

مطالعه الکترو اکسیداسیون آموکسی سیلین با استفاده از الکترود خمیر کربن اصلاح شده با ZSM-5 نانو

مریم ابریشم کار^{*}، علیرضا علی مراد پور

(۱) گروه شیمی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد اهواز، اهواز، ایران

(۲) گروه شیمی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد علوم و تحقیقات فوزستان، اهواز، ایران

تاریخ پذیرش: ۹۶/۳/۱۶

تاریخ دریافت: ۹۵/۷/۱۲

چکیده

مقدمه: در این تحقیق اکسیدا سیون الکترو کاتالیتیکی آموکسی سیلین (AMX) بر روی یک الکترود خمیر کربن اصلاح شده با نانو زئولیت سنتز شده دوپه شده با یون نیکل (Ni/NiZ/CPE) در محلول قلیایی، مطالعه شد. این الکترود به عنوان سنسوری برای اندازه گیری آموکسی سیلین عمل می کند.

مواد و روش ها: در ابتدا درصد نانو زئولیت نسبت به خمیر کربن و زمان شناور سازی الکترود اصلاح شده در محلول ۱/۰ مولار نیکل کلراید برای اندازه گیری این دارو بهینه گردید. سپس اندازه گیری آموکسی سیلین به وسیله تکنیک های ولتا متري چرخه ای و کرونو آمپرو متري در محلول هیدرو کسید سدیم ۱/۰ مولار انجام شد.

یافته های پژوهش: نتایج به دست آمده نشان داد که NiOOH تولید شده در سطح الکترود اصلاح شده، نقش یک الکترو کاتالیست برای اکسیدا سیون آموکسی سیلین ایفا می کند. محدوده خطی پاسخ دهی الکترود پیشنهادی (LDR) در غلظت های M^{-4} تا M^{-3} $2\times 10^{-4} \text{ مولار آموکسی سیلین}$ و حد تشخیص (LOD) M^{-5} $2/3\times 10^{-5}$ می باشد و ثابت سرعت کاتالیزوری واکنش الکترو اکسایش آموکسی سیلین $cm^3 s^{-1} mol^{-1}$ $4/2\times 10^{-5}$ به دست آمد.

بحث و نتیجه گیری: نتیجه نهایی مطالعه حاضر، این که روش مطرح شده روشی ساده، مقرن به صرفه، سریع، در دسترس، تکرار پذیر و دارای حساسیت بالا می باشد.

واژه های کلیدی : الکترود خمیر کربن، نانو زئولیت، آموکسی سیلین، اکسایش الکترو کاتالیتیکی، ولتا متري چرخه ای، کرونو آمپرو متري

* نویسنده مسئول: شیمی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد اهواز، اهواز، ایران

Email: maryam_abrishamkar@yahoo.com

مقدمه

به فردی مانند پیش تغليظ آنالیت، خاصیت تعویض یون، گزینش پذیری بر پایه اندازه، شکل و بار گرینه‌ی مناسبی برای کاربرد در الکترو کاتالیزورها، سنسورها و پیل‌های سوختنی می‌باشد (۱۵). اغلب واکنش‌های اکسایش- کاهش در سطح الکترود به کندی و در پتانسیل‌های بالا تری از پتانسیل ترمودینامیکی خود انجام می‌شوند این واکنش‌ها می‌توانند توسط واسطه گر انتقال الکترون موجود در سطح الکترود ها کاتالیز شوند الکترود های بر پایه نیکل به وسیله جذب شیمیایی اکسید نیکل / هیدرو کسید نیکل در سطح الکترود، پایداری طولانی در محلول‌های قلیایی داشته و توانایی عالی جهت کاتالیز اکسایش ترکیبات زیادی را دارند مزایای الکترود های خمیر کربن زنولیتی و مزایای نیکل پخش شده در پیکره الکترود های اصلاح شده موجب شد تا در این کار تحقیقاتی از نانو زنولیت سنتز شده به عنوان بسترهای برای ثبیت و پخش نیکل در آن و در نهایت ساخت الکترود خمیر کربن اصلاح شده با نانو زنولیت واجد یون‌های نیکل برای اندازه گیری آموکسی سیلین در نمونه‌های واقعی از انواع داروهای حاوی آموکسی سیلین و همچنین سرم انسانی استفاده شود. بر اساس مطالعات انجام شده تا کنون از الکترود خمیر کربن اصلاح شده با نانو زنولیت جهت اندازه گیری آموکسی سیلین استفاده نشده است و نتایج به دست آمده قابل مقایسه با تحقیقات سایر محققان در این زمینه می‌باشد.

