УДК 543.257.2

ИЗУЧЕНИЕ ГИДРАТАЦИИ И РАСПРЕДЕЛЕНИЯ ТРИФТОРАЦЕТОФЕНОНА И ЕГО ПРОИЗВОДНЫХ В СИСТЕМЕ ГЕКСАН – ВОДА

*Ю. В. МАТВЕЙЧУК*¹⁾

¹⁾Белорусский государственный университет, пр. Независимости, 4, 220030, г. Минск, Беларусь

Проведено УФ-спектрофотометрическое и хроматографическое исследование распределения и гидратации трифторацетофенона и ряда его производных: гептилового эфира *n*-трифторацетилбензойной кислоты (ГЭ *n*-ТФАБК), *n*-метилтрифторацетофенона (*n*-МТФАФ), 2,4-диметилтрифторацетофенона, 2,4,6-триметилтрифторацетофенона – в системе гексан – вода, которая моделирует поливинилхлоридную мембрану ионоселективных электродов. Трифторацетофенон обладает повышенной растворимостью в воде (коэффициент распределения *D* равен 415) по сравнению с указанными выше его производными (*D* в пределах 1360–2700). Заметно гидратация протекает для ГЭ *n*-ТФАБК, и особенно сильно в щелочной среде. Установлено, что *n*-МТФАФ и ГЭ *n*-ТФАБК образуют кристаллические гидраты.

Ключевые слова: трифторацетофенон; гептиловый эфир *n*-трифторацетилбензойной кислоты; гидратация.

INVESTIGATION OF HYDRATION AND DISTRIBUTION OF TRIFLUOROACETOPHENONE AND ITS DERIVATIVES IN HEXANE – AQUA SYSTEM

Yu. V. MATVEICHUK^a

^aBelarusian State University, 4 Niezaliežnasci Avenue, Minsk 220030, Belarus

UV spectrophotometric and chromatographic study of the distribution and hydration of trifluoroacetophenone (TFAF) and some its derivatives (*p*-trifluoroacetyl benzoic acid heptyl ester (TFABAHE), *p*-methyltrifluoroacetophenone (*p*-MTFAF), 2,4-dimethyltrifluoroacetophenone (DMTFAF), 2,4,6-trimethyltrifluoroacetophenone (TMTFAF)) in the hexane-water system, which models the polyvinyl chloride membrane of ion-selective electrodes was investigated. TFAF has a high solubility in water (distribution coefficient *D* is equal to 415) as compared with *p*-MTFAF, DMTFAF, TMTFAF and TFABAHE (*D* within 1360–2700). Hydration occurs most strongly to TFABAHE and is especially strong in alkaline medium. It is established that *p*-MTFAF and TFABAHE form a crystalline hydrates.

Key words: trifluoroacetophenone; p-trifluoroacetyl benzoic acid heptyl ester; hydration.

Образец цитирования:

Матвейчук ЮВ. Изучение гидратации и распределения трифторацетофенона и его производных в системе гексан – вода. *Журнал Белорусского государственного университета. Химия.* 2019;1:51–58. https://doi.org/10.33581/2520-257X-2019-1-51-58

Автор:

Юлия Владимировна Матвейчук – кандидат химических наук, доцент; докторант кафедры аналитической химии химического факультета.

For citation:

Matveichuk YuV. Investigation of hydration and distribution of trifluoroacetophenone and its derivatives in hexane – aqua system. *Journal of the Belarusian State University. Chemistry.* 2019;1:51–58. Russian. https://doi.org/10.33581/2520-257X-2019-1-51-58

Author:

Yulya V. Matveichuk, PhD (chemistry), docent; doctoral student at the department of analytical chemistry, faculty of chemistry. *yu_matveychuk@mail.ru*

Введение

Известно, что аналитические характеристики ионоселективных электродов (ИСЭ), обратимых к сульфат-, карбонат- и другим гидрофильным ионам, зависят не только от стерической доступности обменного центра высших четвертичных аммониевых солей (ЧАС), но и от сольватирующей добавки – нейтрального переносчика (НП) [1–5].

