



Fotima ABDUQAXXOROVA,

O'zbekiston Milliy universiteti stajyor-o'qituvchisi

E-mail: ximfak.fm@mail.ru

Frunza SAPAYEV,

O'zbekiston Milliy universiteti katta o'qituvchisi, PhD

E-mail: SFXIMIK@mail.ru

Abbos ISLOMOV,

O'zbekiston Milliy universiteti talabasi

E-mail: abbosislomov001@gmail.com

Tursunali XOLIQOV,

O'zbekiston Milliy universiteti dotsenti, k.f.d

E-mail: tursunali72@mail.ru

Habibulla TADJIMUHAMEDOV,

O'zbekiston Milliy universiteti professori v.b., k.f.n

Bioorganik kimyo kafedrasi dotsenti S.Mavlyanov taqrizi asosida

SYNTHESIS OF SCHIFF BASES BASED ON P-AMINOBENZOIC ACID ESTERS

Annotatsiya

In this study, the condensation of esters of p-aminobenzoic acid and aromatic aldehydes, containing different functional groups, was first performed. The synthesis conditions of Schiff bases were studied and favorable conditions were found. Synthesis products were isolated and their structure was studied using modern physical research methods IR-spectroscopy and ^1H - NMR-spectroscopy.

Key words: Schiff bases, p-aminobenzoic acid, 2-amino-2oxoethyl 4-aminobenzoate, 2,4-dimethylbenzyl 4-aminobenzoate, condensation, spectroscopy.

СИНТЕЗ ОСНОВАНИЙ ШИФФА НА ОСНОВЕ ЭФИРОВ П-АМИНОБЕНЗОЙНОЙ КИСЛОТЫ

Аннотация

В данной работе впервые проведена конденсация эфиров п-аминобензойной кислоты с ароматическими альдегидами, содержащими различные функциональные группы. Изучены условия синтеза оснований Шиффа и найдены оптимальные условия. Продукты синтеза были выделены и изучена их структура с использованием современных физических методов исследования ИК- и ^1H ЯМР-спектроскопии.

Ключевые слова: Основания Шиффа, п-аминобензойная кислота, 2-амино-2-оксоэтил-4-аминобензоат, 2,4-диметилбензил-4-аминобензоат, конденсация, спектроскопия.

P-AMINOBENZOY KISLOTA EFIRLARI ASOSIDA SHIFF ASOSLARI SINTEZI

Annotatsiya

Ushbu tadqiqot ishida ilk bor p-aminobenzoy kislota efirlarining turli funksional guruh saqlagan aromatik aldegidlar bilan kondensatsiyasi olib borildi. Schiff asoslarining sintez sharoitlari o'rganilib muqobil sharoit topildi. Sintez mahsulotlari ajratib olinib ularning tuzilishi zamonaviy fizik tadqiqot usullari IQ- va 1N YAMR-spektroskopiya usullari yordamida o'rganildi.

Kalit so'zlar: Schiff asosları, p-aminobenzoy kislota, 2-amino-2oksoetil 4-aminobenzoat, 2,4-dimetilbenzil 4-aminobenzoat, kondensatsiya, spektroskopiya.

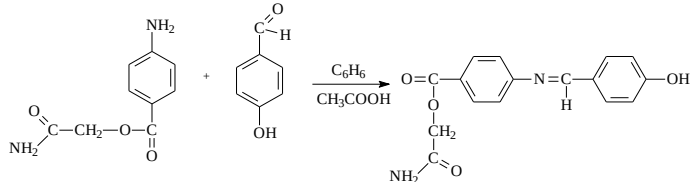
Kirish. P-aminobenzoy kislotasinnig ko'plab efirlari va birikmalarini tibbiyotda biologik aktiv muddalar turli xil sohalarda keng ishlatalidi. Schiff asosları imin guruhi tutgan birikmalar bo'lib, bir qancha faolliklarni, masalan: rakka qarshi, yallig'lanishga qarshi, viruslarga qarshi, zamburug'larga, tutqanoqqa qarshi va boshqa biologik faolliklarni namoyon qilgani uchun ularga qiziqish ortib bormoqda[1-5]. Bundan tashqari Schiff asoslarining barqarorligi va turli xil modifikatsiyaga uchrashi osonligi tufayli ular maxsus organik ligandlar sifatida keng ishlatalinadi.

Shiff asosi hozirgi kunda GABA deb ataluvchi tutqanoqqa qarshi keng qo'llaniladigan dori vositasining biologik faol muddasi hisoblanadi. N(salitsiliden)-2-gidroksianilin esa H37Rv sil tayoqchalari mikrobakteriyalariga qarshi faolikka ega. Schiff asoslaridagi imin guruhi bezgakka qarshi yuqori faollik namoyon qilishi muhim ahamiyat kasb etgan. [6,7] p-Almashingan aminobenzoy kislota hosilalari o- va m- almashinganga nisbatan xolinesteraza ingibitori sifatida yuqoriroq faollik namoyon qilishi aniqlangan [8,9] Shuning uchun p-aminobenzoy kislota hosilalarining aromatik aldegidlar bilan sintezini o'rganish, imin guruhi saqlagan birikmalar sintez qilish va funksional guruhlarning ta'sirini o'rganish muhim ahamiyatga ega bo'lgan. [10] Xitoylit tadqiqotchilar tomonidan 5-xloro-salitsilaldegid bilan bir nechta Schiff asosları sintez qilingan va ularning mikroblarga qarshi xossalari o'rganib chiqilgan [11-12]. Ushbu tadqiqot ishida p-aminobenzoy kislota va hosilalarining aromatik aldegidlar bilan kondensatsiyasini o'rganish va kondensatsiyaning optimal sharoitini topish hamda yangi ajratib olingan kondensatsiya mahsulotlarini tahlil qilishni o'z oldimizga maqsad qilib oldik.

Tajriba qismi. Tadqiqot ob'ekti sifatida p-aminobenzoy kislota, p-aminobenzoy kislota butil efiri, 2-amino-2oksoetil 4-aminobenzoat, 2,4-dimetilbenzil 4-aminobenzoat, karbonil birikmalardan: 4-gidroksi benzaldegi, 4-metoksi benzaldegid, 5-bromo-2-gidroksi benzaldegidlar tanlab olindi.

(2-Amino-2oksoetil) 4-aminobenzoat bilan aromatik aldegidlarning kondensatsiyasi.

a) Tagi yassi 50 ml hajmli kolbaga 4-gidroksibenzaldegid 0,366 g (0,003 mol) va 8 ml benzol solinib, mexanik aralashtirgich yordamida 5 daqiqa aralishtirildi. So'ngra kolbaga katalizator sifatida muz sirkə kislota (0,5 ml) tomchilatilindi, 0,582 g (0,003 mol) (2-Amino-2oksoetil) 4-aminobenzoat solindi va kolba deflegmatorli sovutkichga ulandi. Reaksiya xona haroratida mexanik aralashtirgichda 3 saat mobaynida olib borildi. Reaksiya davomida reaksiyon aralashmaning rangi och yashil rangga o'zgarganligi kuzatildi. Kolba tubida hosil bo'lgan cho'kma filtrlandi, so'ngra 3 marotaba benzolda yuvildi. So'ngra suvsiz CaCl_2 saqlagan vakuum-eksikatorda quritildi. Moddaning YUQX tahlili atseton:geksan sistemasida (1:1,5) o'tkazildi. $R_f = 0,56$. Unum 65%.



1-rasm. 2-amino-2oksoetil 4-aminobenzoat va 4-gidroksibenzaldegidning kondensatsiyasi

- b) Xuddi shunday sharoitda 4-metoksibenzaldegid 0,6 ml (0,003 mol) bilan (2-Amino-2oksoetil) 4-aminobenzoat kondensatsiyasi olib borildi. Reaksiyon aralashma 2 saat mobaynida deflegmator ulangan tagi yassi kolbada, 50°S haroratda mexanik aralashtirgichda qoldirildi. So'ngra erituvchi haydab olindi ($T_{qay}=80,1^\circ\text{S}$). Sintez mahsulotining YUQX tahlili atseton:geksan (1:1,5) sistemasida o'tkazidi. $R_f = 0,48$. Mahsulot miqdori 0,513 g, unum 61%.
- c) Tagi yassi issiqqa chidamlari konusimmon kolbaga 5-bromo-salitsilaldegid 0,603 g (0,003 mol) solindi. Erituvchi etil spirti 8 ml solindi va mexanik aralashtirgich yordamida 5 daqiqa aralishtirildi. So'ngra kolbaga (2-Amino-2oksoetil) 4-aminobenzoat ($m=0,582\text{gr}$; $n=0,003$ mol) solinib, kolbaga deflegmatorli sovutkich o'matildi. Aralashma xona haroratida, 2 saat davomida mexanik aralashtirgichda aralashtirildi. Reaksiyon aralashmaning rangi 10 daqiqadan so'ng o'zgara boshhladi. 2 soatdan so'ng hosil bo'lgan cho'kma filtrlandi, so'ngra 3 marotaba etanolda yuvib olindi. So'ngra suvsiz SiAl_2 saqlagan vakuum-eksikatorda quritildi. YUQX tahlili atseton:geksan (1:1,5) sistemasida o'tkazidi. $R_f = 0,59$ 68 % unum bilan och yashil rangli kondensatsiya mahsuloti hosil bo'lganligi aniqlandi.

p-Aminobenzoy kislota 2,5-dimetilbenzil efirining aromatik aldegidlar bilan kondensatsiyasi

- a) p-Aminobenzoy kislota 2,5-dimetilbenzil efirining 4-gidroksibenzaldegid bilan kondensatsiyasi yuqorida usul bilan amalga oshirildi. Sintez mahsulotining YUQX tahlili atsetonitril:geksan (1:1) sistemasida o'tkazidi. $R_f = 0,46$.
- b) Tadqiqotning keyingi qismlarida 5-bromo-salitsilaldegid 0,603 g (0,003 mol) va erituvchi sifatida 8 ml etil spirti olinib reaksiya yuqorida sharoitda olib borildi. 2 soatdan so'ng hosil bo'lgan cho'kma filtrlandi. Sintez mahsuloti sarg'ish rangli kukun. Sintez mahsulotining YUQX tahlili atsetonitril:geksan (1:1) sistemasida o'tkazidi. $R_f = 0,51$.

4-Aminobenzoy kislotaning aromatik aldegidlar bilan kondensatsiyasi

- a) p-ABK 0,411 g (0,003 mol) va p-gidroksibenzaldegid 0,366 g (0,003 mol) kondensatsiyasi 0,411 g (0,003 mol) yuqorida keltirilgan sharoit bo'yicha sintez qilindi. YUQX tahlili atseton:geksan (1:2) sistemasida amalga oshirildi. $R_f = 0,44$. Mahsulot miqdori 0,42 g, unum 65 % ni tashkil etdi.
- b) p-anisaldegid 0,6 ml (0,003 mol) va p-ABK 0,411g (0,003 mol) bilan reaksiyatsi yuqorida keltirilgan sharoitda olib borildi. YUQX tahlili o'tkazildi. Sistema: atseton:geksan (1:2) $R_f = 0,46$. Mahsulot miqdori 0,715 g, unum 61 %.
- c) 5-bromo-salitsilaldegid 0,603 g (0,003 mol) va 8 ml etil spirti solinib, mexanik aralashtirgich yordamida 5 daqiqa aralishtiriladi va p-ABK solindi. Reaksiya yuqorida keltirilgan sharoitda olib borildi. YUQX tahlili o'tkazildi. Sistema: atseton:geksan (1:2) $R_f = 0,39$ Sintez natijasida olingan mahsulot sarg'ish-yashil rangli kristall modda bo'lib, suvda qayta kristallab tozalandi. $T_s = 258^\circ\text{C}$. Unum 70 %.

Olingan natijalar va ularning muxokamasi.

- a) 2-Amino-2-oksoetil 4-aminobenzoat bilan 4-gidroksibenzaldegid kondensatsiya mahsuloti: 2-amino-2-oksoetil 4-((4-gidroksibenziliden) amino)benzoatning ^1H -YAMR-spektr tahlili: [400 MHz, DMSO, (p.p.m), J(Hz)]: 4.682 (2H, s, -CH₂), 6.906 (2H, dd, $J=4.29$ Hz, 3,5-Ar), 7.325 (2H, dd, $J=8.53$ Hz, 3,5-Ar'), 7.831 (2H, dd, $J=...$ Hz 2,6-Ar), 8.052 (2H, dd, $J=8.53$ Hz, 2,6-Ar'), 8.506 (1H, s, -CH).
- b) 2-Amino-2-oksoetil 4-aminobenzoat bilan 5-bromo-2-gidroksibenzaldegid kondensatsiya mahsuloti: 2-Amino-2-oksoetil 4-((5-bromo-2-gidroksibenziliden) amino)benzoatning ^1H -YAMR-spektr tahlili: [400 MHz, DMSO, (p.p.m), J(Hz)]: 4.641 (2H, s, -CH₂), 6.538 (1H, dd, $J=8.71$ Hz, 3-Ar), 6.943 (1H, tr, $J=17.11$, $J=8.49$ Hz, 4-Ar), 7.454 (2H, dd, $J=8.71$ Hz, 2,6-Ar'), 7.885 (1H, dd, $J=2.58$ Hz, 6-Ar), 8.112 (2H, dd, $J=9.05$ Hz, 3,5-Ar'), 8.952 (1H, s, -CH).

IQ-spektri tahlili: 3484 cm^{-1} yutilish sohasida -OH guruhi tegishli, 3444 cm^{-1} yutilish sohasida -NH guruhi tegishli simmetrik valent tebranishlarni ko'rish mumkin. 1693 cm^{-1} yutilish sohasida >C=O guruhi tegishli bo'lgan intensiv valent tebranishlar, 1597 cm^{-1} sohada C=N imin guruhi tegishli yangi yutilish sohasi namoyon bo'ldi. 1560 cm^{-1} soxada amid guruhi hos N-C=O bog'ining valent simmetrik tebranishlariga mos yutilish soxasi aniqlandi. 1476 va 1422 cm^{-1} yutilish sohalarida aromatik xalqadagi S=S bog'lariga to'g'ri keladigan tebranishlar kuzatildi. 1275 cm^{-1} sohada esa -C(O)-O-CH₂, (-C-O-C) bog'iga tegishli bo'lgan intensiv assymmetrik valent tebranishlari kuzatildi.

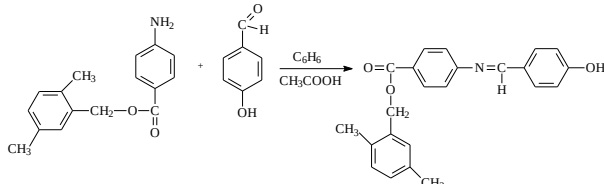
1-jadval: Sintez mahsulotining fizik doimiyliklari

Nomi	2-Amino-2-oksoetil gidroksibenziliden) amino)benzoat	4-((4- metoksbenziliden) amino)benzoat	2-Amino-2-oksoetil 4-((5-bromo-2- gidroksi benziliden)amino)benzoat
Rangi	och yashil	sariq	to'q sariq
unum (%)	65	61	68
T_c (°C)	255	231	260
R_f	0,56	0,48	0,59

Salitsilaldiminlar Schiff asoslarining o-gidroksi hosilalari sifatida tanilgan, va ular kislorod va azot atomlari orasida hosil bo'ladigan assimetrik ichkimolekulyar vodorod bog' tufayli alohida qiziqish uyg'otadi. Aromatik halqada bitta yoki bir nechta halogen atomini tutgan salitsil aldegid hosilalari bakteriyalarga va zamburug'larga qarshi biologik faoliyoti namoyon qiladi [13].

a) p-Aminobenzoy kislota 2,5-dimetilbenzil efirining 5-bromo-2-gidroksibenzaldegid bilan kondensatsiya mahsuloti: 2,5-dimetilbenzil4-((5-bromo-2-gidroksibenziliden)amino)benzoat IQ-spektr tahlilida 3573 cm^{-1} yutilish sohasida $-\text{OH}$ guruhiga tegishli kengaygan, 2964 cm^{-1} yutilish sohasida $\text{O}-\text{CH}_2$ guruhiga tegishli bo'lgan simmetrik valent tebranishlarni ko'rish mumkin. 1702 cm^{-1} yutilish sohasida $>\text{C}=\text{O}$ guruhiga tegishli bo'lgan intensiv valent tebranishlar, 1598 cm^{-1} sohada $\text{C}=\text{N}$ imin guruhiga tegishli yangi yutilish sohasi namoyon bo'ldi. 1471 cm^{-1} yutilish sohada aromatik xalqadagi $\text{C}=\text{C}$ bog'lariga to'g'ri keladigan tebranishlar kuzatildi. 1278 cm^{-1} sohada esa $-\text{C}(\text{O})-\text{O}-\text{CH}_2$, (-C-O-C) bog'iga tegishli bo'lgan intensiv assimetrik valent tebranishlari kuzatildi. 771 va 701 cm^{-1} yutilish sohalarida $=\text{C}-\text{H}$ bog'ining skelet tebranishlariga tegishli yutilish sohalarini aniqlandi.

Sintez qilingan salitsilaldiminning IQ spektr tahlilidan orto- holatda $-\text{OH}$ guruh saqlagan Schiff asoslarining gidroksi guruhni bog'langan (assotsilangan) holatda bo'lib, Schiff asosi malekulasiда keto-yenol tautomeriya bo'lishi ma'lum bo'ldi.



2-rasm. 2,5-dimetilbenzilamino benzoat va p-gidroksibenzaldegidning kondensatsiyasi

2,5-dimetilbenzil4-((4-gidroksibenziliden)amino)benzoatning IX-YaMR-spektr taxlili: [400 MHz, DMSO, (p.p.m), J(Hz)]: 2.280 (3H, s, -CH₃), 2.507 (3H, s, -CH₃), 5.196 (2H, s, 3,5-Ar), 5.999 (2H, s, -CH₂), 6.553 (H, dd, J=8.74 Hz, 4-Ar'), 7.061 (H, dd, J=7.21 Hz, 3-Ar'), 7.075 (H, s, 6-Ar'), 7.632 (2H, dd, J=8.68 Hz, 2,6-Ar'), 7.710 (2H, dd, J=8.86 Hz, 2,6-Ar), 7.972 (2H, dd, J=8.58 Hz, 3,5-Ar'), 8.473 (1H, s, -CH).

IQ-spektri tahlili: 3422 cm^{-1} yutilish sohasida $-\text{OH}$ guruhiga tegishli bo'lgan, 3100 cm^{-1} yutilish sohasida $-\text{CH}_3$ guruhiga tegishli, 2921 cm^{-1} yutilish sohasida $\text{O}-\text{CH}_2$ guruhiga tegishli bo'lgan simmetrik valent tebranishlarni ko'rish mumkin. 1687 cm^{-1} yutilish sohasida $>\text{C}=\text{O}$ guruhiga tegishli bo'lgan intensiv valent tebranishlar, 1597 cm^{-1} sohada $\text{C}=\text{N}$ imin guruhiga tegishli yangi yutilish sohasi namoyon bo'ldi. 1514 cm^{-1} yutilish sohada aromatik halqadagi $\text{C}=\text{C}$ bog'lariga to'g'ri keladigan tebranishlar kuzatildi. 1289 cm^{-1} sohada esa $-\text{C}(\text{O})-\text{O}-\text{CH}_2$, (-C-O-C) bog'iga tegishli bo'lgan intensiv assimetrik valent tebranishlari kuzatildi. 770 va 697 cm^{-1} yutilish sohalarida $=\text{C}-\text{H}$ bog'ining skelet tebranishlariga tegishli yutilish sohalarini aniqlandi.

N-(4-karboksi)-5-bromo-salitsilaldiminning ¹H-YAMR-spektr tahlili: [400 MHz, DMSO, (p.p.m), J(Hz)]: 6.988 (1H, dd, J=8.76 Hz, 3-Ar), 7.406 (2H, dd, J=8.47 Hz, 2,6-Ar'), 7.569 (1H, 4-Ar), 7.918 (1H, s, 6-Ar), 8.015 (2H, dd, J=8.51 Hz, 3,5-Ar'), 8.955 (1H, s, -CH).

Xulosi. p-Aminobenzoy kislota va efirlarining aromatik aldegidlar bilan kondensatsiyasining muqobil sharoiti topildi. Muz sirka kislota katalizatorligida, xona haroratida, erituvchi sifatida benzol va reaksiya davomiyligi 3 soatni tashkil etganda efirining maqsadli sintezi yuqori unumlarda amalga oshirildi. Sintez qilingan moddalarining fizik xossalari adabiyot ma'lumotlariga mos kelishi aniqlandi va tuzilishi fizik tadqiqot usullaridan IK va ¹H YAMR spektroskopiyasi usuli orqali tasdiqlandi.

ADABIYOTLAR

- Yadav L. D. S., Yadav B. S., Rai V. K. A novel salicylaldehyde based mineral supported expedient synthesis of benzoxazinone nucleosides //Tetrahedron letters. – 2004. – T. 45. – №. 28. – P. 4251-4258.
- Rezvani Z. et al. Liquid crystalline properties of copper (II) complexes derived from azo-containing salicylaldimine ligands //Polyhedron. – 2006. – T. 25. – №. 9. – P. 1915-1920.
- Przybylski P. et al. Biological properties of Schiff bases and azo derivatives of phenols //Current Organic Chemistry. – 2009. – T. 13. – №. 1. – P. 668-680.
- Abd El-Halim H. F. et al. Spectroscopic and biological activity studies on tridentate Schiff base ligands and their transition metal complexes //European Journal of Chemistry. – 2011. – T. 2. – №. 2. – P. 178-188.
- Choudhary M., Patel R. N., Rawat S. P. Synthesis, electrochemical, structural, spectroscopic and biological activities of mixed ligand copper (II) complexes with 2-{{(Z)-(5-bromo-2-hydroxyphenyl) methylidene] amino} benzoic acid and nitrogenous bases //Journal of Molecular Structure. – 2014. – T. 1060. – P. 197-207.
- Bases S. A Short Survey on an Evergreen Chemistry Tool/Wenling Qin, Sha Long, Mauro Panunzio, Stefano Biondi //Molecules. – 2013. – T. 18. – P. 12264-12289.
- Trujillo-Ferrara J., Cano L. M., Espinoza-Fonseca M. Synthesis, anticholinesterase activity and structure-activity relationships of m-aminobenzoic acid derivatives //Bioorganic & medicinal chemistry letters. – 2003. – T. 13. – №. 10. – P. 1825-1827.
- Panneerselvam P. et al. Synthesis of Schiff bases of 4-(4-aminophenyl)-morpholine as potential antimicrobial agents //European journal of medicinal chemistry. – 2005. – T. 40. – №. 2. – P. 225-229.
- Correa-Basurto J. et al. p-Aminobenzoic acid derivatives as acetylcholinesterase inhibitors //European journal of medicinal chemistry. – 2005. – T. 40. – №. 7. – P. 732-735.
- Shi L. et al. Synthesis and antimicrobial activities of Schiff bases derived from 5-chloro-salicylaldehyde //European journal of medicinal chemistry. – 2007. – T. 42. – №. 4. – P. 558-564.
- Yang H. J. et al. The rapid synthesis of Schiff-base without solvent under microwave irradiation //Chinese chemical letters. – 2002. – T. 13. – №. 1. – C. 3-6.
- Negm N. A., Zaki M. F. Structural and biological behaviors of some nonionic Schiff-base amphiphiles and their Cu (II) and Fe (III) metal complexes //Colloids and Surfaces B: Biointerfaces. – 2008. – T. 64. – №. 2. – P. 179-183.

13. Naeimi H., Salimi F., Rabiei K. Mild and convenient one pot synthesis of Schiff bases in the presence of P2O5/Al2O3 as new catalyst under solvent-free conditions //Journal of Molecular Catalysis A: Chemical. – 2006. – Т. 260. – №. 1-2.– Р.100-104.
14. Muhamedjonova F.Z., P-aminobenzoy kislotasi va butil efirining 5-bromo-salitsilaldegid bilan reaksiyasi. Kimyoning dolzarb muammolari mavzusidagi respublika ilmiy-amaliy anjumani. Toshkent 2021 yil.
15. F.Z. Muhamedjanova, F.A. Sapaev, T.S. Xoliqov. 2-amino-2-oksoetil-4-aminobenzoatning 4-gidroksobenzaldegid bilan reaksiyasi. Zamonaliv kimyoning dolzarb muammolari mavzusidagi ilmiy-amaliy anjumani. Buxoro 2020 yil.
16. Muhamedjonova F.Z., Bobonazarova S.X., Sapaev F.A., Xoliqov T.S. p-Aminobenzoy kislotaning gidroksibenzaldegid bilan reaksiyasi. Funksional polimerlar fanining zamonaliv holati va istiqbollari mavzusidagi ilmiy-amaliy anjumani. Toshkent 2020 yil.



УДК: 576.3.7/57.023

Азизбек АБДУЛЛАЕВ,

Базовый докторант Института биоорганической химии имени академика А.С.Садыкова Ак РУз

E-mail: a.abdullaev.scientist@gmail.com

Улугбек ГАЙИБОВ,

Старший научный сотрудник Института биоорганической химии имени академика А.С.Садыкова Ак РУз

E-mail: gayibov.ulugbek@gmail.com

Сабина ГАЙИБОВА,

Старшая научная сотрудница Института биоорганической химии

имени академика А.С.Садыкова Ак РУз

E-mail: gayibova.sabina@gmail.com

Taxir ARIPOV,

Академик Академии наук РУз

E-mail: takhir_aripov@mail.ru

На основании рецензии старшего научного сотрудника, PhD. Ю.Т.Мирзаева Института биофизики и биохимии при НУУз

ВЛИЯНИЕ ЭКСТРАКТА SÍLYBUM MARIÁNUM НА ОКСИСЛИТЕЛЬНЫЙ СТРЕСС ОРГАНОВ ПРИ МОДЕЛИ АЛЛОКСАНОВОГО ДИАБЕТА

Аннотация

В последние годы заметно повысился интерес к использованию средств растительного происхождения для коррекции различных патологических состояний возникает необходимость изучения механизмов их действия. Появившиеся за несколько лет данные о широком биологическом действии *Silybum mariánum* (антигепатотоксической, противовоспалительном, анти – оксидантном и других.) делают перспективным изучение механизма ее влияния при различных патологиях, в частности, при сахарном диабете (СД). Установлено специфическое действие *silybum mariánum* на различные органы и ткани: кожу, мозг, кости, желудочно – кишечный тракт, печень и дыхательную систему. Таким образом возможность использования данного экстракта в виде фитопрепарата в составе комплексной лекарственной терапии при разных патологиях, вызывающих оксидативный стресс, имеет большой теоретический и практический интерес.

Ключевые слова: Сахарный диабет, активные формы кислорода, перокисное окисление липидов, гомогенат, аллоксан.

ALLOKSAN DIABET MODELIDAGI ORGANLARNING OKSIDATIV STRESSIGA SÍLYBUM MARIÁNUM EKSTRAKTINING TA'SIRI

Annotatsiya

So'nggi yillarda turli xil patologik sharoitlarni tuzatish uchun o'simlik vositalaridan foydalanishga qiziqish sezilarli darajada oshdi va ularning ta'sir qilish mexanizmlarini o'rganish zarurati paydo bo'ldi. *Silybum mariánum* ning turli organlar va to'qimalarga o'ziga xos ta'siri aniqlangan: teri, miya, suyaklar, oshqozon-ichak trakti, jigar va nafas olish tizimi va boshqalar. Shunday qilib, bu yekstraktdan oksidlovchi stressni keltirib chiqaradigan turli patologiyalar uchun kompleks dori terapiyasining bir qismi, fitopreparat sifatida foydalanish imkoniyati katta nazariy va amaliy qiziqish uyg'otadi.

Kalit so'zlar: Qandli diabet, kislordning reaktiv turlari, lipidlarning peroksidlanishi, gomogenat, alloksan.

INFLUENCE OF SÍLYBUM MARIÁNUM EXTRACT ON OXIDATIVE STRESS OF ORGANS IN THE MODEL OF ALLOXAN DIABETES

Annotatsion

In recent years, there has been a marked increase in interest in the use of herbal remedies for the correction of various pathological conditions, there is a need to study the mechanisms of their action. The data that have appeared over the years on the broad biological effects of *silybum mariánum* (antihepatotoxic, anti-inflammatory, antioxidant, etc.) make it promising to study the mechanism of its influence in various pathologies, in particular, in diabetes mellitus (DM). The specific effect of *silybum mariánum* on various organs and tissues has been established: skin, brain, bones, gastrointestinal tract, liver and respiratory system. Thus, the possibility of using this extract as a phytopreparation as part of complex drug therapy for various pathologies that cause oxidative stress is of great theoretical and practical interest.

Key words: Diabetes mellitus, reactive oxygen species, lipid peroxidation, homogenate, alloxan.

Введение. Сахарный диабет. В последние годы заметно повысился интерес к использованию средств растительного происхождения для коррекции различных патологических состояний [1, 2]. Возникает необходимость изучения механизмов их действия. Появившиеся за несколько лет данные о широком биологическом действии *silybum mariánum* (антигепатотоксической [3], противовоспалительном, антиоксидантном [4] и др.) делают перспективным

изучение механизма ее влияния при различных патологиях, в частности, при окислительном стрессе, возникающий в результате сахарного диабета (СД). По литературным данным известно специфическое действие *silybum mariánum* на различные органы и ткани: кожу, мозг, кости, желудочно-кишечный тракт, печень и дыхательную систему. В острый и хронических экспериментах на мышах, крысах [5], морских свинках и обезьянах было показано, что экстракт *silybum mariánum* не оказывает токсического действия на организм. Кроме этого, был проведен фитохимический скрининг на наличие вторичных метаболитов и изучено антиоксидантное действие экстракта *silybum mariánum* в условиях *in vitro* [18].

Согласно данным Международной федерации диабета, в мире этим заболеванием страдает более 425 миллионов человек, и большую их часть составляют больные сахарным диабетом второго типа. В Узбекистане количество больных сахарным диабетом составляет более 245 тысяч, из них более 2300 детей и 879 подростков [7]. Таким образом возможность использования растительных экстрактов в виде фитопрепараторов в составе комплексной лекарственной терапии при разных патологиях, вызывающих оксидативный стресс, имеет большой теоретический и практический интерес.

1.2 Оксидативный стресс

Оксидативный стресс - это нарушение, при котором равновесие между стрессорами и антиоксидантами нарушается в пользу преобладания стрессорных факторов, что приводит к образованию в организме свободных радикалов [8]. Окисление и восстановление - ключевые процессы в жизни живой клетки, в которых активно участвует кислород. Но иногда бывает, что в организме образуется слишком много радикальных атомов кислорода. Это очень активные атомы, которые присоединяются к жизненно важным молекулам, например, ДНК или ненасыщенным жирам, и окисляют их.

Если число таких агрессивных атомов кислорода, или свободных радикалов, выше некоей критической массы, запускается цепная реакция, в результате которой гибнут клетки [9].

Активные формы кислорода (АФК) — свободные радикалы, прооксиданты — представляют собой молекулярные частицы, имеющие непарный электрон на внешней орбите и обладающие высокой реакционной способностью, которая заключается в повреждении белков, нуклеиновых кислот и липидов биологических мембран клеток [10]. Нарушение обмена веществ и энергии, накопление активных повреждающих агентов (свободных радикалов, прооксидантов, АФК), инициирующих повреждение клеток и ведущих к развитию различных патологических состояний, получило название оксидативного стресса [11]. Его основу составляет свободнорадикальное окисление жирных кислот, или так называемое перекисное окисление липидов (ПОЛ) [10].

1.3 Перекисное окисление липидов (ПОЛ)

В настоящее время доказано, что процесс ПОЛ начинается с реакции инициирования цепи, вследствие которой образуются супероксидный и гидроксильный радикалы [11]. Субстратами ПОЛ являются полиненасыщенные жирные кислоты, а также основные липиды плазмы крови – холестерин и триглицериды. Вследствие того, что первичным стабильным продуктом процесса окисления ненасыщенных жирных кислот фосфолипидов являются гидроперекиси, данный процесс называют перекисным. Результатом этого может быть перекисная деградация молекул фосфолипидов, что влечёт за собой изменение структуры клеточных мембран и липопротеидов [12]. В результате появляются молекулы, содержащие сопряжённые двойные связи (диеновые конъюгаты), которые являются первичными продуктами ПОЛ. Конечные продукты перекисного окисления полиненасыщенных жирных кислот – это продукты, реагирующие с тиобарбитуровой кислотой (ТБК активные продукты или (малоновый диальдегид)) и продукты полимеризации – поликонденсации липидов – шиффовы основания [13].

Для изучения эффекта экстракта *silybum mariánum* и механизмов ее действия выбран СД, согласно статистическим данным Всемирной организации здравоохранения [6].

Материалы и методы. Работа выполнена в лаборатории Растительных цитопротекторов Института биоорганической химии АН РУз, Ташкент, Узбекистан.

2.1. Полечение экстракта

В работе использовали экстракт растения *silybum mariánum*, предоставленный ООО «Bioton». Процесс экстракции проводили в 70% растворе этанола. Затем очищали от балластных веществ, концентрировали под вакуумом и сушили при температуре не выше 60°C.

2.2. Экспериментальный дизайн

Эксперименты проводили на 30 беспородистых белых крысах-самцах массой 180–220 г. Животных содержали в стандартных условиях вивария при естественном освещении, свободном доступе к воде и пище. Модель экспериментального СД вызывали однократным внутрибрюшинным введением аллоксана (Lachema, Чехословакия) в дозе 130 мг/кг массы тела животного. Для формирования СД животные в течение 24 суток до начала инъекций аллоксана не получали корм. В ходе эксперимента у животных учитывалось количество заболевших крыс, процент их гибели, изучались показатели массы тела, уровни глюкозы в сыворотке крови, моче и поведение животных. Крыс разделили на 3 экспериментальных группы. Животные первой экспериментальной группы использовали в качестве контроля (условно здоровые), второй группе экспериментальных животных вводили аллоксангидрат в дозе 130 мг/кг массы тела животного для формирования СД, третьей группе животных перорально вводили экстракт *silybum mariánum* в дозе 75мг/кг с 14-го дня после моделирования СД у животных. Животные получали экстракт в течение 14 дней каждые 2-3 дня. На 15-й день животное декапитировали, выделяли органы и измеряли уровень малонового диальдегида (МДА) в гомогенате каждого органа. Уровень окислительного стресса оценивали спектрофотометрически при длине волны 532 нм. Концентрацию МДА в гомогенате рассчитывали по формуле молярной экстинкции – С_{МДА}= $(\Delta D / 0,156) \times 16$ согласно M. Uchiyama, M. Miura [Analytical Biochemistry. Volume 86, Issue 1, Pages 271 – 278 M. Uchiyama, M. Miura]. Статистическую обработку полученных данных проводили с использованием пакета программ Origin-6.1 (США).

2.3. Анализ малонового диальдегида (МДА)

Реактивные вещества тиобарбитуровой кислоты (ТБАРС), измеряемый как показатель продукции МДА и, следовательно, перекисного окисления липидов, оценивали в тканях по методу Хита и Пакера [14]. Для этого, над осадочной жидкостью ткани (1 мл) добавляли в пробирки, содержащие 4 мл ТХУК (трихлоруксусной кислоты) 20%,

содержащей ТБК (тиобарбитуровую кислоту) 0,5%, и реакционную смесь нагревали при 95°C в течение 30 минут и после охлаждения, центрифугировали при 10000 g в течение 10 мин; Комплекс МДА_ТБК измеряли с помощью спектрофотометра при 532 нм. [15]

2.4. Этическое соображение

Протокол исследования и все процедуры на животных были одобрены старшим научным сотрудником, PhD Гайибов Улугбек Гаппаржанович.

2.5. Статистический анализ

Статистическую обработку полученных данных проводили с использованием пакета программ Origin-6.1 (США).

Результаты и обсуждение. Свободные радикалы – высокореактивные соединения, которые могут нарушить структуру и функцию животных и растительных клеток. Организмы подвержены их воздействию постоянно. Известно, что основной причиной развития многих заболеваний человека и животных являются свободные радикалы. В связи с этим нами исследовано действие экстракта *Silybum mariánium* на процесс окислительного стресса различных органов животных. В качестве индуктора ОС был использован классический диабетоген - аллоксан.

После введения аллоксана уже на 3 сутки эксперимента у большинства животных опытной и контрольной групп развились стойкая гипергликемия, полиурия, полидипсия и полифагия. В первые дни исследования массы крыс не менялись. Однако начиная с 16-го дня моделирования СД масса крыс стремительно прибавлялась в среднем на 10 – 15%. У крыс интактной группы уровень окислительного стресса не наблюдалась и не выражалась высокой концентрацией МДА в гомогенатах. Результаты интактной группы приведены на рисунке 1.

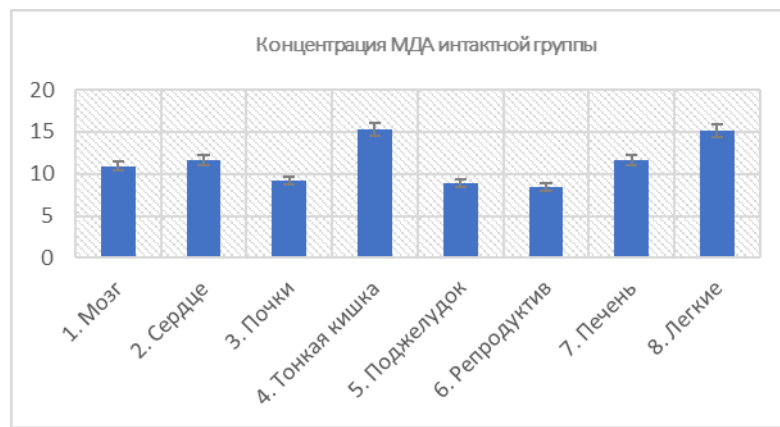


Рис.1. Концентрация МДА (нМоль/л) в гомогенатах различных органов.

Примечание.

Количественные показатели уровня МДА составляли: 10.94 ± 0.42 (головной мозг), 11.65 ± 0.15 (сердце), 15.11 ± 0.87 (легкие), 11.65 ± 0.15 (печень), 9.19 ± 0.36 (почки), 8.85 ± 0.41 (поджелудочная железа), 15.35 ± 0.42 (тонкий кишечник), 8.44 ± 0.15 (яички).

Согласно полученным данным, у крыс с аллоксановым диабетом наблюдался выраженное увеличение процесса перекисного окисления липидов практически во всех органах, которая выражалась высокой концентрацией МДА в гомогенатах (рис. 2).

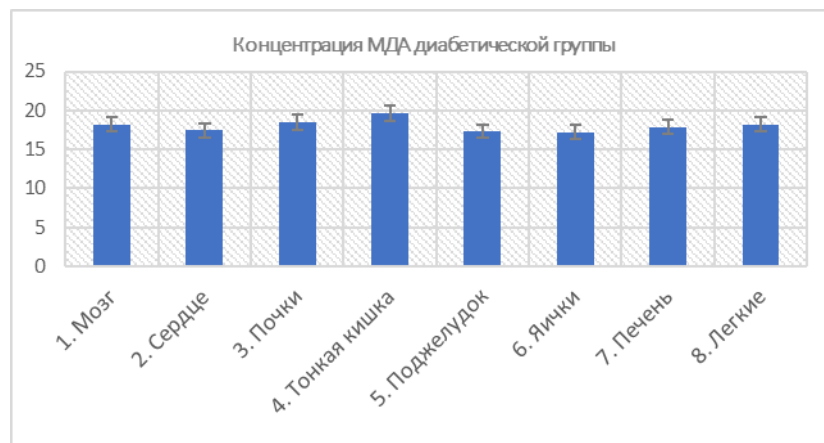


Рис.2. Концентрация МДА (нМоль/л) в гомогенатах различных органов.

Примечание

Количественные показатели уровня МДА составляли: 18.22 ± 0.21 (головной мозг), 17.43 ± 1.02 (сердце), 18.18 ± 0.42 (легкие), 17.84 ± 1.08 (печень), 18.49 ± 0.69 (почки), 17.33 ± 0.88 (поджелудочная железа), 19.65 ± 0.36 (тонкий кишечник), 17.23 ± 0.71 (яички).

При введении экстракта *Silybum mariánium* животным с аллоксановым диабетом уровень МДА существенно снижался до контрольного уровня (отрицательный контроль).

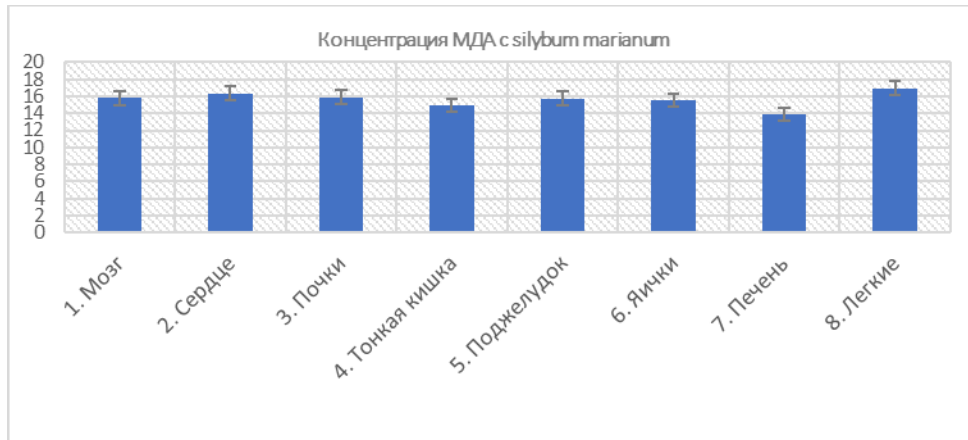


Рис.3. Концентрация МДА (нМоль/л) в гомогенатах различных органов.

Примечание

Количественные показатели уровня МДА составляли: 15.79 ± 0.41 (головной мозг), 16.30 ± 0.67 (сердце), 16.92 ± 0.20 (легкие), 13.88 ± 0.25 (печень), 15.89 ± 0.10 (почки), 15.76 ± 0.31 (поджелудочная железа), 15.00 ± 0.15 (тонкий кишечник), 15.55 ± 0.15 (яички). Значительное снижение снижение уровня МДА наблюдалась в печени.

По результатам нашего анализа *Silybum mariánum* проявил умеренную антиоксидантную активность в условиях *in vivo*. Наиболее выраженная антиоксидантная активность наблюдалась в гомогенате печени. Возможно, антиоксидантная активность обусловлена наличием в экстракте полифенолов, флавоноидов, танинов и силимарина, которое способствует протекторному (защитному) воздействию на печень, подходит для профилактики и в комплексной терапии. Кроме этого, силимарин также обладает антиоксидантным действием, тем самым защищает клетки печени от повреждения свободными радикалами [16]. Эта способность силимарина приводит к заметному усилению механизма клеточной антиоксидантной защиты за счет смягчения вредных последствий свободнорадикальной реакции и увеличения содержания глутатиона, который жизненно важен для сохранения состояния железа [17].

Заключение. Таким образом, полученные результаты свидетельствуют о том, что экстракт *Silybum mariánum* проявляет умеренную антиоксидантную активность в условиях *in vivo* и может быть рекомендован для применения при разных патологиях, вызывающих оксидативный стресс, особенно в патологиях печени.

ЛИТЕРАТУРА

- Джафарова Р.Э., Гараев Г.Ш., Джафаркулиева З.С. Действия экстракта листьев черники обыкновенной на течение патологического процесса аллоксан- индуцированного сахарного диабета // Фундаментальные исследования. 2010. № 4. С. 36–43.
- Митрофанова И.Ю., Яницкая А.В., Бутенко Д.В. Методологические основы выбора растительных объектов в качестве источников фитопрепаратов // Фундаментальные исследования. 2012. № 10. С. 405–408.
- Питкевич1, А. Н. Лызиков1, С. В. Цаприлов2 Растиоропша пятнистая - *Silybum mariánum* (L) с Проблемы здоровья и экологии С.121
- Екатерина Комиссарова // Так ли полезна расторопша, как принято считать 2 марта 2020/ Лицбез/ Здоровье.
- И. В. Гинжул, С. А. Шнайдер, д. мед. н., И. А. Селиванская. Влияние гепатопротектора, содержащего жмых расторопши, на состояние слизистой оболочки щеки крыс с токсическим гепатитом // “Вісник стоматології”, № 4 , 2016.
- Всемирная здравоохранения. URL: <https://www.who.int/ru/news/item/09-12-2020-who-reveals-leading-causes-of-death-and-disability-worldwide-2000-2019>
- URL: <https://www.gazeta.uz/ru/2021/11/15/diabetes/>
- URL: <https://minu.synlab.ee/ru/chto-takoe-oksidativnyj-stress>
- Васьковская Ирина Вячеславовна / Что такое оксидативный стресс. 22 ноября 2019 года
- Нагорная Н.В., Четверик Н.А. Оксидативный стресс: влияние на организм человека, методы оценки // Фундаментальная медицина 2010. С. 141
- Курашвили В.А. Купирование оксидативного стресса с помощью натуральных антиоксидантов // <http://vitadoctor.com.ua>.
- Cruz A, Padillo FJ, Tunez I. (2001). Melatonin protects against renal oxidative stress after obstructive jaundice in rats. Eur. J. Pharmacol., 425 (2), 135-139.
- Владимиров Ю.А. Биологические мембранны и незапрограммированная смерть клетки // Соросовский образовательный журнал. – 2000. – № 6 (9). – С. 2-9.
- Heath RL, Packer L. Photoperoxidation in isolated chloroplasts: I. Kinetics and stoichiometry of fatty acid peroxidation // Arch Biochem Biophys 1968; 125: 189-198.
- Seddigheh Sheikh Hosseini M.Sc., Ali Gol Ph.D., Moje Khaleghi Ph.D. The effects of the *Lactobacillus acidophilus* ATCC 4356 on the oxidative stress of
- Reproductive system in diabetic male rats //International Journal of Reproductive BioMedicine Volume 17, Issue no. 7, <https://doi.org/10.18502/ijrm.v17i7.4861>
- Production and Hosting by Knowledge.

18. Peter F. Surai. Silymarin as a Natural Antioxidant: An Overview of the Current Evidence and Perspectives // www.mdpi.com/journal/antioxidants
19. Sepideh Elyasi. Silybum mariánum, antioxidant activity, and cancer patients // Cancer, SECTION B Antioxidants and cancer. <https://doi.org/10.1016/B978-0-12-819547-5.00043-2>
20. Тураходжаев М.Т., Маматова З.А., Гайибов У.Г., Гайибова С.Н., Абдуллаева М.О., Арипов Т.Ф. Фитохимический скрининг, антиоксидантная и антирадикальная активность экстракта Silybum mariánum L. Gaertn // Universum: химия и биология : электрон. научн. журн. 2022. 5(95). <https://doi.org/10.32743/UniChem.2022.95.5.13495>



Xidir ADINAYEV,

O'zR FA Umumiy va noorganik kimyo instituti doktoranti

E-mail: xidir72@mail.ru

Zulayxa KADIROVA,

O'zR FA Umumiy va noorganik kimyo instituti laboratoriya mudiri

E-mail: kad.zulayho@mail.ru

T.f.d A.Eminov taqrizi asosida

PbO-SiO₂ SISTEMASI ASOSIDAGI SHIXTALARNING DIFFERENSIAL TERMIK TAHЛИLI

Annotatsiya

PbO-SiO₂ sistemasi asosidagi shixtaning kimyoviy tarkibi, fizik-kimyoviy va differensial termik taxlil usullari yordamida tahlil qilingan. Fizik-kimyoviy xususiyatlarini tadqiq etish va ular asosida shaffof shisha olish imkoniyatlarini aniqlashda tajribaviy ishlar fizik-kimyoviy va shisha texnologiyasining an'anaviy usullari yordamida amalga oshirilgan.

Kalit so'zlar: Qo'rg'oshin oksidi, kremnezom, xomashyo, kimyoviy tarkibi, shaffof shisha, fizik-kimyoviy xossalari, nur sindirish ko'sratkichi, differensial termik tahlili.

ДИФФЕРЕНЦИАЛЬНО-ТЕРМИЧЕСКИЙ АНАЛИЗ ШИХТЫ НА ОСНОВЕ СИСТЕМЫ PbO-SiO₂

Аннотация

Проведен анализ химического состава шихты на основе *PbO-SiO₂* методами физико-химического и дифференциального-термического анализа. Экспериментальные работы по исследованию физико-химических свойств и определению возможности получения на их основе прозрачных стекол проводились традиционными методами физико-химической и стекольной технологии.

Ключевые слова: Оксид свинца, кремнезем, сырье, химический состав, прозрачное стекло, физико-химические свойства, показатель преломления, дифференциальный-термический анализ.

DIFFERENTIAL THERMAL ANALYSIS BASED ON PbO-SiO₂ SYSTEM

Annotation

The chemical composition of the *PbO-SiO₂* based on slag was analyzed using physico-chemical and differential thermal analysis methods. Experimental work on researching physico-chemical properties and determining the possibilities of obtaining based on transparent glass was carried out using traditional methods of physico-chemical and glass technology.

Key words: Lead oxide, silica, raw material, chemical composition, transparent glass, physical-chemical properties, refractive index, differential thermal analysis.

Kirish. Shishaning ko'p xususiyatlari bor. Aynilsa, shaffofligi hamda pishiqligidir. Shaffof shishaga yomg'ir,sovuj, shamol va quyosh nuri ta'sir etmaydi. Shishaning kashf etilishi turli-tuman shakllardagi butilkalar, har xil idishlar, vazalar, stakan, qadahlar va turmush uchun zarur bo'lgan buyumlarni hamda qurilish va texnika sohasida ishlataladigan shisha materiallarini ko'plab ishlab chiqarilishiga olib keldi [1, 2].

"2022-2026 - yillarga mo'ljallangan Yangi O'zbekistonning Taraqqiyot Strategiyasi to'g'risida"gi O'zbekiston Respublikasi Prezidentining 2022 - yil 28 - yanvardagi PF-60-sonli Farmonini 22-maqсадида "Milliy iqtisodiyot barqarorligini ta'minlash va yalpi ichki mahsulotda sanoat ulushimi oshirishga qaratilgan sanoat siyosatini davom ettirib, sanoat mahsulotlarini ishlab chiqarish hajmini 1,4 barobar oshirish", 23-maqсадида "Geologiya-qidiruv ishlari hajmini keskin oshirish, sohaga xususiy investorlar va ilg'or xorijiy kompaniyalarini keng jalb qilish" va 24-maqсадида "Iqtisodiyotni elektr - energiyasi bilan uzluskis ta'minlash hamda «Yashil iqtisodiyot» texnologiyalarini barcha sohalarga faol joriy etish, iqtisodiyotning energiya samaradorligini 20 foizga oshirish" belgilangan.

Shunday qilib, yuqorida keltirilgan muammolarning yechimiga erishish uchun zaruriy ilmiy-tadqiqot ishlarini bajarish dolzarb hisoblanadi.

Ko'p tarqalgan shisha mahsulotlari uchun ishlataladigan xomashyo va shixtalardan – listli oynalar, shisha idish buyumlari, tibbiyot shishalar, yoritish shisha oynalari, tolali shishalar va boshqa turdag'i shishalar olinadi. Shishani pishirish jarayonini jadallashtirishning fizik-kimyoviy usullarini ikki qismga bo'lish mumkin. Shisha omixtasini tayyorlanishidagi texnologik jarayonlarga va shishani pishirish bosqichlaridagi jarayonlarga bo'lish mumkin [3-6].

Adabiyotlar tahlili. PbO-SiO₂ sistemasini Krakau va Vaxrameev, Geller, Krimer va Bantinglar o'rganganlar. Mualliflar 2PbO·SiO₂ va PbO·SiO₂ birikmalarining mavjudligini tasdiqlaydilar. Bundan tashqari, ular 3PbO·SiO₂ va 4PbO·SiO₂ birikmalarini topdilar [7].

Sanot ahamiyatiga ega bo'lgan asosiy qo'rg'oshin birikmaları PbO, Pb₃O₄, Pb(NO₃)₂, Pb(CN₃SOO)₂ va Pb(C₂N₅)₄ dir. Qo'rg'oshin birikmaları osonlik bilan eriydi [8-11].

O'rta Osiyoda jumladan, O'zbekiston Respublikasi qo'rg'oshinining o'rganilgan zaxiralari va qazib olish bo'yicha muhim o'rinni egallaydi [12]. Ulardan eng yiriklari Uchquloch (Shimoliy Nurota tizmasining shimoliy etaklarida joylashgan), Xondiza koni (janubiy-g'arbiy Hisor ob'ektlari bilan ifodalangan), qo'rg'oshin koni (Olmalik shahrida), Oltin-Topkan (Tojikiston)

hisoblanadi. Faqat bitta Uchquloch konining zaxirasi C₁ toifasi bo'yicha 2861 ming tonna, C₂ toifasi bo'yicha 431,6 ming tonnani tashkil etadi.

So'nggi paytlarda qo'rg'oshin va uning birikmalarini asosida shaffof shishalar, katafotalar va yo'l signal belgilarining mikroshariklarini ishlab chiqarish uchun mos ob'ektlarga aylandi. Shishaning asosiy ko'sratkichilari optik xususiyatlardan biri, shu jumladan yuqori nur sindirish ko'sratkichidir. Qo'rg'oshin birikmalarining harakteristikasi n_g va n_p ko'sratkichilari bilan ta'minlanadi. Qo'rg'oshin sariq kukuni (glyot) uchun - 2,665 va 2,535; α - 4PbO·SiO₂ uchun - 2,38 va 2,31; β - 4PbO·SiO₂ uchun - 2,34; 2PbO·SiO₂ uchun - 2,18 va 2,13; PbO·SiO₂ uchun - 1,95 ga teng [13].

Pb₃O₄ kristallari a = 8,80 va c = 0,5560 nm parametrlari bilan tetragonal singoniyada kristallanadi. Qattiqligi 2,5, zichligi 8,9 - 9,2 g/sm³ ni tashkil qiladi. Nur sindirish ko'sratkichining o'rtacha qiymati n_D = 2,42.

Qo'rg'oshin oksidi ko'pcilik olimlarning fikriga ko'ra, 870 - 888 °C da eriydi. Uning ikkita modifikatsiyasi mavjud: sariq kukuni (glyot) va massikot.

Kremnezyom sistemasining ikkinchi komponenti kremniy (IV) oksidi - SiO₂ ko'plab polimorfik shakllarga ega: past va yuqori haroratlari qvars, past, o'rta va yuqori haroratlari tridimit, past metastabil va yuqori haroratlari kristobalit.

PbO-SiO₂ sistemasining shisha hosil bo'lish hududi A.A.Appen [14] bo'yicha SiO₂ 33-100 mol.% oralig'ida bo'ladi. Pastki chegara ko'p jihatdan shartli hisoblanadi, chunki u aralashmani isitish darajasiga va eritmaning sovutish tezligiga bog'liq bo'ladi.

Tadqiqot metodologiyasi. Moddalar - Pb₃O₄ - 100% va SiO₂ - 100%, shixtalar tarkibini PbO - 80% + SiO₂ - 20% va PbO - 70% + SiO₂ - 30% defferensial termik tahlil orqali o'rganildi. Bu bitta isitish va sovutish jarayonida moddalar yoki sistemalarda sodir bo'ladigan fazaviy o'zgarishlarni o'rganishning eng sezgir usullaridan hisoblanadi.

O'rganilayotgan moddalar va sistemalardagi issiqlik effektlarini doimiy ravishda ro'yhatga olish, qizdirish vaqtida moddaning haroratini muntazam ravishda o'lchash yo'li bilan amalga oshirildi. Moddaning harorati va vaqt yozish koordinatalarida amalga oshirildi.

Shishani xususiyatlarni aniqlash uchun birinchi navbatda tegishli kompozitsiyalarning partiyalari tayyorlandi. Buning uchun "kimyoviy toza" va "analiz uchun toza" markali materiallar ishlataldi. Shishani eritish 1050-1200 °C da silikat pechida korund tigellarida amalga oshirildi. Shisha hosil bo'lish maydoni vizual tarzda va MIN-4 mikroskopidan foydalangan holda o'rganildi.

Shishaning chiziqli issiqlikdan kengayish koefitsienti va yumshatilishining boshlanish harorati DKV-4 qvars dilotometrida aniqlandi. Zichligi esa, distillangan suvda gidrostatik tortish orqali o'lchandi. Shishalarning kimyoviy barqarorligi distillangan suvgaga nisbatan Davlat andozasi 10134-82 bo'yicha standart usul bilan aniqlandi. Shishalarning nur sindirish ko'sratkichi immersion usuli bilan aniqlandi.

Tahillar va natijalar. PbO-SiO₂ sistemasining o'rganilayotgan shisha seriyasining kimyoviy tarkibi 1-jadvalda keltirilgan.

1-jadval

PbO - SiO₂ sistemasidagi o'rganilayotgan shishalarning kimyoviy tarkibi

Shishanening tartib indeksi	Shishanening kimyoviy tarkibi			
	mol. %		mas. %	
	PbO	SiO ₂	PbO	SiO ₂
Pb100	100	-	100	-
Pb90Si10	70,8	29,2	90	10
Pb80Si20	51,8	48,2	80	20
Pb70Si30	38,6	61,4	70	30
Pb60Si40	28,7	71,3	60	40
Pb50Si50	21,2	78,8	50	50

PbO-SiO₂ sistemasidagi shishalarning ba'zi bir xususiyatlari hisoblangan va eksperimental natijalari quyida keltirilgan.

Pb90Si10 indeksli shishanining hisoblangan va eksperimental qiymatlari: zichligi - $\rho_{his}=7,47$ g/sm³, $\rho_{eks}=7,87$ g/sm³; nur sindirish ko'sratkichi - $n_{Dhis}=2,19$, $n_{Deks}=2,36$; chiziqli issiqlikdan kengayish koefitsienti - ChIKK_{his} = $103,12 \times 10^{-7}$ grad⁻¹, ChIKK_{eks} = $103,49 \times 10^{-7}$ grad⁻¹.

Pb80Si20 indeksli shishanining hisoblangan va eksperimental qiymatlari: zichligi - $\rho_{his}=5,96$ g/sm³, $\rho_{eks}=6,17$ g/sm³; nur sindirish ko'sratkichi - $n_{Dhis}=1,93$, $n_{Deks}=2,07$; chiziqli issiqlikdan kengayish koefitsienti - ChIKK_{his} = $85,70 \times 10^{-7}$ grad⁻¹, ChIKK_{eks} = $85,91 \times 10^{-7}$ grad⁻¹.

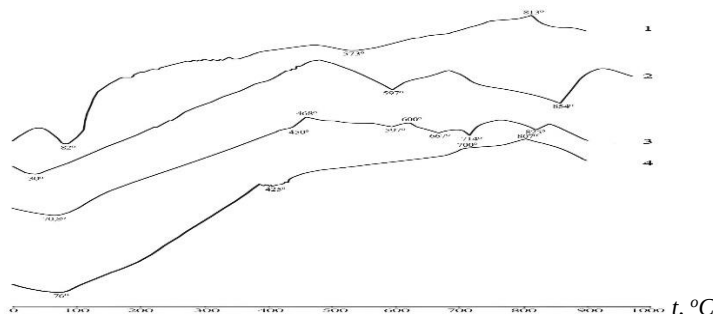
Pb70Si30 indeksli shishanining hisoblangan va eksperimental qiymatlari: zichligi - $\rho_{his}=4,96$ g/sm³, $\rho_{eks}=5,29$ g/sm³; nur sindirish ko'sratkichi - $n_{Dhis}=1,78$, $n_{Deks}=1,97$; chiziqli issiqlikdan kengayish koefitsienti - ChIKK_{his} = $73,49 \times 10^{-7}$ grad⁻¹, ChIKK_{eks} = $73,88 \times 10^{-7}$ grad⁻¹.

Pb60Si40 indeksli shishanining hisoblangan va eksperimental qiymatlari: zichligi - $\rho_{his}=4,25$ g/sm³, $\rho_{eks}=4,51$ g/sm³; nur sindirish ko'sratkichi - $n_{Dhis}=1,69$, $n_{Deks}=1,90$; chiziqli issiqlikdan kengayish koefitsienti - ChIKK_{his} = $64,46 \times 10^{-7}$ grad⁻¹, ChIKK_{eks} = $64,90 \times 10^{-7}$ grad⁻¹.

Pb50Si50 indeksli shishanining hisoblangan va eksperimental qiymatlari: zichligi - $\rho_{his}=3,71$ g/sm³, $\rho_{eks}=4,10$ g/sm³; nur sindirish ko'sratkichi - $n_{Dhis}=1,62$, $n_{Deks}=1,86$; chiziqli issiqlikdan kengayish koefitsienti - ChIKK_{his} = $57,51 \times 10^{-7}$ grad⁻¹, ChIKK_{eks} = $57,92 \times 10^{-7}$ grad⁻¹.

Ushbu tadqiqot ishida PbO-SiO₂ sistemasida 700-1000 °C haroratda eriydigan shaffof shishalar ishlab chiqarish bo'yicha tadqiqotlar olib borildi.

Olingan termik egri chiziqlar quyidagi 1-rasmida keltirilgan.

1-rasm. Shixtalarining termogrammalarini - 1. SiO_2 , 2. Pb_3O_4 .Tarkiblari: 3. PbO - 80% (PbO bo'yicha Pb_3O_4) + SiO_2 - 20%.4. PbO - 70% (PbO bo'yicha Pb_3O_4) + SiO_2 - 30%.

1-eqli chiziqda kvars qumining termogrammalarini tahlil qilish keltirilgan, egri grafik uchta ta'sirning mavjudligini ko'rsatadi. Termogrammadagi ikkita endoeffekt chiziqning asl yo'nalishidan absissa o'qi tomon og'ishiga, bitta ekzoeffekt chiziqning ordinat o'qiga og'ishiga to'g'ri keladi. Olingan ma'lumotlarni adabiyot ma'lumotlari bilan solishtirish shuni ko'rsatadi, 82°C da endoeffekti adsorbsiyalangan suvning chiqib ketishini, 573°C da endoeffekti ta'sir esa, β - kvarsning α - kvarsiga o'tishini ko'rsatadi. 813°C da ekzoeffekt α - kvarsning α - tridimitga o'tishi bilan bog'liqidir.

2-eqli chiziqda qo'rg'oshin surigi 30°C , 597°C va 854°C da qizdirilganda uchta endoeffekti ta'sir ham qayd etilgan. 30°C da adsorbsiyalangan suvni chiqib ketishiga, 597°C da qo'rg'oshin glyoti PbO hosil bo'lishi bilan minimal Pb_3O_4 parchalanishiga va 854°C da qo'rg'oshin surigining yakuniy erishiga to'g'ri keladi.

3-eqli chiziqda PbO - 80% + SiO_2 - 20%, 6 ta endoeffekt va 2 ta ekzoeffekt aniqlangan: 71°C da endoeffekti adsorbsiyalangan suvni chiqib ketishiga to'g'ri keladi; 450°C da endoeffekti β - kvarsning α - kvarsiga o'tishiga to'g'ri keladi; 468°C da ekzotermik ta'siri $2\text{PbO}\cdot\text{SiO}_2$ hosil bo'lishiga to'g'ri keladi; 597°C da endoeffekti qo'rg'oshin surigining glyotga o'tishiga to'g'ri keladi; 600°C da ekzoeffekti $\text{PbO}\cdot\text{SiO}_2$ hosil bo'lishiga to'g'ri keladi; 667°C da endoeffekti $2\text{PbO}\cdot\text{SiO}_2$ erishiga to'g'ri keladi; 714°C da endoeffekti α - kvarsning modifikasiyon transformasiyasiga mos keladi; 825°C da endoeffekti glyotga o'tishiga to'g'ri keladi.

4-eqli chiziqda PbO - 70% + SiO_2 - 30% shixtada silikat hosil bo'lishi va shisha shakllanishi yuqorida tavsiflangan holatdan farq qiladi: 76°C da endoeffekti adsorbsiyalangan suvni chiqib ketishiga to'g'ri keladi; 425°C da endoeffekti β - kvarsning α - kvarsiga aylanishiga mos keladi; 700°C da ekzotermik ta'siri $\text{PbO}\cdot\text{SiO}_2$ hosil bo'lishiga to'g'ri keladi; 807°C da ekzotermik effekti α - kvarsning α - tridimitga aylanishiga va shixta komponentlarining erishiga mos keladi.

Xulosa. Xulosa qilib aytganda, tajribalar PbO va SiO_2 nisbatlarini o'zgartirish yo'nalishida davom ettirildi va 80% PbO + 20% SiO_2 optimal varianti tanlab olindi. Tadqiqot ishida 80% PbO + 20% SiO_2 aralashmalarida silikat hosil bo'lishi oraliq fazalar - $2\text{PbO}\cdot\text{SiO}_2$ va $\text{PbO}\cdot\text{SiO}_2$ hosil bo'lishi orqali borishimi tasdiqladi, 70% PbO + 30% SiO_2 aralashmalarida faqat $\text{PbO}\cdot\text{SiO}_2$ oraliq faza vazifasini bajaradi. PbO- SiO_2 sistemasi asosida yuqori nur sindirish ko'rsatkichiga va past haroratda pishuvchi shaffof shishalar olish imkoniyatini ko'rsatdi.

АДАБИЁТЛАР

- Бобкова Н.М., Папко Л.Ф. Химическая технология стекла и ситаллов. Минск: БГТУ. 2005. 196 с.
- Казьмин О.В., Беломестнова Э.Н., Дитц А.А. Химическая технология стекла и ситаллов. Томск: Изд-во Томск. политехн. ун-та, 2011. 170 с.
- В.Е. Маневич., К.Ю. Субботин., В.В. Ефременков. Сырьевые материалы, шихта и стекловарение. -М.: РИФ «Стройматериалы», 2008. -224 с.
- Kadyrova Z.R., Anvarov A.B. //«High-silica resources of Uzbekistan as a raw material source for obtaining high-pure glasses», scientific research in the modern world, Toronto, Canada, 2022. P. 286-289.
- Ахмаджонов А.А., Кадырова З.Р., Усманов Х.Л. // «Кварцевые пески Тамдинского месторождения – перспективное сырье для получения стекла», Стекло и керамика. 2022. Т.95. №7. С. 15-21.
- Эминов А.А., Кадырова З.Р., Намазов Ш.С. // «Свойства оgneупорной массы на основе кварцекаолиновой композиции», Новые оgneупоры. 2022. №9. С. 33-36.
- Торопов Н.А., Барзаковский В.П., Лапин В.В., Курцева Н.Н. Диаграммы состояния силикатных систем. Справочник. – Л.: Наука, 1969. – С. 98-102.
- Винчелл А.Н., Винчелл Г. Оптические свойства искусственных минералов. – М.: Мир, 1967. – С. 80 – 101.
- Минералогические таблицы / Под редакцией Е.И. Семенова/. – М.: Недра, 1981. – С. 378 – 379.
- Дэна Дж.Д., Дэна Э.С., Фрондель К. Система минералогии. Том 3. Минералы кремнезема. – М.: Мир, 1966. – 431 с.
- Геология и полезные ископаемые Республики Узбекистан. Под редакцией Т.Ш. Шаякубова и Далимова Т.Н. – Ташкент: Национальный университет, 1998. – С. 560-566.
- Муминова Д.Р. Исследование кристаллических и стеклообразных производных мелилита с целью разработки на их основе микрошариков дорожно – сигнальных знаков. – Диссертация на соис. уч. ст. к.т.н. – Ташкент: ТашПИ им Беруни, 1983. – 136 с.
- Тыкачинский И.Д. Проектирование и синтез стекол и ситаллов с заданными свойствами. – Москва: Стройиздат, 1977. – 146 с.
- Аппен А.А. Химия стекла. – Ленинград: Химия, – 1970. – С. 128-195.



Mushtari ALIEVA,

O'zbekiston Milliy universiteti tayanch doktoranti

E-mail: anievamuyutapov@gmail.com

Namunaxon NABIYEVA,

O'zbekiston Milliy Universiteti magistranti

E-mail: namunanabiyeva@mail.ru

Go'zal NURALIYEVA ,

O'zbekiston Milliy Universiteti dotsenti

E-mail: nuralieva.guzal@mail.ru

O'zR FA Umumiy va noorganik kimyo instituti katta ilmiy xodimi v.b., PhD A.Ruzmetov taqrizi asosida

COMPLEX COMPOUNDS OF 2-AMINO 1,3,4-TIADIAZOLE WITH 3d-METALS AND GLUTARIC ACID

Abstract

Determination of metal salts of Cu(II), Zn(II), Mn(II), Co(II), Cr(III), and Cd(II) with mixed ligands based on 2-amino-1,3,4-thiadiazole and glutaric acid Synthesis of complex compounds of metals with 2-amino-1,3,4-thiadiazole and glutaric acid. to study its properties and to study the laws of complex formation.

