УДК 541.128+622.612

ЭФФЕКТ УВЕЛИЧЕНИЯ СКОРОСТИ РАЗРЕЖЕННОГО ВОДОРОДОКИСЛОРОДНОГО ПЛАМЕНИ ДОБАВКАМИ ТРИМЕТИЛФОСФАТА В РАМКАХ ТЕОРИИ ЦЕПНОГО РАСПРОСТРАНЕНИЯ ПЛАМЕНИ ЗЕЛЬДОВИЧА

О. П. Коробейничев, Т. А. Большова

Институт химической кинетики и горения СО РАН, 630090 Новосибирск, korobein@kinetics.nsc.ru bolshova@kinetics.nsc.ru

Предложенный Зельдовичем механизм реакций и теоретический подход при цепном распространении пламени водорода применены для описания эффекта увеличения скорости водородокислородного разреженного пламени при введении добавок триметилфосфата $(TM\Phi)$, в присутствии которых осуществляется каталитическая рекомбинация атомов водорода. С помощью модели каталитической рекомбинации атомов водорода описан эффект промотирования стехиометрического водородокислородного пламени при субатмосферном давлении добавками ТМ Φ малой концентрации (0.1 \div 0.5 %). Результаты расчетов по теории Зельдовича с предложенной упрощенной кинетической моделью и результаты моделирования по полному кинетическому механизму хорошо согласуются. Показано, что увеличение скорости рекомбинации атомов водорода за счет каталитической реакции с участием фосфорсодержащих компонентов приводит к увеличению скорости тепловыделения и, как следствие, к повышению скорости распространения пламени. Проведен кинетический анализ зависимости отношения скорости рекомбинации и скорости разветвления, а также температуры максимума скорости реакции и максимальной молярной доли атомов водорода от давления и концентрации добавки. Подтверждено предсказание Зельдовича о том, что <рекомбинация играет не только вредную роль обрыва цепей, но и полезную роль выделения тепла>.

Ключевые слова: скорость распространения пламени, теория Зельдовича цепного распространения пламени, пламя водородокислородной смеси, фосфорорганический промотор, промотирование пламени.

ВВЕДЕНИЕ

Теория Зельдовича скорости для пепного распространения пламени [1]достаточно является простым приближением, позволяющим оценить роль рекомбинации при горении водорода. Горение водородокислородной смеси, по терминологии Зельдовича, относится к случаю сильного разветвления цепей, когда химическая реакция протекает по цепному механизму и наряду с теплопроводностью существенна диффузия активных центров. Механизм включает следующие цепные стадии реакции:

> $H + O_2 = OH + O;$ $O + H_2 = OH + H;$ $OH + H_2 = H_2O + H.$

Сложение двух первых реакций с удвоенной третьей приводит к уравнению

$$H + O_2 + 3H_2 = 3H + 2H_2O.$$

Анализ этого уравнения показывает, что тепловой эффект образования двух молекул воды практически полностью компенсируется затратой тепла на диссоциацию олной молекулы водорода. Скорость реакции определяется скоростью наиболее медленной первой стадии $ke^{-Q/RT}$ [H][O₂]. Выделение происходит при рекомбинации тепла водородных атомов по реакции Н + Н + $\mathbf{M} = \mathbf{H}_2 + \mathbf{M}.$

Рассматривая упрощенную модель, Зельдович предложил схематически представить горение смеси H₂—O₂ состоящим из двух элементарных стадий: разветвление цепи —

$$A+B \to 2B, W_1 = -\frac{dA}{dt} = k_1 AB, k_1 = k e^{-Q/RT},$$

рекомбинация —

$$B + B + M \rightarrow C + M, W_2 = \frac{dC}{dt} = rB^2M,$$

где A — концентрация O_2 , B, C — концентрации атомов H, H_2 соответственно, M — концентрация третьего тела, W_1 и W_2 — скорости реакций разветвления и рекомбинации, k_1 и Q — константа скорости и энергия активации реакции разветвления, r — константа скорости тримолекулярной реакции рекомбинации активных центров, которая не зависит от температуры.

Эта модель Зельдовича нашла дальнейшее развитие в более поздних работах по разработке механизмов С глобальной [2,3] кинетикой для водородных И углеводородных пламен [4, 5], позволяющих описывать процессы в пламени минимальным количеством компонентов и реакций.

