УДК 544.65

ПРЕДПОСЫЛКИ К СОЗДАНИЮ ЭЛЕКТРОХИМИЧЕСКОГО ПЛАНАРНОГО ДАТЧИКА НА ОСНОВЕ КОМПОЗИТА RGO-PPD-SiW ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ ИЗОНИАЗИДА В БИОЛОГИЧЕСКИХ ЖИДКОСТЯХ¹

© 2023 г. Е. Ю. Писаревская^{а,} *, А. Л. Клюев^а, О. Н. Ефимов^b, А. В. Шапагин^a, В. Н. Андреев^a

^аИнститут физической химии и электрохимии им. А.Н. Фрумкина РАН, Москва, Россия ^bФедеральный исследовательский центр проблем химической физики и медицинской химии РАН, Черноголовка, Россия

> *e-mail: elena_pisarevska@bk.ru Поступила в редакцию 09.07.2022 г. После доработки 08.09.2022 г. Принята к публикации 30.09.2022 г.

Изучался новый редокс-активный композиционный материал на основе восстановленного оксида графена (**RGO**), поли-о-фенилендиамина (**PPD**) и кремневольфрамовой кислоты (**SiW**). Методом СЭМ показано резкое снижение содержания атомов кислорода в композите по сравнению с чистым оксидом графена (**GO**), что связано с его восстановлением до RGO в процессе синтеза RGO–PPD–SiW. Сочетание проводимости RGO и редокс-катализа за счет электроактивных компонентов (PPD и SiW) делают возможным создание различных датчиков при нанесении RGO–PPD–SiW на планарные электроды (SPCE). В настоящей работе изучалась возможность создания датчика на содержание противотуберкулезного антибиотика изониазида (гидразида изоникотиновой кислоты $C_6H_7N_3O - \Gamma UHK$). Методом ЦВА показано, что зависимость тока окисления изониазида от его концентрации представляет собой линейную зависимость. Электрокаталитический характер поведения композита при окислении изониазида также доказан методом импедансной спектроскопии.

Ключевые слова: восстановленный оксид графена, поли-о-фенилендиамин, электрокатализ, кремневольфрамовая кислота, изониазид

DOI: 10.31857/S0424857023030106, EDN: HWZDME

введение

Созданию электрохимических датчиков посвящены десятки миллионов работ, достаточно только ввести в поисковую строку в Интернете словосочетание "electrochemical sensors", чтобы убедиться в этом. Среди всех датчиков именно электрохимические составляют больше половины. Электрохимические датчики применяются в самых разных областях, например в сфере охраны природы, в промышленности, в медицине [1, 2]. В 2019 г. было опубликовано более 500 обзорных статей по электрохимическим сенсорам. Высокое разнообразие подобных устройств обусловлено неограниченной вариативностью многокомпонентных наноматериалов различной формы, размера, химического состава и поверхностных функциональных групп [2]. Среди наноматериалов, используемых в электрохимических датчиках, огромную роль играют композиты на основе оксида графена. Подобные датчики изготавливают с использованием различных модифицирующих наночастиц, которые эффективно удерживаются на поверхности или в объеме электрода. В качестве таких частиц используют широкий спектр как неорганических, так и органических материалов. Среди наиболее распространенных можно назвать оксиды и комплексы металлов, наночастицы металлов, редокс-активные полимеры [3, 4]. Часто подобные датчики используются для обнаружения и определения различных электроактивных частиц в образцах. В отличие от нанотрубок, графен и GO являются нетоксичным материалом, что существенно увеличивает его применимость, особенно в медицине.

Среди задач, которые приходится решать с помощью электрохимических сенсоров, одной из значимых является определение наличия и содер-

¹ По материалам доклада на 16-м Международном Совещании "Фундаментальные проблемы ионики твердого тела", Черноголовка, 27.06.—03.07.2022.