مواد و روش‌ها

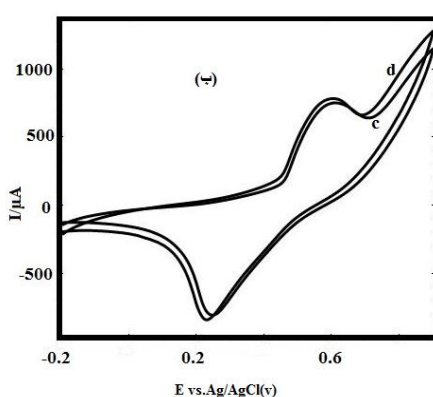
نانو زنولیت در آزمایشگاه تحقیقاتی دانشکده شیمی دانشگاه مازندران سنتز شده بود (۱۶). پودر گرافیت با اندازه ذرات کمتر از ۰/۱ میلی متر و نیکل کلراید (II) شش آبه ۹۸ درصد و روغن پارافین ۹۸ درصد از شرکت فلوکا و سدیم هیدروکسید ۹۹ درصد و دی‌اتیل اتر ۹۸ درصد از شرکت مرک خریداری شده بودند. آموکسی سیلین با خلوص ۹۷/۵ و کپسول آن از شرکت داروسازی فارابی تهیه شد. آب مقطر دو بار تقطیر شده نیز در آزمایشگاه مرکزی دانشگاه علوم و تحقیقات خوزستان تهیه شد. آزمایشات توسط دستگاه‌های پتانسیو استات / گالوانوواستات (Auto lab PG 302 N)

آنتی بیوتیک‌های گروه بتا-لاکتم عوامل آنتی میکروبی مهمی هستند که به طور گسترده‌ای جهت درمان عفونت‌ها در انسان و حیوان مورد استفاده قرار می‌گیرند و از سوی دیگر نیز در افزایش محصولات کشاورزی کاربرد دارند (۱). آموکسی سیلین تنها پنسیلین فنولی و یک آنتی بیوتیک بتا- لاکتم اسپکترام است. آنتی بیوتیک‌های بتا- لاکتم دارای یک حلقه بتا-لاکتم هستند که فعالیت‌های آنتی باکتریایی را سبب می‌شود و زنجیر‌های جانبی متغیری دارند که تفاوت خواص شیمیایی و فارماکولوژیکالی از آن‌ها ناشی می‌شود (۲). آموکسی سیلین به علت جذب بهتر نسبت به سایر آنتی بیوتیک‌های بتا- لاکتم به لحاظ عملکرد و مکانیسم ارجحیت دارد (۳). روش‌های تجزیه‌ای متفاوتی جهت جدا سازی و اندازه گیری آموکسی سیلین بر اساس اسپکترو سکوپی (۴)، الکتروفورز کاپیلاری (۵)، HPLC (۶) و الکترو شیمیایی HPLC (۷) گزارش شده است. با وجود آن که تکنیک HPLC کاربرد گسترده‌ای در اندازه گیری این دسته از داروها دارد مشکلاتی را نیز به همراه دارد که از آن جمله نیاز به حجم زیاد حلال آلی با خلوص بالا و تعادل طولانی دارد. علاوه بر این حلالیت کم آموکسی سیلین در حلال‌های آلی سبب ایجاد رقابت بین طیف وسیعی از روش‌های اندازه گیری بر پایه استخراج و پیش تغليظی می‌شود. پیشرفت‌های حاصل شده در تکنیک‌های الکترو شیمیایی در تجزیه داروها منجر به ساده شدن، ارزان شدن و کوتاه‌تر شدن زمان اندازه گیری در مقایسه با سایر تکنیک‌ها شده است (۸). الکترود‌های اصلاح شده می‌توانند با رسوب دادن مواد گوناگون نظیر ترکیبات آلی، پلیمر‌های رسانا، اکسید‌های فلزی و غیروه بر روی سطوح الکترود های مختلف تهیه شود. برای تهیه الکترود های اصلاح شده از روش‌های مختلفی نظیر ایجاد پیوند کووالانسی (۹)، جذب سطحی (۱۰)، تثبیت فیلم پلیمری (۱۱)، تثبیت آنزیم (۱۲)، تشکیل تک لایه خود ابانته (۱۳)، تثبیت نانو ذرات (۱۴) و غیره استفاده نمود. در سال‌های اخیر از زنولیت ها جهت اصلاح سطوح الکترود ها استفاده می‌شود. الکترود های اصلاح شده زنولیتی بدليل خواص منحصر

