# PAPER DETAILS

TITLE: The determination of gamma BHC and DDT contents of cotton dusts by partition chromatography.

AUTHORS: C OTACI

PAGES: 0-0

ORIGINAL PDF URL: https://dergipark.org.tr/tr/download/article-file/40901

#### ANKARA ZİRAİ MÜCADELE İLÂÇ VE ALETLERİ ENSTİTÜSÜ ÇALIŞMALARINDAN

# COTTON DUST'LARIN İHTİCA ETTİĞİ GAMMA BHC VE DDT MİKTARLARININ KISMÎ KROMATOGRAFİ İLE TAYİNİ.

### Cânâ OTACI

Baş Asistan

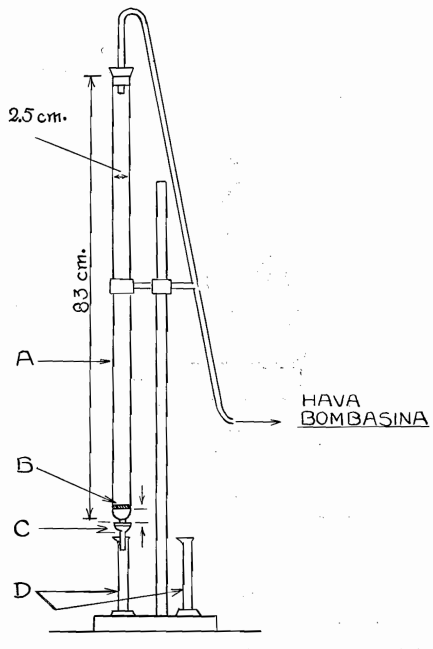
M emleketimizde çok miktarda kımıl, süne, bambul ve ekin güvesi vs. mücadelesinde kullanılan 3.10.0 ve 2.10.0 ilâçlarının şartnamelerine uygunluğunu kontrol maksadıyla Enstitümüzde kimyevi tahlilleri ve fiziki tecrübeleri yapılmaktadır.

Bu tip ilâçların, kimyevi tahlili laboratuvarımızda iki şekilde yapılmaktadır.

1 - G e i g y metodu, bu metod mecmu ve hidrolize klorür tayini esasına dayanan ve ancak ihtiva ettiği mecmu BHC ve DDT miktarını veren bir metodtur. Preparatın ihtiva ettiği g a m m a BHC miktarı formülasyonda kullanılan teknik BHC nin ihtiva ettiği g a m m a BHC miktarına göre hesaplanmaktadır.

 $2 - K_{1} \le m_{1}$  k r o m a t o g r a f i (Kolon kromatografisi): Bu metod sabit bir faz üzerinde hareket eden ikinci bir fazda çözünmüş olan maddelerin sabit faz tarafından absorbsiyon hızlarına göre yayılıp, süzülmelerine dayanır ve g a m m a B H C ile DDT doğrudan doğruya bulunur. BHC ve DDT formülasyonları analizi için en hassas metodlardan biri olan kısmı kromatografi metodu şudur:

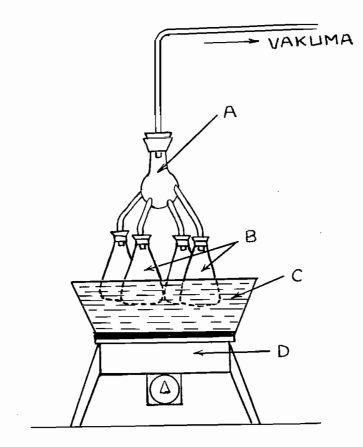
MARTIN ve SYNGE tarafından ilk defa Amino asit türevlerinin ayrılmasında kullanılan kısmi kromatografi RAMSEY ve PATTERSON tarafından teknik BHC nin izomerlerine ayrılmasına, AEPLİ, MUNTER, GALL tarafından BHC izomerlerinin kantitatif tayinine, THOMAS. H. HARRİS tarafından da modifie edilerek DDT/BHC karışımlarının kantitatif tayinlerine tatbik edilmiştir. Bu modifie edilmiş metodun esas özelliği kromatografisi yapılacak çözeltiye çok az miktarda boya katarak DDT ve Gamma BHC nin banttaki yerinin kati olarak belirtilmesidir. Kırmızı boya: D and C red No: 18 1 - xylazoxyl azo - 2 - naphtol DDT nin, mor boya D and C violet No: 2 (1 - h y d r o x y - 4 - p - t o l u i n o an through a min a BHC nin endikatörleridir.