жания различных препаратов в биологических жидкостях человека. Такая необходимость возникает, например, для определения правильной дозировки, мониторинга усвоения препарата, распределения его в организме и т.д. Одним из таких лекарственных средств, для которого разработка методов анализа до сих пор актуальна, является противотуберкулезный препарат изониазид (гидразид изоникотиновой кислоты С₆H₇N₃O ГИНК). Поскольку связанные с его применением побочные эффекты могут быть весьма чувствительными для здоровья, требуется тщательный контроль концентрации лекарственного средства в организме человека. Несмотря на наличие разнообразных сенсоров для этого препарата, изучение новых возможностей не прекращается, так как в каждом случае есть свои плюсы и минусы. Электрохимические методы определения изониазида имеют ряд преимуществ благодаря своей простоте, быстроте, стоимости, компактности приборов: большинство работ построено на электрохимическом окислении [5-8], либо восстановлении [9, 10] ГИНК. Однако, окисление изониазида на многих подложках, в частности на стеклоуглеродном электроде (СУЭ), происходит при значительном перенапряжении (порядка 900 мВ), что приводит к снижению чувствительности и селективности. Поэтому для преодоления этой проблемы учеными разрабатываются новые материалы, среди которых видное место занимают наноматериалы на основе GO [11, 12]. С одной стороны, снижение содержания кислородных групп (т.е., восстановление GO) значительно способствует электрохимическому окислению изониазида, с другой - кислородные функциональные группы GO и карбоксамидные функциональные группы изониазида проявляют силы отталкивания, что снижает энергию адсорбции [11]. Поэтому важными задачами являются как можно более полное восстановление GO и модифицирование GO различными частицами, способствующими адсорбции изониазида или каталитически влияюшими на его окисление.

На начальном этапе изучается поведение изониазида на новых электродных материалах в буферных растворах или в физрастворе, как в среде, приближенной к биологической среде.

Ранее нами были получены новые композиты на основе RGO и PPD [13–15] и RGO–PPD–SiW, причем было установлено, что в процессе взаимодействия GO и о-фенилендиамина (**OPD**) происходит восстановление GO и окисление OPD, инициирующее его полимеризацию, а в процессе последующего электрохимического воздействия она продолжается с образованием композита RGO–PPD. Аналогичный процесс происходит и в присутствии различных гетерополикислот (ГПК), при этом GO также восстанавливается, а анион ГПК встраивается в композит в качестве противоиона к PPD, также являясь дополнительной редокс-частицей. Примечательно, что некоторые из подобных композитов, например RGO– PPD–SiW и RGO–PPD–PW (P-фосфор), проявляют электроактивность как в кислой среде, так и в физрастворе. Нами также было показано, что для RGO–PPD–SiW введение в физраствор местного анестетика амидного ряда (лидокаин, наропин или хирокаин) приводит к моментальному изменению вида ЦВА [16].

Если придерживаться концепции о том, что наличие кислородных групп мешает адсорбции изониазида на GO [11], то введение азотсодержащего полимера PPD при одновременном восстановлении GO возможно увеличит адсорбцию изониазида за счет неподеленной электронной пары при азоте. Как известно, гетерополикислоты используются в электрокатализе [17–19], поэтому ожидалось, что наличие гетерополианиона должно добавить каталитической активности композиту и снизить перенапряжение окисления изониазида.

Использование планарных электродов для создания электрохимических датчиков, в частности для определения изониазида, имеет широкое распространение. Такие электроды, как правило, представляют собой напечатанные трехэлектродные электрохимические ячейки, что также делает их применимыми в исследовательских целях [9, 20, 21]

ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНАЯ ЧАСТЬ

Приборы и материалы. Электрохимические измерения проводились на планарных электродах SPCE (Screen-printed carbon electrode), представляющих собой плоские трехэлектродные ячейки с рабочим и вспомогательным электродами из СУ и электродом сравнения Ag/AgCl. Измерения проводились в капле раствора (примерно 30– 50 мкл) на поверхности электрода.

Для получения покрытия из **GO** на **SPCE**, водную дисперсию GO $(5 \ r/n)^2$, разбавленную в соотношении 1 : 3, в течение 30 мин подвергали обработке в ультразвуковой ванне УЗВ-1/100-TH (выходная мощность генератора 75 Вт), а потом наносили на подложку микропипеткой и высушивали на воздухе.