را تا حصول یک خمیر همگن ادامه یافت. در مرحله بعد خمیر تهیه شده را به انتهایی باز یک لوله شیشه ای وارد کرده و برای ایجاد ارتباط به دستگاه پتانسیو استات از درون لوله شیشه ای یک رشته سیم مسی عبور داده شد و در نهایت این الکترود حاصله را در زمان های مشخصی در محلول $M/10$ نیکل کلرید (II) قرار گرفت تا الکترود $Ni/NiZ/CPE$ ساخته شود.

بحث و نتیجه گیری

به منظور بررسی تأثیر مقدار نانو زئولیت اصلاح شده با یون های نیکل به کار رفته در ساخت NiZ/CPE ، ولتا متري چرخه ای چهار الکترود NiZ/CPE تهیه شده با نسبت های وزنی - وزنی 20% ، 30% و 40% از نانو زئولیت اصلاح شده با یون های نیکل را در محلول 10 molar سدیم هیدرو کسید واجد 0.2 molar آموکسی سیلین، مطالعه شد. همان طور که در ولتا مو گرام های شکل (1) مشاهده می شود با 40% وزنی - وزنی از لحاظ میزان جریان الکترو کاتالیزی و پتانسیل اکسایش، بهترین رفتار الکترو شیمیایی را از خود نشان می دهد. مقدار کم تر اصلاح گر موجب کاهش فرآیند مبادله یون و کاهش جریان گردیده است و مقدار بیشتر آن مقاومت انتقال الکترون فرآیند اکسایش هیدرو کسید به نیکل هیدرو کسید را افزایش می دهد و باعث جابجایی پتانسیل اکسایش به سمت پتانسیل های مثبت تر می شود.

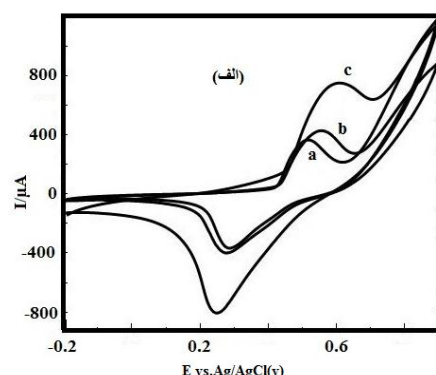


(Sama 500-c, Electrochmical Analysis System, Iran Sama, IV, Metrohem سل آزمایشگاهی نوع سوئیس و همزن مغناطیسی (IKI Labor Thecnik) و گرم خانه کاوش مگا (ابزار پزشکی)، دستگاه آلتراسونیک (Denly BS400) استفاده گردید.

تهیه محلول آموکسی سیلین از کپسول ۵۰۰ میلی گرمی: ۳ عدد کپسول آموکسی سیلین 500 mg میلی گرمی را درهان پودر، سپس در 50 mL میلی لیتر سود 10 mL مولار حل کرده و به مدت 10 min دقیقه در دستگاه اولترا سونیک قرار گرفت. سپس توسط کاغذ صافی، صاف و با سود 10 mL مولار در بالن ژوژه به حجم 100 mL میلی لیتری رسانده شد.

تهیه محلول $M/10$ آموکسی سیلین: مقدار 3654 mg گرم از پودر آموکسی سیلین استاندارد را در 5 mL لیتر سود 10 mL مولار حل و به مدت 10 min دقیقه در دستگاه اولترا سونیک قرار گرفت. سپس با کاغذ صافی آن را صاف و با سود 10 mL مولار در بالن ژوژه 10 mL میلی لیتری به حجم رسانده شد.