- A Kromatografi kolonu
- B Kızdırılmış camdan disk
- C Bağlantının giriş kısmı
- D Mezürler (10 ml. lik)

31



Resim: 2 Solvent evaporatörü (çözücü buharlaştırıcısı)

- A Vakum çekicisi
- B Erlenmayerler
- C Su banyosu
- D Elektrikli ısıtıcı

#### Kullanılan Cihazlar:

Kısmi kromatografi kolonu: Scientific glass Apparatus tarafından standart cidarlı; boro-silikat camdan yapılmış bir çubuktur. (Resim 1) üst ucuna 7 numaralı lâstik tıpa uyan 83 cm. uzunluğunda, iç çapı 2,5 cm. dir. Kızdırılmış camdan 4 mm. lik orta porozitede bir diskte kolonun alt ucu kapalıdır, ve bunun takriben 5 cm. altı da No:  $18/_7$  lik çıkıntılı bir kısımla kapatılmıştır. Bağlantının dişi kısmı ayrı bir kısım halindedir. Bunlar mafsaldan bir kıskaç vasıtası ile birleştirilir.

Hava basıncı ayar valfı: Laboratuvarımızda bu iş için hava veya azot bombası ve manometre kullanılmaktadır. Manometreden başınçlı hava bir lâstik boru ve lâstik tıpa ile kolona verilmektedir. Solvent evaporatörü: (Çözücü buharlaştırıcısı) Resim 2 de görüldüğü gibi üst kısmından vakuma bağlanan 4 ağızlı, bu ağızları lâstik tıpa vasıtasiyle 125 ml. lik erlenlere bağlanan camdan bir cihazdır. Alttaki su banyosu 60°C ye kadar ısıtılmaktadır. Bu cihaz 4 franksiyonun bir arada buharlaşmasına imkân vermektedir.

Waring Blendor: Homogen bir karışım elde etmek için kullanılmaktadır.

125 veya 150 ml. lik erlenmayerler.50 ml. lik bir balon joje10 ml. lik 2 cam mezur (Silindirik)10 ml. lik pipet

Reaktifler:

n - Hexane: Kromatografide kullanılmak üzere hazırlanmış Nitro - methane: Kromatografide kullanılmak üzere hazırlanmış Silicic acid: Saf reaktif evsafında

Karışık boya çözeltisi: D and C violet No: 2 ile D and C red No: 18 in herbirinden 25 er mg. mobilsolventte çözülerek 50 ml. ye tamamlanır. Süzülerek cam kapaklı şişede saklanır.

Mobilsolvent: Nitro - Methanla doyurulmuş n - hexane'dır. 2 lt. n - hexane içine ayrı bir faz teşkil edecek şekilde nitro - methane konur, cam kapaklı şişede iyice çalkalanır, lâzım olduğu zaman üstteki faz aktarılarak alınır.

Ethyl Ether: Saf reaktif evsafında

#### Çalışma Tarzı:

Numunenin hazırlanması: Kantitatif olarak 0.7500 gram g a m m a B H C ve 1.2500 gram DDT ye tekabül eden ilâç numunesi (3.10.0 da 25 gram, 2.10.0 da 37,5 gram; burada yalnız g a m m a B H C 0.7500 grama uygundur. Zira metodun tavsiye ettiği 3.5.57 oytetkik orandır) tartılır. Soxselet cihazında e t h y l - e t h e r l e bir gece extrakte edilir. Bu esnada bütün DDT ve bütün izomerleriyle BHC ve varsa az bir kısım k ü k ü r t çözünmüş olur. E t h e r 'in çoğu su banyosunda buharlaştırılır. Sonra vakumla çekilerek iyice kurutulur. 50 ml. lik balonjoyeye 1 ml karışık boya çözeltisi konur ve kuru rezidu kısım kısım mobilsolventte ısıtılarak çözülür ve çözünen kısım soğutulduktan sonra balon jojeye süzülerek alınır. Böylece 50 ml. ye tamamlanıncaya kadar ekstrakte edilir, ağzı kapatılır, iyice çalkalanır. Bu halde numune kromatografi için hazır haldedir.