Мономер о-фенилендиамин (OPD), как и SiW производства фирмы Aldrich, использовали в неизменном виде.

² www.graphenox-ru.com.



Рис. 1. Синтез композита RGO–PPD–SiW в 1 М H₂SO₄ на SPCE (а), ЦВА композита (*1*) и чистого SPCE (*2*) в физрастворе (б).

Для получения композита RGO–PPD–SiW, на SPCE–GO наносили 50 мкл раствора 10^{-2} M OPD + + 10^{-3} M SiW в 1 M H₂SO₄ и в режиме ЦВА проводили электрохимическое соосаждение PPD–SiW (50 циклов ЦВА в диапазоне от 650 до –700 мВ в 10^{-3} М). После промывки электрода в деионизированной воде проводили изучение поведения изониазида в физрастворе.

В качестве растворителя для изониазида использовали физиологический раствор для инъекций (0.9%), производитель – Публичное акционерное общество "Биосинтез", г. Пенза, ул. 4, https://www.biosintez.com/.

Изониазид — белые таблетки 0.3 г производства ОАО "Биосинтез", Россия. От таблетки откалывали кусок, взвешивали и растворяли в физрастворе.



Электрохимические исследования проводили на потенциостатах-гальваностатах IPC-compact.

Спектры импеданса снимали с помощью потенциостата/гальваностата P-45X с модулем анализатора частотного отклика FRA-24M³. Импедансные измерения проводили в потенциостатическом режиме при потенциалах +0.4 и -0.7 В, в диапазоне 0.1 МГц-0.1 Гц, амплитуда возмущающего сигнала 10 мВ.

ЭЛЕКТРОХИМИЯ том 59 № 3 2023

Исследование морфологии поверхности и элементного состава образцов SPCE-RGO-PPD-SiW и SPCE-GO проводили на электронном сканирующем микроскопе с рентгеноспектральным энергодисперсионным микроанализатором Jeol JSM 6060A (Япония) при ускоряющем напряжении 15 кэВ.

РЕЗУЛЬТАТЫ И ОБСУЖДЕНИЕ

Синтез композита RGO-PPD-SiW

Получение SPCE–RGO–PPD–SiW и электроокисление изониазида в физрастворе. На рис. 1а приведены циклические вольтамперограммы (ЦВА) соосаждения PPD и SiW на SPCE–GO в 1 M H_2SO_4 . Видно, что для композита характерно наличие нескольких редокс-переходов в кислой среде. На рис. 16 представлена ЦВА полученного композита (1) и фоновая кривая (2) в физрастворе. Видно, что в физрастворе изониазид сохраняет редоксактивность, хотя пиков на ЦВА меньше и часть из них менее выражена.

На рис. 2 представлены ЦВА SPCE–RGO– PPD–SiW в растворах изониазида различных концентраций (от 0.25 до 2.5 мМ) в физрастворе. Из ЦВА заметно увеличение токов окисления с ростом концентрации. На врезке показана ЦВА на чистом SPCE для концентрации изониазида 1.68 мМ. Видно, что в случае использования модифицированного электрода токи окисления изониазида существенно выше.

Были получены зависимости тока от концентрации изониазида для трех различных значений потенциалов (рис. 3). Все три зависимости хорошо аппроксимируют прямыми линиями.

³ Производитель – "Electrochemical Instruments", г. Черноголовка Московской области. http://potentiostat.ru.

Ниже представлена предполагаемая схема окисления изониазида на композиционном электроде, играющего роль медиаторного катализатора:





Изучение морфологии поверхности и элементного состава. На рис. 4 показаны SEM-изображения поверхностей модифицированных электродов – SPCE-GO (а) и SPCE-RGO-PPD-SiW (б). Сравнение их поверхностей свидетельствует о том, что пластинчатая морфология, характерная для GO [22], после модифицирования PPD-SiW преобразуется в более мелкие структуры, что, возможно, связано с образованием на поверхностях пластин GO тонких оболочек из PPD-SiW.

