____ НЕОРГАНИЧЕСКИЕ МАТЕРИАЛЫ ___ И НАНОМАТЕРИАЛЫ

УДК 546.655.4-31

АНТИ- И ПРООКСИДАНТНЫЕ СВОЙСТВА НАНОЧАСТИЦ ДИОКСИДА ЦЕРИЯ, ФУНКЦИОНАЛИЗИРОВАННЫХ ГАЛЛОВОЙ КИСЛОТОЙ

© 2023 г. М. М. Созарукова^{*a*, *}, Е. В. Проскурнина^{*b*}, И. В. Михеев^{*c*}, Л. А. Полевой^{*a*}, А. Е. Баранчиков^{*a*}, В. К. Иванов^{*a*, *c*}

^аИнститут общей и неорганической химии им. Н.С. Курнакова РАН, Ленинский пр-т, 31, Москва, 119991 Россия ^bМедико-генетический научный центр им. академика Н.П. Бочкова, ул. Москворечье, 1, Москва, 115522 Россия ^cМосковский государственный университет им. М.В. Ломоносова, Ленинские горы, 1, Москва, 119991 Россия

> **e-mail: S_MadinaM@bk.ru* Поступила в редакцию 18.04.2023 г. После доработки 10.05.2023 г. Принята к публикации 11.05.2023 г.

Впервые получены золи CeO₂, функционализированные галловой кислотой (ГК) в различных мольных соотношениях (CeO₂@ГК 1 : 1, 1 : 2, 2 : 1). Проанализирована антиоксидантная активность полученных наноматериалов по отношению к алкилпероксильным радикалам методом люминолактивированной хемилюминесценции. Показано, что композиты CeO₂@ГК обладают разнонаправленной редокс-активностью, обусловленной сочетанием антиоксидантных и прооксидантных свойств. Установлено, что редокс-активность композитов CeO₂@ГК в большей степени обусловлена лигандом — галловой кислотой. При этом иммобилизация галловой кислоты на поверхности наночастиц диоксида церия приводит к снижению ее антиоксидантной и прооксидантной активности. Данный эффект наиболее выражен в случае золя CeO₂@ГК состава 2 : 1, снижение антиоксидантной и прооксидантной емкости галловой кислоты составляет 40 ± 3 и 58 ± 9% соответственно.

Ключевые слова: нанозимы, наночастицы диоксида церия, галловая кислота, хемилюминесценция, редокс-активность

DOI: 10.31857/S0044457X23600834, EDN: MZAJQY

введение

Развитие нанотехнологий способствует созданию наноматериалов. перспективных для биомедицинского применения [1]. Основные требования, предъявляемые к таким наноматериалам в отношении их использования в составе фармпрепаратов, связаны с биосовместимостью, отсутствием токсичности, эффективностью терапевтического воздействия. Одним из основных инструментов модификации физико-химических свойств и биохимической активности наноматериалов является функционализация их поверхности различными лигандами [2, 3]. Относительно новым направлением в этой области является создание гибридных антиоксидантов, инактивирующих разные типы свободных радикалов, путем иммобилизации соединений с антиоксидантной активностью на поверхности наночастиц [4-6].

Одними из наиболее известных природных антиоксидантов являются фенольные соединения [7–9]. Ярким представителем этой группы веществ является галловая кислота (3,4,5-тригидроксибензойная кислота, **ГК**) – продукт гидролиза танинов [10]. Галловая кислота обращает на себя

внимание благодаря широкому спектру биологических применений, обусловленных ее антиоксидантными, противомикробными, противовоспалительными, противоопухолевыми, антимутагенными и другими свойствами [11, 12]. Успешное применение галловой кислоты для функционализации поверхности наноматериалов было продемонстрировано на примере различных неорганических наночастиц; усиление биологической активности наночастиц, в том числе антиоксидантных свойств наночастиц после иммобилизации на их поверхности галловой кислоты, наблюдали для $Fe_3O_4[13]$, γ -AlOOH [14], SiO₂ [15], Ag-Se [16], Au [17–19] и др.

Среди перспективных нанобиоматериалов особое место занимает нанодисперсный CeO₂ [20–24]. Возросший научный и практический интерес к диоксиду церия связан с обнаруженной у него способностью имитировать функции различных ферментов (энзимоподобная активность) [25– 31]. Сочетание энзимоподобной активности с относительно низкой токсичностью делает наночастицы CeO₂ перспективными компонентами фармацевтических препаратов нового поколения, в том числе для комбинированной антиоксидантной терапии заболеваний, обусловленных нарушениями редокс-метаболизма [32–36].

Сочетание наночастиц CeO₂ с галловой кислотой описано в единственном исследовании *in vivo*, в котором продемонстрирован защитный эффект галловой кислоты и наночастиц CeO₂ от нефротоксического действия цисплатина [37]. Полученные в этой работе результаты позволяют сделать вывод о потенциальном синергетическом действии галловой кислоты и нанодисперсного диоксида церия и рассматривать их в качестве перспективных нефропротекторов при химиотерапии [37]. Вместе с тем механизм обнаруженных терапевтических эффектов неясен, что требует проведения дальнейших исследований.