При изготовлении мембран ИСЭ, обратимых к гидрофильным неорганическим и органическим анионам, в качестве НП широко используются производные трифторацетофенона (ТФАФ), главным образом для получения CO_3^{2-} -селективных электродов (СЭ). Введением НП в состав мембран достигается существенное улучшение селективности ИСЭ. Для мембран CO_3^{2-} -СЭ используются следующие производные ТФАФ: гептиловый (или гексиловый) эфир *n*-трифторацетилбензойной кислоты (ГЭ *n*-ТФАБК), *n*-бутилацетофенон, 4'-*N*-пропил-2,2,2-ТФАФ, 3-бромо-4-гексил-5-нитро-ТФАФ, 1,7-бис(4'-трифтороацетофенил)-4-додецил-1,7-диоксо-2,6-диоксигептан, 1,2-бис(4-трифтороацетилбензоилоксиметил)бензол, 2,7-диаза-1,8-бис(4'-трифтороацетофенил)-2,7-ди(1''-гексил)-1,8-диоксооктан, *N*,*N*'-диоктил-3 α ,12 α -бис(4-трифтороацетилоксибензил)-5 β -холан-24-амид и др. [6–8].

В работе [9] приведены результаты систематических исследований по влиянию природы заместителей в ТФАФ на характеристики ацетат- и карбонатселективных электродов. В качестве НП для SO_4^{2-} -СЭ (из числа производных ТФАФ) наиболее широко используется ГЭ *n*-ТФАБК [1–5].

Предыдущие исследования ограничивались разработкой именно ИСЭ, определением их аналитических характеристик, и практически не уделялось внимание вопросу гидратации ТФАФ и его производных. Однако было замечено [1; 10], что образование *гем*-диольной формы ГЭ *n*-ТФАБК приводит к ухудшению аналитических характеристик электродов, функционирующих как в кислой среде (SO₄^{2–}CЭ), так и в щелочной (CO₃^{2–}-CЭ) за счет процессов, которые схематично представлены на рис. 1.

В данной работе проведено исследование гидратации ТФАФ и его производных, а также методами УФ-спектрометрии и хроматографии определены коэффициенты распределения ТФАФ и его производных в системе гексан – вода, которая упрощенно моделирует поведение поливинилхлоридных мембран, содержащих НП, при контакте с водными растворами.



Рис. 1. Процессы, протекающие при эксплуатации электродов, содержащих ГЭ *n*-ТФАБК, в кислой и щелочной средах
Fig. 1. Processes occurring during electrodes exploitation containing TFABAHE in acidic and alkaline media

Материалы и методы

Используемые вещества: гексан «ч. д. а.», гидроксид натрия «ч. д. а.», серная кислота «х. ч.», ГЭ *n*-ТФАБК (синтезирован по методике из [10]), ТФАФ (99 %) (*Sigma-Aldrich*); *n*-метилтрифторацетофенон (*n*-МТФАФ), 2,4-диметилтрифторацетофенон (ДМТФАФ), 2,4,6-триметилтрифторацетофенон (ТМТФАФ) – синтезированы на кафедре аналитической химии БГУ.

Для всех НП записаны хроматограммы и обработаны с помощью прикладной программы для хромато-масс-спектрометра GCMS-QP 2010 (*Shimadzu*, Япония). В результате получены следующие массовые содержания основного вещества: 99,45 % ГЭ *n*-ТФАБК, 99,00 % ТФАФ, 92,56 % *n*-МТФАФ, 94,57 % ДМТФАФ, 90,52 % ТМТФАФ.

Спектры ЯМР ¹Н гидратной формы ГЭ *n*-ТФАБК записывали на мультиядерном фурье-ЯМРспектрометре высокого разрешения AVANCE-500с с рабочей частотой 500 МГц (для ядер ¹Н). Спектры регистрировались при температуре 293 К, в качестве растворителя использовали дейтерохлороформ, внутренний стандарт – остаточный сигнал растворителя δ CDCl₃ – 7,26 м. д. для ядер ¹Н.

