ҚАЗАҚСТАН РЕСПУБЛИКАСЫ ҰЛТТЫҚ ҒЫЛЫМ АКАДЕМИЯСЫНЫҢ

ХАБАРЛАРЫ

ИЗВЕСТИЯ

НАЦИОНАЛЬНОЙ АКАДЕМИИ НАУК РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН

NEWS

OF THE ACADEMY OF SCIENCES OF THE REPUBLIC OF KAZAKHSTAN

ХИМИЯ ЖӘНЕ ТЕХНОЛОГИЯ СЕРИЯСЫ

СЕРИЯ ХИМИИ И ТЕХНОЛОГИИ

SERIES CHEMISTRY AND TECHNOLOGY

4 (418)

ШІЛДЕ – ТАМЫЗ 2016 ж. ИЮЛЬ – АВГУСТ 2016 г. JULY – AUGUST 2016

1947 ЖЫЛДЫҢ ҚАҢТАР АЙЫНАН ШЫҒА БАСТАҒАН ИЗДАЕТСЯ С ЯНВАРЯ 1947 ГОДА PUBLISHED SINCE JANUARY 1947

> ЖЫЛЫНА 6 РЕТ ШЫҒАДЫ ВЫХОДИТ 6 РАЗ В ГОД PUBLISHED 6 TIMES A YEAR

> > АЛМАТЫ, ҚР ҰҒА АЛМАТЫ, НАН РК ALMATY, NAS RK

Бас редактор ҚР ҰҒА академигі **М. Ж. Жұрынов**

Редакция алкасы:

хим. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА академигі Әдекенов С.М.; хим. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА академигі **Ерғожин Е.Е.** (бас редактордың орынбасары); хим. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА академигі **Пірәлиев К.Д.**; хим. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА корр. мүшесі **Баешов А.Б.**; хим. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА корр. мүшесі **Бүркітбаев М.М.**; хим. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА корр. мүшесі **Жүсіпбеков У.Ж.**; хим. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА корр. мүшесі **Молдахметов М.З.**, техн. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА корр. мүшесі **Молдахметов М.З.**, техн. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА корр. мүшесі **Мырхалықов Ж.У.**; мед. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА корр. мүшесі **Рахымов К.Д.**; хим. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА корр. мүшесі **Сатаев М.И.**; хим. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА корр. мүшесі **Тәшімов Л.Т.**; хим. ғ. докторы, проф. **Мансүров З.А.**; техн. ғ. докторы, проф. **Наурызбаев М.К.**

Редакция кенесі:

Беларусь Республикасының ҰҒА академигі **Агабеков В.Е.** (Беларусь); Украинаның ҰҒА академигі **Волков С.В.** (Украина); Қырғыз Республикасының ҰҒА академигі **Жоробекова Ш.Ж.** (Қырғызстан); Армения Республикасының ҰҒА академигі **Манташян А.А.** (Армения); Молдова Республикасының ҰҒА академигі **Туртэ К.** (Молдова); Әзірбайжан ҰҒА академигі **Фарзалиев В.** (Әзірбайжан); Тәжікстан Республикасының ҰҒА академигі **Халиков** Д.Х. (Тәжікстан); хим. ғ. докторы, проф. **Нараев В.Н.** (Ресей Федерациясы); философия ғ. докторы, профессор **Полина Прокопович** (Ұлыбритания); хим. ғ. докторы, профессор **Марек Сикорски** (Польша)

Главный редактор

академик НАН РК **М. Ж. Журинов**

Редакционная коллегия:

доктор хим. наук, проф., академик НАН РК С.М. Адекенов; доктор хим. наук, проф., академик НАН РК А.М. Газалиев; доктор хим. наук, проф., академик НАН РК Е.Е. Ергожин (заместитель главного редактора); доктор хим. наук, проф., академик НАН РК К.Д. Пралиев; доктор хим. наук, проф., чл.-корр. НАН РК А.Б. Баешов; доктор хим. наук, проф., чл.-корр. НАН РК М.М. Буркитбаев; доктор хим. наук, проф., чл.-корр. НАН РК У.Ж. Джусипбеков; доктор хим. наук, проф., чл.-корр. НАН РК М.З. Мулдахметов; доктор техн. наук, проф., чл.-корр. НАН РК Ж.У. Мырхалыков; доктор мед. наук, проф., чл.-корр. НАН РК К.Д. Рахимов; доктор хим. наук, проф., чл.-корр. НАН РК М.И. Сатаев; доктор хим. наук, проф., чл.-корр. НАН РК М.И. Сатаев; доктор хим. наук, проф. м.К. Наурызбаев

Редакционный совет:

академик НАН Республики Беларусь В.Е. Агабеков (Беларусь); академик НАН Украины С.В. Волков (Украина); академик НАН Кыргызской Республики Ш.Ж. Жоробекова (Кыргызстан); академик НАН Республики Армения А.А. Манташян (Армения); академик НАН Республики Молдова К. Туртэ (Молдова); академик НАН Азербайджанской Республики В. Фарзалиев (Азербайджан); академик НАН Республики Таджикистан Д.Х. Халиков (Таджикистан); доктор хим. наук, проф. В.Н. Нараев (Россия); доктор философии, профессор Полина Прокопович (Великобритания); доктор хим. наук, профессор Марек Сикорски (Польша)

«Известия НАН РК. Серия химии и технологии». ISSN 2224-5286

Собственник: Республиканское общественное объединение «Национальная академия наук Республики Казахстан» (г. Алматы)

Свидетельство о постановке на учет периодического печатного издания в Комитете информации и архивов Министерства культуры и информации Республики Казахстан №10893-Ж, выданное 30.04.2010 г.

Периодичность: 6 раз в год Тираж: 300 экземпляров

Адрес редакции: 050010, г. Алматы, ул. Шевченко, 28, ком. 219, 220, тел. 272-13-19, 272-13-18,

http://nauka-nanrk.kz/chemistry-technology.kz

© Национальная академия наук Республики Казахстан, 2016

Адрес редакции: 050100, г. Алматы, ул. Кунаева, 142,

Институт органического катализа и электрохимии им. Д. В. Сокольского,

каб. 310, тел. 291-62-80, факс 291-57-22, e-mail:orgcat@nursat.kz

Адрес типографии: ИП «Аруна», г. Алматы, ул. Муратбаева, 75

Editor in chief

M. Zh. Zhurinov, academician of NAS RK

Editorial board:

S.M. Adekenov, dr. chem. sc., prof., academician of NAS RK; A.M. Gazaliev, dr. chem. sc., prof., academician of NAS RK; Ye.Ye. Yergozhin, dr. chem. sc., prof., academician of NAS RK (deputy editor); K.D. Praliyev, dr. chem. sc., prof., academician of NAS RK; A.B. Bayeshov, dr. chem. sc., prof., corr. member of NAS RK; M.M. Burkitbayev, dr. chem. sc., prof., corr. member of NAS RK; U.Zh. Zhusipbekov, dr. chem. sc., prof., corr. member of NAS RK; Kh.I. Itzhanova, dr. chem. sc., prof., corr. member of NAS RK; M.Z.Muldakhmetov, dr. eng. sc., prof., corr. member of NAS RK; Zh.U. Myrkhalykov, dr. eng. sc., prof., corr. member of NAS RK; K.D. Rakhimov, dr. med. sc., prof., corr. member of NAS RK; M.I. Satayev, dr. chem. sc., prof., corr. member of NAS RK; L.T. Tashimov, dr. chem. sc., prof., corr. member of NAS RK; Z.A. Mansurov, dr. chem. sc., prof..; M.K. Nauryzbayev, dr. eng. sc., prof.

Editorial staff:

V.Ye. Agabekov, NAS Belarus academician (Belarus); S.V. Volkov, NAS Ukraine academician (Ukraine); Sh.Zh. Zhorobekov, NAS Kyrgyzstan academician (Kyrgyzstan); A.A. Mantashyan, NAS Armenia academician (Armenia); K. Turte, NAS Moldova academician (Moldova); V. Farzaliyev, NAS Azerbaijan academician (Azerbaijan); D.Kh. Khalikov, NAS Tajikistan academician (Tajikistan); V.N. Narayev, dr. chem. sc., prof. (Russia); Pauline Prokopovich, dr. phylos., prof. (UK); Marek Sikorski, dr. chem. sc., prof. (Poland)

News of the National Academy of Sciences of the Republic of Kazakhstan. Series of chemistry and technology. ISSN 2224-5286

Owner: RPA "National Academy of Sciences of the Republic of Kazakhstan" (Almaty)

The certificate of registration of a periodic printed publication in the Committee of Information and Archives of the Ministry of Culture and Information of the Republic of Kazakhstan N 10893-Ж, issued 30.04.2010

Periodicity: 6 times a year Circulation: 300 copies

Editorial address: 28, Shevchenko str., of. 219, 220, Almaty, 050010, tel. 272-13-19, 272-13-18,

http://nauka-nanrk.kz/chemistry-technology.kz

© National Academy of Sciences of the Republic of Kazakhstan, 2016

Editorial address: Institute of Organic Catalysis and Electrochemistry named after D. V. Sokolsky

142, Kunayev str., of. 310, Almaty, 050100, tel. 291-62-80, fax 291-57-22,

e-mail: orgcat@nursat.kz

Address of printing house: ST "Aruna", 75, Muratbayev str, Almaty

NEWS

OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF THE REPUBLIC OF KAZAKHSTAN SERIES CHEMISTRY AND TECHNOLOGY

ISSN 2224-5286

Volume 4, Number 418 (2016), 105 – 110

УДК 541.13

INFLUENCE OF POLYETHYLENE GLYCOL ON THE PURITY DEGREE OF CATHODIC THALLIUM

G.A. Seilkhanova, E.Zh. Ussipbekova, A.V. Berezovski, A.A. Utesheva

Al-Farabi Kazakh National University, Kazakhstan, Almaty. enlik-86taraz@mail.ru

Keywords: polyethylene glycol, lead, iron, complex formation, thermodynamic characteristics, electrolysis, thallium