В настоящей работе впервые получены золи диоксида церия, стабилизированные галловой кислотой в различных мольных соотношениях (1 : 1, 1 : 2, 2 : 1). Хемилюминесцентным методом выполнен анализ антиоксидантной активности полученных материалов в отношении биохимически важных алкилпероксильных радикалов.

ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНАЯ ЧАСТЬ

Электростатически стабилизированный золь CeO₂ получали методом термогидролиза [38]. В качестве прекурсора использовали гексанитратоцерат(IV) аммония (#215473, Sigma). Водный раствор (NH₄)₂Ce(NO₃)₆ (100 г/л) нагревали при 95°C в течение 24 ч. Осадок трехкратно промывали изопропанолом и редиспергировали в деионизованной воде. Оставшийся изопропанол удаляли кипячением коллоидного раствора диоксида церия в течение 1 ч при постоянном перемешивании. Концентрация полученного золя CeO₂, определенная термогравиметрическим методом, составила 22.3 г/л (0.13 M).

Предварительно был приготовлен водный раствор лиганда — галловой кислоты (30 ммоль/л, ГК, #G7384, Sigma). Поверхность наночастиц CeO₂ функционализировали постепенным добавлением электростатически стабилизированного золя CeO₂ к раствору лиганда с последующим перемешиванием в течение 30 мин. Мольное соотношение CeO₂ : лиганд составляло 1 : 1, 1 : 2 и 2 : 1.

Рентгенофазовый анализ высушенных образцов золей CeO₂ проводили на дифрактометре Bruker D8 Advance (Германия), Cu K_{α} -излучение, геометрия θ -2 θ .

Для регистрации электронных спектров поглощения золей CeO_2 использовали спектрофотометр СФ-2000. Регистрацию спектров проводили в диапазоне длин волн от 200 до 700 нм.

Исследование коллоидных растворов CeO₂ методом динамического рассеяния света и анализ их электрокинетических свойств проводили при 20°C с использованием анализатора Photocor Complex (мощность излучения 25 мВт, диодный лазер, $\lambda = 650$ нм).

Анализ образцов методом инфракрасной (ИК) спектроскопии проводили на ИК-Фурье-спектрометре Bruker Vertex 70. оснашенном молулем однократного нарушенного полного внутреннего отражения (НПВО, алмазный кристалл). Диапазон волновых чисел 4000-100 см⁻¹, разрешение 1 см⁻¹, число сканирований 64, число сканирований фона 64, температура кристалла 50°С. Обработка результатов измерений включала выравнивание базовой линии всего спектра в диапазоне от 4000 до 100 см⁻¹, сглаживание спектра по 25 точкам, сглаживание (генерация прямолинейной области спектра) области поглощения СО2 от 2200 до 2400 см⁻¹. Образцы для исследования представляли собой нестабилизированный золь СеО₂, композит СеО₂@ГК (1:1) и исходный образец лиганда (галловая кислота). Для исследования жидких образцов на термостатируемый алмазный кристалл при 50°С наносили от 6 ло 9 мкл пробы, в течение 3-5 мин дожидались полного высыхания образца, затем проводили регистрацию спектров; для исследования твердых образцов порошок наносили на кристалл, затем прижимали винтом и проводили регистрацию спектров.

Антиоксидантную активность золей CeO₂ анализировали по отношению к алкилпероксильным раликалам методом люминол-активированной хемилюминесценции [39] на 12-канальном приборе Lum-1200 (DISoft, Россия). Образование радикалов происходило в результате термоиндуцированной реакции разложения 2,2'-азо-бис(2-амидинопропан) дигидрохлорида (АБАП). Регистрацию хемилюминесценции проводили в среде фосфатного буферного раствора (**PBS**, 100 мМ, pH 7.4) при 37°С. В кювету с PBS добавляли смесь АБАП (2.5 µМ, #123072, Sigma) с люминолом (2.0 µM, #123072, Sigта) и регистрировали свечение. После выхода интенсивности хемилюминесценции на постоянный уровень к смеси добавляли аликвоту исследуемого образца. Для обработки хемилюминограмм использовали программное обеспечение PowerGraph (версия 3.3).

РЕЗУЛЬТАТЫ И ОБСУЖДЕНИЕ

Физико-химическая характеристика композитов CeO₂@ГК. Рентгенограммы высушенного исходного золя CeO₂, полученного термогидролизом гексанитратоцерата(IV) аммония, и композита CeO₂@ГК (1:1) представлены на рис. 1а.

На рентгенограммах образцов CeO₂ присутствуют рефлексы (111), (200), (220), (311), характерные для однофазного кубического диоксида церия (PDF2 34-0394). Функционализация поверхно-



Рис. 1. Рентгенограммы порошков CeO_2 и композита $CeO_2@\Gamma K$ (1 : 1) (a); УФ-спектры поглощения нестабилизированного золя CeO_2 , композита $CeO_2@\Gamma K$ (1 : 1) и галловой кислоты (б), композитов $CeO_2@\Gamma K$ (1 : 1, 1 : 2, 2 : 1) (в).

