УДК 541.138.2:546.59

СТРУКТУРА И СВОЙСТВА НАНОКЛАСТЕРОВ Me_n IB-МЕТАЛЛОВ С n = 2-8

© А.А. Дорошенко, И.В. Нечаев, А.В. Введенский

Ключевые слова: нанокластеры металлов; квантово-химическое моделирование; устойчивые изомеры. Квантово-химическим моделированием кластеров Me_n IB-металлов с n = 2-8 выявлены их наиболее устойчивые изомерные формы. Проведен анализ структуры и ряда свойств (геометрических, энергетических, электронных). Показано, что с увеличением размера кластера возрастает число изомерных форм, среди которых повышается доля 3D-структур. Осуществлен расчет ИК-спектров нанокластеров IB-металлов при T = 298 K, выявлено уширение диапазона колебательных частот преимущественно в область малых волновых чисел.

ВВЕДЕНИЕ

Нанокластеры Ме_{*n*} металлов IB-подгруппы используются как высокоактивные каталитические материалы для электронных, оптических и медицинских устройств [1–2], в фотохимии [3] и гелиотехнике [4]. Особо перспективны малые кластеры с $n \le 10$, все атомы которых являются поверхностными.

Экспериментально [5–8] и теоретически [9–16] установлено наличие осциллирующей зависимости ряда характеристик кластеров ІВ-металлов от их размера, что обычно связывается с эффектом размерного квантования. Наиболее ярко осцилляции свойств (работа выхода электрона, поверхностная энергия, энергия хемосорбции и др.) от размера проявляются у одномерных и двухмерных систем – атомных цепочек и тонких пленок [17–18]. Однако некоторые характеристики, в частности парциальная плотность состояний поверхностных атомов, монотонно зависит от размера кластера [19].

Цель работы: выявление методом квантово-химического моделирования устойчивых изомерных форм нанокластеров меди, серебра и золота; определение их пространственного строения и свойств.

МЕТОДИКА РАСЧЕТОВ

Расчеты проведены методом DFT (программный пакет Gaussian 03) с использованием гибридного функционала PBE0 [20]. Атомы металлов описывались псевдопотенциалом SDD [21].

Полная оптимизация геометрии структур осуществлена со следующими критериями сходимости: $4,5 \cdot 10^{-4}$ Хартри \cdot Бор⁻¹ – для градиента (сил на атомах) и $1,8 \cdot 10^{-3}$ Бор – для величин смещения атомов. Отсутствие мнимых значений в спектре колебательных частот свидетельствовало о соответствии полученных структур минимуму на поверхности потенциальной энергии. Для визуализации структуры кластеров использована программа ChemCraft [22].

Расчетная схема протестирована на двухатомных частицах (табл. 1). Ошибка в определении стандартной энтальпии диссоциации ΔH_{diss}^0 для Cu₂ и Ag₂ не превышает 7 %, а для Au₂ составляет 14 %. Рассчитанное

Рассчитанные и экспериментальные [5] (выдел.) характеристики частиц Ме₂

Таблица 1

Частица	$\Delta H^0_{diss},$ кДж/моль	<i>R</i> , пм	v, см ⁻¹	$\nu_{_{9KCII}}/\nu_{pac4}$
Cu ₂	184 193,9 ± 2,4	225 222	261 266,4	1,021
Ag ₂	148 159,2 ± 2,9	258 248	185 192,4	1,040
Au ₂	190 220,9 ± 1,9	255 247	173 190,9	1,103

межатомное расстояние R в целом более точно согласуется с экспериментом, чем величина ΔH^0_{diss} : отклонение не превышает 5 %. Характеристические частоты колебаний v при 298 К рассчитаны в рамках приближения гармонического осциллятора.

РЕЗУЛЬТАТЫ И ИХ ОБСУЖДЕНИЕ

Для получения всех возможных изомерных структур кластеров Ме_n каждого металла сгенерировано более 150 стартовых геометрий, оптимизация которых проведена с помощью алгоритма Берни [23].