При сопоставлении элементного состава для чистого GO и RGO–PPD–SiW можно обнаружить резкое снижение содержания атомов кислорода по отношению к количеству углерода (C:O, ат. %): 76.94: 21.71 для GO и 87.82: 8.96 для RGO– PPD–SiW. Это связано с восстановлением GO как при его контакте с раствором OPD, так и при циклировании потенциала в процессе синтеза. Как и следовало ожидать, в образце (б) обнаружено присутствие вольфрама и кремния. Следы кремния в образце (а) с чистым GO связано с его



Рис. 2. ЦВА SPCE–RGO–PPD–SiW в физрастворе + изониазид (от 0.25 до 2.5 мМ) в физрастворе. На врезке – ЦВА на чистом SPCE для 1.68 мМ раствора изониазида в физрастворе.

незначительным вымыванием из стеклянной лабораторной посуды.

Изучение окисления изониазида на SPCE– RGO–PPD–SiW методом электрохимического импеданса. Поскольку кинетические свойства композита (скорость переноса заряда между межфазной границей пленка/электролит, проводимость пленки) могут маскироваться на ЦВА процессами массопереноса в растворе, то для уточнения механизма электрокатализа нами была применена спектроскопия электрохимического импеданса. Этот метод довольно чувствителен, позволяет изучать сложные электрохимические системы, внося в них при этом минимальные искажения.

Судя по рис. 2, на ЦВА можно выделить анодную область потенциалов между +0.25 и +0.75 В, в которой проявляется влияние концентрации изониазида: с ростом концентрации наблюдается рост анодного тока окисления. Напротив, в катодной области потенциалов от -1.25 до +0.25 В разница практически не заметна. Поскольку часть исследователей указывают [9, 10] на возможность вольтамперометрического титрования в области восстановления изониазида, представляло интерес сравнить спектры импеданса в обе-



Рис. 3. Зависимости *I* от концентрации изониазида для трех различных значений потенциалов.

171



Рис. 4. СЭМ-изображения поверхностей GO (а) и RGO-PPD-SiW (б).

ПИСАРЕВСКАЯ и др.





Рис. 4. Окончание.



Рис. 5. Эквивалентная схема (а) и диаграммы Боде (б) для SPCE–RGO–PPD–SiW в чистом физрастворе (Blank, пустые) и в присутствии изониазида (Sample, заштрихованы) при потенциалах –0.4 В (квадраты), +0.1 В (круги) и +0.7 В (треугольники).

их областях. Для этого в потенциостатическом режиме были сняты импедансные спектры при значениях потенциала -0.4 В — катодная область и +0.7 В — анодная, а также выбрали одну промежуточную точку +0.1 В.

Полученные спектры представлены на диаграммах Боде на рис. 5. Судя по ним, в низкочастотной области при потенциале —0.4 В практически нет разницы между чистым физраствором и физраствором с изониазидом, тогда как в высокочастотной области наблюдаются незначительные различия, особенно на фазовой диаграмме. При потенциале +0.7 В, наоборот, наблюдаются значительные различия в низкочастотной области и незначительные изменения в области высоких частот.

Предложенная нами эквивалентная схема (рис. 5а) была выбрана на основании наличия двух релаксационных времен, соответствующих двум максимумам на фазовой диаграмме Боде (рис. 5б), что также подтвердилось в наших предыдущих исследованиях [15, 23].