сти наночастиц CeO₂ органическим лигандом не приводит к существенному изменению вида дифрактограмм (рис. 1а). Рентгенограмма наночастиц CeO₂, стабилизированных галловой кислотой (1 : 1), по расположению рефлексов соответствует рентгенограмме индивидуального нанокристаллического диоксида церия (рис. 1а). Размеры частиц, определенные по соотношению Шеррера [40] для наночастиц CeO₂ без стабилизатора и диоксида церия в составе композита CeO₂@ГK (1:1), составили 3.3 и 3.6 нм соответственно.

На электронных спектрах поглощения образцов немодифицированного золя CeO_2 и индивидуального раствора галловой кислоты (рис. 16) присутствуют полосы поглощения, характерные для диоксида церия (область 280—300 нм) и анионной формы галловой кислоты (211 и 260 нм).

В спектрах поглощения композитов $CeO_2@\Gamma K$ (рис. 16, 1в) положение полос, характерных для индивидуальных компонентов, остается неизменным. Отметим, что при иммобилизации галловой кислоты на других носителях, например на наночастицах γ -AlOOH, наблюдался батохромный сдвиг ее полос поглощения при 215 и 264 нм [14]. Увеличение содержания CeO₂ в составе композита CeO₂@ГK (2:1) (рис. 1в) приводило к увеличению интенсивности полосы поглощения CeO₂ и уменьшению интенсивности полос поглощения галловой кислоты.

Методом динамического рассеяния света для наночастиц СеО2 без стабилизатора и композита СеО₂@ГК (1:1) были определены величины средних гидродинамических диаметров частии. равные 12 и 16 нм соответственно. Анализ электрокинетических свойств золей показал. что модификация поверхности нанодисперсного диоксида церия галловой кислотой (1:1) привела к снижению абсолютной величины ζ-потенциала от $+40.1 \pm 0.5$ до $+31.2 \pm 0.7$ мВ. Это связано с тем, что на поверхности частиц в исходном золе CeO₂ находятся протонированные ОН-группы, а галловая кислота присутствует в растворе в анионной форме. Аналогичный характер изменения С-потенциала после связывания с галловой кислотой наблюдали ранее для наночастиц у-АЮОН [14]. Поскольку коллоидные растворы с абсолютным значением ζ-потенциала более 30 мВ считаются стабильными, можно констатировать, что золь CeO2, модифицированный галловой кислотой (1 : 1), обладает хорошей агрегативной устойчивостью.

В ИК-спектре нестабилизированного золя CeO_2 в диапазоне от 4000 до 100 см⁻¹ были идентифицированы полосы поглощения, характерные для диоксида церия (рис. 2а).



Рис. 2. ИК-Фурье-спектры нестабилизированного золя CeO_2 и композита $CeO_2@\Gamma K$ (1 : 1) в диапазоне от 4000 до 100 см⁻¹ (а), деконволюция ИК-Фурье-спектра нестабилизированного золя CeO_2 в диапазоне от 550 до 100 см⁻¹ (б).

Полосы поглощения диоксида церия наблюдали при 720 [41], 457 и 285 см⁻¹ [42]. Сигнал при 285 см⁻¹ является суперпозицией нескольких полос поглощения [42], что подтверждает деконволюция спектра (рис. 26). В качестве аналитического критерия оценки взаимодействия наночастиц СеО2 и лиганда были выбраны величины смещений (Δv_{Ce-O} , см⁻¹) максимумов полос поглощения диоксида церия при 285 и 457 см⁻¹. На рис. 2а приведен ИК-спектр композита СеО₂@ГК (1:1), в котором наблюдается сдвиг полос поглощения связи Ce–O (Δv_{Ce-O}) на 80 и 10 см⁻¹ соответственно. Полосы поглощения в ИК-спектре нестабилизированного золя СеО₂ (рис. 2а) при 1030, 807 и 736 см⁻¹ обусловлены присутствием органических компонентов [43]. Полоса поглощения с максимумом при 1280 см $^{-1}$, а также неразрешенный сигнал с максимумами при 1513 и 1460 см⁻¹ (рис. 2а) соответствуют остаточным нитрат-ионам [44]. Полоса поглошения при 1630 см⁻¹ обусловлена колебаниями Н-О-Н, широкая полоса в области 3430 см⁻¹ соответствует валентным колебаниям связи О-Н [45].

Различие в величинах смещений полос при 285 и 457 см⁻¹ вызвано в первую очередь различиями в энергии нековалентного взаимодействия функциональных групп лиганда с наночастицей CeO₂. Поскольку в молекулах галловой кислоты имеются ОН-группы фенольного типа, вероятнее всего, взаимодействие между диоксидом церия и лигандом происходит за счет образования водородных связей между Ce–OH и галлат-ионами или хемосорбции галлат-ионов на поверхности наночастиц CeO₂. Аналогичный механизм связывания наночастиц с лигандом наблюдали при взаимодействии галловой кислоты с наночастицами магнетита [13]. Таким образом, на основании анализа ИК-спектров можно сделать заключение о формировании композита CeO₂@ГК (1:1).

