

УДК: 549.282

ББК: 24.121

К-88

На правах рукописи

КУДРАТУЛЛОЕВ ЁКУБ КУДРАТУЛЛОЕВИЧ

**КОМПЛЕКСООБРАЗОВАНИЕ СЕРЕБРА (I) С ТИОПИРИНОМ И N,N'-
ДИЭТИЛТИМОЧЕВИНОЙ В ВОДНЫХ И ВОДНО-ОРГАНИЧЕСКИХ
РАСТВОРАХ**

Неорганическая химия - 02.00.01

**АВТОРЕФЕРАТ
диссертации на соискание ученой степени
кандидата химических наук**

Душанбе-2024

Работа выполнена в научно-исследовательской лаборатории «Синтез и испытание координационных соединений» им. член-корр. НАНТ, д.х.н., профессора Аминджанова А.А., Научно-исследовательского института Таджикского национального университета

Научный руководитель:

Мабаткадамзода Кимё Сабзкадам,
д.х.н., доцент кафедры
неорганической химии химического
факультета Таджикского
национального университета

Официальные оппоненты:

Раджабов Умарали Раджабович - доктор химических наук, профессор кафедры фармацевтической и токсикологической химии Таджикского государственного медицинского университета имени Абуали ибни Сино

Низомов Исохон Мусоевич – кандидат химических наук, доцент кафедры общей и неорганической химии Таджикского государственного педагогического университета имени С. Айни

Кафедры общей и неорганической химии Таджикского технического университета имени академика М. С. Осими

Ведущая организация

Защита состоится **19.09.2024 г. в 13:00** часов на заседании Диссертационного совета 6Д. КОА-010 при Таджикском национальном университете по адресу 734025, г. Душанбе, проспект Рудаки, 17, Таджикский национальный университет, главный корпус, зал диссертационного совета, 2 этаж.

E-mail: ikromovich80@mail.ru

С диссертацией можно ознакомиться на сайте www.tnu.tj и в центральной библиотеке Таджикского национального университета по адресу: 734025, г. Душанбе, проспект Рудаки, 17.

Автореферат разослан « ____ » 2024 г.

**Ученый секретарь
диссертационного совета,
д.х.н., профессор**



Раджабзода С.И.

ВВЕДЕНИЕ

Актуальность темы. Химия комплексных соединений металлов, содержащих производные гетероциклических молекул в качестве лигандов, в последнее время получила развитие в теоретическом и прикладном отношении. Это с одной стороны обусловлено важной ролью координационных соединений в исследовании строения и механизма действия биохимических молекул, а с другой стороны применением координационных соединений в промышленности, катализе, фармакологии, аналитической химии и новых областях современной электроники. Тиосодержащие лиганды и их комплексные соединения с различными ионами металлов проявляют биологическую активность (противоопухолевую, противогрибковую, антивирусную и др.).

В литературе имеются работы, посвященные изучению комплексообразования ряда металлов с тиоамидными лигандами как в водных, так и неводных растворах. Имеются сведения о влияния природы и состава неводного растворителя на процесс комплексообразования этих металлов с тиоамидными лигандами.

Тиопирин(1-фенил-2,3-диметилпиразолинтион-5) и N,N'-диэтилтиомочевина, которые выбраны в качестве органических лигандов из-за присутствия в их составе донорных атомов активно участвуют в реакциях комплексообразования. Имея в своем составе донорные атомы серы, эти органические лиганды нашли широкое применение в координационной химии. При этом сообщается о некоторых свойствах биологической активности производных тиопирина и тиомочевины (антибактериальное, противоопухолевое, противотуберкулезное, противогрибковое и противомикробное). Тиопирин и его производные применяют в качестве жаропоникающих и болеутоляющих средств в медицинской практике. Нужно отметить, что расширению областей применения серосодержащих органических реагентов препятствует отсутствие дополнительных сведений о термодинамических характеристиках реакций, констант устойчивости и ионизации (кислотно-основные свойства), степеней протекания реакций, влияния различных факторов на их кислотно-основные свойства. Наиболее важной термодинамической характеристикой комплекса металла с органическим лигандом является константа устойчивости. Её величину можно применять для установления взаимосвязи термодинамической устойчивости комплексов с их составом, структурой и реакционной способности.

В литературе имеются некоторые сведения о комплексообразования серебра с производными пиразолона(метилдитиопирилметаном, этилдитиопирилметаном) и тиомочевины (N-фенилтиомочевиной, N,N-дифенилтиомочевиной, N-ацетилтиомочевиной и др.). При этом определены константы устойчивости образующихся комплексов в кислых и нейтральных растворах. Предложены составы и закономерности влияния природы и концентрации иона комплексообразователя на количественное

взаимодействие ионов металлов с тиопиразолами и тиомочевинами. Наряду с этим в литературе отсутствуют данные об исследования комплексообразования серебра (I) с тиопирином и N,N'-диэтилтиомочевиной в водных и водно органических растворах переменного состава.

Из литературных данных известно, что тиопирин и N,N'-диэтилтиомочевиной являются устойчивым как в водных растворах неорганических кислот, так и водно-органических растворах, образуя стабильные комплексные соединения с ионами металлов. Одна из областью применения устойчивых комплексных соединений Ag(I) с тиосодержащими органическими лигандами является промышленная технология извлечения различных металлов. Наряду с этим очень важным является также установление воздействия состав и природы растворителя на химического равновесия, которая представляет собой важнейшую проблему физической химии растворов.

В этой связи исследование комплексообразования серебра (I) с тиопирином и N,N'-диэтилтиомочевиной, способствующих образование стабильных комплексов как водных так и водно-органических растворов является актуальной и практической важной задачей.

Диссертационная работа посвящена исследованию процесса комплексообразования Ag(I) с тиопирином(ТП) и N,N'-диэтилтиомочевиной(N,N'-ДЭТМ) в водных и водно-органических растворах, установлению состава и устойчивости образующихся комплексов, влияния природы органического лиганда и растворителя на комплексообразования.

Степень изученности научной темы. Исследованию кислотно-основных и комплексообразующих свойств некоторых производных имидазола, пиразола, тиомочевины в растворах различных растворителей посвящены работы Некрасова Л.П., Волянского О.В., Яковлева М.А., Сальникова Д.С., Девяткова Ф.Б., Юсупова З.Н., Сафармамадзода С.М., Раджабова У.Р. и др. Показано, влияние состава и природы растворителя на константы ионизации органических лигандов. Исследованию процесса комплексообразования ионов металлов с производными пиразолона и тиомочевины посвящены работы Домина Г.А., Долгорева А.В., Никовского И.А., Петрова Б.И., Акимова В.К. Алинской Л.А. Бимиша Ф., Чеботарева В.К. Горичева И.Г., Миронова И.В., Нечаевой Е.М., Лобанова Ф.И. и др. В отечественной литературе в работах Аминджанова А.А., Азизкуловой О.А., Бекназаровой Н.С. отражены результаты комплексообразование ряда металлов с тиопирином в водных и водно-кислотных растворах переменного состава. Этими авторами с использованием окислительно-восстановительного электрода на основе тиопирина и его окисленной формы изучены процессы комплексообразования разных металлов(Re(V), Mo(V), Cu(II), Hg(II)) с данным органическим лигандом. Аминджановым А.А. и Сафармамадзода С.М. исследованы комплексообразования Re(V), Cu(II), Fe(III), Ag(I) с некоторыми производными тиомочевины(N,N'-

диэтилтиомочевины, N-ацетилтиомочевины и др.). В результате проведенных исследований установлены состав и термодинамика образования комплексов в растворах. Наряду с этим анализ литературы показал, что комплексообразование серебра (I) с тиопирином и N,N'-диэтилтиомочевиной в воде и водно-органических(водо-этоловый(метиловый) спирт, вода-ДМФА, вода-ДМСО) растворах, остается неизученным.

Связь исследования с научно - исследовательской темы

Работа выполнена в рамках научно-исследовательской работы НИИ ТНУ ГР №0114ТJ00360.

Общая характеристика работы:

Цель работы состояла в исследование процесса комплексообразования Ag(I) с тиопирином(ТП) и N,N'-диэтилтиомочевиной(N,N'-ДЭТМ) в водных и водно-органических растворах, определение энергия Гиббса образования комплексов, установление влияния содержания органических растворителей (вода- спирт, вода-ДМФА, вода-ДМСО) на состав и устойчивость комплексов.

Задачи исследования:

Для достижения цели были решены следующие задачи:

- pH-метрическим методом исследовать кислотно-основные равновесия тиопирина и N,N'-диэтилтиомочевины в водных и водно-органических растворах(вода-этанол, вода-метанол, вода-ДМФА, вода-ДМСО). Выявить влияние природы растворителя на величины констант ионизации органических лигандов.

-построить диаграммы распределения ионизированных и молекулярных форм тиопирина и N,N'-диэтилтиомочевины в водных и водно-органических растворах в широком интервале pH и определить область и их доминирования.

-с применением серебряного электрода исследовать процесс комплексообразования Ag(I) с тиопирином в водном растворе при разных температурах. Объяснить изменение устойчивости тиопириновых комплексов серебра в зависимости от температуры. Определить термодинамические функции образования комплексов.

-исследовать процесс комплексообразования Ag(I) с тиопирином и N,N'-диэтилтиомочевиной в воде и водно-органических растворах(вода-этанол, вода-метанол, вода-ДМФА, вода-ДМСО). Выявить влияние природы органического растворителя устойчивость образующихся комплексов серебра.

-обобщить анализа собственных и литературных данных о влияние разных факторов на состав и устойчивость образующихся комплексов серебра (I).

Объект исследования: система Ag(I)-тиопирин-R(водо-этоловый(метиловый) спирт, вода-ДМФА, вода-ДМСО); система Ag(I)-N,N'-

диэтилтиомочевина–R(вода-этиловый(метиловый) спирт, вода-ДМФА, вода-ДМСО).

Предмет исследования: выявления закономерности протекания комплексообразования серебра (I) с тиопирином и N,N'-диэтилтиомочевиной в водных и водно-органических растворах.

Методы исследования: методологической основой исследования является эксперимент, обработка, анализ и сравнения. Для изучения кислотно-основных свойств тиопирина, N,N'-диэтилтиомочевины и процесса комплексообразования серебра (I) с тиопирином и N,N'-диэтилтиомочевиной использованы методы препаративной координационной химии, pH-метрия, потенциометрия, метод Фридмана, Ледена, Кларка и Глю и современные методы статистической обработки экспериментальных результатов для выявления достоверности полученных данных компьютерные программы на языке программирования «Excel», «BorlandDelhi» и «KEV».

Отрасль исследования: неорганическая и физическая химии.

Основная информационно-экспериментальная база. Работа выполнена в научно-исследовательской лаборатории «Синтез и испытание координационных соединений» им. член-корр. НАНТ, д.х.н., профессора Аминджанова А.А., Научно-исследовательского института Таджикского национального университета.

Научная новизна

Впервые pH-метрическим методом титрования исследован кислотно-основное равновесия тиопирина и N,N'-диэтилтиомочевины в водных и водно-органических растворах(вода-этанол, вода-метанол, вода-ДМФА, вода-ДМСО) переменного состава. Установлено, что возрастание содержания неводного растворителя приводит к увеличению основности изученных органических лигандов.

Выявлены закономерности влияние природы органического лиганда и растворителя на устойчивость образующихся комплексов серебра (I). Установлено, что серебро (I) как в водном, так и водно-органических растворах не зависимо от содержания неводного растворителя присоединяет сразу три молекулы тиопирина по уравнению $\text{Ag}^+ + 3\text{L} \rightleftharpoons \text{AgL}_3^+$. Показано, что с увеличением температуры величина общей константы образования тиопиринового комплекса Ag(I) уменьшается. Выявлено, что образование комплексной частицы серебра с ТП(AgL_3^+) сопровождается выделением тепла. Величина ΔS имеет положительное значение. При этом величина энергия Гиббса принимает отрицательное значение, свидетельствующее в пользу самопроизвольного протекания процесса комплексообразования. Выявлено, что увеличение содержания органического растворителя в растворе не оказывает существенного влияния на устойчивость трехзамещенного тиопиринового комплекса серебра. С увеличением концентрации органического растворителя устойчивость комплекса незначительно уменьшается.

Предложена схематическая модель образования комплексов серебра в растворе. Установлено, что Ag(I) с N,N'-диэтилтиомочевиной реагирует ступенчато с образованием трех комплексных форм составов $[Ag(N,N'-ДЭТМ)]^+$, $[Ag(N,N'-ДЭТМ)_2]^+$ и $[Ag(N,N'-ДЭТМ)_3]^+$ соответственно. Выявлено, что увеличение содержание растворителя сопровождается увеличением констант устойчивости образующихся N,N'-диэтилтиомочевинных комплексов серебра (I).

Теоретическая и практическая значимость

Полученные новые экспериментальные данные об кислотно-основных свойствах тиопирина, N,N'-диэтилтиомочевины в водно-органических растворах, влияния природы органического лиганда и растворителя на устойчивость их комплексов с серебром как биологически активных объектов, имеют практическое значение для решения прикладных задач медицины, фармакологии и сельского хозяйства. Полученные данные вносят существенный вклад в развитие протекание комплексообразования при смене растворителя и позволяют понять механизм протекающих процессов. Точность полученных экспериментальных данных позволяет использовать их в качестве справочного материала. Температурные зависимости констант устойчивости образующихся комплексов дают возможность предсказывать образования комплексов серебра с другими органическими лигандами в широком температурном интервале.

Основные положения, выносимые на защиту:

- результаты по кислотно-основным свойствам(рК) тиопирина и N,N'-диэтилтиомочевины в водных и водно-органических растворах. Диаграммы формирования разных форм(протонированных, молекулярных, депротонированных) используемых органических лигандов в широком пределе pH раствора;
- экспериментальные данные по определению состава, устойчивости образующихся комплексов серебра (I) с тиопирином и N,N'-диэтилтиомочевиной в водных и водно-органических растворах переменного состава;
- численные значения общих констант устойчивости тиопириновых и N,N'-диэтилтиомочевинных комплексов Ag(I) в зависимости от природы органического лиганда и растворителя;
- результаты по выявлению закономерности влияния температуры, природы органического лиганда, неводного растворителя(содержание неводного растворителя), на константы образования образующихся комплексов серебра (I) с изученными лигандами;
- термодинамические функции(ΔH , ΔG , ΔS) процесса комплексообразования серебра (I).

Достоверность результатов. Достоверность полученных результатов обеспечена надежностью работы аппаратуры(работоспособность научного оборудования проверялась по результатам калибровок); воспроизводимостью результатов экспериментов, сходимостью ряда значений с имеющимися в

литературе данными; публикации основного экспериментального материала и обсуждения результатов в журналах переченья рецензируемых научных изданий, обоснована применением современных физико-химических методов исследований, статистической обработкой результатов.

Диссертация соответствует паспорту специальности 02.00.01-неорганическая химия:

-процессы комплексообразования и реакционная способность координационных соединений;

-взаимосвязь между составом, строением и свойствами неорганических соединений;

-фундаментальные основы получения объектов исследования неорганической химии и материалов на их основе.

Личный вклад автора состоит в подборе и анализе научной литературы по теме диссертации, постановке целей и задач, планировании исследования, проведение экспериментов, интерпретации(обработки) результатов и написании публикаций по теме исследования.

Апробация работы

Основные положения работы докладывались на международных и республиканских научно–практических конференциях и опубликовались в материалах:

а) Международные: материалы второй Международной конференции на тему «Химия алифатических и циклических соединений глицерина и области их использования», посвященной 75-летию д.х.н., члена-корреспондента АН РТ, профессора Кимсанова Бури Хакимовича (Душанбе, 2016 г.); материалы Международной конференции «Комплексные соединения и аспекты их применения» (Душанбе, 2018 г.); «Современные проблемы и перспективные направления инновационного развития науки»; материалы XV Международной научно-практической конференции молодых ученых и студентов, посвящённой «Годам развития села, туризма и народных ремесел(2019-2021)» ГОУ «Таджикский государственный медицинский университет им. Абуали ибни Сино» (Душанбе, 2020 г.); Актуальные вопросы современных научных исследований. Материалы XVII научно-практической конференции молодых ученых и студентов ГОУ «ТГМУ им. Абуали ибни Сино» с международным участием (Душанбе, 2022 г.); Сборник статей VI Международной научной конференции на тему: «Вопросы физической и координационной химии», посвященную «Двадцатилетию изучения и развития естественных, точных и математических наук в сфере образования», 90-летию доктора химических наук, профессора Якубова Хамида Мухсиновича и памяти доктора химических наук, профессора Юсуфова Зухуриддина Нуриддиновича, 75-летию и 53-летию научно-педагогической деятельности доктора химических наук, профессора Рахимовой Мубаширхон (Душанбе, 2024).

б) Республиканские: материалы Республиканской научно-теоретической профессорско-преподавательского состава и сотрудников ТНУ, посвященной

«20-ой годовщине Дня национального единства» и «Году молодёжи» (Душанбе, 2017 г.); материалы Республиканской научно-теоретической конференции профессорско-преподавательского состава и сотрудников ТНУ, посвященной Международному десятилетию действия «Вода для устойчивого развития, 2018-2028 годы», «Году развития туризма и народных ремесел», «140-ой годовщине со дня рождения Героя Таджикистана Садриддина Айни» и «70-ой годовщине со дня создания Таджикского национального университета» (Душанбе, 2018 г.); сборник статей Республиканской научно-теоретической конференции на тему «Основы развития и перспективы химической науки в Республике Таджикистан», посвящено 60-летию химического факультета и памяти д.х.н., профессора, академика АН РТ Нуманова Ишанкула Усмановича (Душанбе, 2020 г.); материалы Республиканской научно-теоретической конференции профессорско-преподавательского состава и сотрудников ТНУ, посвященная празднованию «5500-летию древнего Саразма», «700-летию выдающегося таджикского поэта Камола Худжанди» и «20-летию изучения и развития естественных, точных и математических наук в сфере науки и образования(2020-2040 годы) (Душанбе, 2020 г.).

Публикации

По результатам исследований опубликовано 16 работ, в том числе 5 статьей опубликованных в рецензируемых научных изданий-журналах, рекомендуемых Высшей аттестационной комиссией Республики Таджикистан и Российской Федерации, а также 11 в материалах международных и республиканских конференций.

Структура и объем работы

Диссертационная работа изложена на 159 страницах компьютерного набора, состоит из введения, 3 глав, литературного обзора, экспериментальной части, выводов и списка литературы содержит 58 таблиц и 18 рисунков. Библиографический список литературы включает 157 наименований и приложения.

ОСНОВНОЕ СОДЕРЖАНИЕ РАБОТЫ

Во введении обоснованы актуальность, сформулированы цели диссертационной работы, значимость проводимых исследований, отраженная научная новизна, теоретическая и практическая значимость, описана структура диссертации, перечислены положения, выносимые на защиту.

В первой главе представлен литературный обзор. В данном главе обсуждаются состояние исследований о кислотно-основные свойства некоторых серусодержащих органических лигандов. Выявлены данные о кислотно-основных свойствах соединений данного класса. Это необходимо для понимания закономерностей процессов, которые протекают с их участием. Представлена закономерность влияния водно-органического состава на константы ионизации тиоамидных лигандов. Показано, что для

исследуемых лигандов малоизученным остаются исследование кислотно-основных свойств от различных факторов.