Abstract. Compounds, stability constants of polymer-metal complexes of lead and iron with polyethylene glycol (PEG) with the modified Byerrum method were determined. Complex particles of PEG structure are formed in the studied systems: PEG: Pb²⁺ = 4:1, PEG: Fe³⁺ = 6:1. The influence of ionic strength and temperature on the stability of formed coordination compounds was established. It was found that the stability of complexes increases with the growth of the ionic strength of a solution and the temperature. Based on the obtained experimental data changes of thermodynamic characteristics (lgK_0 , ΔrG_0 , ΔrH_0 , ΔrS_0) in the process of polyethylene glycol complex formation with lead and iron ions have been calculated. Electrochemical researches directed at receiving pure thallium from model solutions consisting of metal-impurity ions at various pH values were conducted. It is determined that the degree of the purity of thallium on the cathode at pH =1 and pH=5 accounts for 97,4% and 98,7% respectively. Polyethylene glycol (PEG) was added to electrolyte composition in order to increase the degree of the purity of metallic thallium. It is concluded that the degree of the purity of precipitated thallium is higher in the presence of PEG, and accounts for 99,10%.

ВЛИЯНИЕ ПОЛИЭТИЛЕНГЛИКОЛЯ НА СТЕПЕНЬ ЧИСТОТЫ КАТОДНОГО ТАЛЛИЯ

Г.А. Сейлханова, Е.Ж. Усипбекова, А.В. Березовский, А.А.Утешева

Казахский национальный университет имени аль-Фараби, Казахстан, г. Алматы

Ключевые слова: полиэтиленгликоль, свинец, железо, комплексообразование, термодинамические характеристики, электролиз, таллий

Аннотация. В работе модифицированным методом Бьеррума определены составы, константы устойчивости полимерметаллических комплексов свинца, железа с полиэтиленгликолем (ПЭГ). В исследуемых системах образуются комплексные частицы состава ПЭГ: Pb^{2+} ==4:1, ПЭГ: Fe^{3+} =6:1. Установлено влияние ионной силы и температуры на устойчивость образующихся координационных соединений. С ростом ионной силы раствора и температуры устойчивости комплексов повышается. На основе полученных экспериментальных данных рассчитаны изменения термодинамических характеристик (IgK^0 , ΔrG^0 , ΔrH^0 , ΔrS^0) в процессе комплексообразования полиэтиленгликоля с ионами свинца, железа. Проведены электрохимические исследования направленные на получение чистого таллия из модельных растворов, содержащих ионы металлов-примесей при различных значениях рН. Установлено, что степень чистоты таллия на катоде при рН=1 составляет 97,4% и рН=5 равно 98,7%. С целью повышения степени чистоты металлического таллия в состав электролита добавлен полиэтиленгликоль (ПЭГ). Сделан вывод, что в присутствии ПЭГ степень чистоты осажденного таллия выше и составляет 99,10%.

Введение. Перспективным направлением в вольтамперометрии является использование водорастворимых комплексообразующих реагентов для улучшения селективности определяемых элементов, что позволяет достичь значительно более высокой эффективности и избирательности по сравнению с другими методамим [1,2]. Особенностью водорастворимых полимеров является то, что они значительно ослабляют взаимодействие компонентов в металлической фазе на поверхности электрода, что способствует заметному повышению селективности определения ионов металлов в многокомпонентных системах. Это объясняется разной устойчивостью комплексов металлов с полимерными реагентами.

Вещества, способные адсорбироваться на границе раздела электрод-электролит, влияют на электрохимические процессы. Поверхностно-активные вещества, в частности, имеющие полимерную природу, нашли широкое применение для улучшения качества катодных осадков, получения металлических покрытий с заданными свойствами. В работах [3-8] при изучении разряда ионов металлов в кислых электролитах обнаружили заметную поляризацию электрода при введении полимерных соединений (ПАВ) и объяснили данный факт образованием координационных соединений металлов с ПАВ в объеме раствора.

Известно, что одновалентный таллий мало склонен к комплексообразованию [9-12], в то время как ионы металлов, которые являются примесями в составе чернового металла, в частности, ионы свинца и железа характеризуются донорно-акцепторными свойствами [13-15]. Поэтому для обеспечения селективного осаждения таллия в состав электролита был добавлен полимерный лиганд — полиэтиленгликоль (ПЭГ). На первом этапе были проведены фундаментальные исследования направленных на установление состава, устойчивости полиэтиленгликолевых комплексов ионов металлов-примесей. С целью прогнозирования возможности протекания реакций комплексообразования проведены расчеты их термодинамических характеристик. Далее показано влияние полиэтиленгликоля на степень чистоты катодного таллия.