Kolonun hazırlanması: 100 gram silicic asid tartıldıktan sonra Waring Blendora konur 300 ml. Mobil solvent ve 55 ml. nitro - methane ilâve edilir. Blendorda 15 saniye karıştırdıktan sonra geniş bir huni vasıtasiyle kolonun içine çabukça dökülür, uzun bir cam bagetle silicic asid iyice karıştırıldıktan sonra takriben 2-3 atmosfer basınç verilir. Bu silicic asid sütununun iyice sıkışıp mobil solventin süzülmesini sağlar. Tam solventin son kısımları silicic asid fazına girdiği anda basınç kaldırılır.

Kolonun çalışması: Balon jojede hazırlanmış olan numuneden 10 ml. pia s i t fazını bozmadan kolona kopetle çekilir, ve dikkatle silicic nur. Basınç tatbik edilir, gene boyalı çözelti tam silicic asite girince basınç kaldırılır, kolonun iç cidarı 1-2 ml. mobilsolventle yıkanır, basınç verilir, sonra kolonun üst ucundan takriben 2.5 cm. kalıncaya kadar mobil solventle doldurulur. Bunun koyarken silicic fazının bozulasit maması için çok dikkat edilmelidir. Lâstik tıpa iyice sıkıştırılır ve basınç verilir. Bir müddet sonra mor ve kırmızı boyanın bantlar halinde ayrıldığı görülür. Kolondan akan damlalar bir dakikada 3-4 ml. olacak şekilde basınç ayarlanır.

Franksiyonların birleştirilmesi: Kırmızı boya cam diskin takriben 5 cm. yukarısına geldiği zaman münavebe ile 2 tane 10 ml. lik mezur kullanılarak franksiyonlar biriktirilmeğe başlanır. Bunlar numaralanmış küçük erlenlerin ıçine n - h e x a n e' la dikkatle yıkanarak alınır, ve çözücü buharlaştırıcısında buharlaştırılmaya başlanır. Eğer numunede kükürt varsa ilk erlende bu konsantre olacak ve sonra azalarak kaybolacaktır. İlk DDT porsiyonu, franksiyonların buharlaştırılmasından az sonra yağ gibi bir rezidünün belirmesiyle görülecektir. Bu andan; kolonda eser miktarda kırmızı boya kalıncaya kadar 10 ar ml. lik franksiyonlar biriktirilir. 5 tane de 5 ml.lik franksiyon alınır. Bu arada kolonun çalışması durdurulur, ve tekrar mobilsolventle doldurulur. Kolon çalışırken DDT franksiyonları bu şekilde bir araya toplanır: 5 ml. franksiyonlarda buharlaştırma neticesi hiç rezidü kalmamışsa artık kesim noktasına - cut point - varılmıştır. İlk rezidüden itibaren bütün franksiyonlar az miktarda n - h e x a n e ' la çözülerek tartılmış erlene dikkatle aktırılır. Çözücü buharlaştırıcısında, çözücü uçurulur. Arada soğutup bagetle karıştırmak çabuk kristallenmesine yardım eder, erlen alınır. Kuru bir güderi ile silinir oda suhunetine gelmesi için beklenir ve tartılarak preparatın ihtiva ettiği DDT hesaplanır.

Sabit vezne gelip gelmediği 2 inci defa vakumla çekilerek ve tartılarak kontrol edilir. Rezidü kristal halde olmalıdır. Metodda kayıtlı olduğuna göre mevcut DDT nin ancak % 94-98 ini tayin mümkündür, zira DDT nin bir kısmı kırmızı boyadan önce gayri muntazam olarak gelmektedir.