Keywords: Coordination compounds, ligands, metal complex harvest agents, IR-spectrum, thermal analysis , endothermic exothermic effects.

КОМПЛЕКСНЫЕ СОЕДИНЕНИЯ 2-АМИНО-1,3,4-ТИАДИАЗОЛА С 3d-МЕТАЛЛАМИ И ГЛУТАРОВОЙ КИСЛОТОЙ

Аннотация

Определение солей металлов Cu(II), Zn(II), Mn(II), Co(II), Cr(III) и Cd(II) со смешанными лигандами на основе 2-амино-1,3,4-тиадиазол и глутаровая кислота Синтез комплексных соединений металлов с 2-амино-1,3,4-тиадиазолом и глутаровой кислотой. изучить его свойства и изучить законы комплексообразования.

Ключевые слова: Координационные соединения, лиганда, металло-комплексо образователи, ИК-спектр, термический анализ, эндотермические экзотермические эффекты.

2-AMINO 1,3,4-TIADIAZOLNING 3d-METALLAR VA GLUTAR KISLOTA BILAN HOSIL QILGAN KOMPLEKS BIRIKMALARI

Annotatsiya

2-amino-1,3,4-tiadiazol va glutar kislota asosidagi aralash ligandli Cu(II), Zn(II) Mn(II), Co(II), Cr(III), va Cd(II) metall tuzlarining aniqlashdan iborat.2-amino-1,3,4-tiadiazol va yantar kislota bilan metallarning kompleks birikmalarini sintez qilish tadqiqotning fizik-kimyoviy usullarini birgalikda qo'llash orqali olingan birikmalarning tarkibi, tuzilishi va xossalari o'rganish, kompleks birikmalarini sintez qilish va ularning tarkibini, tuzilishini va xossalari o'rganish hamda kompleks hosil bo'lish qonuniyatlarini o`rganish.

Kalit so`zlar: Koordinatsion birikmalar,ligandlar,metal-kompleks hosil qiluvchilar,IQ-spektr,termik analiz, endotermikva ekzotermik effektlar.

Kirish. Hozirgi kunda geteroligandli kompleks birikmalarini sintez qilish, tarkibi, tuzilishi va xossalari o'rganish keng tus oldi. Geteroligandli kompleks birikmalarining koordinatsiya hosil qilish markazini aniqlash, geometrik tuzilishini, tarkibini va xossalari o'rganish ahamiyatlidir. Oraliq metallarning azot tutgan geterohalqlari ligandlar, jumladan, 2-amino-1,3,4-tiadiazol bilan koordinatsion birikmalarini o'rganish zamonaviy koordinatsion kimyoning jadal rivojlanayotgan yo'nalishlaridan biri hisoblanadi. 2-amino-1,3,4-tiadiazol molekulasida ikkita azot atomining mavjudligi tufayli yuqori koordinatsiyalash qobiliyatiga ega. Oraliq metallarning ushbu ligandlar bilan komplekslarining tuzilishidagi xususiyatlari turli omillar, jumladan, metallning tabiat, liganda o'rinnbosarning mavjudligi va uning turi, anionning tabiat bilan belgilanadi. Ushbu omillarni hisobga olish turlicha tuzilish va fizik-kimyoviy xossalarga ega bo'lgan kompleks birikmalarni sintez qilish imkonini beradi. 2-amino-1,3,4-tiadiazol va glutar kislota bilan Zn(II), Cu(II), Ni(II), Co(II), Mn(II) va Cr(III) tuzlarining kompleks birikmalarini sintez qilish va ularning tarkibini, tuzilishini va xossalari o'rganish hamda kompleks hosil bo'lish qonuniyatlarini aniqlash ushbu ishning maqsadi hisoblanadi.

Tajriba qismi. Kompleks birikmalar ma'lum [1] metodika bo'yicha sintez qilindi. Unga ko'ra 0,001 mol) 0,118 g glutar kislota (Glu), (0,001 mol) 0,04 g natriy gidroksid (0,001 mol) 0,101 g 2-amino-1,3,4-tiadiazol (L) va mis(II) xlorid 0,0855 g (0,0005 mol) olindi.

Glutar kislota (Glu) 5 ml 96% li etanolda eritildi, natriy gidroksid va kadmiy (II) nitrat 5 ml distillangan suvda eritildi. Dastlab glutar kislotani neytallash uchun natriy gidroksid quyildi. Uning ustiga 2-amino-1,3,4-tiadiazol (L) ni quyib aralashtirildi. Eritma rangsiz tiniq tusga kirdi. Aralashma kristallizasiya uchun olib quyildi. Oradan 3 kun o'tgandan so'ng mayda kristallar tushdi, ular filtrlanib, bir necha bor etanolda yuvildi. Unum = 65 %. T_{syuq}= 248°C

Zn(II), Cu(II), Ni(II), Co(II), Mn(II) va Cr(III) xlorid hamda nitrat tuzlari glutar kislota va 2-amino-1,3,4-tiadiazol bilan aralash ligandli kompleks birikmasi shu tarzda sintez qilindi.

Natijalar va ularning tahlili. Sintez qilingan kompleks birikmalarning tarkibi, tuzilishi va xossalari fizik-kimyoiy metodlar: element analiz, IQ-spektroskopiya, termik analiz, elektron diffuz qaytarilish spektrlari yordamida tahlil qilindi. IQ-spektrning kichik chastotali sohasida bevosita metall - ligand bog'larga tegishli yutilish chiziqlari ko'rindi. Bu yutilishlarni aniqlash katta ahamiyatga ega, chunki ularga M-L qarab bog'ning kuch doimiyliklarini hisoblasa bo'ladi. Lekin ko'p holatlarda M - L bog'ga tegishli yutilish chiziqlarini topish qiyin masala bo'ladi, $650-50 \text{ cm}^{-1}$ maydonda ligandlarning deformatsion va tebranma tebranishlariga tegishli yutilish chiziqlari bo'ladi. M - L bog'ga tegishli yutilish chiziqlarini aniqlashda metallning boshqa izotoplarini ishlatish yordam beradi.

Glutar kislotasi va 2-amino-1,3,4-tiadiazol bilan etanol eritmasida Cu(II), Ni(II), Co(II), Zn(II) va Mn(II)ning tuzi bilan aralash ligandli kompleks birikmalar sintez qilindi, sintez qilingan kompleks birikma uchun ML_2L^2 tarkib aniqlandi. 2-amino-1,3,4-tiadiazol halqasidagi $=\text{N}-\text{N}=$ bog'ining simmetrik va assimetrik valent bog'lanish tebranishlari $1011-1038 \text{ cm}^{-1}$ da past chastotali sohada aniqlandi, 3396 cm^{-1} da $\nu(\text{NH}_2)$ va $\text{C}=\text{N}-$ bog'i 1615 cm^{-1} sohada, $641-760 \text{ cm}^{-1}$ da o'rta intensivlikdagি C-S-C bog'larning harakterli valent tebranishlarining yutilish chiziqlari qayd etildi [2]. Shuningdek, geteroxalqadagi CH bog'ining harakterli valent tebranishlari $2953-2984 \text{ cm}^{-1}$ da yuqori chastotali sohada namoyon bo'lidi (1- rasm) 2-amino-1,3,4-tiadiazol (L') va glutar kislotasini Cu(II) tuzi bilan hosil qilgan aralash ligandli kompleks birikmalarining IQ-spektrlari bilan solishtirilganda $\text{C}=\text{N}$ bog'ining simmetrik valent tebranishlari $14-20 \text{ cm}^{-1}$, geteroxalqadagi $=\text{N}-\text{N}=$ bog'ining valent tebranishlari $15-22 \text{ cm}^{-1}$ L' ligandning IQ spektridagi joylashuviga nisbatan quiyi tebranish sohasiga siljiganligi ko'rildi [3]. C-S-C guruhining valent tebranishlari $641-760 \text{ cm}^{-1}$ chastotada o'zgarmasdan qolgan. Bu yerda geterohalqa ligand markaziy atomga tiadiazol xalqadagi azot atomning juftlashmagan elektron juftlari bilan koordinatsiyada ishtiroy etib, donor-aktseptor bog' orqali birikadi degan xulosaga kelish mumkin. Kompleks birikma tarkibida metall atomi ikki yadroli, L' molekulasakiagi amino guruhga yaqin joylashgan halqadagi 3 azot atomi metall bilan donor-aktseptor bog' orqali bog'langan bo'lib, glutar kislotasi esa karbonil guruhdagi kislorod atomlari bilan ion bog' orqali metall atomi bilan bog'langan. 1-jadvalda va 1-5- rasmlarda aralash ligand asosida sintez qilingan kompleks birikmalarining IQ-spektri natijalari keltirilgan. 2-amino-1,3,4-tiadiazol va uning metallar bilan komplekslari tebranish spektrlari qator mualliflar tomonidan o'rganilan [4]. Biroq ularning murakkabligi sababli bu spektrlarni izohlash ma'lum qiyinchiliklar tug'diradi. Adabiyotlar ma'lumotlari tahlilidan turli metallar bilan kompleks birikmalarida 2-amino-1,3,4-tiadiazol bidentantdir, bunda u metall kompleksi markaziy atomiga oltingugurt atomi va aminoguruhdagi azot atomi bilan bog'lanadi [5]. 2-amino-1,3,4-tiadiazolning IQ-spektrida $1531, 1483$ va 1316 cm^{-1} da yutish sohaları C-N bog'larining valentli tebranishlari bilan tushuntiriladi [5]. Ushbu tebranishlarga muvofiq keluvchi birikmalar spektrlarida sohalar boshqa doiralarda paydo bo'ladi: yuqori chastotali tarkibiy qismlar past chastotali doira buning teskarisi, yuqori chastotali doiralarga siljiydi. Bu birikmalarda $\text{C}=\text{N}$ bog'larining qimmatin teng emasligini ko'rsatadi. C-S bog'larining valentli tebranishlari IQ-spektrlarda $813-889 \text{ cm}^{-1}$ sohada intensiv chiziqlar paydo bo'lganligi asosiy qiziqish uyg'otdi. Adabiyotlarda bu chiziqlar CS valent tebranishiga xosligi keltirilgan. 2-amino-1,3,4-tiadiazol va uning kompleks birikmaları IQ- yutilish spektrlari taqqoslanganda NH bog'i valent tebranish chastotasi qatori koordinatsiyalanmagan ligandlar bilan taqqoslanganda komplekslar spektrida aralashish kuzatiladi.

1-jadval

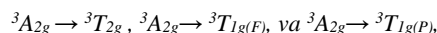
IQ spektrlарining asosiy tebranish chastotalar(cm^{-1})

Birikma	ν_s (C=N)	δ (NH ₂)	ν (COO)	ν (-N-N-)	N (M-N)	N (M-O)
L						
[Zn(L) ₂ (Glu) ₂] · 2H ₂ O	1651	3281	1507	1057	475	553
[Cu(L) ₂ (Glu) ₂] · 2H ₂ O	1688	3226	1523	1065	477	528
[Ni(L) ₂ (Glu) ₂] · 2H ₂ O	1698	3272	1609	1031	459	538
[Co(L) ₂ (Glu) ₂] · 2H ₂ O	1682	3196	1519	1037	477	525
[Mn(L) ₂ (Glu) ₂] · 2H ₂ O	1599	3298	1554	1038	480	576
[Cr(L) ₃ · 3H ₂ O] (Glu) ₃	1596	3197	1532	1038	403	577
[Cd ₂ (L) ₃ (NO ₃) ₃] · 2H ₂ O]NO ₃	1659	3199	1532	1038	439	538

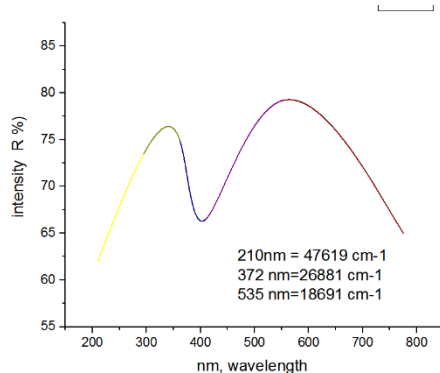
Glutar kislotanigan karboksil guruhdagi kislorod atomi bilan ion bog' hosil qilib, markaziy atomning koordinatsion soni 6 ga teng ekanligi o'rganildi. Qvant-kimyoiy hisoblashlar asosida glutar kislotasi molekulasakiagi kislorod atomi orqali va 2-amino-1,3,4-tiadiazol molekulasakiagi oltingugurt va amino guruhdagi azot atomi orqali koordinatsiyaga ishtiroy etishi kerak edi, haqiqatdan ham bu atomlarning reaksiyaga uchrashi komplekslarning IQ-spektrida $M \leftarrow N$, $M \leftarrow O$ bog'larining valent tebranishlari $439-477, 525-576 \text{ cm}^{-1}$ chastotalarda namoyon bo'lishi bilan tasdiqlandi [6].

Ligand tabiatini va sintez qilingan kompleks birikmalarining elektron o'tishlarini, shuningdek Cu(II), Cr(II) va Mn(II) ionlarining oksidlanish darajasini hamda kompleks birikmalarining fazoviy tuzilishini aniq uchun kukun holidagi kompleksdarning DQES o'rganildi. Kompleks ionning rangini beradigan $d-d$ elektron o'tish va Dq (ionning oktaedrik maydonda holatlarga bo'linish energiyasi) orasidagi bog'lanishni oktaedrik tuzilishga ega bo'lgan d - konfiguratsiyadan asosiy holatda $2D$ term bilan belgilanadi. Oktaedrik maydonda bu term $^2T_{2g}$ va $^2E_{2g}$ holatlarga parchalanadi. Oktaedrik maydonda d^1 va d^6 , d^4 va d^2 - konfiguratsiyali ionlarni termlarga bo'linishi bir xil bo'ladi. Tetraedrik maydonda d^4 va d^6 - konfiguratsiyali ionlar pastda joylashgan T_{2g} va yuqorida joylashgan E_g termlarga parchalanadilar, (d^1 va d^6) - konfiguratsiyali ionlar esa teskari, kam energiyali E_g va ko'proq energiyali T_{2g} - termlarga parchalanadi [7-8].

Oktaedrik tuzilishga ega bo'lgan Cu(II)ning komplekslari uchun (d^9 -konfiguratsiya) Orgel diagrammasiga binoan, uchta elektron o'tishlarni kuzatish mumkin:



Haqiqatda, hamma [Cu(L)₂ · (Glu)₂] · 2H₂O tarkibili oktaedrik kompleks birikmaning elektron spektrlarida uchta yutish chiziq'i $13900, 17280$ va 27570 cm^{-1} dagi intensiv chiziqlar namoyon bo'lgan. 2-rasmlarda kompleks birikmalarining DQES dagi diffuzion qaytarilish chiziqlarining keltirilgan.

2-rasm. $[\text{Cu}(\text{L})_2 \cdot (\text{Glu})_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}]$

3-jadval

Asosiy o'tish chiziqlarning natijalari (cm^{-1})

Kompleks birikma	Geometrik tuzilishi	Asosiy o'tishlar		
		v_1	v_2	v_3
$[\text{Cu}(\text{L})_2 \cdot (\text{Glu})_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}]$	oktaedr	13900	17280	27570
$[\text{Cr}(\text{L})_2 \cdot 3\text{H}_2\text{O} \cdot (\text{Glu})_3]$	oktaedr	13440	14706	20000
$[\text{Mn}(\text{L})_2 \cdot (\text{Glu})_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}]$	oktaedr	14598	17762	28089

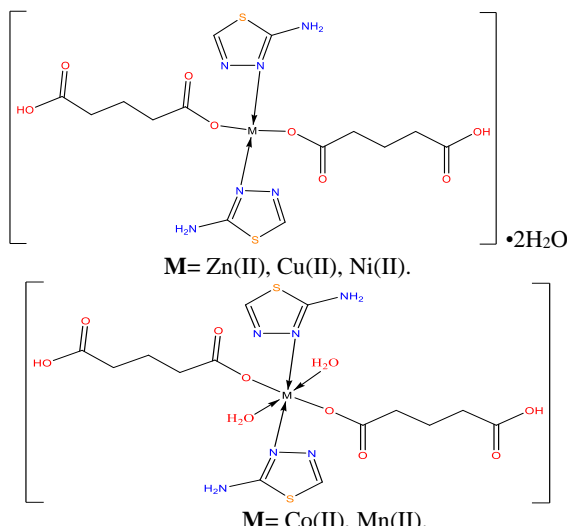
Kichik spinli (t_{2g})⁶ elektron konfiguratsiyaga ega bo'lgan So(III) ning oktaedrik komplekslarida elektronlar bitta singlet A_{1g} termidan boshqa singlet $^1T_{1g}$ $^1T_{2g}$ termlarga o'tishi mumkin:

$$^1A_{1g} \rightarrow ^1T_{1g} \text{ va } A_{1g} \rightarrow ^1T_{2g}$$

Tetraedrik tuzilishga ega bo'lgan komplekslarda simmetriya markazi bo'lmagani uchun, ular Laport bo'yicha tanlash qoidasiga bo'yusunmasligi mumkin. Natijada tetraedrik komplekslarda $d-d$ o'tishlarning jadalligi oktaedrik komplekslarga qaraganda ancha katta bo'ladi.

Yuqori spinli kompleks uchun faqat bitta $^3T_{2g} \rightarrow ^3E_g$, elektron o'tish kuzatiladi. Yuqori spinli kompleks ioni uchun elektron spektirda faqat bitta 12000 cm^{-1} da joylashgan yutilish doirasi bor. Kompleksni zangori rangi shu yutilishdan kelib chiqadi. Kichik spinli komplekslar uchun diogrammaga ko'ra, ikkita $^1A_{1g} \rightarrow ^1T_{1g}$, va $^1A_{1g} \rightarrow ^1T_{2g}$ elektron o'tishlarni kutish kerak. Haqiqatda, kichik spinli komplekslarning elektron spektrlarida ikkitadan yutilish doirasi kuzatiladi.

Sintez qilingan kompleks birikmalarda 2-amino-1,3,4-tiadiazol -metall-glutar kislota L:M:L 2:1:2 nisbatda birikishi aniqlandi. 2-amino-1,3,4-tiadiazol molekulasiidagi azot atomi metall ionlari bilan donor-akseptor bog'langan, glutar kislota molekulasi kislород atomi ion bog' orqali bog'langan. Sintez qilingan kompleks birikmalar metall tabiatiga bog'liq ekanligi tahlil qilindi.



ADABIYOTLAR

- Тарасевич Б.Н. ИК-спектры основных классов органических соединений. Справочные материалы. -Москва. -2012. -С.55.
- Казицина А.А., Куплетская Н.Б. Применение УФ-, ИК и ЯМР-спектроскопии в органической химии. / М.: Высшая школа, 1971.-С.214-234
- Бёккер Ю. Спектроскопия. Москва: Техносфера, 2009. -С.528. ISBN 978-5-94836-220-5.
- Беллами Л. Новые данные по ИК-спектрам сложных молекул. / М.: Мир, 1971. 318 с.
- Nuralieva G.A., Kadirova Sh.A. Solid state technology, 2020. ISSN: 0038-111X. 63 №6, 360-369.
- Накамото К. ИК спектры и спектры КР неорганических и координационных соединений. М. : Мир, 1991. – 445 с
- Ливер Э.Б. Электронная спектроскопия неорганических соединений: Пер. с англ. - М.: Мир, 1987.-Т.1.-С.491.
- Ливер Э.Б. Электронная спектроскопия неорганических соединений: Пер. с англ. - М.: Мир, 1987.-Т.2.-С.443.



Maral ASKAROVA,

Nukus davlat pedagogika instituti, o'qituvchisi

Ugilay ABDURAXMANOVA,

Guliston davlat universiteti Kimyo kafedrasi mudiri, b.f.d, prof.

E-mail: ugi_lay.912@mail.ru.

O'zMU Neft va gaz kimyosi kafedrasi professori, k.f.d. S.E.Nurmanov taqrizi asosida

QO'RG'OOSHIN IONINI GOSSIPOL AZOHOSILASI YORDAMIDA ANIQLASH

Annotatsiya

Maqlolada qo'rg'oshin ioni reagenti sifatida gossipol va uning azo hosilalaridan foydalanishning afzallikkali ochib berilgan. Gossipolning azo hosilalarini yordamida qo'rg'oshin ionlarini spektrofotometrik aniqlashning sodda va ekspress usuli keltirildi. Spektrofotometrik aniqlash uchun optimal sharoitlar aniqlandi, anio'langan optimal sharoitlarda optik zichlik va metall ioni kontsentratasiyasi (2,0-50,0 mkg / 25 ml) o'rtafiga chiziqli bog'liliklari asosida graduirovkali grafik tuzildi, metall ionining gossipol azohosilasi bilan kompleksining tarkibi va barqarorlik konstantasini aniqlash usuli keltirilgan.

Kalit so'zlar: gossipol azohosilasi (GAH), analitik reagent, qo'rg'oshin spektrofotometrik metod, izomolyar seriya, graduirovkali grafik.

DETERMINATION OF LEAD IONS USING AZO DERIVATIVES OF GOSSYPOL

Annotation

The article reveals the advantages of using gossypol and its azo derivatives as a lead ion agent. A simple and express method for the spectrophotometric determination of lead ions using azo derivatives of gossypol is presented. The optimal conditions for spectrophotometric determination were determined, a graduated graph with a linear relationship between the optical density and lead concentration (2.0–50.0 µg/25 ml) was constructed under the established optimal conditions, the composition and stability constant of the complex of the metal ion with the gossypolase derivative were determined.

The keywords: azo derivative of gossypol. (APG), analytical reagent, lead, spectrophotometric method, isomolar series, calibration curve.

ОПРЕДЕЛЕНИЕ ИОНОВ СВИНЦА С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ АЗОПРОИЗВОДНЫХ ГОССИПОЛА

Аннотация

В статье раскрыты преимущества применения госсипола и его азопроизводных в качестве реагента иона свинца. Представлен простой и экспрессный метод спектрофотометрического определения ионов свинца с помощью азопроизводных госсипола. Определены оптимальные условия спектрофотометрического определения, в установленных оптимальных условиях построен градуированный график с линейной зависимостью между оптической плотностью и концентрацией свинца (2,0–50,0 мкг/25 мл), определены состав и константа устойчивости комплекса металла иона с госсиполазопроизводным.

Ключевые слова: азопроизводный госсипола. (АПГ), аналитический реагент, свинец, спектрофотометрический метод, изомолярная серия, градуировочный график.

Mamlakatimizda sanoat va texnologiyaning rivojlanishi hamda ishlab chiqarishga ixtisoslashgan sanoat xududlarining tashkil etilayotganligi natijasida atrof muhit ob'ektlarining zaharlanish darajasi ortib borayotganligi analiz usullarining sezgirligi va samaradorligi yuqori bo'lishini taqazo qiladi. Bunda xududlardagi sanoat oqavalari, oqar suvlar, tuproq, shuningdek, tirik organizmda og'ir va zaharli metallar miqdorini nazorat qilish uchun uni selektiv va yuqori sezgir usullarda aniqlash dolzarb masalalaridan biri hisoblanadi.

Fiziologik faol tabiiy bironmalardan xisoblanigan gossipol va uning xosilalari yuziga xos biologik faoliyiga ega, ulardagagi funksional faol guruhlar turli xil ogir va zaharli metall ionlari bilan oson koordinatsiyalani shart qilishgan [1-2].

Gossipolning tegishli alifatik, aromatik va geterotsiklik aminlar bilan kondensatsiyasidan olingan gossipol hosilalari gossipolning Schiff asoslari hisoblanadi. Gossipol azohosilalari (GAH) molekulakulasi ham polifunktional tuzilishiga ega, bu xususiyatidan foydalanib, uning ba'zi og'ir va zaharli metall ionlari bilan ma'lum sharoitlarda rangli kompleks birikmalar hosil qilinib, metall ionlari uchun reagentlik xossalari o'rganilgan [3-4].

Mualliflar gossipolning 5-gidroksi-3-oksapentilamin ratsematik Schiff asoslari bilan monovalent metall kationlari bilan kompleksi sintez qilib, ularning xossalari [5-6] mass-spektrometriya, hamda PM5 ning yarim empirik hisoblash usullarida tadqiq qilishgan.

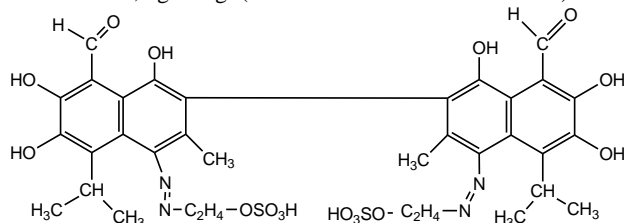
Shularni hisobga olib, gossipol azohosilalari yordamida turli xil ekologik ob'ektlar, sanoat oqavalari tarkibidagi og'ir va zaharli metall ionlaridan biri bo'lgan qo'rg'oshin ionlarini spektrofotometrik aniqlash va miqdorini nazorat qilishni maqsad qildik.

Tadqiqot metodologiyasi. Tadqiqot uchun kimyoviy toza (k.t.) va analiz uchun toza (a.u.t.) kvalifikatsiyali kimyoviy reaktivlar, shuningdek, materialar va uskunalaridan foydalanildi

Ish eritmalarini tayyorlash: Tadqiqotlar uchun GAH reagentining atsetondagi ertmasi tayyorlandi. Optik zichligi o'lchanadigan qo'rg'oshin tuzi standart eritmasini Pb(NO₃)₂ (a.u.t.) tuzidan tayyorlandi. Yangi tayyorlangan NaOH -ishqor va mineral kislotalari eritmalaridan foydalanildi. Eritmalarning nur yutish koefitsientlarini "UV/Vis spectrophotometr Optizen III" (Janubiy Korea) spektrofotometrida, qalinligi 1 sm ($l=1$) bo'lgan kyuvetalarda o'lchandi. Eritmalar muhit pH / mV/ TEMP Meter P 25 pH metrida nazorat qilindi.

Aniqlash metodikasi: Qo'rg'oshin metalining GAH reagenti bilan aniqlash uchun spektrofotometrik usul qo'llanildi. Qo'rg'oshin metali ionining gossipol azohosilalari bilan kompleks hosil qilish spektrofotometrik reaktsiyasining optimal sharoitini aniqlash uchun Pb-R_{reagent} kompleksining dastlabki yutilish spektri, molyar so'ndirish koefitsienti va reaktsiyaning sezgirligi o'rghanildi.

Tahlil va natijalar. Qo'rg'oshin metall ioniga reagent sifatida qo'llanilgan gossipol azohosilasi to'q qizil rangli mikrokristallik kukun holidagi modda bo'lib, atsetonda yaxshi eriydi. Gossipolning azot tutgan ushbu yangi hosilasi O'zR FA akad. O.S.Sodiqov nomidagi Bioorganik kimyo instituti olimlari (K.Redjepov, N.Yakubova, M.Gafurov) tomonidan sintez qilingan. Moddaning molekulyar massasi 822,0 ga teng: (brutto formulasi: C₃₄H₃₈N₄O₁₆S₂). Struktura tuzilishi quyidagicha:



Moddaning sistematik nomi [(1Z,1'E)-(8,8'-diformil-1,1',6,6',7,7'-geksagidroksi-5,5'-diizopropil-3,3'-dimetil-[2,2'-binaftalin]-4,4'-diil] bis(diazen-2,1-diil)] bis (etan-2,1-diil) bis (gidrosulfat) deb nomlanadi.

Gossipol azohosilasi molekulasi tarkibida turli xil qutbli guruhlar bo'lishi bilan bir qatorda, naftalin qoldig'ida gidrofob xususiyatini keltirib chiqaruvchi va uning eruvchanligiga ta'sir qiluvchi guruhlar ham mavjud. Shuning uchun u qutbli erituvchilarda eriydi, atsetonda juda yaxshi eriydi [4,7].

Gossipol – kimyoviy jixatdan faol modda, uning tarkibiga azot saqlagan fragmaentning kiritilishi uning ligandlik xususiyatini oshiradi.

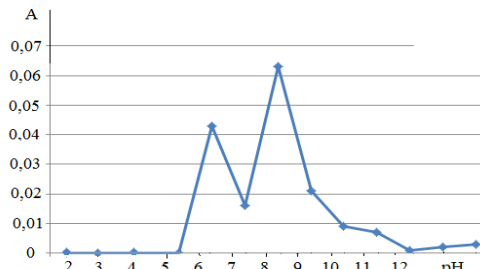
Ma'lumki har bir modda, tabiatiga ko'ra ma'lum to'lqin uzunligidagi nurni yutadi, shuni e'tiborga olgan holda qo'rg'oshin ionining GAH bilan hosil qilgan kompleksi eritmasining eng yuqori nur yutish sohasi aniqlandi. Solishtirma eritma sifatida reagentning atsetondagidagi eritmasidan foydalanildi (1-jadval).

1-jadval.

Qo'rg'oshin ionini GAH bilan kompleks birikmasi optik zichligining to'lqin uzunligiga bog'likligi. nq5 (n - takroriy o'lchashlar soni)

To'lqin uzunligi, λ	350	380	400	420	440	460	480	500	520
Optik zichligi, A	0	0.048	0.053	0.063	0.046	0.031	0.019	0.018	0.015

Olingen natijalardan ko'rinish turibdiki, kompleks birikmaning to'lqin uzunligi $\lambda_{max}=420nm$ da yuqori optik zichlikni namoyon qildi. Keyingi o'lchashlar $\lambda_{max} = 420nm$ da olib borildi. Reaktsiyani amalga oshirishning muhim shartlaridan biri, eritmaning muhitida ekanligini hisobga olib, qo'rg'oshin ionini reagent kompleks birikmasi optik zichligi qiymatining eritma muhit (pH) ga bog'liqligi o'rghanildi. Olingen natijalardan ko'rinish turibdiki, kompleks birikma optik zichligi pH=8,5da eng yuqori qiymatga ega (1-rasm).



1-rasm. Qo'rg'oshin ionining GAH bilan kompleksi eritmasi optik zichligining eritma rN iga bog'liqlik grafigi $\lambda_{max} = 420nm$, $l = 1.0$ sm.

Shunnig uchun optimal muhit sifatida pH = 8,5 tanlandi, chunki ushbu eritma muhitida optik zichlik maksimal analitik signalga ega bo'ldi. Tajriba natijalari ko'rsatishicha, universal bufer eritmadan foydalanilganda kompleks birikma eritmasi maksimal optik zichlikka ega bo'lganligi qayd etildi. Keyingi tadkikot ishlardida pH = 8,5 bo'lgan universal bufer eritmadan foydalanildi. Shunidan so'ng, optimal sharoitlarning boshqa parametrлari, jumladan, metall ioni va reagent eritmalarining optimal miqdorlari (2-jadval), komponentlarni quyish tartibi ham aniqlandi.

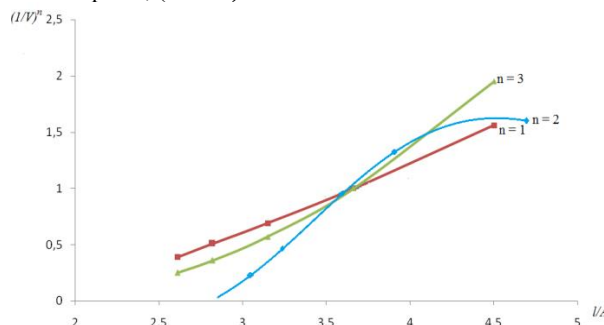
2-jadval

Qo'rg'oshin GAH kompleksi eritmasining ba'zi analitik tavsiyflari

	Analitik tavsiyflar	(Fe - AIII)
1	0.02 % reagent eritmasining optimal xajmi, ml	0.5
2	Eritmaning optimal muxiti, pH	8.5
3	Kompleks eritmasining vaqtga nisbatan barqarorligi, soat.	48
4	Sendel bo'yicha sezgirligi - mkg/sm ² / 25ml	0.0062 mkg/sm ²
5	Eritmaning to'lqin uzunligi - λ , nm	420

Metal ionini gossipol azohosilasi bilan rangli kompleks birikmasi holida aniqlashda $Pb - R$ kompleksining optik zichligi bilan aniqlanayotgan elementning haqiqiy qiymati orasidagi to'g'ri chiziqli bog'lanish mayjudligi nur yutilishi asosiy qonuniga qo'rg'oshining miqdori eritmada 2,0-50,0 mkg / 25 ml bo'lgan oraliqda bajarilishi kuzatildi.

Qo'rg'oshining GAH bilan kompleksi tarkibining molyar nisbati Asmusning to'g'ri chiziqlar metodi bilan o'rganildi. O'zaro tasir etuvchi komponentlarning stexiometrik nisbatlarini grafik usulda aniqlash uchun $(I/V)^n q/A$ bog'liqlik grafigi tuzildi. Bu bog'liqlik faqat n ning qiymati haqiqiy qiymat uchun to'g'ri chiziqni ifodalaydi. Tadqiqotda olingan natijalari ko'rsatishicha, ($Me: R = 1: 1$) nisbatda to'g'ri kelishi aniqlandi, (2-rasm)



2-rasm. Qo'rg'oshin ionining GAH reagenti bilan kompleksining molyar tarkibini Asmusning to'g'ri chiziq metodi yordamida aniqlash grafigi.

Xulosa va takliflar. Qo'rg'oshin metalini GAH reagenti bilan spektrofotometrik aniqlashda optimal sharoit aniqlandi. Shuningdek, Me-R kompleksining optik zichligi bilan aniqlanayotgan elementning haqiqiy qiymati orasidagi to'g'ri chiziqli bog'lanish mayjudligi qo'rg'oshining miqdori eritmada 2-50 mkg/25ml bo'lgan oraliqda bajarilishi bilan asoslandi. Kompleksning tarkibi 1:1 nisbatda ekanligi Asmus metodi bilan aniqlandi.

Tavsiya qilingan usul o'zinnig yuqori selektivligi, analiz usulinnig soddaligi bilan qo'rg'oshin ionini turli xil ekologik ob'ektlardan aniqlash amaliyotida qo'llash imkonini beradi.

ADABIYOTLAR

- Абдурахманова У.К. Применение госсипола в аналитической химии // Материалы VIII Международной научно-практической конференции «Молодеж и наука: реальность и будущее». – Россия, 2015. – Т. 1. – С. 32–35.
- Абдурахманова У.К., Кушиев Х.Х. Госсипол сирка кислотаси тузилишининг металлар билан комплекс ҳосил қилишдаги аҳамияти // Композицион материаллар. –2020. -№ 4. –Б.223-226.
- Абдурахманова У.К., М.Р.Аскарова Аналитические свойства госсиполуксусной кислоты // Журнал Универсум: химия и биология. – 2020. -№12 (78). –С.30-35.
- М.Р.Аскарова, Абдурахманова У.К., Якубова Н.Х., Гафуров М.Б. Спектрофотометрическое определение железа (III) с азопроизводными госсипола Россия, Universum (Химия и биология). -2022. 3(93). –С. 52-58.
- Przybylski P., Brzezinski B. The Complexes Between Schiff Base of Gossypol with L-Phenylalanine Methyl Ester and Some Monovalent Cations Studied by 1H NMR, ESI MS, FT-IR as Well as PM5 Semi-empirical Methods G'G' J. Mol. Struct. – 2003. -Vol.654.-P.167–176.
- Przybylski P., Schroeder G., Pankiewicz R., Brzezinski B., Bartl F. G'G' Complexes of Schiff Base of Gossypol with n-Butylamine and Some Monovalent or Bivalent Cations Studied by ESI MS, NMR, FT-IR as Well as PM5 Semiempirical Methods, Ibid.. – 2003. Vol.658. –P.193–205.
- Аскарова М.Р., Абдурахманова У.К., Абдуазимова З.У., Якубова Н.Х., Гафуров М.Б. Атроф-мухит объектларидан симоб (II) ни госсиполнинг азохосилалари билан аниклаш // Композицион материаллар.-2022. -№3. –Б.182-186.



Азиз АТАШОВ,

Докторант Национального университета Узбекистана

Екатерина КИНЬШАКОВА,

Преподаватель Национального университета Узбекистана

Даминбек ЗИЯТОВ,

Студент Национального университета Узбекистана

Айнурген ШИКНАЗАРОВ,

Преподаватель Каракалпакского Государственного университета

zamirauzakbergenova@mail.ru

Батырбай ТОРАМБЕТОВ,

Доцент Национального университета Узбекистана

torambetov_b@mail.ru

Шахноза КАДИРОВА,

Профессор Национального университета Узбекистана

kadirrova.shakhnoza@mail.ru

Рецензент д.х.н, профессор М.Махкамова

СИНТЕЗ И ИССЛЕДОВАНИЕ КОМПЛЕКСНЫХ СОЕДИНЕНИЙ НЕКОТОРЫХ 3d-МЕТАЛЛОВ С 2-АМИНО-5-ЭТИЛТИО-1,3,4-ТИАДИАЗОЛОМ

Аннотация

Синтезированы и исследованы комплексные соединения хлоридов, нитратов и ацетатов Co(II), Ni(II), Cu(II) и Zn с 2-амино-5-этилтио-1,3,4-тиадиазолом. Состав и строение полученных комплексных соединений установлены методами рентгенофлуоресцентного анализа, сканирующей электронной микроскопии с энергодисперсионным анализом, ИК-спектроскопии, дифференциального и рентгеноструктурного анализов. Были установлены что M:L в комплексах вступает в реакцию в соотношениях 1:2, 1:4 и 1:1.

Ключевые слова: координационные соединения, хлориды, нитраты и ацетаты Co(II), Ni(II), Cu(II) и Zn, 2-амино-5-этилтио-1,3,4-тиадиазол, термический анализ.

SYNTHESIS AND INVESTIGATION OF COMPLEX COMPOUNDS OF SOME 3d-METALS WITH 2-AMINO-5-ETHYLTHIO-1,3,4-TIADIAZOLE

Annotation

Complex compounds of chlorides, nitrates and acetates of Co(II), Ni(II), Cu(II) and Zn with 2-amino-5-ethylthio-1,3,4-thiadiazole were synthesized and studied. The composition and structure of the resulting complex compounds were established using the methods of X-ray fluorescence analysis, scanning electron microscopy with energy dispersive analysis, IR spectroscopy, differential thermal and X-ray diffraction analyses. It was established that M:L in complexes reacts in ratios of 1:2, 1:4 and 1:1.

Key words: coordination compounds, chlorides, nitrates and acetates of Co(II), Ni(II), Cu(II) and Zn, 2-amino-5-ethylthio-1,3,4-thiadiazole, thermal analysis.

2-AMINO-5-ETILTIO-1,3,4-TIADIAZOL BILAN BA'ZI 3d-METALLARINING KOMPLEKS BIRIKMALARI SINTEZI VA TADQIQOTI

Annotatsiya

2-amino-5-etiltio-1,3,4-tiadiadolni Co(II), Ni(II), Cu(II) va Zn xlorid, nitrat va atsetatlari bilan kompleks birikmalari sintez qilindi va o'rganildi. Olingan kompleks birikmalarning tarkibi va tuzilishi rentgenofluoressent analizi, energodissperzion analizli skanerlovchi elektron mikroskop, IK-spektroskopiya, differensial termik va rentgen sturuktur analizlari yordamida aniqlandi. M:L komplekslarda 1:2, 1:4 va 1:1 nisbatlarda reaksiyaga kirishishi aniqlandi.

Kalit so'zlar: koordinatsion birikmalar, Co(II), Ni(II), Cu(II) va Zn xlorid, nitrat va atsetatlari, 2-amino-5-etiltio-1,3,4-tiadiadol, termik analiz.

Введение. В последние годы исследователи уделяют особое внимание синтезу и изучению физико-химических и биологических свойств металлокомплексных соединений с азот- и серосодержащими гетероциклическими лигандами, что обусловлено их большой теоретической и практической значимостью. Введение новых функциональных групп в заведомо известные лекарственные препараты, полученные на основе гетероциклических соединений и изучение их влияния на изменение биологической активности, является одной из актуальных задач современной химии.

Известно, что вещества, имеющие в своей структуре пятичленные гетероциклы, в том числе цикл тиадиазола, обладают широким спектром биологической активности. Атом серы тиадиазола придает этим соединениям липофильные свойства, что обеспечивает их проникаемость через биологические мембранны. Среди производных тиадиазола известны соединения с бронхолитической, противовоспалительной, обезболивающей, антиоксидантной, противовирусной, антибактериальной и другими видами активности [1-5].

Высокая комплексообразующая способность производных меркаптотиадиазола связана с наличием нескольких атомов серы и особенностью ее строения, то есть наличием неподеленных электронных пар и донорными свойствами. Это дает возможность образования комплексов с полиздрами различной конфигурации, как за счет дативных, так и за счет ионных связей. В этом аспекте изучение комплексообразующих свойств производных тиадиазола является актуальным в свете определения особенности молекулярного и электронного строения исходных лигандов, так и стереохимии координационного полиздрама.

Целью работы явились разработка методики и синтез новых комплексных соединений хлоридов, ацетатов и нитратов Co(II), Ni(II), Cu(II) и Zn(II) на основе 2-амино-5-этилтио-1,3,4-тиадиазолом (L), изучение их строения и свойств современными физико-химическими методами исследования.

Методика эксперимента. В работе использовали лиганд 2-амино-5-этилтио-1,3,4-тиадиазол, для синтеза комплексных соединений использовали в виде кристаллогидратов следующие соли: хлориды, ацетаты и нитраты кобальта(II), никеля(II), меди(II) и цинка(II) - все соли марки «ч.д.а.».

Методика синтеза лиганда (L): смесь 1,5 ммоль тиадиазолтиона, 1,5 ммоль алкилгалогенида и 5 ммоль K₂CO₃ кипятили с обратным холодильником в 15 мл ацетона в течение 4-7 часов. Растворитель удаляли, остаток помещали в воронку с фильтром и промывали раствором NaOH для удаления непрореагировавшего тиона, далее промывали и перекристаллизовывали из этанола [6].

Методика синтеза комплексов: в колбу, снабженную обратным холодильником, вливали горячий раствор 0,249 г (0,001 моль) кристаллогидрата ацетата кобальта в 10 мл метанола. К горячему раствору соли металла, при постоянном перемешивании, по каплям добавляли горячий раствор 0,294 г (0,002 моль) лиганда 2-амино-5-этилтио-1,3,4-тиадиазола L в 10 мл метанола. Смесь кипятили в течение 1 ч, отфильтровывали в горячем виде и оставляли на кристаллизацию. Через 10 суток выпадал коричневый мелкокристаллический осадок, который отфильтровывали, затем несколько раз промывали этанолом и сушили на воздухе. Выход 70 %. Тпл. 223°C. Аналогично получены комплексные соединения хлоридов, нитратов и ацетатов Co(II), Ni(II), Cu(II) и Zn(II).

Выходы, температуры плавления и результаты элементного анализа приведены таблице 1.

Таблица 1.

Характеристики синтезированных комплексных соединений

№	Соединение/ Брутто формула	Цвет	Вых, %	T _{пл} , °C	Найдено/Вычислено, %			
					C	N	S	M
1	L / C ₃ H ₅ N ₃ S ₂	Бледно- молочный	81	178-181	24,9/24,5	29,2/ 28,6	44,6/ 43,5	
2	[CoL ₂ Cl ₂] / CoC ₆ H ₁₀ N ₆ S ₄ Cl ₂	Синий	65	186-189	17,3/17	19,6/ 19,8	31,2/ 30,2	13,2/ 13,9
3	[CoL ₂ (NO ₃) ₂] / CoC ₆ H ₁₀ N ₈ S ₄ O ₆	Бледно- розовый	62	108-110	15,6/15,1	23,9/ 23,48	27,2/ 26,83	12,1/ 12,4
4	[CoL ₂ (CH ₃ COO) ₂] / CoC ₁₀ H ₁₆ N ₆ S ₄ O ₄	Коричневый	70	223	25,8/25,48	17,8/ 17,8	27,6/ 27,18	12,3/ 12,5
5	[NiL ₂ Cl ₂] / NiC ₆ H ₁₀ N ₆ S ₄ Cl ₂	Светло- зеленый	75	230-232	17,2/16,98	20,2/ 19,8	31,1/ 30,2	13,1/ 13,9
6	[NiL ₂ (NO ₃) ₂] / NiC ₆ H ₁₀ N ₈ S ₄ O ₆	Светло- зеленый	65	127-129	15,8/15,1	23,5/ 23,5	27,3/ 26,8	12,0/ 12,4
7	[NiL ₂ (CH ₃ COO) ₂] / NiC ₁₀ H ₁₆ N ₆ S ₄ O ₄	Зеленый	70	138-140	25,9/25,5	17,8/ 17,8	27,7/ 27,2	12,2/ 12,5
8	[CuL ₄ Cl]Cl / CuC ₁₂ H ₂₀ N ₁₂ S ₈ Cl ₂	Черно- зеленый	89	171-173	20,2/19,9	23,3/ 23,24	35,9/ 35,4	8,6/ 8,9
9	[CuL ₄ (NO ₃)](NO ₃) / CuC ₁₂ H ₂₀ N ₁₂ S ₈ O ₆	Черно- зеленый	90	163-165	18,7/18,6	25,3/ 25,26	33,2/ 33	8,5/ 8,3
10	[Cu ₂ L ₂ (CH ₃ COO) ₄] / Cu ₂ C ₄ H ₂₂ N ₈ S ₁₀ O ₈	Зеленый	53	170	25,8/25,5	12,8/ 12,77	19,6/ 19,45	19,5/ 19,5
11	[ZnL ₂ Cl ₂] / ZnC ₆ H ₁₀ N ₆ S ₄ Cl ₂	Бледно- молочный	44	118-120	16,9/16,7	19,5/ 19,53	30,3/ 29,8	15,0/ 15,1
12	[ZnL ₂ (NO ₃) ₂] / ZnC ₆ H ₁₀ N ₈ S ₄ O ₆	Бледно- молочный	57	125-127	15,4/14,9	23,2/ 23,19	26,8/ 26,5	13,5/ 13,5
13	[ZnL ₂ (CH ₃ COO) ₂] / ZnC ₁₀ H ₁₆ N ₆ S ₄ O ₄	Бледно- молочный	48	187	25,4/25,2	17,7/ 17,6	26,9/ 26,8	13,5/ 13,6

Методы исследования структуры. Квантово-химический расчет реакционной способности лиганда проводили методом DFT/B3LYP базисом 6-311G(d,p) с использованием программ Gaussian 09 и GaussView 6.

Количества азота, серы и металла в полученных комплексных соединениях были определены методом сканирующей электронной микроскопии (SEM EVO MA 10, Zeiss) и энергодисперсионной рентгеновской спектроскопии (EDX). Рентгенофлуоресцентный анализ проводился с помощью прибора «Rigaku NEX CG EDXRF».

ИК-спектры поглощения соединений регистрировали в области 400-4000 см⁻¹ на спектрофотометре «Shimadzu IRTracer-100».

Термогравиметрические исследования также были проведены с использованием термопар К-типа (Low RG Silver) и алюмооксидного тигля на дериватографе “Netzsch Simultaneous Analyzer STA 409 PG” (Германия). Все измерения были сняты в среде инертного азота при скорости потока 50 мл/мин. Температурный интервал нагревания составил 20-600°C, а скорость нагрева - 5град/мин.

Результаты и обсуждение. Для определения характера распределения электронной плотности и эффективных зарядов на донорных атомах в молекуле лиганда, которые могут координироваться к атому комплексообразователя, был проведен квантово-химический расчет реакционной способности лиганда (рис. 1).

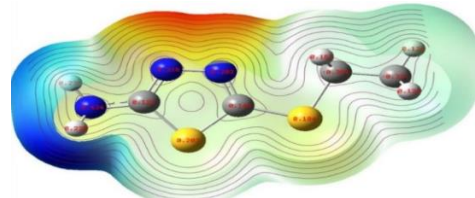


Рис. 1. Геометрическое строение, МЭП и распределение зарядов лиганда, рассчитанные по методу DFT/ B3LYP базисом 6-311G(d,p)

Анализируя значения зарядов и распределение электронной плотности, можно судить о том, что вероятными центрами координации с ионом металла в молекуле лиганда являются донорные атомы азота (N) (-0.216, -0.202 эВ) тиадиазольного кольца. Атом азота в группе $-NH_2$ имеет высокий отрицательный заряд (-0.433 эВ), однако он скомпенсирован положительным зарядом водородов, связанных с ним.

Таким образом, можно сделать вывод о том, что при реакции лиганд вероятнее будет координироваться к иону-комплексообразователя за счет атома азота в третьем положении тиадиазольного кольца.

На основании данных SEM и энергодисперсионного анализа, комплексообразование ионов металлов с органическим лигандом подтверждается обнаружением многочисленных пиков металлов в EDX спектре (рис. 2.).

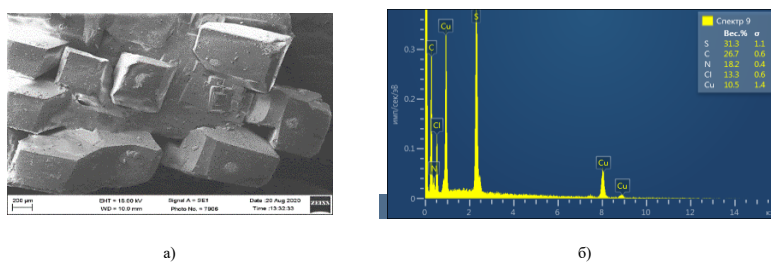


Рис. 2. Микроструктура комплексного соединения $[CuL_2Cl]Cl$ (а) и данные ЭДА (б)

На рисунке 3 приведены результаты рентгенофлуоресцентного анализа комплекса $[CuL_2Cl]Cl$, где соотношение элементов Cu:S:Cl соответствует 1:8:2. Это свидетельствует о том, что в комплексе металлы и лиганд связаны в соотношении 1:4.

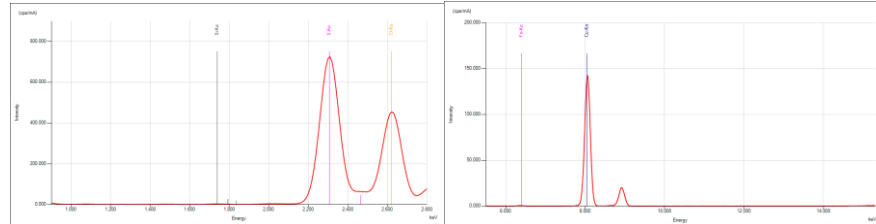


Рис. 3. Рентгенофлуоресцентный анализ комплекса $[CuL_2Cl]Cl$

Для определения центров координации в синтезированных комплексных соединениях хлоридов, нитратов и ацетатов Co(II), Ni(II), Cu(II) и Zn(II) с 2-амино-5-этилтио-1,3,4-тиадиазолом L, были изучены их спектры поглощения методом ИК спектроскопии.

В ИК спектре лиганда обнаружены характеристические полосы поглощения валентных колебаний функциональных групп N-H, C-H в высокочастотной области при 3257 cm^{-1} и 3095 cm^{-1} , согласно [7]. Полосы поглощения симметричных, и ассиметричных колебаний функциональной группы C=N и деформационного колебания NH₂ аминогруппы появляются в среднечастотных областях 1620 cm^{-1} ($\nu_{as}\text{C=N}$), 1419 cm^{-1} ($\nu_{as}\text{C=N}$) и 1523 cm^{-1} ; валентные колебания фрагментов =N-N=, и C-S отмечены в области 1045 и 684 - 673 cm^{-1} , соответственно [8] (рис. 4.).

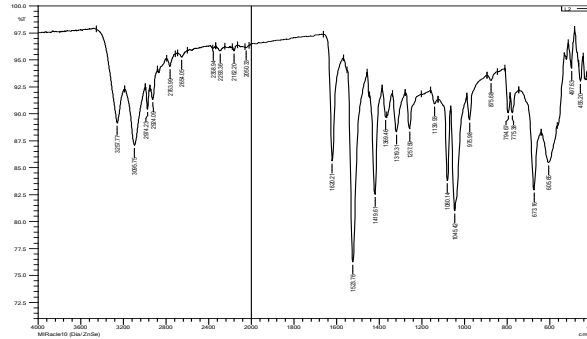


Рис. 4. ИК-спектр лиганда L

ИК спектр комплекса $CoL_2(CH_3COO)_2$ (рис.5 а) снят для монокристаллов, которые в дальнейшем были подвергнуты рентгеноструктурному анализу, поэтому они представляют собой особенную ценность. В [9] указано, что валентные колебания некоординированной COO⁻-группы должны проявляться при 1750 - 1700 cm^{-1} . В ИК спектре обсуждаемого комплекса эти полосы не обнаружены. Кроме того, согласно [9], полосы поглощения для ассиметричных валентных колебаний координированной COO⁻-группы должны проявляться при 1650 - 1500 cm^{-1} , для симметричных

валентных колебаний 1400-1300 cm^{-1} . Известно [9], что частота ассиметричного валентного колебания более чувствительна к влиянию координации, чем частота симметричного; при этом частота ассиметричного колебания возрастает, а симметричного убывает. В спектре анализируемого комплекса проявилась интенсивная полоса симметричного валентного колебания группы COO^- при 1375 cm^{-1} . А также проявляется пик при 1600 cm^{-1} соответствующий валентным колебаниям карбонильной группы. Это свидетельствует о том, что ацетатная группа монодентатно присоединена к центральному атому.

В ИК спектре комплекса валентные колебания аминогруппы остаются неизменными по отношению к свободному лиганду, имея уширенные сигналы с максимумами при 3080 и 3280 cm^{-1} . Таким образом, согласно данным ИК-спектроскопии комплексов Co(II) , Ni(II) , Zn(II) ацетатный ион является монодентатно координированным к центральному атому в виде ацидолиганда. Выводы, сделанные из данных ИК - спектры, однозначно подтверждены результатами рентгеноструктурного анализа комплекса $\text{CoL}_2(\text{CH}_3\text{COO})_2$.

Расшифровка ИК-спектра $[\text{Cu}_2\text{L}_2(\text{CH}_3\text{COO})_4]$ показала, что значительным изменениям подвергаются полосы поглощения симметричных валентных колебаний связи $\text{C}=\text{N}$ цикла при 1628 cm^{-1} смещающейся в низко-частотную область 1612 cm^{-1} с разницей на $\sim 16 \text{ cm}^{-1}$ по сравнению с положением в ИК-спектре свободного лиганда. Также в ИК-спектре комплекса в отличие от спектра свободного лиганда в области при 1574 cm^{-1} и 1409 cm^{-1} проявляются новые полосы, отнесенные, к колебаниям карбоксильных групп $\nu_{\text{assym}}(\text{COO}^-)$ и $\nu_{\text{sym}}(\text{COO}^-)$, соответственно [13]. Когда происходит ионизация, приводящая к образованию группы COO^- , возможен резонанс между двумя связями $\text{C}-\text{O}$ с последующим исчезновением полос $\text{C}=\text{O}$. Отсутствие интенсивной полосы поглощения валентного колебания карбонильной группы в области 1630-1750 cm^{-1} [14], свидетельствует об отсутствии связи $\text{C}=\text{O}$ в соединении, что так же свидетельствует о том, что в комплексе ацетата меди оба кислорода однотипно соединены с металлом. Полосы при 1265 cm^{-1} и 1157 cm^{-1} отнесены к валентным колебаниям связи $\text{C}-\text{O}$. В ИК-спектре комплекса в отличие от спектра свободного лиганда в низко-частотной области при 552 cm^{-1} и 419 cm^{-1} проявляются новые полосы, отнесенные, к колебаниям связей $\text{M}-\text{O}$ и $\text{M}-\text{N}$ [9] (рис. 5 б).

Таким образом, согласно данным ИК-спектроскопии комплексов Cu(II) , ацетатный ион является бидентатно координированным к центральному атому в виде ацидолиганда, которые подтверждены результатами рентгеноструктурного анализа комплекса $[\text{Cu}_2\text{L}_2(\text{CH}_3\text{COO})_4]$.

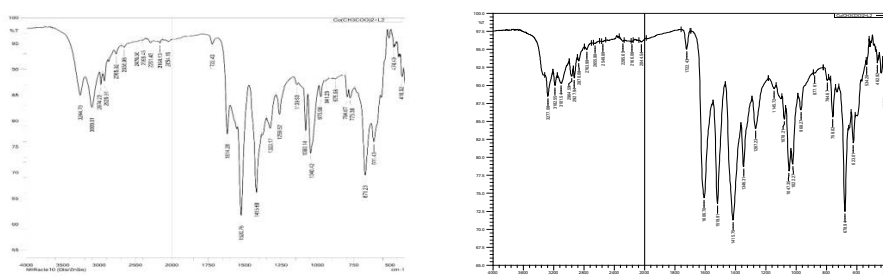


Рис. 5. ИК спектры комплексов $[\text{CoL}_2(\text{CH}_3\text{COO})_2]$ (а) и $[\text{Cu}_2\text{L}_2(\text{CH}_3\text{COO})_4]$ (б)

Сопоставляя ИК спектры L и его комплексы с хлоридами, ацетатами и нитратами металлов, можно сказать, что в общем значительным изменениям подвергается положение полос симметричных валентных колебаний связи $\text{C}=\text{N}$ и валентных колебаний связи $=\text{N}-\text{N}=$ гетероцикла, которые при переходе от L к комплексам смещаются для первых в область низких частот на 6-20 cm^{-1} и на 5-58 cm^{-1} - для вторых (табл. 2.). Полосы ассиметричных валентных колебаний связи $\text{C}=\text{N}$ смещаются в область низких частот на 5-38 cm^{-1} . Такую картину, по-видимому, можно объяснить смещением электронной плотности при комплексообразовании по одному из атомов азота тиадиазолного кольца (рис. 5).

Положение полосы валентных колебаний связи $\text{S}-\text{C}$ остается неизменным, располагаясь в области 690-673 cm^{-1} . Валентные колебания аминогруппы также остаются неизменными в области 3257 cm^{-1} , но в ИК спектре комплексов эти полосы более разрешены и имеют максимумы при 3230 и 3305 cm^{-1} . Полосы, появившиеся в ИК спектрах комплексов при 412 - 443 cm^{-1} , согласно [9], отнесены к валентным колебаниям связи $\text{N}-\text{M}$. Отсюда можно сделать вывод, что координация гетероциклических лигандов происходит за счет эндоциклических атомов азота.

При этом, поскольку на основании данных ИК трудно определить, какой из эндоциклических атомов азота координируется, можно, основываясь на результатах РСА, полученных нами ранее для комплексов Co(II) и Cu(II) [10, 11, 12], с большой долей вероятности утверждать, что и в случае синтезированных здесь комплексов координация осуществляется через эндоциклический атом азота, расположенный в 3-положении к сильному электронодонорному заместителю - экзоциклической аминогруппе.

Основные характеристические полосы поглощения в ИК спектрах синтезированных комплексов представлены в таблице 2.

Таблица 2.

Основные частоты в ИК-спектрах L и его комплексов (cm^{-1})

Соединение	$\nu_{\text{s}}(\text{C}=\text{N})$	$\nu_{\text{as}}(\text{C}=\text{N})$	$\nu(\text{N-N})$	$\nu(\text{NH}_2)$	$\nu(\text{C-S})$	δNH_2	M-N	M-O
L	1620	1419	1045	3257	673	1523		
$[\text{CoL}_2\text{Cl}_2]$	1604	1450	1026	3242	698	1517	433	
$[\text{CoL}_2(\text{NO}_3)_2]$	1610	1442	1018	3305	675	1525	420	557
$[\text{CoL}_2(\text{CH}_3\text{COO})_2]$	1614	1415	1040	3244	671	1520	416	556
$[\text{NiL}_2\text{Cl}_2]$	1600	1448	1027	3230	642	1523	418	
$[\text{NiL}_2(\text{NO}_3)_2]$	1612	1442	1026	3294	646	1517	414	472
$[\text{NiL}_2(\text{CH}_3\text{COO})_2]$	1613	1413	1024	3265	667	1516	422	561
$[\text{CuL}_2\text{Cl}_2]$	1611	1456	1034	3231	640	1519	443	
$[\text{CuL}_2(\text{NO}_3)_2]$	1624	1529	1026	3286	644	1529	416	557
$[\text{Cu}_2\text{L}_2(\text{CH}_3\text{COO})_4]$	1606	1415	1022	3277	678	1519	412	534
$[\text{ZnL}_2\text{Cl}_2]$	1609	1413	1041	3263	675	1517	418	
$[\text{ZnL}_2(\text{NO}_3)_2]$	1631	1448	1026	3284	678	1521	412	455
$[\text{ZnL}_2(\text{CH}_3\text{COO})_2]$	1613	1414	1020	3261	673	1521	425	560

Анализ дериватограмм комплексов показал, что для всех соединений термическая деструкция в интервале температур начинается с 100 °C и заканчивается 600 °C. На кривых ДТГА этот процесс отмечен рядом эндо- и экзоэффектов обусловленных разрывом старых химических связей и образованием новых.

На термогравиограммах комплексов хлоридных солей металлов, в области 100-200°C обнаружены эндоэффекты, относящиеся к отщеплению органического радикала от молекулы лиганда с 20%-ной потерей массы (рис. 6). Следующие кривые с эндотермическим эффектом происходят вследствие потери массы при разрушении тиадиазольных фрагментов при температуре 270 °C.

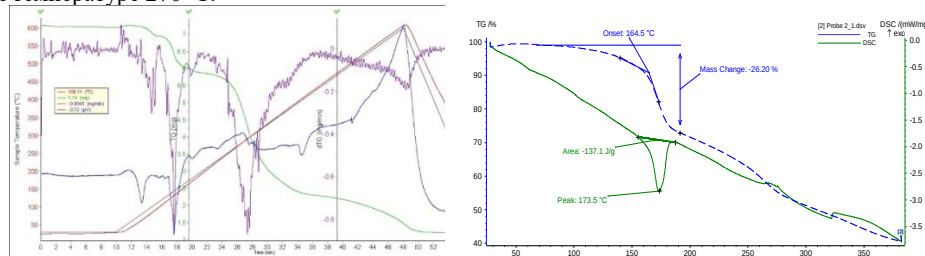


Рис. 6. Термограммы комплексных соединений $[\text{CoL}_2\text{Cl}_2]$ (слева) и $[\text{Cu}_2\text{L}_2(\text{CH}_3\text{COO})_4]$ (справа)

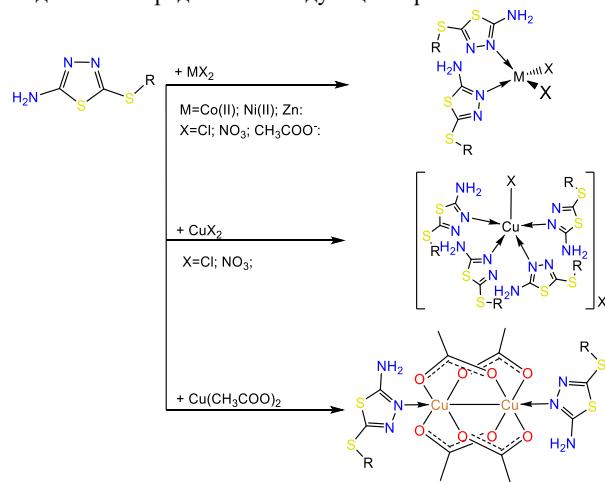
Термическое исследование комплекса $[\text{CuL}_4(\text{NO}_3)_2](\text{NO}_3)$ проводились в температурном интервале от 20 до 400 °C. В этом интервале на кривой ТГ наблюдается участок потери веса с экзотермическим процессом от 213 °C до 227 °C, с убылью массы 76,85% (пик DSC при $T_{\max} = 218,4$ °C соответствует удалению четырех молекул лиганда из молекулы комплекса). Энталпия этого процесса составляет $-323,9$ Дж/г соответственно.

На термогравиограммах нитратных солей металлов, в области 80-200°C обнаружены экзоэффекты, относящиеся к разложению нитратных ионов с потерей массы 16 %, что соответствует потере массы двух молей NO_2 от общей массы комплекса. Нужно отметить, что в этих температурных интервалах не обнаружены эндоэффекты, которые соответствуют дегидратации молекулы воды из внутренних или внешних сфер комплексов. Это свидетельствует о том, что в комплексах отсутствует координационная и кристаллизационная вода.

Последние эффекты на термогравиограммах синтезированных комплексов при 550-600 °C обусловлены образованием оксидов металлов. Таким образом, данные термических исследований подтвердили правомерность предложенных на основании результатов элементного анализа и спектроскопических исследований формул синтезированных комплексов.

Заключение: Разработана методика и синтезированы 12 новых комплексных соединений различного состава M:L=1:2; 1:4; 1:1 хлоридных, нитратных, ацетатных солей Co(II), Ni(II), Cu(II) и Zn с гетероциклическим лигандом 2-амино-5-этилтио-1,3,4-тиадиазолом, при этом полидентатный лиганд проявляет монодентатность с образованием преимущественно нейтральных и катионных моноядерных комплексов, а также биядерного комплекса с ацетатом меди.

По результатам анализов SEM и EDX, рентгенофлуоресцентного, термического и ИК-спектроскопии синтезированным комплексным соединениям предложено следующее строение:



ЛИТЕРАТУРА

- Abdel-Wahab B. F., Abdel-Aziz H. A., Ahmed E. M. Synthesis and antimicrobial evaluation of some 1,3-thiazole, 1,3,4-thiadiazole, 1,2,4-triazole, and 1,2,4-triazolo[3,4-b][1,3,4]-thiadiazine derivatives including a 5-(benzofuran-2-yl)-1-phenylpyrazole moiety // Monatshefte Für Chemie - Chemical Monthly, 2008.-140(6), 601–605.
- Казашвили Ю.Г. Демидова М.А. Исследование анальгетической активности новых производных тиадиазола // Современные проблемы науки и образования. 2012. - № 6, URL: www.science-education.ru/106-7306.
- Joseph A., Shah C. S., Kumar S. S., Alex A. T., Maliyakkal N., Moorkoth S., & Mathew J. E. Synthesis, in vitro anticancer and antioxidant activity of thiadiazole substituted thiazolidin-4-ones // Acta Pharmaceutica, 2013.-63(3), 397–408.
- Altintop M.D., Sever B., Özdemir A., İlgin S., Atlı Ö., Turan-Zitouni G. & Kaplancıklı Z.A. (2018). Synthesis and Evaluation of a Series of 1,3,4-Thiadiazole Derivatives as Potential Anticancer Agents // Anticancer Agents Med Chem. 18, 1606-1616.

5. Karaburun A., Acar Çevik U., Osmaniye D., Sağlık B., Kaya Çavuşoğlu B., Levent S., Kaplancıklı Z. Synthesis and Evaluation of New 1,3,4-Thiadiazole Derivatives as Potent Antifungal Agents // Molecules, 2018.-23(12), 3129.
6. Toshmurodov T.T., Ziyaev A.A., Elmurodov B.Zh., Ismailova D.S., Kurbanova E.R. Highly Selective Synthesis and Fungicidal Activity of the Novel 2-Alkylthio-5-Amino-1,3,4-Thiadiazoles // Journal of Chemistry and Chemical Sciences, 2016.-Vol.6(3), 199-204.
7. Казицина А.А., Куплетская Н.Б. Применение УФ-, ИК- и ЯМР-спектроскопии в органической химии. М.: Книга по Требованию. – 2013. – 264 с.
8. Kadirova S.A., Ishankhodzhaeva M.M., Parpiev N.A., Karimov Z., Tozhboev A., Tashkhodzhaev B. A five-coordinate complex of copper chloride with 2-amino-5-ethyl-1,3,4-thiadiazole // Russian Journal of General Chemistry. – 2007. – V. 77(10). – P. 1799–1801.
9. Накамото К. ИК-спектры неорганических и координационных соединений // М.: Мир, 1996. -204 с.
10. Torambetov B., Kadirova Sh., Toshmurodov T., Ashurov J., Parpiev N., A. Ziyaev. Crystal structure of tetra- μ -acetato-bis[(5-amino-2-methylsulfanyl-1,3,4-thiadiazole-*kN*¹)copper(II)] // Acta Crystallography Crystallographic Communications E Acta Cryst. (2019). E75, 1239–1242. doi.org/10.1107/S2056989019010272.
11. Торамбетов Б.С., Кадирова Ш.А., Абдираймов А.Т.. Синтез и изучение методом рса комплекса бис(апетато)-бис(2-амино-5-метилтио-1,3,4-тиадиазол) кобальта(II) // XVII Международной конференции «Спектроскопия координационных соединений», Россия, Кубанский государственный университет, г. Туапсе, 10 – 13 сент., – 2020, – С. 302–303.
12. Торамбетов Б.С., Кадирова Ш.А., Хайруллаев Г.У., Парпиев Н.А. Синтез и исследование структуры пятикоординационного комплекса хлорида Cu(II) с 2-амино-5-этилтио-1,3,4-тиадиазолом // “Композитционные материалы” Научно-технический и производственный журнал. Узбекистан, 2020. №3. – С. 19-24
13. Mathey Y., Greig D.R., Shriner D. F. Variable-temperature Raman and infrared spectra of the copper acetate dimer Cu₂(O₂CCH₃)₄(H₂O)₂ and its derivatives // Inorganic Chemistry. – 1982. – V. 21(9). – P. 3409 – 3413. <https://doi.org/10.1021/ic00139a028>.
14. Bellamy L.J. The Infra-red spectra of complex molecules // Methuen. – 1975. London.