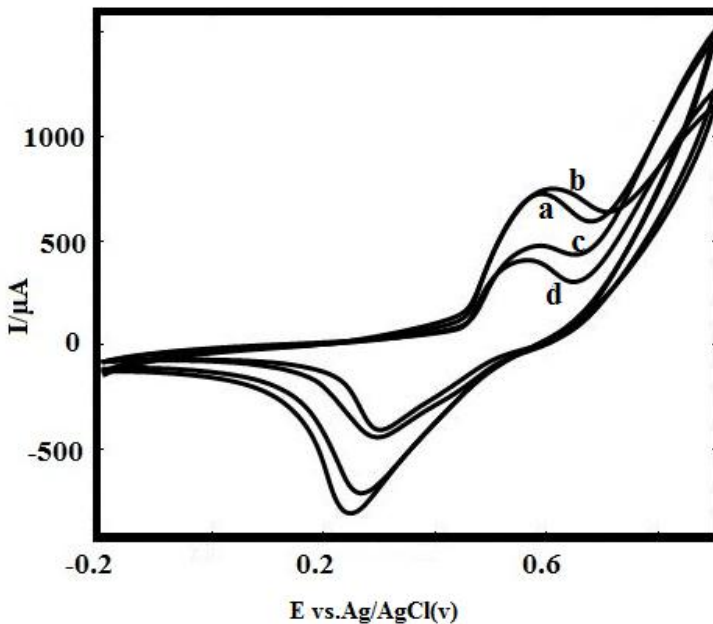
آماده سازی الکترود خمیر کربن اصلاح شده با نانو زئولیت: به منظور تهیه ای الکترود $Ni/NiZ/CPE$ ابتدا پودر نانو زئولیت سنتز شده نیکل دار شده تهیه شد. برای ساخت الکترود $Ni/NiZ/CPE$ ، مقدار مشخصی از این پودر به همراه پودر گرافیت با 10 mL لیتر دی اتیل اتر در یک هاون دستی تا تبخیر کامل دی اتیل اتر هم زده و در ادامه به آن مقدار مناسبی روغن پارافین اضافه گردید و همزدن



شکل (1) ولتا مو گرام های چرخه ای NiZ/CPE تهیه شده با نسبت های وزنی - وزنی مختلف (الف): (a) 20% (b) 30% (c) 40% و (ب): (d) 45% از نانو زئولیت اصلاح شده با $Ni(II)$ در محلول 10 mL مولار سدیم هیدرو کسید واجد 0.2 molar آموکسی سیلین در سرعت روبش پتانسیل 20 mV.s^{-1} .

زمان ۱۰ دقیقه می باشد. زیرا جریان حاصل از شناور سازی ۱۰ دقیقه ای الکترود اصلاح شده در محلول ۱۰ مولار سدیم هیدرو کسید نیکل NiZ/CPE بیشتر از شناور سازی آن در مدت زمان های ۵، ۱۵ و ۲۰ دقیقه بوده به همین دلیل، مدت زمان شناور سازی ۱۰ دقیقه برای تهییه الکترود Ni/NiZ/CPE انتخاب شد.