Представлены сведения о комплексных соединениях некоторых d-переходных(Ag^+ , Au^{3+} , Bi^{3+} , Ni^{2+} , Co^{2+} , Cu^{2+} , Mo^{+5} , Cr^{6+} , Hg^{2+} , Fe^{3+} , Mn^{7+} , Pt^{4+} , Sb^{3+} и др.) металлов с производными пиразола и тиомочевины. Определены состав, устойчивость и термодинамика образования комплексов в зависимости от природы металла и органического лиганда. Приведены сведения о комплексообразовании биологически активных металлов с серу- и азотсодержащими органическими лигандами в водно-органических растворах. Установлены влияния природы и содержания растворителя на состав образующихся комплексов. Отдельно обсуждаются данные по комплексным соединениям серебра с органическими и неорганическими лигандами в смешанных растворителях и аспекты применения комплексных соединений серебра. Отмечается, что координационные соединения нашли широкое применение во многих областях науки и техники. Известно, что препараты на основе соединений серебра востребованы в медицинской практике. Неорганические комплексы серебра используют для определения органических соединений. Сделано общее заключение по обзору литературы.

Во второй главе (экспериментальная часть) приведено описание свойств используемых реагентов, приборов, синтез исходных реагентов, методика проведения эксперимента. В процессе экспериментальных исследований в качестве исходных соединений использованы тиопирин(ТП) или 1-фенил-2,3-диметилпиразолин-5-тион, N,N' -диэтилтиомочевина(N,N' -ДЭТМ) и нитрат серебра(AgNO_3) марки «ч.д.а.». Для определения констант ионизации используемых органических лигандов(ТП, N,N' -ДЭТМ) в водных и водно-органических растворах использовали комбинированный электрод из стеклянного и хлорсеребряного электродов. В качестве титранта использовали водный и водно-органические растворы HCl и KOH с концентрацией 0,1 моль/л. рК используемых лигандов(ТП, N,N' -ДЭТМ) в водных и водно-органических растворах изучали при $25 \pm 0,1$ °C ($J=0,1$ моль/л). Для определения констант ионизации тиопирина и N,N' -диэтилтиомочевины использовали усредненные из несколько опытов значения pH и объема титранта.

Комплексообразование изучали в водных, водно-спиртовых, водно-диметилформамидных и водно-диметилсульфоксидных растворах переменного состава. Титрантом являлся водно-спиртовый, водно-диметилформамидный или водно-диметилсульфоксидный раствор тиопирина (N,N' -диэтилтиомочевина). Ионную силу при потенциометрическом титровании создавали раствором NaClO_4 . При исследовании комплексообразования начальные концентрации исходных реагентов были равны $C_{\text{AgNO}_3}=1 \cdot 10^{-5}$ моль/л, а для ТП и N,N' -ДЭТМ $1 \cdot 10^{-3}$ моль/л.

В качестве индикаторного электрода использовали пластинку из серебра. При этом электродом сравнения служил хлорсеребряный. Электродный потенциал системы при потенциометрическом титровании

измеряли с помощью рН-метра марки 150МП(с точностью $\pm 0,1$ мВ), а также компаратора напряжения Р-3003. Потенциометрическое и рН-метрическое титрование проводилось 5-6 раз при каждой температуре и разное содержание неводного растворителя. В термостатируемой ячейки температура поддерживалась $\pm 0,1$ °С. Для титрования использовали гальванический элемент ячейку с переносом.

В третьей главе представлены результаты обсуждения полученных экспериментальных данных. В 3.1. рассмотрены результаты кислотно-основных свойств тиопирина в водных и водно-органических растворах. На основание проведенных исследований определены величины констант ионизации тиопирина в водном и водно-органических растворах переменного состава. Значение pK_b найденное для тиопирина дают основание отнести его к очень слабым основаниям($pK_b=2,1\pm 0,02$). С использованием экспериментальных данных рН-метрического титрования построена диаграмма распределения протонированных, депротонированных и молекулярных форм тиопирина в широком интервале рН. Полученные экспериментальные результаты по кислотно-основным свойствам тиопирина были использованы при исследования комплексообразования серебра (I) с этим органическим лигандом в водных и водно-органических растворах.

В разделе 3.2. приведены результаты исследования комплексообразование серебра (I) с тиопирином в водных растворах. В качестве примера в таблице 1 представлены результаты потенциометрического титрования по измерению электродного потенциала системы при титровании нитрата серебра тиопирином в широком интервале температур в водном растворе.

Таблица 1. Результаты экспериментальной определении изменения потенциала системы $\text{Ag}^+ - \text{TP} - \text{H}_2\text{O}$ раствором тиопирина.

$C_{\text{AgNO}_3}=1\cdot 10^{-5}$ моль/л, $C_{\text{TP}}=1\cdot 10^{-3}$ моль/л, $J=0,1$ моль/л

E, В				
278 К	288 К	298 К	308 К	318 К
0,3075	0,3055	0,3042	0,2875	0,2740
0,2937	0,2875	0,2920	0,2802	0,2612
0,2827	0,2707	0,2810	0,2750	0,1350
0,2530	0,2280	0,2733	0,2681	0,1245
0,2422	0,2065	0,2420	0,2270	0,1133
0,2052	0,1390	0,2276	0,1581	0,1063
0,1815	0,0934	0,1941	0,1202	0,1010
0,1354	0,0870	0,1064	0,1190	0,0940
0,1181	0,0645	0,0817	0,0890	0,0934
0,1040	0,0590	0,0615	0,0672	0,0783
0,0914	0,0541	0,0543	0,0573	0,0764
0,0870	0,0517	0,0473	0,0512	0,0562
0,0700	0,0354	0,0425	0,0446	0,0537

0,0460	0,0290	0,0401	0,0415	0,0500
0,0300	0,0262	0,0320	0,0381	0,0410
0,0174	0,0201	0,0260	0,0320	0,0400
0,0119	0,0116	0,0204	0,0256	0,0360
0,0044	0,0100	0,0114	0,0221	0,0335
-0,0092	-0,0072	-0,0016	0,0220	0,0230
-0,0150	-0,0127	-0,0084	0,0101	0,0187
-0,0239	-0,0201	-0,0123	0,0040	0,0126
-0,0247	-0,0282	-0,0155	0,0017	0,0068
-0,0367	-0,0308	-0,0180	-0,0039	-0,0043
-0,0385	-0,0426	-0,0204	-0,0065	-0,0078
-0,0426	-0,0493	-0,0231	-0,0107	-0,0114
-0,0488	-0,0518	-0,0240	-0,0199	-0,0172
-0,0543	-0,0568	-0,0255	-0,0250	-0,0243

Установлено, что при потенциометрическом титровании серебра (I) тиопирином независимо от изменения температуры наблюдается скачок потенциала. При этом, что с увеличением концентрации тиопирина в растворе потенциал индикаторного электрода уменьшается. Этот экспериментальный факт подтверждает о комплексообразование серебра (I) с тиопирином. Установлено, что при исследовании комплексообразования Ag(I) с тиопирином в нейтральной среде более высокие концентрации исходных соединений ($C_{\text{TP}}=1 \cdot 10^{-2}$ моль/л, $C_{\text{Ag}^+}=1 \cdot 10^{-4}$ моль/л) приводят к образованию малорастворимого соединения в виде осадка. В связи с чем, концентрацию реагентов уменьшили. При уменьшении концентрации исходных веществ ($C_{\text{TP}}=1 \cdot 10^{-3}$ моль/л, $C_{\text{Ag}^+}=1 \cdot 10^{-5}$ моль/л) образование осадка до конца потенциометрического титрования не наблюдалось. Раствор оставался прозрачным от начала до конца титрования.

На кривой потенциометрического титрования (зависимость ΔE от концентрации ТП) при соотношении Ag:ТП=1:3 наблюдается скачок потенциала (рис. 1). При дальнейшем добавлении ТП к раствору нитрата серебра образование второго скачка не наблюдается.

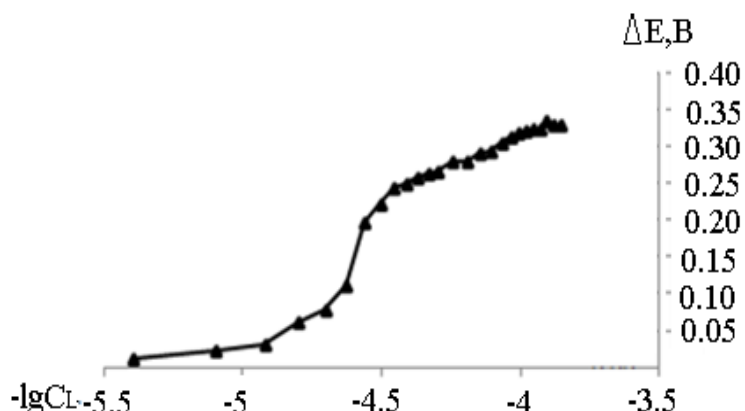


Рисунок 1. Зависимость ΔE от $-\lg C_L$ для процесса комплексообразования Ag(I) с ТП при 298 К ($J=0,1$ моль/л)

Полученные экспериментальные данные показывают, что Ag(I) присоединяет сразу три молекулы тиопирина(L) по уравнению



Анализ литературы показал, что образование скачка при потенциометрическом титровании в процессе комплексообразования наблюдается при использовании некоторых серосодержащих органических лигандов.

Для определения общей константы устойчивости комплексного соединения Ag(I) с ТП была использована разработанная программа pH-METR. В таблице 2 представлены величины констант общей устойчивости тиопиринового комплекса серебра при 278-318 К.

Таблица 2. Величина общей константы устойчивости тиопиринового комплекса серебра (I) ($J=0,1$ моль/л)

T, K	$lg\beta_3$
278	$25,23 \pm 0,04$
288	$24,14 \pm 0,04$
298	$25,12 \pm 0,01$
308	$24,08 \pm 0,04$
318	$23,45 \pm 0,03$

Данные таблицы 2 показывают, что с увеличением температуры величина общей константы комплекса серебра (I) с ТП уменьшается. Этот полученный экспериментальный факт связан с экзотермичностью процесса комплексообразования.

Сравнение полученных нами данных с литературными показало, что в растворе образуется устойчивый тиопириновый комплекс серебра. Показана, величина трехзамещенного комплекса серебра (I) с тиопирином во всех случаях превосходит таковых для тиокарбогидразидных ($lg\beta_3=13,87$), N,N-этилентиомочевинных ($lg\beta_3=12,63$), 1,2,4-триазолтиольных ($lg\beta_3=12,17$), 1-формил-3-тиосемикарбазидных ($lg\beta_3=11,94$), 1-ацетил-3-тиосемикарбазидных ($lg\beta_3=11,42$) и 1,2,4-триазольных ($lg\beta_3=7,34$) комплексов данного металла.

С применением величины констант устойчивости трехзамещенного тиопиринового комплекса при разных температурах рассчитаны термодинамические функции процесса комплексообразования серебра (I). На рисунке 2 представлен график зависимости lgK_i от $\left[\frac{1}{298.15} - \frac{1}{T} \right]$ для комплекса серебра (I) с ТП. По тангенсу угла наклона прямых зависимости определены величина ΔH , а величина ΔS по отрезку, отсекаемому на оси ординат этой прямой.

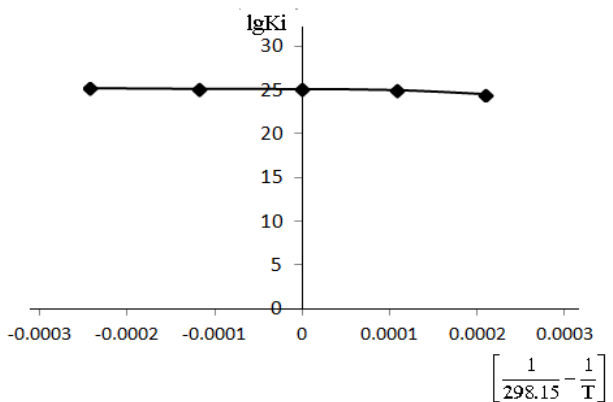


Рисунок 2. Зависимость $\lg K_i$ от $\left[\frac{1}{298,15} - \frac{1}{T} \right]$ для комплекса серебра (I) с тиопирином при ионной силе раствора 0,1 моль/л

Как видно из рисунка при образовании трехзамещенного комплекса серебра и ТП зависимость $\lg K_i$ от $1/298,15-1/T$ имеет линейный характер.

Найденные величины термодинамические функции процесса образования комплексов серебра представлены в таблице 3.

Таблица 3. Величины термодинамических функций процесса комплексообразования серебра (I) с ТП

Реакция образования комплекса	ΔH , кДж/моль	ΔG , кДж/моль	ΔS , Дж/(моль·К)
$\text{Ag}^+ + 3\text{L} = [\text{AgL}_3]^+$	-76,93	-140,21	212,46

При анализе полученных термодинамических величин установлено, что образование комплексной частицы серебра с ТП сопровождается выделением тепла. Величина ΔS имеет положительное значение. Известно, что для серебра (I) характерны несколько координационных чисел. При образовании трехзамещенного комплекса т.е. вхождение трех молекула органического лиганда NO_3^- -ион переходит на внешнюю координационную сферу в результате диссоциации комплекса число заряженных частиц увеличивается, в итоге энтропия приобретает положительное значение. Большой беспорядок относительно исходных веществ обусловленный образованием продуктов реакции, приводит к увеличению ΔS при реакции комплексообразования и к большей устойчивости конечных продуктов. При этом величина энергия Гиббса принимает отрицательное значение, свидетельствующее в пользу самопроизвольного протекания процесса комплексообразования.

Для установления влияния природы и содержания органического растворителя на процесс комплексообразования исследовано

комплексообразование серебра с ТП в водно-органических растворах переменного состава.

В 3.3. приводятся результаты изучения комплексообразования серебра (I) с тиопирином в водно-органических растворах.

Методика проведения потенциометрического титрования и обработка экспериментальных результатов практически не отличалась от тех операций, которые были проведены при изучении комплексообразования серебра с ТП в водных растворах. Проведённые экспериментальные исследования показали, что комплексообразование серебра (I) с тиопирином в водно-органических растворах, как и в водном растворе протекает с образованием комплексной формы $[AgL_3]^+$. В качестве примера на рис. 3 приведена зависимость ΔE от $-lgC_{TP}$ для тиопиринового комплекса, содержащих 25, 50 и 75 об. % метанола при температуре 298 К. На кривой потенциометрического титрования раствора, содержащего 25 об. % метанола при соотношении Ag:тиопирин=1:2,8 наблюдается скачок потенциала. При увеличении об. % метанола в растворе скачок потенциала становится размытым. Такое резкое изменение потенциала мы наблюдали также при изучении комплексообразования серебра (I) с тиопирином в водной и водно-диметилформамидной среде при 298 К.

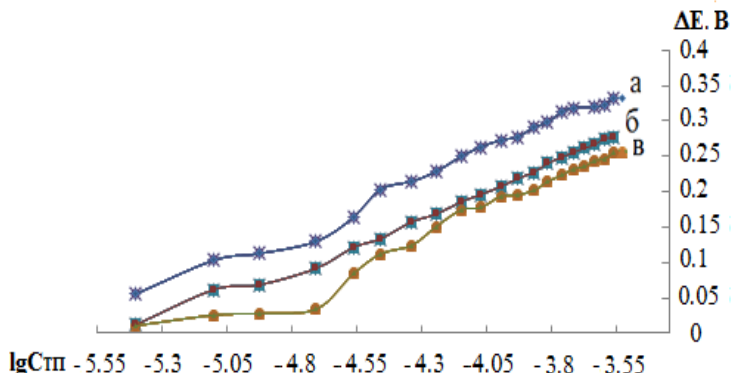


Рисунок 3. Зависимость $\Delta E=f(-lgC_{TP})$ для комплексов серебра (I) с ТП в водно-метанольных растворах переменного состава (а-25; б-50 и в-75 об. %) при 298 К ($J=0,1$ моль/л)

По полученным экспериментальным данным нами была определена величина общей константы устойчивости(табл. 4 а, б) комплексного соединения серебра с ТП при разных содержаниях ДМФА(ДМСО) и метанол(этанол).

Таблица 4. Значение общей константы устойчивости комплекса серебра с ТП при разных содержаниях ДМФА(ДМСО)

(а)

$lg\beta[AgL_3]^+$	ДМФА(ДМСО), об. %			
	0,0	25,0	50,0	75,0
	$25,12 \pm 0,01$	$20,80 \pm 0,36$ ($21,38 \pm 0,27$)	$20,52 \pm 0,17$ ($20,45 \pm 0,57$)	$20,31 \pm 0,14$ ($20,04 \pm 0,14$)

(6)

Значение общей константы устойчивости образования $[Ag(TP)_3]^+$ в водно-метанольных и водно-этанольных растворах

$lg\beta_{[Ag(TP)_3]^+}$	Метанол(этанол), об. %			
	0,0	25,0	50,0	75,0
	$25,12 \pm 0,01$	$21,855 \pm 0,45$ ($21,100 \pm 0,25$)	$20,733 \pm 0,37$ ($20,389 \pm 0,16$)	$20,139 \pm 0,31$ ($19,561 \pm 0,11$)

Проведенными исследованиями показано, что природа органического растворителя не влияет на характер комплексообразования серебра. Другими словами, как в растворе спирта, диметилформамида так и диметилсульфоксида серебро соединяет три молекулы тиопирина. Увеличение содержания спирта приводит к уменьшению значения констант устойчивости.

С использованием значения общей константы устойчивости рассчитана энергия Гиббса для образования комплекса $[Ag(TP)_3]^+$ (табл. 5)

Таблица 5. Величина энергии Гиббса образования комплекса серебра (I) с ТП при 298 К

$\Delta G, \text{кДж/моль}$		
$Ag^+ + 3TP = [Ag(TP)_3]^+$		
Метанол(этанол), об. %		
25,0	50,0	75,0
-124,70 (-120,83)	-118,30 (-116,76)	-114,91 (-112,02)

Из табл. 5 следует, что образование трёхзамещенного комплекса серебра (I) сопровождается отрицательным значением величины ΔG . При возрастание объёмного процента как метанола, так и этанола в растворе значение свободной энергии Гиббса образования комплекса $[Ag(TP)_3]^+$ увеличивается.

В разделе 3.4. рассматриваются результаты исследования комплексообразования серебра (I) с N,N'-диэтилтиомочевиной(N,N'-ДЭТМ) в водно-органических растворах.

Известно, что на устойчивость, образующихся комплексов влияют различные факторы. Например, устойчивость комплексов зависит от природы металлы комплексообразователя. При этом в отношении иона металла важными является природа органического лиганда, которая оказывает определенное влияние на состав и устойчивость образующихся комплексов.

Исследованы кислотно-основные свойства N,N'-ДЭТМ и определены величины констант ионизации(pK) в водно-органических растворах.

В качестве примера в таблице 6 представлены величины констант ионизации и область накопления N,N'-ДЭТМ в зависимости от изменения pH при 298 К.