Методы исследования

Потенциометрические измерения проведены на иономере рX-150МИ с использованием хлорсеребряного и стеклянного электродов. Кондуктометрические исследования выполнены на кондуктометре PHYWE (13702.93., Германия) с платиновыми электродами фирмы Инфраспаканалит. Все исследования проведены в термостатированных условиях.

Электрохимические измерения проведены на потенциостате - гальваностате AUTOLAB-30 с компьютерной станцией управления в потенциостатическом режиме в растворах $0.001 M\ Tl_2 SO_4$, фоновым электролитом служил $Na_2 SO_4$. Площадь рабочего электрода была равна $1 cm^2$, в качестве вспомогательного электрода использована платина, а хлорсеребряный электрод служил электродом сравнения.

Результаты и обсуждение исследования

Для определения состава образующихся комплексов использованы потенциометрический, кондуктометрический методы. На основе анализа экспериментальных данных установлено, что ионы TI^+ практически не образуют координационные соединения с ПЭГ. На рисунке 1а и 16 приведены кривые титрования ПЭГ солями свинца (II), железа (III). Как видно из рисунков, смешение водного раствора ПЭГ с растворами данных солей сопровождается понижением рН среды. Из кривых титрования найдены оптимальные мольные соотношения реагирующих компонентов k ($\mathrm{k=[M^{n+}]/[\Pi \Im \Gamma]}$): $\mathrm{\Pi}\Im\Gamma\mathrm{:Pb^{2+}(k=0,25)}$, $\mathrm{\Pi}\Im\Gamma\mathrm{:Fe^{3+}}$ ($\mathrm{k=0,15}$). Следовательно, в исследуемых системах образуются комплексные частицы состава $\mathrm{\Pi}\Im\Gamma\mathrm{:Pb^{2+}==4:1}$, $\mathrm{\Pi}\Im\Gamma\mathrm{:Fe^{3+}=6:1}$, т.е. на четыре и шесть составных звеньев полимерного лиганда соответственно приходится один ион металла.

Составы образующихся комплексов ПЭГ-Мⁿ⁺ также найдены на основе зависимости удельной электропроводности от соотношения исходных компонентов (рисунок 2a и 2б). Результаты кондуктометрических исследований находятся в соответствии с потенциометрическими данными.

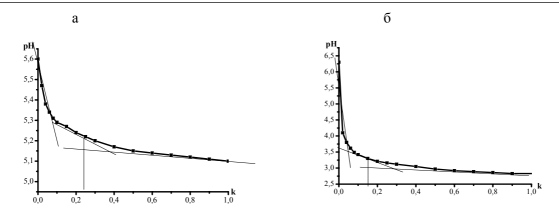


Рисунок 1 - Кривые потенциометрического титрования $\Pi \Im \Gamma$ солями $Pb^{2+}(a)$, $Fe^{3+}(6)$ $k = \lceil Me^{n+} \rceil / \lceil \Pi \Im \Gamma \rceil$

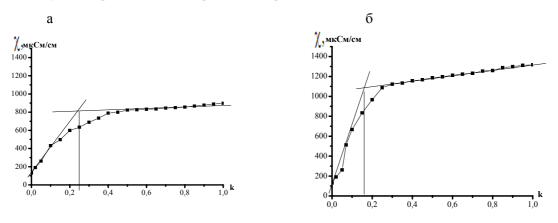


Рисунок 2 - Кривые кондуктометрического титрования $\Pi \ni \Gamma$ солями $Pb^{2+}(a)$, $Fe^{3+}(6)$ $k = \lceil Me^{n+} \rceil / \lceil \Pi \ni \Gamma \rceil$

Для уточнения состава и определения прочности полимерметаллических комплексов указанных ионов металлов с ПЭГ был использован модифицированный метод Бьеррума [16]. Ступенчатые константы устойчивости найдены из кривых образования комплексов в системе координат n-p[L]. В таблице 1 представлены общие константы устойчивости (lgK) полимерметаллических комплексов, соответствующие значениям ионной силы раствора 0,1; 0,5; 0,75 при температурах 298K, 308K, 318K. На основе полученных данных рассчитаны стандартные термодинамические константы устойчивости (lgK 0).