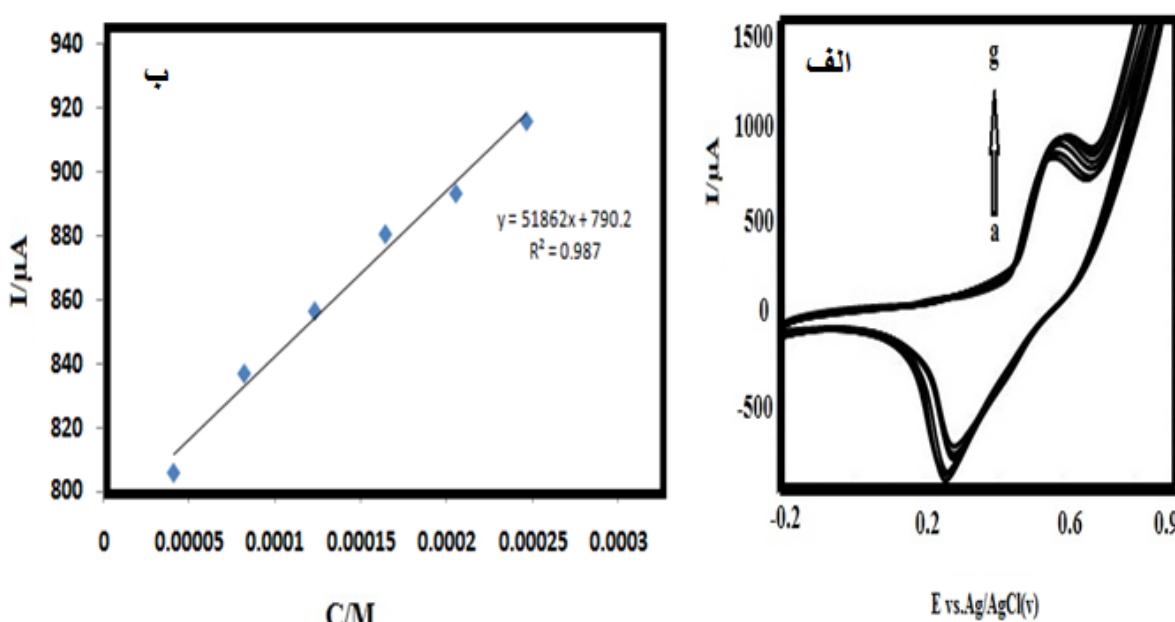
جهت تعیین بهترین زمان شناور سازی، الکترود اصلاح شده با ناتو زئولیت نیکل دار شده را در مدت زمان های ۵، ۱۰، ۱۵ و ۲۰ دقیقه در محلول ۱ مولار نیکل کلرید (II) شناور و سپس رفتار الکترو شیمیایی الکترود های مورد نظر با روش ولتا متري چرخه ای بررسی شد (شکل ۲). همان طور که مشاهده می شود بهترین زمان شناور سازی الکترود مورد نظر، مدت



شکل (۲). ولتا مو گرام های چرخه ای (Ni/NiZ/CPE) حاصل از شناور سازی (a) ۵ (b) ۱۰ (c) ۱۵ (d) ۲۰ دقیقه در محلول ۱ مولار نیکل کلرید (II) و سپس قرار دادن آن ها در محلول ۱۰ مولار سدیم هیدرو کسید واحد ۰/۰۲ ۲۰ mV.s⁻¹ مولار آموکسی سیلین در سرعت روبش پتانسیل

افزایش غلظت آموکسی سیلین در شکل (۳-ب)، دماغه اکسایش افزایش پیدا می کند و افزایش ارتفاع دماغه با افزایش غلظت آموکسی سیلین خطی می باشد که در مورد این دارو تا غلظت $M^{10^{-3}} \times 10^{-3} \times ۲/۲۸$ به یک فرآیند کنترل شده با انتشار مربوط می شود. تغییرات شدت جریان در محدوده غلظتی $M^{10^{-5}} \times ۱۰^{-۵} \times ۲/۴۶$ تا $M^{10^{-3}} \times ۱۰^{-۳} \times ۲/۳۶$ آموکسی سیلین خطی بوده و حد تشخیص $M^{10^{-5}} \times ۱۰^{-۵} \times ۲/۳$ به دست آمد.

به منظور بررسی اکسایش آموکسی سیلین در سطح Ni/NiZ/CPE در محیط قلیایی، الکترو کاتالیز اکسایش آموکسی سیلین به روش ولتا متري چرخه ای در غلظت های مختلف، مطالعه شد. شکل (۳-الف) ولتا مو گرام چرخه ای الکترود مورد نظر را در حضور غلظت های مختلف از آموکسی سیلین نشان می دهد. همان طور که مشاهده می شود، دماغه اکسایش آموکسی سیلین به خوبی در پتانسیل ۰/۵۵ ولت نسبت به الکترود مرتع نقره / کلرید نقره مشاهده می شود با



شکل ۳ (الف) ولتاو گرام های چرخه ای $\text{Ni}/\text{NiZ}/\text{CPE}$ در محلول 10^{-4} مولار سدیم هیدروکسید با غلظت های مختلف آموکسی سیلین: (a) 10^{-4} M (b) 10^{-3} M (c) 10^{-2} M (d) 10^{-1} M (e) 2×10^{-4} M (f) 4×10^{-4} M (g) نمودار وابستگی شدت جریان های دماغه آندی به غلظت آموکسی سیلین