В предложенной в работе [1] модели предполагалось, тепловой эффект что первой реакции равен нулю. Рассмотрен случай сильноразветвленной реакции. только рекомбинация активных которой центров приводит к выделению тепла. При полном отсутствии рекомбинации не было бы выделения тепла, повышения температуры и скорость пламени была бы ничтожно Потребление A сопровождается малой. одновременным образованием В по реакции разветвления. Компонент Bрасходуется только по реакции рекомбинации, поэтому в зоне разветвления его концентрация имеет максимум, величина которого зависит от скорости рекомбинации. Реакция разветвления характеризуется максимумом скорости при температуре T_1 . Так как реакция выделения тепла не совпадает с реакцией расходования А по зоне пламени, температура T_1 в максимуме скорости реакции разветвления может быть существенно ниже адиабатической температуры пламени T_b , причем тем ниже, чем меньше r.

Согласно [1] в случае низкой скорости рекомбинации скорость горения определяется тримолекулярной реакцией рекомбинации и пропорциональна \sqrt{p} и \sqrt{r} , T. e. с рекомбинации повышением скорости и давления возрастает скорость распространения пламени. Ранее нами было показано, что введение в водородные разреженные пламена малых добавок триметилфосфата $(TM\Phi)$, являющихся ингибитором углеводородных пламен в широком диапазоне давлений

водородных пламен при атмосферном и давлении, увеличивает скорость их распространения [6,7]. Механизм этого явления сложный. С одной стороны, эти добавки влияют, прежде всего, химически на процесс разветвления, приводя к обрыву цепей и падению концентрации активных частиц по реакциям каталитической рекомбинации. С другой стороны, рост скорости каталитической рекомбинации активных центров приводит увеличению скорости тепловыделения, К повышению температуры в зоне химических реакций, а вследствие этого и константы скорости реакции разветвления, которая экспоненциально зависит от температуры. Хотя концентрация атомов водорода падает, однако произведение константы скорости разветвления на концентрацию атомов Н возрастает, что и приводит к росту скорости разветвления и скорости пламени.

Факт увеличения скорости распространения субатмосферного (р = 47.5 Торр) пламени смеси H₂/O₂/Ar (26/13/61) при повышении концентрации добавки ТМФ от 0 до 0.5 % [7] прекрасно подтверждает модель Зельдовича и его предсказание того, что рекомбинация играет не только роль замедлителя — обрыва цепей, но и ускорителя — выделения тепла. Ранее нами в работе [8] было рассмотрено применение теории Зельдовича для расчетов скорости распространения пламени стехиометрических водородокислородных и водородовоздушных смесей в диапазоне давлений 47.5 ÷ 760 Торр.

Целью настоящей работы является применение предложенного Зельдовичем механизма реакций и теоретического подхода при рассмотрении цепного распространения пламени водорода для описания эффекта увеличения скорости водородокислородного разреженного пламени добавками ТМФ малой концентрации.

ТЕОРИЯ ЗЕЛЬДОВИЧА ДЛЯ ПЛАМЕНИ С ДОБАВКОЙ

Полученные Зельдовичем три уравнения

$$B_m = A_0 \frac{T_b - T_1}{T_b - T_0},\tag{1}$$

$$rM = k_1 e^{-Q/RT_1} \alpha_1^2 \frac{(T_b - T_0)^2 - (T_b - T_1)^2}{(T_b - T_1)^2},$$
(2)

$$\alpha_1 = \frac{RT_1^2}{Q(T_1 - T_0)},$$
$$u(T_1)^2 = 4A_0 D k e^{-Q/RT_1} \alpha_1^2 \frac{T_b - T_1}{T_b - T_0} \qquad (3)$$

были использованы для нахождения трех неизвестных величин: B_m — максимальной концентрации атомов H, T_1 — температуры, соответствующей максимуму скорости реакции разветвления, и $u(T_1)$ — скорости потока горючей смеси при температуре T_1 . В уравнениях (1)–(3) A_0 — начальная концентрация O₂ в горючей смеси, D коэффициент диффузии атомов Н при температуре $T_{1},$ T_b адиабатическая Находя T_1 температура пламени. \mathbf{c} использованием (2)И подставляя его (3),получаем выражение скорость в фронта пламени $u(T_1)$ при температуре T_1 . Нормальная скорость пламени и (относительно свежей смеси) связана с ней выражением

$$u = u(T_1)\frac{T_0}{T_1}.$$
 (4)