Таблица 6. Значения констант ионизации N,N'-диэтилтиомочевины в растворе, содержащем разное количество этанола

№ п/п	Об. % этанол	pK_b	pK_a	Область накопления N,N'-ДЭТМ в зависимости от pH		
				HL^+	L	L^-
1	25	$2,27 \pm 0,08$	$10,64 \pm 0,54$	0-1,0	1,0-9,0	9,0-13,00
2	50	$2,39 \pm 0,02$	$10,94 \pm 0,60$	0-1,5	1,5-10,0	10,0-13,5
3	75	$2,47 \pm 0,07$	$11,09 \pm 0,78$	0-1,0	1,0-9,5	9,5-14,0

Показано, при увеличении концентрации органических растворителей в целом наблюдается тенденция увеличения pK_b органического лиганда.

С использованием полученных экспериментальных данных по кислотно-основным свойствам N,N'-диэтилтиомочевины дальнейшее исследование было направлено на изучение процесса комплексообразования серебра (I) с N,N'-диэтилтиомочевиной в водно-органических растворах переменного состава.

Построенные на основании данных потенциометрического титрования зависимость ΔE от $-lg[N,N'-ДЭТМ]$ для N,N'-диэтилтиомочевинных комплексов серебра (I) в водно-диметилформамидных растворах в качестве иллюстрации представлена на рисунке 4.

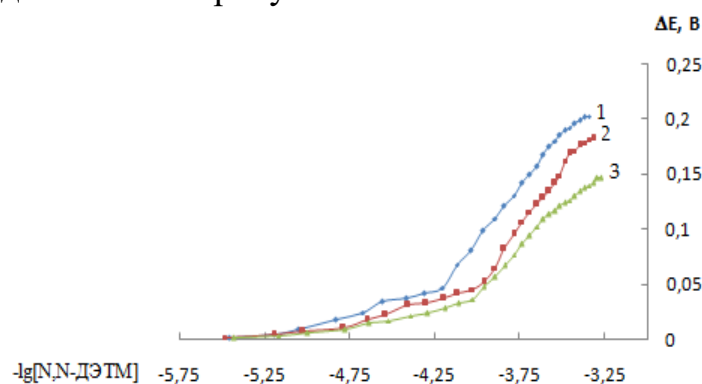
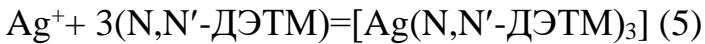
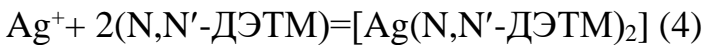
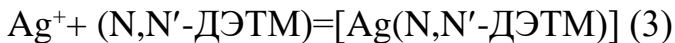
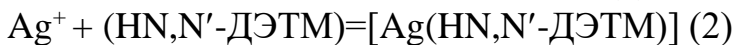
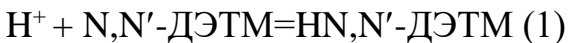


Рисунок 4. Зависимость ΔE от $-lg[N,N'-ДЭТМ]$ в системе $Ag^+-N,N'-ДЭТМ-ДМФА-Н_2О$. 1- 25; 2-50 и 3- 75 об. % ДМФА

Проведёнными исследованиями установлено, что зависимость электродного потенциала от концентрации N,N'-диэтилтиомочевины имеет нелинейный характер. Полученные нами экспериментальные результаты свидетельствуют о ступенчатом характере комплексообразования серебра и N,N'-диэтилтиомочевины. Для определения количества и констант устойчивости комплексов, которые образуются в системе $Ag^+-N,N'-ДЭТМ-(H_2O)-R$ (R-органический растворитель) нами использована программа KEV

Программа KEV: Constant Evaluator является программное обеспечение, разработанное для решения классов задач теории химического равновесия. Для расчета равновесных констант в программу вводили электродный потенциал системы Ag^+/Ag в каждой точке титрования, его угол наклона, концентрации ионов серебра (Γ) и N,N'-диэтилтиомочевины(N,N'-ДЭТМ) в каждой точке титрования, реакции ионизации N,N'-диэтилтиомочевины, констант ионизации и возможные реакции комплексообразования серебра с используемым органическим лигандом:



Нужно отметить, что после обработки полученных экспериментальных данных, программа KEV дала удовлетворительные результаты для образования комплексов согласно реакциям (3), (4) и (5).

По результатам обработки программа KEV рассчитывает и сопоставляет экспериментально полученные величины и теоретические ($E_{\text{эксп.}}$ и $E_{\text{теор.}}$). В случае удовлетворительном совпадение данных величин программа находит возможные величины констант устойчивости и их доверительные интервалы.

Нужно отметить, что для упрощения анализа ошибок(эксперимента) на программе KEV реализована возможность построения графика(plot) экспериментальных и расчетных результатов в зависимости от номера точки титрования.

В качестве примера на рисунке 5 приведена зависимость точки титрования от $E_{\text{эксп.}}$ и $E_{\text{теор.}}$.

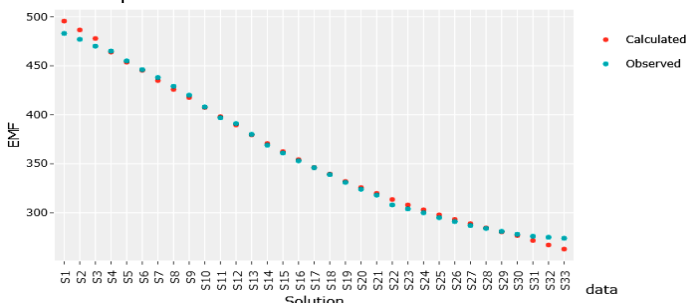


Рисунок 5. Зависимость точки титрования при комплексообразовании серебра от $E_{\text{эксп.}}$ и $E_{\text{теор.}}$ в растворе содержащем 25 об. % ДМСО

Как показывает сравнение экспериментальных и теоретических определений из графика то они не отличаются друг от друга. Надежность образования мономерных комплексных частиц подтверждает удовлетворительное совпадение комплексных $E_{\text{эксп.}}$ и $E_{\text{теор.}}$. Если ввести другие комплексные формы, то расхождение кривых становится довольно большим. В этой связи выявлено, что при изученных нами условиях(концентрационных, состав неводного растворителя и др.) в растворе образуются мономерные комплексные формы AgL , AgL_2 и AgL_3

соответственно. Для каждой комплексной формы определены их величины общих констант устойчивости.

В таблице 7 (а, б, в, г) приведены значения общих констант устойчивости комплексов серебра (I) с N,N'-ДЭТМ(L) в растворе с разным содержанием неводного растворителя-R, где R-ДМСО, ДМФА, метанол, этанол(298 К, J=0,1 моль/л).

Таблица 7. Величины общих констант устойчивости комплексов серебра (I) с N,N'-ДЭТМ(L), T=298 К, J=0,1 моль/л
а) вода-ДМСО

Содержание ДМСО, об. %	$\lg\beta_1[\text{AgL}]^+$	$\lg\beta_2[\text{AgL}_2]^+$	$\lg\beta_3[\text{AgL}_3]^+$
25,0	$5,65 \pm 0,07$	$9,54 \pm 0,29$	$13,84 \pm 0,06$
50,0	$5,79 \pm 0,15$	$10,35 \pm 0,06$	$13,90 \pm 0,14$
75,0	$7,01 \pm 0,15$	$10,89 \pm 0,14$	$14,16 \pm 0,71$

б) вода-ДМФА

Содержание ДМФА, об. %	$\lg\beta_1[\text{AgL}]^+$	$\lg\beta_2[\text{AgL}_2]^+$	$\lg\beta_3[\text{AgL}_3]^+$
25,0	$4,81 \pm 0,08$	$8,72 \pm 0,18$	$12,33 \pm 0,12$
50,0	$5,48 \pm 0,23$	$10,01 \pm 0,09$	$13,66 \pm 0,06$
75,0	$6,99 \pm 0,20$	$10,84 \pm 0,17$	$14,19 \pm 0,60$

в) вода-метанол

Содержание метанола, об. %	$\lg\beta_1[\text{AgL}]^+$	$\lg\beta_2[\text{AgL}_2]^+$	$\lg\beta_3[\text{AgL}_3]^+$
25,0	$4,60 \pm 0,44$	$9,93 \pm 0,03$	$13,53 \pm 0,01$
50,0	$5,33 \pm 0,07$	$9,12 \pm 0,29$	$13,72 \pm 0,04$
75,0	$5,62 \pm 0,08$	$10,29 \pm 0,06$	$13,94 \pm 0,04$

г) вода-этанол

Содержание этанола, об. %	$\lg\beta_1[\text{AgL}]^+$	$\lg\beta_2[\text{AgL}_2]^+$	$\lg\beta_3[\text{AgL}_3]^+$
25,0	$5,24 \pm 0,06$	$9,32 \pm 0,14$	$13,24 \pm 0,06$
50,0	$5,53 \pm 0,06$	$10,03 \pm 0,06$	$13,62 \pm 0,03$
75,0	$6,01 \pm 0,07$	$10,44 \pm 0,07$	$14,04 \pm 0,05$

Природа органического растворителя по-разному влияет на устойчивость комплексов серебра. Независимо от природы органического растворителя устойчивость комплексов при увеличении содержания неводного растворителя возрастает. Анализ таблицы показывает, что определяющим фактором, влияющим на изменение устойчивости комплексов при изменении растворителя является увеличение различий в сольватном состоянии центрального атома и комплексных ионов. Вероятно, это является результатом глубокой энергетической и структурной перестройки координационной сферы центрального иона в процессе комплексообразования.

Выводы

1. По результатам проведенных исследований определены кислотно-основные свойства тиопирина и N,N'-диэтилтиомочевины в водных и водо-органических растворах. Определены величины констант ионизации ТП и N,N'-ДЭТМ в воде и водо-органических растворах. Выявлено, что как тиопирин, так и N,N'-диэтилтиомочевина ведут себя как однокислотные слабые основания [1-А, 2-А, 5-А, 16-А].
2. Методом потенциометрического титрования впервые исследован процесс комплексообразования Ag(I) с тиопирином. На основании экспериментальных результатов сделан вывод, что серебро (I) присоединяет сразу три молекулы тиопирина по уравнению $\text{Ag}^+ + 3\text{TP} = [\text{Ag}(\text{TP})_3]^+$ во всех изученных температурах. Показано, что с увеличением температуры величина общей константы образования тиопиринового комплекса Ag(I) уменьшается [1-А, 2-А, 4-А, 6-А, 7-А].
3. Впервые установлено, что Ag(I) с N,N'-диэтилтиомочевиной реагирует ступенчато с образованием трех комплексных форм составов $[\text{Ag}(N,N'\text{-ДЭТМ})]^+$, $[\text{Ag}(N,N'\text{-ДЭТМ})_2]^+$ и $[\text{Ag}(N,N'\text{-ДЭТМ})_3]^+$ соответственно. Выявлено, что увеличение содержание растворителя сопровождается увеличением констант устойчивости образующихся N,N'-диэтилтиомочевинных комплексов серебра (I). С целью определения доминирования комплексных форм рассчитаны кривые распределения комплексов серебра (I) в водо-органических растворах [5-А, 16-А].
4. Установлено, что потенциал системы Ag^+/Ag с возрастанием процентного содержания ДМФА и ДМСО в растворе уменьшается. Выявлено, что при переходе из воды в водо-органический раствор ДМФА(ДМСО) константа устойчивости комплекса $[\text{Ag}(\text{TP})_3]^+$ уменьшается [2-А, 8-А, 9-А, 15-А].
5. Показано, что при переходе из воды к водо-спиртовым растворам (25 об. %) метанол(этанол) в начале наблюдается резкое уменьшение константы

устойчивости, а затем при увеличении концентрации органического растворителя наблюдается плавное уменьшение значения $\lg\beta[\text{Ag}(\text{TP})_3]^+$ [3-А, 10-А, 11-А, 13-А, 14-А].

6. С использованием констант устойчивости определены термодинамические функции процесса комплексообразования. Выявлено, что образование тиопиринового трехзамещенного комплекса серебра сопровождается выделением тепла. Величина ΔS имеет положительное значение. Показано, что образование трёхзамещенного комплекса серебра (I) сопровождается отрицательным значением величины ΔG . При возрастании объёмного процента, как метанола, так и этанола в растворе значение свободной энергии Гиббса образования комплекса $[\text{Ag}(\text{TP})_3]^+$ увеличивается [1-А, 4-А].

Рекомендации по практическому использованию результатов

1. Экспериментальные полученные результаты в работе имеют как фундаментальный так и прикладной характер. Полученные новые экспериментальные данные по кислотно-основным свойствам тиопирина, N,N'-диэтилтиомочевины в водно-органических растворах, влияния природы органического лиганда и растворителя на устойчивость их комплексов с серебром как биологически активных объектов, имеют практическое значение для решения прикладных задач медицины, фармакологии и сельского хозяйства.
2. Полученные данные вносят существенный вклад в развитие протекания комплексообразования при смене растворителя и позволяют понять механизм протекающих процессов.
3. Точность полученных экспериментальных данных позволяет использовать их в качестве справочного материала.

Публикации научных работ по теме диссертации

Статьи рецензируемых научных журналах ВАК при Президенте РТ:
[1-А]. Кудратуллоев Ё.К. Комплексообразование серебра (I) с тиопирином при температурах 278-318 К / К.С. Мабаткадамзода, Ё.К. Кудратуллоев, А.С. Содатдинова // Доклады Академии наук Республики Таджикистан. - 2018. - Т. 61. № 4. - С. 382-387.

[2-А]. Кудратуллоев Ё.К. Комплексообразование серебра (I) с тиопирином в водно-органических растворителях / Ё.К. Кудратуллоев, К.С. Мабаткадамзода // Вестник Таджикского национального университета. Серия естественных наук. - 2018. - № 4. - С. 231-237.

[3-А]. Кудратуллоев Ё.К. Комплексообразование серебра (I) с тиопирином в водно-спиртовых растворах / Ё.К. Кудратуллоев, К.С. Мабаткадамзода // Известия Академии наук Республики Таджикистан. Отделение физико-математических, химических, геологических и технических наук. - 2020. - № 1 (178). - С. 89-95.

[4-А]. **Кудратуллоев Ё.К.** Комплексообразование серебра (I) с тиопирином в интервале температур 288-328 К / **Ё.К. Кудратуллоев** // Известия Национальной академии наук Таджикистана. Отделение физико-математических, химических, геологических и технических наук. - 2023. - № 1 (190). - С. 46-52.

[5-А]. **Кудратуллоев Ё.К.** Комплексообразование серебра (I) с N,N'-диэтилтиомочевиной в водно-диметилформамидных и водно-диметилсульфоксидных растворах / **Ё.К. Кудратуллоев** // Политехнический Вестник, серия инженерные исследования. - 2024. - № 1. - С. 104-108.

Научные статьи и тезисы, опубликованные в материалах научных конференций:

[6-А]. **Кудратуллоев Ё.К.** Комплексообразование Ag(I) с тиопирином при 298 К / С.М. Сафармамадов, К.С. Мабаткадамова, **Ё.К. Кудратуллоев** // Материалы второй Международной конференции на тему «Химия алифатических и циклических соединений глицерина и области их использования», посвященной 75-летию д.х.н., член-корреспондент АН РТ, профессора Кимсанова Бури Хакимовича. - Душанбе, 2016. - С. 102-104.

[7-А]. **Кудратуллоев Ё.К.** Комплексообразование Ag (I) с тиопирином при 288 К / С.М. Сафармамадов, К.С. Мабаткадамова, **Ё.К. Кудратуллоев** // Материалы Республиканской научно-теоретической конференции профессорско-преподавательского состава и сотрудников ТНУ, посвященной «20-ой годовщине Дня национального единства» и «Году молодёжи». - Душанбе, 2017. - С. 545-546.

[8-А]. **Кудратуллоев Ё.К.** Комплексообразование серебра (I) с тиопирином в водно-диметилформамидном растворе при 298 К / **Ё.К. Кудратуллоев**, К.С Мабаткадамзода // Материалы Республиканской научно-теоретической конференции профессорско-преподавательского состава и сотрудников ТНУ, посвященной Международному десятилетию действия «Вода для устойчивого развития, 2018-2028», «Год развития туризма и народных ремесел», «140-ой годовщине со дня рождения Героя» Таджикистана Садриддина Айни» и «70-ой годовщине со дня создания Таджикского национального университета». - Душанбе, 2018 - С.651-652

[9-А]. **Кудратуллоев Ё.К.** Комплексообразование серебра (I) с тиопирином в водно-диметилсульфоксидном растворе при 298 К / **Ё.К. Кудратуллоев**, С.М. Сафармамадов, К.С. Мабаткадамова // Материалы Международной конференции «Комплексные соединения и аспекты их применения». – Душанбе, 2018. - С. 50-51.

[10-А]. **Кудратуллоев Ё.К.** Комплексообразование серебра (I) с тиопирином в среде этанола / **Ё.К. Кудратуллоев**, К.С. Мабаткадамзода // Материалы Республиканской научно-теоретической конференции профессорско-преподавательского состава и сотрудников ТНУ, посвященная празднованию «5500-летие древнего Саразма», «700-летия выдающегося таджикского поэта Камола Худжанди» и «20-летию изучения и развития естественных, точных и

математических наук в сфере науки и образования(2020-2040 годы). - Душанбе, 2020. - С. 402.

[11-А]. **Кудратуллоев Ё.К.** Комплексообразование серебра (I) с тиопирином в среде метанола при 298,15 К / **Ё.К. Кудратуллоев** // «Современные проблемы и перспективные направления инновационного развития науки». Материалы XV международной научно-практической конференции молодых ученых и студентов, посвящённой «Годам развития села, туризма и народных ремесел(2019-2021)» ГОУ «Таджикский государственный медицинский университет им. Абуали ибни Сино». - Душанбе, 2020. - С. 418.

[12-А]. **Кудратуллоев Ё.К.** Комплексообразование серебра (I) с тиопирином в водно-метанольных растворах при 298,15 К / **Ё.К. Кудратуллоев**, К.С. Мабаткадамзода // Сборник статей республиканской научно-теоретической конференции на тему «Основы развития и перспективы химической науки в Республике Таджикистан», посвящено 60-летию химического факультета и памяти д.х.н., профессора, академика АН РТ Нуманова Ишанкула Усмановича. - Душанбе, 2020. –С. 34-35.

[13-А]. **Кудратуллоев Ё.К.** Комплексообразование серебра (I) с тиопирином в водно-этанольных растворах при 298,15 К / **Ё.К. Кудратуллоев**, К.С. Мабаткадамзода // Сборник статей Республиканской научно-теоретической конференции на тему «Основы развития и перспективы химической науки в Республике Таджикистан», посвящено 60-летию химического факультета и памяти д.х.н., профессора, академика АН РТ Нуманова Ишанкула Усмановича. - Душанбе, 2020. –С. 35-37.

[14-А]. **Кудратуллоев Ё.К.** Комплексообразование серебра (I) с тиопирином в водно-метанольный раствор при 298,15 К / **Ё.К. Кудратуллоев** // Актуальные вопросы современных научных исследований. Материалы XVII научно-практической конференции молодых ученых и студентов ГОУ «ТГМУ им. Абуали ибни Сино» с международным участием. - Душанбе, 2022. – С. 129.

[15-А]. **Кудратуллоев Ё.К.** Комплексообразование серебра (I) с тиопирином в водно-диметилформамидном растворе при 298,15 К / **Ё.К. Кудратуллоев** // Актуальные вопросы современных научных исследований». Материалы XVII научно-практической конференции молодых ученых и студентов ГОУ «ТГМУ им. Абуали ибни Сино» с международным участием. - Душанбе, 2022. – С. 129-130.

