

ИЗВЕСТИЯ
ТОМСКОГО ОРДЕНА ТРУДОВОГО КРАСНОГО ЗНАМЕНИ ПОЛИТЕХНИЧЕСКОГО
ИНСТИТУТА им. С.М.КИРОВА

№ 251

1970

Радиолиз перхлората калия.
Спектры ЭПР и оптические спектры

А.А.Васильев, Ю.Н.Сафонов, Ю.А.Захаров, Л.В.Сериков

(Представлена научным семинаром кафедры радиационной химии)

В работах [1,2] изучались продукты радиационно-химического разложения перхлората калия после растворения облученной соли в воде.

Были обнаружены хлорат, хлорит, молекулярный кислород, хлорид, гипохлорит, двуокись хлора и, кроме того, показана возможность присутствия ClO_3 , (Cl_2O_6) и окислов калия. Аналогичные результаты получены и в более ранних работах [3,4].

Т.Коулом [5,6] измерялись спектры ЭПР облученного перхлората калия при комнатной температуре и были обнаружены радикалы ClO_2 и ClO_3 .

Детальный анализ спектра ЭПР двуокиси хлора проведен в [7]. В [8] и [9] изучалось парамагнитное поглощение KClO_4 облученного при низкой температуре. Полученные спектры приписаны радикалу ClO_4 , а в [9] делается предположение о существовании перекисного радикала $\text{O}_2\text{Cl}-\text{O}-\text{O}$. В этой же работе при комнатной температуре установлено образование под действием ультрафиолетового света в облученных образцах парамагнитного центра, идентифицированного, как $\text{Cl}-\text{O}-\text{O}$.

Там же была сделана попытка исследовать оптические спектры отражения облученных поликристаллических образцов KClO_4 и отмечены полосы поглощения с максимумами на 360 нм и 385 нм, отнесенные к двуокиси хлора и перекисному радикалу $\text{Cl}-\text{O}-\text{O}$, соответственно.

В работе [10] обнаружен при низких температурах парамагнитный центр, идентифицированный, как двухзарядный ион ClO_4^{2-} .

В настоящей работе нами предприняты усилия по определению продуктов радиолиза перхлората калия и исследованию их вторичных реакций с использованием методов оптической спектрофотометрии и электронного парамагнитного резонанса.

МЕТОДИКА ЭКСПЕРИМЕНТА

В работе использовались как поликристаллические образцы перхлората калия, полученные многократной перекристаллизацией соли, марки "Ч" с последующим просушиванием и измельчением (размеры частиц не превышали 200 мк), так и монокристаллы, выращенные методами медленного испарения или медленного охлаждения водных растворов очищенного многократной перекристаллизацией KClO_4 .

Спектры ЭПР снимались на спектрометре РЭ-1301 и спектрометре ВПА-2, совмещенном с ускорителем электронов ВСГ-2,5, что позволяло регистрировать спектры в процессе облучения. Температура образца при этом регулировалась продувом газообразного азота через резонатор.

Спектры оптического поглощения получены на спектрофотометре СФ-4а. Низкотемпературные оптические спектры измерялись на спектрофотометре СФД-2 с использованием криостата, позволяющего менять температуру образца от -196°C до $+20^{\circ}\text{C}$ [18].

Источниками излучения служили ускоритель электронов ВСГ-2,5 ($E = 1,6 \text{ Мэв}$) и рентгеновская трубка З-БГМ-200, работавшая при напряжении 200 кв и при токе 20 мкА.

Перхлорат меди и перхлорат серебра, синтезированные по методикам, описанным в [II], вводились в решетку KClO_4 со смешиванием из водных растворов. Концентрация доба-

вок устанавливалась полярографическим анализом растворов десорбированного перхлората калия.

Для определения концентраций радикалов проводилось двойное интегрирование линий в спектрах ЭПР с использованием номограмм

РЕЗУЛЬТАТЫ ЭКСПЕРИМЕНТА

Облучение вызывает появление группы полос оптического поглощения в области длин волн 230 + 700 нм и образование ряда парамагнитных продуктов. Вид оптических спектров и спектров ЭПР зависит от условий эксперимента.

Спектры ЭПР: Вид спектра ЭПР, появляющегося при облучении электронами монокристаллов $KMnO_4$ при $T = -196^{\circ}C$, приведен на рис. I.

Три группы линий, обозначенные цифрами 1, 2 и 3, принадлежат трем типам парамагнитных центров.