Как указано в работе [9], в задаче о горячем пламени с разветвленными цепными реакциями применение интегрального соотношения баланса для основного горючего компонента с соответствующим приближенным вычислением интеграла по зоне химической реакции разветвления приводит к меньшей погрешности, чем в задачах о горении с неразветвленными цепями. Распределение температуры в зоне этой реакции близко линейному, потому что определяется к другой реакцией — рекомбинацией активных центров, которая протекает на значительно большей длине, чем реакция разветвления. Поэтому используемая процедура вычисления интеграла близка к точной.

Уравнения (1)–(3) получены при условии линеаризации выражения $W_2 = r_1 M B^2 \rightarrow r_1 M B_m B$ для скорости реакции рекомбинации

$$\mathbf{H} + \mathbf{H} + \mathbf{M} = \mathbf{H}_2 + \mathbf{M},\tag{R1}$$

 r_1 — константа скорости реакции (R1). Такой прием позволяет найти аналитическое решение уравнения переноса активных центров атомов Н. Как показали результаты нашего моделирования и исследования других авторов, более важной в пламенах H_2/O_2 , бедных и близких по составу к стехиометрическому, является не реакция квадратичного обрыва, а реакция рекомбинации атомов водорода с молекулярным кислородом с образованием малоактивного радикала HO_2 :

$$H + O_2 + M = HO_2 + M.$$
 (R2)

Именно эта реакция определяет скорость рекомбинации в водородокислородных пламенах без добавки, но учет реакции (R2) в предложенном Зельдовичем подходе приводит к расхождению интеграла при решении уравнения баланса.

Введение фосфорорганической добавки в водородокислородное пламя повышает общую скорость рекомбинации за счет реакций каталитической рекомбинации. Решающую роль играет каталитический цикл

 $H + PO_2 + M = HOPO + M, \qquad (R3)$

$$HOPO + OH = PO_2 + H_2O.$$
 (R4)

Анализ чувствительности скорости распространения пламени с фосфорорганической лобавкой показал |7|. что наиболее важной реакцией активных частиц такого пламени является реакция (R3) с константой скорости $r_3 =$ 9.73 · $10^{24}T^{-2}\exp(-E/RT)$ [(см³/моль)² · c⁻¹], где E = 2.7 кДж/моль. Скорость этой реакции при достаточно низкой концентрации ТМФ значительно больше скорости рекомбинации по другим реакциям, а в пламени с добавкой ТМФ концентрацией 0.2 % и выше будет определять общую скорость рекомбинации.

Скорость реакции (R3) определяется выражением

$$W_2 = r_3 M(\text{PO}_2)B \to r_{eff} M B_m B, \qquad (5)$$

где $r_{e\!f\!f}$ — эффективная константа рекомбинации:

$$r_{eff} = r_3 \frac{\text{PO}_2}{B_m}.$$
 (6)

Переход в выражении (5) к эффективной константе r_{eff} позволяет использовать уравнения (1)–(4) для нахождения скорости распространения пламени u в случае учета рекомбинации по реакции (R3).

Согласно результатам моделирования и экспериментальным данным [7, 10] только около 10 % ТМФ переходит в PO₂ в зоне реакции в пламени, поэтому множитель $r_3 \frac{\text{PO}_2}{B_m}$ можно записать через начальную концентрацию (ТМФ)₀: $r_3 \frac{0.1(\text{TM}\Phi)_0}{B_m}$.

МОДЕЛИРОВАНИЕ

Скорость свободного распространения перемешанной смеси $H_2/O_2/Ar$ пламени (26/13/61)без лобавки И \mathbf{c} лобавкой триметилфосфата вычисляли основе на полного механизма \mathbf{c} использованием PREMIX CHEMKIN программ И 111. Начальная температура $T_0 = 370$ K, давление *p* = 47.5 и 10 Торр. Молярная концентрация добавки ТМФ варьировалась от 0.05 до 1 %. Добавка вводилась за счет аргона. Полный кинетический механизм, описывающий процесс горения водородокислородного пламени с добавкой ТМФ, включает 34 компонента и 93 реакции [10] и с хорошей точностью описывает экспериментальные данные по структуре стабилизированного на плоской горелке водородокислородного пламени упомянутого выше состава с добавкой 0.2 % TMΦ [10].

