклы, а также известного местного анестезирующего и кровеостанавливающего действия полимеров на основе акриловой кислоты.

На качество полученного покрытия влияют природа и состояние исходной поверхности, а также выбор инициирующей системы. В частности, активные свободные радикалы, инициирующие полимеризацию, удобно получить электрохимическим восстановлением солей арилдиазония. Нами изучена возможность электрохимического синтеза полимерных покрытий на основе выше указанных мономеров в водных и в водно-этанольных растворах на железном и медном электродах в присутствии тетрафторборатов арилдиазония

 $(n - RC_6H_4N_2^+BF_4^-, R = H, CH_3)$ .

Инициированию полимеризации и росту полимерных цепей предшествует адсорбция на электродах нейтральных молекул мономеров и электроактивного вещества, на что указывают поляризационные и адсорбционные измерения. После образования на поверхности электрода адсорбированного активного аддукта, в зависимости от природы мономера и других факторов, могут протекать различные химические процессы. В некоторых случаях цепи полимера растут на поверхности электрода, т.е. происходит гетерогенная полимеризация. Если аддукт не очень прочно связан с поверхностью электрода, он может переходить в раствор, где происходит гомогенная полимеризация, а пленка образуется при осаждении из раствора.

В изученных нами системах при увеличении плотности тока до 15 *мA/см*<sup>2</sup> удельная масса образующегося покрытия возрастает (рис. 6), а дальнейшее повышение плотности тока почти не меняет массу покрытия, но его качество заметно ухудшается из-за наплывов. Кроме того, при увеличении плотности тока на катоде усиливается побочный процесс выделения водорода вследствие электролиза воды, что также ухудшает качество покрытий.

Повторные измерения диэлектрических потерь в зависимости от температуры выявили сильное влияние остаточной влаги на положение ветви дипольносегментальных потерь (рис. 7).



Рис. 6. Удельная масса полимерного покрытия на основе сополимера 1-винилимидазол-акриловая кислота в зависимости от плотности тока, полученного на железном (1) и медном (2) электродах. Время полимеризации 4 мин.



Рис. 7. Повторные циклические измерения тангенса угла диэлектрических потерь в зависимости от температуры (↑ – нагрев, ↓ – охлаждение). Интервал между испытаниями 24 ч, при комнатной температуре. Номера соответствуют номерам циклов.

В ходе термообработки из полимера удаляется пластифицирующая его остаточная влага, при этом усиливается взаимодействие карбоксильных групп акриловой кислоты. Исходное эластичное полимерное покрытие при термообработке до 160 °C становится хрупким. Потеря влаги подтверждается также данными ИК спектров (уменьшение интенсивности полосы поглощения связанной воды в области 3500-3600 *см<sup>-1</sup>*) и ТГА. Согласно данным ТГА, выделение влаги продолжается до 280 °C, при этом теряется 8-10 *мас. %* образца.

Диэлектрические характеристики образца стабилизируются после третьего цикла термообработки, в частности, tgS<sub>20</sub> снижается от 0,07 для исходного образца до 0,03 для термообработанного, а наблюдаемая температура стеклования повышается от 55-60 °C (цикл 1) до 114-128 °C (цикл 3). Наблюдаемый гистерезис (рис. 7) свидетельствует о быстром удалении поверхностной влаги, тогда как различия в наблюдаемых характеристиках между циклами связаны с перераспределением влаги во всем объеме образца. Диэлектрическая проницаемость изученных полимерных покрытий составляет 1,8-2,5.

Дополнительные испытания *in vitro* показали, что железные электроды, покрытые сополимером на основе 1-винилимидазола и акриловой кислоты, начинают разрушаться на 20-ый день (помутнение раствора и его окрашивание в коричневый цвет). По сравнению с другими изученными сополимерами акриловой кислоты, биодеструкция сополимера на основе 1-винилимидазола происходит медленнее.

## 2.3. ЭЛЕКТРОСИНТЕЗ СОПОЛИМЕРОВ 1-ВИНИЛ-1,2,4-ТРИАЗОЛА С АКРИЛАМИДОМ

Сополимеризация винилтриазола (ВТр) с АА дает возможность получить многофункциональные сополимеры сочетающие ценные свойства обоих мономеров. Особенно перспективно формирование полимерных пленок на электродной поверхности электрохимическим методом инициирования.

Нами провдены исследования электрохимической радикальной (со)полимеризации ВТр с АА без и с добавкой формальдегида. Последнее осуществлялось на чисто железном, медном и стеклоуглеродном электродах в водных и в водноэтанольных растворах, в присутствии тетрафторбората фенилдиазония (ТФФД) с заместителями в *n*-положении общей формулы: n – RC <sub>6</sub>H<sub>4</sub>N<sup>+</sup>, R = H, CH<sub>4</sub>.



В результате реакции электровосстановления диазоний катиона по одноэлектронному механизму образуются свободные арильные радикалы, которые инициируют процесс полимеризации в поверхностном слое электрода.

Электросополимеризацию проводили в неразделенной стеклянной ячейке в гальваностатическом режиме при плотности тока j=1-20 *мА/см*<sup>2</sup>.

## 2.4. ОСНОВНЫЕ ЗАКОНОМЕРНОСТИ АДСОРБЦИИ ВИНИЛИМИДАЗОЛА НА ГЛАДКОМ ПЛАТИНОВОМ ЭЛЕКТРОДЕ

Для выяснения механизма электрохимически инициированной полимеризации мономеров необходимы данные по адсорбции этих мономеров. Для этого нами впервые было проведено исследование основных закономерностей адсорбции ВИМ на гладком платиновом электроде, который был использован как модельный электрод-подложка в растворе 0,5 М H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> в широком интервале потенциалов.

Заполнение поверхности электрода ВИМ определялось в области низких анодных потенциалов по степени снижения адсорбции водорода, а в области высоких потенциалов – по степени уменьшения только второй формы адсорбированного кислорода, т. к. адсорбция ВИМ в этой области потенциалов не влияет на количество первой формы адсорбированного кислорода.



Рис. 8. Зависимость стационарной величины адсорбции ВИМ при С=10-6 М от потенциала платинового электрода, находящегося в 0,5 М H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Время адсорции 3 мин.

При измерениях в области высоких анодных потенциалов электрод проверялся на отсутствие на его поверхности адсорбции кислорода, а при его наличии он подвергался высокотемпературному отжигу. На рис. 8 приведена кривая зависимости стационарного заполнения поверхности платинового электрода хемосорбированными частицами от потенциала для ВИМ. Из нее видно, что, как и при адсорбции ряда других органических соединений, можно выделить две характерные области адсорбции.

Первая область – в интервале потенциалов 0-1,2 В – это адсорбция собственно на платиновом электроде, которая соответствует в значительной степени деструктированию хемосорбированных частиц, связанных с поверхностью С-Pt связью. В этой области происходит хемосорбция молекул ВИМ с разрывом связей С=С, С-Н и с образованием новых связей С-Pt и H-Pt. Зависимость заполнения ( $\theta'_{\rm R}$ ) от потенциала для ВИМ имеет вид неравнобочной колоколообразной кривой с максимумом при 0,4 В.

### 2.5. ЭЛЕКТРОХИМИЧЕСКАЯ СОПОЛИМЕРИЗАЦИЯ 5-ВИНИЛТЕТРАЗОЛА С АКРИЛОВОЙ КИСЛОТОЙ НА АНОДЕ

Полимеры, содержащие в своей структуре N-Н незамещенные тетразольные циклы, наряду с высокой энергоемкостью, проявляют комплексообразующую, каталитическую и физиологическую активности, но их использование ограничено малой растворимостью в органических растворителях и в водных средах. Повысить растворимость возможно путем сополимеризации 5-винилтетразола (BT) с другими мономерами. Сополимеры BT с AK могут представить интерес как потенциальные физиологически активные вещества, поскольку известен ряд препаратов медицинского назначения, содержащих тетразольные фрагменты или карбоксильные группы. Так, поли-5-винилтетразолат натрия проявляет гемостатическое действие, а полимерные продукты на основе АК, как уже было отмечено, обладают местным анестезирующим и кровоостанавливающим эффектом, антимикробными и противовирусными свойствами.

Одним из важных аспектов использования полимеров в медицине является разработка тромборезистетных полимерных покрытий для металлических имплантантов (стентов, кардиостимуляторов и т.д.).



С этой целью нами изучены основные законномерности электрохимической инициированной сополимеризации ВТ с АК, в водной и в водно-органической средах на чисто железном и стальном электродах.

Электрополимеризация проводилась в нераздельной ячейке без продувки инертным газом при плотности тока 1-15 *мA/см*<sup>2</sup>.

#### 2.6. АНОДНАЯ СОПОЛИМЕРИЗАЦИЯ 5-ВИНИЛТЕТРАЗОЛА С N-ВИНИЛЛАКТАМАМИ

Гомо- и сополимеры на основе N-винилкапролактама (BK), обладают такими свойствами, как биосовместимость, термочувствительность и комплексообразующая способность, что постоянно привлекает внимание исследователей. Среди сополимеров BK существуют так называемые pH термочувствительные полимеры, у которых температура фазового разделения ( $T_{\phi,p}$ ) их водного раствора зависит от pH среды. Термочувствительность указанных сополимеров определяется гидрофильно-гидрофобным балансом и степенью ионизации звеньев сомономеров в составе макромолекул. Термочувствительность проявляется также у сополимеров на основе BT (P<sup>K</sup>=4,1). Кроме того, тетразолсодержащие полимеры проявляют разнообразную физиологическую активность и комплексообразующую способность. Поэтому нахождение в одной макромолекуле капролактамных и тетразольных звеньев можно рассматривать как один из подходов создания дизайна биологически активных полимерных систем.