[16-А]. **Кудратуллоев Ё.К.** Комплексообразование серебра (I) с N,N'-диэтилтиомочевиной в водно-этанольном растворе / **Ё.К. Кудратуллоев**, К.С. Мабаткадамзода // Сборник статей VI Международную научно-практическую конференцию на тему «Вопросы физической и координационной химии», посвященную «Двадцатилетию изучения и развития естественных, точных и математических наук в сфере образования», 90-летию доктора химических наук, профессора Якубова Хамида Мухсиновича и памяти доктора химических наук, профессора Юсуфова Зухуриддина Нуриддиновича, 75-летию и 53-летию научно-педагогической деятельности доктора химических наук, профессора Рахимовой Мубаширхон. - Душанбе, 2024. – С.44-48.

ВБД: 549.282
ТБК: 24.121

К-88

Бо ҳуқуки дастнавис

ҚУДРАТУЛЛОЕВ ЁҚУБ ҚУДРАТУЛЛОЕВИЧ

КОМПЛЕКСҲОСИЛКУНИЙ НУҚРА (I) БО ТИОПИРИН ВА
N,N'-ДИЭТИЛТИОМОЧЕВИНА ДАР МАҲЛУЛҲОИ ОБӢ ВА ОБӢ-
ОРГАНИКӢ

Химияи ғайриорганикӣ-02.00.01

АВТОРЕФЕРАТИ
рисолаи номзадӣ барои дарёфти
дараҷаи илмии номзади илмҳои химия

Душанбе-2024

Кори илмӣ дар озмоишгоҳи илмию таҳқиқотии «Тавлиф ва озмоиши пайвастаҳои координатсионӣ»-и ба номи узви вобастаи АМИТ, д.и.х., профессор Аминҷонов А.О., Институти илмию таҳқиқотии Донишгоҳи миллии Тоҷикистон ичро карда шудааст.

Роҳбари илмӣ:

Мабатқадамзода Кимё Сабзқадам - д.и.х., дотсенти кафедраи химияи ғайриорганикӣ факултети химияи Донишгоҳи миллии Тоҷикистон

Муқарризони расмӣ:

Раҷабов Умаралӣ Раҷабовиҷ - доктори илмҳои химия, профессори кафедраи химияи фарматсевтӣ ва заҳршиносии Донишгоҳи давлатии тибии Тоҷикистон ба номи Абӯалӣ ибни Сино

Муассисаи пешбар:

Низомов Исоҳон Мусоевиҷ – номзади илмҳои химия, дотсенти кафедраи химияи умумӣ ва ғайриорганикӣ Донишгоҳи давлатии омӯзгории Тоҷикистон ба номи С. Айнӣ

Кафедраи химияи умумӣ ва ғайриорганикӣ Донишгоҳи техникии Тоҷикистон ба номи академик М. С. Осимӣ

Ҳимояи диссертатсия санаи **19.09.2024, соати 13:00** дар ҷаласаи Шурои диссертационии 6D. КОА–010-и назди Донишгоҳи миллии Тоҷикистон баргузор мегардад. Суроғ: 734025, ш. Душанбе, хиёбони Рӯдакӣ, 17, Донишгоҳи миллии Тоҷикистон, бинои асосӣ, толори Шурои диссертатсонӣ, ошёнаи 2-юм. E-mail: ikromovich80@mail.ru

Бо матни рисолаи номзадӣ дар сомонаи www.tnu.tj ва дар китобхонаи марказии Донишгоҳи миллии Тоҷикистон шинос шудан мумкин аст. Суроғ: 734025, ш. Душанбе, хиёбони Рӯдакӣ, 17.

Автореферат «_____» соли 2024 фиристода шуд.

Котиби Шурои диссертационӣ,
д.и.х., профессор



Раҷабзода С.И.

Сарсухан

Мубрамии мавзӯи таҳқиқот. Химияи пайвастаҳои металлҳо, ки дар таркибашон ҳамчун лиганд ҳосилаҳои молекулаҳои гетеросиклиро доранд, солҳои охир аз ҷиҳатҳои назариявию амалӣ рушд ёфтааст. Ин аз як тараф боиси нақши муҳим доштани пайвастаҳои координатсионӣ дар таҳқиқи соҳт ва механизми таъсири молекулаҳои биохимиявӣ гардида бошад, аз тарафи дигар сабаби дар саноат, катализ, фармакология, химияи таҳлилӣ ва соҳаҳои нави электроникаи мусир истифодашавии пайвастаи комплексӣ гаштааст. Лиғандҳои сулфурдор ва пайвастагиҳои комплексии онҳо бо ионҳои муҳталифи металлҳо фаъолнокии биологӣ(зиддиилтиҳобӣ, зиддизамбӯруғӣ, зиддивирусӣ ва ғайра) зоҳир меқунанд.

Дар адабиёт корҳое мавҷуданд, ки ба омӯзиши комплексҳосилкуни ин як қатор металлҳо бо лигандҳои тиоамидӣ ҳам дар маҳлули обӣ ва ҳам дар маҳлули ғайриобӣ бахшида шудаанд. Инчунин маълумот дар бораи таъсири табиат ва таркиби ҳалкунандай ғайриобӣ ба раванди комплексҳосилкуни ин металлҳо бо лигандҳои тиоамидӣ мавҷуд аст.

Тиопирин(1-фенил-2,3-диметилпирозолинтион-5) ва N,N' -диэтилтиомочевина, ки ба сифати лигандҳои органикӣ аз ҳисоби дар таркибашон мавҷуд будани атомҳои донорӣ интиҳоб шудаанд, дар реаксияи комплексҳосилшавӣ фаъолона иштирок меқунанд. Махсусан дар таркибашон доштани атоми донории сулфур сабаби истифодаи васеи ин лигандҳои органикӣ дар химияи координатсионӣ гардидааст. Зимнан доир ба баъзе ҳосиятҳои фаъолияти биологии (зиддигактериявӣ, зиддиилтиҳобӣ, зидди бемориҳои сил, зиддизамбӯруғӣ ва зиддимикробӣ) ҳосилаҳои тиопирин ва тиомочевина маълумот дода мешавад. Тиопирин ва ҳосилаҳои он ҳамчун воситаҳои табшикан ва рафъкунандай дард дар амалияи тиб истифода мешаванд. Қайд кардан лозим аст, ки соҳаҳои вазеъ шудани истифодаи реагентҳои органикӣи сулфурдор бо мавҷуд набудани маълумоти иловагӣ доир ба тавсифоти термодинамикии реаксияҳо, сабитҳои устуворӣ ва ионизатсия(ҳосияти кислотигию асосӣ), дараҷаи гузариши реаксияҳо, таъсири омилҳои гуногун ба ҳосиятҳои кислотагӣ-ассосии реаксияҳо монеа пайдо меқунанд. Яке аз тавсифи муҳими термодинамикии комплексии металл бо лиганди органикӣ ин сабити устуворӣ мебошад. Қимати онро барои муайян кардани робитаи байни устувории термодинамикии комплексҳо бо таркиби онҳо, соҳт ва қобилияти реакционии онҳо истифода бурдан мумкин аст.

Дар адабиёт баъзе маълумот оид ба комплексҳосилкуни нуқра бо ҳосилаҳои пиразолон (метилдитиопирилметан, этилдитиопирилметан) ва тиомочевин (N -фенилтиомочевина, N,N -дифенилтиомочевина, N -атсетилтиомочевина ва ғайра) оварда шудааст. Сабитҳои устувории комплексҳои ҳосилшуда дар маҳлулҳои кислотагӣ ва нейтралӣ муайян карда шуданд. Таркиб ва қонунияти таъсири табиати ҳалкунанда ва концентратсияи иони комплексҳосилкунанда ба таъсири миқдории байниҳамдигарии ионҳои металлҳо бо тиопиразолҳо ва тиомочевинаҳо пешниҳод карда шуданд. Дар

баробари ин дар адабиёт маълумот дар бораи таҳқиқи раванди комплексҳосилкунии нуқра (I) бо тиопирин ва N,N'-диэтилтиомочевина дар маҳлулҳои обӣ ва обию органикии таркибашон тағйирёбанда мавҷуд нест.

Аз маълумоти адабиёт маълум аст, ки тиопирин ва N,N'-диэтилтиомочевина ҳам дар маҳлулҳои обии кислотаҳои ғайриорганикӣ ва ҳам дар маҳлулҳои обию органикӣ устувор буда, бо ионҳои металлҳо пайвастаҳои устувори комплексиро ҳосил мекунанд. Яке аз соҳаҳои истифодабарии пайвастаҳои координатсионии устувори Ag(I) бо лиганҷои органикии сулфурдор ин технологияи саноатии чудокунии металлҳои муҳталиф мебошад. Дар қатори ин инчунин муайян намудани таъсири таркиб ва табиати ҳалкунанда ба мувозинати химиявӣ, ки ифодакунандаи яке аз масъалаҳои мубрами химияи физикии маҳлулҳо мебошад, хело муҳим ба ҳисоб меравад.

Вобаста ба ин таҳқиқ намудани раванди комплексҳосилкунии нуқра (I) бо тиопирин ва N,N'-диэтилтиомочевина, ки қобилияти ҳам дар маҳлулҳои обӣ ва ҳам дар маҳлулҳои обӣ-органикӣ ҳосил кардани пайвастаҳои комплексии устуворро доранд, масъалаи мубрам ва аз ҷиҳати амалӣ муҳим мебошад.

Кори диссертационӣ ба омӯзиши раванди комплексҳосилкунии Ag(I) бо тиопирнин(ТП) ва N,N'-диэтилтиомочевина(N,N'-ДЭТМ) дар маҳлулҳои обӣ ва обӣ-органикӣ, ба муайян намудани таркиб, устувории комплексҳои ҳосилшуда, таъсири табиати лиганҷи органикӣ ва ҳалкунанда ба раванди комплексҳосилшавӣ бахшида шудааст.

Дараҷаи таҳқиқи мавзӯи илмӣ

Ба таҳқиқ намудани ҳосиятҳои кислотагию асосӣ ва комплексҳосилкунии баъзе ҳосилаҳои имидазол, пиразол ва тиомочевина дар маҳлулҳои ҳалкунандаҳои гуногун корҳои Некрасов Л.П., Волянский О.В., Яковлев М.А., Салников Д.С., Девятков Ф.Б., Юсупов З.Н., Сафармамадзода С.М., Раҷабов У.Р. ва ғайра бахшида шудаанд. Дар ин корҳо таъсири таркиб ва табиати ҳалкунанда ба событи ионизатсияи лиганҷои органикӣ нишон дода шудааст. Ба омӯзиши раванди комплексҳосилкунии ионҳои металлҳо бо ҳосилаҳои пиразолон ва тиомочевина бошад, корҳои Домина Г.А., Долгорев А.В., Никовский И.А., Петров Б.И., Акимов В.К., Алиновская Л.А., Бимиш Ф., Чеботарев В.К., Горичев И.Г., Миронов И.В., Нечаева Е.М., Лобанов Ф.И. ва ғайраҳо бахшида шудаанд. Дар адбиёти ватанӣ дар корҳои Аминҷонов А.О., Азизқулова О.А., Бекназарова Н.С. натиҷаҳои комплексҳосилкунии як қатор металлҳо бо тиопирин дар маҳлулҳои обӣ ва обӣ-органикии таркибашон тағйирёбанда дарҷ гардидаанд. Ин муаллифон бо истифодаи электроди оксиду барқароршавӣ дар асоси тиопирин ва шакли окисидшудаи он раванди комплексҳосилкунии металлҳои гуногун(Re(V), Mo(V), Cu(II), Hg(II))-ро бо лиганҷои органикии дар боло қайдшуда омӯхтанд. Аминҷонов А.О. ва Сафармамадзода С.М. раванди комплексҳосилкунии Re(V), Cu(II), Fe(III) ва Ag(I)-ро бо баъзе ҳосилаҳои тиомочевина(N,N'-диэтилтиомочевина, N-атсетилтиомочевина ва ғайра) таҳқиқ намуданд. Дар натиҷаи таҳқиқоти

гузаронидашуда таркиб ва термодинамикаи ҳосилшавии пайвастаҳои комплексӣ дар маҳлул муайян карда шуд. Дар баробари ин таҳлили адабиёт нишон дод, ки комплексҳосилкунии нуқра (I) бо тиопирин ва N,N'-диэтилтиомочевина дар об ва маҳлулҳои обӣ-органикӣ(маҳлулҳои обӣ-этанолӣ(метанолӣ), обӣ-диметилформамидӣ ва обӣ-диметилсулфоксидӣ) омӯхта нашудааст.

Робитаи таҳқиқот бо мавзӯи илмӣ-таҳқиқотӣ

Кори илмӣ дар доираи корҳои илмию таҳқиқоти ИИТ ДМТ, ки таҳти №0114TJ00360 ба қайди давлатӣ гирифта шудааст, ичро карда шуд.

Тавсифи умумии таҳқиқот:

Мақсади таҳқиқот аз таҳқиқи раванди комплексҳосилкунии Ag(I) бо тиопирин ва N,N'-диэтилтиомочевина(N,N'-ДЭТМ) дар маҳлулҳои обӣ ва обӣ-органикӣ, ҳисоб кардан қиматҳои энергияи Гиббси ҳосилшавии комплексҳо, муайян намудани таъсири миқдори ҳалкунандаҳои органикӣ(об-спирт, об-ДМФА ва об-ДМСО) ба таркиб ва устувории комплексҳо иборат мебошад.

Вазифаҳои таҳқиқот

Барои ноил шудан ба мақсади гузошташуда масъалаҳои зерин ҳал карда шуданд:

- бо усули pH-метрӣ омӯхтани ҳосиятҳои кислотагӣ-асосии тиопирин ва N,N'-диэтилтиомочевина дар маҳлулҳои обӣ ва обио органикӣ(об-этанол, об-метанол, об-ДМФА, об-ДМСО). Нишон додани таъсири табиати ҳалкунанда ба бузургии событҳои ионизатсияи лигандҳои органикӣ;
- соҳтани диаграммаи тақсимшавии шаклҳои ионӣ ва молекулавии тиопирин ва N,N'-диэтилтиомочевина дар маҳлулҳои обӣ ва обӣ-органикӣ, дар фоилаи васеи pH ва муайян кардани соҳаи бартаридоштаи онҳо;
- бо истифодаи электроди нуқрагӣ таҳқиқ намудани раванди комплексҳосилкунии нуқра (I) бо тиопирин дар маҳлулҳои обӣ, дар ҳароратҳои гуногун. Шарҳ додани тағйирёбии устувории комплексҳои тиопирини нуқра (I) вобаста ба ҳарорат. Муайян намудани функцияҳои термодинамикии ҳосилшавии комплексҳо;
- омӯхтани раванди комплексҳосилкунии нуқра (I) бо тиопирин ва N,N'-диэтилтиомочевина дар об ва маҳлулҳои обӣ-органикӣ(об-этанол, об-метанол, об-ДМФА, об-ДМСО). Нишон додани таъсири табиати лиганд ва ҳалкунандаи органикӣ ба устувории комплексҳои ҳосилшудаи нуқра (I);
- ҷамъбаст кардани таҳлили маълумоти ҳосилшуда ва адабиёт дар бораи таъсири омилҳои гуногун ба таркиб ва устувории комплексҳои ҳосилшудаи нуқра (I).
- **Объекти таҳқиқот:** системаи Ag(I)-тиопирин-R(спирти этил(метил), ДМФА, ДМСО)-H₂O; Ag(I)-N,N'-диэтилтиомочевина-R(спирти этил(метил), ДМФА, ДМСО)-H₂O.

- **Мавзӯи таҳқиқот:** нишон додани қонунияти гузариши раванди комплексҳосилкуни нукра (I) бо тиопириин ва N,N'-диэтилтиомочевина дар маҳлулҳои обӣ ва обӣ-органикӣ.

Усулҳои таҳқиқот: асоси методологии таҳқиқот гузаронидани таҷриба, коркардкунӣ, таҳлил намудан ва муқоиса кардан мебошад. Барои омӯзиши хосиятҳои кислотагӣ-асосии тиопириин, N,N'-диэтилтиомочевина ва таҳқиқи раванди комплексҳосилкуни нукра (I) бо тиопириин ва N,N'-диэтилтиомочевина тариқаҳои препаративии химияи координатсионӣ, pH-метрия, потенсиометрия, усулҳои Фридман, Леден, Кларк ва Глю ва усулҳои муосири коркарди омории(статистикии) натиҷаҳои таҷрибавӣ барои нишон додани эътиомнокии маълумоти бадастовардашуда тариқи барномаҳои компьютерӣ бо забони барномасозии «Excel», «BorlandDelhi» и «KEV» истифода шуданд.

Соҳаи таҳқиқот: химияи ғайриорганикӣ ва химияи физикӣ.

Пойгоҳи аосии иттилоотию озмоиши. Кори илмӣ дар озмоишгоҳи илмию таҳқиқотии «Тавлиф ва озмоиши пайвастаҳои координатсионӣ»-и ба номи узви вобастаи АМИТ, д.и.х., профессор Аминҷонов А.О., Институти илмию таҳқиқотии Донишгоҳи миллии Тоҷикистон иҷро карда шудааст.

Навғонии илмии таҳқиқот.

Аввалин маротиба бо усули титронидани pH-метрӣ хосияти кислотагӣ-асосии тиопириин ва N,N'-диэтилтиомочевина дар маҳлулҳои обӣ ва обӣ-органикӣ(бо-этанол, об-метанол, об-ДМФА ва об-ДМСО)-и таркибашон тағириёбанда омӯхта шуд. Муайян карда шуд, ки зиёдшавии миқдори ҳалкунандаи ғайриобӣ ба афзудани асоснокии лиганҷои органикӣ оварда мерасонад.

Қонунияти таъсири табиати ҳалкунанда ва лиганди органикӣ ба устувории комплексҳои ҳосилшудаи нукра (I) нишон дода шуд. Муайян карда шуд, ки нукра (I) ҳам дар маҳлулҳои обӣ ва ҳам дар маҳлулҳои обӣ-органикӣ, новобаста аз миқдори ҳалкунандаи органикӣ се молекулаи тиопириин(ТП)-ро аз рӯи муодилаи $\text{Ag}^+ + 3\text{L}=\text{AgL}_3^+$ пайваст мекунад. Нишон дода шуд, ки бо зиёдшавии ҳарорат бузургии сабитҳои умумии устувории ҳосилшавии комплексҳои тиопириинии Ag(I) кам мешавад. Муқаррар карда шуд, ки ҳосилшавии зарраи комплексии нукраи (I) бо ТП (AgL_3^+) бо ҳосилшавии гармӣ ба амал меояд. Бузургии ΔS қимати мусбатро мегирад. Бузургии энергияи Гиббс бошад, қимати манғӣ дорад ва аз гузариши худ баҳудии реаксияи комплексҳосилшавӣ шаҳодат медиҳад. Нишон дода шуд, ки зиёд шудани миқдори лиганди органикӣ ба устувории комплекси сеивазшудаи тиопириинии нукра (I) таъсири назаррас намерасонад. Бо афзудани концентратсияи ҳалкунандаи органикӣ устувории комплекс кам тағиир меёбад.