СКОРОСТЬ РАСПРОСТРАНЕНИЯ ВОДОРОДОКИСЛОРОДНОГО ПЛАМЕНИ С ДОБАВКОЙ ТМФ

В работе [7]путем моделирования летально исследовано влияние лобавок ТМФ на пламя водородокислородных смесей в диапазоне давлений 47.5 ÷ 760 Торр. При субатмосферных давлениях обнаружен эффект промотирования: повышение скорости пламени с увеличением концентрации добавки, а при атмосферном давлении — эффект ингибирования: падение скорости пламени с повышением концентрации добавки.

Дальнейшие исследования показали, что с понижением давления эффект промотирования возрастает. На рис. 1 приведены рассчитанные по полной модели зависимости нормированной скорости распространения пламени в смеси H₂/O₂/Ar (26/13/61) от концентрации добавки ТМФ при давлении 47.5 и 10 Торр. Нормированная скорость пламени —



Рис. 1. Нормированная скорость свободного распространения пламени $\rm H_2/O_2/Ar$ (26/13/61) с добавкой $\rm TM\Phi$ различной концентрации

отношение скорости пламени в смеси с добавкой (u_d) к скорости пламени в смеси без добавки (u_0) .

На рис. 2 приведены профили скоростей реакций разветвления и рекомбинации в пламени без добавки. Соотношение между скоростями этих реакций говорит о том, водородокислородные что пламена при низком давлении относятся, по терминологии Зельдовича, к случаю слабой рекомбинации. Анализ скоростей этих реакций при давлении р = 10 и 47.5 Торр показал, что в пламени без добавки с понижением давления не только падают скорость разветвления и скорость рекомбинации, но также меняется соотношение между ними в зоне химической реакции. Если при p = 47.5 Торр максимальная скорость реакции рекомбинации (R2)составляет ≈14 % максимальной скорости реакции разветвления, то при p = 10 Торр — всего ≈8 %. Согласно теории Зельдовича более низкая скорость рекомбинации приводит к меньшему выделению тепла, и реакция разветвления будет проходить при более низкой температуре. Это подтверждается результатами моделирования. Сравнение данных моделирования по полному механизму, представленных на рис. 2, показывает, что с повышением давления возрастает температура максимума скорости реакции разветвления T₁. При p = 10 Торр она составляет ≈ 950 K, а при $p = 47.5 \text{ Topp} - \approx 1050 \text{ K}.$

Введение в пламя добавки ТМФ



Рис. 2. Скорости реакции разветвления H + $O_2 = OH + O$ (светлые символы) и реакции рекомбинации H + $O_2 + M = HO_2 + M$ (темные символы) как функции температуры пламени смеси $H_2/O_2/Ar$ (26/13/61) при p = 47.5 Topp (*a*), p = 10 Topp (*б*)

увеличивает скорость рекомбинации атомов водорода за счет реакций каталитической рекомбинации Н с фосфорсодержащими компонентами. Каталитические реакции рекомбинации приводят, с одной стороны, к падению концентрации атомов Н, а с другой к дополнительному выделению тепла.

На рис. З приведены концентрации атомов водорода как функции температуры пламени смесей без добавки и с добавкой ТМФ 0.5 % при p = 10 и 47.5 Торр, полученные при моделировании с использованием полного механизма. Изменение положения максимума



Рис. 3. Молярная доля атомов H как функция температуры пламени для смесей $H_2/O_2/Ar$ (26/13/61) без добавки (светлые символы) и с добавкой 0.5 % ТМФ (темные символы) при давлении 10 и 47.5 Торр

концентрации водорода, который по теории Зельдовича связан с узкой зоной реакции разветвления. является характеристикой влияния добавки на параметры пламени. Введение добавки при р 10=Topp приводит к большему падению максимальной концентрации атомов Н и более значительному перемещению максимума концентрации Н в область высоких температур, чем введение добавки при p = 47.5 Торр: в первом случае $\Delta T_1 \approx 280$ K, во втором $-\Delta T_2 \approx 200$ K.