Показано, что при электролизе в гальваностатическом и потенциостатическом режимах системы ВТ – ВК – (этанол – вода) – персульфат калия, а также ВТ – N-винилпиридон (ВП) на чисто железном и стальном электродах образуются равномерные ПП, которые после термообработки становятся нерастворимыми. Следует отметить, что при больших плотностях тока (20-30 *мA/cm*<sup>2</sup>) полимер образуется не только на поверхности электрода, но и в объеме раствора. Полимерные покрытия хорошего качества образуются при плотности тока 1-20 мА/см<sup>2</sup>.

Полимерные покрытия, полученные на чисто железном электроде, имеют высокие физико-механические показатели. Так, адгезионная прочность составляет 1 *балл*, прочность на удар – 4,7-4,8 *Н*·*м*, пористость – 1 *балл*, водостойкость более – 25 *сут*.

В присутствии в полимерной цепи тетразольного кольца, содержащего N-H протонодонорную группу и N-виниллактамов, имеющих в качестве протоноакцепторов карбонильные группы, происходит комплексообразование между сомономерами через образование водородных связей:



В ИК спектрах системы ВТ-ВП уменьшается интенсивность полосы поглощения при 1675 *см*<sup>-1</sup>, относящейся к свободной карбонильной группе в молекуле ВП, и возрастает интенсивность полосы поглощения карбонильной группы при 1657 *см*<sup>-1</sup>, участвующей в образовании водородных связей (рис. 9).



**Рис. 9.** ИК спектры сополимеров ВП-ВТ в дихлорэтане. Мольное соотношение [ВП]:[ВТ] равно 1-[1:0]; 2-[1:0,5]; 3-[1:1]; 4-[1:2].

Для второй системы ВТ-ВК аналогичные изменения проявляются для соответствующих полос поглощения карбонильной группы ВК при 1162 и 1628 *см*<sup>1</sup>.

В ИК спектрах сополимеров присутствуют характерные полосы поглощения звеньев обоих мономеров: в области 1600 -1680 *см<sup>1</sup>* (полосы валентных колебаний карбонильных групп лактамных циклов), при 1570, 1250 и 1220 см<sup>-1</sup> (полосы деформационных ко-

ле баний тетразольных циклов), а также наблюдаются оба типа полос поглощений карбонильной группы-свободной и участвующей в образовании водородных связей.

#### 2.7. ЭЛЕКТРОХИМИЧЕСКАЯ ПОЛИМЕРИЗАЦИЯ ЭТИНИЛТЕТРАЗОЛА НА РАЗЛИЧНЫХ ЭЛЕКТРОДАХ

Синтетические полупроводниковые полимерные материалы широко используются в электронике, химических источниках тока, катализе и др. В последние годы значительно возрос интерес к электрохимии проводящих полимеров. Это обусловлено относительной простотой электрохимического синтеза, в ходе которого полимер одновременно допируется, возможностью существенного влияния на морфологию полимера или пленок за счет варьирования условий электросинтеза, отсутствием осложнений с удалением катализаторов после завершения химического синтеза. С этой точки зрения особый научный и практический интерес представляет С-этинилтетразол (ЭТ), который имеет два [ацетиленовая и иминная (NH)] электрохимически активных центра.

Электроинициированная полимеризация по ацетиленовой связи протекает в ДМФА и в ацетонитриле на стеклоуглеродном платиновом и палладиевом электродах в присутствии NaNO<sub>3</sub> и перхлората четвертичных солей аммония. Первоначально полимер образуется на катоде в виде сплошной пленки, затем в ходе увеличения плотности тока до 10-20 *мA/см*<sup>2</sup> переходит в раствор и окрашивается в темно-красный цвет, характерный для растворов карбанионов.

Нами была замечена миграция цвета от катодного раствора в анодное пространство. Кроме того, полимеризацию подавляют протонодонорные добавки (CH<sub>3</sub>OH, H<sub>2</sub>O), в то время как радикальные ингибиторы не влияют на процесс. Сделано предположение о механизме электрополимеризации, согласно которому на катоде происходит электровосстановление ЭТ с образованием анион-радикалов, взаимодействие которых с молекулами мономера приводит к образованию анион-радикального димера, через который происходит рост полимерной цепи.



На анионный характер полимеризации указывает и тот факт, что полимер образуется и на аноде, вследствие того, что анионные макрочастицы отталкиваются от катода и мигрируют в анодное отделение.

В ИК спектре полиэтинилтетразола (ПЭТ) отсутствуют полосы поглощения терминальной ацетиленовой группы при 2100, 3290 *см*<sup>1</sup>, но присутствуют полосы поглощения, характерные для полисопряженных –C=C– связей в области 1610-1630 *см*<sup>1</sup>. В ИК спектрах ЭТ и ПЭТ, наряду с полосами деформационных колебаний связей N-H (1580 см<sup>-1</sup>), наблюдается широкая полоса в области 2200-3700*см*<sup>-1</sup>, соответствующая колебаниям ассоциированных связей N–H···N, а также поглощению четвертичного атома азота \\N<sup>+</sup> – H.

Полученные данные указывают на существование, как в мономере, так и в полимере, наряду с обычной молекулярной структурой, еще двух форм: ассоциированной водородными связями и ионизированной (вследствие полного переноса протона).



В полимерах возможно как внутри-, так и межмолекулярное N-H···N связывание, приводящее к структурированию макромолекул и нерастворимости. Важнейшим свойством ПЭТ является способность к допированию. В отличие от неорганических полупроводников допирирующие агенты не становятся для полимеров частью структуры, а входят в полимерные цепи, откуда могут быть выведены при приложении электрического поля, созданного внешним источником. Следовательно, допирование ПЭТ является обратимым и его можно контролировать в процессе ЭХИП непосредственно в электрохимической ячейке.

Нами установлено, что при допировании ПЭТ йодом или бромом электрическая проводимость (σ) полимера или пленки достигает ≈10<sup>2</sup>-10<sup>4</sup> *См/см*.

## 2.8. АДСОРБЦИЯ 5-ЭТИНИЛТЕТРАЗОЛА НА ГЛАДКОМ ПЛАТИНОВОМ ЭЛЕКТРОДЕ В ШИРОКОЙ ОБЛАСТИ ПОТЕНЦИАЛОВ В КИСЛОМ РАСТВОРЕ

Возможность использования 5-этинилтетразола (ЭТ) в качестве мономера для получения полимерных покрытий, имеющих полупроводниковые свойства, и акцепторов в анодных реакциях присоединения предопределяет необходимость изучения закономерностей адсорбции этого чрезвычайно интересного вещества. Изучение адсорбции ЭТ необходимо также для выяснения роли заместителей тетгразольного кольца при адсорбции на платине.

Исследования проводились на гладком платиновом электроде, впаянном в стекло, с использованием метода катодных и анодных сложных потенциодинамических импульсов. Все потенциалы приведены относительно обратимого водородного электрода в том же растворе ( $E_r$ ). Все измерения проводились при концентрациях мономеров ниже  $10^{-3}$  M, т.е. в условиях, когда было полностью исключено образование полимерных пленок на поверхности электрода, что в каждом опыте проверялось по полноте десорбции мономеров при их восстановле-

нии и окислении. Образование ПП при C  $\geq$  10<sup>-4</sup> М необратимо, при такой обработке с поверхности они не удалялись.

Как видно из рис. 10, для адсорбции ЭТ на платине, так же как и для адсорбции других органических соединений, можно выделить две области.



**Рис. 10.** Зависимость величины адсорбции ЭТ при С =10<sup>4</sup> М от потенциала платинового электрода в 0.5 М H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Время адсорбции З мин.

Первая область при потенциалах 0,0-1,1 В – адсорбция собственно на платиновом электроде, соответствует в значительной степени деструктивной хемосорбции ЭТ на чистой поверхности с образованием хемосорбированных частиц, связанных с поверхностью С-Рt связью. Зависимость заполнения от потенциала для ЭТ имеет вид куполообразной кривой с

плоским максимумом в области потенциалов 0,3-0,5 В.

При сдвиге потенциала от  $E_{e}=0,4$  *В* в сторону катодных потенциалов заполнение поверхности хемосорбированными частицами почти линейно падает вследствие как восстановления хемосорбированных частиц (гидрирование ЭТ), так и, видимо, за счет конкуренции водорода за поверхность платинового электрода.

Если провести адсорбцию при E<sub>r</sub>=0.4 B, т.е. при потенциале максимальной адсорбции, а затем потенциал электрода скачкообразно изменить до E<sub>r</sub><0.0 B, то заполнение поверхности электрода органическими частицами падает линейно с ростом логарифма времени вследствие гидрирования хемосорбированных частиц. Величина адсорбции ЭТ как для низких, так и для высоких анодных потенциалов значительно ниже адсорбции, наблюдающейся для растворов ВТ той же концентрации. Этот факт является несколько неожиданным с точки зрения предоставлений комплексно-адсорбционной модели и *π*-электронного взаимодействия, так как ЭТ предельно ненасыщенное соединение и с платиновыми металлами должно образовывать прочные комплексы.