В [8] группы линий 1 и 2 приписываются радикалу O_2^- , находящемуся в решетке $KMnO_4$ в двух магнитно-изэквивалентных положениях. Линии 3 в [10] отнесены к центру O_2^{2-} . Кривые накопления O_2^- и O_2^{2-} (суммарная концентрация в 2-х положениях) показаны на рис. 2.

При освещении кристалла ультрафиолетовым светом (лампа ДРШ-1000), либо дневным светом линии 3 быстро уменьшаются по интенсивности и исчезают.

Нагревание до $T = -160^{\circ}C$ также приводит к изменению в спектре. Линии группы 1 полностью исчезают, а интенсивность линий 2 возрастает в два раза.

В интервале температур $-160^{\circ}C \sim -100^{\circ}C$ вид спектра качественно не меняется, однако, все линии в спектре уширяются и при $T = -120^{\circ}C + -100^{\circ}C$ линии 2, в связи с этим, не наблюдаются.

Вновь охладив образец до температуры ниже $-160^{\circ}C$, можно получить спектр в прежнем виде, без каких-либо изменений интенсивностей отдельных линий.

В области температур $-100^{\circ}\text{C} + -80^{\circ}\text{C}$ все описанные линии спектра исчезают. Этот процесс необратим и сопровождается одновременным появлением новых линий, которые можно было бы приписать каким-либо хлорсодержащим парамагнитным центрам. Дальнейшее нагревание образцов до комнатной температуры приводит к появлению восьми линий, принадлежащих радикалам ClO_2 , и группы перекрывающихся линий, принадлежащих, по-видимому, центрам трех типов, не содержащих ядер хлора. Для их отчетливой идентификации экспериментальных данных недостаточно. Можно лишь предполагать, что этими центрами могут быть O_3^- ; O_2^- и O_4^- .

Все хлорсодержащие парамагнитные центры имеют анизотропные спектры. Вращение монокристаллов в магнитном поле приводит к расщеплению каждой линии на две компоненты, соответствующие двум магнитно-эквивалентным положениям радикалов в решетке KClO_4 . Для радикала ClO_2 такое явление впервые было обнаружено Т. Коулом [6].

Спектр ЭПР при $T = +20^{\circ}\text{C}$ включает в себя спектры радикалов ClO_2 , ClO_3^- , а также группу линий от парамагнитных центров не содержащих ядер хлора. В [10] среди этих продуктов определены озонид-ион и кислород.

Послерадиационные изменения концентрации ClO_2 и ClO_3^- приведены в [17]. Концентрация ClO_2 растет в течение $20 + 24$ часов, а концентрация ClO_3^- уменьшается. В результате этих изменений устанавливаются некоторые значения $[\text{ClO}_2]$ и $[\text{ClO}_3^-]$. Радиационно-химический выход двуокиси хлора, измеренный через 24 часа после облучения равен 0,45 молекул на 100 эв.

Спектры оптического поглощения и спектры отражения.

На рис. 3 (кривая I) изображен спектр поглощения кристалла KClO_4 , облученного рентгеновскими лучами

радикалов в $KClO_4$ при $T = +20^\circ C$ показано на рис. 5 и 6. В случае додирования $KClO_4$ ионами меди использовались монокристаллические образцы и измерялись концентрации радикалов ClO_2 и ClO_3 .

Нам не удалось получить монокристаллы перхлората калия с добавками ионов серебра, пригодных для измерений, и поэтому использовались поликристаллические образцы. В этом случае измерялась суммарная концентрация парамагнитных центров.

Измерения проходили через сутки после облучения для уменьшения ошибки, возможной из-за протекания послерадиационных процессов, которые были отмечены при изучении чистого перхлората калия. Таким образом измерялись установленные концентрации радикалов.

Значения этих концентраций уменьшались при введении меди и увеличивались при введении ионов серебра.

Спектры диффузного отражения также изменялись при введении добавок. Добавки меди уменьшают интенсивность спектра во всем диапазоне длин волн, причем наиболее сильно в районе максимумов 360 нм и 255 нм. Добавки ионов серебра ослабляют полосы 255 нм, 280 нм и 440 нм, одновременно увеличивая оптическую плотность в области 300 + 390 нм.

ОБСУЖДЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ.