При увеличении давления максимум скорости реакции разветвления как в пламени с добавкой, так и без нее сдвигается в область более высоких температур (рис. 4). С понижением давления возрастает относительное увеличение скорости реакции $W_d^{\max} - W_0^{\max}$ разветвления ΔW где W_0^{\max} W_{0}^{\max} — максимальная скорость реакции разветвления в пламени без добавки, W_d^{\max} то же самое в пламени с добавкой. Большее возрастание ΔW в пламени при p = 10 Торр, чем при p = 47.5 Торр, коррелирует с относительным увеличением скорости пламени (см. рис. 1).

В таблице приведены значения скорости распространения пламени u_d в смеси $H_2/O_2/Ar$ (26/13/61) с добавкой ТМФ при давлении p = 10 Торр, вычисленные по формулам Зельдовича (1)–(4) с использованием

$(TM\Phi)_0, \%$	$r_d \frac{0.1(\text{TM}\Phi)_0}{B_m}, \; (\text{см}^3/\text{моль})^2 \cdot \text{c}^{-1}$	T_1, K	$D(H,T_1),\mathrm{cm}^2/\mathrm{c}$	$u_d,\mathrm{cm/c}$
0.2	$1.6\cdot 10^{16}$	1015	928	163
0.3	$2.3\cdot 10^{16}$	1050	980	182
0.4	$3.0\cdot 10^{16}$	1070	1 0 2 0	195
0.5	$3.7\cdot 10^{16}$	1090	1 040	205
0.6	$4.4\cdot10^{16}$	1 1 1 0	1075	217
0.8	$5.8 \cdot 10^{16}$	1 1 3 5	1 1 2 0	233

Скорость распространения пламени смеси $H_2/O_2/Ar$ (26/13/61) с добавкой ТМФ при p = 10 Торр, вычисленная по приближенным формулам Зельдовича



Рис. 4. Скорость реакции разветвления H + $O_2 = OH + O$ как функция температуры пламени смеси $H_2/O_2/Ar$ без добавки (светлые символы) и с добавкой 0.5 % ТМФ (темные символы), рассчитанная при p = 10 Торр (линии 1, 3) и p = 47.5 Торр (линии 2, 4)

выражения (6) для эффективной константы скорости рекомбинации.

С повышением концентрации добавки увеличивается скорость каталитической рекомбинации, что обусловлено возрастанием ее эффективной константы (столбец 2). Это приводит к увеличению скорости выделения тепла и повышению температуры, при которой протекает реакция в пламени, т. е. к увеличению T_1 . Для уточнения формулы Зельдович предлагает ввести поправочный



Рис. 5. Скорость распространения пламени смеси $H_2/O_2/Ar~(26/13/61)$ с добавкой ТМФ различной концентрации, рассчитанная с использованием программы PREMIX (линии) и теории Зельдовича (точки) при p = 10 и 47.5 Торр ($T_0 = 370$ K)

множитель, вроде $\sqrt{2}$. Вычисленные значения скорости пламени взяты с множителем 1.4.

На рис. 5 представлены зависимости скорости распространения пламени u_d от концентрации добавки ТМФ при давлении 10 и 47.5 Торр, вычисленные с использованием полного механизма и по теории Зельдовича. Их сравнение показывает, что результаты моделирования с использованием полного механизма реакций хорошо согласуются с расчетами по теории Зельдовича.

Кроме соединений фосфора, аналогичное влияние на скорость горения, предел и задержку воспламенения водородокислородных смесей при низком давлении оказывают соединения серы [12, 13], а также добавки гексакарбонилов хрома и молибдена [14], которые известны как ингибиторы при горении углеводородов. В опубликованной недавно статье [15]обнаружили авторы увеличение температуры и скорости распространения пламени бедной водородокислородной присутствии малых смеси в добавок пентакарбонила железа Fe(CO)₅ при давлении 30 Торр и объяснили наблюдаемый рост температуры каталитической рекомбинацией Приведенные атомов водорода. выше факты экспериментальные могут быть объяснены в рамках теории Зельдовича аналогично тому, как это сделано в настоящей работе для добавок фосфорорганических соединений.

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

Кинетическая схема реакции водорода и кислорода намного сложнее рассмотренной в теории, и выделение в ней двух определяющих весь процесс элементарных актов разветвления и рекомбинации — не является очевидной процедурой, но такой подход подтвержден существующими в настоящее время представлениями о горении.