Олий АХМЕДОВ,

PhD, ст. науч. сотр., Институт биоорганической химии им. акад. А.С. Садыкова Академии наук Республики Узбекистан

E-mail:akhmedov.oliv@gmail.com

Шавкат ШОМУРОТОВ,

док. хим. наук, вед. науч. сотр., Институт биоорганической химии им. акад. А.С. Садыкова Академии наук Республики Узбекистан

E-mail:shsha@mail.ru

Аббасхан ТУРАЕВ,

док. хим. наук, акад., гл. науч. сотр., Институт биоорганической химии им. акад. А.С. Садыкова Академии наук Республики Узбекистан

E-mail:abbaskhan@mail.ru

Под редакцией д.х.н., проф. Ощепковой Ю.И.

ПРИСОЕДИНЕНИЕ ГУАНИДИНА К ПЕКТИНОВЫМ ПОЛИСАХАРИДАМ И НЕКОТОРЫМ ИХ ПРОИЗВОДНЫМ РАЗЛИЧНЫМ ТИПОМ ХИМИЧЕСКОЙ СВЯЗИ

Аннотация

Разработаны методы химического присоединения гуанидиновых фрагментов к макромолекулам пектиновых полисахаридов и их некоторых производных, содержащих реакционно-способные альдегидные группы. Найдены условия реакции, позволяющие синтезировать продукты, отличающиеся структурой, составом и другими характеристиками. Доказано, что химическое связывание гуанидина с полисахаридными молекулами может быть осуществлено посредством азометиновых, аминных и ионных связей.

Ключевые слова: полисахариды, пектин, гуанидин, азометиновые связи, химическое восстановление, комплекс.

TURLI KIMYOVIY BOG'LAR ORQALI GUANIDINNI PEKTIN POLISAHARIDLARI VA ULARNING BA'ZI HOSILALARIGA BIRIKTIRISH

Annotatsiya

Pektin polisaharidlari va ularning reaksiyon-faol aldegid guruhlari tutgan hosilalari makromolekulalariga guanidin fragmentini kimyoviy bog'lash usullari ishlab chiqildi. Strukturasi, tarkibi va boshqa xususiyatlari bilan farq qiladigan mahsulotlar sintez qilish sharoitlari aniqlandi. Guanidinni polisaharid molekulalariga kimyoviy bog'lashning azometin, amin va ion bog'lari orqali amalga oshirish mumkinligi isbotlandi.

Kalit so'zlar: polisaharidlar, pektin, guanidin, azometin bog'lari, kimyoviy qaytarilish, kompleks.

ADDITION OF GUANIDINE TO PECTIN POLYSACCHARIDES AND SOME OF THEIR DERIVATIVES BY VARIOUS TYPES OF CHEMICAL BONDS

Abstract

Methods for the chemical addition of guanidine fragments to macromolecules of pectin polysaccharides and some of their derivatives containing reactive aldehyde groups were developed. Reaction conditions were found that make it possible to synthesize products that differ in structure, composition, and other characteristics. It was proven that the chemical binding of guanidine to polysaccharide molecules could be carried out through azomethine, amine, and ionic bonds.

Key words: polysaccharides, pectin, guanidine, azomethine bonds, chemical reduction, complex.

Введение. Актуальной задачей химии высокомолекулярных соединений считается разработка и исследование новых макромолекулярных систем, предназначенных для применения в медицине и фармакологии. Среди различных классов высокомолекулярных соединений, синтезируемых для этих целей, в центре внимания находятся водорастворимые полимерные производные гуанидина, большинство из которых, как известно, обладают эффективными антимикробными свойствами и не относятся к разряду токсичных веществ [1,2]. На сегодняшний день трансформация гуанидина из низкомолекулярного в полимерное состояние осуществляется на основе реакции сополимеризации при участии диаминов [3-5]. В данном подходе синтеза такие свойства конечных продуктов, как молекулярная масса, плотность заряда, средство к растворителю, строение, удается регулировать путем изменения условий реакции или подбором длины исходного углеводородного радикала.

Несмотря на имеющийся громадный массив исследований, касающихся получения полигуанидиновых соединений, работы в области синтеза биологически активных производных полисахаридов, содержащих в структуре гуанидиновые группы, практически отсутствуют. Поэтому синтез и систематическое исследование таких макромолекулярных систем представляет определенную теоретическую и практическую ценность, как для развития химии физиологически активных полимеров, так и для создания новых малотоксичных лекарственных препаратов

широкого спектра антимикробного действия. Необходимо отметить, что введение в мономерные единицы полисахаридов гуанидиновых фрагментов может открыть возможность получения новых полимерных производных, обладающих физиологически активными свойствами.

Целью работы являлась разработка методов химического присоединения гуанидиновых фрагментов к макромолекулам пектиновых полисахаридов и их некоторых производных.

Материалы и методы. В работе использованы: коммерческий цитрусовый пектин со степенью этерификации $>55\%$ и средней молекулярной массой 162 кДа; гуанидин углекислый квалификации х.ч.; гуанидин гидрохлорид квалификации х.ч.; боргидрид натрия (Sigma-Aldrich) - белый кристаллический порошок с массовой долей основного вещества $\geq 99\%$; натрий йодокислый мета (ТУ 6-09-02-54-74) квалификации ч.д.а.

Периодатное окисление цитрусового пектина. 0.01 моль цитрусового пектина растворяли в 100 мл воды. После растворения полисахарида добавляли 200 мл ацетатного буфера (рН 4.25) и 0.2 н раствора NaIO_4 при молярном соотношении пектин: $\text{IO}_4^- = 1:1.5$. Смесь оставляли перемешиваться на 1-4 ч при комнатной температуре. Реакцию периодатного окисления завершали добавлением 15 мл этиленгликоля. По окончании реакции смесь диализовали против дистиллированной воды до отрицательной реакции на ионы IO_4^- и IO_5^- . Конечные продукты, выделенные сублимационной сушкой, анализировали методом йодометрического титрования [6]. Степень окисления диальдегидпектина (ДАП), найденная титрованием, составила 18-47 моль%.

Химическая модификация гуанидина с ДАП. В стакан объемом 250 мл помещали 0.01 моль ДАП со степенью окисления 18-47 моль%, затем добавляли 100-150 мл воды, после растворения ДАП, при постоянном перемешивании на магнитной мешалке, вливали раствор, содержащий 0.1-0.35 моль $(\text{H}_2\text{N})_2\text{C}=\text{NH} \times 1/2 \text{H}_2\text{CO}_3$. Реакция конденсации протекала при 20°C в течение 1 ч и рН 6.0-11.0. В конце добавляли 0.5 М раствор HCl и доводили рН реакционной среды до 6.5-6.7. Образовавшиеся продукты выделяли путем сублимации воды из предварительно замороженного диализированного водного раствора в мешках с пределом пропускания по белку 5000 Да. Количество гуанидина в образцах определяли методом ацидиметрического титрования [7].

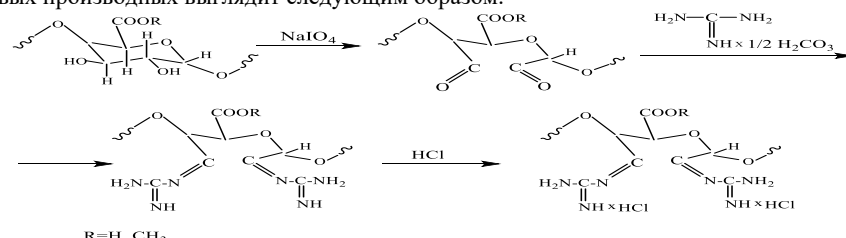
Химическое восстановление азометиновых связей гуанидинсодержащих производных пектина. Трансформацию азометиновых связей в гуанидинсодержащих производных пектина проводили следующим образом: 1 г образца растворяли в 50 мл воды и добавляли фосфатный буфер с рН 8.5. Далее в реакционную смесь вводили свежеприготовленный водный раствор NaBH_4 , восстанавливающего реагента брали в 2-кратном мольном избытке (0.25 г) в расчете на 1 моль гуанидинсодержащего элементарного звена полисахарида. Реакция восстановления продолжалась 5 ч, при $t=20^\circ\text{C}$ и постоянном перемешивании. В конце добавляли 0.5 М раствор HCl и доводили рН раствора до 6.2-6.5. Полученный раствор диализовали против дистиллированной воды в течение 24 ч (с трехкратной сменой диализной воды). Диализат подвергали сублимационной сушке, затем анализировали на содержание азота. Для обоснования прохождения реакции восстановления лабильных азометиновых связей до прочных $-\text{CH}_2\text{-NH-}$ связей, образец подвергали гидролизу в течение 24 ч при значении рН 8.5.

Метод получения пектата натрия. 50 г цитрусового пектина растворяли в 1 л воды. Далее в образовавшийся раствор медленно добавляли 1% раствор NaOH до значения рН 8.8-9.0 и выдерживали 2 ч при 55-60°C. Полученный пектат натрия осаждали ацетоном, многократно промывали 75% этианолом и сушили при 45-50°C [8]. Контроль за состоянием карбоксильных функциональных групп при получении пектата натрия проводился методом ИК-спектроскопии в области валентных колебаний группы $-\text{COO}^-$ (1600-1800 cm^{-1}).

Получение комплексов гуанидина с пектатом натрия. Для установления предельного связывания гуанидина проведена серия экспериментов с различным соотношением пектата натрия и низкомолекулярного агента. Полимерные соли гуанидина синтезировали в водной среде по методике, которая состояла в следующем: к водному раствору пектиновой соли добавляли гуанидин гидрохлорид при молярном соотношении $-\text{COONa}:(\text{H}_2\text{N})_2\text{C}=\text{NH}=1:0.5-4$ моль. Раствор оставляли перемешиваться на 0.25-5 ч при комнатной температуре. Далее целевой раствор подвергали диализу в течение 24 ч (с трехкратной сменой диализной воды) в мешках с пределом пропускания по белку 5000 Да. Продукты реакции отделяли путем сублимационной сушки. Характеристическую вязкость пектата натрия и полученных комплексов определяли путем измерения времени течения растворов в вискозиметре Убелоде [9]. В качестве растворителя использовали 1% раствор NaCl . Время течения растворов для каждого образца измерялось трижды. Качественное содержание гуанидина вычисляли методом УФ-спектроскопии при $\lambda_{\text{max}}=195 \text{ nm}$ [10].

ИК-спектры всех синтезированных соединений снимали на ИК-спектрометре Vector-22 в области длин волн 400-4000 cm^{-1} в таблетках KBr (3 мг образца/300 мг KBr). Количество азота во всех образцах вычисляли на элементном анализаторе марки Eura EA (Italy).

Результаты и обсуждение. Химическое присоединение гуанидина к макромолекулам окисленного пектина происходит через реакцию нуклеофильного замещения. В конечном счете после завершения реакции должны образоваться продукты, в которых первичные аминогруппы гуанидина связаны с электрофильными альдегидными группами модифицированного пектина посредством легко гидролизуемых азометиновых связей ($-\text{C}=\text{N}-$). Полная схема синтеза азометиновых производных выглядит следующим образом:



Для определения оптимальных условий реакции и предельного количества гуанидина, приходящегося на единицу мономерного звена диальдегидпектина, нами была проведена серия экспериментов, результаты которых представлены в таблице 1.

Таблица 1

Влияние условий проведения реакции на состав продуктов взаимодействия ДАП с гуанидином ($t=1$ ч; $t=20^\circ\text{C}$)

№	Степень окисления ДАП, моль%	Молярное соотношение ДАП:(H ₂ N) ₂ C=NH	pH среды	Содержание азота, %	Степень замещения, моль%	Содержание гуанидина, %
1	18	1:2	11.0	4.1±0.64	18.5±2.6	4.6±1.1
2	18	1:2	9.5	5.8±0.75	27±4.0	6.8±1.0
3	18	1:2	9.0	7.0±0.48	31±3.3	8.5±0.8
4	18	1:3	9.0	9.1±0.67	44±3.5	11.2±0.9
5	33	1:2	9.5	11.0±0.45	53±2.7	14.1±1.2
6	33	1:3	8.0	8.7±0.53	41±3.0	10.2±0.7
7	47	1:3	9.0	20.6±1.5	113±6.0	30.8±2.3
8	47	1:4	9.0	21.4±2.0	115±5.0	32.0±1.6
9	47	1:3	7.5	8.1±2.6	39±4.0	9.5±1.0
10	47	1:3	6.0	5.2±0.58	25±3.1	6.4±0.8

Исходя из сравнительных данных, представленных в таблице 1, можно сделать следующие заключения:

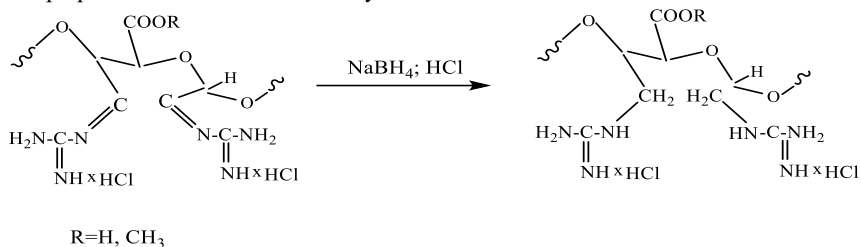
-количество содержание гуанидина в продуктах реакции и степень замещения альдегидных групп молекулами гуанидина зависит от pH среды. При этом наиболее оптимальной средой для химической фиксации гуанидина к макромолекулам окисленного пектине является pH 9.0;

-число альдегидных групп в окисленном пектине оказывает непосредственное влияние на состав конечных продуктов. Соответственно, с увеличением содержания -CHO групп в модифицированном пектине возрастает степень замещения и содержание гуанидина в конечных продуктах;

-пределное связывание гуанидина с мономерной единицей окисленного пектине происходит при молярном соотношении ДАП:(H₂N)₂C=NH×1/2H₂CO₃=1:3. Дальнейшее увеличение концентрации гуанидина в реакционной среде незначительно влияет на состав продуктов реакции.

ИК-спектр гуанидинпектина содержал полосы максимума в областях 3354 и 3168 cm⁻¹ (-OH), 1660 cm⁻¹ (-C=N-), 1560 cm⁻¹ деформационное колебание (-NH₃⁺), 1442 cm⁻¹ δ_{as}(CH₃)_E и 1367 cm⁻¹ δ_s(CH₃)_E.

Образовавшиеся лабильные азометиновые связи между гуанидином и альдегидными группами ДАП могут быть стабилизированы в щелочной среде в присутствии боргидрида натрия. При таких условиях следует учитывать тот факт, что восстановление азометиновых связей в щелочной среде может сопровождаться одновременным их расщеплением и снижением начальной степени замещения образца. В связи с этим нами проведено химическое восстановление азометиновых связей при pH 8.5 в течение 5 ч по следующей схеме:



Результаты исследования показали, что при химическом восстановлении азометиновых связей при значении pH 8.5 и продолжительности 5 ч происходит уменьшение исходной степени замещения образца с 113±6.0 до 92±3.5 моль%. При этом нужно отметить, что при проведении химического восстановления в течение 5 ч происходит глубокая трансформация азометиновых связей в прочные аминные связи. Поскольку конечная степень замещения образца, прошедшего химическое восстановление, согласно результатам гидролиза, составляет 85±2.3 моль%.

Присутствие комплексообразующих -COO⁻ групп в пектиновых полисахаридах, а также наличие аминогрупп в структуре гуанидина предопределяет возможность фиксации низкомолекулярного фрагмента к макромолекулярной цепи посредством ионных связей. Исходя из этих особенностей, нами были получены комплексы гуанидина с пектиновыми полисахаридами. Результаты этой части исследования представлены в таблице 2.

Таблица 2

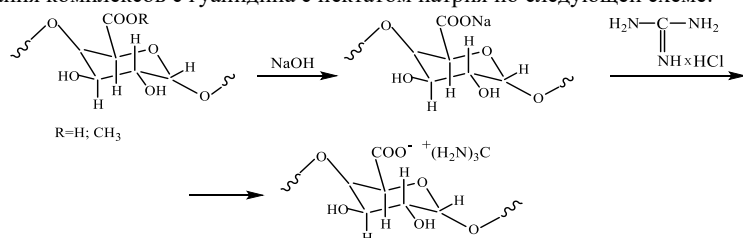
Влияние молярного соотношения гуанидина на его содержание в составе продуктов реакции ($t=5$ ч; $t=20^\circ\text{C}$)

№	Молярное соотношение-COONa:(H ₂ N) ₂ C=NH×HCl	Содержание азота, %	Степень замещения, моль%	Содержание гуанидина, %	[η], дL/g
1	1:0.5	2.8±0.73	13.7±3.4	3.8±1.0	3.10±0.12
2	1:1	5.2±0.80	26.4±4.5	6.7±1.15	2.85±0.10
3	1:2	7.8±1.06	41.1±3.2	10.3±1.42	2.54±0.09
4	1:4	10.2±0.93	53.0±4.4	13.8±1.26	2.48±0.10

Примечание. Характеристическая вязкость $[\eta]$ пектата натрия составила 3.47±0.10 дL/g

Как следует из результатов, представленных в таблице 2, при увеличении количества гуанидина от 0.5 до 2 моль на моль функциональных групп пектата натрия происходит значительное возрастание степени замещения и количественного содержания гуанидина в продуктах реакции. При дальнейшем увеличении молярного количества гуанидина от 2 до 4 моль на моль -COONa групп показатели состава полученных комплексов изменяются незначительным образом. К полученным данным следует добавить, что с увеличением содержания гуанидиновых молекул в полисахаридной цепи наблюдается снижение характеристической вязкости полученных комплексов. По

нашему мнению, такое явление может быть связано с происходящей компактизацией макромолекул полисахаридной матрицы после образования комплексов с гуанидином с пектатом натрия по следующей схеме:



В ИК-спектрах исследованных образцов с различным содержанием гуанидина по сравнению с исходным полисахаридом наблюдалось смещение полос поглощения, относящихся к валентным колебаниям $-COO^-$ групп пектата натрия. ИК-спектры полученных комплексов содержали колебание ионизированной группы $-COO^-$ в области 1630–1642 cm^{-1} . Тогда как колебание $-COO^-$ группы в пектате натрия соответствовало полосе поглощения при 1623 cm^{-1} . Разница в интенсивности полос поглощения являлась доказательством о произошедшем комплексообразовании.

Вывод. Таким образом, в результате проведенных исследований впервые разработаны методы присоединения гуанидиновых фрагментов к макромолекулам пектиновых полисахаридов и их реакционно-способных производных различным типом химической связи.

ЛИТЕРАТУРА

- Qian L., Guan Y., He B., Xiao H. Modified guanidine polymers: Synthesis and antimicrobial mechanism revealed by AFM. *Polymer*. 2008. V.49(10). P.2471-2475.
- Gilbert P., Moore L.E. Cationic antiseptics: diversity of action under a common epithet (A Review) // *Journal of Applied Microbiology*. 2005. V.99(4). P.703-715.
- Григорьева М.Н., Стельмах С.А., Астахова С.А., Центр И.М., Базарон Л.У., Батоев В.Б., Могнонов Д.М. Синтез сополимеров гидрохлоридов полиалкилгуанидинов и их антибактериальная активность в отношении условно-патогенных микроорганизмов *Escherichia coli* и *Bacillus cereus* // Химико-фармацевтический журнал. 2015. Т.49. №2. С.29-33.
- Стельмах С.А., Базарон Л.У., Могнонов Д.М. О механизме поликонденсации гексаметилендиамина и гуанидин гидрохлорида // Журнал прикладной химии. 2010. Т.83. Вып.2. С.244-246.
- Zhang Y., Jiang J., Chen Y. Synthesis and antimicrobial activity of polymeric guanidine and biguanidine salts // *Polymer*. 1999. V.40(22). P.6189-6198.
- Туник Т.В., Немченко У.М., Ганенко Т.В., Юринова Г.В., Джоев Ю.П., Сухов Б.Г., Злобин В.И., Трофимов Б.А. Синтез и спектральная охарактеризация новых биоразлагаемых производных арабиногалактана для диагностики и терапии // Известия РАН. Серия физическая. 2019. Т.83(3). С. 408-414.
- Губен-Вейль. Методы органической химии. М., 1967. Т.2. 1032 с.
- Minzanova S.T., Mironov V.F., Mironova L.G., Nizameev I.R., Kholin K.V., Voloshina A.D., Kulik N.V., Nazarov N.G., Milyukov V. A. Synthesis, Properties, and Antimicrobial Activity of Pectin Complexes with Cobalt and Nickel // *Chemistry of Natural Compounds*. 2016. V.52. P.26-31.
- Muhidinov Z.K., Fishman M.L., Avloev K.K., Norova M.T., Nasriddinov A. S., Khalikov D.K. *Polymer Science Series A*. 2010. V.52(12). P.1257-1263.
- Шаталов Д.О. Разработка и стандартизация методов контроля качества, разветвленного олигогексаметиленгуанидин гидрохлорида: дисс. канд. фарм. наук. М., 2015. 137 с.



Гулсанам БОЛТАЕВА,
Соискатель Национального университета Узбекистана
E-mail: bgulsanam@gmail.com
Орифжон КОДИРОВ,
Докторант Национального университета Узбекистана
E-mail: oqsh@bk.ru

COMPARATIVE STUDY OF THE FATTY ACID COMPOSITION OF VARIOUS FATS AND OILS BY THE METHODS OF PHYSICO-CHEMICAL ANALYSIS

Annotation

The purpose of the study is a comparative study of fatty acid compositions and physicochemical properties of fatty acids of various fats and oils. The study of mainly qualitative and quantitative compositions of fatty acids in order to synthesize nonionic surfactants based on them. The conditions for the complete hydrolysis of fats and oils have been studied. The main influencing factors, temperature, solution environment, pH value, concentration, solution exposure time, reagents, etc. are indicated, and their optimal values for the hydrolysis process.

Ключевые слова: жиры, масла, кокос, хлопок, подсолнечник, животный жир, курдюк, жирные кислоты, гидролиз, щелочь, кислота, ПАВ, синтез, СМС.

Keywords: fats, oils, coconut, cotton, sunflower, animal fat, fat tail, fatty acids, hydrolysis, alkali, acid, surfactant, synthesis, SMS.

TURLI YOG'LAR VA MOYLARNING YOG' KISLOTALARI TARKIBINI FIZIKO-KIMYOVIY TAHLIL USULLARI BILAN QIYOSIY O'RGANISH

Annotatsiya

Tadqiqotning maqsadi – turli yog'lar va yog'larning yog' kislotalarining yog' kislotalari tarkibi va fizik-kimyoviy xususiyatlarini qiyoziy o'rganish. Yog' kislotalarining asosan sifat va miqdoriy tarkibini ular asosida noionik sirt faol moddalarni sintez qilish uchun o'rganish. Yog' va yog'larning to'liq gidrolizlanishi shartlari o'rganildi. Asosiy ta'sir etuvchi omillar, harorat, eritma muhit, pH qiymati, konsentratsiya, eritmaning ta'sir qilish vaqt, reagentlar va boshqalar ko'satilgan. va ularning gidroliz jarayoni uchun optimal qiymatlari.

Калит со'лар: yog'lar, yog'lar, kokos, paxta, kungaboqar, hayvon yog'i, yog'dumi, yog' kislotalari, gidroliz, ishqor, kislota, sirt faol modda, sintez, SMS.

СРАВНИТЕЛЬНОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ ЖИРНОКИСЛОТНОГО СОСТАВА РАЗЛИЧНЫХ ЖИРОВ И МАСЕЛ МЕТОДАМИ ФИЗИКО-ХИМИЧЕСКОГО АНАЛИЗА

Аннотация

Цель исследования – сравнительное изучение жирно кислотного составов и физико-химических свойств жирных кислот различных жиров и масел. Исследована условия полного гидролиза жиров и масел. Указана основные влияющие факторы, температура, среда раствора, значение pH, концентрация, время выдержки раствора, реагенты и т.д. и их оптимальные значения на процесс гидролиза.

Введение. Жирные кислоты - алифатические одноосновные карбоновые кислоты с открытой цепью, содержащиеся в терифицированной форме в жирах, маслах и восках растительного и животного происхождения. Жирные кислоты, как правило, содержат неразветвлённую цепь из чётного числа атомов углерода (от 4 до 24, включая карбоксильный) и могут быть как насыщенными, так и ненасыщенными [1-3].

В более широком смысле этот термин иногда используется, чтобы охватить все алифатические алифатические карбоновые кислоты, а иногда этим термином охватывают кислоты с различными циклическими радикалами [4-7].

Объектами исследования было выбрано масло семян подсолнечника, масло хлопковая, кокосовая масла, животный жир и курдючный жир. Для определения качественно-количественного химического состава жиров и масел использовали хромато-масс-спектрометрический метод анализа, анализ проводился на хромато-масс-спектрометре «Agilent Technology» GC 7890B / MS 7000D. Определение жирнокислотного состава исследуемых масел проводили методом хромато-масс-спектрометрического анализа метил эфиров жирных кислот [8].

Литературный обзор. Жирные кислоты можно условно поделить на низшие (до семи атомов углерода), средние (восемь - двенадцать атомов углерода) и высшие (более двенадцати атомов углерода). Карбоновые кислоты могут содержать циклические группы: циклопропановые, циклопропеновые, циклопентиловые, циклопентениловые, циклогексиловые, циклогексениловые, фурановые, иногда их относят тоже к жирным кислотам [9].

Под незаменимыми понимаются те жирные кислоты, которые не могут быть синтезированы в организме. Для человека незаменимыми являются кислоты, содержащие по крайней мере одну двойную связь на расстоянии более девяти атомов углерода от карбоксильной группы.

Жирные кислоты при комнатной температуре подвергаются автоокислению и прогорканию. При этом они разлагаются на углеводороды, кетоны, альдегиды и небольшое количество эпоксидов и спиртов. Тяжёлые металлы, содержащиеся в небольших количествах в жирах и маслах, ускоряют автоокисление. Чтобы избежать этого, жиры и

масла часто обрабатываются хелатирующими агентами, такими как лимонная кислота.

Незаменимые жирные кислоты - ряд полиненасыщенных жирных кислот, которые принимают значительное участие в метаболизме животных и человека. Организм способен преобразовывать кислоты одного класса в другой, но не способен синтезировать оба класса из более простых веществ, поэтому они обязательно должны присутствовать в пище, подобно микроэлементам; это было показано ещё в 1930 году.

Методы исследования. Лабораторную пробу растительного масла или предварительно расплавленного твердого растительного масла или животного жира, тщательно перемешивают. Отобранные от лабораторной пробы навеску масла массой 0,1 г помещают в стеклянную пробирку и растворяют в 1 мл толуола. В полученный раствор вводят 1 мл алкилирующего раствора (BF_3 в метаноле). Нагревают в ультразвуковой ванне при температуре 60°C - 10 мин. Охлаждают при комнатной температуре. Затем приливают 1 мл бидистиллированной воды, тщательно перемешивают в течение 10 минут, дают отстояться 10 минут и после расслаивания фаз отбирают верхний слой на анализ, величина пробы 1 мкл. Анализ проводится на хромато-масс-спектрометре «Agilent Technology» GC 7890B / MS 7000D, с применением капиллярной колонки размером $30 \text{ м} \times 0,25 \text{ мм} \times$ толщина фазы 0,25 мкм (неподвижная фаза состоит из 5 % фенилметилсилоксана и 95 % диметилполисилоксана). Газ-носитель – водород [8].

Результаты и их обсуждения. Объекты исследование – жиры и масла подвергались кислотному и щелочному гидролизу для получения свободных жирных кислот и в целях изучения качественного и количественного анализа на содержание жирных кислот различных жиров и масел. Выбранные для исследования – масло семян подсолнечника, масло хлопковая, кокосовая масла, животный жир и курдючный жир – объекты тщательно очищали от не липидных веществ в щелочной среде гидролизовали и сильными электролитами разделяли от жидкости. Электролитом процесса служил водный раствор хлорида натрия.

В рис.1. показана хроматограмма жирных кислот масла семян подсолнечника и в таблице – 1 приведены результаты качественного и количественного анализа масс-спектроскопии. Из хроматограммы видно, что жирные кислоты начали проявляться после пятой минуты, начало анализа на приборе GCMS. Интенсивные пики начали проявляться после двенадцатой минуты. Но общее количества ненасыщенных кислот составляет почти 90% от массы всего жирных кислот и линолевая кислота более 60% от массы всех жирных кислот.

Проведенные анализы совпадали с базой прибора более чем на 95% и это доказывает точность проведенных экспериментов и полученных данных.

В рис.2. показана хроматограмма жирных кислот хлопковой маслы и в таблице – 2 приведены результаты качественного и количественного анализа масс-спектроскопии. Из хроматограммы видно, что жирные кислоты начали проявляться после пятой минуты, начало анализа на приборе GCMS.

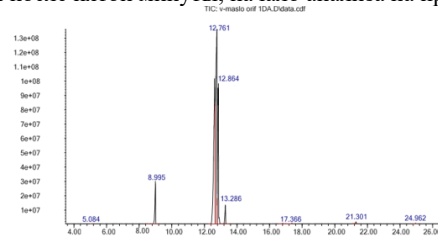


Рис.1. Хроматограмма жирных кислот маслы семян подсолнечника.

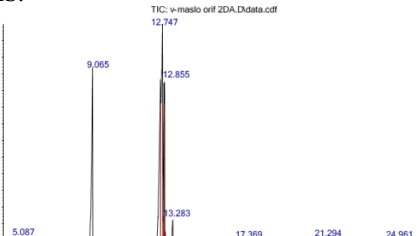


Рис.2. Хроматограмма жирных кислот хлопковой маслы.

Таблица 1. Качественно-количественный анализ жирных кислот маслы семян подсолнечника.

№	Наименование вещества	Число углерода и двойной связи	Количества, %	Совпадение с базой прибора
1.	Tetradecanoic acid	14:0	0,05	96
2.	Hexadecanoic acid	16:0	6,72	95
3.	9,12-Octadecadienoic acid	18:2	60,26	99
4.	9-Octadecenoic acid	18:1	28,64	99
5.	Octadecanoic acid	18:0	3,87	98
6.	Eicosanoic acid	20:0	0,18	96
7.	Docosanoic acid	22:0	0,21	95
8.	Docosahexaenoic acid	22:6	0,07	90
9.	Σ насыщенных кислот	-	11,03	-
10.	Σ ненасыщенных кислот	-	88,97	-

Интенсивные пики начали проявляться после двенадцатой минуты. В образце хлопковой маслы определены семь видов жирных кислот, таких как миристиновая кислота, пальмитиновая кислота, линолевая кислота, олеиновая кислота, стеариновая кислота, арахиновая кислота, бегеновая кислота из них два ненасыщенных и пять насыщенных кислот. Проведенные анализы совпадали с базой прибора более чем на 93% и это доказывает точность проведенных экспериментов и полученных данных.

В рис.3. показана хроматограмма жирных кислот кокосовой маслы и в таблице – 3 приведены результаты качественного и количественного анализа масс-спектроскопии. Из хроматограммы видно, что жирные кислоты начали проявляться после первой минуты, начало анализа на приборе GCMS.

Таблица 2. Качественно-количественный анализ жирных кислот хлопковой маслы.

№	Наименование вещества	Число углерода и двойной связи	Количества, %	Совпадение с базой прибора
1.	Tetradecanoic acid	14:0	0,68	95
2.	Hexadecanoic acid	16:0	28,76	97
3.	9,12-Octadecadienoic acid	18:2	45,43	98
4.	9-Octadecenoic acid	18:1	21,42	96
5.	Octadecanoic acid	18:0	3,22	98
6.	Eicosanoic acid	20:0	0,40	95
7.	Docosanoic acid	22:0	0,09	93
8.	Σ насыщенных кислот	-	33,15	-
9.	Σ ненасыщенных кислот	-	66,85	-

Интенсивные пики начали проявляться после второй минуты. В образце кокосовой маслы определены семь видов жирных кислот, таких как каприновая кислота, лауриновая кислота, миристиновая кислота, пальмитиновая кислота,

линовая кислота, олеиновая кислота, стеариновая кислота из них два ненасыщенных и пять насыщенных кислот. Но общее количества насыщенных кислот составляет более 92% от массы всего жирных кислот и лауриновая кислота более 50% от массы всех жирных кислот. Проведенные анализы совпадали с базой прибора более чем на 90% и это доказывает точность проведенных экспериментов и полученных данных.

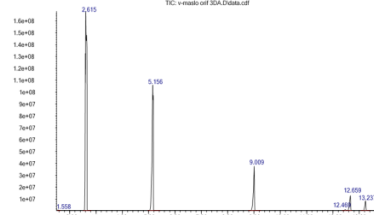


Рис.3. Хроматограмма жирных кислот кокосовой маслы.

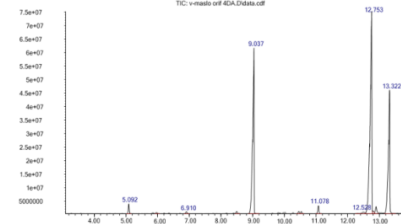


Рис.4. Хроматограмма жирных кислот курдючного жира.

В рис.4. показана хроматограмма жирных кислот курдючного жира и в таблице – 4 приведены результаты качественного и количественного анализа масс-спектроскопии. Из хроматограммы видно, что жирные кислоты начали проявляться после пятой минуты, начало анализа на приборе GCMS. Интенсивные пики начали проявляться после девятой минуты.

Таблица 3. Качественно-количественный анализ жирных кислот кокосовой маслы.

№	Наименование вещества	Число углерода и двойной связи	Количества, %	Совпадение с базой прибора
1.	Decanoic acid	10:0	5,08	90
2.	Dodecanoic acid	12:0	50,58	90
3.	Tetradecanoic acid	14:0	25,51	97
4.	Hexadecanoic acid	16:0	8,69	96
5.	9,12-Octadecadienoic acid	18:2	1,18	98
6.	9-Octadecenoic acid	18:1	6,29	99
7.	Octadecanoic acid	18:0	2,97	95
8.	Σ насыщенных кислот	-	92,83	-
9.	Σ ненасыщенных кислот	-	7,17	-

Но общее количества насыщенных кислот составляет более 52% от массы всего жирных кислот и олеиновая кислота более 43% от массы всех жирных кислот. Проведенные анализы совпадали с базой прибора более чем на 91% и это доказывает точность проведенных экспериментов и полученных данных.

Таблица 4. Качественно-количественный анализ жирных кислот курдючного жира.

№	Наименование вещества	Число углерода и двойной связи	Количества, %	Совпадение с базой прибора
1.	Tetradecanoic acid	14:0	3,14	95
2.	Mristoleic acid	14:1	0,30	91
3.	Hexadecanoic acid	16:0	28,54	97
4.	Palmitoleic acid	16:1	1,16	92
5.	9,12-Octadecadienoic acid	18:2	3,13	95
6.	9-Octadecenoic acid	18:1	43,14	99
7.	Octadecanoic acid	18:0	20,29	98
8.	Σ насыщенных кислот	-	51,97	-
9.	Σ ненасыщенных кислот	-	48,03	-

В рис.5. показана хроматограмма жирных кислот внутреннего животного жира и в таблице – 5 приведены результаты качественного и количественного анализа масс-спектроскопии. Из хроматограммы видно, что жирные кислоты начали проявляться после пятой минуты, начало анализа на приборе GCMS. Интенсивные пики начали проявляться после девятой минуты. Но общее количества насыщенных кислот составляет более 70% от массы всего жирных кислот и стеариновая кислота более 45% от массы всех жирных кислот. Проведенные анализы совпадали с базой прибора более чем на 90% и это доказывает точность проведенных экспериментов и полученных данных.

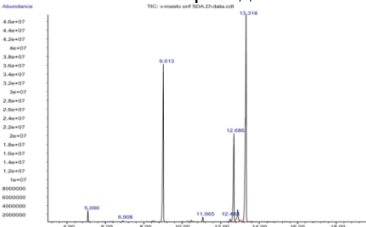


Рис.5. Хроматограмма жирных кислот внутреннего животного жира.

Таблица 5. Качественно-количественный анализ жирных кислот внутреннего животного жира.

№	Наименование вещества	Число углерода и двойной связи	Количества, %	Совпадение с базой прибора
1.	Tetradecanoic acid	14:0	1,67	93
2.	Mristoleic acid	14:1	0,30	90
3.	Hexadecanoic acid	16:0	24,32	97
4.	Palmitoleic acid	16:1	2,45	90
5.	9,12-Octadecadienoic acid	18:2	3,73	96
6.	9-Octadecenoic acid	18:1	22,33	99
7.	Octadecanoic acid	18:0	45,26	98
8.	Σ насыщенных кислот	-	71,25	-
9.	Σ ненасыщенных кислот	-	28,75	-

В таблице №6 приведены данные химического состава исследуемых жиров и масел для сравнение качественных и количественных показателей жирных кислот. В хлопковой и подсолнечной маслах сумма ненасыщенных кислот 66,85% и 88,97% соответственно преобладает суммы насыщенных кислот, а на остальных исследуемых образцах преобладает сумма насыщенных кислот.

Применение жирных кислот как сырьё для производства разных ПАВ природа которых отличается. Например, анион активный и неионогенный ПАВ. ПАВы на основе жирных кислот используется в многих отраслях

промышленности. Амиды диэтаноламина жирных кислот как неионогенный со-ПАВ широко применяется для производства средств бытовой химии и косметических пена моющих средств.

Таблица 6. Сравнение химического состава исследуемых жиров и масел.

№	Наименование вещества	Число углерода и двойной связи	Формула эпирическая	Количество, %				
				масла семян подсолнечника	хлопковая масла	кокосовая масла	курдючный жир	внутренний животный жир
1.	Decanoic acid	10:0	C ₁₀ H ₂₀ O ₂	-	-	5,08	-	-
2.	Dodecanoic acid	12:0	C ₁₂ H ₂₄ O ₂	-	-	50,58	-	-
3.	Tetradecanoic acid	14:0	C ₁₄ H ₂₈ O ₂	0,05	0,68	25,51	3,14	1,67
4.	Miristoleic acid	14:1	C ₁₄ H ₂₆ O ₂	-	-	-	0,30	0,30
5.	Hexadecanoic acid	16:0	C ₁₆ H ₃₂ O ₂	6,72	28,76	8,69	28,54	24,32
6.	Palmitoleic acid	16:1	C ₁₆ H ₃₀ O ₂	-	-	-	1,16	2,45
7.	9,12-Octadecadienoic	18:2	C ₁₈ H ₃₂ O ₂	60,26	45,43	1,18	3,13	3,73
8.	9-Octadecenoic acid	18:1	C ₁₈ H ₃₄ O ₂	28,64	21,42	6,29	43,14	22,33
9.	Octadecanoic acid	18:0	C ₁₈ H ₃₆ O ₂	3,87	3,22	2,97	20,29	45,26
10.	Eicosanoic acid	20:0	C ₂₀ H ₄₀ O ₂	0,18	0,40	-	-	-
11.	Docosanoic acid	22:0	C ₂₂ H ₄₄ O ₂	0,21	0,09	-	-	-
12.	Docosahexaenoic acid	22:6	C ₂₂ H ₃₂ O ₂	0,07	-	-	-	-
13.	Σ насыщенных кислот			11,03	33,15	92,83	51,97	71,25
14.	Σ ненасыщенных кислот			88,97	66,85	7,17	48,03	28,75

В таблице №7 приведены справочные данные жирных кислот исследуемых образцов. При синтезе амидов диэтаноламина жирных кислот и определение оптимальных технологических параметров используется физико-химические, биологические и механические свойства сырья. В таблице приведен венечный вид, температуры плавления и кипения, вязкость, плотность, летальная доза 50, теплоемкость, растворимость, температура самовоспламенение, указаны число и места двойных связей в молекуле и т.д.

Заключение. Сравнительно исследован качественно-количественный химический состав природных жиров, масел растительного и животного происхождения.

Сравнено физико-химические свойства полученных жирных кислот, используемых при синтезе амидов диэтаноламина жирных кислот и определение оптимальных технологических параметров используется физико-химические, биологические и механические свойства сырья. В таблице приведен венечный вид, температуры плавления и кипения, вязкость, плотность, летальная доза 50, теплоемкость, растворимость, температура самовоспламенение, указаны число и места двойных связей в молекуле и т.д.

Применение жирных кислот как сырьё для производства разных ПАВ природа которых отличается. Например, анион активный и неионогенный ПАВ. ПАВы на основе жирных кислот используется в многих отраслях промышленности. Амиды диэтаноламина жирных кислот как неионогенный со-ПАВ широко применяется для производства средств бытовой химии и косметических пена моющих средств.

ЛИТЕРАТУРА

1. William W. Christie. Fatty acids: natural alicyclic - structures, occurrence and biochemistry Архивная копия от 1 марта 2014 на Wayback Machine
2. Buchanan B. B., Gruissem W., Jones R. L. Biochemistry and Molecular Biology of Plants. - 2nd ed. - Wiley Blackwell, 2015. - ISBN 9780470714225.
3. Carballera NM, Pagán M. New methoxylated fatty acids from the Caribbean sponge Callyspongia fallax. / Nat Prod. 2001 May;64(5):620-3.
4. William W. Christie. Fatty acids: branched-chain - structures, occurrence and biosynthesis Архивная копия от 2 января 2014 на Wayback Machine
5. Carballera NM, Alicea J. The first naturally occurring alpha-methoxylated branched-chain fatty acids from the phospholipids of Amphimedon complanata. / Lipids. 2001 Jan; 36(1):83-7
6. Jean Asselineau, Gilbert Lanéelle. MYCOBACTERIAL LIPIDS: A HISTORICAL PERSPECTIVE /Frontiers in Bioscience 3, e164-174, October 1, 1998. Дата обращения: 10 июня 2013. Архивировано 21 мая 2013 года.
7. Батраков С. Г., Садовская В. Л., Розынов Б. В., Коронелли Т. В., [[Бергельсон, Лев Давидович|Бергельсон Л. Д.]] Липиды микобактерий // Биоорганическая химия - 1978. - т.4. № 5. С.667-681.
8. Ben E. Smith, Paul A. Sutton, C. Anthony Lewis. Analysis of ARN naphthenic acids by high temperature gas chromatography and high-performance liquid chromatography. J. Sep. Sci. 2007, 30, 375-380. <http://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1002/jssc.200600266/pdf>
9. Жирные кислоты липидов // Большая российская энциклопедия. Том 10. - М., 2008. - С. 95.



Зулфия ДЖУМАНАЗАРОВА,

PhD, доцент Каракалпакского государственного университета

E-mail: zulya19_86@mail.ru

Шахноза КАДИРОВА,

д.х.н., профессор Национального университета Узбекистана

E-mail: kadirova.shakhnoza@mail.ru

Нуритдин КАТТАЕВ,

д.х.н., и.о. профессора Национального университета Узбекистана

E-mail: ntkattaev@gmail.com

На основании рецензии д.х.н М.Махкамов

SYNTHESIS AND BIOLOGICAL PROPERTIES OF A NEW COMPLEX COMPOUND BASED ON CALCIUM NITRATE

Annotation

In this article, a new complex based on calcium nitrate has been synthesized. Urea and thiocarbamide were chosen as ligands. The resulting compound $\text{Ca}(\text{NO}_3)_2\text{-K+TK}$ was identified by IR spectroscopy. Vegetation studies have shown that the drug $\text{Ca}(\text{NO}_3)_2\text{-K+TK}$ has a stimulating effect, which for a whole range of biometric and phenological indicators, the stimulator $\text{Ca}(\text{NO}_3)_2\text{-K+TK}$ exceeds control values, the effect of the drug exceeds the NPK control indicators.

Key words: calcium nitrate, urea, thiocarbamide, calcium nitrate complex compound, growth stimulant.

СИНТЕЗ И БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА НОВОГО КОМПЛЕКСНОГО СОЕДИНЕНИЯ НА ОСНОВЕ НИТРАТА КАЛЬЦИЯ

Аннотация

В данной статье синтезировано новое комплексное на основе нитрата кальция. В качестве лигандов выбраны карбамид и тиокарбамид. Полученное соединение $\text{Ca}(\text{NO}_3)_2\text{-K+TK}$ идентифицировано методом ИК-спектроскопии. Проведением вегетационных исследование показано, что препарат $\text{Ca}(\text{NO}_3)_2\text{-K+TK}$ обладает стимулирующим действием, который по всему ряду биометрических и фенологических показателей стимулятор $\text{Ca}(\text{NO}_3)_2\text{-K+TK}$ превышают фоновые значения, действие препарата превышает показатели контроля NPK.

Ключевые слова: нитрат кальция, карбамид, тиокарбамид, комплексное соединение нитрата кальция, стимулятор роста.

KALTSIY NITRAT ASOSIDAGI YANGI KOORDINATSION BIRIKMANING SINTEZI VA BIOLOGIK XUSUSIYATLARI

Annotatsiya

Ushbu maqolada kaltsiy nitrati asosida yangi kompleks sintez qilindi. Ligandlar sifatida karbamid va tiokarbamid tanlandi. Olinhgan $\text{Ca}(\text{NO}_3)_2\text{-K+TK}$ birikmasi IQ spektroskopiyasi yordamida indentifikatsiyalandi. Vegetatsiya tadtqiqotlari shuni ko'satdiki, $\text{Ca}(\text{NO}_3)_2\text{-K+TK}$ preparati stimulyatorlik ta'sirga ega bo'lub, $\text{Ca}(\text{NO}_3)_2\text{-K+TK}$ stimulyatori barcha biometrik va fenologik ko'satkichlar bo'yicha fon qiyamatlaridan oshib ketadi, preparatning ta'siri NPK nazorati darajasidan yuqori.

Kalit so'zlar: kaltsiy nitrat, karbamid, tiokarbamid, kaltsiy nitrat kompleks birikmasi, o'sish stimulyatori.

Введение. В мире в настоящее время ведутся исследования по развитию разработки условий синтеза высокоеффективных и имеющих комплексное действие стимуляторов. В этом отношении важной задачей является обоснование создания стимуляторов, повышающих урожайность растений, ускоряющих физиологические процессы, в том числе разработка оптимальных условий синтеза, определения состава и строения координационных соединений ионов кальция с органическими лигандами – амидами, определение природы координационной связи при координации лигандов к центральному иону и при взаимном замещении лигандов, а также определение термической устойчивости синтезированных соединений. В этой связи создание дешевых препаратов нового типа, повышающих урожайность сельскохозяйственных культур, ускоряющих их рост и позволяющих экономить воду является актуальной задачей.

Анализ литературы по теме. Стимулирующее действие водных растворов комплексных соединений карбоксилатов металлов на рост и продуктивность зерна, солодки голой, шток-розы, басмы и хлопчатника путем замочки семян растений испытано в ряде научно-исследовательских институтах АН РУз. Проведенные опыты свидетельствуют о том, что при использовании препарата Г-6 [1] энергия прорастания зерен значительно возрастает за счет синергетического эффекта, чем в случае отдельного применения его составляющих компонентов. Эффект механической смеси исходных соединений Г-6 также близок к эффекту Г-6, так как последний выделен из водной среды. Комплексы Х-3 и С-5 [2] также проявляют выраженное стимулирующее действие на всхожесть и энергию прорастания семян шток-розы и басмы, из которых получают безвредные красители. Прирост всхожести семян шток-розы от применения янтарной кислоты, Х-3 и Х-5, составляет 66,71, 161,90 и 95,30 % соответственно, а для семян басмы прирост всхожести составляет 4,26, 7,28, 9,22%. Стимулирующее действие препарата Г-17 [1] на энергию прорастания солодки голой проведено сотрудниками института Ботаники АН РУз. Сорокадневное наблюдение показало, что препарат Г-17 проявляет выраженное стимулирующее действие на рост и развитие органов солодки голой. Стимуляторы

роста хлопчатника Г-13, ТЖ – 85, Т - 86 оказались малотоксичными и высокоэффективными препаратами [3]. Установлено, что стимулирующие свойства координационных соединений зависят от природы металла, способов координации и ацидолигандов, а также состава и строения комплексов.

Методология исследования. С целью изучения смешанноамидных координационных соединений кальция в качестве лигандов были выбраны карбамид (К) и тиокарбамид (ТК), а в качестве комплексообразователя использован нитрата кальция.

Комплексное соединение состава $\text{Ca}(\text{NO}_3)_2 \cdot \text{TK} \cdot \text{H}_2\text{O}$ синтезировано путем перемешивания 2,3622 г $\text{Ca}(\text{NO}_3)_2 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$ с 0,6016 (0,01 моль) карбамида и 0,7930 г (0,01 моль) тиокарбамида в шаровой мельнице при комнатной температуре в течение 0,15-0,20 часов. Выход продукта составляет 83,0%.

Выход продукта определяли, как отношения вычисленных и найденных масс после промывки полученных комплексных соединений, затем фильтрования и высушивания до постоянной массы. Все полученные соединения сначала промывали дважды дистиллированной водой. Координационные соединения нитратов кальция промывали водой для освобождения непрореагировавшего нитрата кальция.

Анализ и результаты. Для установления способов координации нитратной группы, молекул карбамида, тиокарбамида и динитратокарбамидтритиокарбамида кальций гидрат изучен ИК-спектр поглощения (табл.2).

В ИК-спектре поглощения тетрагидрата нитрата кальция обнаружены частоты при 3433, 2426, 2093, 1762, 1637, 1424, 1384, 1048, 824, 736 и 575 cm^{-1} . Первая интенсивная полоса соответствует валентному колебанию связи - OH молекул воды с внутримолекулярной водородной связью. Интенсивная частота при 1637 cm^{-1} обусловлена деформационным колебанием молекул воды. Очень сильные полосы при 1424, 1384 и сильная полоса при 824 cm^{-1} соответствуют валентным колебаниям иона азотной кислоты. Характер координации аниона азотной кислоты с ионом кальция соответствует монодентатному связыванию и в тетрагидратнитрате кальция, и в динитратокарбамидтритиокарбамида кальций гидрате. Сравнение спектров некоординированных молекул карбамида, тиокарбамида и их комплекса с нитратом кальция показывает, что при переходе от свободных лигандов к комплексу существенное изменение претерпевают полосы валентных колебаний связей $\nu(\text{C=O})$, $\nu(\text{C=S})$ и $\nu(\text{C-N})$. В случае карбамидного комплекса частота связи $\nu(\text{C=O})$ понижена на 6 cm^{-1} , тогда как частота преимущественного валентного колебания связи C-N увеличена на 6 cm^{-1} . В ИК-спектре поглощения в области 1400-1500 cm^{-1} наблюдается несколько частот. Полосы при 1476 cm^{-1} следует отнести преимущественно к валентным колебаниям связи C-N. Указанная полоса для свободной молекулы составляет 1467 cm^{-1} . В низкочастотной области полосы тиокарбамида при 729 и 624 поникаются на 5 и 3 cm^{-1} в случае комплекса, соответственно. Такие изменения частот в спектре можно объяснить координацией молекул карбамида и тиокарбамида с центральным ионом кальция через атомы кислорода и серы молекулы карбамида и тиокарбамида, соответственно.

Таблица 1

Некоторые колебательные частоты (cm^{-1}) в ИК-спектрах поглощения карбамида, тиокарбамида, тетрагидратнитраткальция и динитратокарбамидтритиокарбамида кальцийгидрата

$\text{CO}(\text{NH}_2)_2$	$\text{CS}(\text{NH}_2)_2$	$\text{Ca}(\text{NO}_3)_2 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$	$\text{Ca}(\text{NO}_3)_2 \cdot \text{CO}(\text{NH}_2)_2 \cdot 3\text{CS}(\text{NH}_2)_2 \cdot \text{H}_2\text{O}$	Отнесение
3442	3396	3433	3378	$\nu_{as}(\text{OH})$
3348				$\nu_s(\text{NH}_2)$
3266	3288		3272	$\nu_s(\text{NH}_2)$
	3170		3179	$\delta(\text{NH}_2)$
1678	1673		1665	$\nu(\text{C=O}), \delta(\text{NH}_2)$
1623		1637	1620	$\delta(\text{HOH}), \delta(\text{NH}_2)$
1464	1467		1470	$v(\text{CN})$
	1427	1424	1413	$\nu(\text{CS}), \nu(\text{NO}_3)$,
		1384	1385	$\nu(\text{CS}), \nu(\text{NO}_3)$,
1154			1157	$\rho(\text{NH}_2)$
1059	1090	1048	1084	$\rho(\text{NH}_2)$
999			825	$v(\text{CN})$
		824		$\nu(\text{NO}_3)$
790			785	$\delta(\text{NH}_2)$
	729	736	730	
	624		631	
582		575		$\delta(\text{NCO})$
	485		490	
	418			

В ИК-спектре поглощения динитратокарбамидтритиокарбамида кальций гидрата из-за сложности полос нам не удалось выделить полосы поглощения связанный молекулы воды.

Исследование влияние синтезированного препарата на всхожесть и прорастание семян хлопчатника, в качестве эталона принят Т-86, а в качестве контроля – вода.

Семена хлопчатника на 24 часа помещали в раствор стимуляторов. Набухшие семена раскладывали в чашки Петри на фильтровальную бумагу, обильно смоченную испытуемым раствором, и помещали в термостат при температуре, равной 25°C. Ежедневно семена контролировали на всхожесть, вес проростков определяли через 5 дней (табл.2).

Таблица 2.

Стимулирующее свойство синтезированного нового комплексного соединения (0,001%ный раствор)

Соединение	Всхожесть семян
T-86	115,3%
Вода (контроль)	100%
$\text{Ca}(\text{NO}_3)_2 \cdot \text{CO}(\text{NH}_2)_2 \cdot \text{CS}(\text{NH}_2)_2$	117,2%

Как видно из таблицы 2, самая высокая всхожесть отмечена в варианте с использованием $\text{Ca}(\text{NO}_3)_2 \cdot \text{CO}(\text{NH}_2)_2 \cdot \text{CS}(\text{NH}_2)_2$. Исходя из этого, в дальнейших исследованиях нами использованы в качестве стимулятора $\text{Ca}(\text{NO}_3)_2 \cdot \text{CO}(\text{NH}_2)_2 \cdot \text{CS}(\text{NH}_2)_2$, в качестве контроля вода и в качестве эталона – Т-86.

В вегетационных опытах исследовались комплексные соединения по следующей схеме:

1. $\text{N}_{200}\text{P}_{140}\text{K}_{60}$ - фон
2. $\text{Ca}(\text{NO}_3)_2 + \text{K+TK}$

Одним из главных показателей качественного темпа развития хлопчатника являются рост главного стебля, а также образование симподиальных, т. е. плодоносящих ветвей, и количество плодов. Результаты исследований свидетельствуют о положительном воздействии новых изучаемых препаратов на рост и развитие хлопчатника в сравнении с контрольным фоновым вариантом - NPK и опрыскиванием стимуляторами на фоне с внесением NPK. [3; C.112].

В вегетационном опыте проводились фенологические наблюдения, описывающие рост растения, а также его развитие по фазам. В отчетный период проведены описания растений в фазах проростков, 3-5 настоящих листьев, бутонизации, цветения, плодообразования, начала созревания и массового созревания.

В начале фазы цветения-плодообразования отмечена та же тенденция в ускорении развития растений под воздействием предполагаемых стимуляторов роста. В этот период зафиксировано образование бутонов во всех вариантах опытов, включая и контроль. В конце этой фазы самые высокие растения зафиксированы под воздействием препарата $\text{Ca}(\text{NO}_3)_2 + \text{K+TK}$, в которых высота главного стебля достигала 100,75 см, в это же время высота растений в контрольном варианте была 90,25 см. В остальных вариантах высота главного стебля определялась на уровне контроля и выше. Следует отметить и формирование хлопковых коробочек, а также и их раскрытие.

В этот период была произведена чеканка растений, т. е. насильтвенное прекращение роста главного стебля (удаление точки роста растений вручную), поэтому в конце вегетации в фазе созревания высота практически оставалась на прежнем уровне. В этот период формирование полноценных коробочек определялось таким образом: самое большое количество зафиксировано под воздействием препарата ($\text{Ca}(\text{NO}_3)_2 + \text{K+TK}$) и составляло 36,75 штук/растение, на 10,75 коробочек больше, чем в контроле. Во всех остальных вариантах также отмечено большее количество полноценных хлопковых коробочек, разница с контролем составляла от 3,5 до 4,25 штук.

Очевидно, что под влиянием испытуемых препаратов в конце вегетации во всех опытных вариантах последующее развитие растений идет явно в сторону накопления репродуктивных органов (плодоэлементов).

К фазе созревания во всех испытуемых вариантах со стимуляторами роста количество созревших плодов превышало контрольные показатели на 13-41%. Максимальное количество коробочек определялось в варианте с использованием ($\text{Ca}(\text{NO}_3)_2 + \text{K+TK}$). Кроме того, стимуляторы роста ускоряли раскрытие коробочек (т. е. созревание урожая происходило на 2-3 дня раньше контрольного варианта).

Выводы и предложения. Исследование ИК-спектра, синтезированного комплексного соединения показывает, что в карбамидной части координация осуществляется за счет атомов кислорода карбонильной группы, в тиокарбамидной части комплекса наблюдается координирование за счет атома серы.

Таким образом, результаты вегетационных исследований препаратов – стимуляторов роста полифункционального действия показали, что сочетание предпосевной обработки семян с опрыскиванием препаратами в фазах массовой бутонизации и цветения оказывает ярко выраженный положительный эффект на рост и развитие растений хлопчатника. По всему ряду биометрических и фенологических показателей стимулятор $\text{Ca}(\text{NO}_3)_2 + \text{K+TK}$ превышают фоновые значения, действие препарата $\text{Ca}(\text{NO}_3)_2 + \text{K+TK}$ превышает показатели контроля NPK. При этом наблюдается значительное увеличение скорости роста растений, накопления вегетационной массы (листьев, стеблей, плодоэлементов).

ЛИТЕРАТУРА

1. Князева Н.Е. Комплексообразование некоторых 3d-металлов с N-(карбоксиметил) аспарагиновой и N, N-бис (карбоксиметил) аспарагиновой кислотами: Автореф. дис. ... канд. хим. наук – Т.: 2002.
2. Джуманазарова З.К. Синтез, строение и свойства однородных и смешаннолигандных координационных соединений нитратов магния и кальция: дис... канд. хим. наук. К.: 2018. - 112 с.
3. Джуманазарова З.К., Азизов Т.А. Синтез и исследование однородных комплексных соединений нитрата магния с нитрокарбамидом и никотинамидом // Universum: химия и биология: электрон научный журнал. - Россия, 2018. - № 6(48). (02.00.00. №6)
4. Fromm J.R. et al. // Archives of Biochemistry and Biophysics. 1997. V. 343. №1. P.92-100.



Sayyora JIYANOVA,

Termiz davlat universiteti doktoranti

E-mail: jiyanovasayyora2021@gmail.com

Xayit TURAEV,

Termiz davlat universiteti professori

E-mail: hhturayev@rambler.ru

Ergash TURAEV,

Termiz davlat universiteti professori

Kurshid ESHMURODOV,

E-mail: khurshideshmurodov@mail.com

Termiz davlat universiteti dosenti

t.f.d., prof. Karimov M.U. taqrizi ostida

TECHNOLOGY OF OBTAINING SILICON BASED ON QUARTZ "JERDANAK"

Annotation

This article analyzes the processes for obtaining technical silicon, and then pure silicon, which is used in electrical engineering and semiconductor elements, using Dzherdanak quartz sand, found on the territory of the Sherabad district of the Surkhandarya region. outside. Pure silica was obtained by converting commercial silica (obtained by carbothermal reduction of quartzite) to trichlorosilane, followed by purification by distillation and a hydrogen reduction sequence.

Keywords: quartz, silicon, reducing agent, magnesium, electrical engineering, semiconductor, hydrogen, trichlorosilane, electric furnace, reaction.

ТЕХНОЛОГИЯ ПОЛУЧЕНИЕ КРЕМНИЯ НА ОСНОВЕ КВАРЦА "ДЖЕРДАНАК"

Аннотация

В данной статье проведен анализ процессов получения технического кремния, а затем и чистого кремния, который используется в электротехнике и полупроводниковых элементах, с использованием кварцевого песка «Джерданак», принес на территорию Шерабадского района Сурхандарьинской области. Чистый кремнезем получали путем превращения технического кремнезема (полученного карботермическим восстановлением кварцитов) в трихлорсилан с последующей очисткой дистилляцией и последовательностью восстановления водородом.

Ключевые слова: кварц, кремний, восстановитель, магний, электротехника, полупроводник, водород, трихлорсилан, электропечь, реакция.

"JERDANAK" KVARSILARI ASOSIDA KREMNIY OLISH TEKNOLOGIYASI

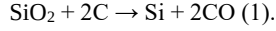
Annotatsiya

Mazkur maqolada Surxondaryo viloyati Sherobod tumani hududidan olib kelingan "Jerdanak" kvars qumidan foydalanib dastlab texnik kremniy (TK), so'ngra elektrotexnikada, yarimo'tkazgichli elementlarda ishlatalidigan toza kremniy olish jarayonlarining tahlili o'tkazildi. Toza kremniy olishda TK ni (kvartsitlarni karbotermik pasaytirish natijasida olingan) trixlorosilanga aylantirish, so'ngra distillash, tozalash va vodorodni kamaytirish ketma-ketligidan foydalanilgan.

Kalit so'zлari: kvars, kremniy, qaytaruvchi, magniy, elektrotexnika, yarimo'tkazgich, vodorod, trixlorosilan, elektr pech, reaksiya.

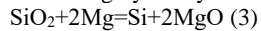
Kirish. Butun dunyoda elektr energiyasiga bo'lgan talab yil sayin ortib bormoqda. Elektr energiyaning asosiyan manbalari - neft, gaz, ko'mir, uran bo'lib, ularning zaxiralari keskin kamayib borishi kuzatilmoxda. Oxirgi yillarda olimlar issiqxonalarini miqdorini kamaytirish bo'yicha ham ko'plab ishlar olib borishmoqdalar. Shuning uchun, qayta tiklanadigan energiya manbalaridan (QTEM) foydalanib, ekologik toza elektr energiyasi ishlab shiqarishda e'tibor kuchaydi. Eng samarali QTEM energiya manbalaridan biri quyosh panellari - quyosh nurlanishini bevosita elektr energiyasiga aylantira oladigan qurilmalardir [1, 2]. Bugungi kunda bozordagi 90% dan ortiq quyosh elementlari kremniy asosida yasalgan [3].

Sanoatda ishlatalidigan TK kvars qumini qayta ishlash orqali olinadi. TK olishning eng keng tarqalgan zamонавиу usuli bu elektr pechlarida koks bilan kremniy dioksidini kamaytirishdir. Qum va koks aralashmasi pechning krateriga kiradi, u yerda uglerod elektrodlari o'rtasida hosil bo'lgan elektr yoyi bilan 1800°C -2000°C gacha qizdiriladi. Bunday haroratlarda koks va elektrodlarning uglerodlari kremniy oksidi bilan o'zarlo ta'sirlashib, uglerod oksidi gaziga aylanadi va qumni TK ga qaytaradi [4]:



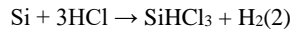
An'anaviy quyosh yacheykalari noorganik yarim o'tkazgichlardan - poli va monokristalli kremniy, galliy arsenidi va boshqalardan tayyorlanadi. Bunday quyosh yacheykalari yuqori samaradorlikka va uzoq xizmat muddatiga ega, ammo ishlab chiqarish juda qimmatga tushadi [5]. Bizning tadqiqot ishimizda mahalliy kvars qumlaridan texnik kremniy, undan elektron darajadagi kremniy olish texnologiyasi o'rganilgan. TK ning ko'p qismi metallurgiya sanoatida qotishmalarining tarkibiy qismi sifatida, masalan, bronza, temir va po'lat eritishtida, shuningdek, qotishma elementi yoki metall xususiyatlarini o'zgartiruvchi sifatida ishlataladi [6].

Laboratoriya TK olishda qaytaruvchilar sifatida magniy va aluminiyidan foydalanish mumkin:



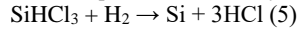


Yarimo'tkazgich sanoatida foydalanish uchun texnik kremniyining faqat kichik bir qismi yanada tozalanadi. Bunday kremniyi tozalash quyidagicha sodir bo'ladi. Kukunli TK trixlsorsilan SiHCl_3 olish uchun maxsus reaktorda 300°C da xlorid kislota bilan aralashtiriladi:



Bu reaksiya jarayonida Fe, Al va B kabi aralashmalar galoid birikmalarini (FeCl_3 , AlCl_3 va BCl_3) hosil qiladi. SiHCl_3 ning past qaynash nuqtasi, ya'ni $31,8^\circ\text{C}$. Qo'shimcha moddalardan tozalash uchun distillashdan foydalaniladi. Olingan SiHCl_3 tarkibida Al, P, B, Fe, Cu yoki Au kabi elektr faol aralashmalarning konsentratsiyasi har milliard kremniy atomiga bir atomdan kam bo'ladi [8].

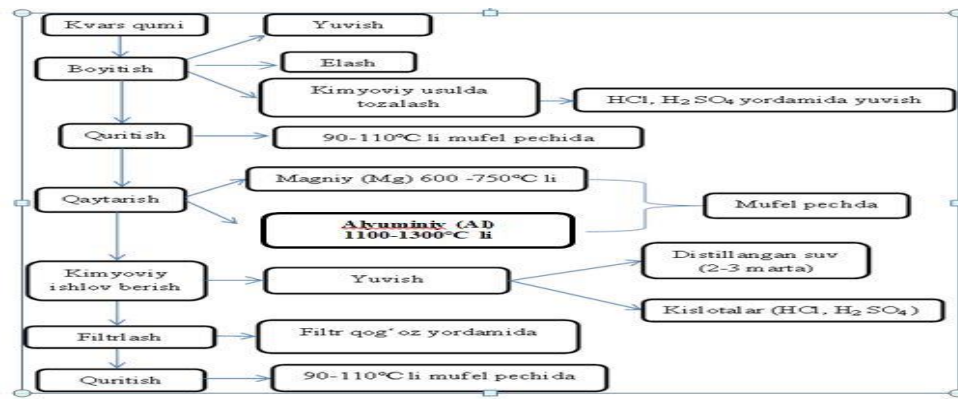
Trixlsorsandan foydalanadigan texnologiyalarda kremniyi kamaytirish uchun asosan Siemens jarayoni qo'llaniladi (Siemens tomonidan ishlab chiqilganligi sababli shunday nomlangan): kremniy kukuni yuzasida (yoki suyuq qatlamdagi maydalangan) gazsimon silanlar va vodorod aralashmasi oqimida silan kamayadi va erkin kremniy cho'kiladi:



Bu reaksiya katta vakuumli kameralarda 200–300 soat davom etadi, natijada diametri 150–200 mm bo'lgan o'ta toza polikristalli kremniy hosil bo'ladi [9,10].

Tadqiqotning maqsadi. Kvarts qumni boyitish orqali texnik kremniy ajratib olish va uni xlorid kislata bilan sintez qilish orqali toza kremniy olish va yarimo'tkazgichli asboblar yasashda foydalanish.