За критерий относительной устойчивости изомеров Me_n при T = 0 К взята величина изменения энтальпии $\Delta H^0_{diss,0}$ (Me_n) в процессе их полной диссоциации на атомы:

$$Me_n = n \cdot Me. \tag{1}$$

Энтальпия диссоциации $\Delta H^0_{diss,0}$, которую можно трактовать как тепловой эффект процесса диссоциации при абсолютном нуле температуры, рассчитывалась по формуле:

$$\Delta H_{diss\,0}^0 = n \cdot E(\mathrm{Me}) - E(\mathrm{Me}_n), \qquad (2)$$



Рис. 1. Наиболее устойчивые структуры кластеров Me_n (Me = Cu, Ag, Au; n = 2-8)

Таблица 2

Кластер	п	(j)	$\Delta H^0_{diss,0}$,	$\Delta H^0_{diss,298},$	$T\Delta S^0_{diss,298},$	$\Delta G^0_{diss,298}$,	$E_{\rm HOMO}$,	E_{LUMO} ,	v_{min}	v _{max} ,
			кДж/моль	кДж/моль	кДж/моль	кДж/моль	эВ	эВ	CM ⁻¹	CM ⁻¹
Cu _n	2	1	181– I	184– I	27–I	157– I	-5,89- I	-2,19- I	261-I	261-I
	3	1	272–I	276–I	51–I	225–I	-4,21- I	-2,65-I	97–I	250-I
	4	1	481– I	486–I	89 – I	397–I	-4,98-I	-2,68-I	57–I	267–I
	5	2	658–I	663–I	119 –I	544–I	-4,80-I	-2,07-I	39 - I	259–I
			628-II	633- II	122– H	512- H	-4,52-II	-3,04- H	75– H	265-II
	6	4	892 –I	898 –I	155 –I	743–I	-5,72-I	-2,16- I	45–I	261-I
			880 –II	887– H	157– H	730– H	-5,44- H	-2,25- II	42– II	256-II
	7	4	1116 I	1124– I	198– I	926–I	-4,58- I	-2,02-I	73–I	241– I
			1095– H	1103– H	197– H	906– H	-4,73- H	-2,02-II	60–II	241– H
	8	6	1349– I	1358– I	236-I	1122– I	-5,58- I	-1,99 -I	53–I	238–I
	0	0	1341– H	1350- H	236- H	1114– H	-5,30-II	-2,40- H	58-II	236-II
	2	1	146– I	148– I	26-I	122– I	-5,69-I	-2,40-I	185– I	185 I
	3	1	216– I	219– I	48–I	171– I	-4,20-I	-2,74-I	50 – I	172–I
	4	2	388–I	391– I	88–I	303– I	-4,83-I	-2,83-I	37–I	186 –I
-	4	2	367– H	370- H	78– H	293– II	-4,86- H	-2,94- H	8– H	197– H
	5	ſ	535 –I	538 – I	116 I	423– I	-4,69-I	-2,21-I	27–I	183 –I
Δα	5	2	486– H	489– H	117– H	372– H	-4,48- H	-3,09- H	50-II	180- H
Agn	6	5	738–I	742–I	152– I	591– I	-5,60 -I	-2,28-I	31–I	188 –I
	0		716– H	720– H	153– H	567– H	-5,34- H	-2,32- H	30-II	177– H
	7	8	882 – I	887 –I	192– I	695–I	-4,47-I	-2,20 -I	47–I	164– I
	/	0	869- H	873– H	191– II	682– H	-4,58- H	-2,12- II	39-II	163– H
	8	12	1082– I	1087– I	229–I	858 – I	-5,49- I	-2,03- I	35–I	162– I
	0		1073– II	1077– H	230- H	848– H	-5,50- H	-2,44- II	48–II	163– H
-	2	1	187– I	190 –I	27–I	163– I	-7,09-I	-3,43- I	173– I	173– I
	3	2	275–I	278–I	48– I	230 –I	-6,39- I	-3,08- I	18– I	160 –I
			275- H	278- H	50- H	228-II	-5,24- H	-3,76- H	57–II	161– H
	4	2	489 – I	492 – I	90 –I	402–I	-6,06- I	-3,79 -I	16 –I	166 –I
			483– H	486– H	84– H	402- H	-6,24-II	-3,96- H	32-II	192– H
	5	3	676 –I	679 -I	120 –I	559 – I	-5,83 -I	-3,04-I	23–I	175– I
Au _n			593- H	596- H	120- H	476– H	-5,45- H	-4,00- H	35-II	162– II
	6	4	945–I	948– I	159 –I	789 –I	-6,83-I	-3,07-I	31 -I	180 –I
			866- H	869 –II	157– H	712– H	-6,40- H	-3,15- II	23-II	159 –II
	7	14	1067– I	1070– I	189 –I	881– I	-5,72-I	-3,22-I	13 -I	185 –I
	,		1050– H	1053– H	189– H	864– H	-5,23- II	-3,23- H	13– H	179 –II
	8	25	1314 – I	1318– I	224–I	1094– I	-6,67- I	-3,63-I	4– I	199 –I
	5		1288– II	1291– II	234– H	1057– H	-6,46- H	-2,98- II	25-II	144– II