ИК-спектрометрический анализ кристаллических гидратов ГЭ *n*-ТФАБК и *n*-МТФАФ, негидратных форм ТФАФ, ДМТФАФ, ТМТФАФ проводили на ИК-фурье-спектрометре Bruker ALPHA с приставкой нарушенного полного внутреннего отражения ATR Di в диапазоне волновых чисел от 4000 до 400 см⁻¹. Запись спектров проводили через 4 см⁻¹.

Для изучения распределения ГЭ *n*-ТФАБК, ТФАФ, *n*-МТФАФ, ДМТФАФ, ТМТФАФ в системе гексан – вода хроматографическим методом готовили $1 \cdot 10^{-2}$ моль/л растворы ($C_{\text{исх}}^{\text{орг.}, \phi}$) в гексане. Отбирали по 5 мл каждого раствора в делительные воронки и добавляли по 50 мл воды. Содержимое воронок встряхивали в течение 1 мин и оставляли до полного расслоения. Затем отбирали по 40 мл водной фазы и добавляли по 4 мл гексана в целях концентрирования в 10 раз перешедших в водную фазу веществ. Коэффициент распределения *D* рассчитывали по формуле

$$D = \frac{C_{\rm mcx}^{\rm opt.}\phi}{C_{\rm bog.}\phi},$$

где $C_{\text{вод.}\phi} = \frac{C_{\text{гексан.}\phi}}{10}$ – концентрация ГЭ *n*-ТФАБК, ТФАФ, *n*-МТФАФ, ДМТФАФ, ТМТФАФ, перешед-

шая в водную фазу.

Для изучения экстракции ГЭ *п*-ТФАБК, ТФАФ, *п*-МТФАФ, ДМТФАФ, ТМТФАФ в системе гексан – вода методом УФ-спектрофотометрии готовили $1 \cdot 10^{-2}$ моль/л растворы ($C_{\text{исх}}^{\text{орг.}}$) ТФАФ и его производных в гексане. Отбирали по 10 мл растворов в делительные воронки и добавляли по 50 мл воды. Содержимое воронок встряхивали в течение 1 мин и оставляли до полного расслаивания. Затем отбирали по 40 мл водной фазы и добавляли по 8 мл гексана в целях концентрирования в 5 раз перешедших в водную фазу ТФАФ и его производных. Реэкстракция таковых гексаном проводилась для соблюдения одинаковых условий эксперимента, т. е. использования одного и того же растворителя. Оптическую плотность водной фазы рассчитывали по формуле

$$A_{\text{вод. }\phi} = \frac{A_{\text{реэкстр}}^{\text{гексан}}}{5}.$$

Экстракцию проводили из $1 \cdot 10^{-2}$ моль/л гексановых растворов в целях увеличения чувствительности определений. Так как $C_{\mu cx}^{opr.\phi}$ составляет $1 \cdot 10^{-2}$ моль/л, а УФ-спектр ТФАФ и его производных записывали для концентрации $1 \cdot 10^{-4}$ моль/л, то, чтобы значение оптической плотности не превышало 1,5, при расчете коэффициента распределения *D* необходимо умножение на 100:

$$D = \frac{A_{\text{исх}}^{\text{орг.}\phi}}{A_{\text{вод.}\phi}} \cdot 100.$$

Для изучения гидратации ГЭ n-ТФАБК, ТФАФ, n-МТФАФ, ДМТФАФ, ТМТФАФ *методом УФ*спектрофотометрии указанные в табл. 1 системы смешивали в мерных пробирках с пришлифованными пробками и встряхивали несколько раз по 1 мин (общее время экстрагирования 30 мин). После расслаивания фотометрировали водную фазу. УФ-спектры записывали на спектрофотометре Solar PB 2201 в диапазоне длин волн от 220 до 400 нм (кювета 1 см).