## 2.9. ТЕРМОСТОЙКИЕ ПОЛИМЕРНЫЕ ПОКРЫТИЯ НА ОСНОВЕ ТРИАЛЛИЛЦИАНУРАТА

Радикальная полимеризация триаллилцианурата (ТАЦ) и триаллилизоцианурата приводит к пространственно-сшитым, неплавким и нерастворимым полимерным продуктам, дальнейшая переработка которых практически невозможна. С учетом того, что на основе указанных мономеров можно получить термостойкие ПП, нами изучены возможности электрохимической (со)полимеризации триаллилцианурата с винилацетатом, акриловой кислотой и винилимидазолом на платиновом и чисто железном электродах. Реакционной средой служила водноорганическая (хлороформ, бензол) среда, в качестве комплексообразователя использовали ZnCl<sub>2</sub>, в качестве инициатора пероксидного типа – 4-*mpem*-бутилперокси-4-оксибутиловую кислоту. Из использованных галогенидов Li, Zn, Mg и Al, ТАЦ комплексуется только с хлористым цинком. Этот факт, по всей вероятности, связан с большой доступностью неподеленной электронной пары атома азота *симм*-триазинового кольца ТАЦ при образовании комплекса с переносом заряда на *d*-орбиталь атома цинка. При комплексообразовании ТАЦ с хлористым цинком увеличиваются интенсивности полосы поглощения C=N-связи триазинового кольца при 1570 *см*<sup>-1</sup> и связи –C=C– аллильной группы при 1660 *см*<sup>-1</sup>.

В пользу координации ТАЦ с хлористым цинком свидетельствуют поляризационные измерения в присутствии и в отсутствие ZnCb. Как видно из рис. 11 (кр. 2), при наличии хлористого цинка электровосстановление координированного мономера облегчается (смещение максимума кривой в анодную сторону).

Полимерные покрытия, полученные на чисто железном электроде только на основе ТАЦ, очень хрупкие и при сушке растрескиваются. При электросополимеризации с вышеуказанными сомономерами при плотностях тока i=1-25 *мА*·*см*<sup>-2</sup> на поверхности электрода образуются плотные, равномерные пленки толщиной 5-50 *мкм*. В ИК спектрах полученных пленок обнаружена серия полос поглощения в областях 1500-1600 и 1380 *см*<sup>-1</sup>, характерные для валентных колебаний триазинового цикла; 1070, 1280, 1420, 1540 *см*<sup>-1</sup> – скелетное колебание имидазольного гетероцикла, 2500-3000 *см*<sup>-1</sup> (OH, акриловая кислота), 1715, 1720 *см*<sup>-1</sup> (C=O). По всей вероятности образуется трехмерный полимер следующей структуры.



Почти полностью (90-95 %) исчезают полосы поглощения C=C связи аллильной группы при 1660 *см*<sup>-1</sup>, которые свидетельствуют о почти полном расходовании аллильных групп в процессе полимеризации в отличие от обычной химиической полимеризации.

Термогравиметрические исследования, как и следовало ожидать, свидетельствуют о том, что синтезированные полимерные пленки довольно термостойки (рис. 12).

Температурный предел эксплуатации полимерных пленок составляет 250– 310 °С при одновременном уменьшении потерь массы на 20–25 % при более высоких температурах.



Рис. 11. Стационарные поляризационные кривые электровосстановления ТАЦ в 0.5 моль л<sup>-1</sup> растворе в бензоле в присутствии Et₄NCl (1) и хлористого цинка с = 0.1 моль л<sup>-1</sup> (2) на чисто железном катоде. I – сила тока (мА), E – потенциал, B (н.в.э.).



Рис. 12. Термогравиметрические кривые полимерных пленок на основе поли-ТАЦ (1) и сополимера ТАЦ с винилацетатом (2) при содержании последнего 20%, Δm – потеря массы (%), T – температура (°C).

## 2.10. ЭЛЕКТРОХИМИЧЕСКИЙ СИНТЕЗ И СВОЙСТВА ПОЛИМЕРНЫХ ПЛЕНОК НА ОСНОВЕ АМИНОТИАЗОЛА

В качестве электроактивных полимеров, которые могут служить модификаторами свойств электродной поверхности, можно использовать полиаминотиазол (ПАТА). Об использовании аминопроизводных тиазола в медицине, электронике и т.д. к настоящему времени известно мало. В уже известных работах показано, что тиазольная система электрохимически активна, устойчива к действию агрессивных реагентов, образует интермедиаты с эффективной электронной делокализацией в реакциях, протекающих по катионному, анионному и радикальному механизмам.

Учитывая вышеизложенное, нами сделана попытка формирования полиаминотиазольных пленок на платиновом и стеклоуглеродном электродах.

Циклические вольтамперограммы, снятые на платиновом и стеклоуглеродном электродах в диапазоне потенциалов E=0,2-1,8 B, указывают на то, что амиинатиазол (ATA) подвергается электроокислительной полимеризации. Как видно из рис. 13, электрохимическое окисление ATA является необратимым процессом, начинающимся при  $E_0>0,7-0,9$  B и характеризующимся наличием двух последовательных волн анодного тока как на платине, так и на стеклоуглероде.



Рис. 13. Циклические вольтамперограммы, полученные на платиновом (1) и стеклоуглеродном (2) электродах для растворов 2-аминотиазола: фон – 0,1 M LiClO4 в ацетонитриле, C<sub>ATA</sub>=0,01 M.

Первая волна может быть приписана процессу образования резонансного стабилизированного катион-радикала, инициирующего полимеризацию. Вторая анодная волна в области Е2=1.35-1.5 В связана, по всей вероятности, с дальнейшим электроокислением образующихся продуктов сочетания катион-радикалов. Следует отметить, что на стеклоуглеродном аноде оба максимума перемещаются в более высокие анодные области.

Учитывая вышеизложенное, а также литературные данные, более вероятный механизм при электродных реакций можно описать следующей схемой:



## 3. ЭЛЕКТРОХИМИЧЕСКИЙ СИНТЕЗ МЕТАЛЛОСОДЕРЖАЩИХ ПОЛИМЕ-РОВ И ПОЛИМЕРНЫХ ПОКРЫТИЙ НА ОСНОВЕ РАЗЛИЧНЫХ МОНОМЕРОВ

## 3.1. ЭЛЕКТРОХИМИЧЕСКИЙ СИНТЕЗ ИМИДАЗОЛЬНЫХ И БЕНЗИМИДА-ЗОЛЬНЫХ ПОЛИХЕЛАТОВ НЕКОТОРЫХ ДВУХВАЛЕНТНЫХ МЕТАЛЛОВ

В литературе известны работы по электрохимическому синтезу имидазольных металлокомплексов в органических растворителях. Однако процессы электролиза проведены с помощью переменного тока, и непонятно, какие процессы происходят при этом. Кроме того, выходы продуктов низкие.

С целью упрощения процесса, расширения ассортимента полихелатов на основе имидазола и бензимидазола (поскольку они обладают каталитическими, магнитными и другими ценными свойствами) и выяснения некоторых вопросов комплексообразования, обсуждаются полученные нами данные по электрохимическому синтезу и строению имидазольных полихелатов ряда металлов и изучены их свойства.

Установлено, что электролиз водных растворов имидазола (ИА) в присутствии индифферентных электролитов [хлориды щелочных металлов или Et<sub>4</sub>NCI(Br)] при плотностях анодного тока 1-20 *мА/см*<sup>2</sup> приводит к образованию имидазольных полихелатов с количественными выходами.



Me = Fe, Co, Ni, Mn, Cu, Zn, Cd.

## 3.2. СИНТЕЗ МЕТАЛЛОСОДЕРЖАЩИХ ПОЛИМЕРНЫХ ПОКРЫТИЙ НА ОСНОВЕ 5-ВИНИЛТЕТРАЗОЛА И ТРИАКРИЛОИЛГЕКСАГИДРО-СИММ-ТРИАЗИНА

Анализ литературных данных показал, что методом контактного обмена металлов можно получить металлополимерные покрытия. Однако полученные таким способом покрытия имеют линейное строение; они по своим физико-механическим свойствам уступают полимерам пространственного строения.

Нами синтезированы металлосодержащие ПП трехмерного строения погружением металлической (стальной) пластинки в водный раствор 5-винилтетразола и ТГГТ, содержащий в качестве активатора соли металлов переменной валентности – CuCl<sub>2</sub>, CuSO<sub>4</sub>, Hg(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, SnCl<sub>2</sub> и персульфата щелочного металла в качестве инициатора.

Необходимым условием получения эффективной редокс-системы является использование металлической фазы с ионами активаторов в растворе. При этом происходит реакция, известная как контактный обмен или цементация.

$$Me_1 + Me_1^{n_+} \longrightarrow Me_1^{n_+} = Me_1$$

Образующиеся катионы из подложки не только катализируют реакцию разложения пероксосоединения, образуя активные центры полимеризации, но и участвуют в активации мономеров.

$$Me_{I}^{n_{+}} + S_{2}O_{g}^{2-} \xrightarrow{} SO_{4}^{\bullet-} + SO_{4}^{2-} + Me_{I}^{(n+1)+}$$

В качестве компонента можно использовать соединения, содержащие ионы  $Cu^{2+}$ ,  $Sn^{2+}$ ,  $Hg^{2+}$ ,  $Pd^{2+}$ ,  $Ag^+$ ,  $Ir^{2+}$ , а металлическая фаза может применяться в виде пластинок из железа, нелегированной стали, меди. Скорость реакции контактного обмена определяется, при прочих равных условиях, площадью контакта металл – раствор. Это дает возможность увеличения скорости реакции контактного

обмена и, в целом, скорости полимеризации.

При контактном обмене одновременно с выделением тонкодисперсной металлической фазы образуются полимерные молекулы, которые равномерно обволакивают частички металла, образуя агрегаты металл-полимер, приводящие к образованию прочно сцепленных с поверхностью материала подложки металлосодержащих ПП.

#### 3.3. МЕТАЛЛОСОДЕРЖАЩИЕ ПОЛИМЕРЫ НА ОСНОВЕ 5-ВИНИЛТЕТРАЗОЛА

Нами изучена возможность получения никель- и кобальтсодержащих полимеров на основе 5-винилтетразола (ВТ) в виде порошков и покрытий, так как эти металлы в высокодисперсном состоянии способны катализировать разложение персульфата калия с образованием активных центров полимеризации.

