

PAPER DETAILS

TITLE: Infra - red spektrophotometric determination of active ingredient in heptachlor dust and wettable powder formulations.

AUTHORS: J DÜVENCI,B ERSOY

PAGES: 0-0

ORIGINAL PDF URL: <https://dergipark.org.tr/tr/download/article-file/41115>

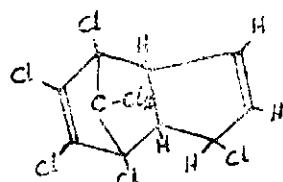
TOZ VE SUDA ISLANABİLİR HEPTACHLOR PREPARATLARINDA INFRA - RED SPEKTROFOTOMETRİ İLE AKTİF MADDE TAYİNİ

Jülide DÜVENCİ¹

Burcan ERSOY²

G İ R İ S

Heptachlor Klorlandırılmış hidrokarbonlar karışımı olup Frear (1955) in kitabında bahsedildiği gibi, esas itibariyle % 72 oranında «1,4,5,6,7,8,8 heptachlora - 3a, 4,7,7a tetrahydro-4,7-endomethanoidene»



ihtiva eder. **Klor** tayinine dayanan Mitchell ve Borthell (1962) in yazıları ile Hortwitz et al, (1965) ve Bowery (1964) in yazılarında izah edilen klorür tayinine dayanan metodun spesifik olmaması sebebiyle aşağıda anlatılan Infra-red Spektrofotometrik metod üzerinde çalışılmıştır.

Teknik heptachlor'dan çıkararak alkolden billürlandırma yoluyla saf heptachlor elde edilmiştir. Bu saf heptachlor'un (erime noktası : 95 - 96 °C) konstantrasyonu, uygun yükseklikte bir pik verecek şekilde bir kaç deneme ile test edilmiş, karbontetraklorürdeki çözeltisi hazırlanmış, 1800 - 700 cm⁻¹ (bu dalga sayılarına tekabül eden dalga boyları 5,55 - 14 μ) sahasında Szymanski (1964) spektrumu alınmış ve uygun pikin bulunduğu 1500 - 1000 cm⁻¹ (6,63 - 10 μ) sahası çalışma sahası olarak seçilmiştir.

Bundan sonra değişik menşeli (% 73 ve % 72 safiyette) teknik heptachlorların doğrudan doğruya ve Dunn (1964)'ün yazısı Toxaphene analizinde anlatılan Al₂O₃ üzerinden temizleme işleminden sonra karbon tetraklorürdeki çözeltileri hazırlanmıştır. Bu çözeltilerin 1500 - 1000 cm⁻¹ arasındaki spektrumlarında her seferinde aynı şekilde kalan, takriben 1170 cm⁻¹ (8,55 μ) da maksimum yapan pik, absorbans hesaplamaları için seçilmiştir.

Daha sonra yine muhtelif menşeli toz ve suda islanabilir heptachlor preparatları ile çalışmalar yapılmış, klorür tayini esasına dayanan metodla alınan neticelerle bu yeni metodla alınan neticelerin birbirini doğruladığı görülmüştür.

1 Ziraat Mücadele İlac ve Aletleri Enstitüsü Kimya Analiz Laboratuvarı Şefi — ANKARA.

2 Ziraat Mücadele İlac ve Aletleri Enstitüsü Kimya Analiz Laboratuvarı Başasistanı — ANKARA.

BİTKİ KORUMA BÜLTENİ CİLT 10, No. 4

Aşağıda metodun tatbik şekli izah edilmüştür.

M A T E R Y A L V E M E T O D

1 — a) Reaktifler.

Teknik Heptachlor.

Karbon tetraklorür (IR spektrofotometri için uygun)

b) Alet ve Malzemeler.

Infrared Spektrofotometre (Hilger and Watts)

0,2 mm lik NaCl plâkâlı hücreler

Soxhlet Eksraktörü

2 — Çalışma tarzı.

a) Saf Heptachlor ile standart eğrinin çizilmesi.