Модели нақшавии ҳосилшавии комплексҳо дар маҳлул пешниҳод карда шуд. Муайян карда шуд, ки Ag(I) бо N,N'-диэтилтиомочевина таъсир карда, се шакли комплексии таркибашон $[\text{AgN}, \text{N}'\text{-ДЭТМ}]$, $[\text{Ag}(\text{N}, \text{N}'\text{-ДЭТМ})_2]^+$ ва $[\text{Ag}(\text{N}, \text{N}'\text{-ДЭТМ})_3]^+$ -ро ҳосил мекунад. Нишон дода шуд, ки бо зиёд шудани

миқдори ҳалкунанда событҳои устувории комплексҳои ҳосилшудаи N,N'-диэтилтиомочевинии нукра (I) меафзояд.

Аҳамияти назариявӣ ва амалии таҳқиқот

Маълумоти нави таҷрибавии доир ба ҳосиятҳои кислотагӣ-асосии тиопирин ва N,N'-диэтилтиомочевина дар маҳлулҳои обӣ ва обӣ-органикӣ гирифташуда, таъсири табиати ҳалкунанда ва лиганди органикӣ ба устувории комплексҳои нукра (I) бо ин лиганҷо ҳамчун объектҳои аз ҷиҳати биологӣ фаъол барои ҳалли масъалаҳои татбиқии тиб, фармакология ва ҳочагии ҳалқ аҳамияти амалӣ доранд. Маълумоти бадастоварда барои рушди гузариши реаксияи комплексҳосилшавӣ ҳангоми иваз намудани ҳалкунанда саҳми асосӣ гузошта, имкон медиҳад, ки механизми равандҳои гузаранда дарк карда шавад. Саҳехии маълумотҳои таҷрибавии гирифташуда имкон медиҳад, ки он ба стифати маводи маълумотӣ истифода бурда шавад. Вобастагии ҳароратии событҳои устувории комплексҳои ҳосилшуда имконият медиҳад, ки ҳосилшавии комплексҳои нукра (I) бо дигар лиганҷои органикӣ, дар фосилаи васеи ҳарорат пешӯйӣ карда шавад.

Нуқтаҳои асосии ҳимояшавандай диссертатсия:

-натиҷаҳои ҳосиятҳои кислотагию асосии(pK) тиопирин ва N,N'-диэтилтиомочевина дар маҳлулҳои обӣ ва обӣ-органикӣ Диаграммаи ҳосилшавии шаклҳои гуногун(протонишуда, молекулавӣ, депротонидашуда)-и лиганҷои органикӣ истифодашуда дар ҳудуди васеи pH-и маҳлул;

-маълумоти таҷрибавӣ оид ба муайянкуни таркиб ва устувории комплексҳои ҳосилшудаи нукра (I) бо тиопирин ва N,N'-диэтилтиомочевина дар маҳлулҳои обӣ ва обӣ-органикӣ таркибашон тағиyrёбанда;

-бузургиҳои событҳои устувории комплексҳои Ag(I) бо тиопирин ва N,N'-диэтилтиомочевина вобаста аз табиати лиганӣ ва ҳалкунандаи органикӣ;

-натиҷаҳо оид ба муқарраркуни қонунияти таъсиркуни ҳарорат, табиати лиганӣ ва ҳалкунандаи органикӣ(миқдори ҳалкунандаи ғайриобӣ) ба событҳои ҳосилшавии комплексҳои нукра (I) бо лиганҷои омӯхташуда;

-функцияҳои термодинамикӣ(ΔH , ΔG , ΔS)-и раванди комплексҳосилкуни нукра (I).

Эътиимонокии натиҷаҳо. Эътиимонокии натиҷаҳои ҳосилшуда бо боварибахшии кори дастгоҳҳо(коршоямии таҷҳизоти илмӣ мувофиқи дараҷабандӣ(калиброявка)) санҷида шуд; тақроршавандагии натиҷаҳои таҷрибаҳо, наздик будани қиматҳои аз таҷриба бадастомада бо маълумоти адабиётӣ таъмин карда шуда, маводи асосии таҷрибавӣ дар мачаллаҳои ба рӯйхати мачаллаҳои тақризшавандай илмӣ воридшуда бо истифодаи усулҳои муосири физикию химиявии таҳқиқот ва коркарди омории(статистикии) натиҷаҳо муҳокима ва нашр карда шуд.

Мутобиқати диссертатсия ба шинонномаи ихтисоси илмӣ (бо шарҳ ва соҳаи таҳқиқот)

-равандҳои комплексҳосилшавӣ ва қобилияти реаксионии пайвастаҳои координатсионӣ;

-робита мутақобила дар байни таркиб, соҳт ва хосиятҳои пайвастаҳои ғайриорганикӣ;

-асосҳои бунёдии (фундаменталии) ба даст овардани объектҳои таҳқиқоти химияи ғайриорганикӣ ва маводҳо дар асоси онҳо.

Саҳми шахсии довталаб аз интихоб ва таҳлил намудани адабиёти илмӣ оид ба мавзӯи диссертатсия, гузоштани мақсад ва вазифаҳои банақшагирии таҳқиқот, гузаронидани таҷрибаҳо, коркарди натиҷаҳо ва навиштани фишурдаи мақола ва мақолаҳо доир ба мавзӯи таҳқиқот иборат мебошад.

Таъииди диссертатсия

Натиҷаҳои асосии кори диссертатсионӣ дар конференсияҳои зерин маърӯза ва муҳокима карда шуданд:

а) байналмилалӣ: конференсияи байналмилалӣ дар мавзӯи «Химияи пайвастагиҳои алифатӣ ва сиклии глитсерин ва соҳаҳои истифодабарии онҳо», бахшида ба 75-солагии д.и.ҳ., узви вобастаи АИ ҶТ, профессор Кимсанов Бурӣ Ҳакимович (Душанбе, 2016); конференсияи байналмилалии «Пайвастагиҳои комплексӣ ва ҷанбаҳои истифодабарии онҳо» (Душанбе, 2018); «Проблемаҳои муосир ва самтҳои дурнамои рушди инноватсионии илм». Конференсияи XV байналмилалии илмию амалии олимони ҷавон ва донишҷӯён бахшида ба «Солҳои рушди деҳот, сайёҳӣ ва ҳунарҳои мардумӣ (2019-2021)» МДТ «Донишгоҳи давлатии тиббии Тоҷикистон ба номи Абӯалӣ ибни Сино» (Душанбе, 2020); масъалаҳои мубрами таҳқиқотҳои илмии муосир. Конференсияи XVII байналмилалии илмию амалии олимони ҷавон ва донишҷӯён, МДТ «ДДТТ ба номи Абӯалӣ ибни Сино» бо иштироқи ҳориҷиён (Душанбе, 2022); маҷмуи мақолаҳои конференсияи VI байналмилалӣ: «Масъалаҳои химияи физикӣ ва координатсионӣ», бахшида ба «Бистсолаи омӯзиш ва рушди фанҳои табиатшоносӣ, дақиқ ва риёзӣ дар соҳаи илму маориф» (солҳои 2020-2040), 90-солагии доктори илмҳои химия, профессор Ҳомид Муҳсинович Яқубов, гиромидошти хотираи доктори илмҳои химия, профессор Зухуриддин Нуриддинович Юсуфов, 75-солагӣ ва 53-солагии фабъолияти илмӣ-таълимии доктори илмҳои химия, профессор Раҳимова Мубаширхон (Душанбе, 2024).

б) ҷумҳуриявӣ: конференсияи ҷумҳуриявии илмӣ-назариявии ҳайати устодону кормандони ДМТ бахшида ба «20-солагии рӯзи Ваҳдати миллӣ» ва «Соли ҷавонон» (Душанбе, 2017), конференсияи ҷумҳуриявии илмӣ-назариявии ҳайати устодону кормандони ДМТ бахшида ба Даҳсолаи байналмилалии амал «Об барои рушди устувор, солҳои 2018-2028», «Соли рушди сайёҳӣ ва ҳунарҳои мардумӣ», «140-солагии қаҳрамони Тоҷикистон Садриддин Айнӣ» ва «70-солагии Донишгоҳи миллии Тоҷикистон» (Душанбе, 2018), конференсияи ҷумҳуриявии илмию амалий дар мавзӯи «Заминаҳои рушд ва дурнамои илми химия дар Ҷумҳурии Тоҷикистон», бахшида ба 60-солагии факултети химия ва гиромидошти хотираи д.и.ҳ., профессор, академики АИ ҶТ Нӯъмонов Ишонқул Усмоновиҷ (Душанбе, 2020), конференсияи ҷумҳуриявии илмию назариявии ҳайати устодону

кормандони ДМТ бахшида ба ҷашнҳои «5500-солагии Саразми бостонӣ», «700-солагии шоири барҷастаи тоҷик Камоли Хӯҷандӣ» ва «Бистсолаи омӯзиш ва рушди фанҳои табиатшоносӣ, дақиқ ва риёзӣ дар соҳаи илму маориф(солҳои 2020-2040)» (Душанбе, 2020).

Интишорот

Аз рӯи натиҷаҳои таҳқиқот 16 мақола, аз ҷумла, 5 мақола дар маҷаллаҳои тақризшавандай Комиссияи олии аттестатсионии Ҷумҳурии Тоҷикистон ва Федератсияи Россия, инчунин 11 фишурдаи маърӯзаҳо дар конференсияҳои байналмилалӣ ва ҷумҳурияйӣ нашр шудааст.

Соҳтор ва ҳачми диссертатсия. Кори диссертационӣ дар ҳачми 159 саҳифаи чопи компьютерӣ таҳия шуда, аз 3 боб, шарҳи адабиёт, қисми таҷрибавӣ, хулосаҳо ва рӯйхати адабиёт иборат буда, 58 ҷадвал ва 18 расм, рӯйхати библиографии адабиёт бо 157 номгӯй ва замимаҳоро дар бар мегирад.

МУНДАРИЧАИ АСОСИИ КОР

Дар сарсухан мубрамият ва мақсади кори диссертационӣ, аҳамияти таҳқиқоти гузаронидашуда, навғонии илмӣ, аҳамияти назариявию амалии таҳқиқот аниқ карда шуда, соҳтори диссертатсия навишта ва нуқтаҳои асосии ҳимояшавандай диссертасия оварда шуданд.

Дар боби якум шарҳи адабиёт оварда шудааст. Дар ин боб ҳолати таҳқиқот доир ба ҳосияти кислотагӣ-асосии баъзе лиганҷои органикии сулфурдор муҳокима шудааст. Нишон дода шудааст, ки маълумот оид ба ҳосиятҳои кислотагию асосии пайвастаҳои органикии сулфурдор барои дарк намудани қонунияти равандҳое, ки бо иштироқи онҳо мегузарад, зарур мебошад. Қонунияти таъсири таркиби маҳлулҳои обӣ-органикӣ ба событҳои ионизатсияи лиганҷои тиоамидӣ оварда шудааст. Нишон дода шудааст, ки барои лиганҷои таҳқиқшаванда омӯзиши ҳосиятҳои кислотагию асосии онҳо воабста ба омилҳои муҳталиф кам ба роҳ монда шудааст. Дар бораи пайвастаҳои комплексии баъзе d-металлҳои интиқолӣ(Ag^+ , Au^{3+} , Bi^{3+} , Ni^{2+} , Co^{2+} , Cu^{2+} , Mo^{+5} , Cr^{6+} , Hg^{2+} , Fe^{3+} , Mn^{7+} , Pt^{4+} , Sb^{3+} ва ғ.) бо ҳисилаҳои пиразолон ва тиомочевина маълумот оварда шудааст. Таркиб, устуворӣ ва термодинамикаи ҳосилшавии комплексҳо вобаста ба табиати металл ва лиганди органикӣ муайян карда шудааст. Оид ба комплексҳосилкунии металлҳои аз ҷиҳати биологӣ фаъол бо лиганҷои органикии сулфур- ва нитрогендор дар маҳлулҳои обӣ-органикӣ маълумот пешниҳод шудааст. Таъсири табиат ва миқдори ҳалқунада ба таркиб ва ҳосилшавии комплексҳо муайян карда шудааст. Дар алоҳидагӣ маълумот дар бораи пайвастаҳои комплексии нуқра (I) бо лиганҷои ғайриорганикӣ ва органикӣ дар ҳалқунандаҳои омехта ва ҷабҳаҳои истифодабарии онҳо муҳокима шудааст. Қайд карда шудааст, ки пайвастаҳои координатсионӣ дар аксарияти соҳаҳои илм ва техника истифодаи худро ёфтаанд. Маълум аст, ки препаратҳои дар асоси пайвастаҳои нуқра ҳосилшуда дар амалияи тиб талабот доранд. Комплексҳои нуқра бо лиганҷои ғайриорганикӣ барои муайян намудани

пайвастаҳои органикӣ истифода мешаванд. Оид ба шарҳи адабиёт хуносай умумӣ бароварда шудааст.

Дар боби дуюм(қисми тачрибавӣ) тавсифи хосиятҳои реагентҳои аввала, методикаи гузаронидани тачриба оварда шудааст. Дар раванди таҳқиқоти тачрибавӣ ба сифати пайвастаҳои аввала тиопирин(1-фенил-2,3-диметилпиразолин-5-тион), N,N'-диэтилтиомочевина ва нитрати нукра(AgNO_3)-и тамғааш «т.б.т.»(тоза барои таҳлил)(«ч.д.а.») истифода шуданд. Барои муайян намудани сабитҳои ионизатсияи лигандҳои истифодашуда(ТП, N,N'-ДЭТМ) дар маҳлулҳои обӣ ва обӣ-органикӣ электродҳои якҷояшудаи шишагӣ ва хлорнукрагӣ истифода бурда шуд. Ба сифати титрант маҳлулҳои обӣ ва обию органикии 0,1 моляраи HCl ва KOH истифода шуданд. рK-и лигандҳои истифодашуда(ТП, N,N'-ДЭТМ) дар маҳлулҳои обӣ ва обӣ-органикӣ, дар ҳарорати $25\pm0,1$ °C($J=0,1$ мол/л) муайян карда шуд. Барои муайян кардани сабитҳои ионизатсияи тиопирин ва N,N'-диэтилтиомочевина қиматҳои миёнаи pH ва ҳаҷми титрант(аз се тачриба) истифода шуданд.

Комплексҳосилшавӣ дар маҳлулҳои обӣ, обӣ-спиртӣ, обӣ-диметилформамидӣ ва обӣ-диметилсулфоксидии таркибашон тағиیرёбанда омӯхта шуд. Ба сифати титрант маҳлулҳои обию спиртӣ, обию диметилформамидӣ ва обию диметилсулфоксидии тиопирин(N,N'-диэтилтиомочевина) истифода шуданд. Қувваи ионӣ ҳангоми титронидани потенсиометрӣ бо истифодаи маҳлули 0,1 моляраи NaClO_4 ташкил карда шуд. Ҳангоми титронидани потенсиометрӣ концентратсияи аввалаи AgNO_3 ба $1\cdot10^{-5}$ мол/л ва концентратсияи ТП ва N,N'-ДЭТМ ба $1\cdot10^{-3}$ мол/л баробар буд.

Ба сифати электроди индикаторӣ лавҳаи нукрагӣ ва ҳамчун электроди муқоисавӣ электроди хлорнукрагӣ истифода бурда шуд. Потенсиали электродии система ҳангоми титронидани потенсиометрӣ бо ёрии асбоби pH-метри тамғааш 150МП(бо саҳехии $\pm0,1$ мВ) ва бо истифодаи компаратори шиддати Р-3003 чен карда шуд. Титронидани потенсиометрӣ дар ҳар як ҳарорат ва дар ҳар як маҳлули таркибаш тағиирёбандаи ҳалкунандаи ғайриобӣ 5-6 маротиба гузаронида шуд. Дар ячейкаи термостатӣ ҳарорат бо саҳехии $\pm0,1$ °C нигоҳ дошта шуд. Барои титронидан элементи галванӣ бо ячейкаи дорои кӯпрукчаи намакӣ истифода шуд.

Дар боби сеюм натиҷаҳои муҳокимаи маълумоти тачрибавии ҳосилшуда пешниҳод карда шудааст. Дар қисми 3.1 натиҷаҳои хосиятҳои кислотагиу асосии тиопирин баррасӣ шудаанд. Дар асоси таҳқиқоти гузаронидашуда бузургии сабитҳои ионизатсияи тиопирин дар маҳлулҳои обӣ муайян карда шуд. Аз қимати pK_b -и тиопирин бармеояд, ки он асоси хеле сут(зайф) ($\text{pK}_b=2,1\pm0,02$) мебошад. Бо истифодаи маълумоти тачрибавии титронидани pH-метрӣ диграммаи тақсимшавии шаклҳои протонидашуда, молекулавӣ ва депротонидашудаи тиопирин дар фосилаи васеи pH соҳта шуд. Натиҷаҳои тачрибавии бадастовардашуда доир ба хосиятҳои кислотагӣ-

асосии тиопирин ҳангоми таҳқиқ намудани раванди комплексҳосилкуни нуқра (I) бо ин лиганди органикӣ истифода шуданд.

Дар қисми 3.2 натиҷаҳои омӯзиши раванди комплексҳосилкуни нуқра (I) бо тиопирин дар маҳлулҳои обӣ оварда шудаанд. Ба сифати мисол дар ҷадвали 1 натиҷаҳои титронидани потенсиометрӣ мувофиқи ченқунии потенсилаи индикатории система ҳангоми титронидани нитрати нуқра (I) бо тиопирин, дар фосилаи васеи ҳарорат, дар маҳлули обӣ пешниҳод шудаанд.