می توان مقدار k را برای یک غلظت مشخص از آموکسی سیلین محاسبه کرد. شکل (۴-الف) کرونو آمپرو گرام ها با پله پتانسیل دوگانه برای $\text{Ni}/\text{NiZ}/\text{CPE}$ در حضور غلظت های مختلف بین 10^{-3} تا 10^{-0} M⁻¹ و غیاب آموکسی سیلین را نشان می دهد. همان طور که در شکل مشاهده می شود، افزایش جریان آندی در اثر افزایش غلظت آموکسی سیلین، تأییدی بر انجام اکسایش الکترو کاتالیزی آموکسی سیلین در سطح $\text{Ni}/\text{NiZ}/\text{CPE}$ مقدار میانگین k با استفاده از شیب شکل (۴-ب) برای غلظت های متفاوت آموکسی سیلین برابر با $\text{cm}^3 \text{s}^{-1} \text{mol}^{-1}$ می شود. محاسبه شده است. با توجه به نتایج، این روش یک روش نوین بوده و به سهولت می تواند در آزمایشگاه های بیو لوژیکی و شرکت های دارویی به منظور اندازه گیری و تهیه دارو مورد استفاده قرار گیرد (۸).

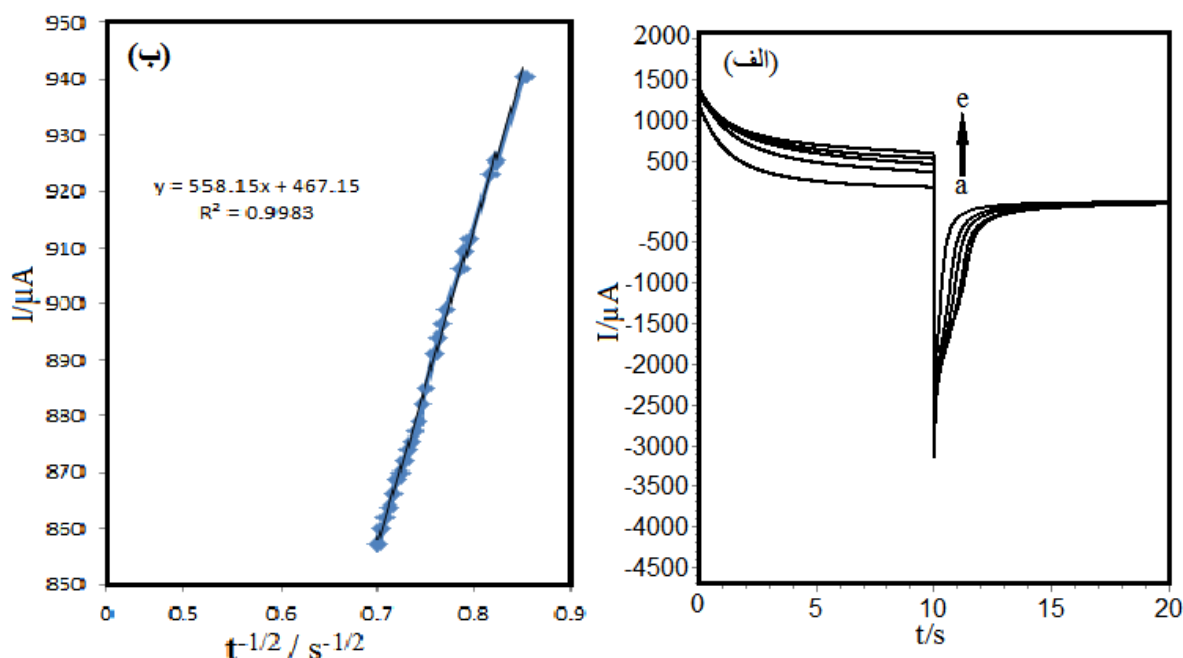
در روش کرونو آمپرو متری، پله پتانسیلی را به الکترود کار اعمال می کنند و تغییرات جریان را در طول زمان اندازه گیری می شود. با استفاده از روش کرونو آمپرو متری و مطابق با معادله کوتول می توان مقدار ثابت سرعت را محاسبه کرد.