5-Винилтетразол как мономер, с электрохимической точки зрения, представляет значительный теоретический и практический интерес. Помимо кратной C=C связи, имеется N-H связь, которая способна к хелатообразованию. Исходя из этого, можно осуществить три типа электрополимеризации на основе 5-винилтетразола: электросинтез обычного поли-5-винилтетразола, где в реакции полимеризации участвуют только кратные C=C связи; электросинтез обычных полихелатов за счет электровосстановления N-H-связи, при котором двойные связи винильной группы не вступают в реакцию полимеризации и, наконец, электросинтез полимеризации в связи (N-H и C=C) вступают в полимеризацию. Возможности синтеза полихелата вышеописанным способом далеко не исчерпаны.



По всей вероятности, полимеризация и хелатообразование происходят одновременно, так как образующиеся поливинилтетразол и полихелат нерастворимы в воде. Из этого следует, что процесс не может протекать последовательно. Нами была осуществлена электрополимеризация в присутствии персульфата калия с использованием инертных неметаллических стеклоуглееродных катодов. Электрохимическая полимеризация происходит только с участием кратных C=C связей.

При электролизе водного раствора ВТ в присутствии персульфата калия на металлических анодах из Со и Ni наблюдалось образование полимерных полихелатов с бисазохелатным узлом. Следовательно, при электролизе без нагревания происходит электровосстановление K<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub> с образованием активных центров полимеризации.

#### 3.4. ПОЛИМЕРНЫЕ ХЕЛАТЫ Fe, Co И Ni HA OCHOBE 5-ЭТИНИЛ-2H-ТЕТРАЗОЛА

Учитывая общий интерес к применению полимерных производных тетразола, нами изучена возможность электрохимического синтеза хелатов железа, кобальта и никеля на основе 5-этинил-2Н-тетразола. В структуре 5-этинил-2Н-тетразола имеются два активных центра (N-H и C ≡ C), способных к электрополимеризации.

При электролизе водных, водно-этанольных и ацетонитрильных растворов 5-этинил-2H-тетразола в гальваностатическом режиме (j=1-30 мA/см<sup>2</sup>) на железном, кобальтовом или никелевом электроде образуются соответствующие полимерные хелаты.

Образующиеся в результате электролиза полимерные хелаты тетразолов обладают высокой адгезией к металлу, по-видимому, вследствие образования поверхностного соединения. Эта поверхностная пленка, утолщающаяся по мере протекания электролиза, препятствует подходу к поверхности металла новых молекул этинилтетразола и высвобождения ионов металла в объем раствора, что значительно замедляет электрохимический процесс. Механически отделенная от поверхности электрода пленка растрескивается при сушке. При низких плотностях тока (до 5 *мA/см*<sup>2</sup>) образуется сплошная однородная пленка металлического цвета, которая после сушки до постоянной массы не растворяется в воде и в органических растворителях.

При нарушении целостности пленки и при повышении плотности тока полимерный хелат переходит в раствор. Агрегатное состояние гидратированных полимерных хелатов определяется концентрацией иона металла в реакционной среде и температурой. Например, в случае хелата с Co<sup>2+</sup> при увеличении плотности тока до 15-18 *мA/см*<sup>2</sup> (т. е. повышении концентрации Co<sup>2+</sup>) и при охлаждении раствора вязкость последнего растет, и при определенных условиях система может переходить из жидкого в гелеобразное состояние. После удаления воды полимерные хелаты теряют способность к растворению.

В ИК спектрах полимерных хелатов отсутствует полоса поглощения при 1570 см<sup>1</sup>, характерная для деформационных колебаний N-H связи. Полосы поглощения гетероароматического кольца (1075, 1260 и 1470 см<sup>-1</sup>) при образовании комплекса смещаются в коротковолновую область на 10-30 см<sup>-1</sup>, что указывает на координацию иона Me<sup>2+</sup> с тетразолат-анионом. Смещение полос поглощения колебаний терминальной ацетиленовой группы (2100 и 3290 см<sup>-1</sup>) свидетельствует о взаимодействии иона металла и с этим фрагментом. Кроме того, наличие в спектре хелатов полос поглощении фрагмента С  $\equiv$  С–H, свидетельствует о том,

29

что эта группа не участвует в электрохимической полимеризации. Интерпретация полосы валентных колебаний связи N-H (2500-3700 *см*<sup>-1</sup>) в спектрах синтезированных хелатов затруднительна из-за перекрывания с колебательными полосами связанной воды.

На основании литературных данных и полученных нами результатов сделано предположение, что 5-этинил-2Н-тетразол является мостиковым лигандом, способствующим образованию полиядерных координационных соединений.

В полимерных хелатах связь М-Н образуется с иминным атомом азота (N<sup>2</sup>) кольца, координационная же связь может образоваться в результате донорно-акцепторного взаимодействия атомов N<sup>3</sup>с ионом металла.



По данным ТГА и элементного анализа, полученные полимерные хелаты содержат различное количество связанной воды, хотя мольное соотношение лиганда и металла во всех комплексах равно двум (табл. 10). Хелатообразование с тетразольными анионами в протонных (H<sub>2</sub>O, MeOH, EtOH) и апротонных (ацетонитрил, ДМФА) растворителях сопровождается расщепле-

лением N-H связи гетероцикла. Если принимать, что в протонных растворителях расщепление N-H связи происходит при взаимодействии с ионами щелочных металлов или с анионами RO<sup>-</sup> и OH<sup>-</sup>, образующимися при катодном восстановлении алифатических спиртов или воды, то не вполне ясно, почему полимерный хелат образуется непосредственно на поверхности анода.

Для выяснения механизма комплексообразования нами исследовано электрохимическое поведение 5-этинил-2*H*-тетразола в безводном ацетонитриле в присутствии хлорида тетраэтиламмония на катоде из переходных металлов (Fe, Co, Ni).

На полярограммах 5-этинил-2*H*-тетразола в 0,1 *моль/л* растворе Et<sub>4</sub>NCI в ацетонитриле на железном катоде наблюдается четкая волна электрохимического восстановления 5-этинил-2*H*-тетразола при – *E*<sub>1/2</sub>=1.93-1.95 *B*, высота которой растет с увеличением концентрации гетероцикла (рис. 14).

На основании полученных данных мы предлагаем следующую схему образования хелатов полимеров 5-этинил-2Н-тетразола на катоде из переходного металла Ме в апротонных растворителях.

Анод	$Me - 2e^{-} \longrightarrow Me^{2+}$
Катод	$2 > N - H + 2\bar{e} \longrightarrow 2 > N^{-} + H_{2}$
Суммарный процесс	$nMe^{2+} + 2n > N^{-} \rightarrow \left[Me > N_{2}\right]_{n}$



**Рис. 14.** Полярограммы электрохимического восстановления 5-этинил-2H-тетразола в 0,1 М в растворе Et<sub>4</sub>NCl в ацетонитриле на железном катоде. Концентрация 5-этинил-2H-тетразола, моль/л: 0 (1), 2-10<sup>-2</sup> (2), 5·10<sup>-2</sup> (3).

## 3.5. ФОРМИРОВАНИЕ КОМПОЗИЦИОННЫХ ПОЛИМЕРНЫХ ПОКРЫТИЙ НА ЧИСТОМ ЖЕЛЕЗЕ

Материалы, получаемые из композитов, находят самые разные, подчас довольно неожиданные, применения во многом стимулирующие исследования в этой области.

В частности, установлено, что нанокомпозитные материалы, содержащие наночастицы серебра, перспективны для медицины, нанофотоники и катализа. Свойства наночастиц серебра (размерность, распределение, стабильность и др.) существенно зависят как от природы стабилизирующей полимерной матрицы, так и от условий формирования наночастиц в композите. В этом отношении поли-(1-винил-1,2,4-триазол) является оригинальным нетоксичным (LD<sub>50</sub>>3000 *мг/кг*), водорастворимым полимером, проявившим себя в качестве эффективного стабилизатора наночастиц серебра и других металлов.

Нами исследована возможность формирования металлополимерных композитов и покрытий на чисто железном и стальном электродах при совмещении ЭХИП 1-винил-1,2,4-триазола с катодным выделением металлов.

Электролиз водно- или водно-этанольных растворов 1-винил-1,2,4-триазола и акриламида, а также смесей указанных мономеров в присутствии AgNO<sub>3</sub> (в некоторых опытах – KI) приводит к формированию нанокомпозиционных покрытий с содержанием серебра 5-35 масс. %, только при наличии инициатора пероксидного типа (например, 4-*трет*-бутилпероксид-4-оксобутановой кислоты), потенциал электровосстановления которого близок к потенциалам выделения металлов (-0,6-1,2 *B/x.c.э.*).

Полученные нанокомпозитные покрытия на электродах после сушки становятся нерастворимыми в воде и в обычных органических растворителях. Содержание наночастиц серебра, их размеры и характер распределения в полимерной матрице зависят от природы мономеров, плотности тока или потенциала электрода.

В УФ спектрах композитов появляются полосы поглощения с максимумами при 412 *нм* для гомополимерных (I) и при 414 *нм* для сополимерных композитов (II), что характерно для систем с изолированными частицами серебра в наноразмерном нульвалентном состоянии.

В ИК спектрах нанокомпозитов присутствуют полосы поглощений, характерные для валентных и деформационных колебаний триазольного кольца в полимере (3110, 1505, 1275, 1138, 1005, 661 *см*<sup>-1</sup>). В ИК спектрах сополимеров с акриламидом, кроме вышеуказанных полос поглощения, присутствуют также полосы поглощений амидной группы в области 1665 *см*<sup>-1</sup> и метиленовой группы в областях 1430-1455 и 2930 *см*<sup>-1</sup>.