ЭЛЕКТРОХИМИЯ том 59 № 3 2023

Е, В	Электролит	$R_{\rm s}, \Omega$	$R_{\rm f} imes 10^{-2}, \Omega$	$CPE_{p}\text{-}T \times 10^{5},$ $S \times s^{P}$	CPE _p -P	$\begin{array}{c} R_{\rm ct} \times 10^{-5}, \\ \Omega \end{array}$	$\frac{\text{CPE}_{\text{dl}}\text{-}\text{T} \times 10^{6}}{\text{S} \times \text{s}^{\text{P}}},$	CPE _{dl} -P
-0.4	Blank	160	2.7	4.9	0.95	3.5	17.8	0.84
	Sample	148	4.6	3.2	0.91	3.1	8.8	0.72
0.1	Blank	157	8.5	1.9	0.92	∞	8.0	0.76
	Sample	141	41.2	1.8	0.90	29.9	5.9	0.70
0.7	Blank	140	49.8	1.3	0.89	12.5	3.2	0.77
	Sample	139	289.1	1.8	0.74	1.2	2.2	0.77

Таблица 1. Blank – без изониазида; Sample – в присутствии изониазида

Высокочастотное сопротивление $R_{\rm s}$ включает в себя сопротивление проводников, контактов и электролита.

Высокочастотное релаксационное время моделирует пленку композиционного материала ($R_{\rm f}$ – сопротивление пленки, СРЕ_{dl} – емкость двойного электрического слоя на межфазной границе пленка/раствор, из-за неоднородности поверхности используется элемент постоянной фазы Constant Phase Element).

Низкочастотное релаксационное время моделирует протекание на поверхности пленки фарадеевской реакции окисления изониазида ($R_{\rm ct}$ – сопротивлением переноса заряда, и псевдоемкостью СРЕ_р, обусловленной протеканием фарадеевского процесса, также используется элемент постоянной фазы).

Высокочастотное сопротивление R_s включает в себя сопротивление проводников, контактов и электролита. Были сопоставлены значения R_f (сопротивление пленки) и R_{ct} (сопротивление переноса заряда) для чистого физраствора и физраствора с изониазидом при -0.4 и 0.7 В. Показано, что при -0.4 В, где не наблюдается восстановление изониазида, практически нет отличия между случаями чистого физраствора и раствора изониазида. Сопротивление пленки R_f в присутствии изониазида в 2 раза выше, чем в отсутствие, а сопротивление реакции R_{ct} не отличается.

При +0.1 В сопротивление композитной пленки в присутствии изониазида возрастает в 5 раз. Сопротивление реакции $R_{\rm ct}$ в фоновом растворе стремится к бесконечности, что характеризует электрод как идеально поляризуемый.

При E = +0.7 В, т.е. там, где наблюдается рост тока, в случае Sample, фарадеевское сопротивление пленки R_f почти в 6 раз выше, а сопротивление реакции R_{ct} на 1 порядок ниже — за счет протекающего тока окисления изониазида. Очевидно, что снижение R_{ct} может быть связано с электрокаталитическим поведением композита.

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

Была изучена возможность создания датчика на основе нового композита RGO-PPD-SiW. нанесенного на планарный электрод, для определения содержания противотуберкулезного препарата изониазида. В качестве начального этапа проводили его электрохимическое окисление на SPCE-RGO-PPD-SiW в физрастворе. С помошью СЭМ изучали поверхностную морфологию и элементный состав композита. При сопоставлении элементного состава пленок GO и RGO-PPD-SiW, нанесенных на планарный электрод, подтверждено значительное снижение содержания кислорода, т.е. восстановление GO до RGO в процессе синтеза композита. Показано, что при трех произвольно выбранных потенциалах в области окисления изониазида зависимость тока от концентрации представляет собой линейную зависимость. Методом электрохимического импеданса подтверждены каталитические свойства композита при электроокислении изониазида.

БЛАГОДАРНОСТИ

Работа выполнена в рамках Государственных программ ИПХЭ РАН и ИПХФ РАН (номера государственной регистрации АААА-А19-119041890032-6 и АААА-А19-119071190044-3).

КОНФЛИКТ ИНТЕРЕСОВ

Авторы заявляют, что у них нет конфликта интересов.