Tadqiqot metodikasi va vositalari. Ishda Surxondaryo viloyatining Sherobod tumanidan olib kelinan kvars qumdag'i kremniy (IV) oksidining va boshqa qo'shimcha moddalari miqdorlari rentgen fazaviy tahlil usulida aniqlandi, so'ngra kvars boyitish uchun uning ustida quydagicha jarayonlar bajarildi:



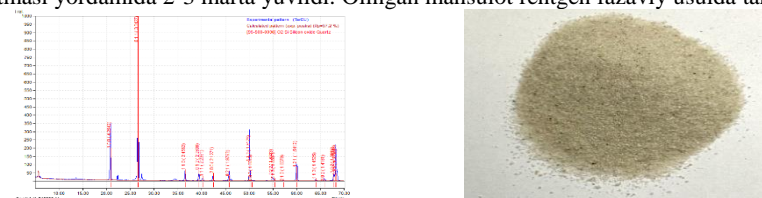
Kvars qumi – silikatlar sinfiga mansub eng ko'p tarqalgan mineral. Kimyoqiy formulasi SiO_2 . Kvarsning kristali 2 ta modifikatsiyasi ma'lum: geksagonal kvars $870\text{--}573^\circ\text{C}$ temperatura oralig'ida turg'un va trigonal kvars 573°C dan pastda turg'un. Triganal kvars tabiatda eng ko'p tarqalgan. Kvarsning kristallari, donalari, agregatlarining rangi har xil: shaffof - tog' billuri, binafsha - ametist (safsar), kulrang - rauxtopaz, qora - morion, tillarang - sitrin va boshqa.

Rangining har xil bo'lishi strukturaviy defektiga bog'liq. Murakkab ranglilar ham uchraydi, ularga boshqa mineralarning mayda zarralari qo'shilgan bo'ladi. Kvarsning yashirin kristall xillari agat va xaledon nihoyatda ingichka tolasimon tuzilmalardan iborat. Ultrabinafsha va qisman infraqizil nurlarni o'tkazadi. Sun'iy kvarsni SiO_2 ning suvli eritmasidan yuqori bosim va temperaturada olinadi. Kvars turli tog' jinslarining asosiy tarkibiy qismi hisoblanadi. Kvars pyezoelektrik xossaga ega. Qattikligi 7. Zichligi 2, 65 g/sm³. Suyuqlanish harorati 1710°C , soviganda kvars oynasi deb ataluvchi jismga aylanadi. Monokristallari kam uchraydi va juda yuqori baholanadi [11].

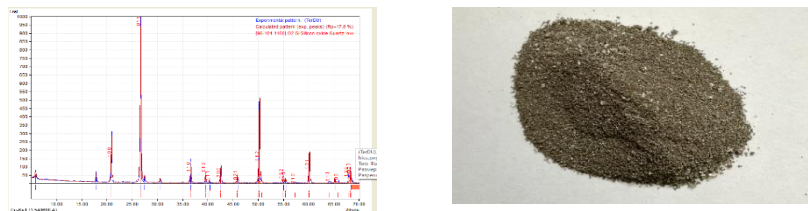
Magniy (Magnesium), Mg - davriy jadvalning II guruhiga mansub kimyoqiy element; ishqoriy - yer metallariga kiradi. Tartib raqami 12, atom massasi 24,305. Tabiiy magniy 3 ta barqaror izotopdan iborat: ^{24}Mg (78,60%), ^{25}Mg (10,11%), ^{26}Mg (11,29%). Uchta sun'iy radioaktiv izotopi (^{23}Mg , ^{27}Mg , ^{28}Mg) olingan. Magniy massa jihatidan yer po'stining 2, 35% ni tashkil qiladi. Oddiy sharoitda ishqorlarning suvdagi eritmasida erimaydi [12].

Vodorodli muhitda 400°C - 500°C gacha qizdirilganda gidrid MgH_2 hosil qiladi. Magniyini 500°C - 600°C gacha oltingugurt yoki SO_2 va H_2S bilan qizdirilganda sulfid MgS hosil bo'ladi. MgF_2 himoya pardasini hosil qila olishi sababli ftorid kislota erimaydi. Ishqoriy bikarbonat va ammoniy tuzlari eritmalarida eriydi. Magniy tabiatdagi eng keng tarqalgan elementlardan biridir. Ayniqsa, dengiz suvida magniy ko'p. Ichimlik suvi tarkibida magniy tuzlar mavjud; agar suvdagi magniy miqdori ko'p bo'lsa, bunday suv "qattiq suv" deb nomlanadi [13].

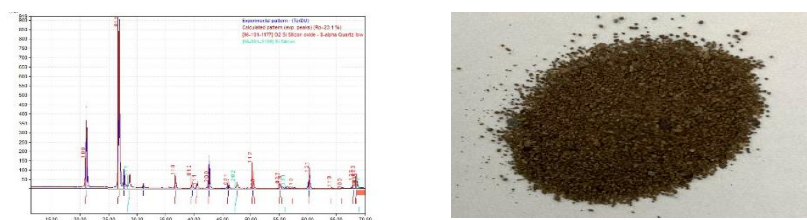
Tajribaviy qism. Bizning tadqiqot ishimida Sherobod tumani "Jerdanak" kvars konidan olib kelinan kvars qumi dastlab rentgen fazaviy sifat va miqdoriy tahlilini Yaponiyada ishlab chiqarilgan "SHIMADZU" XRD-6100 poroshokli difraktometr qurilmasi yordamida amalga oshirildi. Tahlil qilingan qum boyitilib, rentgen fazaviy usulda qayta tahlildan o'tkazildi. Boyitilgan kvars qumidan 4 g va magniyidan 2 g olinib, bir xil massa hosil bo'luncha aralashtirildi. Hosil qilingan aralashma 750°C li mufel pechiga 5 soat davomida qaytarildi (3-reaksiyaga muvofiq). Olingan mahsulot distillangan suvda 4-5 marta, keyin esa sulfat kislotaning 35% li eritmasi yordamida 2-3 marta yuvildi. Olingan mahsulot rentgen fazaviy usulda tahlil qilindi.



a
1-rasm. Tabiiy kvars qumining rentgen fazaviy tahlili (a) va tasviri (b)



a
2-rasm. Boyitilgan kvars qumining rentgen fazaviy tahlili (a) va tasviri (b)



a
**3-rasm. Qaytarilib tozalangan kvars qumining rentgen fazaviy tahlili (a) va tasviri
(b)**

Natijaning tahlili. 1-rasmdan ko‘rinib turibdiki, “Jerdanak” koni kvars qumi namunasi ustida o‘tkazilgan rentgen tahlilida 98-99% kremniy (IV) oksidi (SiO_2) mavjudligi aniqlandi. 2-rasmda boyitilgan kvars qumining rengeng fazaviy strukturası berilgan. Bunda rentgen nurlari 25-30° burchak ostida tushirilganda 99,99% ekanligi aniqlandi. 3-rasmda magniy yordamida (3-reaksiyaga asosan) 750°C haroratda qaytariganda SiO_2 dan texnik kremniy ajratib olingandagi tahlili keltirilgan. Bunda ham rentgen nurlari 25-30° burchak ostida tushirilganda texnik kremniy unumi ortganligi aniqlandi.

Xulosa. Demak, ushbu maqolada elektrotexnika sohasining asosining elementi kremniyni olishning kimyoviy usuli keltirildi. Bizning tadqiqot ishimizda o‘rganilgan “Jerdanak” kvars qumi tarkibida SiO_2 foizi yuqori ekanligi aniqlandi. Qaytarilgan kremniy texnik kremniy bo‘lib, tozaligi 90-95%, qaytarilish reaksiyasi unumi 70-72% ni tashkil qildi. Olingan texnik kremniyni silan yoki kremniy (IV) xloridga o‘tkzib, keyin ularni parchalash yo‘li bilan yuqori tozalikda kremniy olish mumkin.

ADABIYOTLAR

- Баранов Н.Н. Прямое преобразование энергии для автономной энергетики // Энергия: экономика, техника, экология.-2000.-№8.-с.23-34.
- Стребков Д.С. Роль солнечной энергии в энергетике будущего // М.: Энергетическая политика, 2005.-№2.-С.27-36.
- Kozlov A.V, Yurchenko A.V. The long-term prediction of silicon solar batteries functioning for any geographical region. // Proceedings of 22st European PV Solar Energy Conference and Exhibition, Milan 3-7 September 2007 pp. 3019 - 3022
- Атаев Э.К., Матъякубов А.А., Батманов Б.Х. Обогащение КАРАКУМского кварцевого песка. Мары, Туркменистан.2022г
- X. Su, Q. Wu, J. Li et al., “Silicon-based nanomaterials for lithium-ion batteries: a review,” *Advanced Energy Materials*, vol. 4, no. 1, article 1300882, 2014.
- Абдурахманов Б.М., Курбанов М.Ш., Вечер А.К.. Физические основы повышения рентабельности производства технического кремния и кремниевых сплавов // Узбекский физический журнал 2020. V. 22, №3, с.188-198. (10.00.00;№5).
- Будагян Б.Г., Шерченков А.А., Бердников А.Е., Черномордик В.Д. Высокоскоростной метод осаждения аморфного кремния. Микроэлектроника, 2000, т. 29, вып. 6, с. 442-448.
- Брага А. Б., Морейра С. П., Зампери П. Р., Бакчин Дж. М., Мей П. Р., Новые процессы производства поликристаллического кремния солнечного качества: обзор, Солнечные энергетические материалы и солнечные элементы , том 92, выпуск 4, 2008 г., стр. 418-424 .
- Соколов Ф.П., Швецова-Шиловская Т.Н., Сизых И.И., Сухова А.В. Анализ кинетических закономерностей процесса прямого синтеза трихлорсилина. Химическая технология. -2013. -№ 9-. С. 520 528
- Чундури С.К., Инновации в инерции: обзор рынка CVD-реакторов типа Siemens, Photon International 4 (2013), стр. 114-126.
- Götze, J.; Möckel, R. Quartz: Deposits, Mineralogy and Analytics; Springer: Berlin/Heidelberg, Germany, 2012; pp. 1–360.
- Скальный А. В. Химические элементы в физиологии и экологии человека. - М.: Издательский дом «ОНИКС 21 век»: Мир, 2004. - 216 с.
- Громова О. А. Магний и пиридоксин: основы знаний. - М.: ПротоТип, 2006. - 234 с.



Даминбек ЗИЯТОВ,

Студент Национального университета Узбекистана

E-mail: ziatovdamin@gmail.com

Рецензент: д.х.н., проф. З.Ч. Кадирова

СИНТЕЗ И СТРУКТУРА РАЗНОЛИГАНДНЫХ КООРДИНАЦИОННЫХ СОЕДИНЕНИЙ КОБАЛЬТА (II) С ДИАЛКИЛДИТИОФОСФАТ-ИОНАМИ И АЗОТИСТЫМ ГЕТЕРОЦИКЛОМ

Аннотация

Впервые синтезирован разнолигандный комплекс $[\text{Co}(\text{MAB})(\text{i-ProPS}_2)_2]$ и изучен его строения методами рентгенофазового, дериватографического, рентгеноструктурного анализа и ИК-спектроскопии. Подтверждено участие диалкилдитиофосфорных и аминогрупп в комплексообразование. На основе структурных данных рассмотрена характер взаимодействия молекул и способы их упаковки в кристаллических структурах.

Ключевые слова: синтез, разнолигандный комплекс, кристаллическая структура, диизопропилдитиофосфат кобальта, 2-амино-1-метилбензимидазол.

SYNTHESIS AND STRUCTURE OF MIXED LIGAND COORDINATION COMPOUNDS OF COBALT (II) WITH DIALKYLDITHIOPHOSPHATE IONS AND NITROGEN HETEROCYCLE

Annotation

For the first time, a mixed ligand complex $[\text{Co}(\text{MAB})(\text{i-ProPS}_2)_2]$ was synthesized and its structure was studied by XRD phase, X-ray structural, derivatographic analysis and IR spectroscopy. The participation of dialkylthiophosphorus and amino groups in complex formation was confirmed. Based on the structural information, the nature of the interaction of molecules and the methods of their packing into crystal structures are considered.

Key words: synthesis, mixed ligand complex, crystal structure, cobalt diisopropyl dithiophosphate, 2-amino-1-methylbenzimidazole.

KOBALT (II) NING DIALKILDITIOFOSFAT IONLARI VA AZOT GETEROTSIKLI BILAN ARALASH LIGANDLI KOORDINATSION BIRIKMALARI SINTEZI VA TUZILISHI

Аннотация

Ilk marta aralash ligand kompleks $[\text{Co}(\text{MAB})(\text{i-ProPS}_2)_2]$ sintez qilindi va uning strukturasi rentgen fazali, rentgen strukturaviy tahlillar va IQ spektroskopiyasi yordamida o'rganildi. Kompleks hosil bo'lishda dialkilditiofosfor va amino guruhlarning ishtiroki tasdiqlandi. Strukturaviy ma'lumotlarga asoslanib, molekulalaming o'zaro ta'sirining tabiatini va ularni kristall tuzilmalarga oqadoqlanish usullari ko'rilib chiqildi.

Калит со'злар: синтез, аралаш лигандли комплекс, кристал тузилиши, кобальт диизопропилдитиофосфат, 2-амино-1-метилбензимидазол.

Введение. Координационные соединения d-металлов с органическими лигандами, содержащими различные донорные атомы, являются хорошими моделями для изучения проблемы взаимного влияния лигандов в комплексах.

Производные 2-аминобензимидазола привлекли особое внимание благодаря своей биологической активности. Эти соединения обладают широким спектром биологической активности, такой как фунгицидная, бактерицидная и противовирусная [1-3]. Показано также, что широкий спектр биологической активности производных бензимидазола обусловлен высокой π -избыточностью этой гетероароматической структуры [4], что делает возможным образование за счет $\pi-\pi$ стэкинга прочных комплексов «лиганд-биомишен» [5]. С химической точки зрения гетероциклические бензимидазолы представляют интерес из-за их большой универсальности в качестве лигандов, которая обусловлена наличием нескольких потенциальных донорных атомов, их гибкостью и способностью координировать свои действия как в нейтральной, так и в депротонированной формах. В медицинской практике нашли применение производные 2-аминобензимидазола (астемизол, мебендазол, альбендазол, медамин, беномил) [6-8].

Целью данной работы является синтез, изучения свойств и структур координационного соединения $\text{Co}[(\text{i-C}_3\text{H}_7\text{O})\text{PS}_2]_2$ с 2-амино-1-метилбензимидазолом (МАВ) и определить характер взаимодействия молекул в их кристаллических структурах.

Объекты и методы исследования. Внутрикомплексные соединения $[\text{Co}((\text{RO})_2\text{PSS})_3]$ были получены реакцией обменного разложения между $(\text{RO})_2\text{PSS}$ (DADTF) здесь R=Et, iPr, iBu и солью хлорида кобальта (II) в водном растворе. Для этого к 0.24 г (0.001 моль) 6 мл $\text{CoCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ в 6 мл смеси вода-этанол (1:1 по объему) добавляли при перемешивании 5 мл (0.002 моль) водного раствора $(\text{RO})_2\text{PS}_2\text{K}$. После смешения выпал зеленый осадок. Реакционную смесь выдерживали в течение часа, затем осадок отфильтровывали под вакуумом, промывали два раза водой, высушивали на воздухе. $T_{\text{пл}}=132^\circ\text{C}$.

Синтез $[\text{Co}(\text{MAB})((\text{iPrO})_2\text{PS}_2)_2]$. К раствору 0,24 г (0,001 моль) $\text{CoCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ в 6 мл смеси вода-этанол (1:1 по объему) добавляли 0,147 г (0,001 моль) МАВ. К полученному раствору синего цвета добавили 1 мл (0,002 моль) водного раствора $(\text{iPrO})_2\text{PS}_2\text{K}$. После смешения выпал зелено-коричневый осадок, который отфильтровывали под вакуумом, промывали два раза водой и один раз охлажденным этанолом, высушивали на воздухе.

Аналогичным способом были получены смешанныеолигандные комплексы диэтил- и диизобутилдитиофосфатов кобальта (II) с МАВ. Полученные комплексные соединения устойчивы при хранении, растворимы в ацетоне, бензоле, CHCl_3 , CCl_4 , малорастворимы в спирте, не растворимы в воде.

Анализ на C, H, S, N полученных комплексов произведен на элементном анализаторе Carlo-Erba EA-1108.

Для изучения способа координации металлов с лигандами регистрировали ИК-спектры поглощения на ИК-Фурье спектрометре System-2000 фирмы Perkin-Elmer в области 400-4000 cm^{-1} в таблетках KBr.

Для установления индивидуальности синтезированных соединений изучали рентгенограммы, снятые на рентгеновском дифрактометре Model LabX XRD-6100 (Shimadzu, Япония) с $\text{CuK}\alpha$ -излучением.

Кристаллографические параметры монокристаллов определены на дифрактометре «Crysallis Excalibur», $\text{CuK}\alpha$ -излучение от острофокусной трубки, монохроматизированное отражение от графитового кристалла. Для сбора данных использовали набор отражений. Сбор данных проводился при $T=25^\circ\text{C}$. Обработка данных выполнялась с помощью программы SHELXS86 и SHELXL93 [9]. Структуры расшифрованы прямым методом и уточнены полиноматричным методом наименьших квадратов в анизотропном приближении. Атомы водорода выявлены в разностном синтезе электронной плотности и уточнены изотропно

Результаты и обсуждение. Анализ рентгенограмм синтезированных комплексов показывает, что они не содержат примесей исходных продуктов. Сравнение рентгенограмм комплексов кобальта (II) с соответствующими лигандами позволяет заключить, что они отличаются друг от друга как по межплоскостным расстояниям, так и по интенсивностям линий, следовательно, соединения имеют индивидуальную кристаллическую решетку (рис.1).

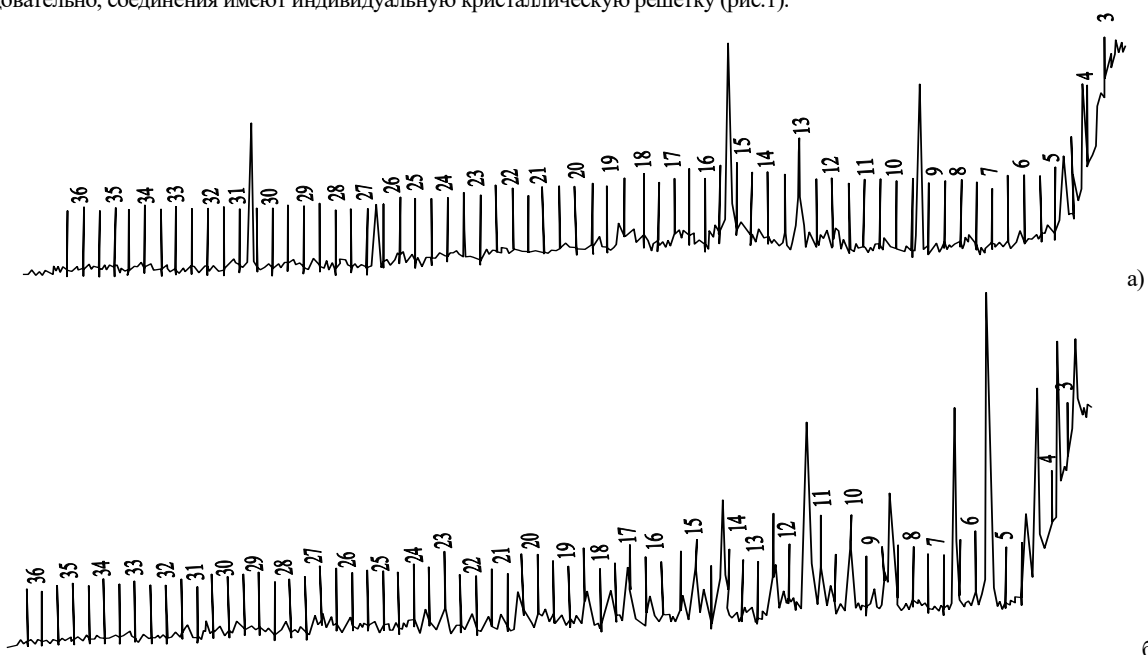


Рис. 1. Рентгенограмма: а) $[\text{Co}((\text{RO})_2\text{PSS})_3]$; б) $[\text{Co}(\text{MAB})((i\text{PrO})_2\text{PS}_2)_2]$

Была определена молекулярная и кристаллическая структура 5-координационного разнолигандного соединения $(i\text{PrO})_2\text{PS}_2\text{H}$ с МАВ и на основе структурных данных рассмотрен характер взаимодействия молекул и способы их упаковки в кристаллических структурах. Основные кристаллоструктурные данные приведены в таблицах 1-2.

Таблица 1. Основные межатомные расстояния d (\AA) в структуре комплекса $[\text{Co}(\text{MAB})((i\text{PrO})_2\text{PS}_2)_2]$

Atom1	Atom2	Length	Atom1	Atom2	Length
Co1	S1	2.6553(3)	P2	O4	1.5775(2)
Co1	S2	2.3041(3)	P1	O1	1.5727(1)
Co1	S3	2.3327(2)	P1	O2	1.5790(2)
Co1	S4	2.5878(2)	P2	O3	1.5747(2)
Co1	N1	2.0167(2)	O4	C18	1.4348(1)
S1	P1	1.9708(2)	S4	P2	1.9715(2)
S2	P1	2.0042(2)	S3	P2	2.0025(2)

Как видно из рисунка 2, молекула имеет искаженное тригонально-бипирамидальное 5-координационное строение. Металлоцентр находится в немного искаженной сфере N^1S^4 -координации, включающей S-S-донорные атомы диизопропилдитиофосфата и атом эндо-циклического азота бензимидазола. Углы $SCoS$ внутри 4 членного хелатного цикла имеют небольшие отклонения и равны 82.90 - 80.96° . Окружение атомов фосфора искаженно-тетраэдрическое (углы и SPS равны 110.4 , 108.7° и OPO 95.71 , 100.56° , соответственно), связь P-S равна 1.971 и 2.004 \AA , расстояния P-O (1.573 - 1.579 \AA) соответствуют одинарным связям.

Координационная связь Co-N локализована на эндо-циклическом N-атоме и длины связи, углы в бензимидазольном лиганде практически не отличаются от аналогичных структур 2-амино-1-метилбензимидазол хлоргидрата и 2-амино-1-метилбензимидазол дихлоркобальта (II). Аминогруппа копланарна с метильной группой (торсионный угол - $C^8\text{-}N^2\text{-}C^7\text{-}N^3$ равен 3.14°), длины связи Co-N (2.017 \AA), связи Co-S лежат в диапазоне 2.304 - 2.665 \AA и сопоставимы с известными для комплексов дитиофосфорных кислот, содержащих лиганд в аналогичной ориентации.

Таблица 2. Основные валентные углы φ (град) в структуре комплекса $[\text{Co}(\text{MAB})((i\text{PrO})_2\text{PS}_2)_2]$

Атом1	Атом2	Атом3	Углы	Атом1	Атом2	Атом3	Углы
S1	Co1	S2	80.96	S1	P1	O2	114.45
S1	Co1	S3	92.3	S2	P1	O1	112.28

S1	Co1	S4		173.5	S2	P1	O2	111.2
S1	Co1	N1		89.9	O1	P1	O2	95.71
S2	Co1	S3		121.29	S3	P2	S4	110.38
S2	Co1	S4		97.76	S3	P2	O3	111.79
S2	Co1	N1		122.28	S3	P2	O4	105.96
S3	Co1	S4		82.9	S4	P2	O3	112.47
S3	Co1	N1		115.9	S4	P2	O4	115.22
S4	Co1	N1		96.12	O3	P2	O4	100.56
Co1	S1	P1		80.47	Co1	N1	C1	127.14
Co1	S2	P1		89.23	Co1	N1	C7	128.46
Co1	S3	P2		86.38	S1	P1	S2	108.73
Co1	S4	P2		80.29	S1	P1	O1	114.09

Дитиофосфатный лиганд обычно координируется к кобальту бидентатно $\text{Co}[\text{S}_2\text{P}(\text{OMe})_2]_3$, $\text{Co}[\text{S}_2\text{P}(i\text{PrO})_2]_3$, $[\text{Co}(\text{S}_2\text{P}(\text{OMe})_2)_2\text{PPh}_3]$, $[\text{NMe}_4][\text{CoCl}(\text{S}_2\text{P}(\text{OMe})_2)_2]$, $\text{Co}[\text{S}_2\text{P}(\text{OEt})_2] \cdot 0.5\text{H}_2\text{O}$, $[\text{Co}(\text{S}_2\text{P}(\text{O-Cy})_2)_2 (\text{C}_5\text{H}_5\text{N})_2]$ and $[\text{Co}(\text{S}_2\text{P}(\text{OEt})_2)_2\text{C}_2\text{H}_2\text{O}_2\text{N}_4]$, $[\text{Co}((\text{ArO})_2\text{PS}_2)(\text{C}_5\text{H}_5\text{N})_2]$, $[\text{Co}((\text{ArO})_2\text{PS}_2) (3,4-\text{CH}_3-\text{C}_5\text{H}_3\text{N})_2]$ [10]. Смешаннолигандные комплексы с азот и фосфорсодержащими основаниями Льюиса имеют искаженную бипирамидальную или октаэдрическую геометрию, где дитиофосфаты могут находиться в экваториальных или аксиальных позициях. Обычно гетероатом кислоты Льюиса находится в экваториальной плоскости и способствует стабилизации комплекса.

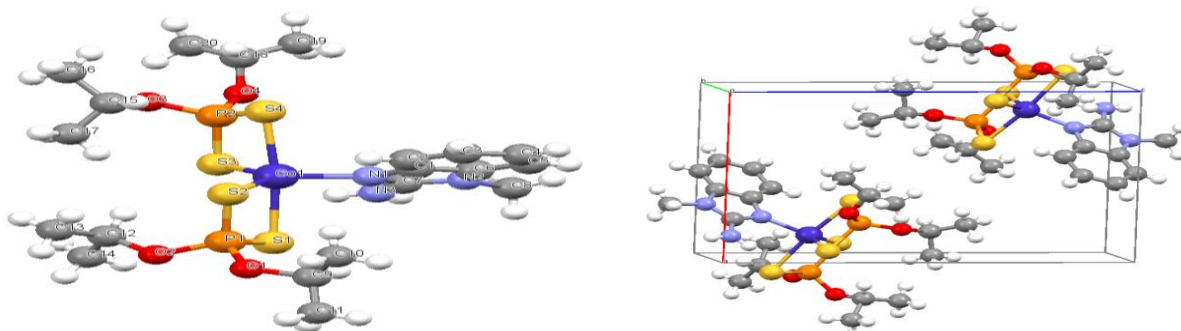


Рис. 2. Строение комплекса $[\text{Co}(\text{MAB})(i\text{C}_3\text{H}_7\text{O})_2\text{PS}_2]$ и упаковка структурных единиц в кристалле

В синтезированном комплексе координационная геометрия вокруг $\text{Co}(\text{II})$ – искаженная тригональная бипирамида, экваториальная плоскость содержит Co , N , $\text{S}2$ и $\text{S}3$ атомы. Углы в экваториальной плоскости близки к 120° ($\text{S}2\text{-Co}1\text{-S}3$ 121.29, $\text{S}2\text{-Co}1\text{-N}1$ 122.28, $\text{S}3\text{-Co}1\text{-N}1$ 115.9°), атомы серы в аксиальных к экваториальной плоскости позициях практически коллинеарны ($\text{S}1\text{-Co}1\text{-S}4$ 173.5°). Связи Co с аксиальными атомами серы ($\text{Co}1\text{-S}4$ 2.5878(2) и $\text{Co}1\text{-S}1$ 2.6553(3)) значительно длиннее, чем с экваториальными атомами серы $\text{Co}1\text{-S}2$ 2.3041(3), $\text{Co}1\text{-S}3$ 2.3327(2).

В целом можно рассматривать образование тригонально-бипирамидальной структуры как вынужденное, из-за невозможности достичь $\text{KCh}=6$, вследствие большого размера лиганда

Сопоставление ИК спектров свободного МАВ и диалкилдитиофосфата кобальта по сравнению с их смешаннолигандными комплексами показало, что в ИК спектре наблюдаются все характерные полосы валентных и деформационных колебаний $-\text{NH}_2$, $-\text{NH}$, $\text{C}=\text{N}$ групп МАВ, а также $\text{P}-\text{O}-\text{R}$, $\text{P}-\text{O}$, $\text{P}=\text{S}$, $\text{P}-\text{S}$ -групп DADTF. Для комплексов наблюдается уширение полос $\nu(\text{NH})$ и $\nu(\text{CH})$, которое может объясняться, как участием в координации аминогруппы, так и изменением характера межмолекулярных взаимодействий.

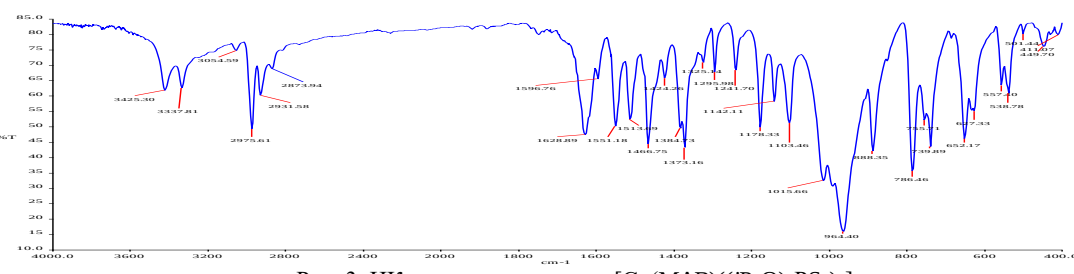


Рис. 3. ИК-спектры комплекса $[\text{Co}(\text{MAB})((i\text{PrO})_2\text{PS}_2)_2]$

В ИК-спектре разнолигандного комплекса $[\text{Co}(\text{MAB})((i\text{PrO})_2\text{PS}_2)_2]$ кроме полос валентных колебаний $\text{P}=\text{S}$ и $\text{P}-\text{S}$ - (при 652, 635 cm^{-1} и 557, 539 cm^{-1} , соответственно) наблюдаются полосы, связанные с валентными и деформационными колебаниями NH -групп в 3425-3338 и 1629-1597 cm^{-1} , соответственно, которые смещены на 15-30 cm^{-1} по сравнению с МАВ (рис. 3). Дополнительным доказательством образования координационной связи служит появление полос поглощения при 411-441 cm^{-1} в ИК-спектре комплекса, отсутствующих в ИК спектре лиганда МАВ, отнесенные согласно [11] к валентным колебаниям связей $\text{N}-\text{M}$, что свидетельствует о координации.

Электронный спектр соединения $[\text{Co}(\text{MAB})((i\text{PrO})_2\text{PS}_2)_2]$ имеет перегибы и максимумы при 245, 283, 333 и 418 нм (рис.4). Так как $\text{Co}(\text{II})$ имеет электронную конфигурацию d^7 основным термом является 4F с низколежащим возбужденным термом 4P [12].

Заключение. Таким образом, на основании результатов РСА, ИК-спектроскопии, элементного, рентгенофазового анализов установлены состав и структура комплексов $[\text{Co}(\text{MAB})((\text{RO})_2\text{PS}_2)_2]$. Показано, что в структуре комплексов наблюдается тригонально-бипирамидальная N^1S^4 -конфигурация ($[\text{Co}(\text{MAB})((i\text{PrO})_2\text{PS}_2)_2]$) с бидентатно координированными дитиофосфат-ионами. Дополнительно стабилизируется островная мономерная молекулярная структура без водородных связей

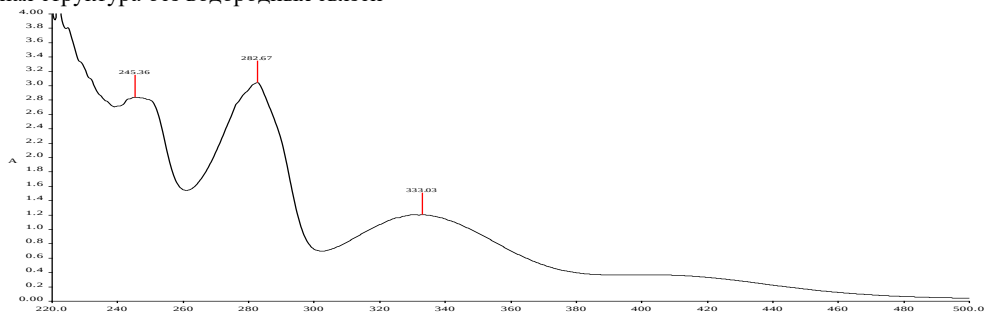


Рис.4. Электронные спектры комплекса $[\text{Co}(\text{MAB})((i\text{PrO})_2\text{PS}_2)_2]$

ЛИТЕРАТУРА

- Ünal A., Eren B. FT-IR, dispersive Raman, NMR, DFT and antimicrobial activity studies on 2-(Thiophen-2-yl)-1H-benzo [d] imidazole // Spectrochimica Acta Part A: Molecular and Biomolecular Spectroscopy. – 2013. – V. 114. – P. 129-136;
- Badran A. S., Ibrahim M. A. Synthesis, spectral characterization, DFT and *in silico* ADME studies of the novel pyrido [1, 2-a] benzimidazoles and pyrazolo [3, 4-b] pyridines // Journal of Molecular Structure. – 2023. – V. 1274. – P. 134454.
- Alamshany Z. M., Tashkandi N. Y., Othman I. M., Anwar M. M., Nossier E. S. New thiophene, thienopyridine and thiazoline-based derivatives: Design, synthesis and biological evaluation as antiproliferative agents and multitargeting kinase inhibitors// Bioorganic chemistry. -2022. -V.127. -P. 105964.
- Krishnakumar V., Seshadri S., Muthunatasen S. Analysis of vibrational spectra of 5, 6-dimethyl benzimidazole based on density functional theory calculations// Spectrochimica Acta Part A: Molecular and Biomolecular Spectroscopy. -2007. -V. 68. -N3. -P.811-816.
- Bansal Y., Silakari O. The therapeutic journey of benzimidazoles: A review //Bioorganic & medicinal chemistry. – 2012. – V. 20. – N 21. – P. 6208-6236.
- Wang X., Ling N., Che Q.T., Zhang Y.W., Yang H.X., Ruan Y., Zhao T.T. Synthesis, structure and biological properties of benzimidazole-based Cu (II)/Zn (II) complexes //Inorganic Chemistry Communications. – 2019. – V. 105. – P. 97-101.
- Veerasamy R., Roy A., Karunakaran R., Rajak H. Structure–Activity Relationship Analysis of Benzimidazoles as Emerging Anti-Inflammatory Agents: An Overview //Pharmaceuticals. – 2021. – V. 14. – N 7. – P. 663
- Hsu M. J., Chen H. K., Chen C. Y., Lien J. C., Gao J. Y., Huang Y.H., Huang S.W. Anti-angiogenic and anti-lymphangiogenic effects of a novel 2-amino benzimidazole derivative// MFB. Frontiers in Oncology. -2022. -N12, 862326.
- Sheldrick G. M. Crystal structure refinement with SHELXL // Acta Crystallolographica Section C: Structural Chemistry. – 2015. – V.71. – N.1. – P. 3-8
- Kumar S., Khajuria R., Jassal A.K., Hundal M.S., Pandey S.K. Syn-thesis and structural elucidation of new complexes of 2, 4-and 3, 5-dimethyl diphenyldithiophosphates with cobalt (II) //Acta Crystallographica Section B: Structural Science, Crystal Engineering and Materials. -2015. -V. 71(2). -P. 221-227.
- Сурпина Л.В., Гарновский А.Д., Колодяжный Ю.В., Осипов О.А. Квантовохимический расчет энергетических параметров молекул аминобензимидазолов // Коорд. химия. -1978. - Т.4. - С.1459-1461
- Ливер Э. Электронная спектроскопия неорганических соединений. М.: Мир. –Т.2. – 443 с.



Alisher ISHANKULOV,

Samarqand davlat universiteti doktoranti
E-mail:ishankulov-alisher@mail.ru

Qadriddin XALILOV,

Samarqand davlat universiteti dotsenti
E-mail:qadriddin@mail.ru

Yuriy GALYAMETDINOV,

Qozon milliy tadqiqot texnologiyalar universiteti (Rossiya) professori
E-mail:yugal2002@mail.ru

Nurali MUHAMADIEV,

Samarqand davlat universiteti professori
E-mail:m_nurali@mail.ru

Turin politexnika universiteti professori k.f.d. O.Ruzimuradov taqrizi asosida

SYNTHESIS AND OPTICAL-SIZE PROPERTIES OF HYBRID MULTI-COMPONENT CdSe/CdS/ZnS QUANTUM DOTS

Annotation

Multilayer colloidal CdSe/CdS/ZnS quantum dots based on cadmium and zinc chalcogenides have been obtained by synthesis in "water-organic" solvents. The possibility of studying the luminescent properties of hybrid and triplet systems. High-level view of the emission intensity of samples during the growth of zinc sulfide.

Key words: multi-layer quantum dots, cadmium chalcogenides, luminescence colloidal synthesis, cadmium selenide, zinc sulfide, core-shell nanoparticles.

СИНТЕЗ И ОПТИЧЕСКИЕ-РАЗМЕРНЫЕ СВОЙСТВА ГИБРИДНЫХ МНОГОСЛОЙНЫХ CdSe/CdS/ZnS КВАНТОВЫХ ТОЧЕК

Аннотация

Методом синтеза в «водно-органических» растворителях получены многокомпонентные коллоидные квантовые точки CdSe/CdS/ZnS на основе халькогенидов кадмия и цинка. Возможность изучения люминесцентных свойств гибридных и триплетных систем. Высокоуровневый обзор интенсивности излучения образцов при нарастании сульфида цинка.

Ключевые слова: многослойные квантовые точки, халькогениды кадмия, люминесцентный коллоидный синтез, селенид кадмия, сульфид цинка, наночастицы ядро-оболочки.

GIBRID KO'P KOMPONENTLI CdSe/CdS/ZnS KVANT NUQTALARING SINTEZI VA OPTIK-O'LCHAM XOS SALARI.

Annotatsiya

Kadmiy va rux xalkogenidlari asosidagi ko'p komponentli CdSe/CdS/ZnS kolloid kvant nuqtalari "suv-organik" erituvchilar muhitida sintez qilish yo'li bilan olingan. Gibrid va triplet tizimlarining lyuminestsent xossalari o'rganish natijalari keltirilgan. Rux sulfidining qo'shimcha qobiq sifatida o'sishi jarayonida namunalarning nurlanish intensivligining sezilarli darajada oshishi ko'rsatilgan.

Kalit so'zlar: ko'p komponentli kvant nuqtalari, kadmiy xalkogenidlari, lyuminestsent kolloid sintezi, kadmiy selenid, rux sulfid, "yadro qobiq" nanozarralari.

Kirish. Kimyo va qattiq jismlar fizikasi sohasidagi tadqiqotlarda yarimo'tkazgichli nanotizimlarga, kvant nuqtalarga (KN) qiziqish ortib bormoqda. KNlar bir qator noyob xususiyatlarga ega bo'lib, ular an'anaviy organik lyuminoforlardan o'zining ijobji ustunligi bilan muvaffaqiyatlari raqobatlashmoqda. Xususan ular o'zining fotostabilligi bo'yicha ulardan ustun bo'lib, simmetriya o'lchamli lyuminestsentlikka hamda keng spektrli diapazonda yorug'likni yutadi va har tomonlama o'rganish uchun juda maqbul bo'lgan kolloid sintez usullari asosida olinadi [1-3].

Odatda, amaliy masalalar uchun ko'pincha gibrildi tuzilmalar yaratilib, ular nanoo'lchamli yarimo'tkazgich yadroso va keng bo'shlqliq qobiqdan iboratdir [4]. Ushbu nanogeterotizimlar yuqori lyuminestsent samaradorlikka ega bo'lib, bu jihat ularni turli optik faol materiallarda qo'llash uchun keng imkoniyatlar ochadi.

Shu maqsad uchun mazkur tadqiqotning vazifasi qilib munosabat gibrid va triplet ko'p komponentli CdSe/CdS, CdSe/CdS/ZnS "yadro-qobiq" va "yadro-qobiq-qobiq" tizimli kvant nuqtalarining sintez hamda optik-o'lcham xossalari olish va o'rganish qilib belgilandi.

Tajribaviy qism. Kadmiy atsetat digidrat (98,0%), selenli metall kukuni (99,5%), rux atsetat digidrat (98,0%), tioatsetamid (98%) (Sigma Aldrich); olein kislotosi (sof, TU 6-09-5290-86), natriy gidroksid (analitik toza, GOST 4328-77), suvsiz natriy sulfit (analitik toza, GOST 195-77), rektifikatsiyalangan etanol (GOST 18300-87), n -geksan (sof, TU 2631-003-05807999-98), distillangan suv (pH=7).

Yutilish spektrlari Perkin Elmer Instrumental LAMBDA 35 UV/VIS Spektrometrida (ikki nurli skanerlash spektrometri) olingan.

Lyuminestsent spektrlari Cary Eclipse (Varian) spektrofluorimetrida qayd etilgan. Natijalarni olish 25 °C haroratda o'tkazildi.

Kvant nuqtalar (KN) ning gidrodinamik o'lchamlari va nanozarrachalarning o'lchamli taqsimoti 632,8 nm da diapason Malvern Zetasizer nano qurilmasida (uzatish markaziga ega bo'lgan tor yorug'lik filtri bilan jihozlangan) aniqlandi.

Mazkur tadqiqotda CdSe yadrolari glitserinli muhitda adabiyotlarda bayon etilgan usullarga muvofiq bajarildi [5-6].

CdS qobig'ini o'stirish olingen yadro CdSe nanozarracha (NZ) larini o'z ichiga olgan reaksiyon muhitda kadmiy asetat digidrat va tioasetamid eritmalarini o'zaro qo'shish orgali amalga oshirildi [7].

CdS qo'sh qobiqli gibriddi tizimalarni olish uchun esa ushbu jarayonda olingen CdSe/CdS KNlar yordamida takrorlandi.

Triplet tizimli CdSe/CdS/ZnS KNlar ham xuddi jarayonlarni takrorlash asosida olingen. Rux asetat digidrat va tioasetamid eritmalarini gibriddi CdSe/CdS nanozarrachalarni o'z ichiga olgan reaksiyon aralashmasiga muayyan temperaturada kiritildi. Yadro va qobiqlarni sintez qilish uchun bir xil miqdordagi prekursorlar (0,5 mmol) qo'llanildi. Olingen barcha KNlar ngeksan bilan uch marta cho'ktirish orgali tozalandi.

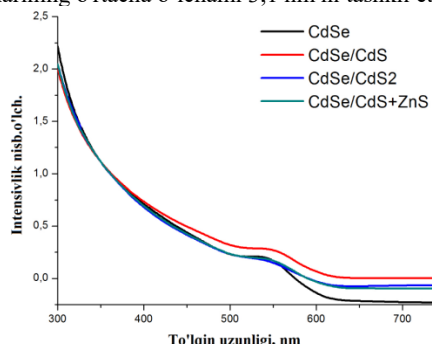
Natijalar muhokamasi. CdSe KNlar suvda eruvchan prekursorlardan foydalangan holda glitserin muhitida kolloid sintez usulini orgali olindi [8]. Sintez qilingan CdSe KNlar namunalari keng diapazonda yorug'likning intensiv yutilishi bilan tavsiflanadi (1-rasm). Olingen nanozarrachalarning yutilish spektrlarida 550-560 nm gacha bo'lgan pik cho'qqisi mavjud bo'lib, bu KNlar energetik qo'zg'alishlarini vujudga keltirish uchun zarur bo'lgan minimal energiyasiga to'g'ri keladi.

Mualliflar [5] ma'lumotlariga ko'ra, energetik qo'zg'alish cho'qqisining holati quyidagi formula yordamida KNlarning o'rtacha o'lchamini baholash uchun ishlatalishi mumkin:

$$D = (1,6122 \cdot 10^{-9}) \cdot \lambda^4 - (2,6575 \cdot 10^{-6}) \cdot \lambda^3 + (1,6242 \cdot 10^{-3}) \cdot \lambda^2 - 0,4277 \cdot \lambda + 41,57 \quad (1)$$

bu erda λ - yutilish spektrlaridagi birinchi qo'zg'alish cho'qqisining to'lqin uzunligi (1-rasm).

Hisoblashlar natijasi CdSe yadrolarining o'rtacha o'lchami 3,1 nm ni tashkil etdi.



1- rasm. O'r ganilayotgan nanozarrachalar namunalarining yutilish spektrlari

Olingen CdSe KNlarning fotolyuminestsensiya samaradorligi 2-rasmda keltirilgan. KNlar yadrolari lyuminestsensiya unumini oshirish uchun uning atrofida yarimo'tkazgichli CdS va ZnS qobiqlarini o'stirish orgali erishish mumkin. Mazkur qobiqlar KNga sirt nuqsonlarini to'sib qo'yishi va yadro ichidagi "elektron-tirqish" juftligini lokalizatsiya qilishi hamda shu asosda nurlanish intensivligini sezilarli darajada oshirilishi mumkin [8,9].

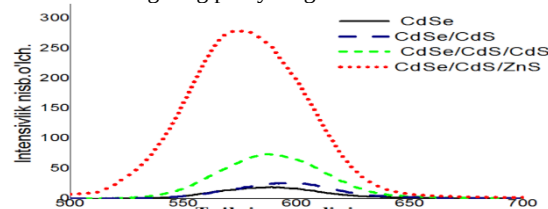
Mualliflar [9] tadqiqotlariga ko'ra, rux sulfidi, kadmiy selenid uchun eng yaxshi qobiq hisoblanadi. Biroq, [10] mualliflarining olgan natijalari shuni ko'rsatdiki rux sulfidi faqat kadmiy selenidning kichik yadrolarida ($d(CdSe) < 2$ nm) samarali o'sadi. Kattaroq diametrli CdSe yadrolarida ZnS qobig'ining qiyin o'sishi esa ularning kristall panjara parametrlaridagi katta farq bilan izohlanadi.

Shu bois mazkur tadqiqotda CdSe va ZnS yadrolari orasida kadmiy sulfidning oraliq qatlarni o'stirish orgali ko'p komponentli triplet KNlar olindi. Bu tizimlarda kristall panjara parametrlari yopiq hudud chegarasi oralig'i o'rtasida bo'lishi kuzatildi.

Olingen CdSe/CdS/ZnS nanogeterotizimlarining "yadro-qobiq-qobiq" tipidagi KNlarning fotolyuminestsensiya harakteristikalari olingen namunalarning oraliq turlari bilan solishtirilib o'rganildi. 2-rasmda 350 nm energetik qo'zg'alish to'lqin uzunligida bir xil optik zichlikka ega bo'lgan namunalarning lyuminestsensiya spektrlari ko'rsatilgan.

Spektrlardan ko'rinib turibdiki, CdS birlamchi qobiqning o'sishi lyuminestsensiya intensivligining sezilarli darajada oshishiga olib kelmaydi. Bu jarayon ehtimol, kattaroq o'lchamga ega bo'lgan CdSe yadrolarining yetarli darajada qoplanmaganligi bilan izohlanishi mumkin.

Shu bois KN yadrosi optimal qalinligini aniqlash maqsadida CdS ning ikkinchi qobig'i qo'shimcha ravishda o'stirildi, bu esa namuna lyuminestsentsiyasining deyarli 4 barobar oshishiga olib keldi (2-rasm). Kadmiy sulfidning keyingi qatlamlarining o'sishi hosil bo'lgan KNlarning nurlanish intensivligining pasayishiga olib keldi.

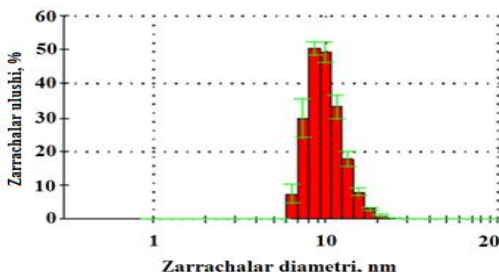


2-rasm. O'r ganilayotgan namunalarning lyuminestsensiya spektrlari

Ikkinchi qobiq sifatida ZnS qatlidan foydalanish esa namunalar lyuminestsentsiyasining sezilarli darajada oshishiga yordam berdi (14 marta). Shunday qilib, rux sulfidi o'ziga xos yarimo'tkazgich bo'lib, triplet CdSe/CdS/ZnS nanogeterotizimlarda "elektron-tirqish juftligini yanada samaraliroq darajaga chiqaradi.

Fotolyuminestsensiya spektrlaridan ham ko'rish mumkinki, CdS birlamchi qobig'ining o'sishi jarayonida "electron-tirqish" juftliklarning qisman energetik sath darajalari o'zgarishi natijasida CdSe/CdS KNlar intensivligi maksimal lyuminestsensiya spektrlarining uzoq diapason to'lqin hududi bo'ylab biroz siljishi sodir bo'ladi. O'z navbatida, CdS yoki ZnS ning "ikkinchi qobig'" ning o'sishi lyuminestsensiya spektrini qisqa to'lqin uzunliklari diapazoni hududiga siljitali. Bu esa o'sish jarayonida geterotizimlar sirt yuzasida ionlarning almashinuvni bilan bog'liq bo'lib, lyuminestsent yadro o'lchamining pasayishiga olib keladi [11].

CdSe va CdSe/CdS KNlar uchun mos bo'lgan 44 va 45 nm ga teng lyuminestsensiya cho'qqisining kengligi qoshimcha ZnS qobig'ining o'sishi natijasida 51 nm gacha oshadi. Cho'qqining siljishi, asosan, qisqa to'lqinli lyuminestsensiyaning kuchayishi bilan bog'liq bo'lib, bu kichikroq zarrachalardagi zaryad tashuvchilarni yanada samarali himoyalanganligini ko'rsatmoqda.



3- rasm. CdSe/CdS/ZnS KNlarning o'lchamli taqsimot gistogrammasi

Olingan triplet CdSe/CdS/ZnS KNlar uchun yorug'lik nuri sochilishining (dinamik tarqalishi usuli bilan aniqlangan) o'rtacha o'lchami 9,5 nm ni tashkil etdi (3-rasm).

Xulosa. Kadmiy selenid KNlar yadrolarida kadmiy va rux sulfidining qobiqlarini o'stirish orqali gibrid va triplet nanogeterotizimlarni sintez qilishning kolloid usuli taqdim etmoqda. Ko'p komponentli gibrid va triplet nanozarrachalarning hosil bo'lishi ularning fotolyuminestsensiyasi intensivligining sezilarli darajada o'sishiga yordam beradi. Rux sulfid qobig'ining o'sishi emissiya spektrining qisqa diapazoni hududida spektr cho'qqisining kengayishiga olib keladi.

Usbu tadqiqot Rossiya fundamental tadqiqotlar fondi va Tatarstan Respublikasi hukumati tominidan 15-37-20441 - raqamli ilmiy loyiha doirasida moliyaviy qo'llab-quvvatlandi.

ADABIYOTLAR

- Drbohlavova J. Adam V., Kizek R., and Hubalek J. Quantum dots—characterization, preparation and usage in biological systems //International journal of molecular sciences. – 2009. – V. 10. – №. 2. – P. 656-673.
- Gill R., Zayats M., Willner I. Semiconductor quantum dots for bioanalysis //Angewandte Chemie International Edition. – 2008. – T. 47. – №. 40. – C. 7602-7625.
- Шамилов Р.Р., Гарайшина Р.Р., Галяметдинов Ю.Г. // Вестник Казан. технол. ун-та. 17, 60-63 (2014).
- Хомяков Е. Г., Галяметдинов Ю. Г. Коллоидный синтез люминесцентных наночастиц CdSe и CdSe/CdS в водно-этанольной среде //Вестник Казанского технологического университета. – 2012. – №. 5.
- Hines M.A., Guyot-Sionnest P. // Phys J. Chem. 1996. V. 100. P. 468 – 471.
- Li H., Wang Z., He Y., Meng S., Xu Y., Chen S., Fu X. // Journal of colloid and interface science. 2019, 535. p. 469-480.
- Ishankulov A. F. Shamilov, R. R., Galyametdinov, Y. G., & Mukhamadiev, N. K. Modified hybrid CdSe/ZnS quantum dots and their size dependent unique characteristics //IOP Conference Series: Materials Science and Engineering. – IOP Publishing, 2020. – V. 1008. – №. 1. – P. 012033.
- Ishankulov A.F. Khalilov R.F., Shamilov R.R., Galyametdinov Y.G., Mukhamadiev N.R.. Size-optical characteristics of CdSe/ZnS quantum dots modified by thiol stabilizers //Journal of Sol-Gel Science and Technology. – 2023. – C. 1-6.
- Li S., Meng D., Hou L., Wang D., Xie T. // Applied Surface Science. 2016, 371. p. 164-171.
- Reiss P., Protiere M., Li L. Core/shell semiconductor nanocrystals //small. – 2009. – T. 5. – №. 2. – C. 154-168
- Shamilov R. R., Ishankulov A. F., Galyametdinov Yu. G. Dimensional and optical characteristics of CdSe/ZnS quantum dots modified with thiol stabilizers // Bulletin of the Technological University. - 2020. - T. 23. - No. 3. - S. 19-22.



Gulnora KARABAYEVA,

Jizzax davlat pedagogika universiteti

tabiiy fanlar va o'qitish metodikasi fakulteti kimyo kafedrasi

Email: teacherkimyo@mail.ru

Zuhra YAXSHIYeva,

Jizzax Davlat pedagogika universiteti tabiiy fanlar va o'qitish metodikasi fakulteti kimyo kafedrasi

Nigora QUTLIMUROTOVA,

O'zbekiston Milliy Universiteti, Kimyo fakulteti, Analitik kimyo kafedrasi

Co (II) IONINI TROPEOLIN BILAN MODIFIKATSIYALANGAN ELEKTROD YORDAMIDA INVERSION - VOLTAMPEROMETRIK ANIQLASH USULINI ISHLAB CHIQISH

Annotatsiya

Kobalt(II) ionini inversion -voltamperometrik usul bilan aniqlashda tropeolin bilan modifikatsiyalangan ko'mir pastali elektrod qo'llanilgan. Modifikatsiyalangan elektrod yaratishning optimal sharoitlari topilgan, unga ko'ra parafin, grafit, tropeolin nisbati 1:1:0,025 bo`lgan. 4-(4-anilinofenilazo)-benzosulfokislotaning natriyli tuzi (Tropeolin00) bilan kobaltning kompleks hosil bo`lishi siklik voltametriyadan (SV) usulida aniqlandi. Co (II) ionining kompleks hosil bo`lishi uchun optimal muhit sifatida universal buferning pH 2,58 li eritmasidan foydalanildi. Natijalar platina elektrodi asosida olingan natijalar bilan taqqoslandi.

РАЗРАБОТКА ИНВЕРСИОННО-ВОЛЬТАМПЕРОМЕТРИЧЕСКОГО МЕТОДА ОПРЕДЕЛЕНИЯ ИОНА СО (II) С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ ЭЛЕКТРОДА, МОДИФИЦИРОВАННОГО ТРОПЕОЛИНОМ

Аннотация

Ион кобальта(II) определяли инверсионно-вольтамперометрический методом с использованием электрода из угольной пасты, модифицированного тропеолином. Найдены оптимальные условия создания модифицированного электрода, согласно которым соотношение парафина, графита, тропеолина составляло 1:1:0,025. Комплексообразование кобальта с натриевой солью 4-(4-анилинофенилазо)-бензосульфокислоты (Тропеолин00) определяли методом циклической вольтамперометрии (ЦВ). В качестве оптимальной среды для образования комплекса иона Co(II) использовали универсальный буферный раствор pH 2,58. Результаты сравнивали с результатами, полученными на основе платинового электрода.

DEVELOPMENT OF INVERSION-VOLTAMPEROMETRIC DETERMINATION METHOD OF CO (II) ION USING TROPEOLINE MODIFIED ELECTRODE

Annotation

Cobalt(II) ion was determined by inversion-voltammetric method using a carbon paste electrode modified with tropeolin. Optimum conditions for creating a modified electrode were found, according to which the ratio of paraffin, graphite, tropeolin was 1:1:0.025. Complex formation of cobalt with sodium salt of 4-(4-anilinophenylazo)-benzosulfonic acid (Tropeolin00) was determined by cyclic voltammetry (SV) method. A universal buffer pH 2.58 solution was used as the optimal environment for the formation of a complex of Co (II) ion. The results were compared with those obtained based on a platinum electrode.

Kirish. Kobalt (II) ioni og'ir zaharli elementlardan biri hisoblanib, uni atrof-muhit ob`ektlari tarkibidan monitoring qilish dolzARB muammollardan biri hisoblanadi [1]. Bugungi kunda sanoat va qishloq xo'jaligi faoliyatining rivojlanishi bilan atrof-muhitdagI ko'plab mikroelementlarning kontsentratsiyasi doimiy ravishda oshib bormoqda. Kobalt yer qobig'ining tabiiy elementi hisoblanib, u tirik mayjudotlar uchun B₁₂ vitaminiga bog'liq bo`lgan fermentlarning muhim kofaktori va bir qator fermentlarning ajralmas komponenti sifatida juda muhimdir [2,3]. Turli xil biologik jarayonlarga ta'siri mavjud. Kobaltning eng yuqori ruxsat etilgan chegarasi 10 ppm tashkil etadi [4]. Ammo, ortiqcha qabul qilingan kobalt diareya, oshqozon-ichak traktining tirkash xususiyati, quşish, astma, kontakt dermatit, miyokardiyopatiya kabi jiddiy toksik ta'sirsga olib kelishi mumkin [5,6]. Shuningdek, mazkur element miqdorining ortishi yoki kamayishi flora va faunaning rivojlanishiga ham salbiy ta'sir ko'rsatadi.

Kobalt tabiiy suvlarda quyidagi normal holatlarda mayuddir. Chuchuk suvlarda kobalt uchun o'rtacha qiymat 10 mkg/l, dengiz suvlarida esa 5 mkg/l ni tashkil qiladi. Daryo suvlarida kobaltning mayjud miqdori 0,1–0,7 mkg/l, dengiz va okean suvlarida 0,002–0,06 mkg/l qiymatlar oralig'iда o'zgarib turadi [7]. Kobalt ionining odam qoni tarkibidagi o'rtacha miqdori 0,238 mg/kg ni tashkil qiladi. Inson tanasida oziq-ovqat bilan kobaltning o'rtacha bir kunlik iste'moli taxminan 0,03-0,3 mg ni tashkil etsa, eng past qiymati ya'ni 0,03 mg miqdori normal metabolizm uchun yetarlidir. Shuningdek Xalqaro sog'liqni saqlash tashkiloti saraton kasalligi bo'yicha tadqiqot agentligi tomonidan kobaltni o'sma hujayralarining rivojlanishiga sabab bo'luvchi kanserogen modda sifatida ro'yxta kiritilgan [8]. Hozirgi vaqtida kobalt ionlari juda xilma-xil usullar bilan aniqlangan, masalan: alangali atom absorbion spektrometriyasi (FAAS) [9], elektrotermik atom absorsion spektrometriyasi (ET-AAS) [10], induktiv bog langan plazmali mass spektrometriyasi (ICP-MS) [11], atom florescent spektrometriyasi (AFS) [12] gravimetrik [13], titrimetrik[14], fotometrik [15], polarografik[16, 17, 18], voltamperometrik [19, 20, 21] va boshqalar. Kobaltni aniqlashning inversion voltamperometriya (IV) usulida kobalt ionini aniqlashda elektrodlarining har xil turlari keng qo'llanilgan. Simobsiz elektrodlar hozirgi kunga qadar ma'lum bo'lgan tabiiy suvlarning tarkibidagi Co (II) ioni bo'yicha sezgir, selektiv va ekspress tahlilini bera

olmaydi [22, 23]. Vismut pylonkasi mikroelektrodi (BiFME) uglerod tolesi substrati bilan bitta mikroelektrodga oldindan yotqizilgan vismutning ex situ pylonkasidan iborat bo'lib, bir vaqtning o'zida Co (II) va Ni (II) ning iz miqdorini aniqlash uchun mo'ljallangan. Kompleks hosil qiluvchi vosita sifatida dimetilglioksim (DMG) bilan adsorbshon katodli voltametriyadan (AdCSV) foydalangan holda inson tanasi suyuqlik na'munalarida Co (II) va Ni (II) ionlarini aniqlangan [24]. 2,3,4,9,10,11-dipiridin-1,3,5,8,10,12-geksaazasiklotradeka-2,9-dien (L_1) va 2,3,4,9,10,11-dipiridin-1,5,8,12-tetrametilakrilat-1,3,5,8,10,12-geksaazasiklotradeka-2,9-dien (L_2) makrotsikllarning poli(vinilxlorid) (PVX) membranalari bilan modifikatsiyalanib, Co^{2+} ionini aniqlash uchun selektiv elektrodlari sifatida tavsiya etilgan va farmatsevtik na'munalarda Co^{2+} ni aniqlash uchun qu'llanilgan [25].

Ushbu adabiyotlarda keltirilgan tadqiqotlar yuqori sezuvchanlikka va takrorlanuvchanlikka ega bo'lsada, asboblarning qimmatbaholigi, analizni bajarish murakkabligi bu usullarni qo'llanilishini cheklaydi. Shuning uchun Co (II) ni aniqlashning sezgir, arzon va tezkor, sodda usulini ishlab chiqish dolzarb masaladir. Ushbu an'anaviy analitik usullardan farqli o'laroq, elektroanalitik usullar katta diapozonga yuqori sezuvchanlik, aniqligi, asbobning arzonligi bilan yuqori natijalar olishga imkon beradi.

Co (II) ionini elektrokimyoiy aniqlash usullarini yanada takomillashtirish uchun qulay, arzon, selektivlikka asoslangan mikroelektrodlar yaratishda tropeolin00 asosida modifikatsiyalangan elektrod yaratish amalga oshirildi.

Eksperimental qism. Ushbu tadqiqot ishida kobalt (II) nitrat kristallogidrat tuzining standart eritmasi, bidistillangan suv, Tropeolin00 (4-(4-anilinofenilazo)-benzosulfokislotaning natriyli(kaliyli) tuzi, Apelsin rangli IV C₆H₅NHC₆H₄N=NC₆H₄SO₃K 90% GOST 6-09-4121-75), mis sim, parafin, potensiostat, fon elektrolitlardan foydalanilgan. Ishlatilgan barcha kimyoiy moddalar va reagentlar analitik darajada bo'lgan va qo'shimcha tozalashsiz ishlatilgan

Kobaltning standart eritmasi sifatida uning ervuchan tuzi kobalt (II) nitrat kristallogidrat tuzidan foydalanildi ($\text{Co}(\text{NO}_3)_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$) (MERCK, Sigma-Aldrich.GAS Number 10026-22-9 Mr-291,03g). $\text{Co}(\text{NO}_3)_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ 0,01 M 250 ml eritmasini tayyorlash uchun standard namunasidan analitik tarozida 0,7275 gramm aniqlikda tortib olindi va 250 ml o'lchov kolbasiga solindi. Kolbaning belgisigacha bidistillangan suv solib yaxshilab aralashtirildi.

Tropeolin00 (CuAF-BSKNaME) elektrodini tayyorlash. Tajriba jarayonida analitik tarozida 0,4g parafin va 0,4 g grafit talqoni, 0,01g Tropeolin00 qo'shib qizdirildi, suyuqlangan holatida naychaga solindi, mis sim qo'yildi, gidrolitik vannada yuvildi, 1 haftaga sovitishga qo'yildi va elektrodlar tayyorlandi.

Fon elektrolitning tayyorlanishi. Universal bufer eritmalar pH (1–12), bufer aralashmasiga 0,04 M li (H₃BO₃, H₃PO₄, CH₃COOH) 0,2 M NaOH eritmasidan qo'shib tayyorlandi.

Natijalar MANUAL C 350 markali potentsiostatda olindi.

Natijalar va muhokamalar. Tropeolin bilan modifikatsiyalangan grafit asosida yaratilgan elektrod yordamida kobalt (II) ionini inversion-voltamperometrik usulda aniqlashga vaqtning ta'siri.

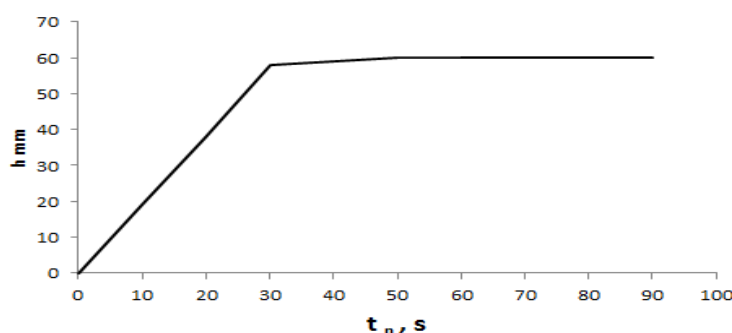
Kobalt(II) ionini inversion-voltamperometrik aniqlashda elektroliz vaqtiga ionning elektrod yuzasiga yutilishi muhim rol o'ynaydi, AS qiyamatiga ta'siri aniqlanayotgan elementning tabiatini va konsentratsiyasiga bog'liq. Inversion tahlilda elektroddagi tahlil qiluvchi moddaning miqdori va elektroliz davomiyligi o'tasidagi to'g'ridan-to'g'ri proporsional (chiziqli) bog'liqlik muhim va alohida rol o'ynaydi. Kalibrash egor chiziq'i va standart qo'shimchalar usullarida zarur mezonlar depolarizatorning ishchi elektrodda to'planish davomiyligi va elektroaktiv moddaning uning yuzasidan tahlil qilinadigan eritmada erishi, shuningdek, elektroliz rejimlari bo'lib, ular: boshqa narsalar teng bo'lsa, barcha o'lchovlarda bir xil bo'lishi kerak.

10,0 ml yacheykaga 2,0 mkg/ml Co(II) eritmasidan 1,0 ml solib, ustiga 0,2 M H₂SO₄ fon elektrolitidan 2,0 ml va belgisicha bidistillangan suv bilan keltrilib, modifikatsiyalangan elektrod va solishtirma hamda qo'shimcha elektrod tushirilib inversion voltamperometrda malum bir o'zarmas potensialda analitik signallar olindi va 1 –jadval va 1 –rasmda keltirildi.

1-jadval

Kobalt(II)ning sensorga to'planish vaqtini aniqlash

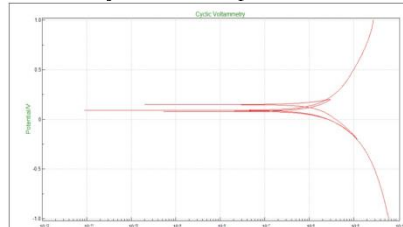
Tepalik balandligi to'planish vaqtি	fon - 0,2 M H ₂ SO ₄ ; d.t. = 1,0 mKA; E _{1/2} = 0,2 V; C _{Co} = 2,0 mkg/ml
h , mm	19 38 58 59 60 60
t _n , s	10 20 30 40 60 90



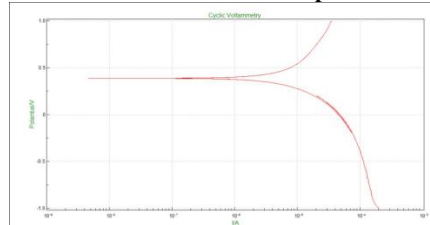
1-Rasm. Kobalt (II) ionini elekrtod yuzasiga to`liq qoplashiga vaqtning ta`siri

1-rasm va 1-jadvaldan ko'rinish turibdiki, kobalt(II)ionining optimal to'planish vaqt 30 s. chunki elektroliz vaqtining yanada ortishi bilan cho'qqilarning balandliklari ularning to'planishi funksiyasi bo'lishni to'xtatadi va doimiy qiyatlarga aylanadi. Demak, kobalt(II) ioni 30 sekund ichida 0,2 volt kuchlanishda elektrod yuzasiga to`liq to'planadi va kobalt(II) ionining to`liq aniqlanishiga yordam beradi.

Tropeolin00 bilan modifikatsiyalangan grafit asosida yaratilgan elektrod potensial va yarim to'lqinlarni aniqlash uchun elektrod jarayonlarining mexanizmi o'rganildi. Yarim to'lqin potentsiali va kobalt(II) ioningning elektronlari soni biz tomonidan o'zgartirilgan sensorlar bilan optimallashtirilgan sharoitlarda aniqlandi. Buning uchun 10,0 ml yacheykaga 2,0 mkg/ml Co(II) eritmasidan 1,0 ml solib, ustiga 0,2 M H₂SO₄ fon elektrolitidan 2,0 ml va belgisicha bidistillangan suv bilan keltirilib, modifikatsiyalangan elektrod va solishtirma hamda qo'shimcha elektrod tushirilib siklik voltamperometrda analitik signal o'lchandi va olingan natijalar 2- rasmida keltirildi. Natijalar standart platina elektrod bilan solishtirildi natijalar 3-rasmida keltirildi.



2- Rasm. Kobalt (II) ioninig Tropeolin00 elektrodi bilan siklik voltamperometrik usulda aniqlash voltamperogarammasi.