Согласно результатам просвечивающей электронной микроскопии (рис. 15, 16), более равномерное распределение наночастиц серебра в полимерной матрице наблюдается в гомополимерных нанокомпозитах **I**.



<sup>8</sup> пись 40 20 20 2-4 4-6 6-8 8-10 10-12 Диаметр частицы, *нм* 

**Рис. 15.** Диаграмма распределения частиц серебра по размерам в нанокомпозите **I**.

Рис. 16. Диаграмма распределения частиц серебра в нанокомпозите II.

Размеры металлических наночастиц находятся в пределах 2-8 *нм* и 2-12 *нм* для нанокомпозитов I и II соответственно.

# 3.6. МЕТАЛЛОСОДЕРЖАЩИЕ ПОЛИМЕРНЫЕ ПОКРЫТИЯ НА ОСНОВЕ ПОЛИ(2-АМИНОТИАЗОЛА)

Нами проводилась электрополимеризация 2-алминотиазола при циклирова-

нии потенциала в диапазоне 0,2-1,8 В (Ag/AgCI) либо в гальваностатическом режиме.

Металлосодержащие нанокомпозитные ПП формировали путем осаждения Rh(III) из азотнокислого водного раствора Na<sub>3</sub>RhCl<sub>6</sub>, в предварительно полученную пленку 2-аминотиазола с одновременным восстановлением Rh(III) до металла при приложенном отрицательном потенциале. Образующиеся атомы металла, вероятно, стабилизируются взаимодействием с донорными атомами азота в объеме и на поверхности полимерной матрицы.

Электровосстановление родия проводили в течение 180, 300 или 420 сек., после чего цепь ячейки размыкали. С помощью кварцевых электрохимических микровесов было показано, что количество осаждённого родия зависит не только от времени выдерживания электрода, модифицированного 2-аминитиазолом, в растворе соли родия при потенциале -0,4 В, но и от времени последующей выдержки при разомкнутой цепи, что указывает на восстановление соли родия полимером.

Образование металлосодержащих покрытий подтверждается также сравнением циклических вольтамперограмм исходных пленок и пленок после электроосаждения (рис. 17). В области отрицательных потенциалов в случае металлосодержащих пленок фиксируются изменения, соответствующие характерному для платиновых металлов электровосстановлению водорода.



Рис. 17. ЦВА пленок ПАТА (1) и ПАТА/Rh на стеклоуглеродном электроде в 1 М HNO<sub>3</sub> при V=30 мВ с<sup>1</sup>. Пленки ПАТА/Rh получены методом окунания готовой ПАТА, при -0,4 B, сек: 2 – 180, 3 – 300, 4 – 420.





Как видно из рис. 17, чем больше время выдержки пленки при -0,4 В в процессе электроосаждения, тем больше поток выделения водорода (при E<-0,20 В), т.е. тем выше содержание родия в пленке. В случае исходной пленки 2-аминотиазола выделения водорода при этих потенциалах не наблюдается.

В ИК спектрах металлосодержащих пленок поли(2-аминотиазола) (рис. 18) обнаружены широкие полосы валентных (3170-3530 *см<sup>1</sup>*) и деформационных

(1630-1670 *см<sup>-1</sup>*) колебаний сопряженных амино- и иминогрупп, а также полоса средней интенсивности (1260-1420 *см<sup>-1</sup>*), соответствующие валентным колебаниям тиазольного кольца. Следует отметить, что при наличии родия в пленке все характерные полосы поглощений сдвигаются в более высокие частоты на 10-30 *см<sup>-1</sup>*, вероятно, из-за взаимодействия металла с активными центрами полимера.

Распределение частиц родия, входящих в пленку полимера, по размерам было оценено с помощью просвечивающей электронной микроскопии (рис. 19).



Рис. 19. ПЭМ микрофотография металлосодержащий ПАТА и диаграмма распределения частиц родия.

Согласно рис. 19, частицы родия равномерно распределяются в полимерной матрице. Размеры наночастиц находятся в пределах 2-12 *нм*.

## 3.7. ЭЛЕКТРОСИНТЕЗ И СВОЙСТВА ЗОЛОТОСОДЕРЖАЩИХ ПЛЕНОК ПОЛИАМИНОТИАЗОЛА

Потенциальные возможности практического применения пленок электроактивных полимеров в источниках тока, катализе, медицине, сенсорах и других областях продолжает поддерживать значительный интерес исследователей к этой области. Материалом, применяемым в качестве модификаторов электродной поверхности может служить полиаминотиазол (ПАТА). Об использовании в этой области амиинопроизводных тиазола к настоящему времени известно мало. Структура полимера позволяет использовать ПАТА как проводящую матрицу для включения частиц металлов из растворов и формированию на этой основе композитные материалы.

Для создания металл-полимерного композита на основе золота и ПАТА на золотом электроде предварительно синтезировали ПАТА по разработанному нами методу. Затем полимерную пленку с подложкой погружали в раствор HCI различной концентрации (0,2; 0,6; 1 М) и выдерживали при высоком анодном потенциале (1,0 *B*) в течении различного времени (0-300 *сек.*). Полученные при этом хлоридные комплексы золота, по-видимому, диффундировали в пленку ПАТА и частично в прилегающий раствор.

#### выводы

- Разработан электрохимический метод синтеза, как линейных, так и густосшитых полимерных покрытий на основе акриламида, акриловой, кротоновой кислот, винилацетата и триакрилоилгексагидро-симм-триазина, как в присутствии, так и в отсутствие формальдегида на стальном и чисто железном электродах. Найдено, что, при формировании пленок важную роль играет адсорбция исходных мономеров на поверхности электродов.
- 2. Для сопоставления физико-механических и медико-биологических свойств полимерных покрытий одинакового состава проведено электроосаждение из растворов и дисперсий (со)полимеров на основе винилацетата, акриловой и кротоновой кислот. Установлено, что не только с точки зрения экономичности, но и по физико-механическим и медико-биологическим показателям, наиболее предпочтительным является синтез полимерных покрытий из мономерных систем.
- 3. С целью создания новых биологически активных синтетических полимеров, впервые электрохимическим методом синтезированы полимерные покрытия на основе 1-винил-1,2,4-триазола, 1-винилимидазола и триакрилоилгексагидро-симм-триазина на стальном и чисто железном электродах, в качестве инициирующей ред-окс системы использован ROOR-M<sup>n+</sup>, в которой M<sup>n+</sup> генерировался анодным растворением электрода.

Установлено, что при взаимодействии синтезированнных полимеров с бычьим сывороточным альбумином в водном растворе с различными рН и ионной силой образуются интерполимерные комплексы. На основании исследований некоторых медико-биологических свойств синтезированных пленок сделан вывод о том, что они биосовместимы с соединительной тканью.

4. Исследован процесс сополимеризации 1-винил-1,2,4-триазола, 1-винилимидазола с акриловой кислотой и акриламидом на чисто железном и медном электродах в присутствии тетрафторборатов арилдиазония в качестве инициатора и электролита.

Установлено, что для сополимерных пленок на основе акриловой кислоты диэлектрические характеристики стабилизируются после третьего цикла термообработки. Наблюдаемый гистерезис на кривых свидетельствует о быстром удалении поверхностной влаги. Для увеличения времени биодеградации сополимерных пленок на основе акриламида, в качестве модифицирующего агента был выбран формальдегид. Установлено, что в результате метиллолирования амидных групп и сшивки увеличивается количество поперечных связей.

- 5. Электрохимическим методом впервые исследована сополимеризация 5-винилтетразола с акриловой кислотой. Установлено, что синтезированные сополимеры, благодаря наличию в них звеньев с ионогенными –СООН и кислотными >N-Н группами, проявляют свойства полиэлектролитов.
- 6. Показано, что при электролизе водно-этанольных растворов системы 5-винилтетразол-N-винилкапролактам и 5-винилтетразол-N-винилпиридон на чисто железном и стальном электродах образуются равномерные полимерные покрытия. Существование в сополимерах как внутри-, так и межмолекулярных водородных связей между тетразольными и лактамными циклами сказывается на растворимости сополимеров – все они нерастворимы в воде.
- Впервые электрохимическим методом на платиновом, палладиевом и стеклоуглеродном электродах в ДМФА и в ацетонитриле изучены основные закономерности полимеризации 5-этинилтетразола.

Установлено, что:

- первоначально полимер образуется на катоде в виде сплошной пленки, затем в ходе увеличения плотности тока *j* >10-20 *мА/см<sup>2</sup>*, процесс переходит в раствор;
- ≻ наряду с обычной молекулярной структурой, существуют еще две формы: ассоциированная водородными связями и ионизированная вследствие полного переноса протона; при допировании полиэтинилацетилена йодом или бромом электропроводимость достигает σ=10<sup>2</sup>-10<sup>4</sup> См/см.
- Для выяснения механизма и топологии пленкообразования на подложках, впервые изучены основные закономерности адсорбции 1-винилимидазола, 1-винил-1,2,4-триазола и 5-этинилтетразола на гладком платиновом электроде, как модельная подложка в широкой области потенциалов (*E*<sub>r</sub>=0,0-3,0B). Установлено, что:
  - для изученных мономеров наблюдаются две характерные области адсорбции: область деструктивной адсорбции в диапазоне потенциалов 0,0-1,5 *B* с максимумом при *E<sub>r</sub>*=0,3-0,6 *B* и область адсорбции при высоких анодных потенциалах с максимумом при *E<sub>r</sub>*=2,2-2,3 *B*;
  - величина адсорбции 5-этинилтетразола ниже, чем для растворов 5винилтетразола той же концентрации. Этот факт несколько неожидан с точки зрения представлений комплексно-адсорбционной модели и π-электронного взаимодействия. Высокая адсорбируемость указанных мономеров позволяет предположить, что стадия инициирования полимеризации и роста цепи локализованы на поверхности и не являются гомогенными.
- 9. Изучены особенности пленкообразования на основе триаллилцианурата с ви-

нилацетатом, акриловой кислотой и 1-винилимидазолом. Установлено, что комплекс триаллилцианурата с ZnCl<sub>2</sub> восстанавливается легче, чем сам мономер, о чем свидетельствуют и поляризационные измерения. В результате сополимеризации аллиловых сомономеров формируются термостойкие полимерные покрытия, где аллильные связи почти полностью полимеризуются.