Teknik heptachlor'dan alkolden billurlandurma ile elde edilmiş ve erime noktası kontrol edilmiş, (95 - 96 °C) saf heptachlor'dan 0,73 gr civarında 0,1 mg. hassasiyetle tartım alınır ve 10 ml lik balon jojeye karbon tetraklorür ile aktarılır, karıştırılarak tamamen çözülmesi sağlanır ve karbon tetraklorür ile markaya tamamlanır ve iyice çalkalanır. Bu çözeltiden sırayla 1; 1,5; 2; 2,5 ml pipetle alınarak 5 ml lik balon jojelere konur, karbon tetraklorür ile tamamlanarak iyice çalkalanır.

Bu çözeltilerin herbirinin karbon tetraklorür referansına karşı (denkles-tilmiş bir çift 0,2 mm. lik NaCl plâkâlı hücre kullanarak) 1500 - 1000 cm⁻¹ (6,68 - 10 μ) arasında spektrumları alınır. Bu ameliye herbir çözelti için üç defa tekrarlanır.

Spektrumlarda takriben 1170 cm⁻¹ de maksimum gösteren pik'lerden «base - line» metoduna göre absorbans hesaplanır. Şöyle ki pik'in minimum noktalarından geçen «alt noktalar hattı» çizilir. Bu hattı maksimum noktasından inilen diken kestiği noktanın sıfır çizgisine olan uzaklı (P_0) ının, maksimum

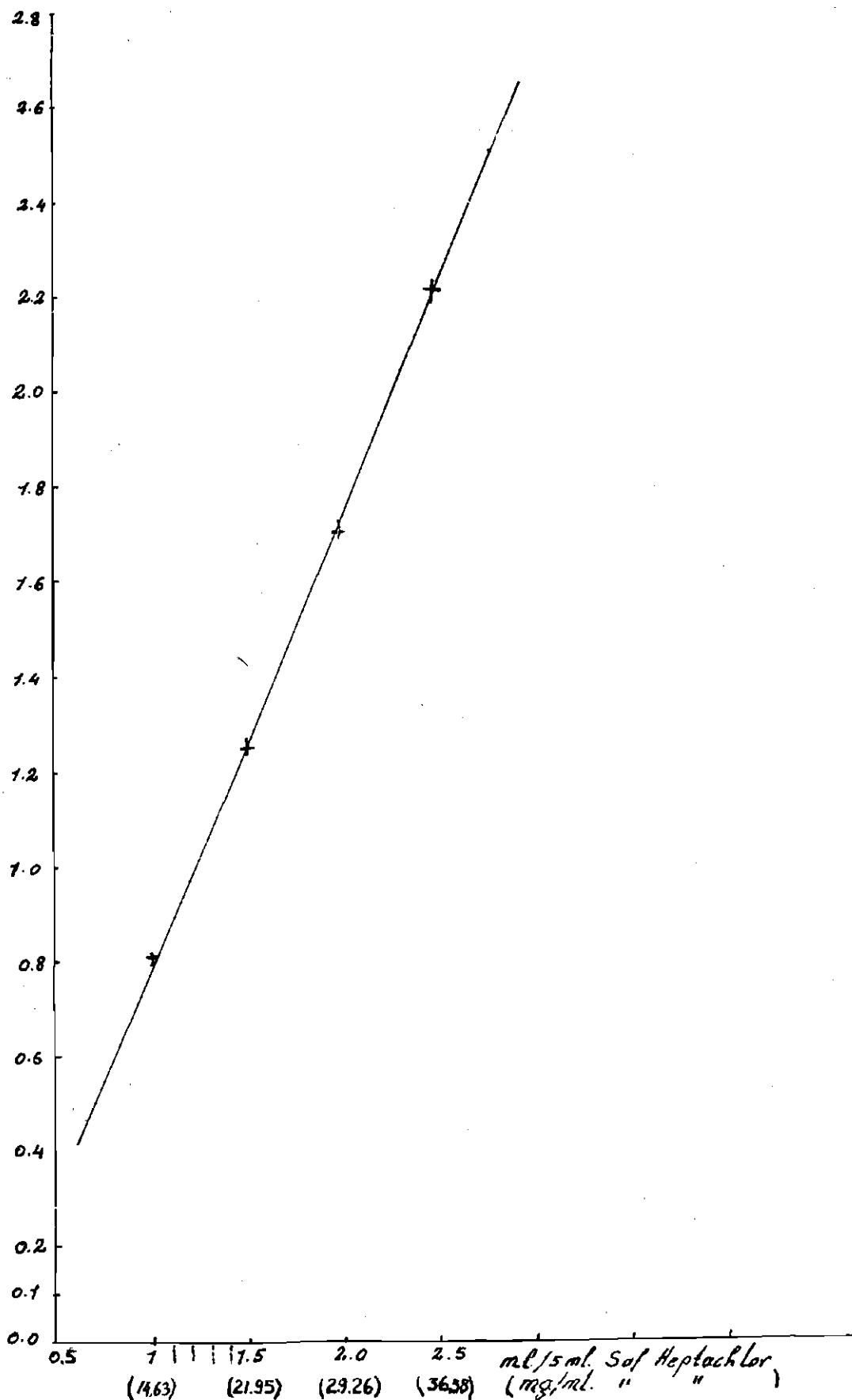
noktasının sıfır çizgisine olan uzaklı (P) ına oranının logaritması ($\log \frac{P_0}{P}$) bulunur. Bu değer «absorbans» olarak ifade edilir.