Изучение результатов, полученных при низких температурах подтверждает правильность предположения, сделанного в [8] о существовании ClO_4 в двух магнитно-изомагнитных положениях с разными характеристиками спектров (группы линий I и 2).

Во первых изменения в спектре ЭПР, соответствующие переходу ClO_4 из одного состояния в другое, не сопровож-

при температуре жидкого азота дозой 2 Мрад.

Кривые 2 и 3 на этом рисунке представляют собой спектры того же образца после нагревания до $T = -100^{\circ}\text{C}$ и $T = -20^{\circ}\text{C}$, соответственно.

Максимумы поглощения расположены вблизи 255 нм, 440 нм, 530 нм и 610 нм.

Нагревание не сопровождается изменениями в спектре до $T = -160^{\circ}\text{C}$.

* При $T = -100^{\circ}\text{C}$ и выше происходит ослабление полос поглощения на 610 нм и 530 нм и некоторое увеличение оптической плотности в полосе 440 нм.

Спектры поглощения монокристаллов, полученные после их облучения при комнатной температуре, приведены на рис. 4. Здесь кривая I — спектр, наблюдаемый через два часа после облучения. Кривые 2 и 3 получены после освещения облученных кристаллов ультрафиолетовым светом и их нагревания до $T = +60^{\circ}\text{C}$, соответственно.

Полосы поглощения в спектре имеют максимумы при 255, 280, 360 и 440 нм.

Общее ослабление поглощения, происходящее при нагреве, более заметно в области коротковолновых максимумов.

Ультрафиолетовое освещение (как нефильтрированным светом лампы ДРШ-1000, так и с полосовым светофильтром на 310 нм) наряду с ослаблением полос 255, 360 и 440 нм увеличивает поглощение в области 275 нм + 350 нм.

Спектры диффузного отражения облученного порошка перхлората калия отличаются от спектров поглощения монокристаллов относительными значениями оптической плотности в разных участках спектра и четкостью отдельных максимумов поглощения. Максимум на 360 нм в этом случае не проявляется.

Влияние добавок ионов меди и серебра.

Влияние вводимых сокристаллизаций добавок перхлората меди и перхлората серебра на значения концентраций раз-

даются какими-либо изменениями оптических спектров. Вторых, при ультрафиолетовом освещении образцов можно наблюдать обратный переход, хотя и без количественного соответствия.

Высокая фоточувствительность продукта дающего линии 3 (рис. I) в спектре ЭПР при -196°C не противоречит его идентификации как ClO_4^- .

Уширение линий спектра при повышении температуры вызвано, по-видимому, размораживанием вращательных степеней свободы и усреднением сильно анизотропных спектров.

Полосы поглощения, наблюдаемые в ультрафиолетовой и видимой областях оптического спектра при разных температурах могут быть отнесены к отдельным продуктам радиолиза исходя из приведенных ниже соображений.

Полоса с максимумом на 255 нм может быть приписана ионам хлорита.

Хлорит является одним из продуктов радиолиза KClO_4 . Максимум поглощения ClO_4^- , как в водных растворах, так и в твердых хлоритных матрицах [12] лежит вблизи 255 нм.

Поглощение в области 280 нм, по-видимому, обусловлено существованием в облученном KClO_4 ионов гипохлорита, имеющих близкую полосу поглощения и в облученных хлоратах и в водном растворе. Частично поглощение в этой области вызвано ионами хлорита, полоса которого имеет перегиб вблизи 280 нм [12,13].

Полоса на 360 нм принадлежит двуокиси хлора. Для такого утверждения имеются следующие основания:
спектр ClO_2 в газовой фазе, в растворах и твердых матрицах имеет максимум поглощения около 355 + 360 нм;
нагревание, ультрафиолетовое освещение и введение добавок одинаково влияют на интенсивность этой линии и спектр ЭПР ClO_2 .

Полоса 440 нм: близкая по положению полоса поглощения (максимум 450 + 460 нм) наблюдалась многими авторами в облученном KClO_3 [12-14]. Её приписывают либо озо-

нид- ионам [13] , либо шестикиси хлора [12] , либо электронному центру окраски, аналогичному F - центру в щелочногалоидных кристаллах [14] . Однако, в перхлорате калия полоса 440 нм не может быть однозначно отнесена к O_3^- или $Cl_2O_6^-$.