Таблица 1

Изученные методом УФ-спектрофотометрии системы

Table 1

The systems studied by UV spectrophotometry method

Система	Среда		
Нейтральная			
1	2,5 мл 1 \cdot 10 ⁻² моль/л ТФАФ или его производных + 25 мл H_2O		
Кислая			
2	2,5 мл 1 \cdot 10 $^{-2}$ моль/л ТФАФ или его производных + 0,5 мл 1 моль/л $\rm H_2SO_4$ + 22 мл $\rm H_2O$		

Окончание табл. 1 Ending table 1

Система	Среда			
3	2,5 мл 1 · 10 ⁻² моль/л ТФАФ или его производных + 2,5 мл 1 моль/л H_2SO_4 + 20 мл H_2O			
4	$2,5$ мл $1 \cdot 10^{-2}$ моль/л ТФАФ или его производных + 22,5 мл 1 моль/л H_2SO_4			
Щелочная				
5	$2,5$ мл $1 \cdot 10^{-2}$ моль/л ТФАФ или его производных + 1 мл 1 моль/л NaOH + 21,5 мл H ₂ O			
6	2,5 мл $1 \cdot 10^{-2}$ моль/л ТФАФ или его производных + 2,5 мл 1 моль/л NaOH + 20 мл H ₂ O			
7	2,5 мл 1 · 10 ⁻² моль/л ТФАФ или его производных + 22,5 мл 1 моль/л NaOH			

Результаты и их обсуждение

Исследование гидратации ГЭ *п***-ТФАБК, ТФАФ,** *п***-МТФАФ, ДМТФАФ, ТМТФАФ методом УФ-спектрофотометрии. Проведен предварительный эксперимент по изучению гидратации НП во времени. Записывали УФ-спектры водной фазы сразу после расслоения фаз, через 15; 30; 60 и 120 мин, через 1 и 2 сут. Установили (рис. 2 и 3), что основные изменения происходят в течение первых 30 мин, при увеличении времени экстракции положение максимумов и значение оптической плотности практически не изменяются (на 1–3 нм и 0,02–0,05 единиц соответственно).**

Следует отметить, что за время экстракции (30 мин) не было обнаружено кристаллических гидратов ни *n*-МТФАФ, ни ГЭ *n*-ТФАБК. Их образование происходит при стоянии под слоем воды в течение 3–4 сут и 12–15 ч соответственно.



Рис. 2. УФ-спектры ГЭ n-ТФАБК (система 1 из табл. 1):

1 – сразу после расслаивания фаз; 2 – через 30 мин после экстракции; 3 – через 2 ч после экстракции

Fig. 2. UV spectra TFABAHE (system 1 from table 1):

1 – immediately after separation; 2 - 30 min after extraction; 3 - 2 h after extraction



Рис. 3. УФ-спектры ТФАФ (система 1 из табл. 1): 1 – сразу после расслаивания фаз; 2 – через 15 мин после экстракции;

3 – через 30 мин после экстракции; 4 – через 1 сут после экстракции

Fig. 3. UV spectra TFAF (system 1 from table 1):

1 – immediately after separation; 2 - 15 min after extraction; 3 - 30 min after extraction; 4 - 1 d after extraction

Согласно [11], гидратная форма ГЭ *n*-ТФАБК имеет в УФ-спектре полосу поглощения с максимумом при 231 нм, негидратная форма – при 261 нм. Также в работе [11] записаны УФ-спектры гидратной и негидратной форм 4-(*n*-додецилсульфонил)-1-ТФАФ с максимумами поглощения при 253 и 220 нм соответственно. Таким образом, из [11] следует, что гидратация производных ТФАФ приводит к гипсохромному сдвигу полос поглощения.