Bir milimetrik kâğıt üzerinde ordinatta absorbanslar ve absiste de bu absorbanslara tekabül eden konsantrasyonlar (mg/ml olarak) işaretlenerek standart eğri çizilir.

b) Heptachlor toz ve suda ıslanabilir preparatlarının analizi.

0,75 gr civarında teknik madde iştiva edecek miktarda, 0,1 mg hassasiyetle, tartım alınır. Bir soxhlet ekstraktöründe karbon tetra klorür ile ekstraksiyona tabi tutulur. Ekstraksiyondan sonra solventin büyük kısmı buharlaştırılır, geri kalan kısım 25 ml lik balon jojeye kantitatif olarak aktarılır. Karbon tetraklorür ile tamamlanır ve iyice çalkalanır. Bu çözeltinin saf heptachlor ile aynı şartlarda spektrumu alınır.

Aktif maddé ile çizilen standart eğride formülasyon için hesap edilen absorbans bulunur ve bu değerin tekabül etti \mathcal{g} i konsantrasyon okunur. Formülasyon için alınan tartım, total hacim nazarı itibare alınarak aktif madde yuzdesi hesaplanır.



Sekil 1. Heptachlor standart eğrisi

$$\% \text{ Aktif maddə} = \frac{A (\text{bulunuz absorbans}) \times C (\text{mg/ml. standart egridən}) \times 500}{W (\text{mg. formülasyon tərtibat})}$$

S O N U Ç L A R

Materyal ve Metod kısmında anlattığımız bu infrared spektrofotometrik metodla, klorür tayini esasına dayanan metodu teyit eden ve tekrarlanabilir neticeler alınmış, gerek toz gerek suda ıslanabilir preparatlara aynı tarzda tatbik edilebileceği neticesine varılmıştır.