Антиоксидантные свойства композитов $CeO_2@\Gamma K$. Антиоксидантные свойства модифицированных золей CeO_2 анализировали по отношению к алкилпероксильным радикалам методом люминолактивированной хемилюминесценции. Хемилюминограммы, зарегистрированные после добавления композитов $CeO_2@\Gamma K$ (1 : 1, 1 : 2, 2 : 1) к раствору, содержащему АБАП (источник свободных радикалов) и люминол, представлены на рис. 3.

Как видно, добавление композитов $CeO_2@\Gamma K$ (1:1,1:2,2:1) к раствору с алкилпероксильными радикалами и люминолом приводит к подавлению свечения с последующим выходом интенсивности люминол-зависимой хемилюминесценции на новый стационарный уровень. Хемилюминограммы композитов $CeO_2@\Gamma K$ отражают разнонаправленную редокс-активность наночастиц CeO_2 , модифицированных галловой кислотой, по отношению к алкилпероксильным радикалам. Для понимания роли нанодисперсного диоксида церия и вклада лиганда в наблюдаемую редокс-активность были зарегистрированы хемилюминограммы для нестабилизированного золя CeO_2 и индивидуального раствора галловой кислоты (рис. 4).

В исследованном диапазоне концентраций (0.02-1.00 мкM) исходный нестабилизированный золь CeO₂ не проявлял антиоксидантную активность по отношению к алкилпероксильным радикалам (рис. 4). Поскольку анализ антиоксидантных свойств золей осуществляли в среде, содержащей ионы PO₄³⁻, можно предположить, что отсутствие влияния со стороны наночастиц CeO₂ на люминол-зависимую хемилюминесценцию было



Рис. 3. Хемилюминесцентные кривые для композитов $CeO_2@\Gamma K$ (1 : 1, 1 : 2, 2 : 1); концентрация по CeO_2 : 0.50 мкМ (1 : 1), 0.25 мкМ (1 : 2), 0.50 мкМ (2 : 1).

обусловлено фосфатированием поверхности наночастиц СеО₂, что хорошо коррелирует с литературными данными. Ингибирующее влияние фосфат-ионов на различные вилы каталитической активности нанодисперсного диоксида церия было подробно исследовано ранее [46-48]. Анализ хемилюминесцентных кривых композитов СеО₂@ГК (1:1, 1:2, 2:1), а также их компонентов (рис. 4), наночастиц CeO₂ и галловой кислоты, позволил сделать вывод о том, что редокс-активность модифицированных золей CeO₂ в основном обусловлена галловой кислотой. Галловой кислоте присуща двойственная роль в свободнорадикальных реакциях [10, 49–51]. Являясь сильным антиоксидантом, галловая кислота одновременно зарекомендовала себя в качестве эффективного агента, индуцирующего апоптоз клеток за счет прооксидантной активности [10, 50]. Радикал-перехватывающие свойства производных галловой кислоты (3,4,5-тригидроксибензойная кислота) напрямую зависят от присутствия в структуре гидроксильных групп и их стерической доступности [52]. В частности, наиболее эффективными при инактивации свободных радикалов являются пара-и ортогидроксильные группы фенольных кислот [50, 53]. На антиоксидантную активность галловой кислоты в значительной степени влияет присутствие переходных металлов, например, ионов Fe(II) или Fe(III) [49, 54, 55]. Важным фактором, регулирующим антиоксидантную и прооксидантную активность галловой кислоты в системах типа Фентона, $Fe(III)/H_2O_2$, является ее концентрация [10, 50]. При низких концентрациях галловой кислоты (соотношение в реакционной среде ГК : Fe(II) < 2 : 1) преобладает прооксидантный эффект: восста-



Рис. 4. Хемилюминесцентные кривые для нестабилизированного золя CeO_2 , индивидуального раствора галловой кислоты и композитов $CeO_2@\Gamma K \ 1:1 \ (0.50 \ mkM)$ (a), $1:2 \ (0.25 \ mkM) \ (6), 2:1 \ (0.50 \ mkM) \ (B)$, в скобках указана концентрация по CeO_2 .

новление ионов Fe^{3+} до Fe^{2+} приводит к образованию HO •. При высоких концентрациях галловой кислоты (соотношение в реакционной среде ГК : Fe(II) > 2 : 1) общий эффект — антиоксидантный благодаря радикал-перехватывающей активности галловой кислоты по отношению к гидроксильным радикалам. Галловая кислота способна стимулировать образование свободных радикалов, проявляя прооксидантную активность, за счет слабого хелатирования ионов металлов [10, 50].



Рис. 5. Хемилюминесцентная кривая для композита CeO₂@ГК (1 : 1, 0.17 мкМ) с обозначенными параметрами *S* (антиоксидантная емкость) и ΔI (прооксидантная емкость) (а); гистограммы распределения параметров *S* (б) и ΔI (в) для разных концентраций композитов CeO₂@ГК (1 : 1, 1 : 2, 2 : 1); указаны концентрации по CeO₂.