3-Rasm. Kobalt (II) ioninig platina elektrodi bilan siklik voltamperometrik usulda aniqlash voltamperogarammasi

2-rasmdan ko'rinib turibdiki, topilgan yarim to'lqinli elektrokimyoviy potensiallar: kobalt(II) 0,4 Volt ekanligi isbotlandi. Bu orqali kompleks birikmaning barqarorlik konstantasini va elektrodda ishtirot etayotgan elektronlar sonini toppish mumkin.

Kobalt (II) ionini inversion voltamperometrik usul bilan aniqlashning selektivligini baholashda tabiatda kobalt (II) hamroh bo'lgan begona ionlarni tahlil qilinayotgan eritmaga kiritish yo'li bilan bir qator tajribalar o'tkazildi.

Ba`zi begona ionlarning aniqlashga halaqit berishini kamaytirish uchun eritmaga kuchli komplekslashtiruvchi va niqoblovchi reagentlarni kiritish orqali sezilarli darajada kamayishi va xatto minimal darajaga tushirilishi mumkin.

Metodning to'g'riligini va qayta tiklanuvchanligini tekshirish uchun "kiritildi-topildi" usuli qo'llanildi.

Aniqlash uslubi: 10,00 ml yacheykaga 2,0 mkg/ml kobalt (II) ioni tutgan eritmadan 1,0 ml, ustiga begona metal ionlarining standart eritmalaridan 1,0 ml va 2,0 ml 0,2 M H₂SO₄ eritmasidan va belgisigacha bidistillangan suv bilan keltirildi va yod bilan modifikatsiyalangan elektrod, solishtirma va qo'shimcha tushirilib, maksimal tok qiymati inversion-voltamperometrda o'lchandi. Olingan natijalar 3.7 jadvalda keltirilgan

3.7- jadval

Begona kationlarning kobalt(II) ionini voltametrik aniqlashning to'g'riligi va takrorlanishiga ta'siri (C_{Co}=2,0mkg /10,0 ml; τ_n=30 s; E_{1/2}=0,4V)

Begona kation; [x]	Kiritilgan [x], mkg	[x]/Co	Topilgan Co, mkg; (X ±ΔX; P=0,95)	n	S	Sr
Tellur (IV)	20,0	10,0	2,02 ±0,04	5	0,03	0,015
Temir (II)	24,0	12,0	2,04 ±0,05	5	0,04	0,020
Talliy (III)	82,0	41,0	2,07 ±0,10	5	0,08	0,039
Vismut (III)	22,0	11,0	2,03 ±0,09	5	0,07	0,034
Bariy (II)	36,0	18,0	1,98 ±0,05	5	0,04	0,020
Temir (III)	31,0	15,5	2,05 ±0,07	5	0,06	0,029
Qo'rg'oshin (III)	51,0	25,5	1,95 ±0,06	5	0,05	0,026
Marganets (II)	56,0	28,0	1,99 ±0,02	5	0,02	0,010
Kadmiy (II)	25,0	12,5	2,01 ±0,04	5	0,03	0,015

Olingan ma'lumotlardan ko'rinib turibdiki, haqiqiy tabiiy ob'ektlar va sanoat materiallariiga taqlid qiluvchi binar, uchlasmchi va undan murakkabroq aralashmalarda kobalt (II) ionini inversion-voltamperometrik aniqlash usulining nisbiy standart chetlanishlari 0,33 dan oshmaydi, bu esa ishlab chiqilgan usulni atrof-muhit ob'ektlari, turli xil tabiatdagi materiallar (tabiiy va chiqindi suvlar, konsentratlar, rudalar, minerallar va boshqa ob'ektlar) analiziga qo'llash mumkinligini isbotlaydi.

ADABIYOTLAR

- Инжеватова О. В. Адсорбционная инверсионная вольтамперометрия кобальта и железа в анализе природных вод. – 2007.
- Giridhar C. et al. The polarographic study of Cobalt (II)-dithiocarbamate complexes at DME //International journal of chemical and analytical science. – 2014.
- Giridhar C. et al. The polarographic study of Cobalt (II)-dithiocarbamate complexes at DME //International journal of chemical and analytical science. – 2014.
- Memon S., Yilmaz M. A complimentary study of caliharene based bifunctional receptors for alkali or transition metal cations and Cr₂O₇²⁻ anions //Journal of Molecular Structure. – 2001. – Т. 595. – №. 1-3. – С. 101-109.
- Hartung M., Schaller K. H., Brand E. On the question of the pathogenetic importance of cobalt for hard metal fibrosis of the lung //International Archives of Occupational and Environmental Health. – 1982. – Т. 50. – С. 53-57.
- Rhoads K., Sanders C. L. Lung clearance, translocation, and acute toxicity of arsenic, beryllium, cadmium, cobalt, lead,

- selenium, vanadium, and ytterbium oxides following deposition in rat lung //Environmental research. – 1985. – Т. 36. – №. 2. – С. 359-378.
7. Nagpal N. K. et al. Technical report, water quality guidelines for cobalt. – Victoria, BC, Canada : Water Protection Section, Water, Air and Climate Change Branch, Ministry of Water, Land and Air Protection, 2004. – С. 59.
 8. Моргулис И. и др. Ранняя реакция организма млекопитающего на воздействие хлоридом кобальта : дис. – Красноярский государственный университет, 2006.
 9. Lemos V. A., da França R. S., Moreira B. O. Cloud point extraction for Co and Ni determination in water samples by flame atomic absorption spectrometry //Separation and Purification Technology. – 2007. – Т. 54. – №. 3. – С. 349-354.
 10. González M., Gallego M., Valcárcel M. Determination of nickel, chromium and cobalt in wheat flour using slurry sampling electrothermal atomic absorption spectrometry //Talanta. – 1999. – Т. 48. – №. 5. – С. 1051-1060.
 11. Camino-Sánchez F. J. et al. Inductively coupled plasma mass spectrometry (ICP-MS) determination of metals and metalloids in marine sediments. Evaluation of the contamination levels in Tenerife Island //Analytical Letters. – 2013. – Т. 46. – №. 3. – С. 539-556.
 12. Zeng C. et al. Ultrasensitive determination of cobalt and nickel by atomic fluorescence spectrometry using APDC enhanced chemical vapor generation //Microchemical Journal. – 2012. – Т. 104. – С. 33-37.
 13. Willard H. H., Hall D. The separation and determination of cobalt. II. gravimetric determination of cobalt1 //Journal of the American Chemical Society. – 1922. – Т. 44. – №. 10. – С. 2226-2231.,
 14. Kratochvil B., Diehl H. The determination of cobalt by oxidation with potassium molybdcyanide //Talanta. – 1960. – Т. 3. – №. 4. – С. 346-350.
 15. Claassen A., Daamen A. The photometric determination of cobalt by extraction with b-nitroso-a-naphthol //Analytica chimica Acta. – 1955. – Т. 12. – С. 547-553.
 16. Lingane J. J., Kerlinger H. Polarographic determination of nickel and cobalt //Industrial & Engineering Chemistry Analytical Edition. – 1941. – Т. 13. – №. 2. – С. 77-80.
 17. Nagaosa Y. Extraction-polarographic determination of cobalt (II) and nickel (II) as 2, 2'-bipyridine complexes in acetonitrile //Analytica Chimica Acta. – 1980. – Т. 115. – С. 81-88.
 18. Bobrowski A. Polarographic methods for ultratrace cobalt determination based on adsorption-catalytic effects in cobalt (II)-dioxime-nitrite systems //Analytical Chemistry. – 1989. – Т. 61. – №. 19. – С. 2178-2184.
 19. Bobrowski A. et al. A novel screen-printed electrode modified with lead film for adsorptive stripping voltammetric determination of cobalt and nickel //Sensors and Actuators B: Chemical. – 2014. – Т. 191. – С. 291-297.
 20. Stoica A. I. et al. Determination of cobalt in pharmaceutical products //Journal of pharmaceutical and biomedical analysis. – 2004. – Т. 36. – №. 3. – С. 653-656.
 21. Kapturski P., Bobrowski A. The silver amalgam film electrode in catalytic adsorptive stripping voltammetric determination of cobalt and nickel //Journal of Electroanalytical Chemistry. – 2008. – Т. 617. – №. 1. – С. 1-6.
 22. Alves G. M. S., Rocha L. S., Soares H. M. V. M. Multi-element determination of metals and metalloids in waters and wastewaters, at trace concentration level, using electroanalytical stripping methods with environmentally friendly mercury free-electrodes: A review //Talanta. – 2017. – Т. 175. – С. 53-68.
 23. Stozhko N. Y., Inzhevatova O. V. A mercury-free thick-film graphite electrode for determining cobalt in natural and potable waters by stripping voltammetry //Journal of Analytical Chemistry. – 2004. – Т. 59. – С. 854-860.
 24. Hutton E. A. et al. Bismuth film microelectrode for direct voltammetric measurement of trace cobalt and nickel in some simulated and real body fluid samples //Analytica chimica acta. – 2006. – Т. 557. – №. 1-2. – С. 57-63.
 25. Singh A. K., Singh P., Bhattacharjee G. Determination of cobalt ions at nano-level based on newly synthesized pendant armed macrocycle by polymeric membrane and coated graphite electrode //Talanta. – 2009. – Т. 80. – №. 2. – С. 685-693.



Dilshod KUVATOV,

Toshkent davlat texnika universiteti doktoranti (*PhD*)

E-mail: dilshod.ali_93@mail.ru

Sadriddin TURABDJANOV,

Toshkent davlat texnika universiteti professori, t.f.d

E-mail: rector@tdtu.uz

Orif QODIROV,

O'zbekiston Milliy Universiteti dotsenti

E-mail: o.qodirov@mail.ru

PHYSICO-CHEMICAL STUDY OF CONCRETE SAMPLES OBTAINED BY ADDING INTENSIFIERS TO CEMENT CLINKER

Annotation

Samples of cement-based concrete of 0.9-1.0 mm fraction were taken from the MI-1 and MI-2 intensifiers created for crushing cement clinker with the addition of 0.1%. SEM and thermogravimetric analysis of concrete samples, as well as differential thermal analysis were carried out. Also, based on the thermal analysis of concrete samples, it was found that in the temperature range of 600-700°C, the decomposition of crystallohydrates occurs and, as a consequence, the loss of concrete strength.

Key words: Heat resistance, endoeffect, cement clinker, intensifier, concrete.

ФИЗИКО-ХИМИЧЕСКОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ ОБРАЗЦОВ БЕТОНА, ПОЛУЧЕННЫХ ПУТЕМ ДОБАВЛЕНИЯ ИНТЕНСИФИКАТОРОВ В ЦЕМЕНТНЫЙ КЛИНКЕР

Аннотация

Образцы бетона отбирали на основе цемента фракции 0,9-1,0 мм с добавлением 0,1% интенсификаторов МИ-1 и МИ-2, созданных для дробления цементного клинкера. Были проведены SEM и термогравиметрический анализ образцов бетона, а также дифференциальный термический анализ. Также на основании термического анализа образцов бетона установлено, что в интервале температур 600-700°C происходит разложение кристаллогидратов и, как следствие, потеря прочности бетона.

Ключевые слова: Термостойкость, эндоэффект, цементный клинкер, интенсификатор, бетон.

SEMENT KLINKERIGA INTENSIFIKATORLAR QO'SHISH BILAN OLINGAN BETON NAMUNALARING FIZIK-KIMYOVIY TADQIQI

Annotatsiya

Sement klinkerini maydalash uchun yaratilgan MI-1 va MI-2 intensifikatorlaridan 0,1% miqdorda qo'shib, 0,9-1,0 mm fraksiyali sement asosida beton namunalari olindi. Beton namunalarining SEM va termogravimetrik, hamda differensial termik analiz tahlillari o'tkazildi. Shuningdek, beton namunalarining termik tahliliga asoslanib, 600-700°C haroratlar intervalida kristalgidratlarning parchalanishi va natijada betonning mustahkamligini yo'qotishi aniqlandi.

Kalit so'zlar: Termik chidamlilik, endoeffekt, sement klinkeri, intensifikator, beton.

Kirish. Bugungi kunda sement klinkerini maydalash jarayonini yanada yaxshilash uchun olimlar tomonidan yangi turdag'i intensifikatorlar ustida tadqiqotlar olib borilayotganligiga guvoh bo'lishimiz mumkin. Ma'lumki, intensifikatorlar sement klinkerini maydalash jarayonlarida uning fizik-kimyoziy xossalarni yaxshilash maqsadida asosiy tarkibga kiritiladi. Betonning asosiy komponenti sement ekanligini hisobga olib, sement tarkibidagi zarrachalar o'lchamlarini optimallashtirish, suyuqlik fazasi miqdori va hosil bo'lgan kristalagidrat morfoloyigasini nazorat qilishda, sementni sirt faol moddalar yordamida maydalash bo'yicha tadqiqotlar olib borish dolzarb bo'lib qolmoqda. Tadqiqot ishining maqsadi sement klinkerini maydalash uchun yaratilgan yangi turdag'i MI-1 va MI-2 intensifikatorlarini qo'shib, olingan betonni fizik-kimyoziy hamda termik chidamliligini tadqiq qilishdan iboratdir.

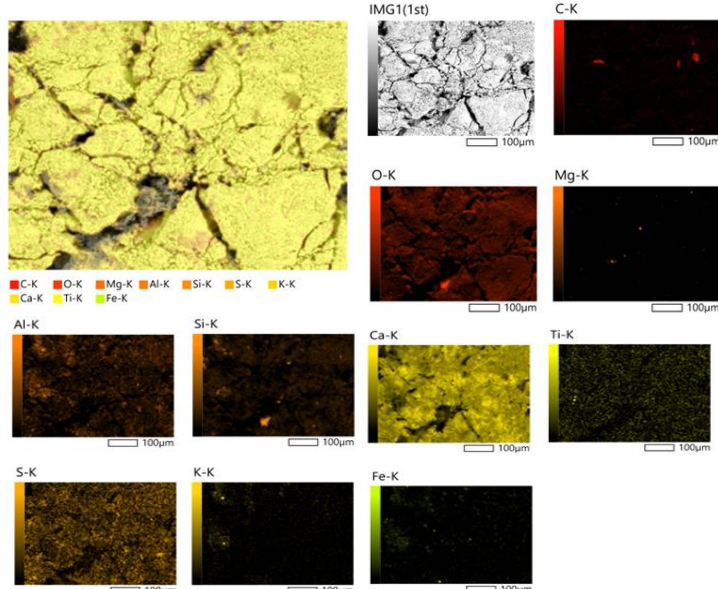
Mavzuga oid adabiyotlar tahlili. Hozirgi kunda organik birikmalar asosida intensifikatorlar yaratilib, ularni sement klinkerini maydalash jarayoniga ta'sirini o'rghanish bo'yicha ko'pgina ishlar amalga oshirilmoqda [1]. Tadqiqot ishlardira intensifikator tarkibiga qo'shiladigan har bir komponentning optimal nisbatlari, molekulalararo reaksiyalar va faol radikallarning elektron tuzilishini o'rghanish muhimdir [2]. Sementdagi klinker va mineral qo'shimchalarining tarkibi hamda qotishma imkoniyatlarini hisobga olish zarur [3]. Klinkerining mikro-tuzilish parametrlarini (xomashyoning xossalari, maydalash o'lchamlari, aralashmalarining bir xilligi va pishirish) ishlab chiqarish jarayoniga bog'liqligi o'rganilgan [4]. Sement klinkerini ishlab chiqarishda xom ashyo aralashtilradi va 1450°C haroratgacha qizdiriladi. So'ngra potensial fazalarni aniqlash uchun ohakning to'yinganlik omili C_3S va C_2S nisbatani tekshirish uchun ishlatiladi [5]. Ko'pgina ishlab chiqarish korxonalarida sharli tegrimonlar klinkerni maydalash uchun ishlatiladi va ishlab chiqarish tezligi to'g'ridan-to'g'ri yetkazib beriladigan elektr energiyasi miqdoriga bog'liq bo'lganligi sababli, tegrimonni aylantirish uchun ishlatiladigan elektr 200 kVt dan 10 000 kVt gacha quvvatga egadir [6]. Portlandsement bu portlandsement klinkerining maydalangan mahsulidir. Tarkibida bir yoki bir nechta kalsiy sulfat, odatda gips ($CaSO_4 \cdot 2H_2O$) bilan maydalash orqali tayyorlanadi. Portlandsementning asosiy oksidli komponentlarini CaO (60-70%), SiO_2 (18-22%), Al_2O_3 (4-6%), Fe_2O_3 (2-4%) tashkil etadi [7-9]. Ammo, sement klinkeri tarkibida sanab o'tilgan birikmalaridan tashqari sulfat (SO_3) mavjud bo'lishi, yetarli bo'lmasa sulfatli material qo'shilishini talab etadi [10].

Sement klinkerini maydalash jarayonini osonlashtirish uchun intensifikatorlar yaratish bo'yicha ilmiy izlanishlar olib borilmoqda. Ba'zi manbalarda intensifikator sifatida kalsiy sulfat [11], kalsiy ftorid va natriy ftoridlar [12], ko'mir-ishqoriy reagent [13] qo'shish bo'yicha ishlarni ko'rish mumkin. Adabiyotlar tahlilidan shuni ko'rish mumkinki, sement klinkerini maydalashni osonlashtirish uchun intensifikatorlar yaratish va betonni termik chidamlilik xossalalarini yaxshilash bo'yicha izlanishlar olib borish bugungi kun zaruriy talabidir.

Tadqiqot metodologiyasi. Intensifikatorlar sintez qilishda, ularning funksional ta'sirlarini hisobga olish kerak. Bunda intensifikatorga qo'shiladigan birkalmalarning kimyoiy tuzilishini va kimyoiy-adsorbsion xususiyatlarini tasniflash zarur. Yaratilgan MI-1 [14] MI-2 intensifikatori [15] tarkiblari adabiyotlari bo'yicha yaratilgan.

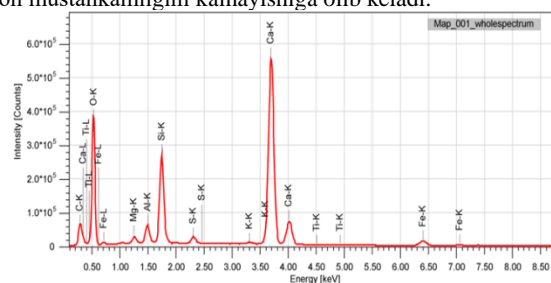
Portlandsement klinkeridan 2850 g miqdoriga 150 g gips hamda 1,25 g MI-1 intensifikatori qo'shib, rolikli barabanda 10 daqiqa davomida maydalandi. MI-2 intensifikatorini ham xuddi shu miqdorlardagi portlandsement va gips bilan aralashtirildi va 10 daqiqa davomida maydalandi. Namunalarni 0,9 mm o'lchamli elakdan o'tkazildi. Har bir namunadan 450 gramdan o'lchab olinib, unga yarimfraksiyaga ajratilgan qumdan 1350 g qo'shib, 225 ml suv bilan qorishtirildi. 4 daqiqa davomida n=140/62 ayl/min tezlikda aralashtiriladi. Tayyor namunaning element tahlili skanirlovchi elektron mikroskopik va energiya-dispersiya (SEM-EDA) usullarda Jeol JSM-IT200LA (Yaponiya) qurilmasida amalga oshirildi. Termal tahlil termodinamik asbobda – Thermo Scientific TA Instruments STD 650 (AQSh), K tipidagi (Low RG Silver) termojuft va alyuminiy tigelda amalga oshirildi.

Tahlil va natijalar. Intensifikatorlarni klinkerga qo'shib maydalash orqali olingen beton namunalarini mikrostrukturasi ni o'rGANISH uchun SEM tahlili o'tkazilganda, beton matrisasida kalsit (CaCO_3) miqdorining yuqoriligi aniqlandi. Namlik mayjud bo'lganda, kalsiy oksidining atmosferadagi karbonat angidrid bilan reaksiyaga kirishishi natijasida qatlamlili struktura hosil bo'ladi (1-rasm).



1-rasm. Sement klinkerini maydalash uchun yaratilgan MI-1 intensifikator qo'shib olingen beton namunasi SEM tasviri

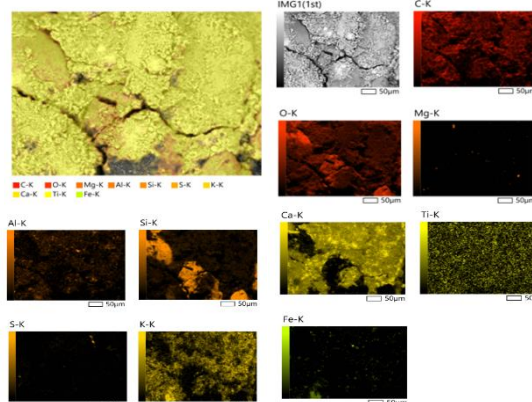
SEM tahliliga ko'ra, MI-1 intensifikatori qo'shib olingen beton kompozitsiyasining sinishi asosan kalsitning yuqori konsentratsiyasi bo'lgan joylardan o'tadi (1-rasm). Shunday qilib, kalsitning fazali komponentlari dispersligi qanchalik yuqori bo'lsa, ulardagи alyuminiy atomlarining konsentratsiyasi shunchalik yuqori bo'ladi va kremniy atomlarining konsentratsiyasi shunchalik past bo'ladi. Bu esa beton mustahkamligini kamayishiga olib keladi.



2-rasm. Sement klinkerini maydalash uchun yaratilgan MI-1 intensifikator qo'shib olingen beton namunasi SEM element tahlili

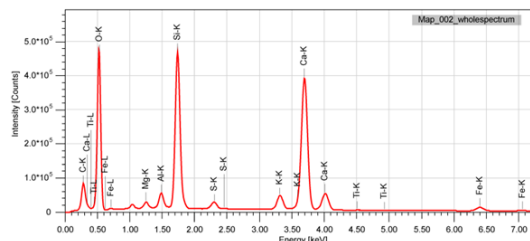
Shuningdek, beton namunasida sement klinkerining asosiy tarkiblari: CaO , SiO_2 , Al_2O_3 va Fe_2O_3 larining umumiyl miqdori 95-97% ga yetgan. Ularga qo'shimcha ravishda kichik miqdorlarda MgO , SO_3 , TiO_2 va K_2O mavjudligi aniqlandi. Natijalar asosida beton tarkibida kalsit miqdorining yuqoriligini shunday tushintirish mumkin: sementni suv bilan aralashtirilganda sement donalarini yupqa plynka bilan qoplaydigan $3\text{CaO} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 3\text{CaSO}_4 \cdot 31\text{H}_2\text{O}$ hosil qiladigan 3-5% miqdorda gips kiritilishi gidratatsiya reaksiyasini oldini oladi. Gips qo'shilmagan holatda esa, klinker donalarining yuzasi darhol plynkalar shaklida hosil bo'ladi va kalsiy gidrosulfoalyuminatning yuqori sulfat shakli hosil bo'ladi va betonning mustahkamligini pasayishiga olib keladi. MI-2 intensifikatori qo'llab, olingen beton namunalaridagi natijalar farqlanib, bir

qancha yoriqlar kuzatildi (3-rasm). Umuman olganda, mikrotuzilmada kremniy birikmalarini kalsitga nisbatan yuqori darajada ekanligini ko'rish mumkin. Bu esa, beton mustahkamligini kamayishiga olib keladi.



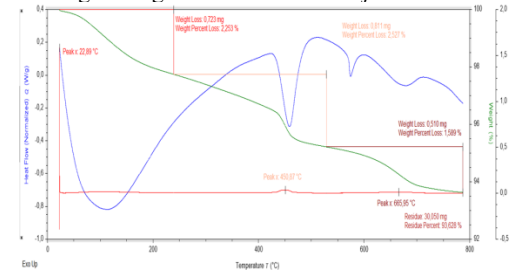
3-rasm. Sement klinkerini maydalash uchun yaratilgan MI-2 intensifikator qo'shib olingan beton namunasining SEM tasviri

4-rasmda SEM element tahlili asosida beton namunasida sement klinkerining tarkiblari: CaO, SiO₂, Al₂O₃ va Fe₂O₃ lardan tashqari qo'shimcha ravishda kichik miqdorlarda MgO, SO₃, TiO₂, kaliy va uglerod oksidlari mavjudligi aniqlandi.



4-rasm. Sement klinkerini maydalash uchun yaratilgan MI-2 intensifikator qo'shib olingan beton namunasining SEM element tahlili

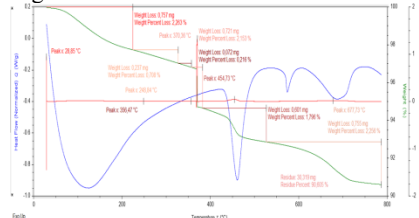
Qurilish sohalarida betonning termik chidamliligi muhim ko'rsatkichlardan biri bo'lib, ma'lum bir haroratlarda uning tarkibiga qo'shilgan qo'shimchalar, kalsiy gidroksid va kristalogidratlarning parchalanishi bilan izohlanadi. Portlandsement klinkerini maydalash uchun yaratilgan MI-1 va MI-2 intensifikatorlarini qo'llab olingan beton namunalarini termik ta'sirga chidamliligi o'rganildi, hamda namunalarning termogravimetrik tahlil natijalari 5- rasmida keltirildi.



5-rasm. Sement klinkerini maydalash uchun yaratilgan MI-1 intensifikator qo'shib olingan beton namunasi differensial va termik tahlil natijalari

Olingan natijalardan ko'rinish turibdiki, 100°C gacha bo'lgan haroratda bog'lanmagan suvning sezilarli darajada ajralib chiqishi sodir bo'lgan. Suv molekulalari 100°C dan 200°C gacha noorganik tuzlardagi kristalizatsion suvining ajralib chiqishi hisobiga massa 2,25% ga yo'qotilgan. 400°C bo'lgan haroratda karbonatlarning sement tosh (beton) asosan gidroalyuminatlarning suvsizlanishi, shuningdek kalsiy gidrosulfoalyuminatlarining parchalanishi va qayta kristallanishi tufayli yuzaga kelgan. 450°C haroratdan 600°C haroratgacha bo'lgan oraliqda, trikalsiy silikatning parchalanishi va undan yuqori haroratlarda karbonatlarning parchalanishi kuzatish mumkin. Massaning yo'qotilish 2,57% ni tashkil etgan. Ko'rinish turibdiki, MI-1 intensifikatorini qo'llab olingan beton namunasi 500°C haroratdan boshlab asosiy massani yo'qotgan va 800°C haroratgacha 93,6% massani saqlab qolgan.

Tadqiqotimizda MI-2 intensifikatori bilan olingan beton namunasini termik tahlili natijalari tahlil qilinganda (6-rasm), dastlabki endoeffekti 200°C va 300°C haroratda kuzatildi, namunaning massa yo'qotilishi 0,237 mg (0,708% umumiyo miqdorga nisbatan) tashkil etdi. Bu esa suv ko'p sarflanganini ko'rsatadi.



6-rasm. Sement klinkerini maydalash uchun yaratilgan MI-2 intensifikator qo'shib olingen beton namunasining differensial va termik tahlil natijalari

Haroratning 370°C-450°C oralig'iда hosil bo'lgan endoeffekt gidroalyuminatlar va silikatlar, gidroksidlar va karbonatlarning yo'q qilinishi tufayli sodir bo'lgan. Namunadagi massa yo'qotilishi ushbu harorat oraliqlarida 0,6 mg (1,79% umumiyl massaga nisbatan) miqdorni tashkil etgan. Shuningdek, 677°C harorat intervalida asosiy massa yo'qotilishi kuzatilib (0,755 mg), noorganik tuzlarning parchalanishi va kamroq darajada gidroksidlar va gidroalyuminatlarning suvsizlanishi tufayli sodir bo'lgan. 800°C haroratda vazn yo'qotish karbonatlarning parchalanishi bilan bog'liq. Natijalardan MI-2 intensifikatori qo'shib maydalangan portlandsement asosidagi beton kam termik barqaror ekanligi o'rzanildi.

Xulosa va takliflar. Yaratilgan yangi MI-1 va MI-2 intensifikatorlari portlandsement klinkerini maydalash jarayonida qo'llanilib, beton qorishmasi namunalari tadqiqi olib borildi. Namunalarni SEM element tahlillari uyg'unligida o'tkazilganda, MI-1 intensifikatori bilan olingen beton matrisasida kalsit miqdorining yuqoriligi, MI-1 intensifikatori bilan olingen beton matrisasida esa kremniy oksidi kalsitga nisbatan yuqoriligi aniqlandi. Shuningdek, differensial termogravimetrik tahlil natijalari MI-1 intensifikatori bilan olingen beton strukturasi yuqori haroratlarga MI-1 intensifikatori bilan olingen beton namunasiga qaraganda yuqori termik barqarorligi o'rzanildi.

ADABIYOTLAR

- Shakhova, L. D., Luginina, I. G., & Cherkasov, R. A. (2014). Intensification of Cement Grinding with Apply Grinding Aids with Modify Effect. Modern Applied Science, 8(6). doi:10.5539/mas.v8n6p296
- Аликовский А.В и др. Интенсификатор помола цемента и способ его применения. Патент, РФ RU2558095 Опубликовано: 27.07.2015 Бюл. № 21.
- Schumacher, G., & Juniper, L. (2013). Coal utilisation in the cement and concrete industries. The Coal Handbook: Towards Cleaner Production, 387–426. doi:10.1533/9781782421177.3.387
- Moir, G. (2003). Cements. Advanced Concrete Technology, 3–45. doi:10.1016/b978-075065686-3/50277-9
- Dhir, R. K., Brito, J. de, etc. (2017). Copper Slag in Cement Manufacture and as Cementitious Material. Sustainable Construction Materials: Copper Slag, 165–209. doi:10.1016/b978-0-08-100986-4.00005-5
- Jackson, P. J. (1998). Portland Cement: Classification and Manufacture. Lea's Chemistry of Cement and Concrete, 25–94. doi:10.1016/b978-075066256-7/50014-x
- Зубехин А.П., Голованова С.П., Кирсанов П.В. "Супербелый портландцемент. Фазовый состав, технология" Известия высших учебных заведений. Северо-Кавказский регион. Тех-науки, по. 1, 2004, pp. 41-44.
- Гаврилюк М.Н., Семериков И.С. Синтез и изучение свойств портландцемента из известняка, фельзита и минерализатора // Фундаментальные исследования. – 2013. – № 11-2. – С. 188-191
- Николаенко Е.А.. "Исследования пущлановых портландцементов на основе эфузивных горных пород" Известия вузов. Инвестиции. Строительство. Недвижимость, по. 1 (6), 2014, pp. 66-73.
- Harrisson, A. M. (2019). Constitution and Specification of Portland Cement. Lea's Chemistry of Cement and Concrete, 87–155.
- Besedin P.V., Panova O.A., "Thermal gravimetric analysis of plasticizing agents' effect on decarbonization of chalk and raw mix", Cement and its application, vol. 5, pp. 86-91, 2014.
- Mishin, D.A., Kovalev, S.V., etc. (2023). White Cement Clinker Roasting Intensification. BUILDINTECH BIT 2022. Lecture Notes in Civil Engineering, vol 307. Springer, Cham. https://doi.org/10.1007/978-3-031-20459-3_42
- Bushueva N.P., Panova O., "The energy aspects of coal-alkaline additive's effect on dehydration of clay minerals", Bulletin of BSTU, 2016, vol 8, 180-184.
- Kuvatov D.G., Turabdjanov S.M. Maydalash intensifikatori. Ixtiroga patent Uz IAP 07061. Byull. №9. 30.09.2022 y.
- Kuvatov D.G., Turabdjanov S.M. Sement klinkerini maydalash intensifikatori. Foydali model № FAP 02089. Byull.№10. 30.10.2022 y.



Orifjon QODIROV,

O'zbekiston Milliy universiteti doktoranti

E-mail: oqsh@bk.ru

Muqaddas ISAKULOVA,

Jizzax politexnika instituti o'qituvchisi

E-mail: i.mukaddas@mail.ru

Dilafruz QURBANOVA,

Jizzax politexnika instituti o'qituvchisi

E-mail: dilafruzsobirovna89@gmail.com

Tashkent kimyo-texnologiya instituti dotsenti X.Kadirov taqrizi asosida

USE OF SOLVENTS PRODUCED FROM BY-PRODUCTS OF POLYETHYLENE PRODUCTION

Annotation

The content of asphaltmolaparaffin deposits of the Western Palvantash deposit and their solubility in composite solvents based on hexane containing concentrates of nonionic surfactants and aromatic hydrocarbons were investigated. According to the results of studies, it was found that the products of neonol AF-9-10 and liquid pyrolysis receive high efficiency. The use of such additives will increase the efficiency of dissection and dissolution of asphaltmolaparaffin deposits by 1.3-1.6 times compared to the main solvent. It has become known that with an increase in the concentration of individual additives from 0.5 to 3%, the effectiveness of detergent components decreases.

Keywords: Hexane solution, solvents, asphalt-resin-paraffin deposits, asphaltenes, butylbenzene.

ИСПОЛЬЗОВАНИЕ РАСТВОРИТЕЛЕЙ, ПОЛУЧЕННЫХ НА ОСНОВЕ ВТОРИЧНЫХ ПРОДУКТОВ ПРОИЗВОДСТВА ПОЛИЭТИЛЕНА

Аннотация

В целях исследования было изучено асфальт-смола-парафиновых отложений Западного Пальванташского месторождения и их растворимость в композиционных растворителях на основе гексанодержащих концентратов неионных поверхностно-активных веществ и ароматических углеводородов. По результатам исследований было установлено, что продукты AF-9-10 неонолов и жидкого пиролиза получают высокую эффективность. Применение таких добавок позволит повысить эффективность рассечения и растворения асфальтсмолапарафиновых отложений в 1,3-1,6 раза по сравнению с основным растворителем. Стало известно, что при повышении концентрации отдельных добавок с 0,5 до 3% эффективность моющих компонентов снижается.

Ключевые слова: Раствор гексана, растворители, асфальт-смола-парафиновые отложения, асфальтены, бутилбензол

POLIETILEN ISHLAB CHIQARISH JARAYONI IKKILAMCHI MAHSULOTLARI ASOSIDA OLINGAN ERITUVCHILARNING QO'LLANILISHI

Annotatsiya

G'arbiy Palvantash konining asfaltmolaparafinli cho'kindilari tarkibi hamda ularning noionogen sirt-fao'l moddalar va aromatik uglevodorodlarning kontsentratlaridan iborat qo'ndirmalarni saqlovchi geksan asosidagi kompozitsion erituvchilarda eruvchanligi o'rganildi. Tadqiqotlar natijasiga muvofiq aniqlandiki, neonol AF-9-10 va suyuq piroliz mahsulotlari yuqori samaradorlikka ega bo'ladi. Bunday prisadkalarning qo'llanilishi asfaltmolaparafinli cho'kindilarni parchalash va eritish samaradorligini asosiy erituvchi bilan taqqoslaganda 1,3-1,6 martaga oshirish imkonini beradi. Individual prisadkalarning kontsentratsiyasi 0,5 dan 3% ga ko'payganda yuvuvchi tarkiblarning samaradorligi kamayishi ma'lum bo'ldi.

Kalit so'zlar: Geksan eritmasi, erituvchilar, asfalt-qatron-parafin konlari, asfaltenlar, butilbenzol

Kirish. Neft va gaz sanoati, neft va gaz konlarini qidirish, burg'ulash, qazib chiqarish, uglevodorodlarni qayta ishslash, neft mahsulotlarini ishlab chiqarish, neftkimyo va kimyo uskunalarini ishlab chiqarish va iste'molchilarini neft mahsulotlari bilan ta'minlashgacha bo'lgan barcha neft va gaz operatsiyalarini qamrab oladi.

Neft va gaz sanoatida 30 ga yaqin ishlab chiqarish korxonalari faoliyat ko'rsatmoqda. Ular: avtobenzin, dizel yoqilg'isi, aviakerosin, har-xil turdag'i moylar, mazut, bitum, har-xil turdag'i polietilen, tovar xoldagi tabiiy va suyultirilgan gaz, neftkimyo va kimyo uskunalarini, suyultirilgan gaz uchun balonlar va boshqa mahsulotlar ishlab chiqaradi [1,2].

Mavzuga oid adabiyotlar tahlili. Adabiyotlardan ma'lumki [3, 4], neft konlarini o'zlashtirish mobaynida harorat va bosimning pasayishi natijasida neftning gagsizlanishi sodir bo'ladi va undagi parafinlar, asfaltenlar va smolasimon moddalarining eruvchanligi keskin kamayib ketadi, bu esa nasos-kompressor quvurlar (NKQ) sirtining dag'alligini inobatga olsak, qazib oluvchi qurilmalar sirtida va qatlarning qazib olinadigan zonasida asfaltmolaparafinli cho'kindilarning (ASPCH) tez cho'kishiga olib keladi. Natijada suyuqlikning oqishi kamayadi, quduqning gidravlik qarshiligi esa ortib ketadi. ASPCH hosil bo'lishining salbiy oqibatlari bu hodisa bilan kurashishning ko'p sonli: mexanik, termik, fizikaviy, kimyoviy va mikrobiologik usullarning yaratilishiga olib keldi. Biroq, u yoki bu usullarning qo'llanilishi muayyan konlardagi sharoitlarga bog'liq bo'ladi. Masalan, biotexnologik usullarning qo'llanilishi katta qatlamlari bosim, gaz omillari, neftdag'i vodorod sulfidning ko'p miqdori va 40 - 50 °C dan yuqori haroratlar bilan cheklanadi. Magnitli ishlov berish esa, ishlanadigan muhit uchun yo'ldosh suvlarning qattiqligi va

minerallanishi, gaz omili ($200 \text{ m}^3/\text{m}^3$ gacha) va shu kabi boshqa talablarga ega bo'ladi. Elektr usullar yer osti isitish moslamalariga elektr energiyasini berish uchun juda murakkab yer ustii qurilmalariga ega bo'lishi kerak. Shu sababli Neft sanoati rivojlangan davlatlarda ASPCHni parchalash va ularni yo'qotish bo'yicha tadqiqotlar jadal ravishda olib borilmoqda.

ASPCHni yo'qotishda qo'llaniladigan barcha usullar orasida uglevodorodli erituvchilar eng yuqori samaradorlikni namoyon qiladi [5 - 8]. Erituvchilar ishtirokida qazib olish zonasiga qayta ishlov berishning asosiy vazifasi - suv-neft emulsiyalarini parchalash va ASPCHni yo'qotishdir.

ASPCHni erituvchi sifatida Qozon "Orgsintez" ishlab chiqarish birlashmasi RT-1-3 reagentini taklif qildi. RT-1-3 tarkibida butilbenzol, izopropilbenzol va polialkilbenzol aralashmasi bo'lgan butilbenzolli fraksiyasi mavjud [9,10].

Tadqiqot metodologiyasi sifatida "Uz-Kor Gas Chemical" QK MCHJ piroliz jarayoni ikkilamchi maxsuloti piroliz kondensati, suspenzion polimerlanish jarayoni chiqindisi qayta ishlangan geksan olingan. Dissertatsiya ishida asosiy rektifikatsiya, distillyatsiya tajriba usullari, fizik-kimyoiy (IQ-spektroskopik, xromatografik, mass-spektroskopik) va kolloid-kimyoiy (konduktometrik, stalagmometrik) tahlil usullaridan, eksperimental ma'lumotlarni hisoblash uchun Matlab, Origin va Aspen+ maxsus kompyuter dasturlaridan, kvant-kimyoiy hisoblashlar hamda matematik modellashtirish usullaridan foydalilanigan.

Tahlil va natijalar. Erituvchilar ta'sirining samaradorligini baholash maqsadida tajribalar statik sharoitda "Neftximprom" IIB metodikasi bo'yicha olib borildi. ASPCH namunasi yumshoq holatga kelguncha qizdiriladi, yaxshilab aralashdiriladi va $12 \times 20 \text{ mm}$ o'lchamli silindr ko'rinishida shakllantiriladi. Keyin u sovutiladi va yacheyska o'lchami $1,5 \times 1,5 \text{ mm}$ ga teng latun (po'lat) setkadan tayyorlangan, massasi oldindan o'lchang'an savatchaga joylashtiriladi (savatcha o'lchami $70 \times 15 \times 15 \text{ mm}$). ASPCH namunasi bilan savatcha tortiladi va germetik shisha yacheykaga solinadi, ustiga 100 ml tekshirilayotgan erituvchi quyiladi. Tajriba harorati 10°S . To'rt saat vaqt o'tgandan keyin parchalanmay qolgan ASPCHni saqlagan savatcha olinadi va doimiy massagacha quritiladi. Savatchadan yacheykaga tushgan ASPCHning parchalangan, lekin erimay qolgan qismi filtrlanadi, doimiy massagacha quritiladi va tortiladi.

Yuqoridagi metodikaga muvofiq erituvchining samaradorligi quyidagi asosiy ko'rsatkich bo'yicha baholandi:

1. Erituvchining ASPCHni yanada mayda qismlarga parchalash qobiliyatidir. Bu - erituvchining dispergirlash qobiliyatidir. Filtrda qolgan ASPCH miqdori bo'yicha baholanadi (foizda ifodalanadi). Bu ko'rsatkich optimal bo'lishi kerak, chunki erituvchining juda ham yuqori dispergirlash qobiliyatida qazib olish zonasini kollektorlarida tiqilib qoladigan ASPCH qismlarining hosil bo'lish ehtimolligi oshadi.

2. Erituvchining ASPCH komponentlari bilan chin eritmalar hosil qilish qobiliyatidir. Eritmaga o'tgan ASPCH miqdori bilan baholanadi (foizda ifodalanadi). Bu ko'rsatkichning qiymati imkon qadar yuqori bo'lishi kerak.

3. Erituvchining ASPCH komponentlarini bir vaqtning o'zida eritish va parchalash qobiliyatidir. Bu - erituvchining yuvish deb nomlanadigan qobiliyatidir. Tahlil uchun olingan ASPCH va savatchadagi ASPCH qoldiqlari massasi orasidagi farq bo'yicha baholanadi (% mass. da ifodalanadi). Bu ko'rsatkichni universal deb hisoblash mumkin. Bu kattalik qancha katta bo'lsa, erituvchining samaradorligi shuncha yuqori bo'ladi.

So'nggi tahlil natijalari, neft tarkibi kam oltingugurtli $0,44\%$ bo'lib, asosan yuqori butumlangan 20°C dagi zichligi - 932 kg/m^3 , Neft o'ta yuqori qovushqoqligi bilan farqlanadi $30 \text{ mPa} < 35 \text{ mPa}\cdot\text{s}$ (1- va 2-jadvallar):

1-jadval

Suv %	Otingugurt %	Asfaltenlar %	Aksiz qatron %	Konradsonga ko'ra koks %	Parafin %	Selikogel qatron %	Xloridlar g/l	Zollar %
75,0	0,23	3,269	58,0	8,8	6,6	15,3968	110,0	0,61

2021-yilning 18-23- noyabr kunlari G'arbiy Palvantash konidagi 148- sonli quduqda qatlama neftining to'liq tahlili o'tkazildi. Namuna olish 2021-yil 09-noyabrda o'tkazildi. Qatlama neftini tahlil qilish natijasi 2-jadvalda keltirilgan

2-jadval

G'arbiy Palvantash konidagi 148-sonli quduqning qatlama neft namunasini tahlil qilish natijalari

Joyalshuv	Nº quduq	Zichlik 20°S g/sm ³	Suvning massa ulushi %	Mex. aralashmaning massa ulushi %	Otingugurtning umumiy massa miqdori %	Kinematik qovushqoqlik 50 0S, sSt	Dinamik qovushqoqlik 50 0S, sP mPa·s	Xlorid tuzlarning tarkibi mg/l	Aksiz qatron%
G'arbiy Palvantash	148	0,8744	76,0	0,72	0,3	11,0	9,62	4193,0	42,0

G'arbiy Palvantash konidagi 148-sonli quyidagi ko'rsatkichlarga ega:

- 20°C da neftning zichligi $0,8744 \text{ g/sm}^3$, og'ir tur-3 (me'yor $0,8701 - 0,8950 \text{ g/sm}^3$);
- bog'langan suvning massa ulushi $76,0\%$ (me'yor 2-3 guruh 1%dan ko'p emas);
- mekanik aralashmalar miqdori $0,72\%$ (me'yor $0,05\%$ dan ko'p emas);
- oltingugurt miqdori $0,3\%$, 1-klass kam oltingugurtli, (me'yor $0,60\%$ dan ko'p emas);
- neft qovushqoqligi $9,62 \text{ mPa}\cdot\text{s}$, kam qovushqoqlik bilan, 2-klass (me'yor $5,1 - 10,0 \text{ mPa}\cdot\text{s}$);
- xlorli tuzlarning tarkibi $4193,0 \text{ mg/l}$, 3-guruh (me'yor 900 mg/l dan ko'p emas);
- aksiz qatron tarkibi $42,0\%$, yuqori qatronli, -1-tip (me'yor $15,0\%$ dan ko'p emas).

G'arbiy Palvantash konining 148-quduq neftida o'tkazilgan tahlillar shuni ko'rsatadi, neft og'ir, kam oltingugurtli, yuqori qatronli, past qovushqoqli.

1-jadvaldan va keltirilgan ma'lumotlari ko'rindaniki, ASPCH tarkibida parafinli UV miqdori yuqoridir. Cho'kindilarning parafinli tarkibi hamda ularning yuqori bo'lмаган qutblanuvchanligi shundan dalolat beradi, ASPCH strukturasi parchalash uchun qo'llaniladigan kompozitsiya asosini past haroratda qaynaydigan alifatik UV tashkil qilishi kerak, shu sababli bunday erituvchi sifatida Ustyurt gaz kimyoiy kompleksi ikkilamchi mahsulotini tanlandi.

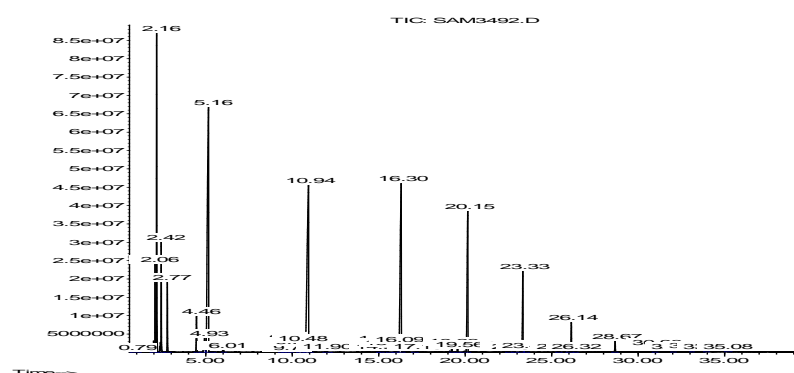
Ustyurt (Qoraqalpog'iston Respublikasi) gaz-kimyo majmuasida polietilen va polipropilen Sigler -Natta katalizatori ishtirokida geksan eritmasida polimerlanish reaksiyasi yo'li bilan olinadi. Bu jarayonda asosiy polimer mahsulotidan tashqari suyuq ikkilamchi xomashyo hosil bo'ladi. Qoldiq mahsulot ishlatiladigan monomerlarning oligomeridir, ularning asosiy qismi C₆

dan C₂₀ gacha bo‘lgan parafinlar bo‘lib, ularning sifat va miqdoriy tarkibi xromatografik usul bilan aniqlangan (1-rasm). Xromatografik tahlil shuni ko‘rsatadiki, sarflangan geksanning tarkibi, asosan, normal strukturaning C₁₄ - C₁₈ fraksiyasining to‘yingan uglevodorodlaridan iborat.

Suyuq ikkilamchi xomashyo aralashmasini ajratish kub, qayta oqim kondensatori termometr, vakuum nasosiga ulangan Libix sovutgichi bilan jihozlangan laboratoriya vakuumli haydash apparatida o'tkazildi: haydash vakuum ostida termometr ko'rsatkichi 135°C va $650\text{ mm simob ustuniga qadar amalga oshirildi}$.

Bir litr sarflangan geksan namunasidan to'yingan normal uglevodorodlarnar 0.450 litr C₁₂ - C₂₀ fraksiyasi olingan.

Bunda olingan suyuq kerosin namunasining 20°C da zichligi 745 kg/m^3 ni tashkil qiladi.



1-rasm. Geksan eritmasida Sigler-Natta katalizatori ishtirokida polimerlanish reaksiysi orqali polietilen va polipropilen ishlab chiqarish uchun suyuq ikkilamchi xomashyoning xromatogrammassi

1 - 2-metilpentan; 2 - 3- metilpentan; 3 - geksan; 4 - siklopentan; 5 - siklogeksan; 6 - 2- etilgeksan; 7 - trans-1- etil-3- metilsiklopentan; 8 - n-oktan; 9 - etilsiklogeksan; 10 - oktan; 11 - 5-metilnonan; 12 - 9-metilkozan; 13 - 3- metilnonan; 14 - 2- geptenal; 15 - dekan; 16 - 1-siklogeksil; 17 - 4- etildekan; 18 - undekan; 19 - 3-metil -undekan; 20 - 1-geksil-3-metilsiklopentan; 21 - dodekan; 22 - 1-geksilsiklogeksan; 23 - tridekan; 24 - 3-metiltridekan; 25 -n- tetradekan; 26 - 5- metiltetradekan; 27 - pentadekan; 28 - n-geksadekan; 29 - nonilsiklogeksan; 30 - 5-metilpentadekan; 31 - n-oktodekan; 32 - siklogeksilmetan; 33 - n- ikozan; 34 -n-dikozan; 35 - 2-metil sikkodekanon; 36 -n-tetrokozan; 37 - 2,2-3,13-oktadetsidiyen-1-ol; 38 - geksakozan

Tadqiqot natijalariga muvofiq, eng yuqori samaradorlikni Ar-TAR va PMDA namoyon qildi. Bu prisadkalar qo'llanilganda ASPCHning parchalanish va erish samaradorligi, asosiy erituvchi bilan taqqoslaganda 1,3-1,6-marta ortadi. Ar-TAR, GFU va KFUGa nisbatan PMDA ko'p darajada dispergirlovchi ta'sirga ega bo'ladi. Individual prisadkalarning konsentratsiyasi 0,5 dan 3% ga oshirilganda barcha reagentlarning yuvish faolligi pasayishi aniqlandi. Chamasi, prisadkalarning 1,0 % mass.dan yuqori konsentratsiyada ularning ASPCH sirtiga adsoribilanishi sodir bo'ladi, statik rejimda hosil bo'ladi. Polimolekulyar qatlam esa erituvchi molekulalarining ASPCH ichiga singishi uchun to'sqinlik qiladi, natijada, ishlatalayotgan prisadkalarning xususiyatlaridan qat'iy nazar, erituvchilar yuvish qobilivyatining yomonlashib ketishi kuzatiladi.

Tajriba ma'lumotlariga muvofiq, tadqiq qilingan kompozitsiyalar uchun musbat sinergetik effekt kuzatilmaydi. Individual qo'llanilgan prisadkalar va toza erituvchi bilan taqqoslaganda kompozitsion prisadkalarining yuvish qobiliyati kamayadi.

Xulosa va takliflar

- Xulosasi va takliflar:**

 1. G'arbiy Palvantash konining ASPCH yuqori miqdorlarda parafinli UVni saqlashi aniqlandi.
 2. Parafin asosidagi ASPCHni parchalash va eritishda asosiy erituvchidagi umumiy konsentratsiyasi 0,5 % mass. ga teng suyuq pirolil mahsuloti asosidagi prisadka eng yaxshi samaradorlikka ega bo'ladi.
 3. Asosiy erituvchida individual prisadkalarning umumiy konsentratsiyasi 1 dan 3 % mass. ga ko'payishi bilan yuvuvchi ar samaradorligeining kamavishi kuzatiladi.

ADABIYOTLAR

- ABSTRACT**

 1. Bisenov, K., Tanzharikov, P., Sarabekova, U., Kodar, E., & Abildaev, N. The substantiation of the influence of asphalt resin paraffin oil residue on the asphalt concrete technology. Paper presented at the IOP Conference Series: Materials Science and Engineering, 2021, 1030(1) pp 1-8 doi:10.1088/1757-899X/1030/1/012010.
 2. Issledovaniye ximicheskogo sostava pirokondensata piroiliznogo proizvodstv., Kodirov O.Sh., Mirzakulov X.Ch., Berdiyev X.U., Sharipova V.V., TEXNICHESKIE NAUKI., UNIVERSUM; № 9 (54), sentyabr 2018
 3. Belsky, A. A., Dobush, V. S., Morenov, V. A., & Sandyga, M. S.. The use of a wind-driven power unit for supplying the heating cable assembly of an oil well, complicated by the formation of asphalt-resin-paraffin deposits. Paper presented at the Journal of Physics: Conference Series, (2018), 1111(1) pp.1-7 doi:10.1088/1742-6596/1111/1/012052
 4. Ilyushin, Y. V., & Novozhilov I. M. , Temperature field control of a metal oil-well tubing for producing of high-paraffin oil. Paper presented at the Proceedings of 2020 23rd International Conference on Soft Computing and Measurements, SCM 2020, pp. 149-152. doi:10.1109/SCM50615.2020.9198816
 5. Kopteva A., Dementyev A. & Koptev V., Analysis of the structure of viscous oil flow for the development of a system to prevent the formation of paraffin deposits in pipelines 8th International Scientific Conference on Innovations and Prospects of Development of Mining Machinery and Electrical Engineering IPDME 2020; Saint-Petersburg; Russian Federation; 23 April 2020 do 24 April 2020; Kod 255749 Volume 1022 MSF, 2021, rr.42-51 doi:10.4028/www.scientific.net/MSF.1022.42.
 6. Zaripova L. M. & Gabdrakhimov, M. S. Well bottomhole cleaning device. Paper presented at the IOP Conference Series: Materials Science and Engineering, 2020 , 952(1) pp.1-4. doi:10.1088/1757-899X/952/1/012067
 7. Palaev A. G. & Dzhemilev E. R. , Research of efficiency of influence of ultrasonic treatment on asphalt and paraffin oil deposits. Paper presented at the IOP Conference Series: Materials Science and Engineering, 862(3) 2nd International Conference on Modernization, Innovations, Progress: Advanced Technologies in Material Science, Mechanical and Automation Engineering,

MIP: Engineering 2020; Krasnoyarsk; Russian Federation; 16 April 2020 do 18 April 2020; Kod 160471, Volume 862, Issue 3, 27 May 2020, pp.1-4 doi:10.1088/1757-899X/862/3/032081.

8. Petrova L. V., & Yarullin D. R. , Evaluation of the effect of asphalt resin paraffin deposits on oil well performance. Paper presented at the *IOP Conference Series: Materials Science and Engineering*, 2019, 560(1) pp.1-4 doi:10.1088/1757-899X/560/1/012084
9. Cheban S. E., Valeev M. D., Leontiev S. A., Mayer A. V. & Samoilov A. R. , Technical solution for supplying a solvent of asphalt-resin-paraffin deposits (AFS) to a tubing string of oil wells equipped with electric centrifugal pumps. Paper presented at the *IOP Conference Series: Materials Science and Engineering*, 10 September 2020 2nd Scientific-Practical Forum on Oil Capital; Khanty-Mansyisk; Russian Federation; 21 February 2019 do 22 February 2019; 2020, vol. 921, Issue 1, 921(1) pp.1-4. doi:10.1088/1757-899X/921/1/012004
10. Khaibullina K.S., Korobov G. Y. & Lekomtsev A.V. *Periodico Tche Quimica*, 2020, 17(34), pp.769-781.



Baxtishod MATMURTOV,

Toukenm Tibbiyot akademiyasi Tibbiy va biologic
kimyo kafedrası o'qituvchisi,

E-mail: b.matmurotov@mail.ru

Saxiba MADRAXIMOVA,

PhD. O'zbekiston Respublikasi Fanlar
akademiyasi Bioorganik kimyo instituti,
E-mail: b.matmurotov@mail.ru

Hamza TOSHOV,

Mirzo Ulug'bek nomidagi O'zbekiston
Milliy universiteti katta o'qituvchisi, PhD
E-mail: khamzats1985@gmail.com

Gulnoza BABAYEVA,

Toukenm Tibbiyot akademiyasi
Tibbiy va biologik kimyo kafedrası o'qituvchisi,
E-mail: gulnozababayeva06@gmail.com

Gulnora TO'RAYERVA,

Toukenm Tibbiyot akademiyasi
Tibbiy va biologik kimyo kafedrası o'qituvchisi,
E-mail: turayeva.gulnora67@mail.ru

Alimjan MATCHANOV,

k.f.d.prof. katta ilmiy xodim, O'zbekiston
Respublikasi Fanlar akademiyasi
Bioorganik kimyo institute

O'zbekiston Milliy universiteti professori M.A.Mahkamov taqrizi asosida

XORAZM VILOYATIDA O'SADIGAN CYDONIA OBLONGA MILLER MEVASIDAGI SUVDA ERUVCHI VITAMINLARINI ANIQLASH

Annotasiya

Xorazm viloyatida yetishtiriladigan *Cydonia oblonga Miller* mevasi tarkibidagi suvda eriydigan vitaminlar miqdori yuqori samarali suyuq xromatografiya (YUSSX) usulida o'rGANildi. *Cydonia oblonga* tegirmonining mevasi asosan askorbin kislotsasi va B guruhi vitaminlarini o'z ichiga olishi kuzatildi.

Kalit so'zlar: *Cydonia oblonga Mill*, vitamin, tiamin-B₁, riboflavin-B₂, piridoksin-B₆, sianokobalamin-B₁₂, folein kislota-Bc, askorbin kislota, YUSSX-(yuqori samarali suyuqlik xromotografivasi), xromatografiya, ekstrakttsiya, fil'trlash.

DETERMINATION OF WATER-SOLUBLE VITAMINS IN FRUITS OF CYDONIA OBLONGA MILLER GROWING IN KHORAZM REGION

Annotation

The content of water-soluble vitamins in the fruit of *Cydonia oblonga* Mill growing in Khorezm region was studied by the method of high-performance liquid chromatography (HPLC). It was observed that the fruit of *Cydonia oblonga* Mill mainly contains ascorbic acid and B group vitamins

Keywords: *Cydonia oblonga Mill*, vitamin, thiamin-B₁, riboflavin-B₂, pyridoxine-B₆, cyanocobalamin-B₁₂, folic acid-Bc, ascorbic acid, vitamin, HPLC (high performance liquid chromatography), chromatography, extraction, filtration.

Kirish: *Cydonia oblonga Mill.*(behi)-ra'nodoshlar oilasiga mansub mevali daraxt yoki buta. Ozarbayjon, Dog'iston, Turkmaniston, Eronda yovvoyi turlari va Kavkaz, O'rta Osiyo, Qrim, Ukrainaning janubi hamda Astraxon viloyatida keng tarqalgan [1].

Cydonia oblonga Mill. tarkibida 74,7-83,5% suv, 8,5- 15,2% qand, 0,2-1,5% kislota bor, shuningdek organik kislotalar, vitamin C, efir moyi, temir, mis, oshlovchi moddalar va tosh hujayralar bo'ladi. Mevasi dag'al bo'lib, uzoq saqlangandan keyin tosh hujayralar yumshab qoladi.

Xalq tabobatida behi mevasi, urug'i, bargi va po'stlog'idan qadimdan turli kasalliklarni davolashda samarali foydalanim kelishgan. Jumladan, peshob haydash xususiyatiga ega bo'lgani uchun yurak, buyrak, jigar, ichak kasalliklarini davolashda o't haydovchi vosita sifatida foydalaniб kelingan. Me'da shilliq qavati yallig'langanda, kamqonlik va qandli diabetda davolashda yaxshi samara berishi olimlar tomonidan aniqlangan.[2] Pishgan va xom mevalari qattiqligi, taxirligi tufayli kam iste'mol qilinadi. Asosan ular oziq-ovqat sanoatida murabbo, jele, konservalar, asosiy taomlarga qo'shimchalar va piroglarga xush ta'm berish uchun, ichak sindromi va oshqozon yarasida, yo'g'on ichak shikastlanishlarida himoya qiluvchi pektin manbai sifatida keng qo'llaniladi [3-5].

Cydonia oblonga Mill. mevasi antioksidant, antikanserogen, mikroblarga qarshi, yallig'lanishga qarshi, antiallergik, antimikrobiyal xususiyatlari bilan ajralib turadigan biologik faol tarkibiy qismlar tufayli fenolik moddalar kabi salomatlikni

mustahkamlovchi birikmalarining yaxshi, arzon va muhim parhez manbai sifatida ahamiyatga ega [6-9]. Eritrotsitlarining oksidlovchi gemoliziga qarshi himoya ta'siriga ega [10].

Cydonia oblonga Mill mevasi vitaminlarning eng yaxshi manbai hisoblanadi.

Vitaminlar tirk organizmda asosiy ozuqa moddalar bo'lgan oqsillar, yog'lar, uglevodlar, mineral moddalar, suv va boshqa organik moddalarga nisbatan nihoyatda kam miqdorni tashkil qilishiga qaramasdan, ular modda almashinish jarayonida nihoyatda muhim o'rinni tutadi. Vitaminlar fermentlar uchun asosiy qurilish materiali bo'lib, modda almashinuvidagi katalitik funksiyani bajaradi. Vitaminlar asosan o'simliklarda sintezlanadi, hayvon organizmda to'planadilar. Ozuqa tarkibida vitaminlarning yetishmasligi modda almashinuvini jarayoni buzilishiga olib keladi [11].

Adabiyotlarda mevaning tarkibidagi vitaminlar miqdori turli usullar yordamida o'rganilgan. Tahlil natijalariga ko'ra: B1-0,43mg%, B2-0,12 mg%, C-19,2 mg% A 0,44mg% , E 3,05 mg% ni tashkil qilgan. Rossiyaning turli hududlarida o'sadigan behi o'simligi kimyoiy tarkibi yaxshi o'rganilgan [12].

Yurtimizda keng tarqalgan oziq-ovqat mahsulotlarning kimyoiy tarkibini miqdoriylah qilish va ushbu mahsulotlardan organizmning vitaminlarga bo'lgan ehtiyojini qondirishda foydalash bugungi kundagi dolzarb masalalardan biridir.

Biz shularni inobatga olib ushbu ishimizda Respublikamizning sho'rланish darajasi eng yuqori bo'lgan hududlardan biri Xorazm viloyatida o'suvchi *Cydonia oblonga Mill* mevasidagi suvda eruvchi vitaminlar miqdorini YUSSX usulida tahlil qilishni maqsad qildik.

Material va metod. Suvda eruvchan vitaminlar ekstraktsiya usuli bilan ajratildi. Olingan ekstraktlar qog'oz filtr bilan filtrlab olindi va 7000 ob/min tezlikda 10 minut davomida sentrifuga qilib, ekstraktlar YUSSX usulida tahlil qilindi.

Xromatografik tahlil usuli sharoitlari quyidagicha:

Xromatograf- Agilyent 1260 Infinity (USA)

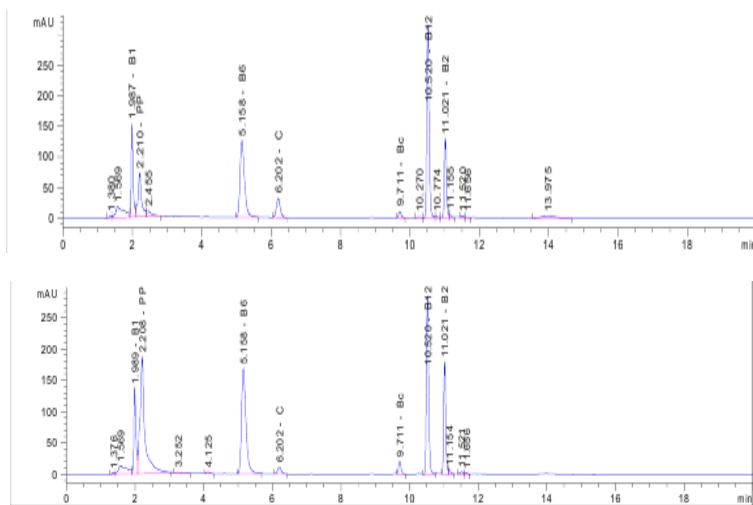
Harakatchan faza (gradient oqim)-atsetonitril-bufer pH=2.92 (4% : 96%) 0-6 min., (10% : 90%) 6-9 min., (20% : 80%) 9-15., (4% : 96%) 15-20 min.

Injektsiya miqdori-20 mkl.

Oqim tezligi-1,0 ml/min.

Колонка-Agilent Eclipse XDB-C18 4.6x250, 5u Analytical

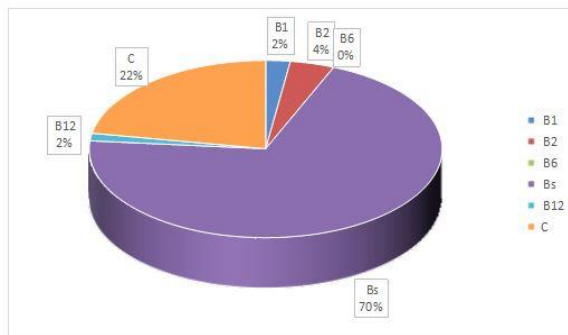
Detektor-dioid-matrtsali detektor (to'lqin uzunliklari 272nm, 254nm).



1-rasm. Suvda eruvchan vitaminlarning xromatogrammassi

Olingan natijalar muhokamasi. Tadqiqot ishini bajarish uchun Respublikamizning Xorazm viloyatida o'sadigan *Cydonia oblonga Mill* mevasining suvda eruvchan vitaminlar miqdori YUSSX usuli asosida bir necha to'lqin uzunliklarida standart namunalarga nisbatan adabiyotdagisi usullar asosida o'rganildi [13].

Har bitta namuna uch marta qayta tekshirilib ularning o'rtacha qiymatlari hisoblandi. Olingan natijalar 2-rasmda keltirilgan.



2-rasm. *Cydonia oblonga Mill.* vitaminlari miqdori.

2-rasmdan ko'rish mumkinki, meva tarkibida asosan C va B guruhga kiradigan vitaminlar ko'p miqdorda uchrashi kuzatildi. 100 gramm quruq massaga nisbatan tahlil qilinganda, mevadagi barcha vitaminlarning asosiy qismini folein kislotosi va askorbin kislotosi tashkil qilishi aniqlandi. B₆-folein kislotosi 70% ni ashkil qildi. Bu vitaminning organizmga ta'siri nihoyatda xilma-xil. U nuklein kislotalar, oqsillar, fosfolipidlar sintezini kuchaytiradi, organizmda glutamat kislota eytirozinning

ishlatilishini va vitamin B₁₂ning so'rilihini oshiradi. C-askorbin kislotasi 22% ni tashkil qildi. Inson organizmida askarbat kislotasi sintez qilinmaydi, uni tayyor holda oziq-ovqatlar bilan iste'mol qilinadi. Vitamin-C organizmni antioksidantlik qobiliyatini oshiradi.Qolgan suvda eruvchi vitaminlar esa 8%ni tashkil qilishi aniqlandi. Ular ham kam miqdorda bo'lsha ham mevaga yuqori biologik aktivlik xususiyatini beradi. Bu vitaminlarning mevada bo'lishi, uning antioksidantlik, antiradikallik va antianemik xususiyatlarini belgilab beradi [14].

Xulosalar. Xorazm viloyatida o'sadigan *Cydonia oblonga Mill.* (behi) mevasi tarkibidagi 100 gramm quruq massaga nisbatan 70% folein kislotasi-B_c, 22%- askorbin kislotasi-C, qolgan vitaminlar esa 8% vitamin bo'lishi aniqlandi.

Cydonia oblonga Mill.(behi) mevasida vitaminlar miqdori aniqlandi. Ayniqsa, askorbin kislotasi va B guruhga kiruvchi vitaminlar iqlim sharoiti murakkab bo'lgan hududlarda o'suvchi mevalarda boshqa hududlarda o'suvchi o'simliklarnikiga qaraganda ko'proq bo'lishi aniqlandi.

Demak, *Cydonia oblonga Mill.* mevasini ushbu vitaminlar yetishmasligi natijasida kelib chiqadigan kasalliklarning oldini olishda profilaktika yuzasidan tavsija qilish mumkin bo'ladi degan xulosa qilish mumkin.