M Ü N A K A Ş A V E K A N A A T

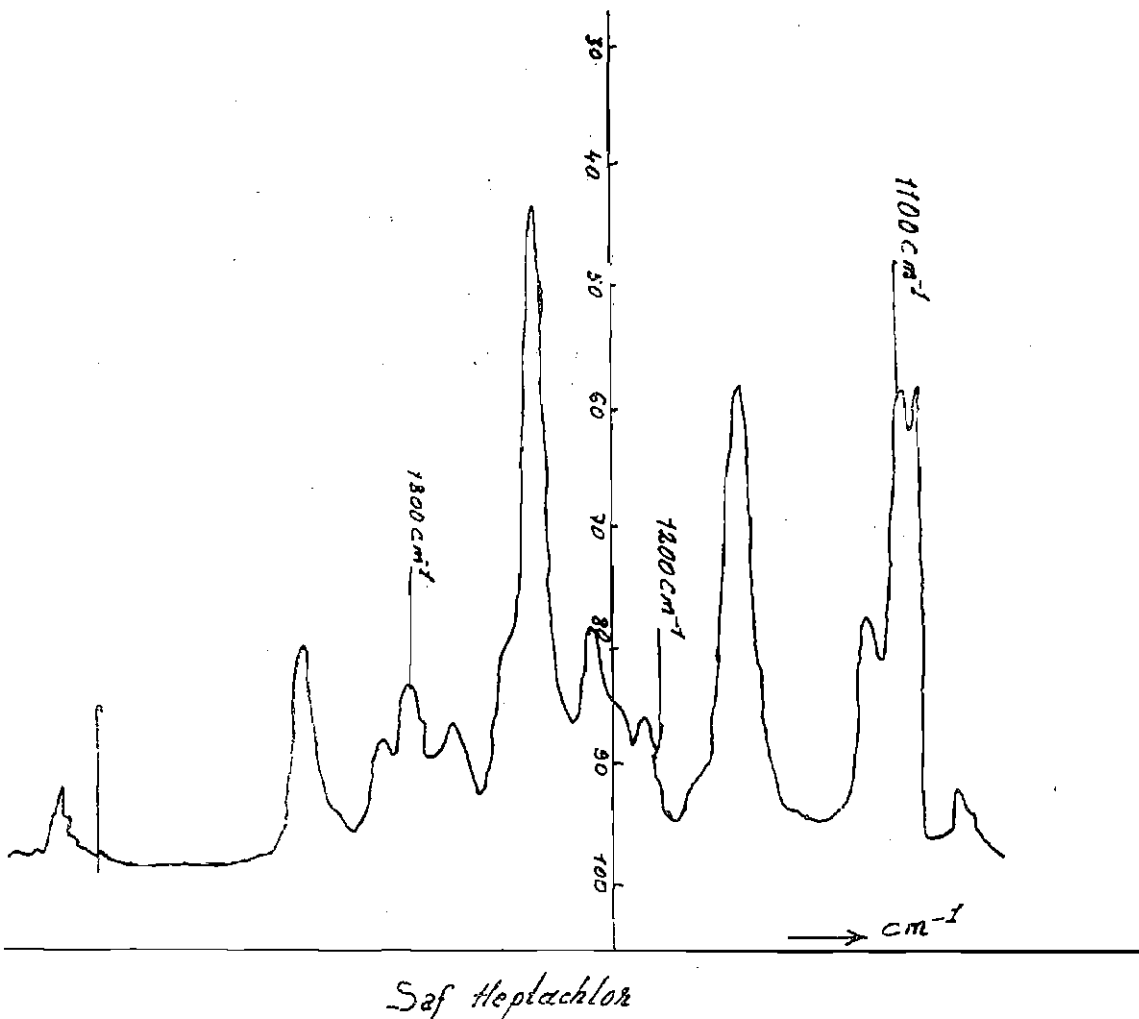
Heptachlor formülasyonları için tavsiye edilen ve bu güne kadar taraflıdan da tatbik edilmekte olan, heptachlor moleküldeki oynak (labile) klor atomunun kuvvetli asidik vasatta gümüş asetetla gümüş klorür teşkil etmesi ve ya gramivetrik, ya da volumetrik yolla bu gümüş klorür miktarı tayininden giderek heptachlor miktarının hesaplanması esasına dayanan metod, gerek spesifik görülmemesi, gerek analiz gidisi esnasında bazı güçlükler - meselə koloidal hal dolayısıyle süzme güçlüğü veya gümüş klorürün ışığa fazla hassasiyeti dolayısıyle çökeleğin renginin esmerleşmesi gibi güçlükler - yönünden yerine spesifik ve tatbiki daha kolay başka bir metodun konması ihtiyacını doğurmuştur. Ve bir seri çalışma ile yukarıda anlattığımız metod geliştirilmiştir.