- 10. Электрохимическим методом синтезирован ряд координационных полимеров (полихелатов) переходных и непереходных металлов имидазола и бензимидазола. Изучены возможные пути образования полихелатов, их физикохимические свойства и пути практического применения синтезированных полихелатов.
- 11. Впервые исследована электрохимическая полимеризация С-винил- и этинилтетразолов на растворимых и нерастворимых электродах. Установлено, что в определенных условиях электролиза на поверхности электродов образуются координационные полимерные покрытия.

При изучении механизма образования металлополимеров, установлено, что 5-этинил-2H-тетразол, аналогично другим азолам, на катоде из переходных металлов в безводных апротонных растворителях подвергается электровосстановлению с расщеплением N-H-связи.

- 12. Разработан комбинированный метод синтеза металлосодержащих полимерных покрытий на основе 2-аминотиазола на различных электродах. Выяснено, что частицы родия размером 2-12 *нм* равномерно распределяются в полимерной матрице. Установлено, что:
  - при электролизе растворов HCI на золотом электроде, покрытым поли-2-аминотиазольным полимером, образуются золотосодержащие полимерные покрытия;
  - электролиз водно-этанольных растворов 1-винил-1,2,4-триазола и акриламида, а также смесей указанных мономеров в присутствии AgNO<sub>3</sub> приводит к образованию металлосодержащих нанокомпозитных покрытий.

#### Основное содержание диссертации отражено в следующих публикациях:

- 1. Саргисян С.А., Саакян Л.А., Маргарян К.С. Электросинтез поли-5-винилтетразольного полихелата железа. // Электрохимия, 1998, т. 34, № 8, с. 917.
- 2. Саргисян С.А., Мирзоян А.В., Маргарян К.С. Электрохимический синтез полимерных хелатов на основе 5-винилтетразола. // Хим. ж. Армении, 1998, т. 51, № 2, с. 75-80.
- 3. Саргисян С.А., Аветисян С.А., Маргарян К.С., Григорян С.К. Электрохимический синтез имидазольных полихелатов некоторых двухвалентных метал-

лов. // Уч. записки ЕГУ, 1998, № 2, с. 57-60.

- 4. Саргисян С.А., Мирзоян А.В., Маргарян К.С. Синтез металлсодержащих полимерных покрытий на основе 5-винилтетразола и триакрилоилгексагидросимм- триазина. // Хим. ж. Армении, 1999, т. 52, № 1-2, с. 130-135.
- 5. Саргисян С.А., Мирзоян А.В., Маргарян К.С. Адсорбция 5-этинилтетразола на гладком платиновом электроде в широкой области потенциалов в кислом растворе. // Электрохимия, 1999, т. 35, № 7, с. 920-922.
- 6. Саргисян С.А., Казарян Э.В., Аветисян С.А., Маргарян К.С. Способ отверждения термореактивной изоляции имидазольным полихелатом цинка. // III Международная конференция «Физико-технические проблемы электротехнических материалов» (МКЭМК-99). Тез. докл., Москва, 1999, с. 26 -27.
- Саргисян С.А., Казарян Э.В., Мкртчян А.А., Маргарян К.С. Электроинициированная полимеризация этинилтетразола. // III Международная конференция «Физико-технические проблемы электротехнических материалов» (МКЭМК-99). Тез. докл., Москва, 1999, с. 32.
- Казарян Э.В., Саргисян С.А., Маргарян К.С., Аветисян С.А., Саркисян Ф.А. О методе электрохимической полимеризации противокоррозионных полимерных покрытий. // «IV Международная конференция по физико-техническим проблемам электротехнических материалов и компонентов». (ICEMC-2001). Труды конференции, Россия, Клязьма, 2001, с. 47-48.
- Казарян Э.В., Саргисян С.А., Маргарян К.С., Аветисян С.А., Саркисян Ф.А. Полупроводниковые материалы на основе полимерных и координационных соединений. // «IV Международая конференция по физико-техническим проблемам электротехнических материалов и компонентов». (ICEMC-2001), Труды конференции, Россия, Клязьма, 2001, с. 49.
- 10. Саргисян С.А., Аветисян С.А., Маргарян К.С., Григорян С.К. Механизм электрохимического синтеза имидазольных полихелатов. Катодное расщепление N-H связи. // Хим. ж. Армении, 2000, т. 53, № 3-4, с. 93-98.
- 11. Саргисян С.А., Аветисян С.А., Маргарян К.С., Григорян С.К. Электросинтез бензимидазольных полихелатов некоторых двухвалентных металлов. // ЖПХ Армении, 2002, № 1-2, с. 14-19.
- Саргисян С.А., Казарян Э.В., Маргарян К.С., Саркисян Ф.А., Надер А.В. Электрохимический синтез полупроводящих полимеров и покрытий на основе гетероциклических мономеров. // 5-ая Международая конференция "Электромеханика, электротехнологии и электроматериаловедение" V-МКЭЭЭ-2003. Труды конференции, Россия, Крым, 2003, ч. 1, с. 91-92.
- 13. Sargsyan S.H., Sarkisyan A.S., Margaryan K.S. Thromboresistant polymer coverings // International Conference "New Polymer Systems for Biotechnological and Biomedical Applications. Proceedings, Yerevan, 2005, p. 146-149.
- 14. Саргисян С.А., Маргарян К.С., Манукян Ш.М. Основные закономерности ад-

сорбции винилимидазола на гладком платиновом электроде. // Уч. записки ЕГУ, 2006, № 3, с. 62-66.

- 15. Саргисян С.А., Маргарян К.С., Тавакалян Н.Б. Электрохимическая сополимеризация акриламида и триакрилоилгексагидро – симм – триазина на стальном аноде. // IV Всероссийская Каргинская конференция "Наука о полимерах 21-му веку." Тез. докл., Москва, 2007, т. 2, с. 249.
- Саргисян С.А., Маргарян К.С., Саркисян А.С., Тавакалян Н.Б. Адсорбционные процессы при анодной электрохимической полимеризации. // XVIII Менделеевский съезд по общей и прикладной химии. Тез. докл., Москва, 2007, т. 2, с. 501.
- Sargsyan A.H., Margaryan K.S., Sargsyan A.S. Electrochemical (CO) polymerization of vinyl azole monomers on different electrodes. // International Conference "New polymer and radio protectors for biology and medicine". Proceedings, Yerevan, 2007, p. 155-156.
- Sargsyan A.H., Margaryan K.S., Sargsyan A.S. Vinyl tetrazole electrochemical copolymerization on a steel electrode. // International Conference "New polymer and radio protectors for biology and medicine". Proceedings, Yerevan, 2007, p. 158-159.
- 19. Sargsyan A., Margaryan K., Sargsyan A. Electrosynthesis of the hemocompatible polymeric coverings on the basis of N-vinylazoles. // European polymer congress. Book of abstracts, Graz, Austria, 2009, p. 175.
- Sargsyan S., Margaryan K., Sargsyan A., Tavakalyan N., Kazarian E. Electrochemical synthesis of conductive polymers and coverings. // European polymer congress. Book of abstracts, Graz, Austria, 2009, p. 175.
- Саргисян С.А., Маргарян К.С., Саркисян А.С., Тавакалян Н.Б. Особенности электроосаждения дисперсий сополимеров винилацетата. // IV Всероссийская научная конференция (с международным участием) «Физикохимия процессов переработки полимеров» Тез. докл., г. Иваново, 2009, с. 145-146.
- Саргисян С.А., Маргарян К.С., Саркисян А.С., Саркисян Ф.А., Казарян Э.В. Электрохимическое формирование металлополимеров и металлополимерных покрытий. // Евразийский симпозиум по инновациям в катализе и электрохимии. Тез. докл., Алма-аты, 2010, с. 178.
- Sargsyan S.H., Margaryan K.S., Sargsyan A.S., Kazarian E.W. Electrochemical formation metal polymers and coverings. // 43<sup>rd</sup> IUPAC World Polymer Congress "Polymer electronics – Macro-2010", Glasgow, UK, 2010, G. 21-P09.
- 24. Саргисян С.А., Маргарян К.С., Баклачян Р.А. Электрохимическая сополимеризация акриламида и триакрилоилгексагидро-симм-триазина на стальном аноде. // Хим. ж. Армении, 2011, т. 64, № 3, с. 411-416
- 25. Саргисян С.А., Саркисян А.С., Маргарян К.С. Электроосаждение биосовместимых полимерных покрытий на чисто железном электроде. // III Междуна-

родная научно-техническая конференция "Современные методы в теоретической и экспериментальной электрохимии". Плес (Россия), 2011, с. 135.