ADABIYOTLAR

1. Rasheed M., Hussain I., Rafiq S., Hayat I., Qayyum A., Ishaq S., Awan M.S. "Chemical composition and antioxidant of quince fruit pulp collected from different locations". J. food Properties 2018., № 1., p.2320-2327
2. A.Karimi¹., Movahhed² M., Mehdipoor³ H.H. and Allahyari⁴ F."A Review on *Cydonia oblonga Miller* as an herbal medicine",, Pharmaceutical sciences <http://doi.org/10.5281/zenodo.1098379> IAJPS 2017, 4 (12), 4370-4386.
3. Khoubnasabjafari M.and Jouyban A., "A review of phytochemistry and bioactivity of quince (*Cydonia oblonga Mill.*)", J. Medicinal Plants Research, vol. 5, no. 16, pp. 3577-3594, 2011.
4. Wallis T.E., Textbook of Pharmacognosy, New Delhi: CBS publishers & distributors, 2005.
5. Silva F.G. and Oliveira G.L., "Popular knowledge and antimicrobial activity of *Cydonia oblonga Mill.* (Rosaceae)," Rev. Bras. Plantas Med., vol.15 pp.98-103., 2013.
6. Pieroni A., Quave C.L., Villanelli M.L., Mangino P., Sabbatini G., Santini L., Boccetti T., Profili. M., Cucciol T., Rampa L.G., Antonini G., Girolamini C., Cecchi M. and Tomasi M., "Ethnopharmacognostic survey on the natural ingredients used in folk cosmetics, cosmeceuticals and remedies for healing skin diseases in the inland Marches". Central-Eastern Italy. J.Ethnopharmacol., vol.91, pp.331-344, 2004.
7. Oliveira A.P., Pereira J.A., Andrade P.B., Valentao P., Seabra R.M., Silva B.M. "Organic acids composition of *Cydonia oblonga Miller* leaf" Food Chem., vol.111, pp.393-399, 2008.
8. Kirtikar K.R.and Basu B.D., Indian medicinal plants, Dehradun: International book distributors, 1999.
9. Fattouch S., Caboni P., Coroneo V., Tuberoso C.I., Angioni A., Densi S. and etal, "Antimicrobial activity of Tunisian quince (*Cydonia oblonga Miller*) pulp and peel polyphenolic extracts," J. Agric. Food Chem., vol. 55, p.963-969, 2007.
10. Wang X., Jia W. and Zhao A., "Anti-influenza agents from plants and traditional Chinese medicine",, Phytother. Res., vol.20, p.335-341, 2006.
11. Magalhaes A.S., Siva B.M., Pereira J.A., Andrade P.B., Valentao P., Carvalho M., "Protective effect of Quince (*Cydonia oblonga Miller*) fruit against oxidative hemolysis of human erythrocytes",, Food Chem. Toxicol., vol.47., p. 1372–1377, 2009.
12. Мадрахимова С.Д., Машарипов А.Т., Матмуротов Б.Я., Эшчанов Э.У., Абдуллаажонова Н.Г., Сравнительно исследования водорастворимых витаминов и микро-элементов плодов айвы (*Cydonia oblonga*) произрастающей в разных регионах республики Узбекистан Universum: химия и биология 2021 г. № 3(81). С -63-70
13. Alizadeh H., Hajizadeh N., Detection of Compounds and Antibacterial Effect of Quince (*Cydonia oblonga Miller*) Extracts *in vitro* and *vivo*. //Taylor Francis.2013.P.303-309.



Bunyodjon MAXKAMOV,

Mirzo Ulug'bek nomidagi O'zbekiston Milliy universiteti o'qituvchisi, PhD

E-mail: chemistry_89@inbox.ru

Dilfuza GAFUROVA,

Mirzo Ulug'bek nomidagi O'zbekiston Milliy universiteti professori, k.f.d

O'zbekiston Milliy universiteti professori, kimyo fanlari doktori taqriziga asosida M.A. Mahkamov

VERMIKULIT VA AKRILONITRIL ASOSIDA POLIMER KOMPOZITSION SORBENTLAR OLISHI VA XOSSALARI

Abstract

Vermikulit asosida polimer kompozitsion sorbentlar sintez qilish maqsadida vermiculit qatlamlari orasida akrilonitril va malein angidridini sopolimerlanish reaksiyasi amalga oshirildi. Sintez qilingan polimer kompozitsion materialni hidroksilamin bilan modifikasiyalab, ion almashtiruvchi sorbent olindi. Ushbu sorbentni fizik-kimyoviy usullar bilan tadqiq qilindi va unga Cu(II), Ni(II) ionlarini sorbsiyasi o'rGANildi.

Kalit so'zlar: Vermikulit, akrilonitril, malein angidrid, sopolimerlanish, sorbsiya, kinetika.

ПОЛУЧЕНИЕ И СВОЙСТВА ПОЛИМЕР КОМПОЗИЦИОННЫХ СОРБЕНТОВ НА ОСНОВЕ ВЕРМИКУЛИТА И АКРИЛОНИТРИЛА

Аннотация

Для синтеза полимерных композиционных сорбентов на основе вермикулита была проведена реакция сополимеризации акрилонитрила и малеинового ангидрида между слоями вермикулита. Ионообменный сорбент получали модифицированием синтезированного полимерного композиционного материала гидроксиламином. Данный сорбент исследовали физико-химическими методами и изучали сорбцию ионов Cu(II), Ni(II).

Ключевые слова: Вермикулит, акрilonитрил, малеиновый ангидрид, сополимеризация, сорбция, кинетика.

PREPARATION AND PROPERTIES OF POLYMER COMPOSITE SORBENTS BASED ON VERMICULITE AND ACRYLONITRILE

Annotation

For the synthesis of polymer composite sorbents based on vermiculite, acrylonitrile and maleic anhydride copolymerization reaction between vermiculite layers was carried out. The ion-exchange sorbent was obtained by modifying the synthesized polymer composite material with hydroxylamine. This sorbent was studied by physicochemical methods and studied the sorption of Cu(II), Ni(II) ions.

Key words: Vermiculite, acrylonitrile, maleic anhydride, copolymerization, sorption, kinetics.

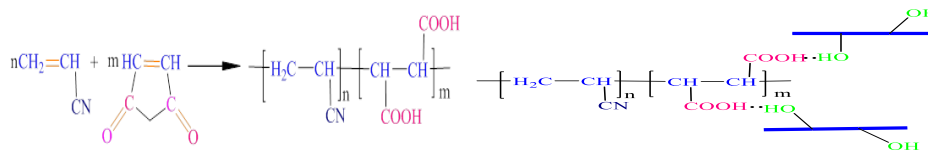
Kirish. Dunyoda ion almashinuvchi sintetik ionitlarni ishlab chiqarish bir necha barobar ortgan bo'lsa-da, ishlab chiqarish tarmoqlari ortishi va rivojlanib borgani sari ionitlarga talab ortib bormoqda. Bu borada import o'rmini bosadigan termik va kimyoviy barqaror ionitlarni sintez qilish usullarini yaratish, ularning fizik-kimyoviy jihatlarini amaliyatga tadbiq qilish va ishlab chiqarishni yo'nga qo'yish muhim masalalardan biri hisoblanadi. Kompleks xossaga ega bo'lgan tarkibida ham kislotali, ham asosli guruhlarini tutuvchi ionalmashinuvchi materiallar olish, qimmatbaho, rangli va noyob metall ionlariga nisbatan selektivligini aniqlash, oqava suvlarni tirik organizmlarga salbiy ta'sir qiluvchi zaharli va og'ir metall ionlaridan tozalash muhim omillardan sanaladi.

Vermikulit qatlamlararo bo'shlig'i oktaedral, tetraedral tuzilishli bo'lib, tarkibida kation almashinadigan guruhlar mayjud bo'lib, uni kimyoviy o'zgartirish natijada noorganik-organik gibrid materiallar hosil qilish mumkin [1-2]. Uni kimyoviy moddalar va issiqlikka nisbatan yuqori qarshilikka egaligi, haroratni ushlab turish va suvni adsorbsiyalash qobiliyatiga egaligi uchun polimer kompozitlar ishlab chiqarishda mustahkamlovchi material sifatida ishlataladi. Vermikulitda shuningdek kation almashinish qobiliyati mavjud bo'lib, qatlamlararo bo'shlig'ida suv molekulalari va almashinadigan kationlarga ega bo'lgan 2:1 nisbatagi qatlamlı alyuminiy silikat mineralarining bir turidir [3].

Organik yoki noorganik moddalar vermiculit bo'shlig'iga fizik-kimyoviy usul bilan kiritilib, natijada turli xil funksional guruhlar tutgan ion almashinuvchi sorbentlar sintez qilingan [4-5].

Sintetik poliakrilonitril (PAN) polimerlarning muhim vakili bo'lib, metall ionlarini tanlab ajratib oluvchi sorbentlar sintez qilishda keng qo'llaniladi. PAN tolasi makromolekulasi tarkibidagi reaksiyon faol -CN guruhini kimyoviy modifikasiyalab, sorbsiya qilish xususiyatiga ega bo'lgan turli xildagi sorbentlar olingan [6-7].

Material va metodlar. Ushbu ishda poliakrilonitrilni malein angidrid va vermiculit (PMV) kompozitini olish uchun akrilonitril, malein angidrid va mahalliy mineral xomashyo «tebinbulloq» vermiculitidan foydalandik. Polimer kompozision material olish uchun 2 gr malein angidridning sirkal kislotadagi eritmasi va 4 gr xlorid kislotada ishlov berilgan vermiculitni konissimon klobaga solib, magnitli meshalka yordamida 8 soat davomida aralashtirildi. Toza xaydab olingan 8 gr akpilontpil, malein angidridli vermiculit va oz miqdorda inisiator $K_2S_2O_8-Na_2SO_3$ ni uch og'izli kolbaga solib, mexanik aralashtirish orqali amalga oshirildi. Peaksya 4-5 soat davomida 60-70°C xapopatlapda olib bopildi. Olingan kompozisiyalap (PMV) bip necha marta distillangan suvdagi yuvildi va doimiy massaga kelguniga qadar quritildi.



1 - sxema. Akrilonitril va malein angidridning sopolimerlanish reaksiyasi.

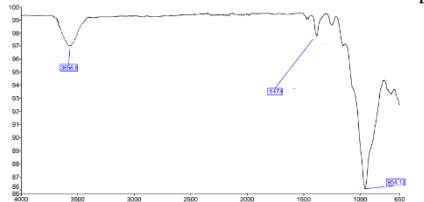
2- sxema. Vermikulitli polimer kompozision material

Sintez qilib olingan polimer kompozision materialning massa nisbati AN:MA:VMT 4:1:2 bo‘lib gidroksilamin bilan modifikasiyalanganda, statik almashinish sig‘imi yuqori bo‘lgan ionit olindi.

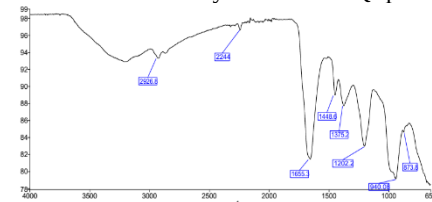
Sintez qilib olingan polimer kompozision material (PMV) kationit xossasiga ega bo‘lib, ishqor bo‘yicha SAS 2,3 mg-ekv/g ga teng. Tebinbuloq vermiculiting ishqor bo‘yicha SAS esa 1,0 mg-ekv/g ga teng. PMV kompozitining SAS 2,3 mg-ekv/g bo‘lishi malein tarkibidagi karboksil guruxlari hisobiga oshgan deyishimiz mumkin. SHunga qaramasdan kompozitning adsorbsion xossalarini qo‘srimcha modifikasiyalash yo‘li bilan ham oshirish mumkin bo‘ladi. Adabiyotlardan ma’lumki PAN tarkidagi $-CN$ ni kimyoviy riagentlar gidroksilamin ta’sirida o‘zgartirib, amidoksim funksional guruhli ($-C(NH_2)=NOH$) xelatlovchi smolalar olingan va u og‘ir metall ionlariga nisbatan adsorbsion xossalarga ega bo‘lganligi uchun keng o‘rganilgan. Lekin amidoksim funksional guruhli “polimer-slyuda” kompozitlari haqida ma’lumotlar etarli darajada emas. SHuning uchun bu ishda, sintez qilib olingan polimer kompozision materialni sorbsion xossasini oshirish maqsadida kompozit tarkibidagi $-CN$ guruhini gidroksil aminning 0,05; 0,1; 0,15; 0,2 M li konsentrasiyalari va harorat 353; 363; 373 K da vaqtga bog‘liq holda mexanik aralashtirish orqali modifikasiyalash reaksiysi olib borildi.

PMV modifikasiyalash jayaponlapidan so‘ng PMV-GA ning SAS qiymati (xlorid kislota) bo‘yicha 4,4 mg-ekv/g ga erishilgan.

3. Natija va muhokamalar. Vermikulit va PVM-GA poliamfolitni identifikasiyalash uchun IQ spektr tahlili o’tkazildi.



1- rasm. Tebinbuloq vermiculitingning IQ spektri.



2-rasm. PMV-GA sorbentining IQ spektri.

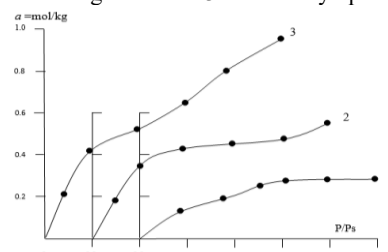
VMT uchun 3656 cm^{-1} da kuzatilgan cho‘qqilarining holati va intensivligi mos ravishda Si-OH va Al-OH guruhlaridagi (-OH)ga to‘g‘ri keladi. $954,12\text{cm}^{-1}$ gacha bo‘lgan sohada tetraedral qismidagi Si-O-Si guruhlarini ifodalandaydi. 720 cm^{-1} , 650cm^{-1} diapazonlar esa Si-O-bog‘lanishining deformasiya tebranishlar bilan bog‘liq bo‘ladi. 1474cm^{-1} spektr sohalarda (suvning deformasion tebranishi) yutilish chiziqlari kuzatildi. $722-70\text{ cm}^{-1}$ kuchsiz chiziqlar vermiculitlarning Al-O-Si bog‘lanishlarining tekis deformasion tebranishi bilan bog‘liqdirdi [8].

PMV kompoziti gidroksilamin bilan modifikasiyalanganda PMV-GAning IQ spektrlarida ba’zi ($-CH_2-$) nosimmetrik va assimetrik cho‘zilgan tebranish yutilish cho‘qqisi 2927 cm^{-1} paydo bo‘lib, vermiculit qatlamlari orasida organik moddani kirganligini va organik vermiculit olinganligini ko‘rsatadi. PMV-GAning IQ spektrlarida 2244 cm^{-1} sohada $-C\equiv N$ guruhlarning yutilish cho‘qqisi intensivligi kamaygan bo‘lib, ushbu guruhlar gidroksilamin bilan kimyoviy o‘zgarishga uchraganidan dalolat beradi. Yangi $3200-3500\text{ cm}^{-1}$ sohalaridagi keng yutilish chiziqlari ($-NH_2$, $-OH$) guruhlarining valent va deformasion tebranishlariga to‘g‘ri keladi. $-C=N-$ bog‘larning valent tebranishlariga tegishli 1655 cm^{-1} sohada kuzatildi (2- rasm).

Modifikasiyalangan amidoksimlar asosan molekula ichidagi vodorod bog‘i bilan stabillashadigan (amidoksim va gidroksam) shaklida mavjud bo‘ladi [9].

Ushbu IQ-spektr kuzatishlar natijasida PMV kompozisiyasini GA bilan modifikasiyalash samarali amalga oshirilganini ko‘rish mumkin.

Poliakrilonitril va vermiculit asosidagi sorbentlarining kapillyar-g‘ovak tuzilishi: solishtirma yuzasi va g‘ovaklar o‘lchami qiymatlari benzol bug‘larini sorbsiyalash orqali o‘rganildi. O‘rganilgan sistemalardagi adsorbsiya izotermalaridan PMV-GAda benzol adsorbsiyasi dastlabki vermiculitga nisbatan 3 marotaba yuqori bo‘lishi aniqlandi (3-rasm).



3-rasm. Vermikulit VMT(1), PMV (2), PMV-GA (3)larda benzol bug‘i adsorbsiya izotermalari.

Adsorbentlarda adsorbsiya miqdori nisbiy bosim nol qiymatidan $R/R_s \approx 0,2$ gacha keskin ko‘tarilishi va $R/R_s \approx 0,8-1$ oralig‘ida to‘yinish holatiga yaqinlashib borishi kuzatildi. Olingan izotermalar asosida BET tenglamasi yordamida adsorbentlar monoqavat sig‘imi (α_m), solishtirma yuzalari (S) va to‘yinish adsorbsiyasi (α_s) hisoblab topildi (1-jadval).

1-jadval

Vermikulit va u asosida olingan sorbentlarda benzol bug‘i adsorbsiyasi bo‘yicha sturktura-sorbsion ko‘rsatkichlari

Nº	Adsorbentlar	Monoqavat sig‘imi, α_m , mol/kg	Solishtirma yuzasi, $S\text{ m}^2/\text{g}$	To‘yinish adsorbsiyasi, α_s , mol/kg

1	VMT	0,148	35,61	0,22
2	PMV	0,248	59,63	0,53
3	PMV-GA	0,323	77,67	0,92

PMV-GAning solishtirma yuzasi va to'yinish hajmi dastlabki namunaga nisbatan yuqori bo'lishi aniqlangan.

Vermikulit kislota bilan ishlanganda adsorbentlar qavatlari oralig'iда qo'shimcha g'ovaklarning ochilishi yuz beradi. Adsorbentlardagi g'ovakliklarning tuzilishi uning adsorbsiyalash xususiyatlarini belgilaydi (2-jadval).

2-jadval

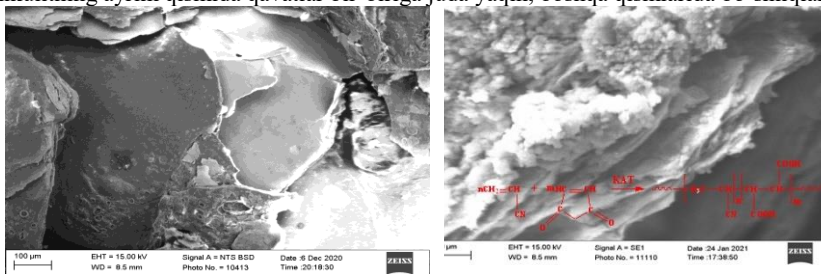
Vermikulit va sintez qilingan polimer kompozisiyalarida benzol bug'i adsorbsiyaga ko'ra g'ovaklari hajmi

Nº	Adsorbentlar	Mikrog'ovaklar xajmi ($W_0 \cdot 10^3$, m^3/kg)	Mezog'ovaklar xajmi ($W_{me} \cdot 10^3$, m^3/kg)	To'yinish xajmi ($V_s \cdot 10^3$, m^3/kg)
1	VMT	0,012	0,008	0,02
2	PMV	0,04	0,005	0,045
3	PMV-GA	0,07	0,01	0,08

Mikrog'ovaklar to'yinish nazariyasi tenglamasi yordamida hisoblangan PMV-GA mikrog'ovaklarning hajmi dastlabki vermekulitga nisbatan 7 marta yuqori bo'lishi aniqlandi. Vermekulit asosida faollab olingen sirt faol modda PMV-GAda benzol bug'i adsorbsiyasi dastlabki vermekulitga nisbatan 3 martagacha ortganligini ko'rishimiz mumkin.

Poliakrilonitril va vermekulit asosida olingen kompozision materiallarni sanoat oqava suvlari tarkibidagi metall ionlaridan tozalash bo'lganligi sababli uning sorbsiya xossalalarini oshirish va uning gidrofillik xususiyatini kamaytirish zarur, chunki vermekulit suvdva nisbatan to'yinib qolishi uning og'ir metall ionlarini yutish xossasi kamaytishiga olib keladi.

SEM tahlili VMT va PMV-GAlarning sirt yuzasi hamda morfologik o'zgarishlarni kuzatish mumkin bo'ladi. 4-(a) rasmida kislotada ishlov berilgan VMTning qatlamlarini ko'rish mumkin. Vermekulit zarralari orasidagi bo'shliqlarni bir xilda ko'rsatmaydi. Vermekulitning ayrim qismida qavatlari bir-biriga juda yaqin, boshqa qismlarida bo'shliqlar juda keng.

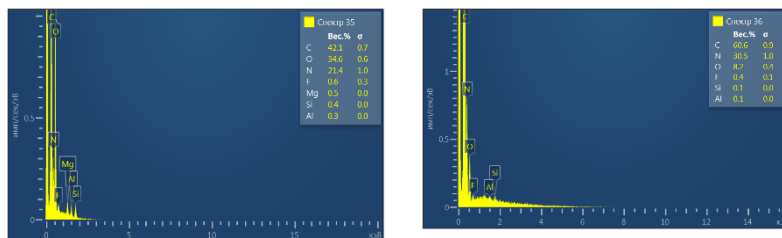


4- rasm. VMT (a) va PMV (b) kompozitining SEM tasviri.

4-(b) VMT qatlamlar orasiga polimer moddalarning kirganligini PMV kompozit SEM tasviridan ham ko'rishimiz mumkin.

Elementar analiz kompozisiya bo'yicha ma'lumotlarni olishda ma'lum joylar ajratilgan elektron tasvirlar, grafik spektri keltirilgan bo'lib, energiya-dispersiv elementar analizatori yordamida aniqlandi.

Sintez qilinib olingen PMV sirtining energiya-dispersion rentgen spektri analizida uglerod, kislorod va azotning mavjudligi va polimer hosil bo'lganidan dalolatdir. 6-rasmida ko'rindiki, energiya-dispersion rentgen spektri PMV kompozitdagi azot spektrining cho'qqisiga nisbatan PMV-GAdagi azotda oshgan va elementlar foiz tarkibida ham azotning ulushi 21,4 % dan 30,5 %ga o'zgargan.



6-rasm. PMV kompozit va PMV-GA sirtning energiya-dispersion spektri

PMV-GA ioniga Cu(II), Ni(II) ionlari sorbsiya jarayonining termodinamik funksiyalarini o'rganish PMV-GA poliamfolitga Cu(II), Ni(II) ionlari adsorbsiyalanish jarayoni natijalarini asosida termodinamik funksiyalarining o'zgarishi hisoblandi. Bu funksiyalar muvozanat konstantalarini haroratga bog'liqligidan aniqlandi. $\Delta G = -RT \ln K$. $\Delta G = \Delta H - T\Delta S$ tenglamasidan ΔH va ΔS qiymatlari topildi. Buning uchun RlnK ni 1/T ga bog'liqlik grafigi tuzildi. To'g'ri chiziq qiyalik burchak tangensidan ΔN topildi, ΔS esa $\Delta S = \frac{\Delta H - \Delta G}{T}$ tenglamadan hisoblandi.

Shu tarzda hisoblangan PMV-GA sorbentiga Cu(II) va Ni(II) ionlari sorbsiyalanish jarayoni termodinamik parametrlari jadvalda keltirilgan.

Hisoblangan natijalar 4 - jadvaldagi ma'lumotlarni tahlil qilish sorbsiya jarayonning o'z - o'zidan paydo bo'lishi haqida boradi. Metall ionlarining sorbsiyasi quyidagi tartibda ortadi: Ni(II) < Cu(II). Taqdim etilgan ma'lumotlar shuni ko'rsatadi, harorat oshishi bilan sorbsiya kuchayadi, sorbsiya jarayoni erkin energiya, entalpiyaning kamayishi va entropiyasining ortishi bilan boradi, bu sorbsiya jarayonining ion almashinuv xususiyatidan dalolat beradi.

4-jadval

PMV-GA Cu(II) va Ni(II) ionlari sorbsiyasida termodinamik funksiyalarining o'zgarishi

T, K	Ion	q_e , mg/g	K, l/mol	ΔG , J/mol	ΔH , J/mol	ΔS , J/mol·K
293	Cu ²⁺	98,4	21,343	-6015,67	24968,68	120,96
		135,6	35,766	-6135,79		
		165,24	44,608	-6255,86		
293	Ni ²⁺	93,15	17,839	-5673,54	22964,27	107,68
		131,6	20,782	-5712,71		

313	155.37	23.576	-59580.8	
-----	--------	--------	----------	--

Cu(II) va Ni(II) ionlarining amidoksim guruhlari bilan sorbsiyasi jarayonida hosil bo'lgan sirt komplekslarining barqarorlik konstantalarini baholash natijasida Cu(II) ionlari Ni(II) ionlarga qaraganda funksional sorbent guruhlari bilan ancha barqaror komplekslar hosil qiladi. SHubhasiz, sorbsiya qobiliyati harorat oshishi bilan ortib boradi. Bu natijalar PMV-GA da mis va nikel ionlarining sorbsiya jarayonining tezlashishiga haroratning ta'siri bilan bog'liq. Yuqori harorat reaksiya tezligini oshiradi va bo'shilqlarni hosil qiluvchi zarracha zichligini pasaytiradi, natijada muvozanat vaqtqi qisqaradi. Bu PMV-GA da Cu(II) va Ni(II) ionining sorbsiyasi endotermik jarayon ekanligidan dalolat beradi.

4-jadvaldan ko'rinish turibdiki, adsorbsiyaning muvozanat konstanta qiymati birdan katta, bu esa PMV-GAsorbenti Cu(II) va Ni(II) ionlarini selektiv yuta olishidan dalolat beradi.

Xulosa. Yuqoridagi ma'lumotlardan ko'rishimiz mumkinki, vermiculit asosida sintez qilingan polimer kompozision sorbentlarning yuqori b o'kish xususiyati, katta sirt maydoni va ion almashinish qobiliyati uni sanoat korxonalarini suvlarini tayyorlashda, oqova suvlari turli xil metall ionlaridan tozalashda shuningdek, metall ionlarini ajratib olish va konsentrashda adsorbent sifatida ishlatalish mumkin.

ADABIYOTLAR

- Deng, Y., Gao, Z., Liu, B., Hu, X., Wei, Z. and Sun, C. (2013) ‘Selective removal of lead from aqueous solutions by ethylenediamine-modified attapulgite’, *Chem. Eng. J.*, Vol. 223, pp.91–98
- Hashem, F.S.; Amin M.S.; El-Gamal S.M.A. Chemical activation of vermiculite to produce highly efficient material for Pb²⁺ and Cd²⁺ removal. *Appl. Clay Sci.* 2015, 115, 189–200
- Makhkamov B., Gafurov D. Synthesis ion exchange properties of new polyacrylonitrile/vermiculite composite // FarDU. Ilmiy xabarlar – Научный весник. – Фаргона, 2020. – № 6. – Б. 16-20
- Махкамов Б.Г., Шахидова Д.Н., Орзикулов Б.Т., Гафурова Д.А. Мис (II) ионларини сорбция учун комплекс хосил килувчи полимер материаллар олиш // FarDU. Ilmiy xabarlar – Научный весник. – Фаргона, 2019. – № 6. – Б. 25-29
- Makhkamov B., Shaxidova D., Gafurova D. Synthesis of polyacrylonitrile/vermiculite composite and its modification with hydroxyl amine // Kompozitsion materiallar Ilmiy-texnikaviy va amaliy jurnali. – Тошкент, 2020. – № 4. – Б. 206-208
- Hashem, F.S.; Amin, M.S.; El-GamalS.M.A. Chemical activation of vermiculite to produce highly efficient material for Pb²⁺ and Cd²⁺ removal. *Appl. Clay Sci.* 2015, 115, 189–200.
- Gafurova D., Makhkamov B. Removal of copper(II) in vermiculite andpolyacrylonitrile/vermiculite composite // Global and regional aspects of sustainable development Copenhagen. – Copenhagen, 2021. – № 43. February. – P. 579-586.
- Makhkamov, B., Makhkamova N., Shakhidova D., Gafurova D. // Adsorption of Benzene Vapor in Polyacrylonitrile (PAN)/(VMT) Vermiculite Composite Materials // AIP Conference Proceedings 2432, 050047 (2022)
- Gafurova D.A., Khakimzhanov B.S., Mukhamediev M.G. et al. Sorption of Cr(VI) on the Anion-Exchange Fibrous Material Based on Nitron. Russian Journal of Applied Chemistry 75, 71–74 (2002).



Samatjon NURALIEV,

O'zbekiston Milliy universiteti tayanch doktoranti

E-mail: samatjonnuraliev@gmail.com

Suvonqul NURMONOV,

O'zbekiston Milliy universiteti «Umumiy va neft-gaz kimyo» kafedrasи professori

E-mail: nurmonov_se@mail.ru

Orifjon QODIROV,

O'zbekiston Milliy universiteti doktoranti

E-mail: ogsh@bk.ru

O'ktam BERDIYAROV,

E-mail: uktambek.1990@mail.ru

STUDY OF THE PROCESS OF AMINE PRODUCTION BASED ON HIGH FATTY ACID NITRILE

Annotation

Chemical substances extracted from plants are widely used in various fields of the chemical industry. Aliphatic amines are also used in various fields, including in the chemical industry, in the extraction of potassium chloride salt from the content of Selvinit mineral, as a foaming flotation agent in the flotation process. In the article, amides and nitriles of saturated and unsaturated carboxylic acids were synthesized on the basis of distilled (containing C₁₆-C₁₈ carbon atoms) fatty acids (DFA) isolated from the waste (soapstock) of oil and oil plants. Primary aliphatic amines with a purity of 92-96% were obtained by hydrogenation of the obtained carbonic acid nitriles with hydrogen at high pressure. The properties and composition of the synthesized compound were studied by gas chromatography with mass spectrometric detector (GX-MS) and infrared (IR) spectra.

Key words: Distilled fatty acids, amide and nitrile of carboxylic acids, aliphatic amines, nickel, aluminum oxide, hydrogenation reaction, catalyst, fluororeagent.

ИССЛЕДОВАНИЕ ПРОЦЕССА ПОЛУЧЕНИЯ АМИНОВ НА ОСНОВЕ НИТРИЛА ВЫСОКОЖИРНЫХ КИСЛОТ

Аннотация

Химические вещества, извлекаемые из растений, широко используются в различных областях химической промышленности. Алифатические амины применяются также в различных областях, в том числе в химической промышленности, при извлечении хлоридно-калиевой соли из содержащегося в ней минерала сельвинита, в качестве пенообразователя флотации в процессе флотации. В статье синтезированы амиды и нитрилы насыщенных и ненасыщенных карбоновых кислот на основе дистиллированных (содержащих C₁₆-C₁₈ атомов углерода) жирных кислот (ДЖК), выделенных из отходов (соапстока) масличных и масличных растений. Первичные алифатические амины чистотой 92-96% получали гидрированием полученных нитрилов угольной кислоты водородом при высоком давлении. Свойства и состав синтезированного соединения изучены методами газовой хроматографии с масс-спектрометрическим детектором (GX-MS) и инфракрасными (ИК) спектрами.

Ключевые слова: Дистиллированные жирные кислоты, амид и нитрил карбоновых кислот, алифатические амины, никель, оксид алюминия, реакция гидрирования, катализатор, фторреагент.

YUQORI YOG' KISLOTA NITRILLARI ASOSIDA AMINLAR OLISH JARAYONINI O'RGANISH

Annotatsiya

O'simliklardan ajratib olingan kimyoviy moddalar kimyo sanoatida turli sohalarda keng qo'llanilmoqda. Alifatik aminlarni ham qo'llanish sohalari turlicha bo'lib, jumladan, kimyo sanoatda selvinit minerali tarkibidan kaliy xlorid tuzini ajratib olishda, flotatsiya jarayonida ko'piklantiruvchi flotoreagent sifatida ishlataladi. Maqolada yog' moy kombinatlari chiqindisi (soapstok)dan ajratib olingan distillangan (tarkibida C₁₆-C₁₈ uglerod atomi saqlagan) yog' kislotalari (DYoK) asosida tuyingan va tuyinmagan karbon kislotalari amidlari va nitrillari sintezlangan. Olingan karbon kislota nitrillari yuqori bosimda vadorod bilan gidrogenlab tozalik darajasi 92-96% bo'lgan birlamchi alifatik aminlar olingan. Sintez qilingan birikmaning xossalari, tarkibi (mass-spektrometrik detektorli gaz xromatografiya) (GX-MS) va infraqizil (IQ) spektrlar orqali o'rGANildi.

Kalit so'zlar: Distillangan yog' kislotalari, karbon kislotalar amidi va nitrili, alifatik aminlar, nikel, alyuminiy oksid, gidrogenlash reaksiysi, katalizator, flotoreagent.

Kirish. Kimyo sanoati uchun zaruriy mahsulotlarni iqtisodiy tejamkor usullarda ishlab chiqarish texnologiyalarini yaratish kimyogar texnologlar oldidagi muhim vazifalardan hisoblanadi. Bu borada respublikamiz kimyo korxonalariga xorijdan valyuta evaziga olinayotgan xomashyolarni mahalliylashtirish dasturlar ishlab chiqilgan.

Yuqori molekulyar massali aminlar dunyo miqyosida ko'p miqdorda ishlab chiqiladi va keng ko'lamma ishlatiladi. Ularni qo'llanilishining muhim sohalaridan biri metall tuzlari flotoreagenti sifatida foydalanan hisoblanadi.

Xorijda o'simliklar tarkibidan ajratib olingen tabiiy kislotalardan yuqori aminlar ishlab chiqariladi. Amerikada ishlab chiqarilayotgan aminlarning taxminan 85% tabiiy xomashyolardan olinadi.

Alifatik yog' qatori aminobirkmalari xalq xo'jaligining farmatsevtika, kosmetika sohalarida, organik sintez jarayonlarida, sanoat sohasida flotareagent sifatida silvinit tarkibidan kaliy xlorid tuzini texnik tozalikda flotasiya usulida ajratib olishdagi keng qo'llaniladi. Ushbu zavodda aminlarga bo'lgan ehtiyoj yiliga 250-300 t dan ortiqni tashkil etadi va valyuta hisobiga xorijdan keltiriladi.

Respublikamizda aminlarni sintez qilishning bir qancha usullari mavjud bo'lib, asosan yog' moy kombinatlari chiqindisidan ajratib olinadigan tarkibida C₁₆-C₁₈ uglerod atomi tutgan yuqori yog' kislotalari asosida olish iqtisodiy jihatdan samarali hisoblanadi.

Mavzuga oid adabiyotlarning tahlili. Aminlar sintezida karbon kislotalar, karbon kislota amidlari va nitrillar ham boshlang'ich muddalar sifatida qo'llaniladi. Amidlar karbon kislota molekulasiagi gidroksil guruhini amino gruppaga almashinishidan hosil bo'lgan birikmalar bo'lib, ammiakning asil hosilari sifatida qaraladi. Amidlarni bevosita ammiak va karbon kislotalardan sintez qilib bo'lmaydi, chunki ammiak bilan kislota amidlar emas, balki ammoniy tuzlari hosil qiladi. Ammo, karbon kislotalarning ammoniy tuzlari qizdirilganda ular kislota amidlarini hosil qilib parchalanadi.

Karbamid ta'sirida karbon kislotadan amidlar sintez qilinadi (Sherbulye reaksiysi) [1]. Paxta yog'idan ajratilgan stearin va palmitin kislotalarning karbamid bilan o'zarlo ta'siri natijasida ham kislota amidlari olingen, jarayon borishining optimal sharoitlari topilgan [2]. Turli o'simliklardan ajratib olingen yuqori yog' kislotalarining amidlarini olishning boshqa usullari ham mavjud [3-5].

Mono va dietanolamidlarni olish jarayoni o'simlik yog' kislotalari triglyceridlarining mono, dietanolamin bilan o'zarlo ta'siriga asoslangan. Jarayonda asosiy mahsulotdan tashqari mono va dietanolamidlarning yog' kislotalari bilan atsillanish mahsulotlari atsiletanolamidlar, shuningdek, aminoetanolning ikki molekulusini sikllanish mahsuloti piperazin ham hosil bo'ladi. Bunday jarayonlar asosan katalizatorlar ishtirokida sodir bo'ladi [6].

Kislota nitrillarari R-C≡N organik birikmalar bo'lib, sian kislotasini vodorodi o'rniqa radikal almashigan gomologlari sifatida qaraladi. Ular ko'pincha karbosiklik kislotalarning hosilalari (amid degidratasiyasining mahsulotlari) ham hisoblanadi. Karbon kislota nitrillari to'ymagan birikmalar bilan reaksiyaga kirishib (Ritter reaksiysi) amidlarni hosil qiladi. Ushbu reaksiya nitrillarni karbokationlar bilan alkillash orqali karboksiklik kislotalarning N-almashigan amidlarini sintez qilish usuli hisoblanadi [1,2,7].

Aksariyat karbon kislota nitrillari zaharli hisoblanadi, ularning toksikligi sian kislotsasiga nisbatan past bo'lib, gomologlari suvdan eriydigan suyuq muddalar [7]. Karbon kislota nitrillarni sintez qilish uchun yog'-moy sanoati chiqindilaridan olingen distillangan yog' kislotalari (DYOK) ishlatilgan [8].

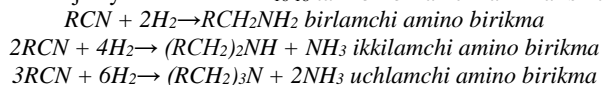
Kislota nitrillarni olishni bir qancha usullari mavjud; amidlarni suvsizlantirib 500 °C da alyuminiy oksid katalizatori ishtirokida degidrogenlab, aldkosimlarni suvsizlantirish orqali va Kolbe sintezi orqali, vodorod yoki litiy alyuminiy gidrid (*LiAlH₄*) bilan qaytarib, oksim birikmalarni katalitik gidrogenlab hamda Shmidt, Xofmann, Lossen va Kurtius usullari bilan karbon kislotalar yoki ularning hosilalaridan birlamchi, ikkilamchi va uchlamchi aminlarni olish mumkin [9, 10, 11].

Yog' moy kombinatlari chiqindisidan ajratib olingen distillangan yog' kislotalari asosida kislotalarning nitrili sintez qilingan. Nitrillarni 5,5- 5,7 mPa bosimda vodorod bilan gidrogenlab 98% tozalik bilan birlamchi alifatik aminlar olingen [12].

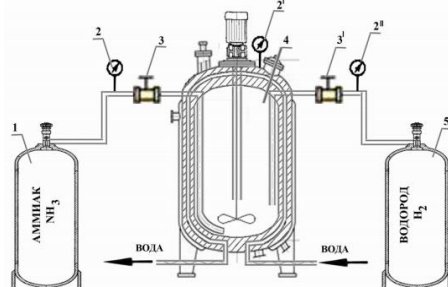
Aminlar selektiv erituvchilar sifatida sulfat kislota eritmalaridan uranni ajratib olishda, silvinitdan kaliy xloridni flotasiya qilishda, organik asoslar sifatida va aminlanish reaksiyasida ishlatiladi. Bundan tashqari, aromatik aminlar ko'p miqdorda bo'yoqlar, vulkanlash tezlatgichlari, antioksidantlar ishlab chiqarishda, dori vositalarini sintez qilishda, sun'iy smolalar ishlab chiqarishda va boshqa sohalarda qo'llaniladi [13].

Alifatik birlamchi aminlarni respublikamizda mavjud xomashyo hisoblangan C₁₆₋₁₈ tarkibli distillangan yog' kislotalar, ammiak, vodorod va mahalliy katalizatorlar ishtirokida bosqichma-bosqich olinish usuli yaratidi.

Tadqiqot metodologiyasi. Sintez qilingan kislota nitrildan yuqori bosimli reaktorda (1-rasm) ammiak atmosferasida 0.7% nikel katalizatori ishtirokida gidrirlash jarayoni o'tkazilib C₁₆₋₁₈ tarkibli birlamchi aminlar sintez qilindi.



Sintez qilingan va tozalangan nitrildan reaktorga 300 gr joylandi. Ammiak (1) ballondan (3) ventil orqali reaktorga berildi va 10 Atm bosim hosil qilindi. Ammiakning bosimi (2) monometr orqali nazorat qilindi, (5) ballondan esa(3^I) ventil orqali reaktorga 60 atm vodorod berildi. Monometr (2^{II}) yordamida vodorodning bosimi olchandi. Reaktorning bosimi (2^I) monometr orqali aniqlandi, reaksiya 3-4 soat olib borildi. Jarayonda nikel katalizatoridan foydalansildi (1-jadval).



1-rasm. Yuqori bosimli reaktor

1-ammiak uchun balon. 2, 2^I, 2^{II}-manometrlar. 3,3^I-ventillar. 4-reaktor.

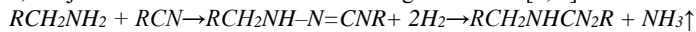
5-vodorod uchun balon.

1-jadval

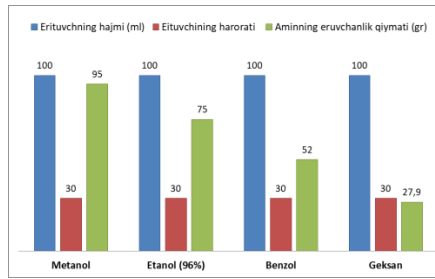
Nitrilni gidrogenlash jarayoni texnologik parametrlari

№	Texnologik parametrlar	Qiymati
1	Jarayonning umumiy bosimi, atm	70
2	Ammiakning bosimi, atm	10
3	Vodorodning bosimi, atm	60
4	Katalizator konsertrasiyasi, %	0.7
5	Jarayon harorati, °C	180
6	Jarayon davomiyligi, soat	4
7	Birlamchi amin unumi, %	92

Gidrirlash jarayoni ammiak atmasferasida olib borilishi birlamchi amin unumini oshiradi. Jarayonda hosil bo'lgan birlamchi amin nitril bilan ta'sirlashib ammiak ajralishi bilan ikkilamchi aminni hosil qiladi. Le-Shatelye prinsipiga asosan jarayonga ammiak kiritilishi bilan ammiak hosil bo'lishi ingibirlanadi va ikkilamchi hamda uchlamlchi aminlarning hosil bo'lishi to'xtaydi, natijada birlamchi amin unumi oshishiga erishildi [3, 4].



Sintezlangan birlamchi aminni organik erituvchilar: metanol, etanol, benzol va geksanda eruvchanlik qiymati aniqlandi va tozalashda foydalanildi (2-rasm)



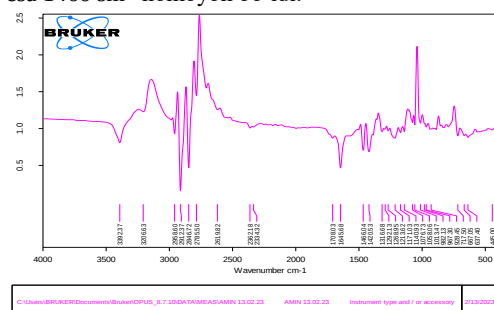
2-rasm. Birlamchi aminlarni erituvchilarda eruvchanligi

Katalizat tarkibidagi aminlarni katalizatordan tozalash uchun katalizat $50-55^{\circ}\text{C}$ da metanol yoki etanolda eritildi va filtirlandi. Olingan filtrat 0°C haroratgacha sovitildi, cho'kmaga tushgan oq rangli amin ekstraksiya qilindi, filtirlandi va xona haroratida quirildi. Quritilgan massani suyuqlanish harorati BIOBASE BMP-1C qurulmada aniqlandi ($62,0 - 68,8^{\circ}\text{C}$).

Tahlil va natijalar. Laboratoriya da har bir bosqich natijasida olingan moddalar infraqizil IQ-spektroskopiya va GX-MS (mass-spektrometrik detektorli gaz xromatografiyasi) usullarida tahlil qilindi.

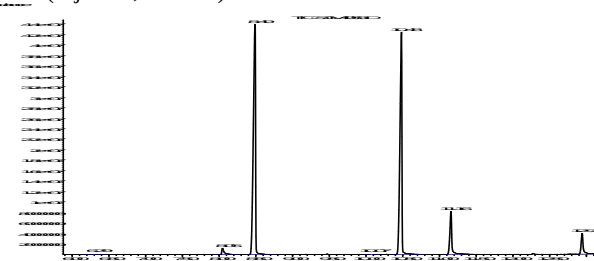
Dastlab xomashyo IQ-spektroskopiya qilinganda yuqori molekulyar karbon kislotalarga xos piklar borligi aniqlandi. Birinchi bosqich maxsuloti analiz qilinganda esa yuqori molekulyar karbon kislotalar ammoniyli tuzlariga xos yutilish sohalari kuzatildi. Ikkinci va uchinchi bosqich mahsulotlari analizida kisloto amidlari va nitrillariga xos piklar borligi tasdiqlandi. Uchinchi bosqich mahsulot yuqori bosim ostida vodorod bilan gidrillanganda amidlar va nitrillardan aminlar sintez bo'lishi va mahsulotning asosiy qismi $\text{C}_{18}\text{N}_{37}\text{NH}_2$, $\text{C}_{16}\text{N}_{33}\text{NH}_2$ aminlardan iboratligi IQ-spektroskopiya tahlili natijalari asosida ko'rsatildi. IQ-spektrlar Bruker firmasining INVENIO-S Fure spektrometrida olindi ($4000-400 \text{ cm}^{-1}$, ATR) (2-rasm)

Sintez qilingan moddalarining IQ-spektrida $3392,37 \text{ cm}^{-1}$ sohada birlamchi amin guruhining $-N-H$ bog'iga xos valent tebranishlari hisobiga hosil bo'lgan yutilish chiziqlari kuzatildi. Shuningdek $2912-2846 \text{ cm}^{-1}$ sohalarda sp^3 gibriddangan uglerod atomiga bog'langan $C-H$ bog'ining yutilish chiziqlari nomoyon bo'ldi. Metil guruhiga xosasi simmetrik deformatsion tebranishlar hisobiga hosil bo'lgan yutilish chiziqlari 1420 cm^{-1} sohada kuzatildi. Metilen guruhidagi $-\text{CH}_2$ bog'iga xos qaychisimon deformasjion tebranishlar esa 1466 cm^{-1} nomoyon bo'ldi.



2-Rasm. Sintez qilingan alifatik aminlar IQ-spektri

Yog'-moy soloati ikkilamchi xomashyosi yoki o'simlik yog'idan olingan distillangan yog' kislotalariga (DYoK) ammiak ta'sirida kislotalarning amidi va nitrili hosil bo'ldi. Ushbu mahsulotlar GX-MS (mass-spektrometrik detektorli gaz xromatografiyasi) usulida tahlil qilindi (3-jadval, 3- rasm).

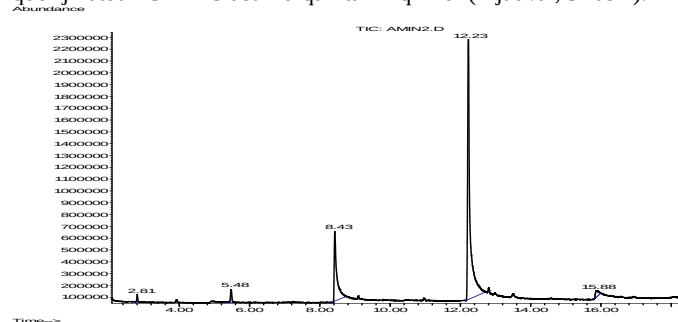


3-rasm. Sintez qilingan nitrilning GX-MS xromatogrammasi

Sintez qilingan nitrilning xromato-mass-spektri tahlili

Nº	Moddaning nomi	Chiqish vaqtি	Miqdori, mass. %
1	Undekanitril	6.29	0.24
2	Geksadekanamin	8.05	1.54
3	Pentadekanitril	8.49	46.55
4	Oktadekanamin	10.07	0.27
5	Oktadekanitril	10.48	39.86
6	Palmitinamid	11.16	7.64
7	Tetradekanamid	12.94	3.90

Distillangan yog' kislotalarini ammiak bilan reaksiyasi mahsuloti tarkibida asosan nitrillar, aminlar hamda qisman amidlar hosil bo'ladi. Kislota nitrillari yuqori bosimda ammiakli muhitda vodorod ishtirokida birlamchi aminlar sintez qilindi. Olingan mahsulot sifat va miqdor jihatdan GX-MS usuli orqali tahlil qilindi (4-jadval, 5-rasm).

**4-Rasm. Sintez qilingan aminning GX-MS xromatogrammasi***Sintez qilingan aminning xromato-mass-spektri tahlili*

Nº	Moddaning nomi	Chiqish vaqtি (minut)	Ulushi %
1	Pentadekan	2.81	0.83
2	Geptadekan	5.48	2.04
3	Geksadekanamin	8.43	20.76
4	Oktadekanamin	12.23	73.96
5	Dodekan	15.88	2.42

Jarayonda mahsulot sifatida asosan alifatik aminlar: oktadekanamin va geksadekanamin hosil bo'ladi.

Xulosa va takliflar.

-alyuminiy oksidi katalizatori ishtirokida tarkibida C₁₆-C₁₈ uglerod atomi tutgan distillangan yog' kislotalariga ammiak ta'siri natijasida kislotalar nitrillari olindi, ularning xossalari, mass xromatografiyasini tahlili o'rGANildi.

-nikel katalizatori ishtirokida kislota nitrillarini gidrogenlab 94% tozalidagi yog' kislotalarining birlamchi aminlari olindi va ularning xossalari o'rGANildi, tarkibi esa mass- xromatografiya usullari yordamida isbotlandi.

-birlamchi alifatik aminlarni sintez qilishda optimal sharoit topildi: harorat 175-180 °C; ammiak bosimi 10 MPa; vodorod bosimi 60 MPa; umumiy bosim 70 MPa; reaksiya davomiyligi 4-5 soat, mahsulot tozaligi 94%.

ADABIYOTLAR

- Гауптман З., Грефе Ю., Ремане Х. Органическая химия.-М.: Химия, 1979 г. 418-428 с
- Ширинов Г.К., Ашурев Ж. М., Ибрагимов Б.Т. Амидирование стеариновой и пальмитиновой кислот выделенных // Universum: Химия. и биология: электрон. научн. журн. Июнь, 2020г. № 6(72)
- Карпеева И.Э., Зорина А.В., Шихалиев Х.С. Синтез амидов жирных кислот подсолнечного масла // Вестник ВГУ, серия: Химия. Биология. Фармация, 2013, № 2. 39-41с.
- Synthesis of palm oil-based diethanolamides / Lee C. S. [et al.] // J. Am. Oil. Chem. Soc. – 2007. –V. 84. –P. 945- 952.
- Способ получения амидов жирных кислот: пат. Рос. Федерации. №2 559 575 C1; заявл. 29.06.2015; опубл. 10.10.2016, Бюл. №28.
- Synthesis of alkanolamide: a nonionic surfactant from the oil of gliricidia sepium / A. Adewuyi [et al.] // J. Surfact Deterg. - 2012. - V. 15. - P. 89-96.
- Зильберман Е.Н. Реакции нитрилов // М., «Химия» 1972-348-350с
- Kadirov O. Sh., Kurbanov Ch. Z., Ikramov A. Preparation of aliphatic amines from fatty acids. Polymeric and organic materials. TKTI. Т., 2018, issue 1, p 35-37.
- Бюлер К., Пирсон Д. «Органические синтезы» Москва.Мир. 1973 г. 470-480 с.
- Applewhite T.H. Oilseed Technology and Utilization. Education – Hungary, 1991. 325 p
- Duveen R.F., Nitrilation and amination: Control of Equilibria., Buss AG Basel, 4133 Pratteln, Switzerland., 172-180 pages., Proceedings “World conference on oleochemicals Into the 21st Century”. Edited by Thomas H. Applewhite.
- Рихе А. Основы технологии органических веществ. М., Госхимиздат, 1959г. 532 с.
- Korsikana T. Zhirnyye aminy i ikh proizvodnyye [Fatty amines and their derivatives]. St. Petersburg, 2009. 12 p.



Behruzjon OMANOV,

Navoiy davlat pedagogika instituti dotsenti, PhD

E-mail: omanovbekhruzjon@gmail.com

Maftuna QILICHEVA,

Navoiy davlat pedagogika instituti magistranti

Samarqand davlat universiteti professori A.Nasimov taqrizi asosida

VINIL ASETAT POLIMER PLYONKALARINING TERMOAKTIVATSION SPEKTROSKOPIYASI

Annotatsiya

Maqlada vinil asetat sopolimeri (VA) aralashmasi asosidagi polimer pylonkalarni o'rganish natijalarini keltirilgan. Aralashma termal stimulyatsiya qilingan depolarizatsiya bilan tekshirildi. Ta'kidlanishicha, har xil vinil asetat tarkibga ega bo'lgan namunalar uchun olingan depolarizatsiya oqimlarining haroratga bog'liqliklarida bitta maksimal kuzatiladi. Ushbu jarayonga mos keladigan faollashtirish energiyalarini hisoblash natijalari aralashmadagi vinil asetat ulushining ortishi dipol-segmental harakatchanlikning oshishiga va natijada polimerning moslashuvchanligini oshirishga olib keladi, degan xulosaga kelishga imkon beradi.

Kalit so'zlar: asetilen, sirka kislota, vinil asetat sopolimeri, termal stimulyatsiyalangan depolarizatsiya, termoaktivatsion spektroskopiya, dipol-segmental relaksatsiya.

ТЕРМОАКТИВАЦИОННАЯ СПЕКТРОСКОПИЯ ВИНИЛАЦЕТАТНЫХ ПОЛИМЕРНЫХ ПЛЕНОК

Аннотация

В статье представлены результаты исследования полимерных пленок на основе смеси сополимеров винилацетата (ВА). Смесь зондировали методом термостимулированной деполяризации. Отмечено, что на температурных зависимостях токов деполяризации, полученных для образцов с различным содержанием винилацетата, наблюдается один максимум. Результаты расчета энергий активации, соответствующих этому процессу, позволяют сделать вывод, что увеличение доли винилацетата в смеси приводит к увеличению дипольно-сегментарной подвижности и, как следствие, к увеличению гибкости полимера.

Ключевые слова: ацетилен, уксусная кислота, сополимер винилацетата, термостимулированная деполяризация, термоактивационная спектроскопия, диполь-сегментарная релаксация.

THERMOACTIVATION SPECTROSCOPY OF VINYL ACETATE POLYMER FILMS

Annotation

The article presents the results of the study of polymer films based on a mixture of vinyl acetate copolymer (VA). The mixture was probed with thermally stimulated depolarization. It is noted that one maximum is observed in the temperature dependences of depolarization currents obtained for samples with different vinyl acetate content. The results of the calculation of activation energies corresponding to this process allow us to conclude that an increase in the proportion of vinyl acetate in the mixture leads to an increase in the dipole-segmental mobility and, as a result, to an increase in the flexibility of the polymer.

Key words: acetylene, acetic acid, vinyl acetate copolymer, thermally stimulated depolarization, thermoactivation spectroscopy, dipole-segmental relaxation.

Kirish. Bugungi kunda poliolefinlarni texnologiyaning turli sohalarida qo'llashning yangi usullari paydo bo'lmoqda. Polimer dielektriklarini qo'llash sohalaridan biri elekretlarni yaratishdir. Elektretlar dielektriklar bo'lib, ular qutblanish natijasida atrofdagi kosmosda kuchli elektrostatik maydon hosil qiladi. Ular elektroakustik va elektromexanik transduserlar va elekret havo filtrlarini ishlab chiqarishda qo'llaniladi. Shuningdek, elektretlar tibbiyotda va sanoatda faol qadoqlash materiallari sifatida ishlataliladi va hokazo. Bunga polimer tuzilishini yoki sopolimer matriksasining tarkibini o'zgartirish orqali erishish mumkin.

Bunday kompozitsiyalarni ishlab chiqarishda tez-tez ishlatalidigan polimer aralashmalaridan biri bu vinil asetat sopolimerining birikmasidir. Har xil turdag'i polimerlarni sevilen bilan aralashirish polimerlarning mexanik va elektr xususiyatlarini o'zgartirish uchun keng qo'llaniladi.

Vinil asetat qutbli polimer bo'lib, uning qutblari vinil asetat mavjudligi bilan belgilanadi. Ma'lumki, vinil asetatning tarkibi ortib borayotganligi sababli, past haroratlarda sevilenning moslashuvchanligi va mustahkamligi yaxshilanadi. Bu uni muzlatilgan oziq-ovqatlar uchun faol qadoqlash uchun mos material qiladi. Elastik elektretlar nafaqat faol qadoqlash sifatida, balki yumshoq elektronikada, masalan, puls to'lgini yoki yurak urishi sensorlari va taktil nazorat qilish qurilmalarida ham qo'llanilishi mumkin.

Elastik elektret polimerlari bo'yicha tadqiqotlarning o'zaro bog'liqligini hisobga olsak, vinil asetat sopolimeri mos material bo'lishi mumkin. Savilenning elektret xossalari to'liq tafsiflangan bo'lishiga qaramay, vinil asetatning foizi uning elektrofizik ko'rsatkichlariga qanday ta'sir etishi haligacha to'liq aniq emas.

Shu munosabat bilan, ushbu ishning maqsadi vinil asetat foizining elektr xususiyatlariga ta'sirini o'rganishdir.

Namunalar va tadqiqot usullari. Tadqiqotda asosiy e'tibor yuqori vinil asetat sopolimeri bilan aralashmasiga qaratildi. Aralashma namunalari qalinligi taxminan 300 mkm.

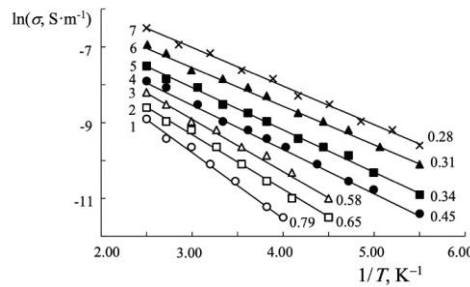
Polimerlarni aralashtirish laboratoriya mikroroliklarda $130 \pm 5^\circ\text{C}$ haroratda amalga oshiriladi. Aralashtirish vaqt 3 minut. Aralashma $170 \pm 5^\circ\text{C}$ haroratda bosish orqali tayyorlanadi. Bosim ostida ushlab turish vaqt 5 minut.

Asosiy tadqiqot usuli sifatida termal stimulyatsiya qilingan depolarizatsiya (TSD) usuli tanlangan. Usulning mohiyati namunani sovutish paytda qutblanishda va namunalar qizdirilganda oqimlarni keyingi o'lchashda yotadi. Namuna polarizatsiyasi shisha o'tish haroratidan yuqori haroratda amalga oshiriladi, so'ngra yoqilgan maydon bilan harorat pasayadi. Bunday holda, dipollarning yo'nalishi muzlatiladi. Namunani isitish dipollarning molekulyar harakatchanligini oshirishga olib keladi. Natijada, namuna qizdirilganda, u orqali depolarizatsiya oqimi o'tadi.

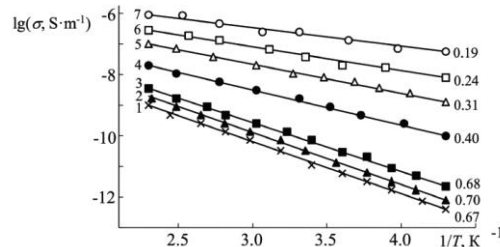
Tadqiqotda termal stimulyatsiya qilingan oqimlar TSC-II (Setaram) da o'lchanadi. O'lchash oqimining ruxsati $10\text{--}16\text{ A}$. Ishlash harorati oralig'i -150°C dan 250°C gacha. Haroratni o'lchash xatosi $0,1^\circ\text{C}$. Namunalar 40°C haroratda 2 daqiqa davomida 100 V/mm elektr maydonini qo'llash orqali kontakt usuli bilan polarizatsiya qilinadi, shundan so'ng ular qo'llaniladigan haroratda $2^\circ\text{C}/\text{min}$ dan 0°C gacha sovutiladi. maydon. Tadqiqotlar $3^\circ\text{C}/\text{min}$, $7^\circ\text{C}/\text{min}$, $9^\circ\text{C}/\text{min}$ isitish tezligida amalga oshiriladi.

Faollashtirish energiyasi isitish tezligini o'zgartirish orqali hisoblanadi. Depolyarizatsiya egri chiziqlari ikkita namunani isitish tezligida olinadi. Ular asosida elektr faol nuqsonlarning energiya taqsimoti funksiyalari quriladi, bu esa aktivlanish energiyasini baholash imkonini beradi.

Eksperimental natijalar va muhokama. TSD spektrlari maksimal sifatida ifodalangan bitta jarayonni (1-rasm) ko'rsatadi. Uning pozitsiyasi aralashmaning tarkibiy qismlarining nisbatiga bog'liq. Vinil asetat foizini oshirganda, maksimal harorat pastroqqa o'tadi va uning balandligi pasayadi. Maksimal cho'qqining harorat holatining VA foizga bog'liqligi chiziqli bog'liqlik bilan tavsiflanadi (2-rasm).



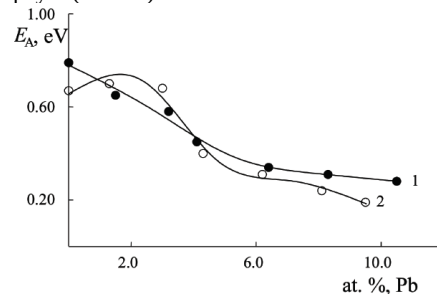
1-rasm. Turli VA foizli namunalar uchun olingan depolarizatsiya oqimlarining haroratga bog'liqligi.



2-rasm. Maksimal harorat holatining aralashmadagi VA foiziga bog'liqligi

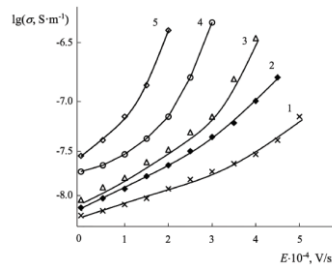
Tepalik pozitsiyasining VA ulushi nolga moyil bo'lgan mintaqaga siljishini tavsiflovchi to'g'ri chiziqnig ekstrapolyatsiyasi 40°C atrofidagi haroratni ko'rsatadi (2-rasm). Taxmin qilish mumkinki, 1-rasmda kuzatilgan maksimal qiymat poliasetilenda sodir bo'ladigan zaryadning to'planishi va bo'shashish jarayoniga to'g'ri keladi. Aralashmada VA foizining oshishi bu jarayoning pastroq haroratga o'tishiga olib keladi. Bunday holda, poliasetilendagi gevşeticilar soni kamayadi va ularning harakatchanligi osonlashadi.

TSD spektrlari uchun oqimning vaqtga nisbatan grafigi ostidagi maydon hisoblanadi. Bu dam olish vaqtida chiqarilgan zaryadga mos keladi. Dipol-segmental gevşeme holatida, bu zanjir segmentlarining aylanishi foydasiga dalildir. Pik maydonining kamayishi aralashmadagi gevşeticilar miqdorining kamayishini ko'rsatadi va shuningdek, TSD spektrida tepalikning mavjudligi uchun poliasetilen mas'ul ekanligini tasdiqlaydi (3-rasm).



3-rasm. Grafika ostidagi maydonning aralashmadagi VA foiziga bog'liqligi

Depolarizatsiya oqimlari spektrlarida kuzatilgan jarayon termal faollashtirilgan kelib chiqishga ega. Namuna isitish tezligi oshgani sayin, maksimal harorat yuqoriqoq tomonga siljiydi (4-rasm).



4-rasm. Bir xil VA foizli (70%), lekin har xil isitish tezligidagi namunalar uchun olingan depolarizatsiya oqimlarining haroratga bog'liqliklari: 1—7 °C/min, 2—9 °C/min.

Bir nechta isitish tezligi uchun depolarizatsiya oqimlarini ol'chash orqali ushu namunalardagi elektr faol nuqsonlarga mos keladigan faollashtirish energiyasini aniqlash mumkin. Isitish tezligini o'zgartirish usuli bilan hisoblangan faollashtirish energiyalari 1-jadvalda ko'rsatilgan.

Jadval 1. Aktivlanish energiyasining sopolimerdag'i VA foizga bog'liqligi

Vinil asetat foizi, %	Faollashtirish energiyasi, eV
30	0.52
40	0.50
50	0.50
60	0.46
70	0.45
80	0.35
90	0.33

Aralashmada VA ulushining ortishi bilan faollashuv energiyasi qiyamatlarining biroz pasayishi kuzatiladi. Bu fakt zanjir segmentlarining harakatchanligi osonlashtirilganligini va polimer yanada moslashuvchan bo'lismeni ko'rsatadi.

Ma'lumki, polimerning kristallik darajasining o'zgarishi bilan a-relaksatsiyaga mos keladigan cho'qqining maksimal harorati amalda doimiy faoliy energiyasiga siljydi. VA aralashmasining TSD spektrlaridagi tepalikning harakati tahlil qilingan ma'lumotlarga oxshaydi. Bu a-relaksatsiya TSD spektrlarida ushu maksimalning paydo bo'lishiga sabab bo'lganining yana bir tasdig'i bo'lishi mumkin.

Xulosa. Tadqiqot shuni ko'rsatadiki, VA aralashmalarining termal stimulyatsiyalangan depolarizatsiyasi spektrlarida bitta maksimal mavjud. Uning mavjudligi poliasetilenda yuzaga keladigan gevşeme jarayonlari bilan bog'liq bo'lishi mumkin. Maksimal depolarizatsiya oqimi VA foizining oshishi bilan pastroq haroratlar mintaqasiga o'tadi. Bunday holda, maksimal maydon kamayadi.

Bu jarayon polimerning kristall mintaqasida karbonil guruhlari mavjudligi sababli poliasetilenda dipol-segmental relaksatsiya bilan bog'liqligi taxmin qilingan. Aralashmadagi VA ulushining ortishi bilan TSD spektridagi tepalik maydonining kamayishi poliasetilenda sodir bo'ladigan jarayon maksimal ko'rinishning sababi ekanligini tasdiqlaydi.

Bu jarayonga mos keladigan aktivlanish energiyasi aralashmadagi VA ulushi ortishi bilan kamayishi aniqlangan. Shu sababli, VA foizining oshishi dipol-segmental harakatchanlikni osonlashtiradi va polimer yanada moslashuvchan bo'ladi. Moslashuvchanligi yuqori bo'lgan aralashmalar moslashuvchan polimerlardan foydalanadigan ishlab chiqarish jarayonlarida qol'lanilishi mumkin.

ADABIYOTLAR

1. Oreski G., Ottersb"ock B., Omazic A., Degradation processes and mechanisms of encapsulants, in: Durability and Reliability of Polymers and Other Materials in Photovoltaic Modules, Elsevier, 2019, pp. 135–152.
2. Lange R.F., Luo Y., Polo R., Zahnd J., The lamination of (multi) crystalline and thin film based photovoltaic modules, Prog. Photovoltaics Res. Appl. 19 (2) (2011) 127–133.
3. Kopecek R., Libal J., Bifacial photovoltaics 2021: status, opportunities and challenges, Energies 14 (8) (2021) 2076.
4. Pern F., Czanderna A., Characterization of acetylene vinyl acetate (AVA) encapsulant: effects of thermal processing and weathering degradation on its discoloration, Sol. Energy Mater. Sol. Cell. 25 (1–2) (1992) 3–23.
5. Bekhruzjon Omanov, Normurot Fayzullaev, Mukhabbat Khatamova, Almagul Xalibekova, Madina Avezova//Optimizing Vinyl Acetate Production Process and Selecting of Appropriate Reactor Type//AIP Conference Proceedings 2789, 020008 (2023) <https://doi.org/10.1063/5.0145637>
6. Bekhruzjon Omanov, Normurot Fayzullaev, Mukhabbat Khatamova, Nigina Ruziqulova, Sardor Rustamov//Energy and Resource Saving Technology of Vinylacetate Production from Acetylene// AIP Conference Proceedings 2789, 020009 (2023) <https://doi.org/10.1063/5.0145636>



Shohzod OCHILOV,

O'zbekiston Milliy universiteti tayanch doktoranti

E-mail: shahzodochilovnuu@gmail.com

Gulnara SHAKIRZYANOVA,

O'zR FA O.S.Sodiqov nomidagi Bioorganik kimyo instituti katta ilmiy xodimi, k.f.n.

E-mail:gulnara-sh@rambler.ru

Rahmat ESANOV,

O'zR FA O.S.Sodiqov nomidagi Bioorganik kimyo instituti katta ilmiy xodimi, PhD

E-mail:esanovrahmat@gmail.com

Alimjon MATCHANOV,

O'zRFA O.S.Sodiqov nomidagi Bioorganik kimyo instituti professori, kimyo fanlari doktori,

E-mail: olim_0172@mail.ru

O'zR FA O.S.Sodiqov nomidagi Bioorganik kimyo instituti "Quyi molekulyar biologik faol birikmalar" laboratoriyasi katta ilmiy xodimi, PhD F.A.Sobirova taqrizi asosida

SYNTHESIS OF NEW DERIVATIVES OF 5-FLUOROURACIL

Annotation

5-Fluorouracil and its derivatives have been used for many years in the treatment of tumor diseases (gastrointestinal, gynecological, head and neck, breast cancer). 5-Fluorouracil against cancer it is a powerful agent and at the same time has many harmful properties. In this work, in order to reduce the toxicity of 5-FU, it was first exposed to formalin and a compound of 5-FU with methylol group was obtained. Then, by treating this compound with different carboxylic acids (formic, acetic and benzoic), derivatives of 5-FU were synthesized. The analysis of the obtained products was studied by IR, UV, HPLC and gas chromatograms.