В зависимости от мольного соотношения между наночастицами CeO₂ и галловой кислотой (1:1, 1:2, 2:1) виды хемилюминесцентных кривых композитов СеО₂@ГК различаются (рис. 4). Взаимодействие наночастиц CeO2 с галловой кислотой приводит к ослаблению ее антиоксидантных и прооксидантных свойств. Данный эффект наиболее выражен в случае золя СеО₂, модифицированного галловой кислотой в мольном соотношении 2:1 (рис. 4в). Вероятно, это обусловлено частичным окислением галловой кислоты при связывании с наночастицами СеО₂. В работе, посвященной кинетическим аспектам окисления галловой кислоты гексанитратоцератом(IV) аммония в азотнокислой среде, показано, что эта реакция идет через стадию образования первичного комплекса между ионами Ce(IV) и галловой кислотой [49]. Первичный комплекс диспропорционирует с образованием Ce(III) и продукта окисления типа о-бензохинона. Дальнейшее окисление приводит к образованию ионов Ce(III) и конечных продуктов муравьиной кислоты и CO2. С увеличением содержания в реакционной смеси Ce(IV) константа скорости окисления галловой кислоты заметно снижается. Поскольку Ce(IV) существует в азотнокислой среде в виде аквагидроксокомплексов, замедление реакции окисления галловой кислоты связывают с образованием димерных ионов, обладающих малой реакционной способностью [56]. Важное значение для формирования димеров имеет pH peakционной среды. Влияет pH среды и на характер взаимодействия наночастиц и лиганда. Галловая кислота представляет собой двухосновную органическую кислоту со значениями pK_a , равными 4.1 (для карбоксильной группы) и 8.38 (для гидроксильной группы). Ранее было показано, что стабилизация коллоидных растворов золота галловой кислотой при низких значениях pH может идти через формирование комплекса между наночастицами Au и карбоксильной группой лиганда, а при более высоких pH — за счет взаимодействия наночастиц Au с гидроксильной группой [18].

Для количественного описания антиоксидантных и прооксидантных свойств композитов CeO₂@ГК были введены параметры $S u \Delta I$ (рис. 5а). Антиоксидантная емкость (S) представляет собой площадь области подавления хемилюминесценции, прооксидантная емкость (ΔI) — разность между начальным (I_0) и последующим (после добавления образца) стационарным уровнями хемилюминесценции (I).

Сравнение значений параметров S и ΔI , определенных для одинаковых концентраций модифицированных золей CeO₂, продемонстрировало, что увеличение доли диоксида церия в составе композитов CeO₂@ГК (1 : 1, 1 : 2, 2 : 1) приводит к существенному снижению S и ΔI (рис. 56, 5в). Таким образом, наиболее ярко выраженная редоксактивность, проявляющаяся как сочетание антиоксидантных и прооксидантных свойств, харак-



Рис. 6. Хемилюминесцентные кривые для композитов $CeO_2@\Gamma K \ 1 : 1 \ (a), 1 : 2 \ (b), 2 : 1 \ (b)$ и индивидуального раствора галловой кислоты (г); зависимости параметров *S* (д) и ΔI (е) от концентрации галловой кислоты.

терна для композита CeO₂@ГК (1:2), а наименьшей активностью обладает композит CeO₂@ГК (2:1) (рис. 56, 5в). Эти данные согласуются с немногочисленными исследованиями, в которых показано, что наночастицы CeO₂, стабилизированные лигандами в различных соотношениях, проявляют различную биологическую активность [57]. Так, среди образцов CeO₂, модифицированных лимонной кислотой/ЭДТА в соотношениях 100:0, 70:30, 60:40, 50:50,40:60,30:70,20:80,0:100, наибольшей антиоксидантной активностью и значимыми нейропротекторными свойствами обладали наночастицы CeO₂, стабилизированные лигандом в соотношении 50:50 [57].

В ряде предшествующих исследований показано, что модификация различных наночастиц галловой кислотой приводит к синергетическому эффекту, выраженному в усилении биологической активности полученных наноматериалов [13-15, 17-19]. Так, например, в случае наночастиц магнетита антиоксидантная активность образцов Fe₃O₄@ГК возрастала в 2-4 раза [13]. В настоящей работе для количественной оценки влияния наночастиц СеО₂ на антиоксидантные и прооксидантные свойства галловой кислоты были зарегистрированы хемилюминесцентные кривые для разных концентраций композитов СеО₂@ГК и индивидуального раствора галловой кислоты (рис. 6) и получены уравнения концентрационных зависимостей параметров *S* и ΔI (табл. 1).