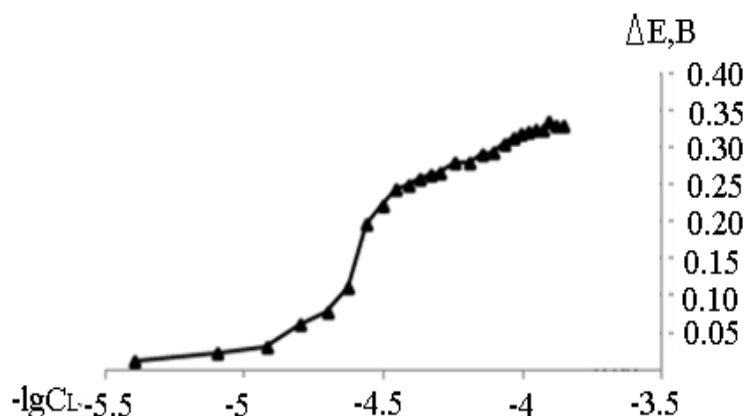
Ҷадвали 1. Натиҷаи муайянкунии таҷрибавии тағйирёбии потенсилаи системаи $\text{Ag}^+ \text{-TP-H}_2\text{O}$. $C_{\text{AgNO}_3}=1 \cdot 10^{-5}$ мол/л, $C_{\text{TP}}=1 \cdot 10^{-3}$ мол/л, $J=0,1$ мол/л

E, В				
278 К	288 К	298 К	308 К	318 К
0,3075	0,3055	0,3042	0,2875	0,2740
0,2937	0,2875	0,2920	0,2802	0,2612
0,2827	0,2707	0,2810	0,2750	0,1350
0,2530	0,2280	0,2733	0,2681	0,1245
0,2422	0,2065	0,2420	0,2270	0,1133
0,2052	0,1390	0,2276	0,1581	0,1063
0,1815	0,0934	0,1941	0,1202	0,1010
0,1354	0,0870	0,1064	0,1190	0,0940
0,1181	0,0645	0,0817	0,0890	0,0934
0,1040	0,0590	0,0615	0,0672	0,0783
0,0914	0,0541	0,0543	0,0573	0,0764
0,0870	0,0517	0,0473	0,0512	0,0562
0,0700	0,0354	0,0425	0,0446	0,0537
0,0460	0,0290	0,0401	0,0415	0,0500
0,0300	0,0262	0,0320	0,0381	0,0410
0,0174	0,0201	0,0260	0,0320	0,0400
0,0119	0,0116	0,0204	0,0256	0,0360
0,0044	0,0100	0,0114	0,0221	0,0335
-0,0092	-0,0072	-0,0016	0,0220	0,0230
-0,0150	-0,0127	-0,0084	0,0101	0,0187
-0,0239	-0,0201	-0,0123	0,0040	0,0126
-0,0247	-0,0282	-0,0155	0,0017	0,0068
-0,0367	-0,0308	-0,0180	-0,0039	-0,0043
-0,0385	-0,0426	-0,0204	-0,0065	-0,0078
-0,0426	-0,0493	-0,0231	-0,0107	-0,0114
-0,0488	-0,0518	-0,0240	-0,0199	-0,0172
-0,0543	-0,0568	-0,0255	-0,0250	-0,0243

Муайян карда шуд, ки ҳангоми титронидани потенсиометрии нитрати нуқра (I) бо тиопирин, новобаста ба тағйирёбии ҳарорат ҷаҳиши потенсили мушоҳида мешавад. Дар ин маврид бо зиёд шудани концентратсияи тиопирин дар маҳлул потенсиали индикаторӣ кам мешавад. Ин далели

тачрибай комплексхосилкуний нукра (I)-ро бо тиопирин тасдиқ мекунад. Нишон дода шуд, ки зимни омұзиши раванди комплексхосилкуний нукра (I) бо тиопирин, дар муҳити нейтралй ва бо концентратсияҳои баланди моддаҳои аввала($C_{\text{TP}}=1 \cdot 10^{-2}$ мол/л ва $C_{\text{Ag}^+}=1 \cdot 10^{-4}$ мол/л) пайвастаи камхалшаванда дар намуди таҳшин ҳосил мешавад. Вобаста ба ин концентратсияи реагентҳои бо ҳамдигар таъсиркунанда кам карда шуд. Ҳангоми кам карданы концентратсияи моддаҳои аввала($C_{\text{TP}}=1 \cdot 10^{-3}$ мол/л; $C_{\text{Ag}^+}=1 \cdot 10^{-5}$ мол/л) ҳосил шудани таҳшин аз аввал то охири титронидани потенсиометрй мушоҳида карда нашуд. Маҳлул аз аввал то охири раванди титронидан шаффоф буд.

Дар қаҷхатай титронидани потенсиометрй(вобастагии ΔE аз логарифмаи манфии концентратсияи ТП) дар таносуби $\text{Ag}^+:\text{TP}=1:3$ ҷаҳиши потенсиал ба назар мерасад(расми 1). Ҳангоми минбаъд илова карданы тиопирин ба маҳлули нитрати нукра (I) ҷаҳиши дуюми потенсиал мушоҳида намешавад.



Расми 1. Вобастагии ΔE аз $-\lg C_L$ раванди комплексхосилкуний нукра (I) бо тиопирин дар ҳарорати 298 К ($J=0,1$ мол/л)

Натиҷаҳои тачрибавии ҳосилшуда нишон медиҳанд, ки Ag^+ се молекулаи тиопириинро мувоғиқи мудилаи зерин пайваст мекунад:



Таҳлили адабиёт нишон дод, ки ба амал омадани ҷаҳиши потенсиал зимни титронидани потенсиометрй, дар раванди комплексхосилкуний бо истифодаи баъзе аз лигандҳои сүлфурдори дигар низ мушоҳида карда мешавад.

Барои муайян карданы событҳои умумии устувории пайвастаҳои комплексии Ag(I) бо ТП барномаи pH-METR истифода бурда шуд. Дар ҷадвали 2 бузургихои событҳои умумии устувории комплексҳои тиопириинии нукра (I) дар ҳароратҳои 273-318 К оварда шудаанд.

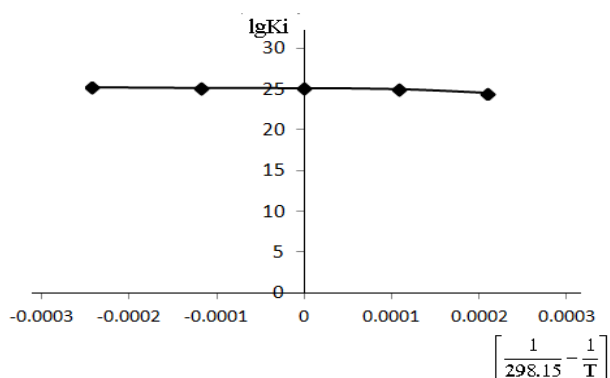
Чадвали 2. Бузургиҳои событҳои умумии устувории комплексҳои тиопириинии нукра (I) ($J=0,1$ мол/л)

T, K	$\lg\beta_3$
278	$25,23 \pm 0,04$
288	$24,14 \pm 0,04$
298	$25,12 \pm 0,01$
308	$24,08 \pm 0,04$
318	$23,45 \pm 0,03$

Маълумоти чадвали 2 нишон медиҳад, ки бо зиёдшавии ҳарорат бузургии событи умумии устувории комплекси нукра (I) бо ТП кам мешавад. Ин натиҷаи таҷрибавӣ бо экзотремӣ будани раванди комплексҳосилшавӣ алокаманд аст.

Муқоиса кардани маълумоти бадастовардаи мо бо маълумоти адабиёт нишон дод, ки дар маҳлул комплекси устувори тиопириинии нукра (I) ҳосил мешавад. Нишон дода шуд, ки бузургии событи умумии устувории сеивазшудаи нукра (I) бо тиопирин(AgL_3^+) дар ҳамаи мавридҳо аз бузургии событи умумии устувории комплексҳои нукра (I) бо тиокарбогидразид($\lg\beta_3=13,87$), N,N-этилентиомочевина($\lg\beta_3=12,63$), 1,2,4-триазолтиол($\lg\beta_3=12,17$), 1-формил-3-тиосемикарбазид($\lg\beta_3=11,94$), 1-атсетил-3-тиосемикарбазид($\lg\beta_3=11,42$) ва 1,2,4-триазол($\lg\beta_3=7,34$) зиёд мебошад.

Бо истифодা�и бузургиҳои событҳои умумии устувории комплекси сеивазшудаи тиопирини, дар ҳароратҳои гуногун функсияҳои термодинамикии раванди комплексҳосилкунии нукра (I) ҳисоб карда шуданд. Дар расми 2 вобастагии $\lg K_i$ аз $\left[\frac{1}{298,15} - \frac{1}{T} \right]$ барои комплекси нукра (I) бо тиопирин оварда шудааст. Аз рӯи кунҷи майлкунии вобастагии мустақим бузургии ΔH муайян карда шуда, бузургии ΔS бошад, аз буррише, ки ба тири ординатаи ин хати рост расанд гузаронида шудааст, муайян карда шуд.



Расми 2. Вобастагии $\lg K_i$ аз $\left[\frac{1}{298,15} - \frac{1}{T} \right]$ барои комплекси нукра (I) бо тиопирин дар қувваи ионии 0,1 мол/л

Чи тавре ки аз расми 2 дида мешавад, ҳангоми ҳосилшавии комплекси сеивазшудаи нуқра (I) бо ТП вобастагии $\lg K_i$ аз $\left[\frac{1}{298,15} - \frac{1}{T} \right]$ хати рост мебошад.

Бузургихои ҳисобкардашудаи функцияҳои термодинамикии раванди комплексҳосилкуни нуқра (I) бо ТП дар ҷадвали 3 оварда шудаанд.

Ҷадвали 3. Бузургихои функцияҳои термодинамии раванди комплексҳосилкуни нуқра (I) бо ТП

Реаксияи ҳосилшавии комплекс	ΔH , к $\text{J}/\text{моль}$	ΔG , к $\text{J}/\text{моль}$	ΔS , $\text{J}/(\text{моль}\cdot\text{К})$
$\text{Ag}^+ + 3\text{L} = [\text{AgL}_3]^+$	-76,93	-140,21	212,46

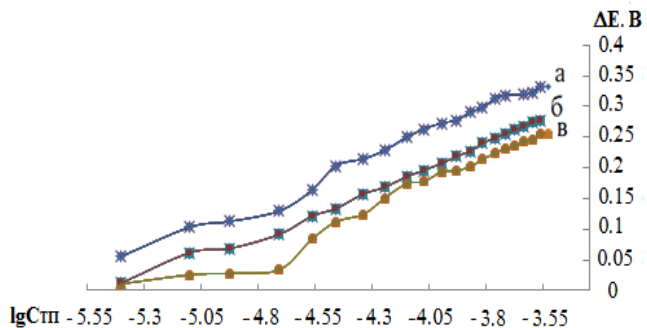
Ҳангоми таҳлил намудани бузургихои термодинамикии ҳисобшуда муайян карда шуд, ки ҳосилшавии зарраҳои комплексии нуқра (I) бо ТП бо ихроҳи гармӣ мегузарад. Бузургии ΔS қимати мусбат дорад. Маълум аст, ки барои нуқра (I) якчанд адади координатсионӣ ҳос мебошад. Ҳангоми ҳосилшавии комплекси сеивазшуда, яъне зимни ба сфераи дохилӣ воридшавии се молекулаи лиганди органикӣ иони нитрат(NO_3^-) ба сфераи беруна мегузарад ва дар натиҷаи диссотсиатсия шудани комплекс шумораи зарраҳои заряднок афзуда, энтропия дорои қимати мусбат мегардад. Ҳаракати зиёди бетартибонаи зарраҳои аввала сабаби ҳосилшавии маҳсули реаксионӣ мегардад ва ба афзудани қимати ΔS дар реаксияи комплексҳосилшавӣ ва инҷунин ба устувории зиёди маҳсули охирини реаксия оварда мерасонад. Дар ин ҳолат бузургии энергияи Гиббс қимати манфӣ гирифта, аз гузариши худбаҳудии раванди комплексҳосилшавӣ шаҳодат медиҳад.

Барои муайян намудани таъсири табиат ва миқдори ҳалқунандаи органикӣ ба раванди комплексҳосилшавӣ, реаксияи комплексҳосилкуни нуқра (I) бо ТП дар маҳлулҳои обӣ-органикӣ таркибашон тағйирёбандад омӯхта шуд.

Дар қисми 3.3. натиҷаҳои омӯзиши комплексҳосилкуни нуқра (I) бо тиопириин дар маҳлулҳои обӣ-органикӣ оварда шудаанд.

Методикаи гузаронидани титронидани потенсиометрӣ ва коркарди натиҷаҳои таҷрибавӣ амалан аз амалиёте, ки зимни таҳқиқи комплексҳосилкуни нуқраи (I) бо ТП дар муҳитҳои обӣ анҷом дода шуд, фарқ намекунанд. Таҳқиқоти таҷрибавии гузаронидашуда нишон дод, ки комплексҳосилкуни нуқра (I) бо тиопириин дар маҳлулҳои обӣ-органикӣ, ба монанди маҳлулҳои обӣ бо ҳосилшавии шакли комплексии $[\text{AgL}_3]^+$ мегузарад. Ба сифати намуна дар расми 3 вобастагии ΔE аз $-\lg C_{\text{TP}}$ барои комплекси тиопириини нуқра (I) дар маҳлулҳои дорои 25, 50 ва 75 %-и ҳаҷмии метанол, дар ҳарорати 298 К оварда шудааст. Дар қаҷхатаи титронидани потенсиометрии маҳлули дорои 25 %-и ҳаҷмии метанол, дар таносуби

$\text{Ag}^+:\text{TP}=1;2,8$ ҷаҳиши потенсиал мушоҳида мешавад. Ҳангоми зиёд кардани фоизи ҳаҷмии метанол дар маҳлул, ҷаҳиши потенсиал кам мешавад. Чунин якбора тағйирёбии потенсиалро мо инчунин зимни омӯзиши раванди комплексҳосилкуни нуқра (I) бо тиопириин дар муҳити обӣ ва обӣ-диметилформамидӣ, дар ҳарорати 298 К мушоҳида намудем.



Расми 3. Вобастагии $\Delta E=f(\lg C_{\text{tp}})$ барои комплексҳои нуқра (I) бо ТП дар муҳитҳои обию метанолии таркибашон тағйирёбанда (a-25; b-50 ва v-75 %-и ҳаҷмӣ), дар ҳарорати 298 К ($J=0,1$ мол/л)

Бо истифодаи маълумоти таҷрибавии ҳосилкарда мо бузургиҳои событҳои умумии устувории (ҷадвали 4 а, б) пайвастаи комплексии нуқра (I) бо ТП-ро дар миқдорҳои гуногуни ДМФА, ДМСО ва метанол (этанол) муайян намудем.

Ҷадвали 4. Қиматҳои событҳои умумии устувории комплекси нуқра (I) бо ТП дар миқдорҳои гуногуни ДМФА ва ДМСО

а)

$\lg \beta [\text{AgL}_3]^+$	ДМФА(ДМСО), %-и ҳаҷмӣ			
	0,0	25,0	50,0	75,0
	$25,12 \pm 0,01$	$20,80 \pm 0,36$ ($21,38 \pm 0,27$)	$20,52 \pm 0,17$ ($20,45 \pm 0,57$)	$20,31 \pm 0,14$ ($20,04 \pm 0,14$)

(б)

Қиматҳои событҳои умумии устувории ҳосилшавии комплекси $[\text{Ag}(\text{TP})_3]^+$ дар маҳлулҳои обӣ-метанолӣ ва обӣ-этанолӣ

$\lg \beta$ $[\text{Ag}(\text{TP})_3]^+$	Метанол(этанол), %-и ҳаҷмӣ			
	0.0	25.0	50.0	75.0
	$25,12 \pm 0,01$	$21,855 \pm 0,45$ ($21,100 \pm 0,25$)	$20,733 \pm 0,37$ ($20,389 \pm 0,16$)	$20,139 \pm 0,31$ ($19,561 \pm 0,11$)

Таҳқиқоти гузаронидашуда нишон дод, ки табиати ҳалқунандаи органикӣ ба ҳарактери комплексҳосилкуни нуқра таъсир намерасонад. Ба таври дигар, ҳам дар маҳлули спирт ва ҳам дар маҳлулҳои диметилформамид ва диметилсулфоксид нуқра (I) се молекулаи тиопириинро папйваст меқунад. Зиёдшавии миқдори спирт ба камшавии қимати событҳои устуворӣ оварда мерасонад.

Бо истифодаи қиматҳои сабитҳои умумии устуровӣ энергияи Гиббс барои ҳосилшавии комплекси $[Ag(TP)_3]^+$ ҳисоб карда шуд(чадвали 5).

Чадвали 5. Бузургии энергияи Гиббси ҳосилшавии комплекси нукра (I) бо ТП дар ҳарорати 298 К

$\Delta G, \text{кДж/мол}$		
$Ag^+ + 3TP = [Ag(TP)_3]^+$		
Метанол(этанол), %-и ҳаҷмӣ		
25,0	50,0	75,0
-124,70 (-120,83)	-118,30 (-116,76)	-114,91 (-112,02)

Аз чадвали 5 дида мешавад, ки ҳосилшавии комплекси сеивазшудаи нукра (I) бо қимати манғӣ гирифтани бузургии ΔG ба амал меояд. Ҳангоми дар маҳлул зиёдшавии фоизи ҳаҷмии ҳам метанол ва ҳам этанол, қимати энергияи озоди Гиббси ҳосилшавии комплекси $[Ag(TP)_3]^+$ меафзояд.

Дар қисми 3.4. натиҷаҳои таҳқиқи комплексҳосилкуни нукра (I) бо N,N'-диэтилтиомочевина(N,N'-ДЭТМ) дар маҳлулҳои обӣ-органикӣ дида баромада шудааст.

Маълум аст, ки ба устуровии комплексҳои ҳосилшуда омилҳои гуногун таъсир мерасонанд. Масалан, устуровии комплексҳо аз табиати металли комплексҳосилкунанда вобавстагӣ дорад. Дар ин маврид нисбат ба иони металл ба назар гирифтани табиати лиганди органикӣ, ки ба таркиб ва устуровии комплексҳои ҳосилшуда таъсири муайян мерасонад, муҳим мебошад.

Хосияти кислотагиу асосии N,N'-ДЭТМ таҳқиқ шуда, бузургиҳои сабитҳои ионизатсия(pK)-и он дар маҳлулҳои обӣ-органикӣ муайян карда шуданд.

Ба сифати намуна дар чадвали 6 бузургиҳои сабитҳои ионизатсия ва соҳаҳои ҷамъшавии N,N'-ДЭТМ вобаста аз pH, дар ҳарорати 298 К оварда шуданд.

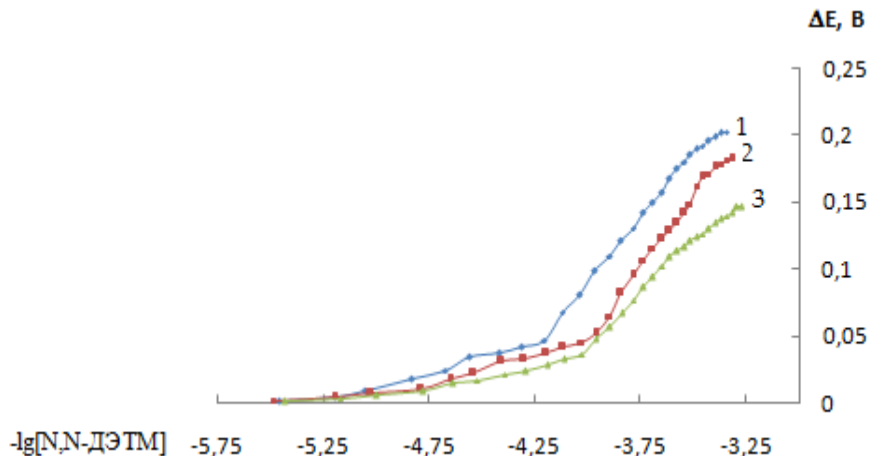
Чадвали 6. Қимати сабитҳои ионизатсияи N,N'-диэтилтиомочевина дар маҳлули дорои миқдори гуногуни этанол

№ р/т	% - ҳаҷмии этанол	pK _b	pK _a	Соҳаи ҷамъшавии N,N'- ДЭТМ вобаста аз pH		
				HL ⁺	L	L ⁻
1	25	2,27±0,08	10,64±0,54	0-1,0	1,0-9,0	9,0-13,00
2	50	2,39±0,02	10,94±0,60	0-1,5	1,5-10,0	10,0-13,5
3	75	2,47±0,07	11,09±0,78	0-1,0	1,0-9,5	9,5-14,0

Нишон дода шуд, ки бо зиёдшавии концентратсияҳои ҳалкунандаҳои органикӣ афзудани қиматҳои pH-и лиганди органикӣ мушоҳида мешавад.