Шестикись хлора образуется из трехокиси, но в образцах $KClO_4$, облученных при -196^0C , заметных количеств

ClO_3^- в спектрах ЭПР не наблюдается, тогда как есть сильное поглощение на 440 нм. Было бы трудно объяснить образование большого количества $Cl_2O_6^-$ в этом случае.

Озонид ион является paramагнитной частицей, и изменение оптической плотности в полосе его поглощений должно было бы сопровождаться соответствующими изменениями спектра ЭПР при нагревании и ультрафиолетовом освещении. Но такого соответствия не наблюдается.

Таким образом, отнесение этой полосы к поглощению электронными центрами окраски оказывается наиболее вероятным. Оно подтверждается также тем, что при понижении температуры максимум сдвигается в область более коротких длин волн, что характерно для полос F - центров в щелочногалоидных кристаллах.

Полосы с $\lambda_{max} = 530$ нм и 610 нм, существующие при $T < -100^0C$, принадлежат, по-видимому, электронно-избыточным центрам. Одним из них может быть двухзарядный ион ClO_4^- . Другим, видимо, является электрон, захваченный не глубокой ловушкой .

Некоторое увеличение интенсивности полосы 440 нм при термическом разрушении полос 610 нм и 530 нм можно объяснить переходом части захваченных электронов из мелких ловушек в более глубокие.

Вычитание спектров при $T = -196^0C$ и $T = -100^0C$ показывает существование поглощения с максимумом около 260 нм термически нестабильным продуктом, которым, возможно, является четырехкись хлора.

Как показано в [15] увеличение оптической плотности при длине волны 320 нм под действием ультрафиолетового

света вызвано образованием ионов Cl_2^+ . Но поглощение в районе 300-340 нм существует и тогда, когда дихлорид ионов нет, причем, при введении ионов серебра его интенсивность увеличивается. Не исключена возможность, что ответственность за это поглощение несет трехокись хлора.

Результаты исследования оптического поглощения и парамагнитного резонанса с учетом проведенной интерпретации спектров могут дать некоторые сведения о механизме процессов, протекающих в KClO_4 при облучении.

Имеется существенная разница между оптическими спектрами и спектрами ЭПР, полученными при $T = -196^\circ\text{C}$ и $T = +20^\circ\text{C}$.

Нагревание облученных образцов от температуры жидкого азота до комнатной температуры сопровождается изменениями как в оптических спектрах так и в спектрах ЭПР в направлении уменьшения этого различия.

Принимая во внимание, что первичные процессы взаимодействия квантов излучения с молекулами вещества не зависят от температуры, можно считать, что многие продукты, наблюдаемые при $T = +20^\circ\text{C}$, образуются в результате вторичных реакций.

Существование конкурирующих путей превращения первичных продуктов радиолиза в конечные может привести к различию составов конечных продуктов в случае облучения при разных температурах. Изменение экспериментальных условий может сместить процесс в сторону той или иной конкурирующей реакции, изменив, таким образом, относительные выходы продуктов.

Имеющиеся в [6] данные по измерению радиационно-химических выходов основных химически анализируемых продуктов радиолиза NaClO_4 при разных температурах облучения показывают, что наблюдаемые изменения невелики. Это может

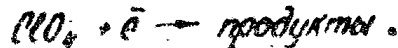
быть следствием либо существования лишь одного основного пути вторичных превращений, либо образования одних и тех же конечных продуктов посредством различных реакций.

Трехокись хлора, наблюдаемая методом ЭПР, и образующаяся со значительным выходом (при МД-10¹⁶ рад мин

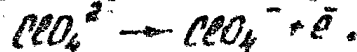
[ϑ_{max}] = 0,8 молекул на 100 эв) при комнатной температуре, отсутствует в ClO_4^- , облученном при $-196^{\circ}C$. Выход же двуокиси хлора (концентрация изменилась через 24 часа после облучения при $T = +20^{\circ}C$) уменьшается от 0,45 до 0,11 молекул на грамм при понижении температуры облучения не от $+20^{\circ}C$ до $-196^{\circ}C$. Следовательно, во-первых, ClO_2 и ClO_3 не являются первичными продуктами радиолиза и, во вторых, существует реакция (или группа реакций), конкурирующая с реакциями их образования и протекающая при более низкой температуре. Если образование ClO_3 происходит по реакции:



то конкурирующей реакцией будет:



Участвующие в этой реакции электроны освобождаются при разрушении центров окраски или при протекании реакции:



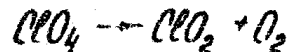
В процессе облучения это могут быть термализованные электроны, образовавшиеся за счет действия ионизирующего излучения. Участие ClO_4 в реакции с электронами приводит к искаженному характеру кривой накопления ClO_4 .