Таблица 1 - Значения констант устойчивости полиэтиленликолевых комплексов: $\Pi \Im \Gamma$ -Pb $^{2+}$, $\Pi \Im \Gamma$ -Fe $^{3+}$

T, K	ī	lgK		
1,11	моль/л	Π Э Γ – Pb^{2+}	ПЭГ – Fe ³⁺	
298	0	13,11±0,16	22,10±0,23	
	0,1	12,56±0,15	22,28±0,23	
	0,5	12,89±0,15	25,85±0,25	
	0,75	14,12±0,20	25,76±0,30	
308	0	13,31±0,16	24,90±0,25	
	0,1	12,71±0,15	25,55±0,24	
	0,5	13,63±0,16	25,92±0,24	
	0,75	13,47±0,16	26,19±0,29	
318	0	14,60±0,17	26,40±0,26	
	0,1	15,90±0,18	26,71±0,25	
	0,5	13,87±0,16	27,50±0,26	
	0,75	14,95±0,20	29,34±0,30	

Анализ констант устойчивости указанных ПМК показывает на то, что полиэтиленгликолевый комплекс железа (III) характеризуется максимальной прочностью (таблица 1), что обусловлено наличием более высокого положительного заряда, который создает большую напряженность электрического поля, в результате чего силы электростатического притяжения между центральным ионом и лигандом усиливаются. Кроме того, комплексы состава 6:1 более прочные, чем состава 4:1, вследствие влияния хелатного эффекта [17].

Как видно из таблицы 1, устойчивость полимерметаллических комплексов увеличивается с ростом температуры и ионной силы. Повышение устойчивости ПМК с ростом ионной силы раствора обусловлено, увеличением локальной концентрации и доступностью фукциональных групп для координации в клубке макромолекулы.

С целью установления возможности протекания процессов комплексообразования ионов металлов с полиэтиленгликолем необходимы знания их термодинамических характеристик: изменения энергии Гиббса, энтальпии и энтропии [18,19]. В таблице 2 представлены рассчитанные в работе величины: $\Delta r G^0$, $\Delta r H^0$, $\Delta r S^0$ исследуемых реакций.

Как видно из таблицы 2, отрицательные по знаку величины изменения энергии Гиббса свидетельствуют о самопроизвольном протекании процессов комплексообразования в прямом направлении. Реакции комплексообразования ионов свинца, железа с полиэтиленгликолем сопровождаются эндоэффектами, на что указывают положительными значениями энтальпии. Поэтому с ростом температуры происходит смещение химического равновесия в сторону образования полимерных комплексов, что приводит к увеличению их констант устойчивости. Следует отметить, что процессы комплексообразования в системах ПЭГ-Рь²⁺, ПЭГ-Fе³⁺ характеризуются положительными значениями энтропии, что, вероятно, обусловлено разрушением гидратных оболочек лигандных групп ПЭГ, вытеснением молекул воды из первой координационной сферы ионов металла.

Комплекс	Т, К	$\lg\!eta^0$	- ∆r G, кДж/моль	∆r Н, кДж/моль	∆rS, Дж/(моль·К)
ПЭГ- Рb ²⁺	298	13,10±0,16	74,82±1,03		
	308	13,31±0,16	78,35±1,03	137,01±1,39	413,86±3,80
	318	14,60±0,17	88,83±1,05		
	298	22,10±0,23	126,10±1,12		

24.90±0.25

26,40±0,26

ПЭГ- Fe³⁺

308

318

Таблица 2 — Термодинамические характеристики процессов комплексообразования ионов Pb^{2+} , Fe^{3+} с полиэтиленгликолем

Для получения чистого таллия был приготовлен модельный раствор следующего состава: 95% - Tl, 2.5% - Pb, 0.75% -Cu, 1.5% - Cd, 0.25% - Fe (данный состав соответствует 95% черновому таллию). При проведении процесса электрохимического рафинирования таллия при pH=1 и pH=5 на катоде (катод - стеклоуглерод (СУ)) вместе с таллием соосаждаются металлы-примеси такие как, кадмий, свинец и медь. Содержание этих металлов минимально в анодном осадке при pH=5. Это, вероятно, связано с более высоким значением pH гидратообразования этих примесей в отличие от таллия и железа. На катоде кадмий и медь выделяются в значительном количестве, ввиду близких электродных потенциалов с таллием. Как видно из таблицы 3 степень чистоты таллия на катоде при pH=1 составляет 97,4% и pH=5 - 98,7%.

 $146,72\pm1,51$

 $163,65\pm1,65$

1169,46±9,73

432,75±4,35

С целью повышения степени чистоты металлического таллия в состав электролита был добавлен полимерный лиганд – полиэтиленгликоль (ПЭГ). Исследования проведены при рH = 5. При этом значении pH, согласно литературным данным и результатам проведенных нами

исследований, происходит образование полиэтиленгликолевых комплексов меди, свинца, кадмия, железа [20], что обеспечивает высокую селективность осаждения на катоде металлического таллия. Анализ растворов на содержание ионов металлов проведен атомно-эмиссионным методом, данные представлены в таблице 3.

Как видно из таблицы 3, степень чистоты таллия, осажденного в отсутствии полимера составляет 98,7% (pH=5), а с добавлением ПЭГ в состав элеткролита -99,1%.