Для 1 мкмоль/л раствора галловой кислоты установлено, что иммобилизация на поверхности наночастиц CeO₂ в мольном соотношении 2 : 1 приводит к снижению ее антиоксидантной и прооксидантной емкости на $40 \pm 3\%$ и $58 \pm 9\%$ соответственно. Как видно, связывание галловой кислоты с наночастицами диоксида церия в большей степени оказывает влияние на ее прооксидантные свойства. Отметим, что в недавнем исследовании *in vivo* было показано, что совместное использование наночастиц CeO₂ и галловой кислоты обеспечивает защиту от нефротоксичного действия цисплатина [37]. Авторы выдвинули предположение о потенциальном синергетическом эффекте.

Благодаря различным видам биологической активности, включая противоопухолевую, противовирусную, антибактериальную, антимутагенную и др., галловая кислота является перспективным лигандом для получения на ее основе гибридных наноматериалов с новыми свойствами [50]. В свою очередь, это делает актуальным необходимость всестороннего анализа таких наноматериалов для дальнейшего биомедицинского применения. Результаты настоящего исследования могут способствовать пониманию механизмов взаимного влияния наночастиц и лигандов, а также прогнозированию вероятных биологических последствий при введении наночастиц в организм.

Образец	Уравнение зависимости антиоксидантной емкости (<i>S</i> , усл. ед.) от <i>c</i> , мкМ (<i>n</i> = 7, <i>P</i> = 0.95)	Снижение антиоксидантной емкости, %	Уравнение зависимости прооксидантной емкости (ΔI, усл. ед.) от <i>c</i> , мкМ (<i>n</i> = 7, <i>P</i> = 0.95)	Снижение прооксидантной емкости, %
Галловая кис- лота (ГК)	$S = (637 \pm 30) \times c - (43 \pm 6),$ r = 0.999	_	$\Delta I = (2.6 \pm 0.4) \times c - (0.33 \pm 0.02),$ r = 0.998	_
$CeO_2@\Gamma K(1:1)$	$S = (466 \pm 16) \times c - (33 \pm 8),$ r = 0.998	27 ± 3	$\Delta I = (1.5 \pm 0.1) \times c - (0.06 \pm 0.01),$ r = 0.998	35 ± 4
$CeO_2@\Gamma K (1:2)$	$S = (610 \pm 50) \times c - (52 \pm 5),$ r = 0.999	9 ± 1	$\Delta I = (2.0 \pm 0.3) \times c - (0.24 \pm 0.04),$ r = 0.998	19 ± 5
$CeO_2@\Gamma K (2:1)$	$S = (410 \pm 25) \times c - (51 \pm 9),$ r = 0.999	40 ± 3	$\Delta I = (1.3 \pm 0.1) \times c - (0.033 \pm 0.004), r = 0.999$	58 ± 9

Таблица 1. Антиоксидантная (S) и прооксидантная (ΔI) емкость галловой кислоты в составе композитов CeO₂@ГК

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

Получены новые агрегативно-устойчивые золи лиоксида церия, модифицированные галловой кислотой. Успешная функционализация поверхности наночастиц СеО₂ подтверждена методом ИК-спектроскопии. Показано, что композиты СеО₂@ГК (1:1,1:2,2:1) обладают разнонаправленной редокс-активностью по отношению к алкилпероксильным радикалам, проявляя как антиоксилантные, так и прооксилантные свойства. Установлено, что редокс-активность композитов обусловлена в большей степени галловой кислотой. Найдено, что модифицирование наночастиц СеО₂ галловой кислотой приводит к снижению ее антиоксидантного и прооксидантного потенциала. Полученные данные могут иметь важное значение для разработки препаратов, применяемых при нарушениях редокс-метаболизма. Иммобилизация галловой кислоты на поверхности наночастиц CeO₂ может оказаться полезным инструментом для регулирования ее антиоксидантных и прооксидантных свойств.

ФИНАНСИРОВАНИЕ РАБОТЫ

Работа выполнена при финансовой поддержке Российского научного фонда (проект № 21-73-00251). Исследования проводили с использованием оборудования ЦКП ФМИ ИОНХ РАН.

КОНФЛИКТ ИНТЕРЕСОВ

Авторы заявляют, что у них нет конфликта интересов.

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

1. *Fornaguera C., García-Celma M.J.* // J. Pers. Med. 2017. V. 7. № 4. P. 12. https://doi.org/10.3390/jpm7040012

 Sur S., Rathore A., Dave V. et al. // Nano-Structures and Nano-Objects. 2019. V. 20. P. 100397. https://doi.org/10.1016/j.nanoso.2019.100397

- Chakraborty A., Boer J.C., Selomulya C. et al. // Bioconjug. Chem. 2018. V. 29. № 3. P. 657. https://doi.org/10.1021/acs.bioconjchem.7b00455
- 4. Silvestri B., Vitiello G., Luciani G. et al. // ACS Appl. Mater. Interfaces. 2017. V. 9. № 43. P. 37615. https://doi.org/10.1021/acsami.7b11839
- 5. Vecchione R., Luciani G., Calcagno V. et al. // Nanoscale. 2016. V. 8. № 16. P. 8798. https://doi.org/10.1039/C6NR01192F
- Rocha L.S.R., Simões A.Z., Macchi C. et al. // Sci. Rep. 2022. V. 12. № 1. P. 3341. https://doi.org/10.1038/s41598-022-07200-9
- 7. *Olszowy M.* // Plant Physiol. Biochem. 2019. V. 144. P. 135.