С ростом концентрации ClO_4 конкуренция между этим процессом и реакцией акцептирования электронов анионами усиливается, приводя к уменьшению выхода ClO_4 .

Дефекты кристаллической структуры, захватывая электроны, также влияют на эти реакции на начальной стадии радиолиза, когда их концентрация существенна.

Молекулы трехокиси хлора могут участвовать в нескольких параллельных реакциях, рассмотренных в [17].

Образование двуокиси хлора по реакции:



исключено, так как гибель радикалов ClO_4 по спектрам ЭПР всегда наблюдается значительно раньше образования заметного количества ClO_2 . Послерадиационное накопление двуокиси хлора может происходить по схеме:



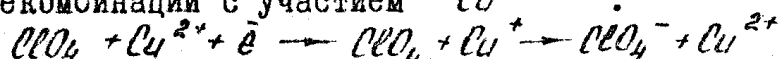
Таким образом может найти объяснение тот факт, что наблюдаемое увеличение концентрации ClO_2 не равно уменьшению концентрации ClO_3 .

Хлорат, хлорит и гипохлорит являются либо продуктами реакций рекомбинации электронов с радикалами ClO_4 , ClO_3 , ClO_2 , либо образуются при распаде возбужденного аниона ClO_4^{-*} , который по данным [I-4] является одним из первичных продуктов взаимодействия излучения с перхлоратом калия.

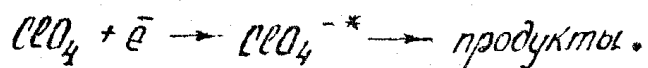
Характер влияния вводимых в решетку KClO_4 добавок на состав и выходы продуктов радиолиза может определяться различными процессами. В разных случаях наиболее существенными могут быть либо донорно-акцепторные свойства добавок, либо характер изменения или дефектности кристаллической решетки или их способность служить центрами рекомбинации электронов с радикалами, либо какие-то другие свойства.

Увеличение радиационно-химических выходов радикалов ионами серебра вызывается тем, что они являются акцепторами электронов и своим присутствием в решетке уменьшают вероятность рекомбинации электронов с радикалами.

Общее ослабление спектров диффузного отражения облученного KClO_4 и уменьшение выходов ClO_2 и ClO_3 ионами Cu^{2+} можно объяснить преимущественным их действием в роли центров рекомбинации, а также возможным уменьшением концентрации анионных вакансий в додированных образцах. Влияние ионов Cu^{2+} , как акцепторов электронов, в данном случае компенсируется преобладающими процессами противоположного направления. Принимая такое объяснение, следует предположить, что реакция рекомбинации с участием Cu^{2+} :



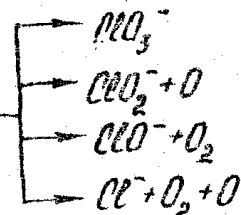
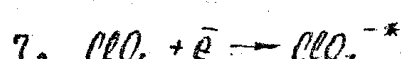
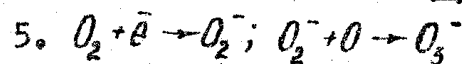
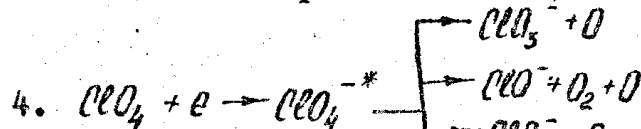
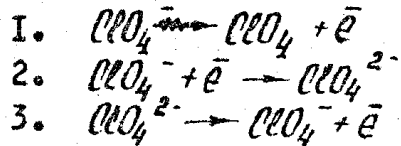
не носит диссоциативного характера, в отличие от реакции:

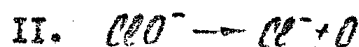
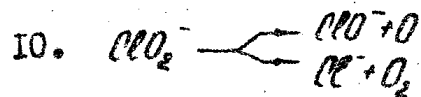
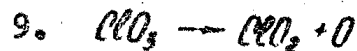
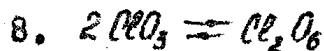