Число стабильных изомеров (*j*) кластеров Ме_n и свойства двух наиболее устойчивых форм (I и II)

где E(X) – полная энергия соответствующей частицы плюс энергия ее нулевых колебаний. Критерием устойчивости кластеров при T = 298 К служило изменение энергии Гиббса $\Delta G^0_{diss,298}(Me_n)$ в процессе (1), протекающем в идеальной газовой смеси при стандартных условиях.

На рис. 1 приведены оптимизированные структуры наиболее устойчивых при 0 К кластеров для каждого *n*; общее число полученных кластеров для меди, серебра и золота равняется, соответственно, 19, 31 и 51. В табл. 2 приведены некоторые характеристики для двух наиболее устойчивых изомерных форм – I и II.

Полученные наиболее устойчивые изомеры (структуры Me_n I) согласуются с таковыми, экспериментально выявленными для меди (n = 2–8) [16], серебра (n = 5–7) [13] и золота (n = 2–8) [24]. Самые стабильные изомеры кластеров меди и серебра во всем интервале n одинаковы. Для всех трех металлов устойчивые кластеры с n = 3–6 являются плоскими. Для кластеров меди и серебра с n = 7–8 наиболее стабильные структуры трехмерны, в отличие от золота, где во всем интервале дозмеров кластеров доминируют плоские структуры.

Особенности кластеров золота проявляются, начиная с n = 3. На поверхности потенциальной энергии для золота присутствуют два четких минимума, за малым (~0,1 кДж/моль) преимуществом второго при угле <Au-Au-Au = 131,1°. Для серебра и меди второй минимум отсутствует.

Для кластеров Ме₄ наиболее устойчивая структура (для меди она же единственная) при T = 0 К обладает симметрией D_{2h} . Такая структура энергетически отличается от второго изомера для серебра и золота на 21 и 6 кДж/моль соответственно. Однако при температуре 298 К для золота структура Au₄ I лишь немного, на 0,1 кДж/моль, более стабильна по сравнению со структурой Au₄ II. Как и в случае четырехатомных кластеров, самые стабильные структуры Me₅ (точечная группа C_{2v}) совпадают для всех трех IB-металлов. Второй по устойчивости изомер Me₅ II энергетически отличается от структуры Me₅ I на 30, 49 и 83 кДж/моль для Cu, Ag и Au, соответственно.

Для шестиатомных кластеров плоская структура с симметрией D_{3h} соответствует глобальному минимуму энергии для всех трех металлов. Второй по устойчивости изомер – пентагональная пирамида C_{5v} также является общим для IB-металлов и энергетически отличается от *D*_{3*h*}-структуры на 12, 22 и 79 кДж/моль для меди, серебра и золота, соответственно. При *n* ≥ 7 для кластеров Си и Ад трехмерные структуры являются более стабильными, чем плоские, которые доминируют в интервале размеров от трех до шести атомов. Наиболее устойчивые изомеры Ме7 и Ме8 для меди и серебра это пентагональная бипирамида (точечная группа D_{5h}) и структура с симметрией T_d (рис. 1). Семи- и восьмиатомные кластеры золота, отвечающие глобальному минимуму, все еще сохраняют плоскую форму. Согласно [24], плоские структуры доминируют для кластеров золота как минимум до n = 13; переход к трехмерным структурам, вероятно, происходит в интервале размеров от 13 до 20 атомов [25]. Среди полученных структур только три плоских (одна для Ag₈ и две для Au₈) имеют основное спиновое состояние – триплет, что на единицу выше минимально возможного.

На рис. 2 представлена зависимость энергии высшей заполненной молекулярной орбитали (а) и разницы энергий низшей свободной и высшей заполненной молекулярных орбиталей (б) от числа атомов для самых устойчивых изомеров. В обоих случаях зависимость носит немонотонный характер.