Бо истифодаи маълумоти таҷрибавии бадастовардашуда оид ба хосиятҳои кислотагию асосии N,N'-диэтилтиомочевина таҳқиқоти минбаъда ба омӯзиши раванди комплексҳосилкуни нукра (I) бо N,N'-диэтилтиомочевина дар маҳлулҳои обӣ-органикӣ таркибашон тағйирёбанда равона карда шудааст.

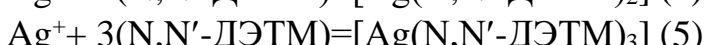
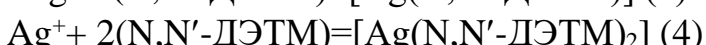
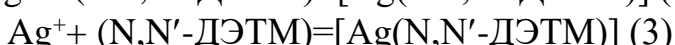
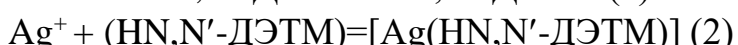
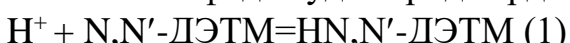
Дар расми 4 ба сифати намуна графики вобастагии ΔE аз $-\lg[N,N'\text{-ДЭТМ}]$ барои комплексҳои N,N'-диэтилтиомочевинии нукра (I) дар маҳлулҳои обӣ-диметилформамидӣ оварда шудааст.



Расми 4. Вобастагии ΔE аз $-\lg[N,N'\text{-ДЭТМ}]$ дар системаи $\text{Ag}^+ \text{-N,N'-ДЭТМ-ДМФА-Н}_2\text{O}$. 1-25; 2-50 ва 3-75 %-и ҳаҷмии ДМФА

Таҳқиқоти анҷомдодашуда нишон дод, ки вобастагии потенсилаи электродӣ аз концентратсияҳои N,N'-диэтилтиомочевина ҳарактери ғайрихатӣ дорад. Натиҷаҳои таҷрибавии бадастовардаи мо аз он шаҳодат медиҳанд, ки комплексҳосилкуни нукра (I) бо N,N'-ДЭТМ ҳарактери зинагӣ дорад. Барои муайян кардани миқдор ва сабитҳои устувории комплексҳои дар системаи $\text{Ag}^+ \text{-N,N'-ДЭТМ-Н}_2\text{O-R}$ (R-ҳалкунандай органикӣ) ҳосилшуда мо аз барномаи KEV истифода намудем.

Барномаи KEV: Constant Evaluator барномаи таъминотӣ буда, барои ҳал намудани як қатор масъалаҳои назарияи мувозинати химиявӣ коркард шудааст. Барои ҳисоб кардани сабитҳои мувозинатӣ дар барнома потенсилаи электродии системаи Ag^+/Ag дар ҳар як нуқтаи титронидан, қимати қунҷи майлкуни он, концентратсияҳои иони нукра (I) ва N,N'-диэтилтиомочевина (N,N'-ДЭТМ) дар ҳар як нуқтаи титронидан, реаксияҳои ионизатсияи N,N'-ДЭТМ ва реаксияҳои имконпазири комплексҳосилкуни нукра (I) бо лиганди органикӣ истифодашуда ворид карда шуданд:



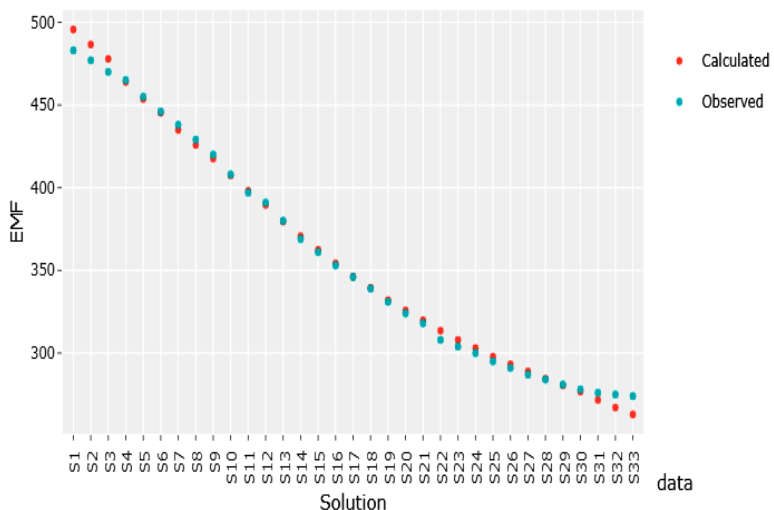
Қайд намудан лозим аст, ки пас аз коркард намудани маълумоти таҷрибавии ҳосилшуда барномаи KEV барои ҳосилшавии пайвастаҳои

комплексй мувофиқи реаксияҳои (3), (4) ва (5), натиҷаҳои қаноатбахш медиҳад.

Аз рӯи натиҷаҳои коркарди барномаи KEV бузургиҳои бо роҳи таҷриба бадастомада ва назариявӣ(Е_{таҷр.} ва Е_{назар.}) ҳисоб карда ва гузошта мешаванд. Дар ҳолати мувофиқати қаноатбахш доштани маълумотҳои ин бузургиҳо барнома бузургиҳои имконпазири сабитҳои устуворӣ ва фосилаҳои боварибахши онҳоро меёбад.

Қайд кардан зарур аст, ки барои осон намудани таҳлили хатогиҳои таҷриба дар барномаи KEV имконияти соҳтани графики(plot) натиҷаҳои таҷрибавии ҳисобкардашуда вобаста аз шумораи нуқтаҳои титронидан амалӣ карда шудааст.

Ба сифати мисол дар расми 5 вобастагии шумораи нуқтаҳои титронидан аз Е_{таҷр.} ва Е_{назар.} оварда шудааст.



Расми 5. Вобастагии шумораи нуқтаҳои титронидан аз Е_{таҷр.} ва Е_{назар.} ҳангоми комплексҳосилкуни нуқра (I) бо N,N'-ДЭТМ дар маҳлули 25 %-аи ҳаҷмии ДМСО

Муқоисаи муайянкунандаҳои таҷрибавӣ ва назариявии график нишон дод, ки онҳо аз якдигар қариб фарқ намекунанд. Эҳтимолияти ҳосилшавии зарраҳои комплексии мономерӣ мувофиқати қаноатбахши комплексҳоро дар Е_{таҷр.} ва Е_{назар.} тасдиқ мекунад. Агар ба барнома дигар шаклҳои комплексӣ ворид карда шаванд, он гоҳ, масофаи байни қаҷхатаҳо зиёд мешавад. Вобаста ба ин, нишон дода шуд, ки дар шароитҳои омӯхташудаи мо (шароити концентратсионӣ, таркиби ҳалкунандаи ғайриобӣ ва ғ.) дар маҳлул шаклҳои комплексии мономерии AgL, AgL₂ ва AgL₃ ҳосил мешаванд. Барои ҳар як шакли комплексӣ бузургии сабити умумии устуворӣ муайян карда шуда, дар ҷадвали 7(а, б, в, г) қиматҳои сабитҳои умумии устувории комплексҳои нуқра (I) бо N,N'-ДЭТМ(L) дар маҳлулҳои дорои миқдори гуногуни ҳалкунандаи ғайриобӣ: об-R, ки дар ин ҷо R-ДМСО, ДМФА, метанол, эатанол мебошад(T=298 К, J=0,1 мол/л), оварда шудаанд.

Чадвали 7. Бузургихои сабитҳои умумии устувории комплексҳои нуқра
(I) бо N,N'-ДЭТМ(L), T=298 K, J=0,1 мол/л
а) об-ДМСО

Миқдори ДМСО, %-и ҳаҷмӣ	$\lg\beta_1[\text{AgL}]^+$	$\lg\beta_2[\text{AgL}_2]^+$	$\lg\beta_3[\text{AgL}_3]^+$
25,0	$5,65 \pm 0,07$	$9,54 \pm 0,29$	$13,84 \pm 0,06$
50,0	$5,79 \pm 0,15$	$10,35 \pm 0,06$	$13,90 \pm 0,14$
75,0	$7,01 \pm 0,15$	$10,89 \pm 0,14$	$14,16 \pm 0,71$

б) об-ДМФА

Миқдори ДМФА, %-и ҳаҷмӣ	$\lg\beta_1[\text{AgL}]^+$	$\lg\beta_2[\text{AgL}_2]^+$	$\lg\beta_3[\text{AgL}_3]^+$
25,0	$4,81 \pm 0,08$	$8,72 \pm 0,18$	$12,33 \pm 0,12$
50,0	$5,48 \pm 0,23$	$10,01 \pm 0,09$	$13,66 \pm 0,06$
75,0	$6,99 \pm 0,20$	$10,84 \pm 0,17$	$14,19 \pm 0,60$

в) об-метанол

Миқдори метанол, %-и ҳаҷмӣ	$\lg\beta_1[\text{AgL}]^+$	$\lg\beta_2[\text{AgL}_2]^+$	$\lg\beta_3[\text{AgL}_3]^+$
25,0	$4,60 \pm 0,44$	$9,93 \pm 0,03$	$13,53 \pm 0,01$
50,0	$5,33 \pm 0,07$	$9,12 \pm 0,29$	$13,72 \pm 0,04$
75,0	$5,62 \pm 0,08$	$10,29 \pm 0,06$	$13,94 \pm 0,04$

г) об-этанол

Миқдори этанол, %-и ҳаҷмӣ	$\lg\beta_1[\text{AgL}]^+$	$\lg\beta_2[\text{AgL}_2]^+$	$\lg\beta_3[\text{AgL}_3]^+$
25,0	$5,24 \pm 0,06$	$9,32 \pm 0,14$	$13,24 \pm 0,06$
50,0	$5,53 \pm 0,06$	$10,03 \pm 0,06$	$13,62 \pm 0,03$
75,0	$6,01 \pm 0,07$	$10,44 \pm 0,07$	$14,04 \pm 0,05$

Табиати ҳалкунандай органикӣ ба таври гуногун ба устувории комплексҳои нуқра таъсир меқунад. Новобаста аз табиати ҳалкунандай органикӣ устувории комплексҳо ҳангоми афзудани миқдори ҳалкунандай ғайриобӣ зиёд мешавад. Таҳлил намудани адабиёт нишон медиҳад, ки омили муайяншаванд, ки ба тағйирёбии устувории комплексҳо зимни иваз кардани ҳалкунанда таъсир мерасонад, ин фарқияти зиёд дар ҳолати солватии атоми

марказй ва ионҳои комплексӣ мебошад. Эҳтимолан ин натиҷаи дигаргуншавии амиқи энергетикӣ ва соҳтории сфераи координатсионии иони марказй дар раванди комплексҳосилшавӣ ба ҳисоб меравад.

Хулоса

1. Аз рӯи натиҷаҳои таҳқиқоти гузаронидашуда хосиятҳои кислотагӣ-асосии тиопириин ва N,N'-диэтилтиомочевина дар маҳлулҳои обӣ ва обӣ-органикӣ муайян карда шуд. Бузургиҳои сабитҳои ионизатсияи ТП ва N,N'-ДЭТМ дар об ва маҳлулҳои обӣ-органикӣ муайян карда шуданд. Нишон дода шуд, ки ҳам тиопириин ва ҳам N,N'-диэтилтиомочевина ҳамчун асоси заифи яккислотагӣ рафтор мекунанд. **[1-М, 2-М, 5-М, 16-М].**
2. Бо тариқаи титронидани потенсиометрӣ аввалин маротиба раванди комплексҳосилкунии нуқра (I) бо тиопириин таҳқиқ карда шуд. Дар асоси натиҷаҳои таҷрибавӣ хулоса кардан мумкин аст, ки нуқра (I) дар ҳамаи ҳароратҳои омӯхташуда якбора се молекулаи типирииро аз рӯи муодилаи $\text{Ag}^+ + 3\text{L} = \text{AgL}_3^+$ пайваст мекунад. Нишон дода шуд, ки бо зиёд шудани ҳарорат бузургии сабити умумии устувории комплексҳои тиопириинии Ag(I) кам мешавад **[1-М, 2-М, 4-М, 6-М, 7-М].**
3. Аввалин маротиба муайян карда шуд, ки Ag(I) бо N,N'-диэтилтиомочевина ба таври зинагӣ бо ҳосилкунии шаклҳои комплексии таркибашон $[\text{Ag}(\text{N},\text{N}'\text{-ДЭТМ})]^{+}$, $[\text{Ag}(\text{N},\text{N}'\text{-ДЭТМ})_2]^{+}$ ва $[\text{Ag}(\text{N},\text{N}'\text{-ДЭТМ})_3]^{+}$ таъсир мекунад. Муайян карда шуд, ки зиёд шудани миқдори ҳалкунанда ба афзудани сабитҳои устувории комплексҳои ҳосилшудаи N,N'-диэтилтиомочевинии нуқра (I) оварда мерасонад. Бо мақсади муайян намудани баромади шаклҳои комплексӣ дар маҳлул қаҷхатаҳои тақсимшавии комплексҳои нуқра (I) дар маҳлулҳои обӣ-органикӣ соҳта шуданд **[5-М, 16-М].**
4. Муайян карда шуд, ки дар маҳлул потенсиали системаи Ag^+/Ag бо зиёдшавии миқдори фоизии ДМФА ва ДМСО кам мешавад. Нишон дода шуд, ки ҳангоми гузариш аз об ба маҳлули обӣ-органикии ДМФА(ДМСО) сабити устувории комплекси $[\text{Ag}(\text{TP})_3]^{+}$ кам мешавад **[2-М, 8-М, 9-М, 15-М].**
5. Нишон дода шуд, ки зимни гузариш аз об ба маҳлули обӣ-спиртӣ (25 %-и ҳаҷмӣ)-и метанол(этанол) дар аввал якбора камшавии сабити устуворӣ мушоҳида шуда, сипас ҳангоми афзудани концентратсияи ҳалкунандай органикӣ камшавии мунтазами қимати $\lg\beta[\text{Ag}(\text{TP})_3]^{+}$ дида мешавад **[3-М, 10-М, 11-М, 13-М, 14-М].**
6. Бо истифодаи сабитҳои устуворӣ функцияҳои термодинамикии раванди комплексҳосилкунии муайян карда шуданд. Муайян карда шуд, ки ҳосилшавии комплекси сеивазшудаи тиопириинии нуқра (I) бо хориҷшавии гармӣ ба амал меояд. Бузургии ΔS қимати мусбатро мегирад. Нишон дода шуд, ки зимни ҳосилшавии комплекси сеивазшудаи тиопириинии нуқра (I) бузургии ΔG қимати манғӣ дорад.

Ҳангоми дар маҳлул зиёд шудани фоизи ҳаҷмии метанол ва этанол қимати энергияи озоди Гиббси ҳосилшавии комплекси $[Ag(TP)_3]^+$ меафзояд [1-М, 4-М].

Тавсияҳо оид ба истифодаи амалии натиҷаҳо

1. Натиҷаҳои таҷрибавии бадастовардаи кори илмӣ ҳам аҳамияти фундаменталӣ ва ҳам аҳамияти татбиқӣ доранд. Маълумоти нави таҷрибавии ҳосилкардашуда доир ба ҳосиятҳои кислотагӣ-асосии тиопирин ва N,N'-диэтилтиомочевина дар маҳлулҳои обӣ-органикӣ, таъсири табииати лиганд ва ҳалқунандай органикӣ ба устувории комплексҳои онҳо бо нуқра ҳамчун объектҳои аз ҷиҳати биологӣ фаъол барои ҳалли масъалаҳои татбиқии тиб, фармакология ва хоҷагии ҳалқ аҳамияти амалӣ дорад.
2. Маълумоти ҷамъоваришуда барои вусъат додани гузариши реаксияи комплексҳосилшавӣ ҳангоми иваз намудани ҳалқунанда саҳми асосӣ гузошта, имконият медиҳад, ки механизми равандҳои баамалоянда фаҳмида шавад.
3. Саҳехии маълумоти таҷрибавии ҳосилшуда имкон медиҳад, ки он ба сифати маводи маълумотӣ истифода шавад.

Рӯйхати маводҳои нашршуда оид ба мавзӯи диссертатсия

Мақолаҳое, ки дар маҷаллаҳои тақризшавандай КОА-и назди

Президенти ҶТ нашр шудаанд:

[1-М]. **Кудратуллоев Ё.К.** Комплексообразование серебра (I) с тиопирином при температурах 278-318 К / К.С. Мабаткадамзода, **Ё.К. Кудратуллоев**, А.С. Содатдинова // Доклады Академии наук Республики Таджикистан. - 2018. - Т. 61. № 4. - С. 382-387.

[2-М]. **Кудратуллоев Ё.К.** Комплексообразование серебра (I) с тиопирином в водно-органических растворителях / **Ё.К. Кудратуллоев**, К.С. Мабаткадамзода // Вестник Таджикского национального университета. Серия естественных наук. - 2018. - № 4. - С. 231-237.

[3-М]. **Кудратуллоев Ё.К.** Комплексообразование серебра (I) с тиопирином в водно-спиртовых растворах / **Ё.К. Кудратуллоев**, К.С. Мабаткадамзода // Известия Академии наук Республики Таджикистан. Отделение физико-математических, химических, геологических и технических наук. - 2020. - № 1 (178). - С. 89-95.

[4-М]. **Кудратуллоев Ё.К.** Комплексообразование серебра (I) с тиопирином в интервале температур 288-328 К / **Ё.К. Кудратуллоев** // Известия Национальной академии наук Таджикистана. Отделение физико-математических, химических, геологических и технических наук. - 2023. - № 1 (190). - С. 46-52.

[5-М]. **Кудратуллоев Ё.К.** Комплексообразование серебра (I) с N,N'-диэтилтиомочевиной в водно-диметилформамидных и водно-диметилсульфоксидных растворах / **Ё.К. Кудратуллоев** // Политехнический Вестник, серия инженерные исследования. - 2024. - № 1. - С. 104-108.