УФ-спектры водных фаз, полученных после экстракции ТФАФ и его производных из гексановых растворов щелочью, представлены на рис. 4, из которого видно, что *гем*-диольную (гидратную) форму образуют ТФАФ и ГЭ *n*-ТФАБК, для *n*-МТФАФ устанавливается равновесие между гидратной и негидратной формами, тогда как ДМТФАФ и ТМТФАФ не гидратируются даже при обработке 1 моль/л раствором NaOH. В нейтральной и кислой средах гидратация протекает только для ГЭ *n*-ТФАБК (рис. 5 и 6).

В целом гидратация *n*-МТФАФ, ДМТФАФ, ТМТФАФ протекает слабо, что, видимо, обусловлено как стерическими препятствиями со стороны метильных групп приближению молекул воды к карбонильному углероду трифторацетильной группы, так и уменьшением кислотности карбонильного углерода.



Рис. 4. УФ-спектры водных фаз, полученных после экстракции ТФАФ и его производных из гексанового раствора 1 моль/л раствором NaOH: $1 - \Gamma \Im n$ -ТФАБК; 2 - TФАФ; 3 - n-МТФАФ; 4 - ДМТФАФ; 5 - TМТФАФ

Fig. 4. UV spectra of aqueous phases obtained after extraction of TFAF and its derivatives from a hexane solution with 1 mol/L NaOH:

1 – TFABAHE; 2 – TFAF; 3 – p-MTFAF; 4 – DMTFAF; 5 – TMTFAF



Рис. 5. УФ-спектры водных фаз, полученных после экстракции ТФАФ и его производных из гексанового раствора 1 моль/л раствором H_2SO_4 : *I* – ТФАФ; *2* – ДМТФАФ; *3* – ГЭ *n*-ТФАБК; *4* – ТМТФАФ; *5* – *n*-МТФАФ

Fig. 5. UV spectra of aqueous phases obtained after extraction of TFAF and its derivatives from a hexane solution with 1 mol/L H₂SO₄: 1 – TFAF; 2 – DMTFAF; 3 – TFABAHE; 4 – TMTFAF; 5 – p-MTFAF



Рис. 6. УФ-спектры водных фаз (pH \approx 6), полученных после экстракции ТФАФ и его производных из гексанового раствора водой: 1 - ДМТФАФ; 2 - ТМТФАФ; 3 - ГЭ*n*-ТФАБК; 4 -*n*-МТФАФ; 5 - ТФАФ*Fig.* $6. UV spectra of aqueous phases (pH <math>\approx$ 6) obtained after extraction of TFAF and its derivatives from a hexane solution with water:

1 – DMTFAF; 2 – TMTFAF; 3 – TFABAHE; 4 – p-MTFAF; 5 – TFAF

Таким образом, наиболее активно гидратируется ГЭ *n*-ТФАБК.

В ИК-спектрах негидратной формы ГЭ *n*-ТФАБК (рис. 7, *a*) и *n*-МТФАФ (рис. 7, *в*) отмечаются интенсивные полосы 1720 и 1713 см⁻¹ соответственно, относящиеся к v(C=O) карбонильной группы [12]. В ИК-спектре гидратной формы ГЭ *n*-ТФАБК (рис. 7, *б*) наблюдается принципиальное отличие: появляется интенсивная полоса около 1690 см⁻¹ [12], относящаяся к сложноэфирной группе, и существенно уменьшается интенсивность полосы около 1720 см⁻¹, что связано с превращением карбонильной группы в диольную группировку, а также полосы более 3100 см⁻¹, относящейся к валентным колебаниям v(OH). В спектре гидратной формы *n*-МТФАФ (рис. 7, *c*) также появляются полосы в области более 3100 см⁻¹ и существенно уменьшается интенсивное толосы более 3100 см⁻¹.