Key words: 5-Fluorouracil (5-FU), formic acid, acetic acid, benzoic acid, N,N'dicyclohexylcarbodiimide (DCC), N,N-dimethylaminopyridine-4 (DMAP), methanol.

СИНТЕЗ НОВЫХ ПРОИЗВОДНЫХ 5-ФТОРУРАЦИЛА

Аннотация

5-Фторурацил и его производные уже много лет применяют при лечении опухолевых заболеваний (желудочно-кишечных, гинекологических, рака головы и шеи, молочной железы). 5-Фторурацил против рака является мощным средством и при в то же время обладает многими вредными свойствами. В этой работе для снижения токсичности 5-ФУ его впервые обработали формалином и получили соединение 5-ФУ с метилольной группой. Затем путем обработки этого соединения различными карбоновыми кислотами (муравьиной, уксусной и бензойной) синтезировали производные 5-ФУ Анализ полученных продуктов изучали методами ИК, УФ, ВЭЖХ и газовой хроматографии.

Ключевые слова: 5-фторурацил (5-ФУ), муравьиная кислота, уксусная кислота, бензойная кислота, N,N'-дициклогексилкарбодииimid (ДЦК), N,N-диметиламинопиридин-4 (ДМАП), метанол.

5 – FTORURATSILNING YANGI HOSILALARI SINTEZI

Annotatsiya

5-Ftoruratsil va uning hosilalari o'sma kasalliklar (oshqozon-ichak, ginekologik, bosh va bo'yin, ko'krak saratoni)ini davolashda uzoq yillardan buyon foydalanib kelinadi. 5-Ftoruratsil saraton kasalliklarga qarshi kuchli vosita bo'lib shu bilan bir vaqtida ko'plab zararli xususiyatlarga ega.Ushbu ishda 5-FU ning zaharlilik xususiyatini kamaytirish uchun, unga dastlab formalin ta'sir ettirildiva metilol guruhi saqlagan 5-FU ning birikmasi olindi. So'ngra shu birikmaga turli karbon kislotalar (chumoli,sirkva benzoy) bilan ishlov berilganda 5-FU ning hosilalari sintez qilindi.Olingan mahsulotlarning tahlili IQ,UB,YuSSX va gaz xromatografiyasi usullari orqali o'rGANildi.

Kalit so'zlar: 5-Ftoruratsil (5-FU),chumoli kislota,sirkva kislota,benzoy kislota, N,N'disiklogeksilkarbodiimidi (DCC), N,N-dimetilaminopiridin-4 (DMAP), metanol.

Kirish. Bugungi kunda tibbiyot sohasida turli kasalliklarning paydo bo'lishi va ularning ba'zilari o'lism bilan tugayotganligi hammamizga ma'lum. Ularga misol qilib saraton kasalliklarini keltirishimiz mumkin.Bu kasallik bilan odamlar ancha yillardan buyon kurashib kelmoqda va bu kasallik bilan davolanayotgan bemorlar soni ham kundan kunga ko'payib bormoqda.Bu ishda saraton kasalliklariga kuchli qarshilik qiluvchi 5-ftoruratsilning zaharlilik xossasi yuqori bo'lganligi sababli uning hosilalarini sintez qilishga qaratilgan.Buning natijasida biologik faolligi saqlangan holda, toksikologik xususiyatini susaytirish maqsad qilingan.

Mavzuga oid adabiyotlar tahlili. 5-FU - pirimidin asosidagi geterosiklik aromatik organik birikma bo'lib, u uratsildagi beshinchli uglerodga bog'langan vodorod o'rniga ftr atomi almashinishidan hosil bo'lgan uratsilning analogidir [1]. 5-Ftoruratsil (5-FU) saraton kasalliklariga qarshi keng qo'llaniladigan dori vosita hisoblanadi. 1957 yildan buyon u yo'g'on ichak saratonini davolashda muhim rol o'yaydi. Shuningdek u ko'krak , bosh va bo'yin kabi boshqa saraton kasalliklari bilan og'igan bemorlarda ham qo'llaniladi [2]. 5-Ftoruratsil o'sma kasalliklariga qarshi samarali vositadir, lekin u bir paytning o'zida kuchli

zaharli xususiyatiga ham egadir. Jumladan 5-FU qattiq o'smalarining keng doirasini davolashda qo'llanilgan, ammo 5-FU dan foydalangan bemorlarda, o'g'iz va ichakning yallig'lanishi, ko'ngil aynishi, qusish kabi salbiy ta'sirlar keltirib chiqarilgan o'r ganilgan [3].

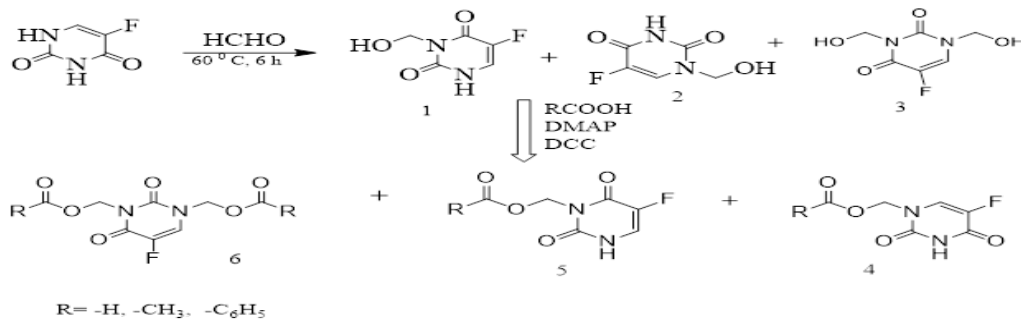
Farmasevtika sohasini rivojlantirishning istiqbolli yo'nalishi yuqori samarali va zaharlilik xususiyati kam bo'lган dori vositalarini maqsadli sintez qilishdir. Turli xildagi biologik faoliikkaga ega bo'lган yangi dori vositalarini ishlab chiqish va ular ustida tadqiqotlar olib borish, yuqori samaradorlikka ega bo'lган yangi birikmalarni aniqlashga zamin yaratadi. 5-FU ning ilk sintezidan buyon tadqiqotchilar saratonga qarshi dori sifatida 5-FU ning yangi hosilalarini ishlab chiqishga harakat qilishmoqda. 5-FU ning ta'sir qilish mexanizmi uning RNK va DNKga qo'shilishi bilan bog'liqdir [4]. Dastavval ular turli xil sitotoksik metabolitlarga aylanadi, keyin esa ular RNK va DNKga qo'shiladi, natijada hujayralarning DNKn sintez qilish qobiliyatiga to'sqinlik qilish orqali hujayra siklining to'xtatilishiga olib keladi.

5-FU hosilalaridan biri kapesitabin bo'lib, u birinchini marta 1992 yilda sintez qilingan va keyin 1998 yilda saratonga qarshi dori sifatida foydalanish uchun ruxsat etilgan. Kapesitabin turli xil saraton turlarini, jumladan, ko'krak saratoni, yo'g'on ichak va oshqozon saratonini davolash uchun ishlatalidigan dori vositasidir. Ushbu preparat saraton hujayralarning o'sishi va ko'payishiga to'sqinlik qiladi hamda bu o'simta hajmini kamaytirishga va bemorlarning hayot sifatini yaxshilashga olib keladi. Kapesitabin tibbiyotda saratonga qarshi keng qo'llaniladigan xavfsiz va eng samarali dori vositalaridan biridir [5].

Biroq, 5-FU ning salbiy xususiyati yuqori bo'lganligi sababli u suyak iligi, oshqozon-ichak va markaziy asab tizimining faoliyatiga jiddiy ta'sir qiladi va uni terapevtik qo'llashda ma'lum cheklolvan mavjud. 5-FU ning terapevtik miqdori uning zaharlilik miqdoriga juda yaqin bo'lib, uning klinik qo'llanilishi sababli ko'ngil aynishi, qusish, diareya, soch to'kilishi, oq qon hujayralari va trombotsitlar kamayishi kabi nojo'ya ta'sirlarga olib kelishi mumkin. Bu ta'sirlarni bartaraft etish uchun 5-FU ning ko'plab modifikatsiyalari amalga oshirildi. 5-FU uglevodlar yoki lipid fraktsiyalarining makromolekulalari bilan modifikatsiyalangan bo'lib bu ularning eruvchan xususiyatlarni yaxshilashga imkon beradi. Benzoy kislota va siklik birikmalar bilan 5-FU ning hosilalarini ko-kristallanishiga erishildi. Tegafur, karmofur va floxuridin bioaktivligi, selektivligi, metabolik barqarorligi, so'riliishi va salbiy xususiyatlari kamaygan bo'lib ular klinik amaliyotda keng qo'llaniladigan dori vositalaridir [6].

Hozirgi vaqtgacha tarkibida aminokislotalar saqlagan 5-ftoruratsilning ko'plab antikanserogen hosilalari sintez qilingan.. Masalan, 5-Ftorurasilning aminokislotalar bilan hosil qilgan beshta yangi antikanserogen hosilalari: 5-FU-Asp, 5-Fu-Trp, 5-FU-Ser, 5-FU-Tyr va 5-FU-Phe ning fizik va kimyoviy xossalari hozirgacha o'rganilib kelinmoqda [7]. Akrilamid (A) ning 2-gidroksietil-metakrilat (GEMA) bilan kopolimerizatsiyasi natijasida suvdva yuqori sorbsion xossani saqlaydigan polimer matrictsalarini olish maqsad qilingan, bu esa monomerning o'zgarishi orqali muhitga 5-ftoruratsil (5-FU) ning ta'siri gidrogellarning tarkibi va o'zaro bog'lanish zichligi yordamida modulyatsiyasini keltirib chiqaradi. 5-FU ni polimerlanish jarayoni olib borilayotgan aralashmasiga qo'shish yordamida 5-FU saqlagan polimer gellar olingan[8]. Ampelopsinning kimyoviy tuzilishini o'zgartirish orqali uning barqarorligini yaxshilash uchun bir nechta tadqiqotlar o'tkazildi.Ularga misol qilib ampelopsinning monoxlorsirka kislota yordamida 5-FU bilan hosil qilgan birikmasini keltirishimiz mumkin. 5-Fu va ampelopsis o'tasidagi murakkab efir kondensatsiyasi reaksiyasida sharoitlarni optimallashtirish uchun turli katalizatorlar, erituvchilar, reaksiya vaqtiga va reaktivlarning nisbati o'rganildi. Katalizatorlar sifatida dimetilaminopiridin (DMAP) va N, N'-disiklogeksilkarbodiimid (DCC), erituvchilardan atseton va TGF dan foydalanildi [9]. Asosan , 5-ftoruratsilning yangi hosilalarini olish, tahlil qilishda 5-ftoruratsil va turli xil karbosiklik kislotalardan foydalanilgan.

Tahsil va natijalar. 5-FU ning zaharlilik xususiyatini kamaytirish uchun, uning turli karbon kislotalar bilan hosilalarini sintez qilishga harakat qilindi.Quyida umumiyy reaksiya sxemasi keltirilgan [10].



5-ftoruratsilning bir qancha hosilalarini olish uchun biz reaksiyaning ba'zi sharoitlarini o'zgartirdik. Tajribada, 5-Fu formalin (37% eritma) bilan reaksiyaga kirishdi va 3 xil aralashma N1-gidroksimetilen-5-ftoruratsil, N3-gidroksimetilen-5-ftoruratsil va N1, N3-gidroksimetilen-5-ftoruratsil (1,2,3) olindi. So'ngra , aralashmaga karbon kislotalar ta'sir ettirib murakkab efirlar hosil qilindi(4,5,6).Tajribada, ikkita katalizatorlar: N,N'disiklogeksilkarbodiimid (DCC) va N,N-dimetilaminopiridin-4 (DMAP) foydalanildi.Reaksiya mahsuloti ma'lum erituvchilarda qayta kristallandi.

Tadqiqot metodologiyasi. Kimyoviy moddalar va erituvchilar standart usullar bilan tozalandi. Yupqa qatlamlı xromatografiya (TLC) uchun silika gel qog'ozlari Silufol, eluentlar (dietetil efir-aseton 7:3), birikma yod bug'i bilan nurlanish orqali ko'rsatildi. Flash xromatografiyasi siliqagel Merck 60 F254, eluentlar - dietetil efir va aseton sistemasi yordamida amalga oshirildi. Olingan birikmalarning kimyoviy tuzilishi o'rganildi:

YuSSX : Agilent Technologies 1260,(USA), Poroshell 120 EC-C18,2.7 μm ,4,6 x100 MM detektor-diiod matriks detektor; UB - SHIMADZU-1280, kyveta: 1x1 sm, erituvchi:metanol, $\text{Cm}=1*10^{-5}\text{n/V}$;

GX Chromatec-Crystal 9000 GC-PID (Rossiya), Kolonka: BP21(SGE) Avstraliya, kolonka uzunligi - 50M. Kolonka diametri 1.D 0.32 mm, Film Thickness (plyonka eni) - 0.5 μm , Detektor-PID (metanol-2.15);

IQ spektrlari Bruker Fureye spektrometrida qayd etilgan, Invenio S-2021, ATR (4000 – 400 cm^{-1}) oralig'ida.

5-Ftoruratsil hosilalarini sintez qilishning umumiyy tartibi:

Tagi dumaloq kolbaga 5-Fu (1,3 g, 10 mmol), formaldegid (37 % suvli eritmasidan 1,26 g, 15,5 mmol) va erituvchi (10 ml) qo'shildi, keyin 60 °C da 6 soat davomida aralashdiriladi. Reaksiyon aralashmdan mahsulotni (1-3) olish uchun past bosim ostida konsentratsiya qilindi. So'ngra reaksiya aralashmasiga quruq asetonitril (50 ml) va tegishli karbon kislotalar (10 mmol) hamda katalizatorlar DMAP (N, N-dimetil amino piridin-4, 80 mg, 14 mmol) va DCC (2,2 ml,

14 mmol)dan qo'shildi va aralashma 40 °C haroratda 48-72 soat davomida aralashdiriladi. Oq cho'kma filtrlanadi va erituvchi bug'lantirish orqali chiqariladi. Qoldiq etil asetatda (30 ml) eritildi va suyultirilgan xlorid kislotalari (pH = 3-4), to'yingan suvli NaHCO₃ (pH = 7-8) va suv bilan yuvildi. Organik qatlam to'plandi va natrivy sulfat qo'shib suvdan tozalandi. So'ngra eritma filtrlandi va past bosim ostida konsentratsiyalandi. Biz olmoqchi bo'lgan birikmalar mos erituvchilar orqali qayta kristallandi.

1. (5-ftor-2,4-diokso-3,4-digidropirimidin-1 (2H)-il) metil formiat.

Unum: 65%; Ts: 215-220°C; YSSX Agilent Technologies 1260- (5-FU-3.04); 3.23; UB- SHIMADZU-1280; (5-FU-265 nm); 269 nm;

Chromatec-Crystal 9000 GC-PID; (metanol-2,15). 5.6 min;

IQ Bruker Furey: 3321; 1571; 3072; 1713; 1079; 1342; 2925; 1243; 1158;

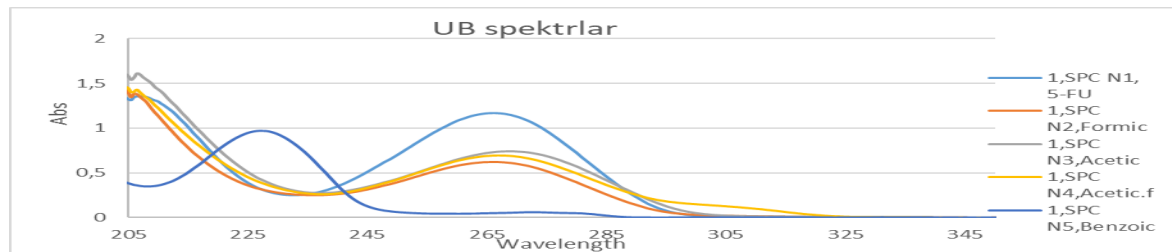
2. (5-ftor-2,4-diokso-3,4-digidropirimidin-1 (2H)-il) metil atsetat.

Unum: 65%, Ts: 185-195°C; YuSSX Agilent Technologies 1260- (5-FU-3.04); 2.99; UB- SHIMADZU-1280; (5-FU-265 nm); 267 nm; Chromatec-Crystal 9000 GC-PID; (metanol-2,15). 4.8 min;

3.(5-ftor-2,4-diokso-3,4-digidropirimidin-1 (2H)-il) metil benzoat.

Unum: 73%; Ts: 120°C; YuSSX Agilent Technologies 1260- (5-FU-3.04); 2.989; UB- SHIMADZU-1280; (5-FU-265 nm); 225 nm; Chromatec-Crystal 9000 GC-PID; (metanol-2,15). 4.85 min;

Olingan moddalarning UB - SHIMADZU-1280, Kvuta: 1*1, erituvchi: metanol, Cm=1*10⁻⁵ n/V; spektr natijalari (5-FU-268 nm); 269; 270; 272; 228.5 nm;

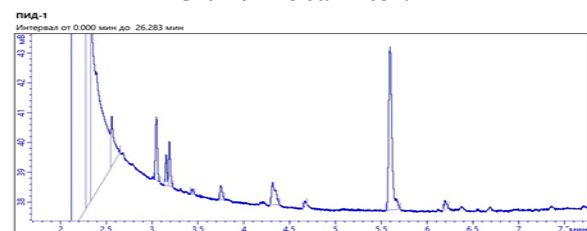


Chromatec-Crystal 9000 GC-PID, Kolonka: BP21(SGE) Avstraliya, kalonka uzunligi - 50м. Kalonka diametri I.D 0.32 mm, Film Thickness (plyonka eni) - 0.5 μm, Detektor-PID. (metanol-2,15). 5.6; 5.7; 4.9; 4.8 min;

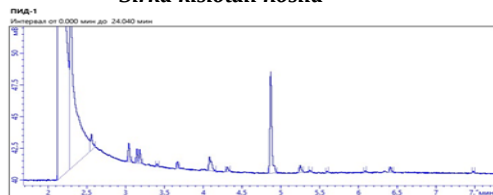
Metanol



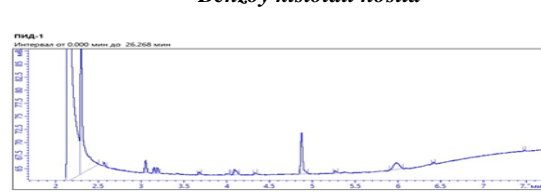
Chumoli kislotali hosila



Sirka kislotali hosila



Benzoy kislotali hosila



Xulosa va takliflar. Shunday qilib, 5-ftoruratsilning chumoli, sirka va benzoy kislotalar bilan hosilalari sintez qilindi. Olingan birikmalarning kimyoviy tuzulishi fizik-kimyoviy tadqiqot usullari yordamida o'rganildi.

ADABIYOTLAR

- Ning Zhang, Ying Yin, Sheng-Jie Xu, and Wei-Shan Chen, 5-Fluorouracil: Mechanisms of Resistance and Reversal Strategies 2008 Aug; 13(8): 1551-1569.
- Published online 2008 Aug 5. doi: 10.3390/molecules13081551, PMCID: PMC6244944
- Grem J.L. 5-Fluorouracil: forty-plus and still ticking. A review of its preclinical and clinical development. Invest New Drugs. 2000; (18) 299–313. doi: 10.1023/A:1006416410198.
- Cunningham, D.; James, R. D. Integrating the oral fluoropyrimidines into the management of advanced colorectal cancer. Eur. J. Cancer 2001, 37, P.826-834.
- Noordhuis P.; Holwerda, U.; Van der Wilt, C.L.; Van Groeningen, C.J.; Smid, K.; Meijer, S.; Pinedo H.M.; Peters G.J.- 5- Fluorouracil incorporation into RNA and DNA in relation to thymidylate synthase inhibition of human colorectal cancers. Ann. Oncol., 2004, 15, P. 1025-1032.

6. Chiara Focaccetti, Antonino Bruno, Elena Magnani, Desirée Bartolini, and all Effects of 5-Fluorouracil on Morphology, Cell Cycle, Proliferation, Apoptosis, Autophagy and ROS Production in Endothelial Cells and Cardiomyocytes. *Plos One.* 2015; 10(2): e0115686. Published online 2015
7. Petaccia M. et al - Correction: Inclusion of new 5-fluorouracil amphiphilic derivatives in liposome formulation for cancer treatment. *MedChemComm*, 2016, 7. P. 378-385
8. Ke-jun Zhang, Wu-yi Liu - Investigation of the Electrochemical Interaction Behavior of DNA with 5-Fluorouracil Derivatives. *Int. J. Electrochem. Sci.*, 2011, P 1669 – 1678.
9. Garcia, O; Blanco, M.D.; Martin, J.A.; Teijon J.M. 5-Fluorouracil trapping in poly(2-hydroxyethyl methacrylate-co-acrylamide) hydrogels: in vitro drug delivery studies. *Eur. Polym. J.* **2000**, *36*, 111–122.
10. Wei-Ming Zhou, Rong-Rong He, Jian-Tao Ye, Na Zhang, De-Yu Liu. Synthesis and Biological Evaluation of New 5-Fluorouracil Substituted Ampelopsin Derivatives. *Molecules* 2010, 15, P 2114-2123; doi:10.3390/molecules15042114.
11. Zhi-Yong Tian , Gang-Jun Du , Song-Qiang Xie , Jin Zhao , Wen-Yuan Gao ,
12. and Chao-Jie Wang - Synthesis and Bioevaluation of 5-Fluorouracil
13. Derivatives . *Molecules* 2007, 12, P 2450-2457.



Shahnoza RAJABOVA,
O'zbekiston Milliy universiteti
Nigora QUTLIMUROTOVA,
O'zbekiston Milliy universiteti
Nuriddin KATTAYEV,
O'zbekiston Milliy universiteti

Toshkent farmatsevtika institute professori, k.f.d. (DSc) F.S. Jalilov taqrizi ostida

PARASETAMOLNI EKEKTROKIMYOVIY ANIQLASH USULINI ISHLAB CHIQISH

Annotatsiya

Farmatsevtik preparatlar tarkibidagi parasetamolni aniqlash uchun polipirrol asosidagi elektrod ishlab chiqildi. Parasetamolni aniqlashning optimal muhiti universal buferning pH 2,81 eritmasida ekanligi siklik voltametriya usulida aniqlandi. Parasetamolning pH 2,81 muhitdagi oksidlanish yarim to'lqin potensiali +0,3V ekanligi isbotlandi.

Kalit so'zlar: Paracetamol, voltametric tahlil, modifikatsiyalangan polipirrol elektrodi, siklik voltamperometriya.

РАЗРАБОТКА МЕТОДА ЭЛЕКТРОХИМИЧЕСКОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ ПАРАЦЕТАМОЛА

Аннотация

Для обнаружения парацетамола в фармацевтических препаратах был разработан электрод на основе полипиррола. С помощью циклической вольтамперометрии было установлено, что оптимальной средой для определения парацетамола является раствор универсального буфера с pH 2,81. Было показано, что парацетамол обладает окислительным полуволновым потенциалом +0,3 при pH 2,81.

Ключевые слова: Парацетамол, вольтамперометрический анализ, модифицированный полипирроловый электрод, циклическая вольтамперометрия.

DEVELOPMENT OF THE METHOD OF ELECTROCHEMICAL DETERMINATION OF PARACETAMOL

Annotation

A polypyrrole-based electrod was elaborated to detect paracetamol in pharmaceutical preparations. The optimal paracetamol detection environment was found to be in a pH 2.81 solution of the universal buffer using cyclic voltammetry. It was shown that oxidative half-wave of potential paracetamol of +0.3 V at pH 2.81 medium.

Keywords: Paracetamol, voltametric analysis, modified polypyrrole electrode, cyclic voltamperometry.

Kirish. Bugungi kunda dori vositalariga bo'lgan talabning ortishi bilan yetakchi farmatsevtika kompaniyalarida har xil dori vositalari ishlab chiqilmoqda. Mavjud dori vositalarining tarkibida kimyoviy birikmalarning tarkibi sifat va miqdoriy jihatdan turlichadir. Parasetamol og'riq qoldiruvchi dori sifatida ko'p qo'llaniladi. Og'riq qoldiruvchi dorilarning tavsija etilgan iste'mol miqdorlari xavfsiz jihatga egaligi ma'lum bo'lsada, dori miqdorini oshirib yuborish sog'liqqa xavfli ta'siri haqida ham ma'lumotlar mavjud. Shuning uchun turli xil tabletkalar tarkibidagi parasetamol miqdorini aniqlash dolzarb muammolardan biri hisoblanadi.

Turli firmalar tomonidan har xil nomdagi parasetamol saqlagan dori vositalari ishlab chiqariladi. Ularning tarkibini aniqlashning ekspress va tanlab ta'sir etuvchan usulini yaratish dolzarb muammolardan biri hisoblanadi. Parasetamolni aniqlashning yuqori samarali suyuqlik xromatografiya [1-3], spektrofotometriya [4], amperometriya [5] kabi usullari adabiyotlarda keltirilgan. Jumladan, paracetamol (PAR) va kofeinni (CAF) bir vaqtning o'zida aniqlash uchun CZTS/MoS₂/CNT gribid nanokompozitlar asosida sensor ishlab chiqilgan. Ishlab chiqilgan sensorni kislotali muhitda differensial impulsli voltamperometriya (DPV) usulida qo'ziqorin tarkibidagi PAR va CAF ni aniqlashga qo'llanilgan [6]. Temir (III) geksasiyanoferrat (II) (trunbul ko'ki) bilan polipirrolni polimerizasiya qilib, shisha uglerod bilan modifikatsiyalab, elektrod yaratilgan va paracetamolni aniqlash uchun elektrokimyoviy sensor ishlab chiqilgan [7]. Platina elektronni yod kristallari bilan modifikatsiyalash asosida polikristall sensor ishlab chiqilgan. Sensorsning yuzaga paracetamolni yig'ish tezligi 50 mV/s bo'lgan va fon elektrolit sifatida 0,5 M H₂SO₄ dan foydalilanigan. Paracetamol oksidlanishi potensiali +0,60 V ga teng bo'lgan. Aniqlash chegarasi (LOD) va miqdorni aniqlash chegarasi (LOQ) mos ravishda 0,046 va 0,139 ppm bo'lib, bu usulning sezgirligini ko'rsatgan [8]. Zeolit/grafitdan Fe (III) bilan qoplangan modifikatsiyalangan shishasimon uglerod elektrondidan foydalangan holda tabletkalar tarkibidagi paracetamolni aniqlashning sezgir va selektiv voltametrik usulini taqdim etilgan. Paracetamol oksidlanishning eng yuqori chegarasi 0,9989 va 0,01 mM LOD tengligi va natijalarning to'g'ri chiziqli bog'liqligi 0,5–200 mM konsentratsiya diapazonida bo'lgan [9]. Ushbu adabiyotlarda keltirilgan tadqiqotlar yuqori sezuvchanlikka va takrorlanuvchanlikka ega bo'lsada, asboblarning qimmatbaholigi, analizni bajarish murakkabligi bu usullarni qo'llanilishini chelaklaydi. Shuning uchun paracetamolni aniqlashning sezgir, arzon va tezkor soda usulini ishlab chiqish dolzarb masaladir. Ushbu an'anaviy anlitik usullardan farqli o'laroq, elektroanalitik usullar katta dinamik diapozonga yuqori sezuvchanlik, aniqligi, asbobning arzonligi bilan yuqori natijalar olishga imkon beradi.

Parasetamolni elektrokimyoviy aniqlash usullarini yanada takomillashtirish uchun qulay, arzon, selektivlikka asoslangan mikroelektrodlar yaratish muhim hisoblanadi. Shuning uchun ushbu maqola polipirrol asosida paracetamolni aniqlovchi elektrod yaratishga bag'ishlangan.

Amaliy qism. Parasetamolning standart eritmasini tayyorlash. Parasetamol (MERCK, Sigma-Aldrich.CAS Number 103-90-2 Mr-151.16 g) parasetamolning 0.0001 M 100 ml eritmasini tayyorlash uchun standart namunasidan 0,0015 gramm aniqlikda tortib olindi va 100 ml o'chov kolbasiga solindi. Kolbaning belgisigacha bidistillangan suv solib yaxshilab aralashtirildi. So'ngra parasetamolning 100 ml 10⁻⁴ M eritmasi tayyorlandi.

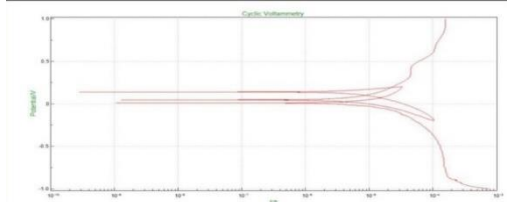
Qurilma: manual potentsiosstat CS350 priboridan foydalanib natijalar olindi.

Polipirrol elektrotdni tayyorlash. Tajriba jarayonida analitik tarozida 1g parafin va 0.15 g polipirrol qo'shib qizdirildi, suyuqlangan holatida naychaga solindi, mis sim qo'yildi, gidrolitik vannada yuvildi, 1 haftaga sovutishga qo'yildi va elektrodlar tayyorlandi.

Fon elektrolitning tayyorlanishi. Universal bufer eritmalar pH (1–12), bufer aralashmasiga 0,04 M li (H3BO3, H3PO4, CH3COOH) 0,2 M NaOH eritmasidan qo'shib tayyorlandi [10].

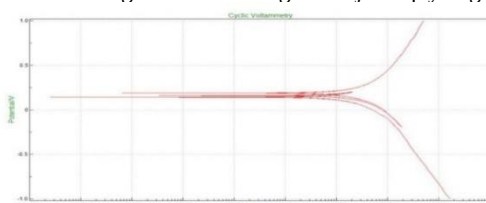
Natijalar va muhokamalar. Parasetamolning elektrotda oksidlanishini aniqlash. Parasetamol eritmasiga siklik voltamperometriya usulida modifikatsiyalangan elektrodlar tushirilib elektrokimyoiy oksidlanishi jarayoni kuzatildi.

Parasetamolning elektrotda standart oksidlanish potensialini aniqlash uchun parasetamol eritmasiga siklik voltamperometriya [11] usulida standart platina (Pt) elektrodi, solishtirma elektrod AgCl va ishchi elektdrodlar tushirilib ±0.2 V analitik signal hosil qildi. Platina elektrodi yuzasida suvning oksidlanishi hisobiga peroksid va kislrorod molelalarining hosil bo`lganligi 0,008V va 0,08 Vlar orasida ko`rinadi.



Rasm-2. Parasetamolni platina elektrod bilan siklik voltamperometrik usulda aniqlash voltamperogarammasi.

Parasetamolni aniqlash metodikasi: 50 ml parasetamolning 0,1% li 1 ml standart eritmasidan yachekaza solib uning ustiga yachekeaning belgisigacha 40 ml bidistillangan suv solib, 2 ta modifikatsiyalangan polipirrol elektrodlari ya'ni katod va anod hamda 1 ta AgCl elektrodi tushirilib analitik signal olindi. Olingan natijalar quyidagi 2 -rasmda keltirildi.

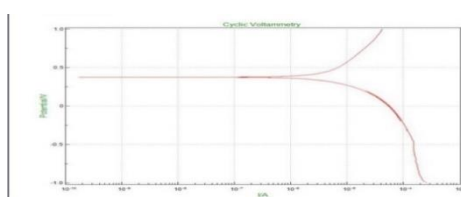


2- rasm. Parasetamolni polipirrol elektrodi bilan siklik voltamperometrik usulda aniqlash voltamperogarammasi.

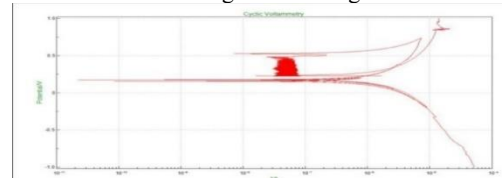
Rasmdan ko'rinadiki, siklik voltamperometriyada parasetamolni aniqlaganimizda 0.2 V da analitik signal hosil qildi. Shuning uchun parasetamol oksidlanish – qaytarilish yarim to'lqin potensialiga ega ekanligi ma'lum bo'ldi. Polipirrol bilan aniqlashda kislrorod to'lginkarinining yo'qolganligini kuzatish mumkin. Parasetamolning potensiali esa 0,2 V da platina elektrodiiga mosligi aniqlandi.

Fon elektrolitlar parasetamolning potensialini siljishiga ta'sirini o'rghanish maqsadida harxil fon elektrolitlarda parasetamolni aniqlash amalga oshirildi. Parasetamol eritmasiga siklik voltamperometriya usulida modifikatsiyalangan elektrodlar tushirilib elektrokimyoiy oksidlanishi jarayoni kuzatildi.

Parasetamolni aniqlash metodikasi: 2 ta 50 ml yachekaza parasetamolning 0,1% li 1,0 ml standart eritmasidan, bittasi pH=2.81 li, ikkinchisiga pH=11,58 li universal bufer eritmasidan 1,0 ml solinib, yachekalarning belgisigacha bidistillangan suv bilan keltirildi, 2 ta modifikatsiyalangan polipirrol elektrodlari ya'ni katod va anod hamda 1 ta AgCl elektrodi tushirildi va analitik signal olindi. Olingan natijalar 3,4- rasmda keltirildi.



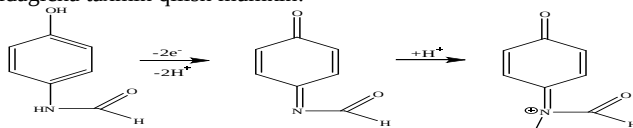
3-Rasm. Parasetamolni polipirrol bilan modifikatsiyalangan elektrod bilan siklik voltamperometrik usulda aniqlashga fon elektrolitning ta'sirini o'rghanish.



Rasm-4. Parasetamolni polipirrol bilan modifikatsiyalangan elektrod bilan siklik voltamperometrik usulda aniqlashda fon elektrolitning ta'sirini o'rghanish.

Rasmda ko'ringanidek, yaratilgan elektrod yordamida parasetamolni siklik voltamperometriyada aniqlashda har xil fon elektrolitlar ta'sirida aniqlash amalga oshirildi. Tahlil natijalariga ko'ra parasetamolning yarim to'lqin potensiali neytral muhitda

0,2 Voltda, pH 2,81 da 0,3 voltda, pH=11,58 da esa to`liq analitik signal olish imkoniyatiga ega bo`linmadi. Shuning uchun optimal muhit sifatida universal buferning pH 2,81 li eritmasidan foydalanildi. Bu natijalar asosida kislotali muhidta parasetamolni har xil farmasevtik preparatlar tarkibidan aniqlash imkonini beradi. Yuqoridagi natijalarga tayangan holda parasetamolni oksidlanishi quyidagicha taxmin qilish mumkin:

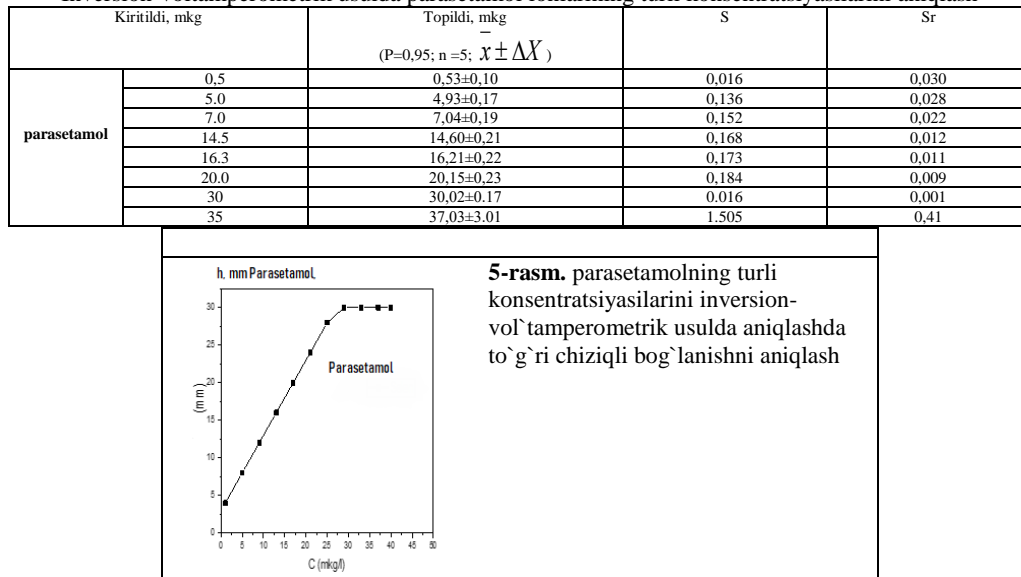


Ishlab chiqilgan usulning aniqligini topish uchun parasetamol har xil miqdori olindi va optimallashtirilgan sharoitlarda analitik signal olindi, bunda "kiritildi-topildi" usulidan foydalanildi.

Parasetamolionini aniqlash usuli: parasetamolning standart eritmasidan har xil miqdorda 50,0 ml yachevkaga solib, ustiga 0,04 M universal buffer eritmadan solib, belgisicha bidistillangan suv bilan keltrilib, modifikatsiyalangan elektrod va solishtirma hamda qo`shimcha elektrod tushirilib, inversion-voltamperometrikda analitik signal olindi. Natijalar matematik qayta ishlandi va 1-jadvalda keltirildi.

1-jadval

Inversion-voltamperometrik usulda parasetamol ionlarining turli konsentratsiyasilarini aniqlash



5-rasmldan ko`rinadiki, parasetamolning aniqlashda to`g`ri chiziqli bog`liqlik 1,0 mkg/ml-dan 30mkg/ml oralig`ida to`g`ri chiziqli bog`liqlik mavjud, undan katta miqdorda chetlanish sodir bo`ldi.

Natijalardan ko`rinadiki, ishlab chiqilgan usul bilan parasetamolni turli farmasevtik preparatlar tarkibidan aniqlash imkoniyati mavjud.

ADABIYOTLAR

1. Sayed M. et al. A comparative study for the quantitative determination of paracetamol in tablets using UV-Visible spectrophotometry and highperformance liquid chromatography //Physical Chemistry. – 2015. – Is. 17. – Vol. 1. – P. 1-5.
2. Saadatmandi A., Sohrabi M. R., Fard H. K. Smart chemometrics spectrophotometry for rapid simultaneous quantitative determination of paracetamol, diphenhydramine, and phenylephrine in commercial tablet compared to high-performance liquid chromatography as a reference method //Chemometrics and Intelligent Laboratory Systems. – 2023. – Vol. 233. – P. 104732.
3. Glavanović S., Glavanović M., Tomišić V. Simultaneous quantitative determination of paracetamol and tramadol in tablet formulation using UV spectrophotometry and chemometric methods //Spectrochimica Acta Part A: Molecular and Biomolecular Spectroscopy. – 2016. – Vol. 157. – P. 258-264.
4. Kumar G. P. et al. Spectrophotometric determination of paracetamol using sodium bismuthate as chromogen //International Journal of Research in Chemistry and Environment. – 2012. – T. 2. – №. 1. – C. 231-235.
5. Felix F. S., Brett C. M. A., Angnes L. Carbon film resistor electrode for amperometric determination of acetaminophen in pharmaceutical formulations //J. of pharmaceutical and biomedical analysis. – 2007. – Is. 43. – Vol. 5. – P. 1622-1627.
6. Chetana S. et al. Cu2ZnSnS4/MoS2/CNT-ternary heterostructures for .294. – P. 126869.
7. Dai Y. et al. Voltammetric determination of paracetamol using a glassy carbon electrode modified with Prussian Blue and a molecularly imprinted polymer, and ratiometric read-out of two signals //Microchimica Acta. – 2016. – Vol. 183. – P. 2771-2778.
8. Amayreh M., Hourani W., Hourani M. K. Voltammetric Determination of Paracetamol in Pharmaceutical Formulations at Iodine-Coated Polycrystalline Platinum Electrode //Methods. – 2021. – Vol. 16. – №. 2. – P. 103-111.
9. Amare M. Voltammetric determination of paracetamol in tablet formulation using Fe (III) doped zeolite-graphite composite modified GCE //Heliyon. – 2019. – Is. 5. – Vol. 5. – P. 01663.
10. Лурье, Ю.Ю. (2012). Справочник по аналитической химии. М.: Книга по Треб. С. 440.
11. Гейровский, Я., Кута, Я. (1965). Основы полярографии. М. 1965. 499 с.



Jamshid RUZIYEV,
Samarqand davlat universiteti assistenti,
Ilihom ABDURAXMANOV,
Samarqand davlat universiteti dotsenti. k.f.d
E-mail: Jama_889@mail.ru,

Analitik kimyo kafedrasi professori k.f.d. E.A.Abduraxmanov taqrizi asosida

ICHIMLIK SUVLARI TARKIBIDAGI KALSIY IONLARINI ANIQLASHDA IONOMETRIYANING O'RNI

Annotasiya

Ushbu maqolada ishqoriy yer metallaridan kalsiy ionlarini ionometrik aniqlash uchun nanokompozit elektroaktiv plynokalarining sintezi asosida yuqori sezgir ion selektiv elektrodlarni ishlab chiqish bo'yicha ilmiy tadqiqot natijalari hamda ularning Samarqand viloyati tanlangan hududlaridagi yer osti ichimlik suvlari tarkibidagi kalsiy ionlari konsentrasiyasini aniqlash bo'yicha rentgeno spektroskopik, kimyoviy va elektrokimyoviy (ionometrik) analiz natijalari keltirilgan.

Kalit so'zlar: Kalsiy, ionometriya, elektrod, plynoka, analiz, elektrokimyo, sintez, nanokompozit, ichimlik suvlari, rentgeno-spektroskopiya.

РОЛЬ ИОНОМЕТРИИ В ОПРЕДЕЛЕНИИ ИОНОВ КАЛЬЦИЯ В ПИТЬЕВОЙ ВОДЕ.

Аннотация

В статье представлены результаты научных исследований по разработке высокочувствительных ионоселективных электродов на основе синтеза нанокомпозитных электроактивных пленок для ионометрического определения ионов кальция из щелочноземельных металлов и их рентгеноспектроскопического, химического и электрохимического определения. Приведены результаты (ионометрического) анализа концентрации ионов кальция в подземных питьевых водах отдельных районов Самаркандской области.

Ключевые слова: Кальций, ионометрия, электрод, пленка, анализ, электрохимия, синтез, нанокомпозит, питьевая вода, рентгеновская спектроскопия.

THE ROLE OF IONOMETRY IN THE DETERMINATION OF CALCIUM IONS IN DRINKING WATER

Annotation

In this article, the results of scientific research on the development of highly sensitive ion selective electrodes based on the synthesis of nanocomposite electroactive films for the ionometric determination of calcium ions from alkaline earth metals and their X-ray spectroscopic, chemical and electrochemical determination of the concentration of calcium ions in underground drinking water in selected areas of Samarkand region (ionometric) analysis results are presented.

Key words: Calcium, ionometry, electrode, film, analysis, electrochemistry, synthesis, nanocomposite, drinking water, X-ray spectroscopy.

Kirish. Yer yuzi aholisi sonining o'sib borayotganligi, shaharlarning ko'payishi va sanoat korxonalarining ko'plab paydo bo'layotganligi suv sarfini tobora oshirmoqda. Hatto sanoat korxonalarining ham toza ichimlik suvidan foydalanishi uning sanoat xom ashyosiga ham aylanib borayotganligini ko'rsatadi.

Mamlakatimizda ichimlik suv sifatida ishlatilayotgan suvning ma'lum qismini yer osti suvlari tashkil qiladi. Inson xo'jalik faoliyatining boshqa tarkibiy qismlari singari yer osti suvlari sifati va rejimiga kuchli ta'siri sezilmuoqda. Shu sababli ham sug'oriladigan hududlarda yer osti suvlari turli darajada ifloslangan va ko'p joylarda ichishga yaroqsiz darajaga kelgan. Bir nechta tumanlarda bu muammo yanada sezilarli darajaga yetgan. Yer usti ichimlik suvlari esa doimiy analitik nazoratda bo'lishi tabiiy.

Mavzuga oid adabiyotlar tahlili. Biz umumbashariy muammo hisoblangan toza ichimlik suv taqchilligiga befarg bo'lolmaymiz. Chunki hozirgi kunda dunyoda 1,1 milliard inson toza ichimlik suvidan foydalanish imkoniyatiga ega emas, 5 million kishi esa har yili iflos suv oqibatida kelib chiqadigan kasalliklar tufayli hayotdan bevaqt ko'z yumadi.

Sanoat karxonalarli oqava suvlarni analiz qilishda erigan va erimagan anorganik moddalarga, ifloslikning 60% miqdoriga to'g'ri keladigan organik moddalarga, muhitiga, suvning organoleptik xususiyatiga, oksidlanishi va oksigenga biokimyoviy ehtiyoga, azot, fosfor, fтор va ularning anionlari ammoniy, nitrit, nitrat, fosfat, fторidlarga aylanishiga, xloridlarga, sulfatlarga hamda ularning ruxsat etilgan konsentrasiyalarining me'yorida ekanligiga e'tibor beriladi.

Insonlar tomonidan foydalaniladigan tabiiy suvlarda sezilarli miqdorda kalsiy birikmalari bo'lib, tirik va mineral tabiatning o'zaro ekologik ta'sirida muhim rol o'ynaydi.

Kalsiy va magniy ionlarining tabiiy suvlarni o'zaro tozalanish jarayoni, atrof-muhitning kimyoviy muvozanatlashuvini barqarorlashtirish jarayoni kabilar barchaga ma'lum va munozaralidir. Sanoatning ko'pgina tarmoqlarida ulkan hajmdagi suv yumshatiladi va natijada oqova suv bilan birgalikda aynan kalsiy va magniy ionlari tashlab yuboriladi.

Ko'p hollarda suvni yumshatishda kationtlardan (CaCl_2 , MgCl_2) foydalaniladi. Bunda har 1000 m^3 miqdordagi qayta ishlangan suv bilan 80 kg gacha Ca^{+2} va 20 kg dan ortiq Mg^{+2} chiqarib yuboriladi.

Kalsiy-selektiv elektrond - fosfor kislotosi diefirlarining kalsiy tuzlari asosidagi Ca^{+2} elektrondlari eng ko'p o'rganilgan. Ca^{+2} selektiv elektrodi sirt faol moddalar, gumin kislota anionlari, salitsilat, ftalat, fenol va karbamid ishtirokida ishlaydi. Ca^{+2}

elektrodlarining qo'llanilish sohalari Ca^{+2} faollik koeffitsiyentlarini, suvning qattiqligini, CaSO_4 va CaCO_3 larning eruvchanligini aniqlash; dengiz suvidagi CaSO_4 va MgSO_4 assotsatsilanishini tadqiq qilishdan iboratdir.

Suyuq ion almashinuvchilar sifatida kalsiy va magniy kationlarining yig'indisiga nisbatan selektiv elektrodda - fosfororganik kislotalar ishlataladi. Bu elektrodlar potentsialning Ca^{+2} va Mg^{+2} ionlarining 10^{-1} - 10^{-4} M diapazonidagi umumiy konsentrasiyasiga Nernst bog'liqligini aniqlashga qodir. Bu elektrod suvning qattiqligini aniqlash uchun ishlataladi. Tarkibida oltungugurt bo'lgan faol guruhlarga ega suyuqlik ion almashtirgichlari og'ir metallar ionlariga nisbatan yuqori selektivlikka ega bo'lib, ular kam eriydigan sulfidlarni hosil qildi [1-7].

Tajribaviy qism. Ionometriya-potensiometriyaning bir qismi bo'lib, analitik qayd qiluvchi sifatida ion selektiv elektrodlardan foydalilanadi. Ion selektiv elektrod elektrokimyoiy yarim elementdan iborat bo'lib, ular uchun elektrod potensiallari farqi "Elektrod-eritma" fazalari chegarasidagi aniqlanadigan ionning konsentrasiyasiga bog'liq.

Kalsiy ionlarini ionometrik aniqlash natijalariga xalaqt qiluvchi ionlar sifatida Cs^{+2} , Pb^{+2} , K^+ , Na^+ , Li^+ , Mg^{+2} kabilarni alohida qayd etib o'tish mumkin. Aniqlashlar orasida kalsiy selektiv elektrod kalsiy nitratning 0,001 molar eritmasida saqlanadi. Bunda bevosita aniqlash jarayonida darajalash grafigining burchak koyeffisiyenti $26\text{-}27 \pm 1$ mV dekadaga teng bo'ladi. Bunda selektivlik koeffisiyentining qiymati kalsiy ionlarining konsentrasiyasiga bog'liq bo'ladi. Barcha ionometrik aniqlashlarda taqqoslash elektrodi sifatida Ag/AgCl li elektroddan foydalanildi. Standart qoshimchalar usulini qo'llaganda aniqlashni nomalum eritmaga aniq miqdordagi moddani bir martalik qo'shish usulidan foydalanib amalga oshirdik. Ushbu usulda natijalarining aniqligi va takrorlanuvchanligi jihatidan ko'pchilik analitik usullardan ustun emasligini sezdir.

Kalsiy va vitamin D ning organizmdan kamayib ketishi bugungi kunda tibbiyotdagi dolzarb muammo hisoblanadi. Inson suyaklarining metabolik kasalligi-osteoporoz suyaklar mustahkamligini susayishi va sinishlar ortishiga olib keladi. O'smirlik davrida har kuni organizmdan 400-500 mg gacha kalsiy ajralib chiqadi.

Shuning uchun organizmda kalsiy miqdorining o'zgarishini doimiy analitik nazoratda ushlab turish lozim.

Mineral tarkibi bo'yicha shakllangan diyeta, ya'ni kalsiy, magniy, kaliy, rux, selen kabilarning natriyni (osh tuzi), oddiy qand va to'yingan yog'larning ortiqcha iste'molida diabetning, yog' to'planishing, osteoporoz, yurak kasalliklarining va onkologik kasalliklarining rivojlanishini stimullaydi hamda shu bilan birlgilidagi tajriba klinik tadqiqotlar shuni ko'rsatadi, kalsiy kamayib borayotganligining oldini olish bunday kasalliklarning rivojlanishini yetarli darajada kamaytiradi.

Suyuq membranali kalsiy selektiv elektrodnинг membranasi eritidan iborat bo'lib tekshiriladigan eritmada erimasligi lozim. Aniqlanadigan ionga nisbatan yuqori selektivlik erituvchi ta'sir qiladigan kompleks ionning ham yuqori barqarorligini talab qildi. Suyuq membranali elektrodlarda membranadagi moddaga bitta talab qo'yildi, ya'ni qaysidir ion membrana fazasida mavjud bo'lish qobiliyatiga ega bo'lsa, unda diffuziya qonunlari bo'yicha membranada harakatlanadi va shuning uchun bizni qiziqtiradigan ionning membranadagi harakatini ta'minlash zarur bo'ladi. Suyuq membrananing selektivligi membrana sirtida o'zga ionlarning singishini cheklanishi bilan aniqlanadi. Bunday talablarga nisbatan yuqori molekulyar massali va kam dielektrik o'tkazuvchanlikka ega bo'lgan suyuq organik moddalar javob berishi mumkin.

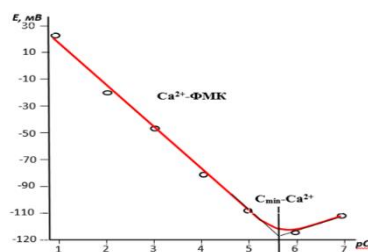
Olingan natijalar va ularning muhokamasi. Kalsiy ionlarning ion selektiv elektrodlari uchun yuqori samarali elektrod faol birikmalarini (EFB) yaratish bo'yicha dunyoda ko'plab tadqiqotlar olib borilmoqda.

Ushbu maqolada eritmadi kalsiy ionlari miqdorini aniqlashda fosfomolibden kislota asosidagi kompleks tuzlardan kalsiy selektiv elektrod ishlab chiqish bilan bog'liq bo'lgan ilmiy-tadqiqotlar natijalarini asosida tabiiy ob'ektlar tarkibidagi kalsiy ionlari miqdorini ionometrik aniqlash natijalarining ba'zilarini keltirib o'tmoqchimiz. Samarqand Davlat universiteti analitik kimyo kafedrasida ko'p yillardan beri Samarqand viloyati tumanlaridagi xududiy yer osti va yer usti ichimlik suvlaringin mineral tarkibi asosida ichishga yaroqlilik xususiyatlari analitik nazorat qilib kelinmoqda [8-11].

Ishlab chiqilgan kalsiy selektiv elektrodnинг selektivligini o'rganish uchun o'zga kationlar tuzlarining eritmalarini metall tuzining aniq tortimini distillangan suvda eritish orqali tayyorlangan. Pastroq konsentrasiyalı eritmaları 0,1 M eritmalarını ketma-ket suyultirish orqali olingan.

Potensialni aniqlovchi ionni aniqlash chegarasi ($C_{min, p}$) - berilgan ion selektiv elektrod yordamida berilgan ishchonchilik bilan aniqlangan ionning minimal konsentrasiysi. $C_{min, p}$ ni aniqlash uchun E - pA bog'liqlikning chiziqli kesimlari ko'pincha ekstrapolyasiya qilinadi. Olingan kesishish nuqtasi abscissa o'qi bo'yicha $-lg C_{min, p}$ qiymatiga mos keladi.

Quyidagi rasmida ishlab chiqilgan kalsiy selektiv elektrod yordamida kalsiy ionlarini aniqlashdagi eng past konsentrasiya qiymatlarini topish natijalarini keltirilgan.



1-rasm. Kalsiy selektiv elektrodi yordamida kalsiy ionlarining pastki miqdoriy chegarasini aniqlash natijalari.

Ob'ektlar tarkibidagi kalsiy ionlarining miqdorini ionometrik va kimyoiy usullarda aniqlash uchun analitik namunalar Samarqand viloyatinning Nurobod, Qo'shrabot, Pastdarg'om, Urgut va Payariq tumanlari hududlarida joylashgan qishloqlarning yer osti quduq va artezian suvlarini hamda ariq suvlaridan olindi. Yer osti suvlaringin chuqurliklari 20 metrdan 750 metrgacha bo'lib, ularidan analitik namunalar yilning turli fasllarida olingan.

Tabiiy ob'ektlar hisoblangan yer osti va yer usti suvlar, chiqindi suyuq sanoat va qishloq xo'jaligi chiqindilari tarkibidagi kalsiy ionlarini ionometrik aniqlash natijalarini kimyoiy aniqlash usullari yordamida olingan miqdoriy aniqlash natijalarini bilan taqqoslandi hamda jadvaldagi ionometrik aniqlash natijalarini matematik statistika usullari yordamida qayta ishlandi (1-jadval).

1-jadval

Yer osti va yer usti ichimlik suvlari tarkibidagi kalsiy ionlari konsentrasiyasini ionometrik va kimyoiy usullarda aniqlash natijalari.

n=3, $\bar{p} = 0,95$, 2023-yil

Nº	Namuna ob'ekti	Kimyoviy usullarda \bar{X} mg/l	Ionometrik usulda \bar{X} mg/l	Δ	S	Sr, %	$\Delta\bar{X}$
1	Tayloq tumani, Botbot kanali	3,41	3,38	0,03	0,0040	0,120	0,0100
2	Urgut tumani, Beshqo'ton qishlog'i	4,10	4,11	0,01	0,0065	0,161	0,0016
3	Payarig tumani, Oqgo'r'on qishlog'i	0,15	0,15	0,01	0,0017	1,100	0,0041
4	Qo'shrabot tumani, Mayintepa qishlog'i	1,13	1,12	0,01	0,0027	0,241	0,0067
5	Qo'shrabot tumani, Solpi qishlog'i	1,78	1,84	0,06	0,0052	0,281	0,0129
6	Qo'shrabot, Zarkent qishlog'i	5,42	5,40	0,02	0,0011	0,020	0,0027
7	Nurobod tumani, Nurbuloq qishlog'i	5,21	5,61	0,40	0,0400	0,875	0,1220
8	Nurobod tumani, Murod Ochilov sihatgohi	5,92	5,72	0,20	0,1573	2,750	0,3909
9	Pastdarg'om tumani, Qorayantog qishlog'i	2,48	2,51	0,03	0,0600	2,390	0,1490
10	Samargand, Yangi ariq YeWO mineral suvi	4,07	4,01	0,06	0,0878	2,192	0,2184
11	Toshkent viloyati, Bo'stonliq tumani, Sayxum mineral suvi	16,5	10,4	0,01	0,0690	0,421	0,1710
12	Toshkent viloyati, Qibray tumani, Montella Daily mineral suvi	14,7	14,2	0,50	0,0014	0,010	0,0035
13	Namangan viloyati, Nestle Santal mineral suvi	25,4	25,3	0,10	0,6610	2,616	1,6450

Jadval natijalaridan kalsiy selektiv elektrod yordamida olingan natijalarining nisbiy standart chetlanishi kimyoviy va ionometrik aniqlash usullari uchun 0,010 dan 2,750 % gacha bo'lgan qiymatlar, ishonchlik oralig'i qiymatlari esa 0,0016 dan 1,645 gacha bo'lgan oraliq qiymatlarni tashkil etdi. Bundan tashqari kalsiy ionlарini ionometrik va kimyoviy analiz usullari yordamida miqdoriy aniqlash natijalarining o'zaro mosligi va farqlariga ham e'tibor qaratildi. Har ikki analitik usul yordamida olingan natijalarining farqlari 0,01 dan 0,30 gacha oraliq qiymatlarda bo'lganligini ko'rish mumkin.

Kalsiy ionlari miqdorini ionometrik aniqlash natijalarining to'g'riligini energiya dispersiv rentgen spektroskopiyasi (EDS) usuli yordamida ham tekshirib ko'rildi. Energiya dispersiv rentgen spektroskopiyasi usuli skannerlash elektron mikroskopida yoki uzatish elektron mikroskopida ob'ektlarni o'rganishda ishlatalishi mumkin, bu yerda ob'ekt yuqori energiyali elektron nurlari yordamida tekshiriladi.

Elektronlarning havo molekulalari bilan o'zaro ta'sirini minimallashtirish uchun mikroskop kamerasida yuqori vakuum (10-7 mBar) yaratiladi. Rentgen detektori sovitishni talab qiladi, uni odatda suyuq azotli Dyuar yoki Peltier effektiga asoslangan qurilma ishlab chiqaradi.

Elektron mikroskopining ishlashi paytida elektronlar nurlari manbadan — elektron quroldan chiqadi va yuqori kuchlanish bilan tezlashadi. Ob'ekta urilganda, ba'zi elektronlar elementning tartib raqamiga va uning kristall tuzilishidagi muhitiga qarab tarqaladi, ba'zilari ob'ekt moddasining atomlarini qo'zg'atadi va harakterli nurlanish emissiyasini keltirib chiqaradi. Elektron mikroskop detektori (Li aralashmalari bilan Si kristallari) yordamida elektron nurlari va ob'ekt atomlarining o'zaro ta'siridan kelib chiqadigan rentgen nurlanishing energiya spektrini tahlil qilib, uning tarkibi ham qo'shimcha ravishda o'rganiladi.

Ba'zi (5 ta) suv obektlari tarkibidagi kalsiy ionlari miqdorini ionometrik va EDS yordamida aniqlash natijalarini quyidagi 2-jadvalda keltirilgan.

2-jadval

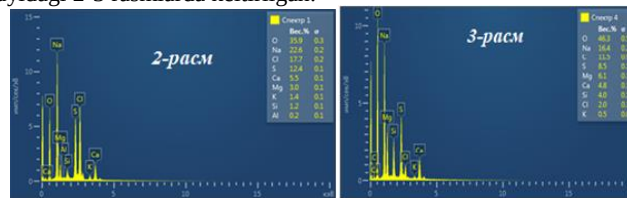
Nurobod, Qo'shrabot va Pastdarg'om tumanlaridan olingan yer osti suvlari namunalari tarkibidagi kalsiy ionlari miqdorini ionometrik va EDS usullarida aniqlash natijalar.

n=3, $\bar{p} = 0,95$, 2022-yil

Nº	Namuna ob'ekti	EDS usulda \bar{X}	Ionometrik usulda mg/l \bar{X}	Δ	S	Sr, %	$\Delta\bar{X}$
1	Nurobod tumani, Murod Ochilov sihatgohi	5,52	6,21	0,69	0,0603	1,093	0,1499
2	Nurobod tumani, Nurbuloq qishlog'i	4,75	5,30	0,55	0,0447	0,943	0,1113
3	Pastdarg'om tumani, Qorayantog qishlog'i	7,69	7,48	0,21	0,0823	1,071	0,2047
4	Qo'shrabot tumani, Solpi M.F.Y.	8,21	8,78	0,57	0,0707	0,862	0,1759
5	Qo'shrabot tumani, Zarkent shaharchasi	6,86	5,98	0,88	0,0654	0,954	0,1626

Jadval natijalaridan yer osti suvlari tarkibidan kalsiy ionlaringin miqdorini ionometrik va YeDS usullarida olingan natijalari orasidagi farqlar 0,21 dan 0,88 g/litragchani tashkil etdi. EDS usulida olingan natijalarining ishonchlik oralig'i qiymati natijalari esa 0,1113 dan 0,2047 gacha bo'lgan oraliqda ekanligini ko'rish mumkin. Bu esa shunday taqqoslash natijalari uchun belgilangan me'yor talablariha mos keladi.

Miqdoriy aniqlash natijalari qayd etilgan yuqoridagi suv namunalari tarkibidagi kalsiy ionlaringin metallar aralashmasi bilan olingan EDS spektrlari quyidagi 2-3 rasmlarda keltirilgan.



Yuqorida keltirilgan 2-3 rasmlarda Nurobod tumani Murod Ochilov sihatgohidan (2-rasm), Nurobod tumani Nurbuloq qishlog'idan (3-rasm) olingan yer osti suvlari tarkibidagi metall va metalmas ionlari aralashmasidan kalsiy ionlarni aniqlash bo'yicha EDS spektrlari keltirilgan.

Xulosa. Ilmiy tadqiqotlarimiz natijasida ishlab chiqilgan kalsiy selektiv elektrod atrof-muhit ob'ektlari, oziq-ovqat va qishloq xo'jaligi mahsulotlari, sanoatda qo'llaniladigan suvlari hamda yer osti va yer ustı ichimlik suvlari tarkibidagi kalsiy ionlari konsentrasiyasini ionometrik aniqlash natijalari ularni solishtirish uchun tanlangan kimyoviy va rengenospektroskopik usullarda olingan qiymatlarga ham mos keladi. Ionometrik analizlar uchun qo'llash rejalashtirilgan kalsiy selektiv elektrodining barcha texnik xususiyatlari va ularga qo'yiladigan talablarga javob berishi bo'yicha ilmiy tadqiqotlar davom ettirilmoqda.

ADABIYOTLAR

1. Никольский Б.П., Матерова Е.А. Ионоселективные электроды. // -Ленинград.: (Методы аналитической химии), 1980. - 240 с.,
2. Кулопин А.И., Матерова Е.А., Кулапина Е.Г. Твёрдоконтактные электроды с поливинилхлоридными мембранами. // Заводская лаборатория. Диагностика материалов. -2002-Т. 68, №12, -с. 3-11.
3. Шевчук И.А., Симонова Т.Н. Ионоселективные электроды в анализе природных и промышленных объектов. // Уч. Пособие. -Донеск: «Нордкомпьютер», 2007. – 2006 с.
4. Абдурахманов Е.А., Муродова Д.К., Рузиев Е.А. Электрохимический сенсор для экоаналитического мониторинга фтористого водорода в воздухе и технологических газах. // Журн. Химическая промышленность. м.83, №7. М.: 2006,–с. 343-346.
5. Печенкина И.А., Михелсон К.Н. Материалы мембранны ИСЕ на основе ионофоров: проблемы и достижения. // Электрохимия. 2015. В. 5. №2. П.115.
6. Шведене Н.В., Краснов С.А., Немилова М.Ю., Григорева А.В., Сотнезова К.М., Плетнев И.В. Ионные жидкости с анионом Н-лаурилсарказината в мембранах ион селективного электрода // Журн. Аналит. химии 2012. Т. 67. №10. С. 929.
7. Ruziyev E.A., Ionometriya. // O'quv qo'llanma. –Samarqand: Samdu nashri, 2021.–268 b.
8. Ruziyeva L. E., Temirova G., Karimova F., Xaydarov A., Ruziyev E. A., Pusatova S. Effect of Radioactivity of Drinking Water on Human Health and its Scintillation Gamma Spectrometric Assessment. // International Journal of Health Systems and Medical Sciences. –USA. 2023. p. 1-5.
9. Ruziyev J.E., Xaydarova Ch.Y., Ruziyeva D.T., O'rakov Sh. Yer osti ichimlik suvlarining ionometrik va kimyoviy analizi xususida. // O'zMU ning 105-yilligiga bag'ishlangan "Analitik kimyoning dolzarb muammolari" Resp. ilm.–amal. anj. mater. – Toshkent. 2023. b. 63-64.
10. Ruziyev J.E., Haydarova Ch.Y., Ruziyeva D.T., Uralov Sh., Ruziyev E.A., Yer osti va yer usti suvlarining elektrokimyoviy analizi. // Miasto przysztosci research journal from Poland. –Polsha 2023. b. 208-211.
11. Ruziyeva D.T., Haydarova Ch.Y., Salimova Sh.R., Uralov Sh. Suv ekologiyasi va shahar oqova suvlarining xususiyatlari. // Eurasian journal of medical and natural sciences. –Chexiya 2023. b. 46-49.



Laylo SAGDULLAYEVA,

O'zMU tayanch doktoranti

E-mail: laylosagdullayeva9@gmail.com

Nigora KUTLIMUROTOVA,

O'zMU professori, k.f.d

E-mail: n.kutlimurotova@nuu.uz

Dilnoza ISMAILOVA,

O'zbekiston Respublikasi Fanlar akademiyasi kimyo fanlari nomzodi, PhD

E-mail: d.jalilova@mail.ru

O'zRFA O'MKI Sintetik preparatlar texnologiyasi laboratoriyasi mudiri k.f.n. A.SH.Abdurazakov taqrizi asosida

4-AMINO-5-(2-AMINOPHENYL)-2,4-DIHYDRO-3N-1,2,4-TRIAZOLO-3-THONIC REAGENT ELECTROCHEMICAL PROPERTIES AND APPLICATIONS IN LEAD(II) ION DETECTION

Annotation

In the article, electrochemical changes in 4-amino-5-(2-aminophenyl)-2,4-dihydro-3N-1,2,4-triazolo-3-thione were studied by amperometric, chronoamperometric, cyclic voltammetric methods. The standard redox potential of the reagent on the surface of a platinum electrode was found and the factors influencing it were studied. The possibility of using 4-amino-5-(2-aminophenyl)-2,4-dihydro-3N-1,2,4-triazolo-3-thione as an analytical reagent for the lead ion is shown. The possibilities of lead complexation with the reagent 4-Amino-5-(2-aminophenyl)-2,4-dihydro-3H-1,2,4-triazolo-3-thione are presented.

Keywords: Cyclic voltammetry, chronoamperometry, 4-amino-5-(2-aminophenyl)-2,4-dihydro-3N-1,2,4-triazolo-3-thione, half-wave potential, background electrolytes.

ЭЛЕКТРОХИМИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА И ПРИМЕНЕНИЕ РЕАГЕНТА 4-АМИНО-5 - (2-АМИНОФЕНИЛ) - 2,4-ДИГИДРО-3N-1,2,4-ТРИАЗОЛО-3-ТИОН ДЛЯ ОБНАРУЖЕНИЯ ИОНОВ СВИНЦА (II)

Аннотация

В статье амперометрическим, хроноамперометрическим, цикловольтамперометрическим методами изучены электрохимические изменения 4-амино-5-(2-аминофенил)-2,4-дигидро-3Н-1,2,4-триазоло-3-тиона. Найден стандартный окислительно-восстановительный потенциал реагента на поверхности платинового электрода и изучены факторы, влияющие на него. Показана возможность использования 4-амино-5-(2-аминофенил)-2,4-дигидро-3Н-1,2,4-триазоло-3-тиона в качестве аналитического реагента на ион свинца. Представлены возможности комплексообразования свинца с реагентом 4-Амино-5-(2-аминофенил)-2,4-дигидро-3Н-1,2,4-триазоло-3-тиона.