Электрод, pH	Содержание Tl, %	Содержание Сd, %	Содержание Си, %	Содержание Fe, %	Содержание РЬ, %
до электролиза	95,000	1,500	0,750	0,250	2,500
Катод, (СУ) рН=1	97,400	0,430	1,500	0,170	0,500
Катод, рН=5	98,700	0,350	0,450	0,130	0,370
Катод (СУ), pH=5 (в присутствии ПЭГ)	99,100	0,240	0,460	0,200	0

Таблица 3 – Результаты анализа осажденных Tl, Tl₂O₃ на наличие примесей атомно-эмиссионным методом

Выводы. На основе анализа результатов потенциометрических, кондуктометрических исследований установлены составы полиэтиленгликолевых комплексов свинца и железа: $\Pi \ni \Gamma: Pb^{2+} = 4:1$, $\Pi \ni \Gamma: Fe^{3+} = 6:1$. С ростом ионной силы раствора и температуры устойчивости комплексов повышается. Рассчитанные в работе термодинамические величины ΔrG^0 , ΔrH^0 , ΔrS^0 указывают на потенциальную возможность процессов комплексообразования $\Pi \ni \Gamma$ с ионами Pb^{2+} , Fe^{3+} . Установлено, что степень чистоты таллия на катоде при pH=1 составляет 97,4% и pH=5 -98,7% без добавления $\Pi \ni \Gamma$. При введении $\Pi \ni \Gamma$ в состав электролита степень чистоты осажденного таллия повышается и составляет 99,10%.

ЛИТЕРАТУРА

- [1] Гусаков В.Н. Вольтамперометрия комплексов глицирризиновой кислоты с рядом биологически активных нитросоединений. Автореферат диссертации на соискание ученой степени кандидата химических наук. Уфа. 1995. 144с.
 - [2] http://chem21.info/article/112396/
 - [3] Maher J. P. Aluminium, gallium, indium, and thallium // Annu. Rep. Prog. Chem., Sect. A. −2003. №99. P. 43–62.
- [4] Трохименко О.М., Сухан В.В., Набиванец Б.И., Ищенко В.Б. Сорбционное концентрирование таллия (I) на пенополиуретане, модифицированном молибдофосфатом // Журнал аналитической химии. 2000. том 55. № 7. С. 698-701.
- [5] Сладков В.Е., Осипова Е.А., Каменев А.И., Шкинев В.М. Электрохимическое поведение ионов Ag(I) на угольном пастовом электроде в водных расворах полиэтиленимина // Вестник Московского университетата. Серия 2. Химия. 1998. –Т.39. №3. С.178-180.
- [6] Широкова В.И., Кабанова О.Л. Кулонометрическое определение миллиграммовых количеств таллия при контролируемом потенциале // Журнал аналитической химии. 1993. Т 48. С.1639-1643.
- [7] Полинский В.С., Пшежецкий А.С. Особенности комплексообразования в системе Co^{2^+} -полиэтиленимин // Высокомолекулярные соединения. -1981. Т. A23. N2. C. 246-254.
- [8] Гараева Г. Р., Степанов А. А., Царькова Т. Г. Успехи в химии и химической технологии // Влияние режимов электрополимеризации пиррола на терморасширенном графите на электрохимические свойства и гемосовместимость подложки. № 9. Т 24. —2010. С. 213-216.
- [9] Зеликман А.Н., Коршунов Б.Г. Металлургия редких металлов: учебник для вузов. 2-е изд., перераб. и доп. М.: Металлургия, 1991. 432 с.
- [10] Moeschlin S. Thallium poisoning // Clinical Toxicology. 1980. Vol.17. P.133-146. http://dx.doi.org/10.3109/15563658008985073
- [11] Kemper F., Bertram H. Thallium. Metall of Their Compound. Germany; Muenster, 1991. P. 1271-1241.
- [12] Nriagu J.O. (Ed.) Thallium in the Environment. Advances in Environmental Science and Technology. NY: Wileyand Sons, 1998. Vol. 29. 284 p.
- [13] Бимендина Л.А., Яшкарова М.Г., Кудайбергенов С.Е., Бектуров Е.А. Полимерные комплексы. Семипалатинск, 2003. –285 с.
- [14] Кудайбергенов С.Е., Фролова В. А., Канапьянова Г. С., Кабо В. Я., Бектуров Е. А. Изучение комплексообразования гидролизованных полиакриламидов с хлоридом железа Ш. Известия АН КазССР, серия химическая, 1987, № 3 С.185-188.