https://doi.org/10.1016/j.plaphy.2019.09.039

- Martins N., Barros L., Ferreira I.C.F.R. // Trends Food Sci. Technol. 2016. V. 48. P. 008. https://doi.org/10.1016/j.tifs.2015.11.008
- Vuolo M.M., Lima V.S., Maróstica Junior M.R. // Bioact. Compd. Elsevier, 2019. P. 33. https://doi.org/10.1016/B978-0-12-814774-0.00002-5
- 10. *Strlič M., Radovič T., Kolar J. et al.* // J. Agric. Food Chem. 2002. V. 50. № 22. P. 6313. https://doi.org/10.1021/jf025636j
- Lima V.N., Oliveira-Tintino C.D.M., Santos E.S. et al. // Microb. Pathog. 2016. V. 99. P. 56. https://doi.org/10.1016/j.micpath.2016.08.004
- Karimova N.V., Luo M., Sit I. et al. // J. Phys. Chem. A. 2022. V. 126. № 2. P. 190. https://doi.org/10.1021/acs.jpca.1c07333
- Shah S. T., A Yehya W., Saad O. et al. // Nanomaterials. 2017. V. 7. № 10. P. 306. https://doi.org/10.3390/nano7100306
- Martakov I.S., Shevchenko O.G., Torlopov M.A. et al. // J. Inorg. Biochem. 2019. V. 199. P. 110782. https://doi.org/10.1016/j.jinorgbio.2019.110782
- 15. Deligiannakis Y., Sotiriou G.A., Pratsinis S.E. // ACS Appl. Mater. Interfaces. 2012. V. 4. № 12. P. 6609. https://doi.org/10.1021/am301751s

ЖУРНАЛ НЕОРГАНИЧЕСКОЙ ХИМИИ том 68 № 8 2023

- Mittal A.K., Kumar S., Banerjee U.C. // J. Colloid Interface Sci. 2014. V. 431. P. 194. https://doi.org/10.1016/j.jcis.2014.06.030
- 17. *Daduang J., Palasap A., Daduang S. et al.* // Asian Pacific J. Cancer Prev. 2015. V. 16. № 1. P. 169. https://doi.org/10.7314/APJCP.2015.16.1.169
- Moreno-Álvarez S.A., Martínez-Castañón G.A., Niño-Martínez N. et al. // J. Nanoparticle Res. 2010. V. 12. № 8. P. 2741. https://doi.org/10.1007/s11051-010-0060-x
- Wu Y.-Z., Tsai Y.-Y., Chang L.-S. et al. // Pharmaceuticals. 2021. V. 14. № 11. P. 1071. https://doi.org/10.3390/ph14111071
- Shcherbakov A.B., Reukov V.V., Yakimansky A.V. et al. // Polymers (Basel). 2021. V. 13. № 6. P. 924. https://doi.org/10.3390/polym13060924
- Popov A.L., Popova N., Gould D.J. et al. // ACS Appl. Mater. Interfaces. 2018. V. 10. № 17. P. 14367. https://doi.org/10.1021/acsami.7b19658
- 22. *Singh S.* // Biointerphases. 2016. V. 11. № 4. P. 04B202. https://doi.org/10.1116/1.4966535
- Singh K.R., Nayak V., Sarkar T. et al. // RSC Adv. 2020.
 V. 10. № 45. P. 27194. https://doi.org/10.1039/D0RA04736H
- 24. *Jiang D., Ni D., Rosenkrans Z.T. et al.* // Chem. Soc. Rev. 2019. V. 48. № 14. P. 3683. https://doi.org/10.1039/C8CS00718G
- Созарукова М.М., Шестакова М.А., Теплоногова М.А. и др. // Журн. неорган. химии. 2020. Т. 65. № 4. С. 554.
- 26. *Filippova A.D., Sozarukova M.M., Baranchikov A.E. et al.* // Molecules. 2023. V. 28. № 9. P. 3811. https://doi.org/10.3390/molecules28093811
- 27. Sozarukova M.M., Proskurnina E.V., Ivanov V.K. // Nanosyst. Physics, Chem. Math. 2021. V. 12. № 3. P. 283. https://doi.org/10.17586/2220-8054-2021-12-3-283-290
- Sozarukova M.M., Proskurnina E. V., Popov A.L. et al. // RSC Adv. 2021. V. 11. № 56. P. 35351. https://doi.org/10.1039/D1RA06730C
- 29. Sheng J., Wu Y., Ding H. et al. // Adv. Mater. 2023. P. 2211210. https://doi.org/10.1002/adma.202211210
- Ma Y., Tian Z., Zhai W. et al. // Nano Res. 2022. V. 15.
 № 12. P. 10328. https://doi.org/10.1007/s12274-022-4666-y
- 31. Wang G., Zhang J., He X. et al. // Chinese J. Chem. 2017. V. 35. № 6. P. 791. https://doi.org/10.1002/cjoc.201600845
- 32. Иванов В.К., Усатенко А.В., Щербаков А.Б. // Журн. неорган. химии. 2009. Т. 54. № 10. С. 1596.
- 33. Popov A.L., Popova N.R., Tarakina N.V. et al. // ACS Biomater. Sci. Eng. 2018. V. 4. № 7. P. 2453. https://doi.org/10.1021/acsbiomaterials.8b00489
- 34. Celardo I., Pedersen J.Z., Traversa E. et al. // Nanoscale. 2011. V. 3. № 4. P. 1411. https://doi.org/10.1039/c0nr00875c
- 35. *Ciccarese F., Raimondi V., Sharova E. et al.* // Antioxidants. 2020. V. 9. № 3. P. 211. https://doi.org/10.3390/antiox9030211
- 36. Yang Y., Sun W. // Nanoscale Adv. 2022. V. 4. № 17. P. 3504. https://doi.org/10.1039/D2NA00222A