$$I_C/I_L = \gamma^{1/2} [\pi^{1/2} \operatorname{erf}(\gamma^{1/2}) + \exp(-\gamma)]^{1/2} \quad (1)$$

در معادله فوق، I_C جریان کاتالیزی الکترود اصلاح شده در حضور آموکسی سیلین، I_L جریان حد در غیاب آموکسی سیلین در سطح الکترود اصلاح شده، erf تابع خطای کوئین در سطح الکترود اصلاح شده، $\gamma = kC_0t$ آرگمان تابع خطای کوئین در محلول می باشد. در مواردی که γ بیشتر $1/5$ باشد، تابع خطای کوئین برابر یک می شود و معادله بصورت زیر ساده می شود:

$$\gamma I_C/I_L = \gamma^{1/2} \pi^{1/2} (kC_0t)^{1/2} \quad (2)$$

که k سرعت کاتالیزوری ($\text{cm}^3 \text{s}^{-1} \text{mol}^{-1}$)، C_0 غلظت آموکسی سیلین (mol.cm^{-3}) و زمان (s) می باشد. از روی شیب نمودار I_C/I_L بر حسب $t^{1/2}$ ، به سادگی



شکل(4) (الف) کرونو آمپرو گرام به دست آمده در سطح (a) غیاب (b) در 1×10^{-3} M (c) 1×10^{-3} M (d) 1×10^{-3} M (e) 1×10^{-3} M (f) از آموکسی سیلین در محلول ۱ مولار سدیم هیدروکسید (ب) نمودار تغییرات I_C/I_L بر حسب $t^{1/2}$ به دست آمده از کرونو آمپرو گرام های (a) و (e) از قسمت (الف)

روش های آسان و ارزان قیمت، به طوری که نتایج قابل مقایسه ای با سایر روش ها داشته باشند به لحاظ اقتصادی و علمی مورد توجه بوده است. طبق نتایج به دست آمده، شدت جربان این الکترود اصلاح شده آموکسی سیلین در محلول آبی مورد استفاده قرار گیرد و یک محدوده ای خطی در رنج قابل قبول با حد آشکار سازی پایین حاصل شود.

یک الکترود خمیر کربن اصلاح شده با نانو زئولیت سنتز شده نیکل دار شده واجد نیکل جهت الکترو اکسیداسیون آموکسی سیلین در محیط قلیایی، استفاده شد. این روش از لحاظ سادگی، ارزان بودن و ارقام شایستگی به دست آمده با روش های دیگر قابل مقایسه است. با توجه به گران بودن دستگاه ها و مواد مورد نیاز برای اندازه گیری های دارویی با روش های اسپکترو سکوپی، الکترو فورز و سایر روش های تجزیه ای ارائه

References

- Graham DW, Knapp CW, Christensen BT, Mccluskey S, Dolfing J. Appearance of β -lactam resistance genes in agricultural soils and clinical isolates over the 20th century. *Sci Rep* 2016;6:21550.
- Perezinestrosa E, Suau R, Montanez MI, Rebeca R, Mayorg C, Torres MJ, et al. Cephalosporin chemical reactivity and its immunological Implications. *Current Opin Allergy Clin Immunol* 2005;5:323-30.
- Koprowski L, Kirchmann E, Welch LE. Electrochemical oxidation of penicillins on gold electrodes. *Electroanalysis* 1993;5:473-82.
- Mohamed GG. Spectrophotometric determination of ampicillin icluxacillin, flucloxacillin and amoxicillin antibiotic drugs ion-pair formation with molybde num and thiocyanate. *J Pharm Biomed Anal* 2001;24:561-7.
- Santos SM, Henriques M, Duarte AC, Esteves VI. Development and application of a capillary electrophoresis based method for the simultaneous screening of six