- [15] Амиргалиева Т.М. Закономерности процессов комплексообразования ионов Mn^{2+} , Fe^{3+} , Co^{2+} , Ni^{2+} , Cu^{2+} , Ag^+ , Au^{3+} с полиэтиленимином и низкомолекулярными лигандами. Диссертация на соискание ученой степени кандидата химических наук. Алматы, 2006.-116 с.
- [16] Бьеррум Я.С. Образования аминов металлов в водном растворе. М.: Иностр.лит, 1961. С. 274.
- [17] Инцеди Я.В. Применение комплексов в аналитической химии. М.: Мир, 1979. 376 с.
- [18] Еремин В.В., Каргов С.И., Успенская И.А., Кузьменко Н.Е., Лунин В.В. Основы физической химии. Теория и задачи. М.: Экзамен, 2005. 480 с.
- [19] Новый справочник химика и технолога. Аналитическая химия. Ч. І. С.-Пб: АНО НПО «Мир и Семья», 2002. 964 с.
- [20] Оспанова А.К., Ашимхан Н.С., Дуйсенова М.У. Сулы және сулы-органикалық ортада кадмий (ІІ) ионының полиэтиленгликольмен комплекстүзу процесін зерттеу // Студенттер мен жас ғалымдардың «Ғылым әлемі» атты халықаралық конференциясы. –2013. Алматы. Б. 33.

REFERENCES

- [1] Gusakov V.N. Voltammetry glycyrrhizin acid complexes with a number of biologically active nitro compounds. Abstract of dissertation for the degree of Candidate of Chemical Sciences. Ufa. (1995)144(in Russ).
 - [2] http://chem21.info/article/112396/
 - [3] Maher J. P. Aluminium, gallium, indium, and thallium // Annu. Rep. Prog. Chem., Sect. A. 99 (2003) 43-62
 - [4] Trokhimenko O.M., Sukhan V.V., Nabivanets B.I., Ishenko V.B. Zhurnal analiticheskoi khimii. 55 (2000) 698-701(in Russ).
 - [5] Sladkov V.E., Osipova E.A., Kamenev A.I., Shkinev V.M.. Vestnik Moskovskogo universitetata. 39 (1998)178-180 (in Russ).
 - [6] Shirokova V.I., Kabanova O.L. Zhurnal analiticheskoi khimii. 48 (1993) 1639-1643 (in Russ).
 - [7] Polinskii V.S., Pshezhetskii A.S. Vysokomolekuliarnye soedineniia. 2 (1981) 246-254 (in Russ).
 - [8] Garaeva G. R., Stepanov A. A., Tsar'kova T. G. Uspekhi v khimii i khimicheskoi tekhnologii. 24 (2010) 213-216 (in Russ).
 - [9] Zelikman A.N. Korshunov V.G. Metallurgy of Rare Metals. (1991) 432 (in Russ).
- [10] Moeschlin S. Thallium poisoning // Clinical Toxicology. 17 (1980)133–146. http://dx.doi.org/10.3109/15563658008985073
 - [11] Kemper F., Bertram H. Thallium. Metall of Their Compound. Germany; Muenster. (1991) 1271-1241.
 - [12] Nriagu J.O. Thallium in the Environment. Advances in Environmental Science and Technology. 29 (1998)284
- [13] Bimendina L.A., Yashkarova M.G., Kudaibergenov S.E., Bekturov E.A. Polymer complexes. (2003) 285 (in Russ).
- [14] Kudaibergenov S.E., Frolov V.A., Kanapyanova G.S., Cape V.Y., Bekturov E.A. Proceedings of the Academy of Sciences of the Kazakh SSR, a series of chemical. 3(1987)185-188(in Russ).
 - [15] Amirgalieva T.M. The thesis for the degree of Candidate of Chemical Sciences. Almaty (2006)116(in Russ).
 - [16] Berrum Ia.S. Amines, form metal in aqueous solution.M.: Inostr.lit, (1961) 274 (in Russ).
 - [17] Intsedi Ia.V. The use of complexes in analytical chemistry. M.: Mir, (197) 376 (in Russ).
- [18] Eremin V.V., Kargov S.I., Uspenskaia I.A., Kuz'menko N.E., Lunin V.V.. Fundamentals of Physical Chemistry. Theory and problems. M.: Ekzamen, 2005, 480 (in Russ).
- [19] The new handbook chemist and technologist. Analytical chemistry. Part I. St. Petersburg: ANO NGO "Peace and Life" (2002) ISBN:5943650466. (in Russ).
- [20] Ospanova A.K., Ashimhan N.S., Duysenova M.U. "World of Science" International conference of students and young scientists. (2013) 33 (in Kaz).

КАТОДТЫ ТАЛЛИЙ ТАЗАЛЫҚ ДӘРЕЖЕСІНЕ ПОЛИЭТИЛЕНГЛИКОЛЬДІҢ ӘСЕРІ

Г.А. Сейлханова, Е.Ж. Усипбекова, А.В. Березовский, А.А.Утешева

эл-Фараби атындағы Қазақ ұлттық университеті, Қазақстан, Алматы

Кілт сөздер: полиэтиленгликоль, қорғасын, темір, комплекстүзілу, термодинамикалық сипаттамалар, электролиз, таллий.