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

- Simões, F.R. and Xavier, M.G., Electrochemical Sensors, In: *Nanoscience and its Applications*, 2017, ISBN 978-0-323-49780-0.
- Bobacka, J., Electrochemical sensors for real-world applications, *J.Solid State Electrochem.*, 2020, vol. 24, p. 2039.

https://doi.org/10.1007/s10008-020-04700-4

3. Murthy, H.C.A., Kelele, K.G., Ravikumar, C.R., Nagaswarupa, H.P., Tadesse, A., and Desalegn, T.,

ЭЛЕКТРОХИМИЯ том 59 № 3 2023

Graphene-supported nanomaterials as electrochemical sensors: A mini review, *Results in Chem.*, 2021, vol. 3, p. 100131.

https://doi.org/10.1016/j.rechem.2021.100131

- Roy, S., Soin, N., Bajpai, R., Misra, D.S., McLaughlin, J.A., and Roy, S.S., Graphene oxide for electrochemical sensing applications, *J. Mater. Chem.*, 2011, vol. 21, p. 14725. https://doi.org/10.1039/C1JM12028J
- Shiri, S., Pajouheshpoor, N., Khoshsafar, H., Amidi, S., and Bagheri, H., An electrochemical sensor for the simultaneous determination of rifampicin and isoniazid using a C-dots@CuFe₂O₄ nanocomposite modified carbon paste electrode, *New J. Chem.*, 2017, vol. 41, p.15564.

https://doi.org/10.1039/C7NJ03029K

- Tajik, S., Dourandish, Z., Nejad, F.G., Afshar, A.A., and Beitollahi, H., Voltammetric Determination of Isoniazid in the Presence of Acetaminophen Utilizing MoS₂-Nanosheet-Modified Screen-Printed Electrode, *Micromachines*, 2022, vol. 13, p. 369. https://doi.org/10.3390/mi13030369
- 7. Zargar, B., Ghanavatizadeh, Z., and Hatamie, A., Electrochemical Study and Sensing of Isoniazid in Pharmaceutical with Modified Carbon Paste Electrode with Nanoceria Particles as an Effective Catalytic Amplifier, *Anal. Bioanal. Electrochem.*, 2019, vol. 11, p. 727.
- Botelho, C.N., Pavão, D.P., Damos, F.S., and Luz Rde C., Photoelectrochemical Sensor for Isoniazid: Application in Drugs Used in the Treatment of Tuberculosis, *Electroanalysis*, 2021, vol. 33, p. 1936. https://doi.org/10.1002/elan.202100023
- Bergamini, M.F., Santos, D.P., and Zanoni, M.V.B., Determination of isoniazid in human urine using screen-printed carbon electrode modified with poly-Lhistidine, *Bioelectrochemistry*, 2010, vol. 77, p. 133. https://doi.org/10.1016/j.bioelechem.2009.07.010
- Si, X., Jiang, L., Wang X., et al., Determination of Isoniazid on Cysteic acid/Graphene Modified Glassy Carbon Electrode, *Anal. Methods*, 2015, vol. 7, p. 793. https://doi.org/10.1039/C4AY02013H
- Qian, L., Thiruppathi, A.R., Zalm, J., and Chen, A., Graphene Oxide-Based Nanomaterials for the Electrochemical Sensing of Isoniazid, *ACS Appl. Nano Mater.*, 2021, vol. 4, p. 3696.
 - https://doi.org/10.1021/acsanm.1c00178
- Lima, K.C.M.S., Santos, A.C.F., Fernandes, R.N., Damos, F.S., and Luz, R. de C.S., Development of a novel sensor for isoniazid based on 2,3-dichloro-5,6dicyano-p-benzoquinone and graphene: Application in drug samples utilized in the treatment of tuberculosis, *Microchem. J.*, 2016, vol. 128, p. 226. https://doi.org/10.1016/j.microc.2016.04.024
- Pisarevskaya, E.Yu. and Efimov, O.N., Graphene Oxide as a Basis for Molecular Design, *Prot. Met. Phys.Chem. Surf.*, 2019, vol. 55, p. 468. https://doi.org/10.1134%2FS2070205119030213
- Pisarevskaya, E.Yu., Klyuev, A.L., Averin, A.A., Gorbunov, A.M., and Efimov, O.N., One-pot electrosynthesis and physicochemical properties of multifunctional material based on graphene oxide, poly-ophenylenediamine, and silicotungstic acid, *J. Solid.*