Термодинамические параметры (ΔG^0_{diss} , ΔH^0_{diss}) процесса полной диссоциации нанокластеров меняются в ряду: Au > Cu >> Ag – для n = 2-6 и Cu > Au >> Ag – для n = 7-8 (см. табл. 2). Вклад энтропийной составляющей ($T\Delta S^0_{diss,298}$) свободной энергии Гиббса процесса (1) много меньше, чем изменение энтальпии; данный параметр примерно одинаков для всех исследуемых металлов и монотонно возрастает с размером кластера.

Чтобы проследить, как меняется устойчивость кластеров с увеличением их размера, исследована зависимость энергии химической связи в кластере, приходящейся на один атом, т. е. $\Delta H^0_{diss,0}/n$, от размера наиболее стабильного кластера. Из рис. За следует, что при увеличении *n* сила химической связи в кластере возрастает. Наименее стабильными структурами являются димер и тример, наиболее стабильными – октамеры. Расчетные и экспериментальные [26] значения $\Delta H^0_{diss,0}/n$ для меди согласуются; кластеры серебра наименее устойчивы.



Рис. 2. Зависимость энергии высшей заполненной молекулярной орбитали (а) и разницы энергий низшей свободной и высшей заполненной молекулярных орбиталей (б) от числа атомов для самых стабильных кластеров



Рис. 3. Зависимость $\Delta H^0_{diss0}/n$ (а) и средней длины связи Ме-Ме (б) от числа атомов для самых устойчивых кластеров

Из сравнения значений $\Delta H^0_{diss,0}/n$ с энтальпией испарения металлов (304,6, 255,1 и 324,4 кДж/моль для Cu, Ag и Au, соответственно [27]), которая рассматривается как энергия связи на атом в компактном металле, можно заключить, что в кластерах с n = 8 химическая связь достигает только половины своей силы относительно максимально возможной.

Средняя длина связи Ме-Ме (R_{cp}) в наиболее устойчивых, при T = 0 К, кластерах возрастает с увеличением числа атомов (рис. 3б). Наиболее резкий рост длины связи наблюдается в ряду Ме₂-Ме₃-Ме₄, затем изменения R_{cp} становятся малозаметны. Характерно, что если сравнивать кластеры разных металлов, то средняя длина связи Ме-Ме для них соотносится так же, как и межатомное расстояние в компактных металлах: Сu < Ag \approx Au.

выводы

1. Кластеры IB-металлов образуют несколько изомерных форм, количество которых растет как с увеличением числа атомов в кластере, так и в ряду: Au > Ag > Cu. Наиболее устойчивые структуры при n = 2 и n = 4-6 для всех исследуемых металлов одина-ковы.

 При увеличении размера нанокластеров IBметаллов их устойчивость возрастает. Наиболее слабая химическая связь характерна для кластеров серебра.

3. Значения $E_{\rm HOMO}$ и $E_{\rm LUMO}$ немонотонно зависят от числа атомов в кластере ${\rm Me}_n$, что является проявлением эффекта размерного квантования. Однако ряд характеристик, прежде всего термодинамических, с возрастанием *n* меняется практически монотонно, как и среднее межатомное расстояние в кластерах; последнее стремится к значению, характерному для компактного металла.

 Диапазон значений колебательных частот, полученных для кластеров меди, серебра и золота относительно характеристической частоты соответствующего димера, расширен преимущественно в область меньших волновых чисел.