Изменения спектра оптического поглощения под действием ультрафиолетового света обусловлены уменьшением концентрации центров окраски ($\lambda_{\text{макс}} = 440 \text{ нм}$), двуокиси хлора ($\lambda_{\text{макс}} = 360 \text{ нм}$), хлорита ($\lambda_{\text{макс}} = 255 \text{ нм}$). Возрастание оптической плотности при 320 нм, вызываемое накоплением O_2^- , маскирует возможное уменьшение поглощения в этой области за счет разрушения трехокиси хлора. Одновременно с распадом двуокиси хлора, трехокиси хлора и хлорит-ионов вследствие прямого действия ультрафиолетового света протекают реакции ClO_2 и ClO_3 с освобождающимися из ловушек электронами. Дихлорид-ионы образуются из хлорида и атомарного хлора, являющегося продуктом распада двуокиси хлора,

Судя по оптическим спектрам, нагревание приводит к сильному уменьшению концентрации большинства наблюдаемых продуктов. Это происходит по следующим причинам: хлорит и гипохлорит переходят в хлорид и кислород, центры окраски распадаются, и освобождающиеся электроны, рекомбинируя с радикалами ClO_2 и ClO_3 , образуют продукты, превращающиеся в хлорид, кислород и хлорат.

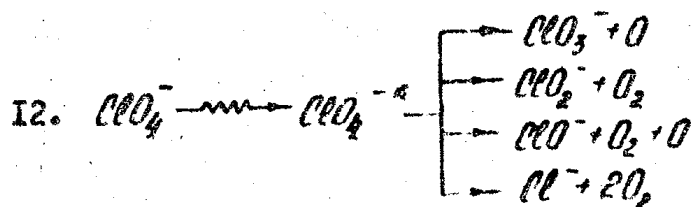
Используя изложенные результаты и данные работ [I-3, IO, 15; 17], можно сделать вывод о протекании в процессе радиационно-химического разложения перхлората калия следующих реакций:



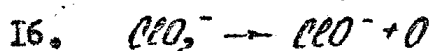
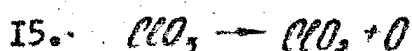
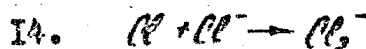
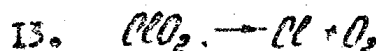


Дефекты решетки, захватывая электроны, образуют центры окраски.

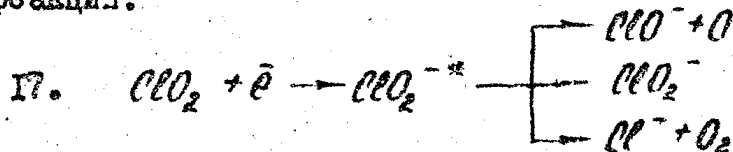
Некоторые продукты могут, по-видимому, образоваться при распаде возбужденных анионов по реакции:



Ультрафиолетовый свет инициирует в облученном KClO_4 следующие реакции:



Кроме этого происходит разрушение центров окраски с последующим участием сорванных электронов в реакции (7) и реакций:



Приложенная схема реакций не противоречит имеющимся экспериментальным результатам, однако, её нельзя считать исчерпывающей. Она нуждается также в дополнительных экспериментальных подтверждениях и установлении действительных значений кинетических констант.