ЭЛЕКТРОХИМИЯ том 59 № 3 2023

State Electrochem., 2020, vol. 25, p. 859. https://doi.org/10.1007/s10008-020-04859-w

- Pisarevskaya, E.Yu., Klyuev, A.L., and Efimov, O.N., Comparison of electrochemical behavior of composites based on graphene oxide, poly-o-phenylenediamine, and heteropolyacids, *Polym. Adv. Technol.*, 2022, vol. 34, p.1137. https://doi.org/10.1002/pat.5587
- Pisarevskaya, E.Yu., Kolesnichenko, I.I., Averin, A.A., Gorbunov, A.M., and Efimov, O.N., A novel multifunctional composite based on reduced graphene oxide, poly-o-phenylenediamine and silicotungstic acid, *Synth. Metals*, 2020, vol. 270, p. 116596. https://doi.org/10.1016/j.synthmet.2020.116596
- Lv, Ye., Kong, A., Zhang, H., Yang, W., Chen, Y., Liu, M., Fu, Y., Zhang, J., and Li, W., Electrocatalytic oxidation of toluene into benzaldehyde based on molecular oxygen activation over oxygen vacancy of heteropoly acid, *Appl. Surface Sci.*, 2022, vol. 599, p. 153916.

https://doi.org/10.1016/j.apsusc.2022.153916

- Zakrzewska, B., Jakubów-Piotrowska, K., Gralec, B., et al, Multifunctional Material Composed of Cesium Salt of Keggin-Type Heteropolytungstate and PtRh/Vulcan Nanoparticles for Electrochemical Oxidation of 2-Propanol in Acidic Medium, *Electrocatalysis*, 2020, vol. 11, p. 454. https://doi.org/10.1007/s12678-020-00606-x
- Yu, S., Zhao, X., Su, G., et al., Synthesis and electrocatalytic performance of a P-Mo-V Keggin heteropolyacid modified Ag@Pt/MWCNTs catalyst for oxygen reduction in proton exchange membrane fuel cell, *Ionics*, 2019, vol. 25, p. 5141. https://doi.org/10.1007/s11581-019-03090-6
- Oliveira, P.R., Oliveira, M.M., Zarbin, A.J.G., Marcolino-Junior, L.H., and Bergamini, M.F., Flow injection amperometric determination of isoniazid using a screen-printed carbon electrode modified with silver hexacyanoferrates nanoparticles, *Sensors and Actuators B: Chem.*, 2012, vol. 171–172, p. 795. https://doi.org/10.1016/j.snb.2012.05.073
- Couto, R.A.S., Lima, J.L.F.C., and Quinaz, M.B., Screen-printed Electrode Based Electrochemical Sensor for the Detection of Isoniazid in Pharmaceutical Formulations and Biological Fluids, *Int. J. Electrochem. Sci.*, 2015, vol. 10, p. 8738.
- Hung, Y.F., Cheng, C., Huang, C.K., et al, Investigation of electrochemical reduction effects on graphene oxide powders for high-performance supercapacitors, *Int. J. Adv. Manuf. Technol.*, 2021, vol. 113, p. 1203. https://doi.org/10.1007/s00170-020-06578-y
- 23. Писаревская, Е.Ю., Клюев, А.Л., Ефимов, О.Н., Андреев, В.Н. Электрохимическое поведение нового композита на основе восстановленного оксида графена, поли-о-фенилендиамина и кремневольфрамовой кислоты. Электрохимия. 2021. Т. 57. С. 519. [Pisarevskaya, E.Yu, Klyuev, A.L., Efimov, O.N., and Andreev, V.N., Electrochemical Behavior of Novel Composite Based on Reduced Graphene Oxide, Polyo-Phenylenediamine, and Silicotungstic Acid, Russ. J. Electrochem., 2021, vol. 57, p. 921. https://doi.org/10.1134/s1023193521090044] https://doi.org/10.31857/S0424857021090048