В нашей работе приближенная теория Зельдовича цепного распространения пламени применена для описания эффекта увеличения скорости водородокислородного разреженного пламени при ведении добавок соединений, повышающих скорость рекомбинации. С помощью модели каталитической рекомбинации атомов водорода описан эффект промотирования стехиометрического водородокислородного при субатмосферном пламени давлении добавками $\mathrm{TM}\Phi$ малой концентрации (0.1 ÷ 0.5 %). Результаты расчетов по теории Зельдовича с предложенной кинетической моделью и результаты моделирования по полному кинетическому механизму хорошо согласуются. Подтверждено предсказание Зельдовича о том, что <рекомбинация играет не только вредную роль обрыва цепей, но и полезную роль выделения тепла>.

ЛИТЕРАТУРА

1. Зельдович Я. Б. Цепные реакции в горячих пламенах — приближенная теория скорости пламени // Кинетика и катализ. — 1961. — Т. 11, вып. 3. — С. 305–318.

- Maus F., Peters N., Rogg B., Williams F. A. Reduced kinetic mechanisms for premixed hydrogen flames // Reduced Kinetic Mechanism for Application in Combustion Systems / N. Peters, B. Rogg (Eds). — Berlin: Springer-Verlag, 1993. — P. 29–43.
- Strohle J., Myhrvol T. Reduction of a detailed reaction mechanism for hydrogen combustion under gas turbine conditions // Combust. and Flame. - 2006. - V. 144. - P. 545-557.
- 4. Wang W., Rogg B. Reduced kinetic mechanisms and their numerical treatment I: Wet CO flames // Combust. and Flame. 1993. V. 94. P. 271-292.
- Reduced Kinetic Mechanisms and Asymptotic Approximations for Methane — Air Flames / M. D. Smooke (Ed.). — New York: Springer-Verlag, 1991.
- 6. Korobeinichev O. P., Bolshova T. A., Shvartsberg V. M., Chernov A. A. Inhibition and promotion of combustion by organophosphorus compounds added to flames of CH_4 or H_2 in O_2 and Ar // Combust. and Flame. - 2001. -V. 125. - P. 744-751.
- Большова Т. А., Коробейничев
 О. П. Промотирование и ингибирование водородно-кислородного пламени добавками триметилфосфата // Физика горения и взрыва. — 2006. — Т. 42, № 5. — С. 3–13.
- 8. Коробейничев О. П., Большова Т. А. О применимости теории Зельдовича цепного распространения пламени для горения водородокислородных смесей // Физика горения и взрыва. 2009. Т. 45, № 5. С. 3–7.
- 9. Зельдович Я. Б., Баренблатт Г. И., Либрович В. Б., Махвиладзе Г. М. Математическая теория горения и взрыва. — М.: Наука, 1980. — С. 324–328.
- Korobeinichev O. P., Ilyin S. B., Bolshova T. A., et al. The chemistry of the destruction of organophosphorus compounds in flames III: The destruction of DMMP and TMP in a flame of hydrogen and oxygen // Combust. and Flame. — 2000. — V. 121. — P. 593–609.
- Kee R. J., Grcar J. F., Smooke M. D., Miller J. A. PREMIX // Sandia National Laboratories Report. - 1990. - N SAND85-8240.
- 12. Zachariah M. R., Smith O. I. Sulfur chemistry in $H_2/O_2/SO_2$ flames // Combust. and Flame. 1987. V. 69. P. 125.
- Alzueta M. U., Bilbao R., Glarborg P. Inhibition and sensitization of fuel oxidation by SO₂ // Combust. and Flame. - 2001. - V. 127. -P. 2234-2251.
- 14. Rubtsov N. M., Chernysh V. I., Tsvetkov G. I., Seplyarskii B. S. Influence of $Cr(CO)_6$ and $Mo(CO)_6$ on the critical conditions for ignition and the velocities of flame propagation for the

chain-branching oxidation of hydrogen and propylene // Mend. Commun. - 2006. - V. 16, N 5. - P. 282–284.

 Staude S., Hecht C., Wlokas I., Schulz C., Atakan B. Experimental and numerical investigation of Fe(CO)₅ addition to a laminar premixed hydrogen/oxygen/argon flame // Z. Phys. Chem. - 2009. - V. 223. - P. 639-649.

Поступила в редакцию 18/IV 2009 г., в окончательном варианте — 22/VI 2010 г.