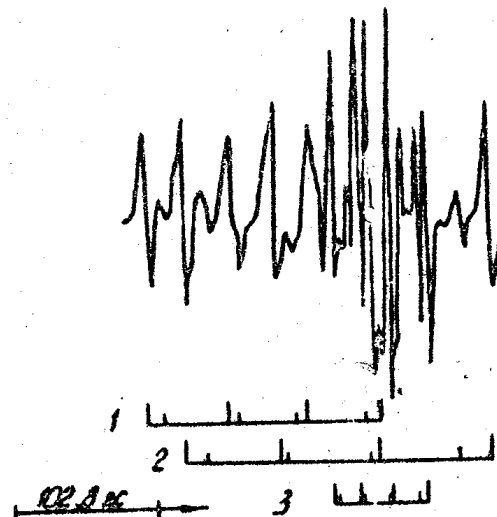


Рис.1. Спектр ЭПР при $T = -196^{\circ}\text{C}$

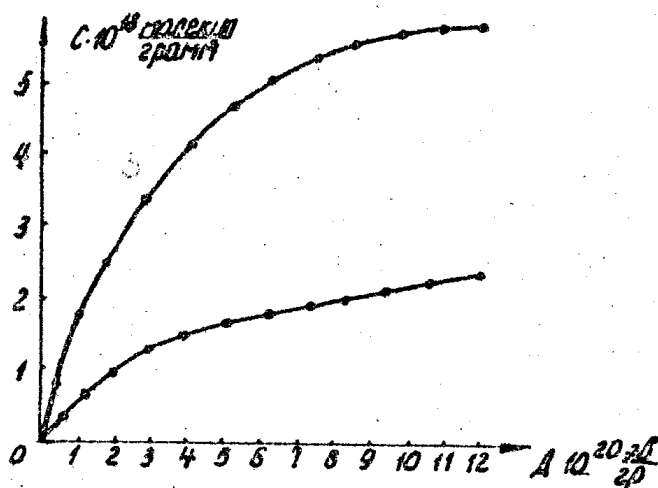


Рис.2. Накопление ClO_4^- (1) и ClO_4^{2-} (2).
 $T = -196^{\circ}\text{C}$

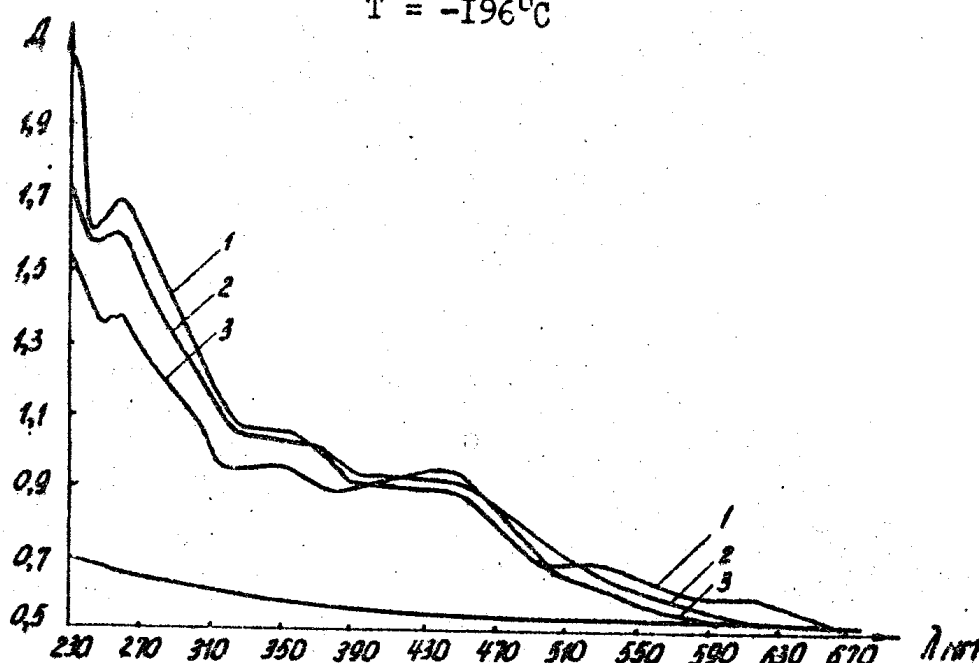


Рис.3. Оптическое поглощение KClO_4 , облученного при -196°C

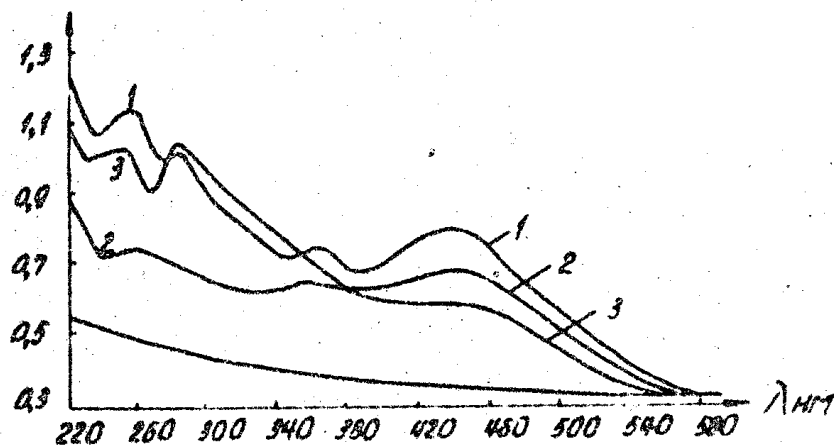


Рис.4. Оптическое поглощение KClO_4 , облученного при $T = +20^\circ\text{C}$

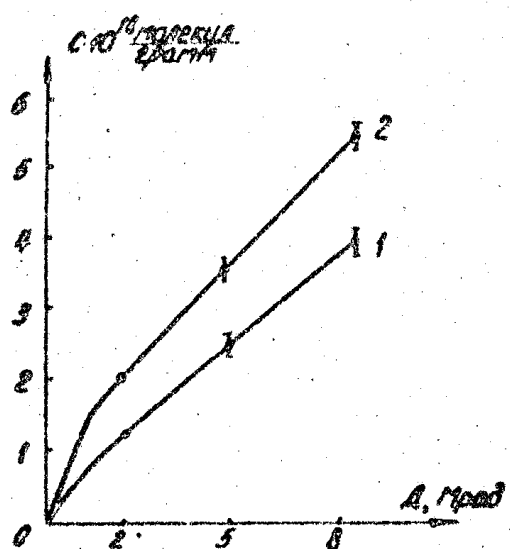


Рис.5. Накопление радикалов в KClO_4 (1)
и $\text{KClO}_4 + 0,72\% \text{AgClO}_4$ (2)

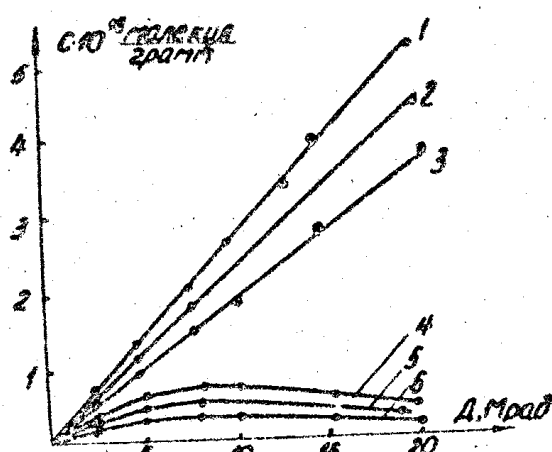


Рис.6. Накопление ClO_2 (1, 2, 3) и ClO_3 (4, 5, 6)
в KClO_4 , $\text{KClO}_4 + 0,16\% \text{Cu}(\text{ClO}_4)_2$ и
 $\text{KClO}_4 + 0,36\% \text{Cu}(\text{ClO}_4)_2$

ЛИТЕРАТУРА

1. J.A. Peacock, E.R. Johnson, *J. Phys. Chem.*, 69, 359, 1965.
2. J.A. Peacock, E.R. Johnson, *J. Phys. Chem.*, 69, 375, 1965.
3. H.G. Heal, *Canad. J. Chem.*, 31, 91, 1953.