Рис. 7. ИК-спектры: *a* – ГЭ *n*-ТФАБК; *б* – гидратной формы ГЭ *n*-ТФАБК; *в* – *n*-МТФАФ; *г* – гидратной формы *n*-МТФАФ *Fig.* 7. IR spectrum: *a* – TFABAHE; *b* – hydrated form of TFABAHE; *c* – *p*-MTFAF; *d* – hydrated form of *p*-MTFAF

Исследование гидратации ГЭ *n*-ТФАБК методом ЯМР ¹Н-спектрометрии. Спектр ГЭ *n*-ТФАБК (δ , м. д.) (рис. 8, *a*): 0,86 (т, J = 6,9 Гц, 3H, CH₃), 1,28 (м, 8H, (CH₂)₄), 1,76 (м, 2H, OCH₂CH₂), 4,33 (т, J = 6,7 Гц, 2H, OCH₂), 8,10 (д, J = 8,5 Гц, 2H, H_{ar}), 8,15 (д, J = 8,5 Гц, 2H, H_{ar}).

Спектр гидратной формы ГЭ *n*-ТФАБК (δ , м. д.) (рис. 8, δ): 0,90 (т, J = 6,9 Гц, 3H, CH₃), 1,30 (м, 8H, (CH₂)₄), 1,72 (м, 2H, OCH₂CH₂), 4,06 (с, 2H, *гем*-OH), 4,29 (т, J = 6,7 Гц, 2H, OCH₂), 7,75 (д, $J = \Gamma$ ц, 2H, H_{ar}), 7,95 (д, $J = \Gamma$ ц, 2H, H_{ar}).





Спектр ЯМР ¹Н гидратной формы ГЭ *n*-ТФАБК, наряду с сигналами основного соединения, содержит также сигналы негидратированного ГЭ *n*-ТФАБК в соотношении примерно 4 : 1, что указывает на существующее в растворе CDCl₃ равновесие между гидратной и негидратной формами.

Исследование распределения ТФАФ, *n*-МТФАФ, ДМТФАФ, ТМТФАФ, ГЭ *n*-ТФАБК в системе гексан – вода методом УФ-спектрофотометрии и хроматографии. Результаты представлены в табл. 2.

Таблица 2

Коэффициенты *D* распределения ТФАФ и его производных в системе гексан – вода, полученные методами УФ-спектрофотометрии и хроматографии

Table 2

The distribution coefficients *D* TFAF and its derivatives in hexane – water system obtained by UV spectrophotometry and chromatography methods

Davia ampo	Значение D		
Бещество	УФ-спектрометрия	Хроматография	
ΤΦΑΦ	415	380	
<i>n</i> -ΜΤΦΑΦ	1490	1600	
ДМТФАФ	1360	1530	
ΤΜΤΦΑΦ	2700	2460	
ГЭ п-ТФАБК	1420	1760	

Из полученных данных видно, что ТФАФ обладает достаточно высокой растворимостью в воде, что затрудняет его применение в качестве НП в мембранах ИСЭ. Значения D для n-МТФАФ и ДМТФАФ близки. ТМТФАФ имеет наибольшую величину D, видимо, из-за наличия у него трех метильных радикалов в бензольном кольце, которые уменьшают кислотность карбонильного углерода. Коэффициент распределения для ГЭ n-ТФАБК, несмотря на наличие в нем цепочки C_7 , сопоставим с таковыми для n-МТФАФ и ДМТФАФ, что, возможно, обусловлено присутствием гидрофильной карбонильной группы, которая хуже экстрагируется гексаном.

В [1; 10] приведены результаты ИК-спектрометрических и потенциометрических исследований изменения во времени аналитических характеристик SO_4^{2-} -СЭ, содержащих в мембранах ГЭ *n*-ТФАБК. Обнаружено, что переход сольватирующей добавки в гидратную форму коррелирует с ухудшением аналитических характеристик электродов, т. е. исключается сольватация сульфат-ионов гидроксильными группами гидратной формы. Более вероятным представляется вывод, что сольватация сульфатионов происходит за счет ион-дипольного взаимодействия с карбонильным углеродом ГЭ *n*-ТФАБК.