Bu yeni metodla saf heptachlor ile uygun pik bulunup çalışma sahası test-bit edildikten sonra, asıl önemli mesele teknik maddedeki gayri safiyetlerin veya daha doğru deyimle heptachlor olmayan diğer bileşiklerin ve suda ıslanabilen formülasyonlardaki, preparatın vasfini temin eden, yardımcı organik maddelerin metodu ne derece etkiliyeceğiydi. Spektrumlardaki bir farklılık belki asıl işlemenin önce bir temizleme ameliyesini gerektirecekti. Ve bu kademeden geçmeden doğacak belli bir hatanın bir geri kazanma çalışması ile test-bit problemi ortaya çıkacaktı.

Bu hususun incelenmesi için önce teknik heptachlor'un hiçbir temizlemeye tabi tutulmadan yapılmış karbon tetraklorür gözeltisi ile, Al_2O_3 üzerinden temizlendikten sonraki karbontetraklorürlü gözeltisinin spektrumları karşılaştırılmış, bir farklılık görülmemiştir. Ekstraksiyon yoluyla dolgu maddelerinden ayrılan toz preparatlarda da bir karışıklık olmaması gereklidi. Nitekim çalışma neticeleri de bunu doğrulayan nitelikteydi.

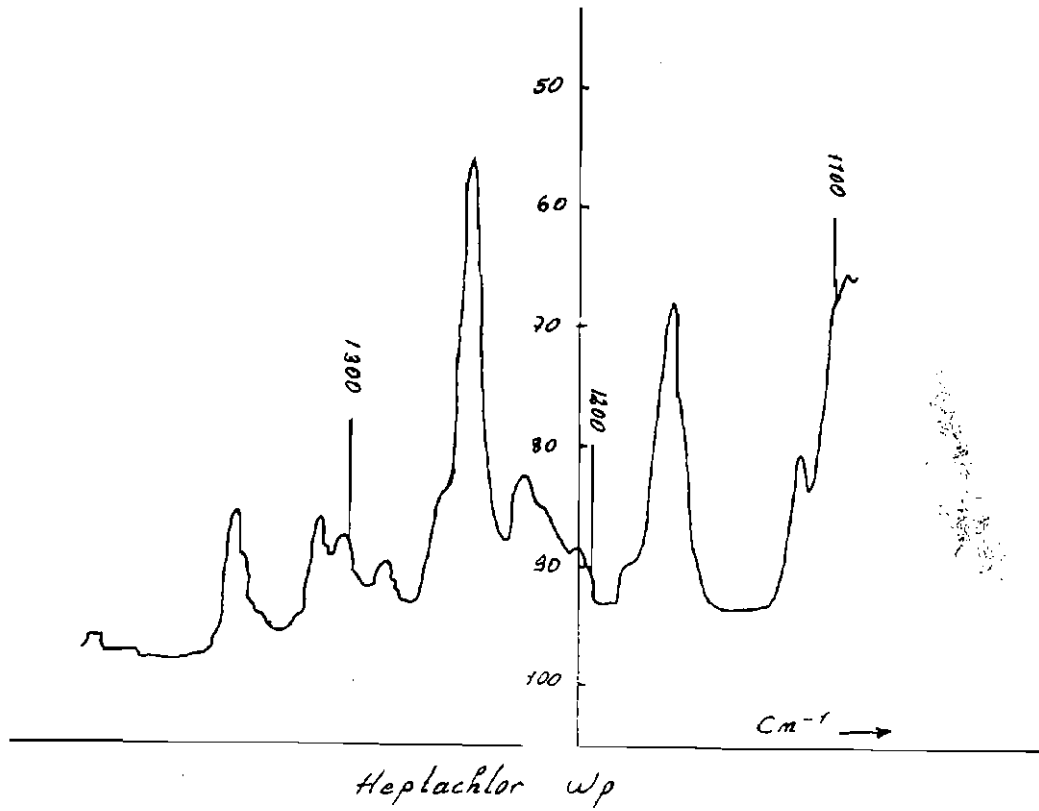
Bir değişiklik beklenebilen, suda ıslanabilen preparatların da sadece ekstraksiyon ameliyesine tabi tutulduktan sonraki spektrumları bir farklılık göstermemiştir.