Түйіндеме. Жұмыста Бьеррумнің түрлендірілген әдісі арқылы қорғасын, темірдің полиэтиленгликольмен (ПЭГ) полимерметалды комплекстерінің құрамы, тұрақтылық константалары анықталынды. Зерттелетін жүйеде ПЭГ: Pb^{2+} ==4:1, ПЭГ: Fe^{3+} =6:1 құрамды комплексті бөлшектер түзіледі. Түзілген комплекстердің құрақтылығына иондық күш пен температураның әсері қарастырылды. Иондық күш пен температураның жоғарылауымен комплекстердің құрақтылығы өседі. Алынған тәжірибелік мәндер негізінде арқылы қорғасын, темір иондарының полиэтиленгликольмен комплекстүзу процесінің термодинамикалық сипаттамаларының өзгерістері (IgK^0 , ΔrG^0 , ΔrH^0 , ΔrS^0) есептелінді. Құрамында металл иондары-бөгде зат бар модельді ерітіндіден таза таллий алуға бағытталған рН-тың әр түрлі мәндерінде электрохимиялық зерттеулер жүргізілді. Таллийдің тазалық дәрежесі рН=1 мәнінде 97,4% және рН=5 мәнінде 98,7% екендігі белгілі болды. Металдық таллийдің тазалық дәрежесін жоғарылату мақсатында электролит құрамына полиэтиленгликоль (ПЭГ) енгізілді. ПЭГ қатысында тұнған таллийдің тазалық дәрежесі жоғары және 99,10% болатыны анықталынды.

Поступила 02.07.2016 г.

СОДЕРЖАНИЕ

Ильин А.И., Исламов Р.А., Ланкина М.В., Буркитбаев М.М., Сабитов А.Н., Жумабаев М.Р. Изучение	
противомикробных свойств модифицированной твином-80 наносеры	5
Жармагамбетова А.К., Ауезханова А.С., Талғатов Э.Т., Бектуров Е.А., Ахметова С.Н., Яскевич В.И.	
Каталитические свойства железо(II)-содержащих геллан-неорганических композитов	12
Туктин Б.Т., Нургалиев Н.Н., Тенизбаева А.С., Багашарова Б.М. Превращение пропан-пропиленовой фракции	
на модифицированных цеолитсодержащих катализаторах в ароматические углеводороды	20
Конурбаев А.Е., Баешов А.Б., Ибрагимова Г.Н. Синтезирование коагулянтов при поляризации переменным токо	ЭМ
последовательно соединенных электролизеров, содержащих железный и алюминиевый электроды	28
Борангазиева А.К., Абдреимова Р.Р., Ибраимова Ж.У., Акбаева Д.Н., Бугубаева Г.О., Полимбетова Г.С.	
Поглощение фосфористого водорода растворами солей меди (I, II). Сообщение 1.	36
Борангазиева А.К., Абдреимова Р.Р., Акбаева Д.Н., Ибраимова Ж.У., Бугубаева Г.О., Полимбетова Г.С. Кинсти	1ка
и механизм окисления фосфина кислородом в растворах комплексов меди (I, II). Сообщение 2	42
Бакирова Б.С., Акбаева Д.Н., Сейлханова Г.А., Борангазиева А.К. Особенности процессов комплексооб-	
разования иона палладия (II) с поливинилпирролидоном	48
Туктин Б.Т., Шаповалова Л.Б., Кубашева А.Ж., Егизбаева Р.И. Неокислительная конверсия	
C_1 - C_4 - углеводородов на биметаллическом Mo-Zn / Al_2O_3 +ZSM – катализаторе	. 56
Конурбаев А.Е., Баешов А.Б., Мырышова А.С., Кадирбаева А.С. Растворение алюминиевого электрода в раствор	эe
HCl+Na ₂ SO ₄ при поляризации переменным током	62
Баешов $A.Б.$, K адирбаева $A.C.$, Баешова $A.K$. Электрохимическое поведение никеля при поляризации анодным	
импульсным током в растворе сульфата натрия	68
Гылымхан Н.Т., Жумагалиева Ш.Н., Абилов Ж.А. Получение полимерных лекарственных форм экстракта из	
растения Тамарикс	. 74
Mырзабек $A.Б.$, T октабаева $A.K.$, T умабаева $A.M.$ Исследование физико-химических свойств полимерных	
комплексов на основе плюроника	81
Рамазанов К. Р. Кумольная технология производства поликонденсационных мономеров (фенол и ацетон):	
проблемы, пути их решения и перспективы для Казахстана	87
Сартова Ж.Е., Сагандыкова Г.Н., Алимжанова М.Б. Определение консервантов в составе безалкогольных	
напитков методом высокоэффективной жидкостной хроматографии	96
Сейлханова Γ . A ., $Усипбекова Е.Ж$., $Березовский А.В$., $Утешева А.А$. Влияние полиэтиленгликоля на степень	
чистоты катодного таллия	105