- 26. Саргисян С.А., Маргарян К.С., Саркисян А.С. Электросинтез биосовместимых полимерных покрытий на основе N-винилазолов. // Хим. ж. Армении, 2012, т. 65, № 1, с. 126-131.
- Саргисян С.А., Тавакалян Н.Б., Маргарян К.С., Саркисян А.С. Электроосаждение сополимеров винилацетата на стальном электроде. // Хим. ж. Армении, 2012, т. 65, № 3, с. 381-388.
- 28. Саргисян С.А., Маргарян К.С., Саркисян А.С. Электросинтез композиционных полимерных покрытий на чистом железе. // IV Международная научнотехническая конференция "Современные методы в теоретической и экспериментальной электрохимии". Тез. докл. Плес (Россия), 2012, с. 138.
- 29. Саргисян С.А., Маргарян К.С. Электрохимический синтез полимерных покрытий на чистом железном электроде. // Хим. ж. Армении, 2013, т. 66, № 4, с. 661-673.
- Sargsyan S.H., Sargsyan A.S., Sargsyan T.S., Margaryan K.S. Electrosynthesis coatings coordination metallopolymers. // European Polymer Congress (EPF 2013), Piza(Italy), 2013, P 3-96.
- Sargsyan S.H., Sargsyan A.S., Sargsyan T.S., Margaryan K.S. Electrosynthesis semiconduting polymers and coatings. // European Polymer Congress (EPF 2013), Piza(Italy), 2013, P 3-97.
- 32. Маргарян К.С. Электрохимическая сополимеризация 5-винилтетразола с акриловой кислотой на аноде. // Хим. ж. Армении, 2013, т. 66, № 1, с. 152-155.
- 33. Маргарян К.С. Анодная сополимеризация 5-винилтетразола с N-виниллактамами. // Хим. ж. Армении, 2013, т. 66, № 2, с. 333-338.
- 34. Саргисян С.А., Маргарян К.С. Электросинтез азотсодержащих полупроводящих полимеров и покрытий. // Международная объединенная конференция: V конференция "Современные методы в теоретической и экспериментальной электрохимии" и IV конференция "Электрохимические и электролитноплазменные методы модификации металлических поверхностей". Тез. докл., Плес (Россия), 2013, с. 46.
- 35. Саргисян С.А., Маргарян К.С. Электросинтез чисто железных и композиционных покрытий на различных электродах. // Вестник ГИУА: Серия "Химические и природоохранные технологии", 2013, вып. 16, № 2, с. 9-18.
- 36. Саргисян С.А., Маргарян К.С. Формирование композиционных полимерных покрытий на чистом железе. // ЖОХ, 2014, т. 84, вып. 3, с. 493-495.
- 37. Саргисян С.А., Маргарян К.С. Металлосодержащие полимерные покрытия на основе поли(2-аминотиазола). // ЖОХ, 2014, вып. 6, т. 84, с. 1011-1013.
- 38. Саргисян С.А., Маргарян К.С. Электрохимический синтез и свойства полимерных пленок на основе аминотиазола. // Хим. ж. Армении, 2014, т. 67,

№ 1, c. 135-139.

- 39. Саргисян С.А., Маргарян К.С. Полимерные хелаты Fe, Co, Ni на основе 5-этинил-2H-тетразола. // ЖОХ, 2014, т. 84, вып. 7, с. 1190-1193.
- Саргисян С.А., Маргарян К.С. Электрохимическая сополимеризация N-винилазолов с акриловой кислотой на железном и медном электродах. // ЖОХ, 2014, т. 84, вып. 10, с. 1725-1727.
- 41. Маргарян К.С., Саргисян С.А. Электрохимическая (со)полимеризация триаллилцианурата на платиновом и железном электродах. // IV Международная научная конференция "Современные методы в теоретической и экспериментальной электрохимии". Тез. докл., Плес (Россия), 2014, с. 132.
- 42. Маргарян К.С., Саргисян С.А. Электросинтез и свойства золотосодержащих пленок полиаминотиазола. // Доклады НАН РА, 2014, т. 114, № 3, с. 257-260.
- 43. Маргарян К.С., Саргисян С.А. Термостойкие полимерные покрытия на основе триаллилцианурата. // ЖПХ, 2014, т. 87, вып. 12, с. 1863-1865.
- 44. Маргарян К.С. Электрохимическая полимеризация этинилтетразола на различных электродах. // Доклады НАН РА, 2014, т. 114, № 2, с. 131-135.
- 45. Маргарян К.С., Саркисян А.С., Саргисян С.А., Электросинтез композиционных полимерных покрытий с включением наночастиц железа. // VII Международная научная конференция "Современные методы в теоретической и экспериментальной электрохимии". Тез. докл., Плес (Россия), 2015, с. 145.
- 46. Маргарян К.С., Саргисян С.А. Электросинтез сополимеров 1-винил-1,2,4триазола с акриламидом. // ЖПХ, 2015, т. 88, вып 4, с. 598-600.
- 47. Маргарян К.С., Саргисян С.А. Металлосодержащие полимеры на основе 5-винилтетразола. // ЖОХ, 2015, т. 85, вып. 11, с. 1874-1876.

#### ՄԱՐԳԱՐՅԱՆ ԿԱՐԻՆԵ ՍԵՐՅՈԺԱՅԻ

#### ՏԱՐԲԵՐ ՄՈՆՈՄԵՐՆԵՐԻ ՀԻՄԱՆ ՎՐԱ ՊՈԼԻՄԵՐՆԵՐԻ ԵՎ ՊՈԼԻՄԵՐԱՅԻՆ ԾԱԾԿՈՒՅԹՆԵՐԻ ԷԼԵԿՏՐԱՍԻՆԹԵԶ ԵՎ ՀԱՏԿՈՒԹՅՈՒՆՆԵՐԻ ՈՒՍՈՒՄՆԱՍԻՐՈՒԹՅՈՒՆ

ԱՄՓՈՓԱԳԻՐ

Ակրիլամիդի, ակրիլաթթվի, կրոտոնաթթվի, վինիլացետատի և տրիակրիլոիլhեքսահիդրո-սիմ-տրիազինի հիման վրա պողպատե և մաքուր երկաթի էլեկտրոդների (թե՛ «ռեակցվող» անոդի և թե՛ կատոդի) վրա մշակվել են ինչպես գծային, այնպես էլ եռաչափ կառուցվածքով պոլիմերային ծածկույթների սինթեզի էլեկտրաքիմիական մեթոդներ։ Դրանք իրականացվել են թե՛ ֆորմալդեհիդի մասնակցությամբ, և թե՛ առանց դրա։ ԻԿ սպեկտրների միջոցով հաստատվել է, որ վերոհիշյալ համակարգերի էլեկտրապոլիմերման գործընթացում կարումը տեղի է ունենում ի հաշիվ ամիդային խմբերի մեթիլոլացման։ Ստացված ծածկույթները գերազանցում են մինչ այդ հայտնիներին՝ թե՛ թրոմբոռեզիստենտային և թե՛ ֆիզիկո-մեխանիկական հատկություններով։

էլեկտրահարուցման մեթոդով սինթեզվող ծածկույթների հատկությունների համադրման նպատակով առաջին անգամ սինթեզվել են ծածկույթներ էլեկտրանստեցման մեթոդով, մասնավորապես, վինիլացետատ-կրոտոնաթթու և վինիլացետատ-ակրիլաթթու պատրաստի սոպոլիմերների դիսպերսիաներից։ Պարզվել է, որ այս մեթոդով ստացված ՊԾ-երն իրենց բժշկակենսաբանական և ֆիզիկա-մեխանիկական ցուցանիշներով զիջում են նախորդներին։

Նոր կենսաբանորեն ակտիվ սինթետիկ պոլիմերների ստեղծման նպատակով՝ առաջին անգամ 5-վինիլտետրազոլի, 1-վինիլ-1,2,4-տրիազոլի, 1-վինիլիմիդազոլի և որոշ ակրիլային սոմոնոմերների (ակրիլաթթվի, ակրիլամիդի կամ տրիակրիլոիլիեքսահիդրոսիմտրիազինի) զուգորդմամբ պողպատի և մաքուր երկաթի էլեկտրոդների վրա սինթեզվել են համապատասխան ծածկույթներ։ Վերջիններիս որոշ կենսաբանական հատկությունների հետազոտություններից պարզվել է, որ դրանք բազմաֆունկցիոնալ, կենսահամատեղելի և հիդրոֆիլ սոպոլիմերներ են, որոնցում զուգորդված են թրոմբոռեզիստենտությունը և հակամակարդիչ հատկությունները։ Ավելին՝ դրանք հանգեցնում են ստենտների կենսաքայքայմանը, հետևաբար, նաև նոր անոթի լուսանցքի ձևավորման ժամկետների երկարացմանը։

Յույց է տրվել, որ 5-վինիլտետրազոլ–N-վինիլկապրոլակտամ և 5-վինիլտետրազոլ–N-վինիլպիրիդոն համակարգերի ջուր-էթանոլային լուծույթների էլեկտրոլիզից՝ երկաթի և պողպատե էլեկտրոդների վրա առաջանում են pH- թերմազգայուն պոլիմերներ։

էլեկտրոդի վրա թաղանթագոյացման մեխանիզմի բացահայտման նպատակով առաջին անգամ հետազոտվել են 1–վինիլիմիդազոլի, 5-էթինիլտետրազոլի աղաորբցիոն օրինաչափությունները հարթ պլատինե էլեկտրոդի վրա (*E*<sub>r</sub>=0,0-3,0 *Վ*)։ Ուսումնասիրվող մոնոմերների համար հայտնաբերվել է ադսորբցիոն երկու տիրույթ՝ ադսորբված մոլեկուլների դեստրուկտիվ քեմոսորբցիայի (0,0-1,5) տիրույթը, որտեղ ադսորբցիայի առավելագույն արժեքը համապատասխանում է *E<sub>r</sub>*=0,3-0,6 Վ պոտենցիալների արժեքին և բարձր անոդային պոտենցիալների տիրույթը՝ *E<sub>r</sub>*= 2,2-2,3 *Վ* պոտենցիալին համապատասխանող առավելագույն ադսորբցիայով։ 5-Էթինիլ-2H-տետրազոլի ադսորբցիոն հատկությունների հետազոտություններից պարզվել է, որ վերջինս՝ 5-վինիլտետրազոլին համարժեք կոնցենտրացիայով, ցուցաբերում է առավել ցածր ադսորբելիություն, ինչը հակասում է կոմպլեքս-ադսորբցիոն մոդելի և π-էլեկտրոնների փոխազդեցության տեսության պատկերացումներին։