Заключение

Проведено систематическое исследование гидратации ТФАФ и ряда его производных. Для *n*-МТФАФ, ДМТФАФ, ТМТФАФ она протекает слабо, что, видимо, обусловлено стерическими препятствиями со стороны метильных радикалов, а также уменьшением кислотности карбонильного углерода. Для ТФАФ гидратация протекает заметно только в щелочной среде, тогда как для ГЭ *n*-ТФАБК – независимо от среды. Установлено, что *n*-МТФАФ и ГЭ *n*-ТФАБК образуют кристаллические гидраты. ТФАФ обладает повышенной растворимостью в воде (D = 415) по сравнению с *n*-МТФАФ, ДМТФАФ, ТМТФАФ и ГЭ *n*-ТФАБК (*D* в пределах 1360–2700), что не позволяет рекомендовать его в качестве НП для изготовления мембран электродов.

Библиографические ссылки

1. Matveichuk Yu, Akayeu Ya, Rakhman'ko E. Hydration of p-trifluoroacetyl benzoic acid heptyl ester: how it affects analytical characteristics of sulphate selective electrodes based on higher quaternary ammonium salts. Chemical Papers. 2018;72(2):509-514. DOI: 10.1007/s11696-017-0294-5

2. Lomako SV, Astapovich RI, Nozdrin-Plotnitskaya OV, Pavlova TE, Lei S, Nazarov VA, et al. Sulfate-selective and its application for sulfate determinations in aqueous solutions. Analytica Chimica Acta. 2006;562(2):216–222. DOI: 10.1016/j.aca.2006.01.047.

3. Matveichuk Yu, Rakhman'ko E, Akayeu Ya, Stanishevskii D. Ion-selective electrodes based on long-chain quaternary ammonium salts with enhanced steric accessibility, and their application for determination of hydrophilic double-charged inorganic anion. Chemical Papers. 2018;72(3):731-739. DOI: 10.1007/s11696-017-0320-7.

4. Егоров ВВ, Назаров ВА, Окаев ЕБ. Сульфатселективный электрод на основе ЧАС несимметричного строения и его применение в анализе биологических жидкостей (мочи). Вестник БГУ. Серия 2. Химия. Биология. География. 2005;3:9–14.

5. Егоров ВВ, Назаров ВА, Окаев ЕБ, Павлова ТЕ. Новый сульфатселективный электрод и его применение в анализе. Журнал аналитической химии. 2006;61(4):416–422. DOI: 10.1134/Š1061934806040150.

6. Antonisse MMG, Reinhoudt DN. Potentiometric Anion Selective Sensors. Electroanalysis. 1999;11(14):1035–1048. DOI: 10.1002/ (SICI)1521-4109(199910)11.

7. Makarychev-Mikhailov S, Legin A, Mortensen J, Levitchev S, Vlasov Yu. Potentiometric and theoretical studies of the carbonate sensors based on 3-bromo-4-hexyl-5-nitrotrifluoroacetophenone. Analyst. 2004;129(3):213-218. DOI: 10.1039/b310560a.

8. Shim JH, Jeong IS, Lee MH, Hong HP, On JH, Kim KS, et al. Ion-selective electrodes based on molecular tweezer-type neutral carriers. Talanta. 2004;63(1):61-71. DOI: 10.1016/j.talanta.2003.12.050.

9. Барт ТЯ, Караван ВС, Грекович АЛ, Ампилогова НА, Юринская ВЕ, Никифоров ВА. Применение кислот Льюиса в мембранах пленочных ионоселективных электродов. Журнал аналитической химии. 1990;45(7):1364-1371.

10. Матвейчук ЮВ, Рахманько ЕМ, Окаев ЕБ. Ионоселективные электроды на основе высших четвертичных аммониевых солей, обратимые к двухзарядным неорганическим анионам. Минск: БГУ; 2018. 239 с.