Aşağıda saf heptachlor, toz ve suda ıslanabilir heptachlor formülasyonları ile alınan spektrumlardan örnekler gösterilmiştir.

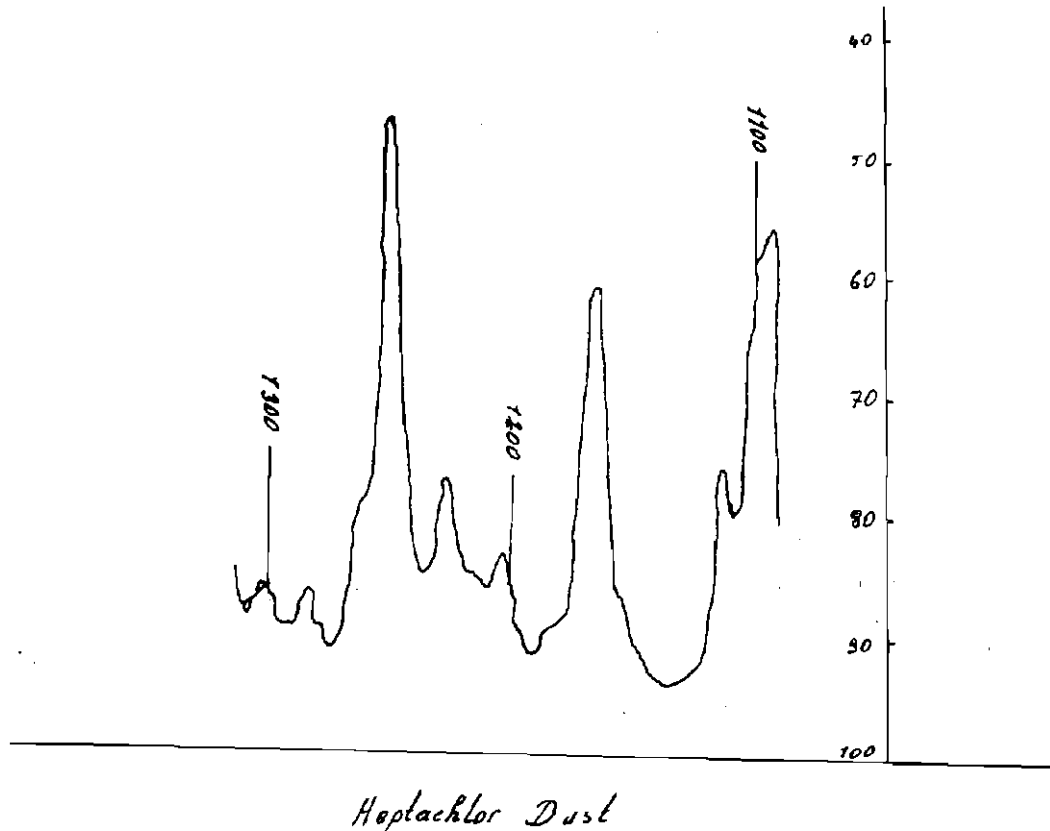


Şekil 2. Saf Heptachlorla elde edilen spektrum

Çalışma yolu tesbit edildikten, neticeler diğer metodla alınan netice-lerle mukayese edildikten sonra, standartizasyonu saf heptachlor yerine teknik heptachlor ile yapmak, teknik maddenin safiyeti verilmiş olduğuna göre, gerekirse basit bir aritmetik işlem ile saf maddeye geçmek düşünülmüştür. Mengeleri farklı muhtelif teknik maddelerin spektrumlarında fark olmamıştır. Saf aktif madde ile standardizasyondaki yolla saf madde grafiğine paralel bir doğru elde ediliyordu. Ancak teknik maddede homogen bir görünüş yoktu ve gerek safiyetinin tesbiti, gerek, metodu tahlük yönünden, bilinen numunelere belli miktarlarda ilâvesiyle bunu tekrar elde edilebilme yolunda yapılan çalışmaların neticesi birbirini tutmuyordu. Daha sağlam ve emin bir mukayese olması dolayısıyla tekrar saf heptachlora döndük ve değerlendirmeleri saf aktif madde cinsinden yaptık.



Şekil 3. Heptachlor WP ile elde edilen spektrum



Şekil 4. Heptachlor Dust la elde edilen spektrum

Ö Z E T

Toz ve suda ıslanabilir heptachlor preparatlarında genellikle kullanılan klorür tayinine dayanan metod yerine, lâboratuvarımızda, İR spektrofotometre ile heptachlor tayini için daha spesifik bir metod geliştirilmiştir.

Bu metodla saf heptachlor'un bir seri uygun konsantrasyondaki karbon tetrakloriürlü gözeltisiyle standart eğri çizilir. Toz ve suda ıslanabilir preparatlar karbon tetraklorür ile ekstraksiyona tabi tutulur. Sonra bunların alınan spektrum ve hesaplanan absorbanslarından, standart eğri yardımıyle, aktif madde yüzdeleri hesaplanır.