4. А.С. Баберкин, Сб. Действие ионизирующего излучения на неорганические и органические соединения, М., 1958, стр. 193.
5. C. Gellee, T. Cole, *Chem. Eng. News*, 39, 38, 1961.
6. T. Cole, *Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.*, 46, 506, 1960.
7. J.R. Byberg, S.J.K. Jensen, L.T. Nong, *J. Chem. Phys.*, 46 (1), 131, 1967.
8. J.R. Norton, *J. Chem. Phys.*, 45, 1800, 1966.
9. R.C. Eochus, M.C.R. Symons, *J. Chem. Soc.* A, 1968, 1704.
10. А.А. Васильев, Л.В. Сериков, Д.А. Захаров. Изв. ТПИ (в печати).
- II. И. Шумахер. Производство и применение перхлоратов, М., 1963.
12. H.G. Heal, *Canad. J. Chem.*, 37, 5, 979, 1959.
13. J.C. Gayet, B. Thieblemont, *C. R. Acad. Sci.*, AB262 (1), B 60-2
14. C. Romosostey, S. B. S. Sastey, *J. Phys. Chem. Sol.*, 29 (2), 399, 1968.
15. J.C. Gayet, B. Thieblemont, *C. R. Acad. Sci.*, 1969, 268(2) B177.
16. Ван-Вэн-Синь, Л.Т. Бугаенко, В.Н. Белевский, ИФХ, II, 2764, 1966.
17. А.А. Васильев, Д.А. Захаров, Л.В. Сериков, настоящий сборник стр.
18. Л.В. Сериков, Д.А. Сафонов, Д.А. Захаров, Настоящий сборник, стр.