- antibiotics in spiked milk samples. *Talanta* 2007; 71:731-7.
6. Tavakoli N, Varshosaz J, Dorkoosh F, Zargarzadeh MR. Development and validation of a simple HPLC method for simultaneous in vitro determination of amoxicillin and metronidazole at single wavelength. *J Pharm Biomed Anal* 2007; 43: 325-9.
 7. Rezaei B, Damiri S. Electrochemistry and adsorptive stripping voltammetric determination of amoxicillin on a multiwalled carbon nanotubes modified glassy carbon electrode. *Electroanalysis* 2009; 21:1577-86.
 8. Ojani R, Raoof JB, Zamani S. A novel voltammetric sensor for amoxicillin based on nickel-curcumin complex modified carbon paste electrode. *Bioelectrochemistry* 2012; 85: 44-9.
 9. Pellissier M, Barrière F, Downard AJ, Leech D. Proved stability of redox enzyme layers on glassy carbon electrodes via covalent grafting. *J Electrochim Commun* 2008; 10: 835-8.
 10. Kumar AS, Swetha P. Simple adsorption of anthraquinone on carbon nanotube modification electrode and its efficient electrochemical behaviors. *J Physicochem Eng* 2011; 384:597-60.
 11. Peng Y, Ji J, Zheng D, Hu S. In situ monitoring of nitric oxide release from Rat kidney at poly eosin b ionic liquid composite based sensors. *J Sen Act* 2009; 137: 656-61.
 12. Liu YC, Zhao J, Wu WL, Yang ZS. Direct electrochemical behavior of cytochrome c on DNA modified glassy carbon electrode and its application to nitric oxide biosensor. *J Electrochim Acta* 2007; 52:4848-52.
 13. Karimishervedani R, Bagherzadeh M, Mozaffari SA. Determination of dopamine in the presence of high concentration of ascorbic acid by using gold cysteamine self-assembled monolayers as a nanosensor. *Sen Act* 2006; 115:614-21.
 14. Yang P , Wei W , Tao C. Determination of trace thiocyanate with nano-silver coated multi-walled carbon nanotubes modified glassy carbon electrode. *J Anal Chim Acta* 2007; 585:331-6.
 15. Abrishamkar M, Azizi SN, Raoof J B. Novel nano-zeolite modified carbon paste electrode for electrocatalytic oxidation of m ethanol. *Mon Fur Chem* 2012;143:409-12.
 16. Abrishamkar M, Azizi SN, Kazemian H. Using taguchi robust design method to develop an optimized synthesis procedure for nanocrystals of ZSM-5 Zeolite. *Anorg Allg Chem* 2011; 637: 154-9.



Electrooxidation Study of Amoxicilline Using Nano ZSM-5 Modified Carbon Paste Electrode

Abrishamkar M^{1*}, Alimoradpour A²

(Received: October 3, 2016 Accepted: June 6, 2017)

Abstract

Introduction: This study investigated the electrocatalytic oxidation of amoxicillin on the surface of carbon paste electrode modified with synthesized nano zeolite which was doped with nickel ion in the basic solution. This electrode functions as a sensor to determine amoxicillin.

Materials & methods: At first, the percentage of nano zeolite via carbon paste and the flotation of the modified electrode in the nickel chloride solution (1.0 M) for determination of drug were optimized. Then, the determination of amoxicillin in the 0.1 NaOH was conducted using cyclic voltammetry and chronoamprometry techniques.

Findings: Obtained results show that the produced NiOOH on the surface of

modified electrode acts as an electrocatalyst for the oxidation of amoxicillin. The linear dynamic range and the limit of detection for amoxicillin determination via the proposed electrode were 8.2×10^{-5} M - 2.46×10^{-4} M and 2.3×10^{-5} M. The catalytic rate constant for the electro-oxidation of amoxicillin was obtained $4.2 \times 10^5 \text{ cm}^3 \text{s}^{-1} \text{mol}^{-1}$.

Discussion & conclusions: Finally obtained results reveal that introduced procedure was simple, fast, available, repeatable, and sensitive.

Keywords: Carbon paste electrode, Nano zeolite, Amoxicillin, Electrocatalytic oxidation, Cyclic voltammetry, Chronoamprometry

1. Dept of Chimestry, Faculty of Basic Sciences, Islamic Azad University, Ahvaz Branch, Ahvaz, Iran

2. Dept of Managment, Islamic Azad University, Research and Sciences Khozestan Branch, Ahvaz, Iran

* Correspondin author Email: maryam_abrishamkar@yahoo.com