Мақолаҳои илмӣ ва фишурдаҳое, ки дар маводҳои конференсияҳои илмӣ нашр шудаанд:

- [6-М]. **Кудратуллоев Ё.К.** Комплексообразование Ag(I) с тиопирином при 298 К / С.М. Сафармамадов, К.С. Мабаткадамова, **Ё.К. Кудратуллоев** // Материалы второй Международной конференции на тему «Химия алифатических и циклических соединений глицерина и области их использования», посвященной 75-летию д.х.н., член-корреспондент АН РТ, профессора Кимсанова Бури Хакимовича. - Душанбе, 2016. - С. 102-104.
- [7-М]. **Кудратуллоев Ё.К.** Комплексообразование Ag (I) с тиопирином при 288 К / С.М. Сафармамадов, К.С. Мабаткадамова, **Ё.К. Кудратуллоев** // Материалы Республиканской научно-теоретической конференции профессорско-преподавательского состава и сотрудников ТНУ, посвященной «20-ой годовщине Дня национального единства» и «Году молодёжи». - Душанбе, 2017. - С. 545-546.
- [8-М]. **Кудратуллоев Ё.К.** Комплексообразование серебра (I) с тиопирином в водно-диметилформамидном растворе при 298 К / **Ё.К. Кудратуллоев**, К.С Мабаткадамзода // Материалы Республиканской научно-теоретической конференции профессорско-преподавательского состава и сотрудников ТНУ, посвященной Международному десятилетию действия «Вода для устойчивого развития, 2018-2028», «Год развития туризма и народных ремесел», «140-ой годовщине со дня рождения Героя» Таджикистана Садриддина Айни» и «70-ой годовщине со дня создания Таджикского национального университета». - Душанбе, 2018 - С.651-652
- [9-М]. **Кудратуллоев Ё.К.** Комплексообразование серебра (I) с тиопирином в водно-диметилсульфоксидном растворе при 298 К / **Ё.К. Кудратуллоев**, С.М. Сафармамадов, К.С. Мабаткадамова // Материалы Международной конференции «Комплексные соединения и аспекты их применения». – Душанбе, 2018. - С. 50-51.
- [10-М]. **Кудратуллоев Ё.К.** Комплексообразование серебра (I) с тиопирином в среде этанола / **Ё.К. Кудратуллоев**, К.С. Мабаткадамзода // Материалы Республиканской научно-теоретической конференции профессорско-преподавательского состава и сотрудников ТНУ, посвященная празднованию «5500-летие древнего Саразма», «700-летия выдающегося таджикского поэта Камола Худжанди» и «20-летию изучения и развития естественных, точных и математических наук в сфере науки и образования(2020-2040 годы)». - Душанбе, 2020. - С. 402.
- [11-М]. **Кудратуллоев Ё.К.** Комплексообразование серебра (I) с тиопирином в среде метанола при 298,15 К / **Ё.К. Кудратуллоев** // «Современные проблемы и перспективные направления инновационного развития науки». Материалы XV международной научно-практической конференции молодых ученых и студентов, посвящённой «Годам развития села, туризма и народных ремесел(2019-2021)» ГОУ «Таджикский государственный медицинский университет им. Абуали ибни Сино». - Душанбе, 2020. - С. 418.

- [12-М]. **Кудратуллоев Ё.К.** Комплексообразование серебра (I) с тиопирином в водно-метанольных растворах при 298,15 К / **Ё.К. Кудратуллоев**, К.С. Мабаткадамзода // Сборник статей республиканской научно-теоретической конференции на тему «Основы развития и перспективы химической науки в Республике Таджикистан», посвящено 60-летию химического факультета и памяти д.х.н., профессора, академика АН РТ Нуманова Ишанкула Усмановича. - Душанбе, 2020. –С. 34-35.
- [13-М]. **Кудратуллоев Ё.К.** Комплексообразование серебра (I) с тиопирином в водно-этанольных растворах при 298,15 К / **Ё.К. Кудратуллоев**, К.С. Мабаткадамзода // Сборник статей Республиканской научно-теоретической конференции на тему «Основы развития и перспективы химической науки в Республике Таджикистан», посвящено 60-летию химического факультета и памяти д.х.н., профессора, академика АН РТ Нуманова Ишанкула Усмановича. - Душанбе, 2020. –С. 35-37.
- [14-М]. **Кудратуллоев Ё.К.** Комплексообразование серебра (I) с тиопирином в водно-метанольный раствор при 298,15 К / **Ё.К. Кудратуллоев** // Актуальные вопросы современных научных исследований. Материалы XVII научно-практической конференции молодых ученых и студентов ГОУ «ТГМУ им. Абуали ибни Сино» с международным участием. - Душанбе, 2022. – С. 129.
- [15-М]. **Кудратуллоев Ё.К.** Комплексообразование серебра (I) с тиопирином в водно-диметилформамидном растворе при 298,15 К / **Ё.К. Кудратуллоев** // Актуальные вопросы современных научных исследований». Материалы XVII научно-практической конференции молодых ученых и студентов ГОУ «ТГМУ им. Абуали ибни Сино» с международным участием. - Душанбе, 2022. – С. 129-130.
- [16-М]. **Кудратуллоев Ё.К.** Комплексообразование серебра (I) с N,N'-диэтилтиомочевиной в водно-этанольном растворе / **Ё.К. Кудратуллоев**, К.С. Мабаткадамзода // Сборник статей VI Международную научно-практическую конференцию на тему «Вопросы физической и координационной химии», посвященную «Двадцатилетию изучения и развития естественных, точных и математических наук в сфере образования», 90-летию доктора химических наук, профессора Якубова Хамида Мухсиновича и памяти доктора химических наук, профессора Юсуфова Зухуриддина Нуриддиновича, 75-летию и 53-летию научно-педагогической деятельности доктора химических наук, профессора Рахимовой Мубаширхон. - Душанбе, 2024. – С.44-48.

АННОТАСИЯ
**рисолаи Құдратуллоев Ёқуб Құдратуллоевич дар мавзўи «Комплексообразование серебра(I)
с тиопирином и N,N'-диэтилтиомочевиной в водных и водно-органических растворах»**

Калидвожаҳо: нукра (I), тиопирин, N,N'-диэтилтиомочевина, комплексҳосилкунй, сабити умумии устуворий, лиганди органикӣ, функсияҳои термодинамикӣ, сабити ионизатсия, хосияти кислотагиу асосӣ.

Объекти таҳқиқот: системаи Ag(I)-тиопирин-R(спирти этил(метил), ДМФА, ДМСО)-H₂O; Ag(I)-N,N'-диэтилтиомочевина-R(спирти этил(метил), ДМФА, ДМСО)-H₂O.

Хадафи таҳқиқот: таҳқиқи раванди комплексҳосилкунии Ag(I) бо тиопирин(ТП) ва N,N'-диэтилтиомочевина(N,N'-ДЭТМ) дар маҳлулҳои обӣ ва обӣ-органикӣ, муайян кардани қиматҳои энергияи Гиббси ҳосилшавии комплексҳо, муайян намудани таъсири миқдори ҳалқунандаҳои органикӣ(об-спирт, об-ДМФА ва об-ДМСО) ба таркиб ва устувории комплексҳо

Усулҳои таҳқиқот: асоси методологии таҳқиқот гузаронидани таҷриба, коркардкунӣ, таҳлил намудан ва муқоиса кардан мебошад. Барои омӯзиши хосиятҳои кислотагӣ-асосии тиопирин, N,N'-диэтилтиомочевина ва таҳқиқи раванди комплексҳосилкунии нукра (I) бо тиопирин ва N,N'-диэтилтиомочевина тариқаҳои препартивии химияи координатсияӣ, pH-метрия, потенсиометрия, усулҳои Фридман, Леден, Кларк ва Глю ва усулҳои мусоиди коркарди омории(статистикии) натиҷаҳои таҷрибавӣ барои нишон додани эътиомднокии маълумоти бадастовардашуда тариқи барномаҳои компютерӣ бо забони барномасозии «Excel», «BorlandDelhi» и «KEV» истифода шуданд.

Наиҷаҳои таҳқиқот ва навғонихо: аввалин маротиба бо усули титронидани pH-метрӣ хосияти кислотагиу асосии тиопирин ва N,N'-диэтилтиомочевина дар маҳлулҳои обӣ ва обӣ-органикӣ(бо-этанол, об-метанол, об-ДМФА ва об-ДМСО)-и таркибашон тағиyrёбанда омӯхта шуд. Муайян карда шуд, ки зиёдшавии миқдори ҳалқунандаи гайриобӣ ба зиёдшавии қимати pH-и лиғандҳои органикӣ оварда мерасонад.

Аввалин маротиба бо роҳи таҷрибавӣ сабитаҳои устувории комплексҳои Ag(I) с ТП ва N,N'-ДЭТМ дар об-, маҳлулҳои обии метанол, этанол, диметилформамид ва диметилсулфоксид муайян карда шуд. Қонунияти таъсири табиати ҳалқунанда ва лиганди органикӣ ба устувории комплексҳои ҳосилшудаи нукра (I) нишон дода шуд. Муайян карда шуд, ки новобаста аз миқдори ҳалқунандаи органикӣ нукра (I) ҳам дар маҳлулҳои обӣ ва ҳам дар маҳлулҳои обӣ-органикӣ се молекулаи тиопирин(ТП)-ро аз рӯи муодилаи $\text{Ag}^+ + 3\text{L} = \text{AgL}_3^+$ пайваст мекунад. Нишон дода шуд, ки бо зиёдшавии ҳарорат бузургии сабитҳои умумии устувории ҳосилшавии комплексҳои тиопиринии Ag(I) кам мешавад. Муқаррар карда шуд, ки ҳосилшавии зарраи комплексии нукра (I) бо ТП (AgL_3^+) бо ҳосилшавии гармӣ ба амал меояд. Бузургии ΔS қимати мусбатро мегирад. Бузургии энергияи Гиббс бошад, қимати манғӣ дорад ва аз гузариши худбаҳудии реаксияи комплексҳосилшавӣ шаҳодат медиҳад. Нишон дода шуд, ки зиёд шудани миқдори лиғандҳои органикӣ ба устувории комплекси сеивазшудаи тиопиринии нукра (I) таъсири назаррас намерасонад. Бо афзудани концентратсияи ҳалқунандаи органикӣ устувории комплекс кам тағиyr мейёбад.

Модели нақшавии ҳосилшавии комплексҳо дар маҳлул пешниҳод карда шуд. Муайян карда шуд, ки Ag(I) бо N,N'-диэтилтиомочевина таъсир карда, се шакли комплексии таркибашон $[\text{AgN},\text{N}'\text{-ДЭТМ}]$, $[\text{Ag}(\text{N},\text{N}'\text{-ДЭТМ})_2]^+$ ва $[\text{Ag}(\text{N},\text{N}'\text{-ДЭТМ})_3]^{++}$ -ро ҳосил мекунад. Нишон дода шуд, ки бо зиёд шудани миқдори ҳалқунанда сабитҳои устувории комплексҳои ҳосилшудаи N,N'-диэтилтиомочевинии нукра (I) меафзояд.

Дараҷаи истифода: маълумоти бадастоварда барои рушди гузариши реаксияи комплексҳосилшавӣ ҳангоми иваз намудани ҳалқунанда саҳми асосӣ гузошта, имкон медиҳад, ки механизми равандҳои гузаранда дарк карда шавад. Саҳехии маълумотҳои таҷрибавии гирифташуда имкон медиҳад, ки он ба стифати маводи маълумотӣ истифода бурда шавад. Вобастагии ҳароратии сабитҳои устувории комплексҳои ҳосилшуда имконият медиҳад, ки ҳосилшавии комплексҳои нукра (I) бо дигар лиғандҳои органикӣ дар фосилаи васеи ҳарорат пешгӯй карда шавад.

Татбиқи амалии наиҷаҳои таҳқиқот: маълумоти нави таҷрибавии доир ба хосиятҳои кислотагӣ-асосии тиопирин ва N,N'-диэтилтиомочевина дар маҳлулҳои обӣ ва обию органикӣ гирифташуда, таъсири табиати ҳалқунанда ва лиганди органикӣ ба устувории комплексҳои нукра (I) бо ин лиғандҳо ҳамчун объектҳои аз ҷиҳати биологӣ фаъол барои ҳалли масъалаҳои татбиқии тиб, фармакология ва ҳочагии ҳалқ аҳамияти амалӣ дорад.

АННОТАЦИЯ
диссертации Кудратуллоева Ёкуба Кудратуллоевича на тему: «Комплексообразование серебра(I) с тиопирином и N,N'-диэтилтиомочевиной в водных и водно-органических растворах»

Ключевые слова: серебро (I), тиопирин, N,N'-диэтилтиомочевина, комплексообразование, общая константа устойчивости, органический лиганд, термодинамические функции, константа ионизации, кислотно-основные свойства.

Объект исследования-система Ag(I)-тиопирин-R(вода-этанольный(метиловый) спирт, вода-ДМФА, вода-ДМСО)-H₂O; система Ag(I)-N,N'-диэтилтиомочевина-R(этанольный(метиловый) спирт, ДМФА, ДМСО)-H₂O.

Цель исследования: исследование процесса комплексообразования Ag(I) с тиопирином (ТП) и N,N'-диэтилтиомочевиной(N,N'-ДЭТМ) в водных и водно-органических растворах, определение энергии Гиббса образования комплексов, установление влияния содержания органических растворителей(вода-спирт, вода-ДМФА, вода-ДМСО) на состав и устойчивость комплексов.

Методы исследования: методологической основой исследования является эксперимент, обработка, анализ и сравнения. Для изучения кислотно-основных свойств тиопирина, N,N'-диэтилтиомочевины и процесса комплексообразования серебра (I) с тиопирином и N,N'-диэтилтиомочевинами использованы методы препаративной координационной химии, pH-метрия, потенциометрия, метод Фридмана, Ледена, Кларка и Глю и современные методы статистической обработки экспериментальных результатов для выявления достоверности полученных данных компьютерные программы на языке программирования «Excel», «BorlandDelhi» и «KEV».

Полученные результаты и их новизна: Впервые pH-метрическим методом титрования исследовано кислотно-основное равновесие тиопирина и N,N'-диэтилтиомочевины в водных и водно-органических растворах(вода-этанол, вода-метанол, вода-ДМФА, вода-ДМСО) переменного состава. Установлено, что возрастание содержания неводного растворителя приводит к увеличению значения рK органических лигандов.

Экспериментально впервые определены константы устойчивости комплексов Ag(I) с ТП и N,N'-ДЭТМ в воде, водных растворах метанола, этанола, диметилформамида и диметилсульфоксида. Выявлены закономерности влияния природы органического лиганда и растворителя на устойчивость образующихся комплексов серебра (I). Установлено, что серебро (I) как в водном, так и водно-органических растворах независимо от содержания неводного растворителя присоединяет сразу три молекулы тиопирина по уравнению Ag⁺ + 3L = AgL₃⁺. Показано, что с увеличением температуры величина общей константы образования тиопиринового комплекса Ag(I) уменьшается. Выявлено, что образование комплексной частицы серебра с ТП(AgL₃⁺) сопровождается выделением тепла. Величина ΔS имеет положительное значение. При этом величина энергии Гиббса принимает отрицательное значение, свидетельствующее в пользу самопроизвольного протекания процесса комплексообразования. Выявлено, что увеличение содержания органического растворителя в растворе не оказывает существенного влияния на устойчивость трехзамещенного тиопиринового комплекса серебра. С увеличением концентрации органического растворителя устойчивость комплекса незначительно уменьшается.

Предложена схематическая модель образования комплексов серебра в растворе. Установлено, что Ag(I) с N,N'-диэтилтиомочевиной реагирует ступенчато с образованием трех комплексных форм составов [Ag(N,N'-ДЭТМ)]⁺, [Ag(N,N'-ДЭТМ)₂]⁺ и [Ag(N,N'-ДЭТМ)₃]⁺, соответственно. Выявлено, что увеличение содержания растворителя сопровождается увеличением констант устойчивости образующихся N,N'-диэтилтиомочевинных комплексов серебра (I).

Степень использования: Полученные данные вносят существенный вклад в развитие протекания комплексообразования при смене растворителя и позволяют понять механизм протекающих процессов. Точность полученных экспериментальных данных позволяет использовать их в качестве справочного материала. Температурные зависимости констант устойчивости образующихся комплексов дают возможность предсказывать образования комплексов серебра с другими органическими лигандами в широком температурном интервале.

Область применения: полученные новые экспериментальные данные о кислотно-основных свойствах тиопирина, N,N'-диэтилтиомочевины в водно-органических растворах, влияния природы органического лиганда и растворителя на устойчивость их комплексов с серебром как биологически активных объектов, имеют практическое значение для решения прикладных задач медицины, фармакологии и сельского хозяйства.

ANNOTATION

dissertation of Qudratulloev Yokub Qudratulloevich on the topic: “Complexation of silver (I) with thiopyrine and N,N'-diethylthiourea in aqueous and aqueous-organic solutions”

Key words: silver (I), thiopyrine, N,N'-diethylthiourea, complexation, general stability constant, organic ligand, thermodynamic functions, ionization constant, acid-base properties.

The object of investigation: is the system Ag(I)-thiopyrine-R(water-ethyl(methyl) alcohol, water-DMF, water-DMSO)-H₂O; system Ag(I)-N,N'-diethylthiourea-R(ethyl(methyl) alcohol, DMF, DMSO)-H₂O.

Purpose of the study: to study the process of complexation of Ag(I) with thiopyrine(TP) and N,N'-diethylthiourea(N,N'-DETM) in aqueous and aqueous-organic solutions, determination of the Gibbs energy of complex formation, establishment of the influence of the content of organic solvents (water - alcohol, water-DMF, water-DMSO) on the composition and stability of the complexes.

Research methods: The methodological basis of the research is experiment, processing, analysis and comparison. To study the acid-base properties of thiopyrine, N,N'-diethylthiourea and the process of complex formation of silver(I) with thiopyrine and N,N'-diethylthiourea, methods of preparative coordination chemistry, pH-metry, potentiometry, the method of Friedman, Leden, Clark and Glue and modern methods of statistical processing of experimental results to determine the reliability of the data obtained; computer programs in the programming languages “Excel”, “BorlandDelhi” and “KEV”.

The results obtained and their novelty:

For the first time, the acid-base equilibrium of thiopyrine and N,N'-DETM -diethylthiourea in aqueous and aqueous-organic solutions (water-ethanol, water-methanol, water-DMF, water-DMSO) of variable composition was studied using the pH-metric titration method. It has been established that an increase in the content of a non-aqueous solvent leads to an increase in the pK value of organic ligands.

The stability constants of Ag(I) complexes with TP and N,N'-DETM in water, aqueous solutions of methanol, ethanol, dimethylformamide and dimethylsulfoxide were determined experimentally for the first time. The patterns of influence of the nature of the organic ligand and solvent on the stability of the resulting silver(I) complexes have been revealed. It has been established that silver(I), both in aqueous and aqueous-organic solutions, regardless of the content of the non-aqueous solvent, immediately attaches three molecules of thiopyrine according to the equation Ag⁺ + 3L=AgL₃⁺. It has been shown that with increasing temperature, the value of the overall formation constant of the Ag(I) thiopyrine complex decreases. It was revealed that the formation of a complex silver particle with TP (AgL³⁺) is accompanied by the release of heat. The value ΔS has a positive value. In this case, the value of the Gibbs energy takes on a negative value, indicating the spontaneous occurrence of the complex formation process. It was found that increasing the content of organic solvent in the solution does not have a significant effect on the stability of the trisubstituted thiopyrine silver complex. As the concentration of the organic solvent increases, the stability of the complex decreases slightly.

A schematic model of the formation of silver complexes in solution is proposed. It has been established that Ag(I) reacts with N,N'-diethylthiourea stepwise to form three complex forms of the compositions [Ag(N,N'-DETM)]⁺, [Ag(N,N'-DETM)₂]⁺ and [Ag(N,N'-DETM)₃]⁺, respectively. It was revealed that an increase in the solvent content is accompanied by an increase in the stability constants of the resulting N, N'-diethylthiourea silver(I) complexes.

Degree of use: The data obtained make a significant contribution to the development of complex formation when changing the solvent and allow us to understand the mechanism of the ongoing processes. The accuracy of the experimental data obtained allows them to be used as reference material. The temperature dependences of the stability constants of the resulting complexes make it possible to predict the formation of silver complexes with other organic ligands in a wide temperature range.

Scope: New experimental data obtained on the acid-base properties of thiopyrine, N,N'-diethylthiourea in aqueous-organic solutions, the influence of the nature of the organic ligand and solvent on the stability of their complexes with silver as biologically active objects, are of practical importance for solving applied problems medicine, pharmacology and agriculture.