S U M M A R Y

INFRA - RED SPEKTROPHOTOMETRIC DETERMINATION OF ACTIVE INGREDIENT IN HEPTACHLOR DUST AND WETTABLE POWDER FORMULATIONS

As the recommended method for the heptachlor formulations analysis which is based on the determination of the labile chloride present in the heptachlor molecule is not a spesifik one, we have described an infra - red spectrophotometric method for the analysis of these formulations.

Principle of the procedure is :

The sample is dissolved in carbon tetrachloride and absorption at wavelength approximately 8.55μ is measured in an infra - red spectrophotometer. And percentage of active ingredient is calculated with a standart curve which is prepared with pure heptachlor.

L I T E R A T Ü R

- BOWERY, T.G., 1964. (Heptachlor) Analytical Methods for Pesticides, Plant Growth Regulators and Food Additives, (Editor : G. Zweig) Insecticides - Academic Press New York, 2, 245 - 256.
- DUNN, C.L. 1964. (Toxaphen) Analytical Methods for Pesticides, Plant Growth Regulators and Food Additives, (Editor : G. Zweig) Insecticides, Academic Press New York, 2, 532.
- FREAR DONALD, E.H., 1955. Chemistry of the Pesticides Third edition - D. Van Nostrand Company, Inc. New York.
- HORTWITZ, W., P. CHICHILO, P.A. CLIFFORD and H. REYNOLDS, 1965. Tenth edition. (Heptachlor) Official Methods of Analysis of The Association of Official Agricultural Chemists, Washington, 67.
- MICHELL, W.F. BORTHEL, 1962. J.A.O.A.C., 45, 1113.
- SZYMASKI HERMAH, A., 1964. IR Teori and Practice of Infra - red Spectroscopy Plenum Press, New York.