ЛИТЕРАТУРА

- Koretsky G.M., Knickelbein M.B. The reactions of silver clusters with ethylene and ethylene oxide: Infrared and photoionization studies of Ag_n(C₂H₄)_m, Ag_n(C₂H₄O)_m and their deuterated analogs // J. Chem. Phys. 1997. V. 107. № 24. P. 10555-10567.
- Elghanian R., Storhoff J.J., Mucic R.C., Letsinger R.L., Mirkin C.A. Selective Colorimetric Detection of Polynucleotides Based on the Distance-Dependent Optical Properties of Gold Nanoparticles // Science. 1997. V. 277. № 5329. P. 1078-1081.
- Eachus R.S., Marchetti A.P., Muenter A.A. The photophysics of silver halide imaging materials // Ann. Rev. Phys. Chem. 1999. V. 50. P. 117-144.
- Kim S.-H., Medeiros-Ribeiro G., Ohlberg D.A.A., Williams R.S., Heath J.R. Individual and Collective Electronic Properties of Ag Nanocrystals // J. Phys. Chem. 1999. V. 103. № 47. P. 10341-10347.
- Morse M.D. Clusters of Transition-Metal Atoms // Chem. Rev. 1986.
 V. 86. № 6. P. 1049-1109.
- Alameddin G., Hunter J., Cameron D., Kappes M.M. Electronic and geometric structure in silver clusters // Chem. Phys. Lett. 1992. V. 192. № 1. P. 122-128.
- Krämer H.-G., Beutel V., Weyers K., Demtröder W. Sub-Doppler laser spectroscopy of silver dimers Ag₂ in a supersonic beam // Chem. Phys. Lett. 1992. V. 193. № 5. P. 331-334.
 Taylor K.J., Pettiette-Hall C.L., Cheshnovsky O., Smalley R.E. Ultravi-
- Taylor K.J., Pettiette-Hall C.L., Cheshnovsky O., Smalley R.E. Ultraviolet photoelectron spectra of coinage metal clusters // J. Chem. Phys. 1992. V. 96. №. 4. P. 3319-3329.
- Bonačić-Koutecký V., Fantucci P., Koutecký J. Quantum Chemistry of Small Clusters of Elements of Groups Ia, Ib, and IIa: Fundamental Concepts, Predictions, and Interpretation of Experiments // Chem. Rev. 1991. V. 91. № 5. P. 1035-1108.
- Bravo-Pérez G, Garzón I.L., Novaro O. Ab initio study of small gold clusters // J. Mol. Struct. 1999. V. 493. P. 225-231.
- El-Bayyari Z, Oymak H., Kökten H. On the structural and energetic features of small metal clusters: Ni_n, Cu_n, Pd_n, Pt_n, and Pb_n; n = 3-13 // Int. J. Mod. Phys. C. 2004. V. 15. № 6. P. 917-930.
- Prestianni A., Martorana A., Labat F., Ciofini I., Adamo C. A DFT investigation of CO oxidation over neutral and cationic gold clusters // J. Mol. Struct. 2009. V. 903. P. 34-40.
- Hong L., Wang H., Cheng J., Huang X., Sai L., Zhao J. Atomic Structures and Electronic Properties of Small Au-Ag Binary Clusters // Comput. Theor. Chem. 2012. V. 993. P. 36-44.
- Baetold R.C. Calculated Properties of Metal Aggregates. I. Diatomic Molecules // J. Chem. Phys. 1971. V. 55. № 9. P. 4355-4363.
- Baetzold R.C., Mack R.E. Electronic properties of metal clusters // J. Chem. Phys. 1975. V. 62. № 4. P. 1513-1520.

- 16. Köster A.M., Calaminici P., Jug K., Zimmermann B. Structure and stability of small copper clusters // J. Chem. Phys. 2002. V. 116. № 11. P. 4497-4507
- 17. Мейланов Р.П., Абрамова Б.А., Мусаев Г.М., Гаджиалиев М.М. Хемосорбция на размерно-квантовой нити // ФТТ. 2004. Т. 46. C 1076-1077
- 18. Мейланов Р.П. Взаимодействие адатомов в системе адсорбат размерно-квантовая пленка – адсорбат // ФТТ. 1990. Т. 32. С. 2839-2841
- 19. Schulte F.K. A theory of thin metal films: electron density, potentials and work function // Surf. Sci. 1976. V. 55. P. 427-444. 20. Adamo C., Barone V. Toward reliable density functional methods
- without adjustable parameters: The PBE0 model // J. Chem. Phys. 1999. V. 110. P. 6158-6169.
- 21. Stoll H., Fuentealba P., Schwerdtfeger P., Flad J., Szentpaly L. v., Preuss H. Cu and Ag as one-valence-electron atoms - Cl results and quadrupole corrections of Cu₂, Ag₂, CuH, and AgH // J. Chem. Phys. 1984. V. 81. P. 2732-2736.
- www.chemcraftprog.org
 Peng C., Ayala P.Y., Schlegel H.B., Frisch M.J. Using redundant internal coordinates to optimize equilibrium geometries and transition states // J. Comp. Chem. 1996. V. 17. № 1. P. 49-56.
- 24. Deka A., Deka R.C. Structural and electronic properties of stable Au_n (n = 2-13) clusters: A density functional // J. Mol. Struct. 2008. V. 870. P 83-93
- 25. Wanga J., Wanga G., Zhao J. Structures and electronic properties of Cu₂₀, Ag₂₀ and Au₂₀ clusters with density functional method // Chem. Phys. Lett. 2003. V. 380. No 5-6. P. 716-720.