Ալլիլային մոնոմերների շարքից ուսումնասիրվել են տրիալլիլցիանուրատի և տրիալլիլիզոցիանուրատի թաղանթագոյացման առանձնահատկությունները՝ վինիլացետատի, ակրիլաթթվի և 1-վինիլիմիդազոլի հետ։ Ստացվել են թերմակայուն ՊՇներ, որոնցում երեք ալլիլային կապերն՝ ի տարբերություն քիմիական մեթոդով իրականացվող սինթեզի, լրիվ պոլիմերվում են։

Առաջին անգամ սինթետիկ կիսահաղորդիչ պոլիմերների սինթեզի Էլեկտրաքիմիական մեթոդի նպատակահարմարությունից ելնելով՝ ցույց է տրվել էթինիլտետրազոլի կատոդային վերականգնման, ապա նաև պոլիմերման սկզբունքային հնարավորությունը պլատինի, պալադիումի, ածխապակե էլեկտրոդների վրա՝ ԴՄՖԱ-ի և ացետոնիտրիլի միջավայրում։

Առաջին անգամ էլեկտրաքիմիական եղանակով սինթեզվել են պոլիմերային խելատներ՝ 5–էթինիլ-2H-տետրազոլի հիման վրա։ Հաստատվել է, որ վերջինիս էլեկտըրավերականգնումը անցումային մետաղների վրա՝ ապրոտոնային լուծիչներում հանգեցնում է լիցքի փոխանցումով ընթացող N-H կապի ակտիվացմանը, որին հետևում է կապի հետագա ճեղքումը։

Մշակել են մետաղի նանոմասնիկներ պարունակող տարբեր նանոկոմպոզիտների, մասնավորապես արծաթ պարունակող, սինթեզի մեթոդներ՝ տարբեր էլեկտրոդների վրա։ Առանձին վերցրած 1-վինիլ-1,2,4-տրիազոլի և ակրիլամիդի ջուրէթանոլային լուծույթների, ինչպես նաև այս երկու մոնոմերների խառնուրդում՝ պերօքսիդային բնույթի հարուցիչների և արծաթի նիտրատի մասնակցությամբ՝ -0,6-1,2 *Վ* պոտենցիալի պայմաններում առաջանում են արծաթ պարունակող նանոկոմպոզիտային ծածկույթներ։ Նանոմասնիկի հատկություններն, այդ թվում բաշխումը և կայունությունը կախված է պոլիմերային մատրիցայի հատկություններից և նանոմասնիկի ձևավորման պայմաններից։

Առաջին անգամ մշակված է մետաղի նանոմասնիկներ պարունակող նանոկոմպոզիտների սինթեզի մեթոդ էլեկտրաակտիվ պոլիամինաթիազոլի (ՊԱԹԱ) հիմքի վրա։ Յույց է տրվել, որ խիստ որոշակի պոտենցիալի (-0,45 Վ) պայմաններում՝ պոլիամինաթիազոլով մոդիֆիկացված և Na<sub>3</sub>RhCl<sub>6</sub>-ի 1%–ոց ազոտական թթվի լուծույթում ընկղմված էլեկտրոդի վրա ընթանում է Rh(III)-ի վերականգնում՝ հանգեցնելով Rh-ի մանրադիսպերս և համաչափ բաշխված նանոկոմպոզիտների առաջացմանը։

Յույց է տրվել, որ պոլի-2-ամինաթիազոլի ծածկույթով պատված ոսկու էլեկտրոդը աղաթթվի տարբեր կոնցենտրացիա ունեցող լուծույթներում՝ բարձր անոդային պոտենցիալի պայմանում (E=1,1 Վ) առաջացնում է ոսկու քլորիդային կոմպլեքսներ, որոնք ՊԱԹԱ-ի էլեկտրաակտիվ մակերևույթի վրա ենթարկվում են կատոդային վերականգնման՝ առաջացնելով ոսկի պարունակող նանոկոմպոզիտներ։

#### KARINE S. MARGARYAN

## ELECTROSYNTHESIS OF POLYMERS AND POLYMER COATINGS ON THE BASIS OF DIFFERENTMONOMERS AND STUDY THEIR PROPERTIES

#### SUMMARY

On the basis of acrylamide, acrylic acid, crotonic acid, vinyl acetate and triacryloylhexahydro-sym-triazine on steel and pure iron electrodes (both on the "reactive" anode and cathode) electrochemical methods of synthesis oflinear, as well as three-dimensional polymercoatingshave been worked out. They have been realized with or without formaldehyde presence.By IR spectrometry it has been confirmed that in the above mentioned electropolymerizationsystemsa cross-linking takes place due to methylolation of amide groups. The obtained coatingshave an advantage over before known ones by their thromboresistant, physical and mechanical properties.

In order to compare the properties of the coatings synthesized by electropolymerizationfor the first time the coatingswere synthesized by electrical sedimentation method, mainly from the readymade vinylacetate-crotonic acid and vinylacetate-acrylic acid copolymer dispersions. It turned out that polymer coatings, obtained by this method,were inferior to the previous ones both by their medico-biological and physical – mechanical properties.

In order to prepare new biologically active synthetic polymers by combining 5-vinyltetrazole, 1-vinyl-1,2,4-triazole, 1-vinylimidazolewith some acrylicco-monomers (acrylic acid, acrylamide or triacryloylhexahydro-sym-triazine) corresponding coatings have been synthesized for the first time on steel and pure iron electrodes. Study of some biological properties of the coatings has shown that they are multifunctional, biocompatibleand hydrophilic copolymers in which thromboresistant and anticoagulant properties are combined. Moreover, they cause the stent biodegradation, thus, resulting in longer formation period of a new vessel lumen.

It has been shown that as a result of water ethanol solution electrolysis of 5vinyltetrazole--N- vinylcaprolactam and 5-vinyltetrazole-N-vinylpyridone systems pH thermosensitive polymers are formed on iron and steel electrodes.

In order to reveal the mechanism of the film formation on the electrode for the first time have been studied 1-vinylimidazole, 5-ethynyltetrazole adsorbing regularities on flat platinum electrode( $E_r$ =0.0-3.0V). Two adsorbing regions have been revealed: the destructive chemisorption region of adsorbed molecules (0.0-1.5), where the highest valueof adsorption corresponds to  $E_r$ =0.3-0.6V potential value and the highanode potential region with the highest adsorption corresponding to  $E_r$ =2.2-2.3V potential. The adsorption investigations concerning 5-ethynyl-2H-tetrazole have shown that the latter with the concentration equivalent to that of 5-vinyltetrazole shows the lowest adsorbing capability which contradicts the theories of the complex-adsorbing model and  $\pi$ -electrons interaction.

From a series of allyl monomers the film formation peculiarities have been studied for triallylcyanurate and triallyl isocyanurateco-polymerization processes with vinyl acetate, acrylic acid and 1-vinylimidazole. Thermostable polymer coatings have been obtained, where all three allyl bonds, unlike the chemical method of their synthesis, are completely polymerized.

Taking into consideration that electrochemical method is suitable for synthesis of synthetic semiconducting polymers; we have shown the principle possibility of ethynylte-trazolereductionon cathode, as well as polymerizationpossibility on platinum, palladium and carbon glass electrodes in DMFA and acetonitrile media.

Imidazole and benzimidazole polymeric chelates have been synthesized by electrochemical method, and their complex formation with transition and non transition metals have been studied both in protic and aproticsolvents.

By contact exchange method in aquasolutions, in the presence of peroxide agents three-dimensional polymeric coatings containing metal have been synthesized on the basis of 5-vinyltetrazole and TGDT.

Polymeric chelates have been synthesized on the basis of 5-ethynyl-2H-tetrazole. It has been proved that the electroreduction of the latter on transition metals in anhydrous aprotic solvents results in N-H bond activation with charge exchange which is followed by further cleavage of the bond.

We have developed methods of synthesis of nanocomposites, containing nanoparticles of metals, particularly silver, on different electrodes. In separately taken 1-viniyl-1,2,4-triazole and acrylamide water-ethanol solutions, as well as in the mixture of these two monomers with participation of agents of peroxide nature and silver nitrate, in the conditions 0.6-1.2V potentials silver containing nanocomposites coatings are formed. The properties of nanoparticles, including their distribution and stability, depend on the properties of polymeric matrix and the conditions of nanoparticles formation.

A method of synthesis of nanocomposites containing nanoparticles has been worked out on the basis of eletroactive polyaminothiazole (PATA). It has been shown that in the conditionsof strictly certain potential (-0.45V)value Rh (III) reduction takes place on the electrode immersed into 1N nitric acid solution of Na<sub>3</sub>RhCl<sub>6</sub>modified by polyaminothiazole resulting in the formation of finely dispersed and uniformly distributedRh containing nanocomposites.

We have shown that gold electrode coated with poly-2-aminothiazole in solutions with different HCl concentrations under high anode potential (E=1.1V) conditions results formation of gold chloride complexes, which further undergo the cathode reduction on the PATA electroactive surface resulting in the formation of gold containing nanocomposites.

Muly