11. Wang K, Seiler K, Haug J-P, Lehmann B, West S, Hartman K, Simon W. Hydration of trifluoroacetophenones as the basis for an optical humidity sensor. Analytical Chemistry. 1991;63(10):970-974. DOI: 10.1021/ac00010a007

12. Stuart BH. Infrared Spectroscopy: Fundamentals and Applications. New York: Wiley; 2004. 244 p.

References

1. Matveichuk Yu, Akayeu Ya, Rakhman'ko E. Hydration of p-trifluoroacetyl benzoic acid heptyl ester: how it affects analytical characteristics of sulphate selective electrodes based on higher quaternary ammonium salts. Chemical Papers. 2018;72(2):509-514. DOI: 10.1007/s11696-017-0294-5.

2. Lomako SV, Astapovich RI, Nozdrin-Plotnitskaya OV, Pavlova TE, Lei S, Nazarov VA, et al. Sulfate-selective and its application for sulfate determinations in aqueous solutions. Analytica Chimica Acta. 2006;562(2):216–222. DOI: 10.1016/j.aca.2006.01.047.

3. Matveichuk Yu, Rakhman'ko E, Akayeu Ya, Stanishevskii D. Ion-selective electrodes based on long-chain guaternary ammonium salts with enhanced steric accessibility, and their application for determination of hydrophilic double-charged inorganic anion. Chemical Papers. 2018;72(3):731-739. DOI: 10.1007/s11696-017-0320-7.

4. Egorov VV, Nazarov VA, Okaev EB. Sulfate selective electrode based on QAS of asymmetric structure and its application in analysis of biological liquids (urine). Vestnik BGU. Seriya 2. Khimiya. Biologiya. Geografiya. 2005;3:9–14. Russian.
5. Egorov VV, Nazarov VA, Okaev EB, Pavlova TE. [New sulfate selective electrode and its application in analysis]. Zhurnal

analiticheskoi khimii. 2006;61(4):416-422. DOI: 10.1134/S1061934806040150. Russian.

6. Antonisse MMG, Reinhoudt DN. Potentiometric Anion Selective Sensors. Electroanalysis. 1999;11(14):1035–1048. DOI: 10.1002/ (SICI)1521-4109(199910)11.

7. Makarychev-Mikhailov S, Legin A, Mortensen J, Levitchev S, Vlasov Yu. Potentiometric and theoretical studies of the carbonate sensors based on 3-bromo-4-hexyl-5-nitrotrifluoroacetophenone. Analyst. 2004;129(3):213-218. DOI: 10.1039/b310560a.

8. Shim JH, Jeong IS, Lee MH, Hong HP, On JH, Kim KS, et al. Ion-selective electrodes based on molecular tweezer-type neutral carriers. Talanta. 2004;63(1):61-71. DOI: 10.1016/j.talanta.2003.12.050.

9. Bart TYa, Karavan VS, Grekovich AL, Ampilogova NA, Yurinskaya VE, Nikiforov VA. [The use of Lewis acids in membranes of film ion-selective electrodes]. Zhurnal analiticheskoi khimii. 1990;45(7):1364-1371. Russian.

10. Matveichuk YuV, Rakhman'ko EM, Okaev EB. Ionoselektivnye elektrody na osnove vysshikh chetvertichnykh ammonievykh solei, obratimye k dvukhzaryadnym neorganicheskim anionam [Ion-selective electrodes based on higher quaternary ammonium salts reversible to doubly charged inorganic anion]. Minsk: Belarusian State University; 2018. 239 p. Russian.

11. Wang K, Seiler K, Haug J-P, Lehmann B, West S, Hartman K, Simon W. Hydration of trifluoroacetophenones as the basis for an optical humidity sensor. Analytical Chemistry, 1991;63(10):970-974. DOI: 10.1021/ac00010a007.

12. Stuart BH. Infrared Spectroscopy: Fundamentals and Applications. New York: Wiley; 2004. 244 p.

Статья поступила в редколлегию 26.11.2018. Received by editorial board 26.11.2018.