- 26. Spasov V.A., Lee T.-H., Ervin K.M. Threshold collision-induced dissociation of anionic copper clusters and copper cluster monocarbonyls // J. Chem. Phys. 2000. V. 112. P. 1713-1721.
- 27. Эмсли Дж. Элементы. М.: Мир, 1993. 256 с.

БЛАГОДАРНОСТИ: Исследование поддержано грантом Воронежского госуниверситета по Программе стратегического развития, тема ПСР-МГ/24-12.

Поступила в редакцию 15 мая 2013 г.

Doroshenko A.A., Nechayev I.V., Vvedenskiy A.V. STRUC-TURE AND PROPERTIES OF Men IB-METALS NANO-CLUSTERS WITH n = 2-8

Quantum-chemical modeling of Men IB-metals clusters with n = 2-8 was used to reveal the most stable isomeric forms. The analysis of the structure and some properties (geometric, energetic and electronic) was carried out. It was shown that the growth of cluster size results in the growth of number of isomeric forms and the share of 3D-structures among them. Ther IR-spectra of IBmetal clusters at T = 298 K were calculated and revealed the broadening of vibration frequencies band principally into the range of small wave numbers.

Key words: metal nanoclusters; quantum-chemical modeling; stable isomers.

УДК 541.138.3

ПРИМЕНЕНИЕ ПОЛИАНИЛИНА И ЕГО МЕТАЛЛОКОМПОЗИТОВ В ЭЛЕКТРОКАТАЛИТИЧЕСКОМ ГИДРИРОВАНИИ ОРГАНИЧЕСКИХ СОЕДИНЕНИЙ

© Н.М. Иванова, Г.К. Тусупбекова, Я.А. Висурханова, Д.С. Избастенова

Ключевые слова: электрокаталитическое гидрирование; полианилин-металлические композиты; ацетофенон; диметилэтинилкарбинол.

Приведены результаты исследований возможной каталитической активности композитов полианилин/соль металла при нанесении их на поверхность медного катода в процессах электрогидрирования ацетофенона и диметилэтинилкарбинола. Заметный промотирующий эффект (по сравнению с электрохимическим восстановлением) установлен для композитов полианилина с NiCl₂ (1:1), CuCl (1:2) и CuCl₂ (1:2) при гидрировании диметилэтинилкарбинола. Электрогидрирование ацетофенона осуществляется более интенсивно и с высокой конверсией при применении Со-содержащего композита (1:1). Каталитическую активность в исследуемых процессах проявил также гидрохлорид полианилина.

ВВЕДЕНИЕ

В последние двадцать лет проводятся интенсивные исследования по применению полимер-металлических композитов в качестве катализаторов в каталитических и электрокаталитических системах. Особое внимание уделяется нанокомпозитам на основе полианилина благодаря его легкому синтезу, высокой электропроводности, стабильности к окружающим условиям и другим привлекательным физико-химическим свойствам [1]. В электрохимических процессах с помощью нанесения полианалина на электрод с дальнейшей иммобилизацией в него частиц металла осуществляется модификация электрода, позволяющая интенсифицировать электродные реакции. С применением полианилин-металлических электродных покрытий были изучены электрокаталитические реакции окисления метанола [2-6], муравьиной кислоты [3, 5, 7], гидрохинона [8], гидразина [9] и некоторых других органических соединений. Реакциям электровосстановления на электродах, модифицированных полианилин-металлическими покрытиями, посвящено сравнительно меньшее количество исследований, исключение составляет электровосстановление кислорода [10-12]. Подробное обсуждение этих и других электрокаталитических процессов на модифицированных полимерами (и в частности, полианилином) электродах приведено в обзоре [13]

Эффективность процессов электрокаталитического гидрирования органических соединений с различными функциональными группами с применением для активации катода скелетных металлов-катализаторов (Fe, Co, Ni, Cu, Zn), а также электролитического порошка меди была подтверждена многолетними исследованиями [14-22]. Целью данной работы явилось изучение возможности проявления каталитической активности