- Saif-Elnasr M., El-Ghlban S., Bayomi A.I. et al. // Arch. Biochem. Biophys. 2023. V. 740. P. 109594. https://doi.org/10.1016/j.abb.2023.109594
- 38. *Shcherbakov A.B., Teplonogova M.A., Ivanova O.S. et al.* // Mater. Res. Express. 2017. V. 4. № 5. P. 055008. https://doi.org/10.1088/2053-1591/aa6e9a
- 39. Alekseev A.V., Proskurnina E.V., Vladimirov Y.A. // Moscow Univ. Chem. Bull. 2012. V. 67. № 3. P. 127. https://doi.org/10.3103/S0027131412030029
- 40. Vorokh A.S. // Nanosyst. Physics, Chem. Math. 2018. P. 364. https://doi.org/10.17586/2220-8054-2018-9-3-364-369
- 41. *Mokkelbost T., Kaus I., Grande T. et al.* // Chem. Mater. 2004. V. 16. № 25. P. 5489. https://doi.org/10.1021/cm048583p
- 42. *Popović Z.V., Grujić-Brojčin M., Paunović N. et al.* // J. Nanoparticle Res. 2015. V. 17. № 1. P. 23. https://doi.org/10.1007/s11051-015-2859-y
- Ramasamy V., Vijayalakshmi G. // Mater. Sci. Semicond. Process. 2016. V. 42. P. 334. https://doi.org/10.1016/j.mssp.2015.10.026
- 44. Diaconeasa Z., Barbu-Tudoran L., Coman C. et al. // Rom. Biotechnol. Lett. 2015. V. 20. P. 10679.
- 45. *Barth A.* // Prog. Biophys. Mol. Biol. 2000. V. 74. № 3– 5. P. 141. https://doi.org/10.1016/S0079-6107(00)00021-3
- 46. *Singh R., Singh S. //* Colloids Surf. B: Biointerfaces. 2015. V. 132. P. 78.
- https://doi.org/10.1016/j.colsurfb.2015.05.005 47. *Zhao Y., Li H., Lopez A. et al.* // ChemBioChem. 2020.
- V. 21. № 15. P. 2178. https://doi.org/10.1002/cbic.202000049
- 48. *Kumar A., Das S., Munusamy P. et al.* // Environ. Sci. Nano. 2014. V. 1. № 6. P. 516. https://doi.org/10.1039/C4EN00052H
- 49. Yen G.-C., Duh P.-D., Tsai H.-L. // Food Chem. 2002.
 V. 79. № 3. P. 307. https://doi.org/10.1016/S0308-8146(02)00145-0
- 50. *Badhani B., Sharma N., Kakkar R. //* RSC Adv. 2015. V. 5. № 35. P. 27540. https://doi.org/10.1039/C5RA01911G
- Sakagami H., Satoh K. // Anticancer Res. 1997. V. 17. № 1A. P. 221.
- 52. Lu Z., Nie G., Belton P.S. et al. // Neurochem. Int. 2006. V. 48. № 4. P. 263. https://doi.org/10.1016/j.neuint.2005.10.010
- 53. Wright J.S., Johnson E.R., DiLabio G.A. // J. Am. Chem. Soc. 2001. V. 123. № 6. P. 1173. https://doi.org/10.1021/ja002455u
- 54. Yoshiki Y., Okubo K., Akiyama Y. et al. // Luminescence. 2000. V. 15. № 3. P. 183. https://doi.org/10.1002/1522-7243(200005/06)15:3<183::AID-BIO584>3.0.CO;2-V
- 55. *Kumamoto M., Sonda T., Nagayama K. et al.* // Biosci. Biotechnol. Biochem. 2001. V. 65. № 1. P. 126. https://doi.org/10.1271/bbb.65.126
- 56. *Chaudhari U.R., Rao B.M.* // Z. Phys. Chem. 1989. V. 2700. № 1. P. 412. https://doi.org/10.1515/zpch-1989-27048
- 57. *Estevez A., Ganesana M., Trentini J. et al.* // Biomolecules. 2019. V. 9. № 10. P. 562. https://doi.org/10.3390/biom9100562