Bu işler yapılırken çalışmakta olan kolondan mor boya tamamen çıktıktan sonra 10 ar ml.lik franksiyonlar toplanıp buharlaştırılmaya başlanır. G a mm a B H C nin belirmesinden az evvel 2 veya 3 fraksiyon ya hiç yada çok az n - h e x a n ' da çözünmeyen bir rezidü verecektirki bunlar diğer izomerlerden bir kısmı ve teknik maddede mevcut yabancı maddelerdir İlk g a m m a B H C fraksiyonu, çözücü buharlaştırıcısında buharlaştırılınca ince bir film halinde görülecektir. Fraksiyonları toplamıya artık daha fazla g a m m a B H C toplanmayıncıya kadar devam edilir. Sonra fraksiyonlar aynen DDT de olduğu gibi az miktarda n - hexande çözülür ve tartılmış bir erlene aktarılır. Banyonun sıcaklığı 60°C yi geçmemek şartiyle çözücü bu harlaştırıcısında buharlaştırılır. 5 dakika kadar oda suhunetinde yüksek vakumda tutulur, sonra alınır. Silinir ve 10 dakika bekletildikten sonra tartılarak preparatın ihtiva ettiği g a m m a B H C hesaplanır. İkinci defa 1-2 dadika vakumla çekilir, sabit vezne gelip gelmediği kontrol edilir. Bu esnada erlenin kapalı tutulması adi suhunette de buharlaşma baskısı fazla olan g a m m a B H C kaybını önler.

Laboratuvarımızda kısmi kromatografi ile ilk çalışmalara başlarken metodda verilen oytektik oranda bir teknik madde karışımı hazırlanmıştır. Bu formülasyon % 5 DDT ve % 3 G a m m a B H C dir. Buna göre hesaplanan şu maddeler alınarak çalışılmıştır.

Teknik BHC (% 50 g a m m a B H C ihtiva eden)1.5000 gramTeknik DDT1.2500 "

Bunlar doğrudan doğruya mobilsolventte çözülmüş ve aynı numuneden iki çalışma yapılmıştır.

Çalışma	Konan gamma	Bulunan gamma	Recovery	Konan DDT.	Bulunan DDT.	Recovery
	BHC 0.7500	BHC 0.7240	95	1,2500	1.1793	94
2	0.7500	0.7371	97	I,2500	1.1950	95.5

Ayrıca teknik BHC ve teknik DDT den 3.10.0 formülasyonunda olan bir karışım hazırlanmış ve buna göre hesaplanan şu maddeler alınarak çalışılmıştır.

Teknik BHC (% 14 g a m m a B H C ihtiva eden) 5.3600 gram

Teknik DDT

Bunlarda doğrudan doğruya mobilsolventte çözülmüş ve aynı numuneden iki çalışma yapılmıştır.

Çalışma	Konan gamma	Bulunan gamma	Recovery	Konan DDT.	Bulunan DDT.	Recovery
	BHC	BHC		0.5000		0/
2	0.7500 0.7500	0.7321 0.7274	97 96	2,5000 2,5000	2.4195 2.4054	96 96

Bu çalışmalardan sonra evvelce laboratuvarımıza gelmiş olup G e i g y metoduyla iyi netice alınmış 3.10.0 lardan birinin kromatografisi yapılmış ve şu neticeler alınmıştır.

2.5000 "

Geigy metodu ile

#### Kısmi kromatografi metodu ile

% 9.74 DDT

% 10.58 DDT

% 18.76 total BHC tekabül eden / gamma BHC % 3.08 gamma BHC % 3.43

Böylecede tahkik edilen metodla laboratuvarımızda 3.10.0, 2.10.0, % 2.65 g a m m a B H C ve % 6.5 g a m m a B H C ihtiva eden preparatların tahlili, kısmi kromatografiye tatbik edilmiye başlanmıştır.

Eğer numuneler kükürt ihtiva ederse, ayrıca kükürt yüzdesi karbon sülfür extraksiyonu ile hesaplanacaktır.

## THE DETERMINATION OF GAMMA BHC AND DDT CONTENTS OF COTTON DUSTS BY PARTITION CHROMATOGRAPHY.

#### (Summary):

The cotton dust are applied in large scale for several plant protection purposes in Turkey. Two analytical methods are in use in our laboratory for the determination of g a m m a B H C and D D T contents of the dusts.

One of them is Geigy's method which is based on the total and hydrolysable chlorine contents. The other one is partition or column chromatography. In this article the column chromatography application method in our laboratory is described. This method is adopted from Thomas H. HAR-RIS' Method.

For the experiment 3.5.10 and 3.10.0 dusts were formulated from %14 and %50 gamma isomer containing technical BHC and technical DDT. The resultate shown in the tables..

The method is proved satisfactory for routine analysis of the cotton dusts.

Literatür:

Aepli, Munter and Gall, 1948. Analytical chemistry. 20: 61. Harris T. H., ... ... ... 1950. Advances in chemistry Series. 1: 266.

36