Ключевые слова: Циклическая вольтамперометрия, хроноамперометрия, 4-амино-5-(2-аминофенил)-2,4-дигидро-3Н-1,2,4-триазоло-3-тион, полуволновой потенциал, фоновые электролиты.

4-AMINO-5-(2-AMINOFENIL)-2,4-DIGIDRO-3N-1,2,4-TRIAZOLO-3-TION REAGENTINING ELEKTROKIMYOVIY XOS SALARI VA QO'RG'OSHIN(II) IONINI ANIQLASHDA QO'LLANILISHI

Annotatsiya

Maqolada 4-Amino-5-(2-aminofenil)-2,4-digidro-3N-1,2,4-triazolo-3-tion reagentining elektrokimyoiv o'zgarishlari amperometrik, xronoamperometrik, siklik voltamperometrik usullarida o'rganildi. Reagentning platina elektrod yuzasida oksidlanish-qaytarilish standart potensiali topildi va unga ta'sir etuvchi omillar o'rganildi. 4-Amino-5-(2-aminofenil)-2,4-digidro-3N-1,2,4-triazolo-3-tion reagentini qo'rg'oshin ioni uchun analitik reagent sifatida qo'llash imkoniyatlari keltirildi. Qo'rg'oshinni 4-Amino-5-(2-aminofenil)-2,4-digidro-3N-1,2,4-triazolo-3-tion reagenti bilan kompleks hosil bo'lish imkoniyatlari keltirildi.

Kalit so'zlar: Siklikvoltamperometriya, xronoamperometriya, 4-amino-5-(2-aminofenil)-2,4-digidro-3N-1,2,4-triazolo-3-tion, yarim to'lqin potensiali, fon elektritolitlar.

Kirish. Hozirgi kunda regioselektiv organik reagentlarni sintez qilishda elektrokimyoiv usullardan foydalanish erituvchilar sarflash, reaksiya tezligini oshirishda muhim o'rinn tutadi. Shu qatorida 4-Amino-5-(2-aminofenil)-2,4-digidro-3N-1,2,4-triazolo-3-tion reagentining elektrokimyoiv o'zgarishlarini elektrokimyoiv usullar yordamida o'rganish, uni metall ionlarini aniqlashda analitik reagent sifatida qo'llash mumkinligi, undan yangi organik moddalarni sintez qilish va reaksiya mexanizmlarini oldindan aniqlash imkoniyatlarini yaratadi. 4-Amino-5-(2-aminofenil)-2,4-digidro-3N-1,2,4-triazolo-3-tion reagenti tibbiyotda, xalq xo'jaligida, sanoatda, turli ishlab chiqarish sohalaridada keng qo'llaniladi. Qolaversa, 4-Amino-5-(2-aminofenil)-2,4-digidro-3N-1,2,4-triazolo-3-tion reagenti tarkibida geteroatomlarning soni ko'pligi uning metall atomlari bilan kompleks hosil qilish imkoniyatlarini yaratadi. Ularning elektrokimyoiv o'zgarishlarini aniqlash kompleks hosil qilish imkoniyatlarini aniqlashga yordam beradi.

Shuning uchun 4-Amino-5-(2-aminofenil)-2,4-digidro-3N-1,2,4-triazolo-3-tion reagentining elektrokimyoiv o'zgarishlarini aniqlash va shu asosida qo'rg'oshin ionini aniqlashda analitik reagent sifatida tavsiya qilish muhim ahamiyat kasb etadi.

Adabiyotlarda 1-(Pr-aryl)-3,3-dimetiltriazenning platina elektrodi yuzasida atsetonitrilli sharoitda oksidlanishi va triazenlar hosil bo'lishi keltirilgan [1]. 3-aryl-2N-1,4-benzotiazin hosilasini fitorlashda atsetonitrilli muhitda elektrokimyoviy sintezi olib borilgan [2].

Ma'lumki qo'rg'oshin ioni og'ir va zaharli metallar qatoriga kiradi va uni miqdorini nazorat qilish dolzarb muammolardan biridir. Qo'rg'oshin ionini aniqlash bo'yicha bir qancha ilmiy izlanishlar olib borilgan. Masalan, qo'rg'oshin ionini LIBC usuli yordamida suvli eritmalarida 0.01 mg/l dan 0.6 mg/l konsentratsiya oralig'iда aniqlangan [2]. Tadqiqot ishida oziq-ovqat mahsulotlar analizi sezgir elektrokimyoviy usulda aniqlangan. modifikasiyalangan shishasimon uglerod elektrodi orqali oziq-ovqat na'munalarida Hg(II), Cu(II), Pb(II), Cd(II) va Zn(II) ionlarini ultra yuqi darjasidagi mikro miqdorini voltammetrik usulda aniqlash usuli taklif etilgan [3,4]. Ichimlik suvi namunalaridan qo'rg'oshinni aniqlashning spektrofotometrik analiz usuli [5], elektrokimyoviy analiz usullari ishlab chiqilgan [6,7]. Atrof muhitning og'ir va zaharli metallar bilan iflosanishi global muammoga aylanib, inson salomatlige jiddiy xavf tug'dirmoqda. Bunday metallarni yetarli aniqlikka ega bo'lgan tezkor va arzon usullar yordamida atrof muhit iflosanishini yaqindan kuzatib borish orqali ushbu muammolarni hal qilish tadqiqot ishida bayon qilingan [8]. Suvli muhitda qo'rg'oshin ionlarini selektiv kolorimetrik aniqlash uchun impulsli lazer texnikasi orqali funksionallashtirilgan oltin nanozarrachalarini lignin ishtirokida amalga oshirgan [9]. Ushbu ishda gaz xromotografiyasi usuli yordamida qo'rg'oshin dioksidini ultramikromiqdorini oddiy va tezkor usulda aniqlash ko'rsatilgan [10].

Adabiyotlar sharxidan ma'lumki qo'rg'oshin ionining ruxsat ettilgan chegarasidan past miqdorigacha aniqlash dolzarb muammolardan biri hisoblanadi. Elektrokimyoviy analiz usullari aniqligi, ekspresligi yuqori bo'lgan fizik-kimyoviy usullar qatoriga kiradi. Undan tashqari uni aniqlashda 4-amino-5-(2-aminofenil)-2,4-digidro-3N-1,2,4-triazolo-3-tion kabi reagentining elektrokimyoviy o'zgarishlarini aniqlash va sezgir usul ishlab chiqishga tavsija qilish usulning sezgirligi va tanlab ta'sir etuvchanligini oshirishga sabab bo'ladi.

Materiallar va usullar. 4-amino-5-(2-aminofenil)-2,4-digidro-3N-1,2,4-triazolo-3-tion reagentining elektrokimyoviy o'zgarishlari har xil organik erituvchilarda DMFA(dimetilfarmamid) dagi manual patentostat CS350 priborida, xronoamperometriya, siklik voltamperometriya va amperometrik usullarda amalga oshirildi.

Qo'rg'oshin(II) ning standart eritmaları $\text{Pb}(\text{NO}_3)_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ aniq birikmalarini parchalab tayyorlangan tuzlar (99% asosli modda tarkibi) ma'lum usullar bo'yicha (Korostyilev Ya. boshq. [11-12]).

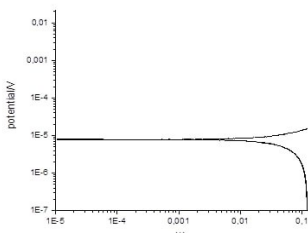
4-Amino-5-(2-aminofenil)-2,4-digidro-3N-1,2,4-triazolo-3-tion reagenti eritmaları $0,1\%$ ga teng konsentratsiyali namunani DMFA da eritib tayyorlandi.

Tajriba uchun bidistillangan suv ishlataligan. Bidistillangan suv Heal Force CR-RO30 disstillyatori (Xitoy) yordamida olingan. Bidistillangan suvning solishtirma elektr o'tkazuvchanligi 0.475 msm/m ni tashkil etdi.

Fon elektrolitlarining eritmaları tayyorlandi (Lurye, Yu.Yu. [11]): chumoli kislota, sırka kislota, trixlorsırka kislota eritmaları ($1,01 \text{ g}$); propanol ($0,453$ g), butanol ($0,535 \text{ g}$); pentanol ($0,8 \text{ g}$); 1 litr uchun o'chov kolbasida tayyorlandi. Ular bidistillangan suv bilan belgisiga keltirildi. Tuzlarning tozaligi $99,8\%$ ni tashkil qildi.

Qo'rg'oshinni manual potentiotstat CS350 priborida aniqlash tartibi: yacheykaga $1,0 \text{ ml } 1 \cdot 10^{-3} \text{ M}$ li 4-amino-5-(2-aminofenil)-2,4-digidro-3N-1,2,4-triazolo-3-tion reagenti eritmasidan solinib, $5,0 \text{ ml}$ fon elektrolit qo'shildi. So'ngra manual potentiotstat CS350 priborida siklikvoltamperometrik va xronoamperometrik usullarda analitik signallar olindi.

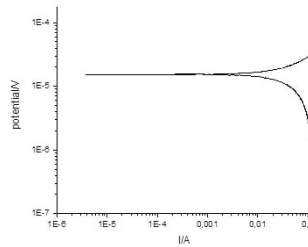
Natijalar va ularning muhokamasi. Reagentning elektroksidlanishi: 4-amino-5-(2-aminofenil)-2,4-digidro-3N-1,2,4-triazolo-3-tion reagentiga har xil fon elektrolitlar ta'sirida elektroksidlanishi siklikvoltamperometrik va xronoamperometrik usullarda o'rganildi. 4-amino-5-(2-aminofenil)-2,4-digidro-3N-1,2,4-triazolo-3-tion reagenti elektroaktiv organik reagentga ega bo'lib, uni kation-radikal holatigacha oksidlash mumkin, shuning uchun elektron almashinish vaqtida molekulyar tuzilishi o'zgarmagan holda bir vaqtida faqat bitta elektron o'tkaziladi. Ushbu usulda reaktivning standart oksidlovchi-qaytaruvchi potensialini topishi mumkin. $50,0 \text{ ml}$ yacheykaga 4-amino-5-(2-aminofenil)-2,4-digidro-3N-1,2,4-triazolo-3-tion reagenti $0,01\%$ li DMFA dagi eritmasidan $1,0 \text{ ml}$ olib ustiga); trixlor sırka kislota ($0,01 \text{ M}$); propanol ($0,01 \text{ M}$); butanol ($0,01 \text{ M}$); pentanol ($0,01 \text{ M}$) fon elektrolitlardan solindi va siklivoltamperometrik analiz qilindi. Sırka kislotasi bilan olingan natija 1 – rasmda keltirildi.



1-rasm. 4-amino-5-(2-aminofenil)-2,4-digidro-3N-1,2,4-triazolo-3-tion reagentining sırka kislotali muhitda oksidlanishining siklikvoltamperogrammasi.

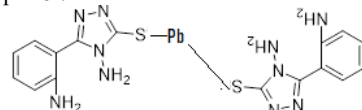
Rasmdan ko'rindaniki, $0,00001$ Voltda oksidlanish-qaytarilish potensialini namoyon qiladi.

Shu sharoitda 4-amino-5-(2-aminofenil)-2,4-digidro-3N-1,2,4-triazolo-3-tion reagentining qo'rg'oshin bilan kompleks hosil qilishini o'rganildi. Olingan natijalar 2 - rasmda keltirildi.



2-rasm. Qo'rg'oshin(II)ionining 4-amino-5-(2-aminofenil)-2,4-digidro-3N-1,2,4-triazolo-3-tion reagentining sirkasi kislotali muhitda kompleks hosil qilishini siklik voltamperometrik usulda o'rGANISH.

Rasmdan ko'rINadiki, qo'rg'oshinni 4-amino-5-(2-aminofenil)-2,4-digidro-3N-1,2,4-triazolo-3-tion reagentining sirkasi kislotali muhitda kompleks hosil qilishida potensial 0,0048 volta siljiganligi kompleks hosil bo'lishini isbotlaydi. Quyidagi tuzilishdagi kompleks hosil bo'lishi taxmin qilindi:



Xronoamperometrik kuchlanishning ta'siri

4-amino-5-(2-aminofenil)-2,4-digidro-3N-1,2,4-triazolo-3-tion reagenti bilan qo'rg'oshinning kompleks hosil bo'lishini xronoamperometrik usulda har xil kuchlanish berilib o'rGANildi. Bunda kuchlanish 0,2-3,0 volt oralig'iда berildi va analitik signal olindi. Yachevkaga qo'rg'oshinning standart eritmasidan 1,0 ml solib, 4-amino-5-(4-aminofenil)-2,4-digidro-3N-1,2,4-triazolo-3-tionning dimetilformamiddagi standart eritmasi bialn titrlandi. Olingan natijalar 1-jadvalda keltirildi.

1-jadval

20,00 mkg/ml qo'rg'oshinning standart eritmasini 4-amino-5-(4-aminofenil)-2,4-digidro-3N-1,2,4-triazolo-3-tionning dimetilformamiddagi eritmasi bilan xronoamperometrik titrlashga kuchlanishning ta'siri

Nº t/r	kuchlanishning ta'siri, V	Topildi, mkg ($\bar{X} \pm \Delta X$; R=0,95)	n	S	Sr
1	0,20	20,56±0,25	4	0,14	0,007
2	0,50	20,42±0,16	4	0,09	0,004
3	1,00	20,44±0,19	5	0,10	0,005
4	1,50	20,52±0,36	5	0,18	0,009
5	2,00	20,11±0,12	5	0,06	0,003
6	2,50	20,92±0,36	5	0,28	0,042
7	3,00	20,49±0,22	5	0,36	0,035

Javdaldan ko'rINadiki, 2,0 voltada qo'rg'oshinni titrlash uchun optimal sharoit ekanligi topildi.

Qo'rg'oshin (II) ning 4-amino-5-(2-aminofenil)-2,4-digidro-3N-1,2,4-triazolo-3-tion reagenti eritmasi bilan topilgan optimal sharoitlarda titrlashga halaqit beruvchi ionlar ta'siri o'rGANildi. Bunda har xil tabiatli metall ionlarining standart eritmalaridan solindi va analitik signal olindi. Natijalar 2-jadvalda keltirildi.

2 Jadval

20,00 mkg/ml qo'rg'oshinning standart eritmasini 4-amino-5-(4-aminofenil)-2,4-digidro-3N-1,2,4-triazolo-3-tionning dimetilformamiddagi eritmasi bilan xronoamperometrik titrlashga halaqit beruvchi ionlar ta'siri

Halaqit beruvchi ionlar; [x]	kiritilgan miqdori [x], mkg	$\frac{x}{[Pb]}$	Topilgan Pb (II), mkg; ($\bar{X} \pm \Delta X$; R=0,95)	n	S	Sr
Skandiy	10,0	0,50	21,52±0,16	5	0,08	0,003
Indiy	15,0	0,75	20,57±0,22	4	0,13	0,028
Sink	50,0	2,50	20,88±0,19	4	0,11	0,005
Vismut	25,0	1,25	21,54±0,48	5	0,24	0,011
Kalsiy	100,0	5,00	20,61±0,31	5	0,15	0,008
Nikel	95,0	4,75	20,49±0,44	4	0,25	0,012
Qalay	200,0	10,00	20,52±0,34	4	0,19	0,009
Mis	60,0	3,00	20,43±0,48	4	0,27	0,013
Temir	120,0	6,00	20,57±0,70	4	0,40	0,020
Xrom	250,0	12,50	20,46±0,66	4	0,33	0,019
Selen	220,0	11,00	20,38±0,75	5	0,37	0,018
Marganes	260,0	13,00	18,96±0,73	4	0,42	0,022
Kadmiy	70,0	3,00	20,39±0,36	5	0,18	0,009
Kobalt	80,0	4,00	20,58±0,78	4	0,22	0,011
Oltin	65,0	3,25	19,69±0,41	4	0,24	0,012
Kumush	75,0	3,75	19,87±0,35	4	0,20	0,010
Platina	130,0	6,50	21,03±0,27	5	0,14	0,007
Simob	150,0	7,50	20,87±0,60	4	0,34	0,016
Talliy	30,0	1,50	19,79±0,58	4	0,33	0,017

Olingan natijalarda ko'rINadiki, qo'rg'oshinni titrlashga yuqorida keltirilgan ionlar ta'sir qilmas ekan, bu esa ishlab chiqilgan ionni tabiiy ob'ektlar analiziga qo'llash imkonini beradi.

ADABIYOTLAR

- Kun Liu., Zhiyang Tang., Ran Zhou., Wen Zhang., Qingzhou Li., Chenwei Zhu., Chao He., Ke Liu., and Xiangyou Li. Determination of lead in aqueous solutions using resonant surface-enhanced LIBS. Journ. of analytical atomic spectrometry. 2021.

2. Mohammad Reza Jalali Sarvestani, Tayyebeh Madrakian, Abbas Afkhami. Ultra-trace levels voltammetric determination of Pb²⁺ in the presence of Bi³⁺ at food samples by a Fe₃O₄@Schiff base Network1 modified glassy carbon electrode. *Talanta* **2022**, 250.
3. Souza J. P., Cerveira C., Pereira J. S. Evaluation of sample preparation methods for cereal digestion for subsequent As, Cd, Hg, and Pb determination by AAS-based techniques. *Journ. Food Chemistry* 321 (2020) 126715.
4. M.S. Di Nezio, M. E. Palomeque, and B.S. Fernandez Band, "A Sensitive Spectrophotometric Method for Lead Determination by Flow Injection Analysis with On-Line Preconcentration," *Talanta* **63** (2), 405–409 (2004).
5. Ying Li, Huan Huang, Rongli Cui, Dongmei Wang, Zi Yin, Dan Wang, Lirong Zheng, Jing Zhang, Yidong Zhao, Hui Yuan, Jinquan Dong, Xihong Guo, Baoyun Sun. Electrochemical sensor based on graphdiyne is effectively used to determine Cd²⁺ and Pb²⁺ in water. *Sensors and Actuators B: Chemical* **2021**, 332 , 129519. <https://doi.org/10.1016/j.snb.2021.129519>
6. Ying Li, Rongli Cui, Huan Huang, Jinquan Dong, Bing Liu, Dangui Zhao, Jiahao Wang, Dan Wang, Hui Yuan, Xihong Guo, Baoyun Sun. High performance determination of Pb²⁺ in water by 2,4-dithiobiuret-Reduced graphene oxide composite with wide linear range and low detection limit. *Analytica Chimica Acta* **2020**, 1125 , 76-
7. Andrey G. Melnikov, Denis A. Bykov, Alexey S. Varezhnikov, Victor V. Sysoev, Gennady V. Melnikov. Toward a Selective Analysis of Heavy Metal Salts in Aqueous Media with a Fluorescent Probe Array. *Sensors* **2022**, 22 (4) 1465. <https://doi.org/10.3390/s22041465>
8. Yiseul Yu, Shreyanka Shankar Naik, Yewon Oh, Jayaraman Theerthagiri, Seung Jun Lee, Myong Yong Choi. Lignin-mediated green synthesis of functionalized gold nanoparticles via pulsed laser technique for selective colorimetric detection of lead ions in aqueous media. *Journal of Hazardous Materials* **2021**, 420 , 126585. <https://doi.org/10.1016/j.jhazmat.2021.126585>
9. Laylo, Sagdullaeva and Nigora, Qutlimurotova and Dilnoza, Ismailova and Kuronboyev, Davron and Elyor, Berdimurodov. New and Effective Analytical Reagent of 5-(4-Aminophenyl)-1,3,4-Oxadiazole-2-thiol in The Determination of Copper and Lead. -2022. – Vol. 14. – Iss. 12. –p. 1093-1113.
10. Xie W.Q., Gong Y.X., Yu K.X. A simple and rapid method for the determination of lead dioxide in minimum by headspace gas chromatographic technique. *Journal of Chromatography A*. 2020 Volume 1617, R. 1968-1974.
11. Lurye Yu.Yu. (2012). Spravochnik po analiticheskoy ximii. M.: Kniga po Treb. S. 440.
12. Geyrovskiy Ya., Kuta Ya. , (1965). Osnovы polyarografii. M.1965. 499 s



Шахноза САЙДОВА,

O'zMU "O'zbekiston tarixi" kafedrasi erkin tadqiqotchisi

E-mail: izigieva@yandex.com

Toshkent KIMYO halqaro universiteti dotsenti, t.f.f.d. (PhD) A. Zamonov taqrizi asosida

HISTORICAL PERIODIZATION OF THE EXTERNAL ECO-POLITICAL ACTIVITY OF THE REPUBLIC OF UZBEKISTAN

Annotation

Political ecology is a relatively young and relevant direction of both foreign and domestic policy around the world. Due to the increasing demand for the development of this political direction, the countries interact on a mutually beneficial basis, concluding international conventions, international treaties, etc. Over the years of Independence, Uzbekistan has formed its foreign eco-policy based on cooperation with countries on the basis of their experience which have developed political ecology. This is evidenced by the Decree of the President of the Republic of Uzbekistan "On the approval of the concept of environmental protection of the Republic of Uzbekistan until 2030", as well as the Resolution of the Cabinet of Ministers of the Republic of Uzbekistan "On measures to implement national goals and objectives in the field of sustainable development for the period up to 2030", which highlighted the priority areas of development of political ecology of the country as a whole.

Keywords: Political ecology of Uzbekistan, ecopolitics, international cooperation, convention, ecology, independence, periodization of foreign eco-policy.

ИСТОРИЧЕСКАЯ ПЕРИОДИЗАЦИЯ ВНЕШНЕЙ ЭКО-ПОЛИТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ РЕСПУБЛИКИ УЗБЕКИСТАН

Аннотация

Экологическая политика – относительно молодое и актуальное направление как внешней, так и внутренней политики во всем мире. В связи с усилением востребованности в развитии данного политического направления, страны взаимодействуют на взаимовыгодной основе, заключая международные конвенции, международные договоры и т.д. На основе сотрудничества Узбекистана со странами с поставленной экологической политикой и на базисе их опыта, стоит отметить, что за годы Независимости страна сформировала свою внешнюю эко-политику. Об этом свидетельствует Указ Президента Республики Узбекистан «Об утверждении концепции охраны окружающей среды Республики Узбекистан до 2030 года», а также Постановление Кабинета Министров Республики Узбекистан «О мерах по реализации национальных целей и задач в области устойчивого развития на период до 2030 года», в которых отмечены приоритетные направления развития экологической политики страны в целом.

Ключевые слова: Экологическая политика Узбекистана, экополитика, международное сотрудничество, конвенция, экология, Независимость, периодизация внешней эко-политики.

O'ZBEKISTON RESPUBLIKASINING TASHQI YEKOLOGIK-SIYOSIY FAOLIYATINI TARIXIY DAVRLASHTIRISH

Annotatsiya

Ekologik siyosat butun dunyo bo'ylab tashqi va ichki siyosatning nisbatan yosh va dolzarb yo'nalishidir. Ushbu siyosiy yo'nalishni rivojlantirishga talab ortib borayotganligi sababli, mamlakatlar o'zaro manfaatli asosda o'zaro hamkorlik qilib, halqaro konvensiyalar, halqaro shartnomalar tuzadilar va hokazo. O'zbekistonning yekologik siyosati belgilangan davlatlar bilan hamkorligi va ularning tajribasi asosida Mustaqillik yillarda mamlakatimiz o'zining tashqi yekologik siyosatini shakllantirganini alohida ta'kidlash joiz. Buni O'zbekiston Respublikasi Prezidentining "2030 yilgacha O'zbekiston Respublikasining atrof-muhitni muhofaza qilish konsepsiyasini tasdiqlash to'g'risida" gi Farmoni, shuningdek, O'zbekiston Respublikasi Vazirlar Mahkamasining "sohadagi milliy maqsad va vazifalarни amalga oshirish chora-tadbirlari to'g'risida" gi qarori ham tasdiqlaydi 2030 yilgacha bo'lgan davrda barqaror rivojlanish to'g'risida", unda butun mamlakat ekologik siyosatini rivojlantirishning ustuvor yo'nalishlari ta'kidlangan.

Kalit so'zlar: O'zbekistonning yekologik siyosati, yekopolitika, halqaro hamkorlik, Konvensiya, yekologiya, mustaqillik, tashqi ekologik siyosatni davrlashtirish.

Введение. Экологическая политика, как и все политические сферы, направленна на правильную постановку целей, пути их достижения и объединения общественности вокруг этих целей. В мировой практике экологическую политику принято делять на следующие виды: глобальная, государственная, региональная, местная и корпоративная.

Хотя природа и человек были испокон веков связаны и всегда были законы природоведения в разных письменных источниках, в устном народном творчестве и т.д., антропогенное негативное воздействие все же привело к необходимости создания систематизированных мер по устранению последствий и поддержанию естественности экосистемы планеты.

Анализ литературы по теме. В исследованиях отечественных авторов можно встретить частичные упоминания о внешней эко-политической деятельности Республики Узбекистан, но стоит отметить, что полноценное исследование данной тематики в совокупности с историческими, политическими и экономическими факторами еще не выполнено.

Таким образом, прямо или косвенно в своих исследованиях данную тематику освещали к.и.н., доц. Давлетов С.Р., Муминова Н. И., Каршиев Э. Б., Сидикова Х. Г., Сайдуллаева Х. Т., к.х.н. Муминова Н. И., Сидикова Х. Г., Мурадова Д. К., к.х.н., доц. Юнусова З., к.ф.н., доц. Исламова Д.Х., Аюбова И.Х., к.ю.н. Сафаров Д. И., к.ю.н. Рузиев З. Р., Хамдамова А.Р. и другие.

Методология исследования. Методы анализа и изучения, примененные в ходе исследования были следующими – теоретические и эмпирические. К первому относятся методы анализа и синтеза, сравнительно-сопоставительный, индуктивный. Из эмпирических методов был применен - метод наблюдения.

Анализ и результаты. Историю внешней экологической политики Республики Узбекистан, исходя из нынешнего времени, можно разделить на этапы, каждой из которых характерны свой внешнеполитический курс и направленности. Стоит отметить, что каждый из этапов условно разделены по принципу деятельности и обобщающих политических и исторических факторов. Таким образом, деление характеризуется тремя этапами [1], которые можно интерпретировать как:

1.Этап. Становление и формирование внешней экологической политики Республики Узбекистан. Становление фундаментальной нормативно-правовой базы в области экологии и охраны окружающей среды, которые в свою очередь, формировались из опыта передовых стран с развитой экополитикой как внешней, так и внутренней, а также с учетом уникальности экосистемы Узбекистана. Охватывает приблизительно период с 1991 года по первое десятилетие XXI века;

2.Этап. Совершенствование нормативно-правовой базы в данной области. Расширение и активное международное сотрудничество в области охраны окружающей среды как со странами-соседями, так и с западноевропейскими и восточными странами. Данный период охватывает годы начиная с около 2009 по 2016 год;

3.Этап. Данный этап в истории внешней экополитики Узбекистана является один из самых примечательных, в связи с тем, что отмечен высокой активностью государственного аппарата в сотрудничестве с международными и местными организациями вывести экологические показатели на новый более высокий уровень за счет активного сотрудничества, привлечения инвестиций в сферу, взаимосвязанные с экологией всего Узбекистана, улучшением экологического уровня населения страны и внедрением новых инновационных технологий. Данный этап также отмечается высоким уровнем международного сотрудничества в области «зеленой экономики», создания благоприятного инвестиционного климата в данное направление. Хронология третьего этапа обусловлена периодом с 2017 года по сей день.

Из числа вышеупомянутых актов внешней экополитики Узбекистана в рамках первого хронологического этапа, можно отметить следующие: Рамочная конвенция ООН по изменению климата [2], Киотский протокол к Рамочной конвенции ООН об изменении климата [3], Венская конвенция об охране озонового слоя [4], Монреальский протокол по веществам, истощающим озоновый слой [5], Лондонская и Копенгагенская поправки к Монреальному протоколу по веществам, истощающим озоновый слой, Конвенция по биоразнообразию, Конвенция ООН по борьбе с опустыниванием, Базельская конвенция по контролю за трансграничным передвижением опасных отходов и их переработке, Конвенция по международной торговле видами дикой фауны и флоры, находящимися под угрозой исчезновения, Конвенция по сохранению мигрирующих видов диких животных, Конвенция о запрещении военных и иных разрушающих действий по отношению к окружающей среде, Конвенция по охране и использованию трансграничных водотоков и международных озер и другие.

События внешней экологической политики Республики Узбекистан в период второго вышеопределенного этапа можно отметить усилением действий главы государства в вопросах спасения Аральского моря и привлечением международного инвестиционного потенциала в данный регион. Помимо этого, инициативность Узбекистана на международных съездах по различным ответственным экологией и готовность к совместным усилиям и сотрудничеству стоит отметить, как характерную черту данного этапа внешнеполитического вектора Узбекистана в данный промежуток времени. Более того, на основе международного опыта, внутренняя экологическая политика Республики Узбекистан была реформирована и усовершенствована, что свидетельствует положительной динамике роста в отдельных отраслях экологии в стране, в особенности совершенствовалось государственное управление механизмами контроля и внедрение новых методов ведения подобного контроля на основе примеров передовых стран с результативной внутренней экополитикой.

Важную роль в улучшении экологической обстановки в Приаралье сыграла международная конференция «Проблемы Арала, их влияние на генофонд населения, растительный и животный мир и меры международного сотрудничества по смягчению их последствий», проведенная в 2008 году в Ташкенте по инициативе Первого Президента Ислама Каримова при поддержке ООН. План действий, выработанный на этой конференции, составил основу третьей по счету Программы по оказанию помощи странам бассейна Аральского моря на 2011-2015 годы [6].

По инициативе Первого Президента Ислама Каримова состоялась международная конференция «Развитие сотрудничества в регионе бассейна Аральского моря по смягчению последствий экологической катастрофы». В ней приняли участие представители 24 авторитетных международных и региональных организаций, финансовых институтов, таких как ООН, ШОС, Региональный центр по превентивной дипломатии для Центральной Азии, Международный центр по оценке ресурсов подземных вод, АБР, ИБР, Всемирный банк, Организация экономического сотрудничества и развития, ОПЕК, ученые и эксперты в области экологии, изменения климата и управления водными ресурсами из 26 стран, в том числе из Австрии, Венгрии, Германии, Испании, Китая, Латвии, Малайзии, США, Франции, Швейцарии, Южной Кореи, Японии и других [7].

На встречи глав государств - учредителей международного фонда спасения Арала в апреле 2009 г. Президент Узбекистана Ислам Каримов выдвинул концепцию очередной фазы Программы действий по оказанию помощи региону бассейна Аральского моря в рамках МФСА рассчитанный на 2011 - 2015 гг [8].

Немаловажные действия в сфере развития экологической политики в Республике Узбекистан и его сотрудничество с мировыми организациями и различными странами предпринимает с момента обретения независимости и по сей день Экологическое движение Узбекистана. Деятельность организации оказало большое

влияние на формирование экологической осознанности народа Республики Узбекистан и Республики Каракалпакстан [9].

Созданная на основе Экодвижения Узбекистана, Экологическая партия Узбекистана, не смотря на относительно недавнее происхождение, активно привлекает международные инвестиции в экологические проекты и народное внимание своей деятельностью по республике. За 3 года партия поэтапнодвигается от одной задачи к другой, способствуя развитию экологической политики в целом. Экопартия является инициатором реализации «зеленой» экономики в Республике Узбекистан, наряду с Экодвижением Узбекистана. Экологическая партия поддерживает последовательную реализацию Стратегии по переходу Республики Узбекистана на «зеленую» экономику на период 2019-2030 годов, Концепции охраны окружающей среды Республики Узбекистан до 2030 года и других перспективных государственных программ [10].

Одним из крупных международных сотрудничеств Узбекистана стал проект «Один пояс – один путь», выдвинутый Китаем в 2015 году. В результате развития проекта, он был предложен в двух направлениях развития – это «Экономический пояс Шелкового пути» и «Морской Шелковый путь XXI века». К данной инициативе международного статуса Узбекистан присоединился в 2017 году [11]. Обстановка с водными ресурсами являются собой фокус в данном вопросе [12] и предполагают совместные усилия стран участниц «Одного пояса – одного пути» во главе с Китаем в урегулировании конфликтов на фоне данного вопроса, создания механизмов преодоления и обеспечения беспрепятственного развития проекта на этих территориях. На втором заседании форума «Один пояс, один путь» 25-27 апреля в Пекине Президент Шавкат Мирзиёев озвучил ряд первостепенных направлений сотрудничества, вторым из которых было – Продвижение «умного» сельского хозяйства, создание совместного центра агроинноваций [13]. Таким образом, Сотрудничество Китая, Узбекистана и стран Центральной Азии в рамках данного проекта продолжают набирать темпы.

Заключение и рекомендации. В результате исследовательской работы, можно сделать выводы, что историю внешней экологической политики Республики Узбекистан, исходя из настоящего времени, можно разделить на этапы, каждой из которых характерны свой внешнеполитический курс и направленности. Также за последние годы Узбекистан активно ведет экологическую политику содействия и совместного со странами соседями устранения последствий локальных бедствий.

Рекомендуется усиление внимания к изучению данного вопроса посредством создания отдельных направлений в научных конференциях посвященных периодизации истории внешней экологической политики, и всей экологической политики в целом. Стимулирование изучения молодым поколением международного опыта в области экологической политики и разработку механизмом ее осуществления на стадии проектов в Республике Узбекистан. Также разработать систему обмена студентов гуманитарных специализаций в узких профилях экологической политики для заимствования опыта передовых стран с развитой экологической политикой.

ЛИТЕРАТУРА



Gulrux SALIYEVA,

O'zbekiston Milliy universiteti tayanch doktoranti

E-mail:gulrux1431317@gmail.com.

Muxanbek TURLIBEKOV,

O'zbekiston Milliy universiteti talabasi

E-mail:0711muxan2000@gmail.com

Tursinali XOLIKOV,

O'zbekiston Milliy universiteti Organik kimyo kafedrasи mudiri

E-mail:tursunali72@mail.ru

Alimjon MATCHANOV,

O'zR FA Bioorganik kimyo instituti professori, k.f.d

E-mail:olim_0172@mail.ru

Organik kimyo kafedrasи dotsenti, k.f.d., S.Maulyanov taqrizi asosida

ACHCHIQ BODOM (AMYGDALUS BUCHARICA) VA PAXTA CHIGITI (GOSSYPIUM HIRSUTUM) O'SIMLIKHLARI MOYI TARKIBIDAGI YOG' KISLOTA MIQDORINI ANIQLASH

Annotatsiya

Yog' kislota metil esfirlarini (biodizel) ishlatish dizel dvigatellari uchun muqobil yoqilg'i hisoblanadi. Bu iste'molga yaroqsiz o'simlik moylaridan ishlab chiqariladigan dizel yoqilg'isining o'rmini bosuvchi yoqilg'i bo'lib, neft zaxiralaring kamayishi, yoqilg'i va yoqilg'i mahsulotlarining qimmatligi va yoqilg'idan foydalanish natijasida yuzaga kelgan iqtisodiy muammolar va ekologik muammolar tufayli biodizel sintez qilish muhimdir. Ushbu ishda achchiq bodom (*amygdalus bucharica*) va paxta (*gossypium hirsutum*) o'simlik moylarining yog' kislota miqdorini gaz-suyuqlik xromatografiyasi usulida aniqlash va yog'larning pereterifikatsiya reaksiysi haqidagi ma'lumot berilgan.

Kalit so'zlar: Achchiq bodom (*amygdalus bucharica*), paxta chigit, erkin yog' kislotalar, KON, NaOH katalizatorlar.

ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ ЖИРНЫХ КИСЛОТ В РАСТИТЕЛЬНОМ МАСЛЕ ГОРЬКОГО МИНДАЛЯ (AMYGDALUS BUCHARICA) И ХЛОПКОВОГО (GOSSYPIUM HIRSUTUM) АННОТАЦИЯ

Annotatsiya

Использование метиловых эфиров жирных кислот (биодизель) является альтернативным топливом для дизельных двигателей. Это заменитель дизельного топлива, который производится из непищевых растительных масел и имеет особое значение в связи с тенденцией к снижению запасов экономичной нефти, экологическими проблемами, вызванными высокой стоимостью продуктов ископаемого топлива и использованием ископаемого топлива. В данной работе сообщается об определении содержания жирных кислот в растительных маслах горького миндаля (*amygdalus bucharica*) и хлопкового (*gossypium hirsutum*) методом газожидкостной хроматографии и реакцией перестерификации масел.

Ключевые слова: Горький миндаль (*amygdalus bucharica*), хлопчатник (*gossypium hirsutum*), свободные жирные кислоты, катализаторы KOH, NaOH.

DETERMINATION OF FATTY ACID CONTENT OF BITTER ALMOND (AMYGDALUS BUCHARICA) AND COTTONSEED (GOSSYPIUM HIRSUTUM) PLANT OIL

Annotation

The use of fatty acid methyl esters (biodiesel) is an alternative fuel for diesel engines. It is substitute diesel that is produced from non-edible vegetable oils and is particularly significant because of the decreasing trend of economical oil reserves, environmental problems caused due to the high cost of fossil fuel products and fossil fuel use. In this work reports determination of fatty acid content of bitter almond (*amygdalus bucharica*) and cottonseed (*gossypium hirsutum*) plant oils by the gas-liquid chromatography method and transesterification reaction of oils.

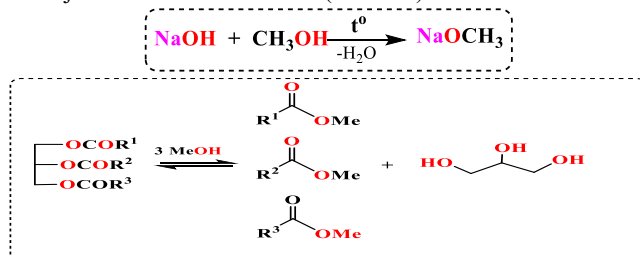
Key words: Bitter almond (*Amygdalus bucharica*), cottonseed (*Gossypium hirsutum*), free fatty acids, KON, NaOH catalysts.

Kirish. Biodizel – o'simlik moylari va hayvon yog'laridan olingan dizel dvigatellarida foydalanish uchun kimyoiy modifikatsiyalangan muqobil yoqilg'idir [1,2,3]. Biodizel o'simlik moylarini spirt bilan pereterifikatsiya qilish orqali dizelni o'rmini bosuvchi modda sifatida ishlab chiqariladi. Bu jarayonda odadta metanol yoki etanol ishlatiladi[4]. Spirtlani yoqilg'i sifatida to'g'ridan-to'g'ri ishlatish dvigatelning turli qismlarini korroziyaga olib keladi, ammo pereterifikatsiya jarayoni bu muammoni hal qiladi. Turli manbalardan olingan har xil biodizellar bir necha yillar davomida dizel dvigatellarida sinovdan o'tkazildi. Ushbu biodizellarning barchasi dizel dvigatelida ishlashi jihatidan farq qiladi [5]. Biodizelning (manb'asisiga qarab) fizik va kimyoiy xossalari bir xil emasligi sababl, bu xususiyatlarni biodizelning yog' kislotalari tarkibi bilan bog'liqidir. Yog' kislotsasi birikmalarining tuzilishi biodizelning zichligi, setan soni, isitish qiymati va past harorat xususiyatlari kabi bosqqa xususiyatlarga ham ta'sir qilishi mumkin. Biodizedan foydalanishda, bir nechta tadqiqotchilar zaharli gazlar chiqishini kuzatdilar. Ma'lumki, biodizel yoqilg'isida chiqadigan zaharli gazlar dizel yoqilg'isiga qaraganda ancha past. Biodizel ishlab chiqarish uchun istyemol qilish mumkin bo'lgan mahsulotlardan foydalanish katta tashvish uyg'otadi, chunki ular oziq-ovqat materiallari bilan raqobatlashadi. So'nggi yillarda biodizel ishlab chiqarish uchun ushbu moylardan foydalanish mumkin emas

sababi oziq-ovqat uchun ist'emol qilinadigan o'simlik moylariga talab sezilarli darajada oshib bormoqda[6]. Bundan tashqari, yoqilg'i sifatida foydalanish qimmatroq. Chet davlatlarda oziq - ovqat uchun ishlatilmaydigan paxta chigit va Hindiston yong'og'i kabi yog'lar istemol mahsulot sifatida ahamiyatli bo'ladi, ulardan biodizel sintez qilishda qo'llaniladi[7]. Rivojlangan mamlakatlarning aksariyatida biodizel asosan iste'mol qilinadigan soya loviya, kolza, kungabiqar, yeryong'oq va boshqalardan ishlab chiqariladi. Har xil o'simlik moylari manbalari orasida oziq-ovqat bo'lmagan yog'lar biodizel ishlab chiqarish uchun mos keladi, chunki iste'mol qilinadigan yog'lar allaqachon talabga ega va dizel yoqilg'isiga qaraganda juda qimmat. Dunyo olimlari yog'da mavjud bo'lgan zaharli komponentlar mayjudligi sababli inson iste'moli uchun mos bo'lmagan oziq-ovqat yog'iga e'tibor qaratishgan. Bu ekinlarni yetishtirish narxi ancha past va tarkibida erkin yog' kislotalar foiz miqdori ko'p. Iste'mol qilinmaydigan o'simlik yog' manbalaridan Jatrofa, Karajan, Mahua, Neyem, paxta chigit, mango urug'i, guruch kepagi, va boshqalar biodizel manbai sifatida aniqlandi[8]. Ushbu maqolada Achchiq bodom (*Amygdalus bucharica*) va Paxta chigit (*Gossypium hirsutum*) o'simliklari moyi tarkibidagi yog' kislota miqdorini aniqlash va pereeterifikatsiya reaksiyasini olib borish.

Tajriba qismi. Tadqiqot ob'ektlari sifatida achchiq bodom (*Amygdalus bucharica*) va Paxta chigit (*Gossypium hirsutum*) o'simlik urug'laridan yog'larni sovuq presslash usuli asosida olish va olingan yog'larni qayta efirlash hamda ularning yog' kislota tarkibini aniqlashdan iborat edi.

Qayta efirlanish reaksiyasi ishqoriy sharoitda olib borildi. Katalizator sifatida 1 g natriy hidroksid 50 ml suvsiz metanol bilan erib ketguncha qizdirildi va natijada NaOCH₃ hosil bo'ldi (eritma A).



1-rasm. O'simlik moylaridan yog' kislota metil efiri sintezi.

Yog' kislota metil efirini sintez qilish uchun o'simlik yog'larni tayyorlash: o'simliklar urug'idan ajratib olingan 2 ta yog' alohida tagi yassi kolbalarga solinib magnitli aralashtirgich yordamida aralashtirilib 100°C haroratgacha qizdirildi, tarkibida mavjud bo'lgan suvni bug'latish uchun bu jarayon 25 min davom etdi. Yog'lar xona haroratiga tushirildi.

Qayta efirlanish reaksiyasi jarayoni: A eritma ishqoriy katalizator va yog'lar reaksiya kolbasiga solindi. Qaytarma sovutkichga ulangan kolba magnitli aralashtirgich bilan 2 soat davomida 60-65° C haroratda aralashtirilib turildi. Reaksiya vaqt tugagandan so'ng, aralashma ajratgich voronkaga o'tkazilib 24 soat davomida xona haroratida efir va glitserin fazasi ajralishi uchun qoldirildi. Reaksiya jarayonida hosil bo'lgan metil efirlar ortiqcha metanol, katalizator va glitserin distillangan suv bilan yuvish orqali tozalandi. Ajratkich voronkaga distillangan suv quyildi va suvning to'liq qavat hosil qilib ajralishiga 24 soat vaqtga qoldirildi. So'ngra tepa qismi alohida ajratib olindi va suvdan quritildi. Yog' kislotosi metil efirlari sintez qilingandan so'ng, olingan metil nisbati asosida yog'larni biodizelga aylanish nisbati aniqlandi va biodizel mahsulot 89% ekanligi aniqlandi. Hosil bo'lgan yog' kislolarining metil efirlari miqdoriy tahlil qilish uchun u n-geksanda 1/100 nisbatda suyultirildi va gaz suyuqlik xromatografiyasi tahlillari amalga oshirildi[8].

O'simlik moylari tarkibidagi yog' kislotalari xromatografik tahlil kilish sharoitlari quyidagicha:

Xromatograf qurilmasi – 7890 Agilent Technologies (AQSH)

Detektor – alangali ionizatsion detektor (PID, FID)

Kolonka – kapillyar kolonka (SR-Sil 88, 100m)

Termostat harorati (gradiyent) - 100 OS (5min), 100-220 OS (35min), 220 OS (50min). N2 okim tezligi – 30 ml/min, N2 okim – 3.0 ml/min, xavo okim – 300 ml/min

Olingan natijalar va ularning muhokamasi. Pereeterifikatsiya reaksiyasini xona haroratida va undan yuqori haroratlarda olib borish mumkin [10-11]. Yuqori haroratda fazalarni ajratish darajasi pasayadi va reaksiya tezligi oshadi, shuningdek, maksimal konversiyaga erishish uchun zarur bo'lgan vaqt kamayadi [12-13]. Biroq, agar yetarli vaqt berilsa, atrof-muhit haroratida ham reaksiya deyarli yakunlanishi kuzatildi [14]. 2 Soatlik reaksiyadan so'ng katalizator yordamida o'simlik moylaringin pereeterifikatsiya reaksiyasi hosildorligi 89% (65 °C da) va 71,74% (25 °C da) ni tashkil etdi. 65 °C da 3 soat. Reaksiyaning tugallanishi TSX tomonidan aniqlandi.

Navoiy viloyati hududida yetishtirilgan achchiq bodom (*Amygdalus bucharica*) va Qoraqalpog'iston Respubliasida yetishtirilgan paxta chigit (*Gossypium hirsutum*) o'simliklari urug'laridan 300g dan keltirildi va sovuq presslash usuli orqali ulardan yog'lar ajratib olindi.

O'simliklardan ajratib olingan yog' kislolarining tarkibini aniqlash maqsadida ularni gaz-suyuqlik xromatografiyasi usuli asosida ularning tarkibidagi yog' kislotalari o'zida 36 ta yog' kislolarining sis-trans izomerlari tutgan standarti (kolonkada ushlanish vaqtiga va cho'qilarning maydonlari)ga nisbatan solishtirish asosida taxlil kilindi. Olingan natijalar 1-2 jadvalda keltirib o'tildi.

Navoiy viloyati hududida yetishtirilgan achchiq bodom (*Amygdalus bucharica*) o'simligi urug'i tarkibidan ajratib olingan yog' ining yog' kislotalari tarkibini taxlil qilish natijalari 1-jadvalda keltirilgan va achchiq bodom (*Amygdalus bucharica*) o'simligi yog' i tarkibida 22 ta yog' kislotalari mavjudligi ko'rindi.

1-jadval

Achchiq bodom (*Amygdalus bucharica*) yog' ining erkin yog' kislota tarkibi

Karbon kislotalar nomi	Uglerod soni	maydoni %	Karbon kislotalar nomi	Uglerod soni	maydoni %
Kaprin kislota	C10:0	0,01±0,005	Olein kislota	C18:1	47,30±0,737
Laurin kislota	C12:0	0,05±0,008	Stearin kislota	C18:0	0,76±0,028
Miristin kislota	C14:0	0,05±0,011	Araxin kislota	C20:0	0,01±0,002
Pentadekan kislota	C15:0	0,001±0,0002	Gadolein kislota	C20:1	0,21±0,004
Palmitin kislota	C16:0	6,31±0,373	Geneykohalqa kislota	C21:0	0,01±0,001
Geptadeken kislota	C17:1	0,27±0,021	Eykozadiyen kislota	C20:2	0,08±0,003

Geptadekan kislota	C17:0	0,03±0,004	Dokozan kislota	C22:0	0,01±0,002
γ-Linolen kislota	C18:3	0,04±0,001	Eykozatryien kislota	C20:3	0,01±0,0028
α-Linolen kislota	C18:3	0,01±0,005	Trikozan kislota	C23:0	0,47±0,014
Linolidat kislota	C18:3	2,61±0,143	Sis-eykozatetrayen kislota	C20:4	0,02±0,005
Linoleat kislota	C18:2	42,11±0,571	Lignotserin kislota	C24:0	0,02±0,003
Umumiy yog' kislotalarning miqdori					100%

Ana shu kislotalarning asosiy qismi mono va poli to'yinmagan yog' kislotalari tashkil qilishi aniqlandi. Bulardan: olein ($47,30\pm0,737\%$), Linoleat kislota ($42,11\pm0,57\%$), Linolidat kislota ($2,61\pm0,14\%$) va to'yinmagan kislota palmitin ($6,31\pm0,37\%$) kislotalari tashkil etishi aniqlandi. Ammo ushu olingan natijalar adabiyotdagi Mexmet va boshqalar [9] tomonidan olingan natijalardan yog' kislotalar miqdori va sifati farq qilishini ko'rsatdi, Jumladan olein 15%, linolidat 10% va palmitin 1.3% ga farq kilishi aniqlandi. Bu ham o'z navbatida achchiq bodom tarkibidagi yog' kilitalarining miqdori o'simlikning o'sish sharoitiga bogliq bo'lishini ko'rstadi.

Ishimizning keyingi bosqichida Qoraqalpog'iston Respubliasida yetishtirilgan paxta (*Gossypium hirsutum*) o'simligi chigiti tarkibidan ajaratib olingan yog' taxlili amalga oshirildi. Tahlil natijalari 3 marta takrorlandi va o'rtacha qiymatlari keltirib o'tildi.

Paxta chigiti moyining kimyoiy tarkibi juda boy. Ushbu mahsulot palmitin, oliyen, stearin, arakidoni, va linolein yog' kislota tarkibi bilan ajralib turadi. Bularning barchasi ushu mahsulotni tibbiy maqsadlarda ishlatalish imkonini beradi. Paxta (*Gossypium hirsutum*) chigiti tarkibida to'yinmagan yog' kislotalar umumiy 63% ni, to'yinmagan yog' kislotalar 36% ni tashkil kiladi. Palmitolein kislota ($0,97994\pm0,003$), linoleat kislota ($46,01471\pm0,0041$) va olein kislota ($16,18068\pm0,001$), miristin kislota ($6,23097\pm0,2$), palmitin kislota ($26,89727\pm0,194$) va stearin kislota ($4,06525\pm0,003$) borligi anqlandi. Adabiyot ma'lumotlari bilan solishtirilganda paxta chigiti yog'i yong'oq, bodom o'simligi yog'lariga o'xshash tarkibiga ega ekanligi ma'lum bo'ldi, 2-jadvalda berilgan[10].

2-jadval

Paxta chigiti (*Gossypium hirsutum*) yog'ining erkin yog' kislota tarkibi

Karbon kislotalar nomi	Uglerod soni	maydoni %	Karbon kislotalar nomi	Uglerod soni	maydoni %
Miristin kislota	C14:0	6,23097±0,2	Olein kislota	C18:1	16,18068±0,001
Palmitin kislota	C16:0	26,89727±0,194	Stearin kislota	C18:0	4,06525±0,003
Palmitolein kislota	C16:1	0,97994±0,003	Araxin kislota	C20:0	0,0219±0,0051
Geptadekan kislota	C17:0	0,02618±0,007	Geneykohalqa kislota	C21:0	0,04529±0,007
γ-Linolen kislota	C18:3	0,01588±0,006	Eykozatryien kislota	C20:3	0,04491±0,0061
α -Linolen kislota	C18:3	0,01492±0,002			
Linoleat kislota	C18:2	46,01471±0,0041	Lignoserin kislota	C24:0	0,03094±0,0091
Umumiy yog' kislotalarning miqdori					100%

Xulosa. Shunday qilib, katalizator sifatida NaOH yordamida pereeterifikatsiya reaksiysi yuqori samaradorlik bilan amalga oshirildi.

Tahlil kilingan achchiq bodom (*Amygdalus bucharica*) va paxta chigiti (*Gossypium hirsutum*) o'simliklari urug'larini tarkibidan ajratib olingan yog' larning yog' kislota tarkibi gaz-suyuqlik xromatografiyasi usuli asosida sifat va miqdorini taxlit qilindi va adabiyotdagi natijalar bilan solishtirildi, natijada yog' kislotalarining tarkibi o'simliklarning o'sish xududlariga, tuproq tarkibi, iqlim sharoitlariga mos ravishda miqdor va sifat jihatidan o'zaro farq qilishi ko'rsatib berildi.

ADABIYOTLAR

1. Ayhan Demirba, Biomass resource facilities and biomass conversion processing for fuels and chemicals, 2001; 42: 1357-1378.
2. Jon Van Gerpen, Biodiesel processing and production, University of Idaho, Moscow, ID 83844, USA, Fuel Processing Technology, 2005; 86: 1097–1107.
3. Gopinath A., Sukumar Puhan and G.Nagarajan, "Effect of Unsaturated fatty acid esters of biodiesel fuels on combustion, performance and emission characteristics of a DI diesel engine" International Journal of Energy and Environment, Vol. 1, Issue 3, 2010.pp. 411-430.
4. Klass L. D., Biomass for Renewable Energy, Fuels and Chemicals, Academic Press New York 1998; 1-2.
5. Md A Hossain, Shabab M Chowdhury, YaminRekhu, Khandakar S. Faraz, and MonzurUl Islam, Biodiesel from Coconut Oil: A Renewable Alternative Fuel for Diesel Engine, World Academy of Science, Engineering and Technology, 2012; 68: 1289-1293.
6. M Thirumurugan, V M Sivakumar, A Merly Xavier, D Prabhakaran, and T Kannadasan, Preparation of Biodiesel from Sunflower Oil by Transesterification, International Journal of Bioscience, Biochemistry and Bioinformatics, 2012; 2:441-444.
7. Singh S.P., Dipti Singh, Biodiesel production through the use of different sources and characterization of oils and their esters as the substitute of diesel: A review, J. of Renewable and Sustainable Energy Reviews 2010; 14: 200–216.
8. Rathod N. P., Lawankar S. M., "Comparative Study on use of biodiesel (Methyl ester Kusum oil) and its blends in direct injection CI engine" International Journal of Engineering Technology and Advanced Engineering, Vol. 3, Issue 9, Sep.2013.
9. Салиева Г.Б., Холиков Т.С., Таушуплатов Ф.Н., Очилов Ш.Э., Матчанов А.Д., Ковок (*Cucurbita moschata*), кунжут (*Sesamum indicum L.*), зайтун (*Olea europaea*) ўсмилклари ёғ кислота таркибини аниқлаш: Ж. ДАН 2022; 5:72-77.
10. Aranda D.A.G., Santos R.T.P., Tapanes N.C.O., Ramos A.L.D., Antunes O.A.C., Catal. Lett. 122 (2008) 20-25
11. Refaat A.A., Attia N.K.,Sibak H.A., El Sheltawy S.T., El Diwani G.I., Int. J. Environ. Sci. Tech. 5 (2008) 75-82
12. Lotero E., Liu Y., Lopez D.E., Suwannakarn K., Bruce D.A., Goodwinn J.G., Ind. Eng. Chem. Res. 44 (2005) 5353-5363
13. Refaat A.A., Int. J. Environ. Sci. Tech. 7 (2010) 183-213
14. Du Y. Wu, W., Zeng J., Liu D., Biocatal. Biotransform. 22 (2004) 45-48
15. Özcan M.M., Matthäus B., Aljuhaimi F, Islam A., Ahmed M., Ghafoor K., Elfadil E, Babiker, Magdi A. Osman, Mustafa A. Gassem and Hesham A.S. Alqah. Effect of almond genotypes on fatty acid composition, tocopherols and mineral contents

and bioactive properties of sweet almond (*Prunus amygdalus* Batsch spp. *dulce*) kernel and oils. *J. Food Sci Technol.* 2020. pp. 1-11.

16. Gopal BV, Sridevi V, Sarma AJN and Rao PV. Processing and Characterization of Cotton Seed Methyl Ester. *Austin Chem Eng.* 2015; 2(2): 1020.



Shavkatjon SULTONOV,

Navoiy davlat pedagogika instituti professori, PhD

E-mail: sultonovshavkat661@gmail.com.

Kurshid XOLOV,

Navoiy davlat pedagogika instituti katta o'qituvchisi

E-mail: khurshid.kholov.84@mail.ru

Muxayyo ORIPOVA,

Navoiy davlat pedagogika instituti magistiranti

E-mail: sultonovshavkat661@gmail.com.

Buxoro davlat universiteti prof., k.f.d M.Amonov taqrizi asosida

READY TO ACTIVATE CLAY POWDERS TO INCREASE THE SORPTION CHARACTERLSH

Annotation

Currently, there are different layers in the world in bleaching clay deposits that are natural or activated to recycle waste and recover their oils. The development of modern electrochemical and electrophysical methods that allow the activation of natural mineral sorbents is one of the promising results. A number of large deposits rich in Natural Clay and natural minerals with different selectivity and sorbic properties are also found in Uzbekistan.

As a result of cleaning the oil fractions from tar substances, the color of the oils changes-they become clearer (brighten). The loss (separation) of tar substances and short side-chain polycyclic Arenes ensures that the coking of oils decreases and the viscosity index increases.

Key words. Paligorskite clay powder, sorption property, structural structure sulfuric acid, grinding, adsorbent, activation.

ПОДГОТОВКА ГЛИНЯНЫХ ПОРОШКОВ К АКТИВАЦИИ ДЛЯ ПОВЫШЕНИЯ СОРБЦИОННЫХ СВОЙСТВ

Аннотация

В настоящее время в мире существует множество месторождений отбеливающей глины, естественных или активируемых для переработки отходов и восстановления их нефти. Одним из перспективных результатов является разработка современных электрохимических и электрофизических методов, позволяющих активировать природные минеральные сорбенты. В Узбекистане также много крупных месторождений природных глин и природных минералов, обладающих различной селективностью и сорбционными свойствами.

В результате очистки маслянистых фракций от смолистых веществ изменяется цвет масел-они становятся прозрачными (блестящими). Потеря (разделение) смолистых веществ и полициклических аренов с короткой боковой цепью обеспечивает снижение коксусемости масел и повышение индекса вязкости.

Ключевые слова. Порошок палигорской глины, сорбционное свойство, структурное строение серная кислота, дробление, адсорбент, активация.

SORBSION XUSUSIYATINI OSHIRISH UCHUN GIL KUKUNLARINI FAOLLASHGA TAYYORLASH

Annotatsiya

Hozirgi kunda dunyoda chiqindilarni qayta ishlash va moyalarini qayta tiklash uchun tabiiy yoki faollanadigan oqartiruvchi gil konlari turli xildagi qatlamlar mayjud. Tabiiy mineral sorbentlarni faollashtirishga imkon beradigan zamonaviy elektrokimyoviy va elektrofizik usullarni ishlab chiqish istiqbolli natijalardan biridir. O'zbekistonda ham turli selektivlik va sorbsion xossalarga ega bo'lgan tabiiy gil va tabiiy minerallarga boy qator yirik konlari ham ko'plab uchraydi.

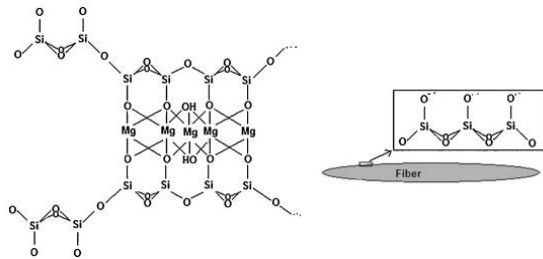
Moyli fraksiyalarni smolali moddalaridan tozalash natijasida moylarning rangi o'zgaradi-ular tiniqlashadi (yorqinlashadi). Smolali moddalar va qisqa yon zanjirli polisiklik arenlarning yo'qolishi (ajratilishi) moylarning kokslanishi kamayishini va qovushqoqlik indeksini oshishimi ta'minlaydi.

Kalit so'zlar: Paligorskite gil kukuni, sorbsion xususiyat, strukturaviy tuzilish sulfat kislota, maydalash, adsorbent, faollantirish.

Kirish. Oqartiruvchi gildan foydalanish, asosan, ushbu adsorbentlarni ishlab chiqish va sanoat tomonidan ishlab chiqilgan karerlardan regeneratsiya zavodlariga yetkazib berishdagi qiyinchiliklar tufayli to'sqinlik qilinadi.

Biroq, ulardan keng qo'llanilishi ularni qayta ishlashning samarali usullarining yo'qligi va yuqori qismini faollashtirish qobiliyatining cheklanganligi sababli, hozirgi vaqtida qimmatbaho gil kukunli adsorbent o'rninga mahalliy arzon faollashtirilgan adsorbentni turli sohalarda foydalanish ishlab chiqarish uchun asos bo'lib qolmoqda. Bu esa yetarli darajada eksperimentlar o'tkazilmaganligi sababli qo'llanilib kelayotgan sorbentlarni o'rnnimi bosa olmayapti [1-3].

Bugungi kunda o'simlik yog'larini tozalash (oqartirish) uchun faollantirilgan gil kukunlarini chet el (Pokiston, Eron, Xitoy) mamlakatlaridan qimmatbaxo narxlardan olib kelinmoqda. Maqsadimiz Respublikaning valyuta zaxirasini tejash uchun mahalliy xomashyolar asosida samarali bo'lgan sorbentlar ishlab chiqarish hisoblanadi. Quyilgan maqsadni amalga oshirishda bir necha bosiqchdag'i vazifalarni bajarish lozim. Bunday vazifalardan biri sorbentlarni olish uchun faollashga tayyorlash hisoblanadi. Sorbsion xususiyatli gil kukunlarini strukturasini quyidagi 1- rasmda ko'rsatilgan [2, 9, 10].



1-rasm. Sorbsion xususiyatlari gil kukunlarini strukturasini

Sorbentlar yuqori faoliyka ega bo'lishi kerak, ya'ni belgilangan tozalash darajasiga erishish uchun moy hajmi birligiga sarflanadigan sorbent miqdori qancha kam bo'lsa, uning faoliik daroji shunchalik yuqori bo'ladi. Bu ko'rsatkich muhim ahamiyatga ega, chunki sorbent moyning bir qismini o'zlashtiradi, bu oxir-oqibatda rafinatsiya jarayonida yo'qotishlar bilan bog'liq. Yog' yo'qotilishini imkon qadar kamaytirish uchun sorbentlar yog'ning past singishiga ega bo'lishi kerak. Bu ko'rsatkich sorbentning og'irligiga nisbatan foiz sifatida ifodalanadi. Smolali moddalar va to'yinmagan uglevodorodlarning yo'qolishi termoinksidlovchilik imkoniyatini sezilarli darajada oshiradi. Kislotali birikmalardan tozalash korroziyalanish faolligini kamaytiradi, moylar tarkibidan qattiq uglevodorodlarning ajratilishi esa qotish haroratining pasayishiga olib keladi.

Asosiy qism. O'simlik moylarini tiniqlashtirish uchun sorbentlar qo'llaniladi. Sorbentlarni turlari xilma – xil bo'ladi. Olish uchun eng afzal usullaridan biri gil kukunlarini to'g'ridan –to'g'ri faollash hisoblanadi. O'simlik yog'laridan biri bo'lgan paxta yog'larini tozalashda tabiiy holdagi paligorskitali gil kukunlari bilan ishlov berilganda juda ham yaxshi natijaga ega bo'lganligi aniqlangan. Bunday gil qatlamlar asosan suv bilan ko'plab yuvilishi kerak. Suv bilan yuvilishi natijasida gil tupoqlar tozalanadi va iste'mol uchun ishlatiladigan yog'lar uchun bemalol qo'llanilsa bo'ladi. Quyidagi keltirilgan jadvalda paxta yog'ining ranglarini necha birlik tushirilgani va qo'lansa hidini yo'qolgani keltirib o'tilgan.

Jadval

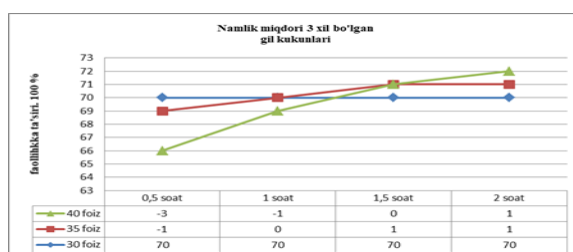
Qizil rangi 16, ko'k rangi 2 ga teng bo'lgan, qo'lansa hidli paxta yog'iga qo'llanilganda gil kukunlarini qiyosiy ko'rsatgichlari

T/R	Gil kukunlari	Qizil rangi necha birlikka tushgan	Ko'k rangi necha birlikka tushgan	Hidi
1	Yulilgan qatlamdagagi paligorskitali gil	10	0,5	Juda ham kam qo'lansa hid qolgan
2	Yuvilmagan qatlamdagagi paligorskitali gil	14	1,5	Juda ham ko'p qo'lansa hid qolgan
3	Yuvilgan qatlamdagagi paligorskitali gil ni harorat bilan qayta ishlov berilganda	8	0,0	Qo'lansa yo'qolgan, o'rninga yoqimli hid kelishi

Yuqorida keltirib o'tilgan gil kukunlarini kislota bilan ishlov berib faollantirilsa ham sorbentlik xossasi deyarli o'zgarmaydi. Shuningdek, qayta ishlov berilgan bunday gillar tozalash uchun qo'llash jarayonida bo'kish hodisisi sodir bo'lib hajmi kattalashib ketganligini kuzatishimiz mumkin. Sorbsion xususiyatlari gil kukunlari tarkibi va tuzilish strukrurasiga qarab bir qancha turlari mavjud. Xomashyoni faollash uchun asosan kislota ta'sirida sorbentlik xossasini oshirishga aytildi. Faollashgacha bo'lgan jarayon ham adsorbentlarni sifatiga bir muncha ta'siri borligi aniqlangan [4-7].

Gil tuproqlarini qayta ishlov berish uchun avvalo gil konlaridagi qatlamlarni to'g'ri tanlay olish lozim. Har bir qatlamlardagi sorbentlik xususiyatlari bo'lgan tuproqlar o'zgarishi mumkindir. Konlardan olib kelingan katta bo'lakli gillar maydalagich (drobelka) orqali kichik bo'laklarga maydalanadi. Maydalangan bo'laklar bolg'a yoki sharli tegirmondan 0,001–0,05 mm daraja kattaligidagi kukun bo'lguncha maydalanadi. Kukun o'lchami qanchalik kichik bo'lsa sorbsion xossasi oshishga ya'ni to'liq faollanishi uchun imkon yaratilishi mumkin. Olingen gil kukunlarini faollashda namligi yuqori bo'lganligi maxsulotni olishda kutilgan natijaga erishib bo'lmaydi. Buning uchun havoli quritgichlar orqali quritilib keyin faollashga to'g'ri keladi. Quritish jarayonlari kukunlarni suv bilan ta'sirlanishidan qanaqa birikmalar hosil qilganligini e'tiborga olib 100 – 220 gradus 0,5 – 1,5 soatgacha qizdiriladi. Gil kukunlari tarkibida qo'shimcha moddalar ko'p bo'lsa, ularni ajratib tozalash uchun yuviladi. Paligorskitali gil kukunlarning qatlami o'zgarishi bilan tarkibi ham o'zgaradi. Sorbsion xususiyatlari kukunlarni barchasi ham kislota eritmasi bilan shiddali reaksiyaga kirishmaydi. Bunda gil kukunlarini birinchchi yuqoridagi ma'lumotlarga asoslanib quritib namligini yo'qotib keyin kislota eritmasi bilan aralashtirish kerak bo'ladi [3,5].

Navoiy viloyati Navbahor tumanidagi konidan olingen paligorskitali gil kukunlarini faollashdan oldin namlik miqdori aniqlanadi. Suv miqdorini aniqlashda gidratlar yoki kristalgidratlar holatida ekanligi ham aniqlanadi. Quyidagi 2-rasmda paligorskitali gil kukunni sorbsion xossasiga quritish va uning vaqtini ta'sirini kuzatishimiz mumkin.



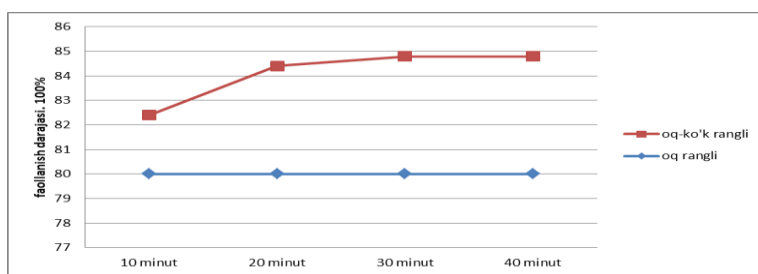
2-rasm. Paligorskitali gil kukunni 110 gradus temperaturada quritish haroratini sorbsion xossasiga ta'siri.

Yuqoridagi keltirilgan ma'lumotlarda gil kukunlarning o'lchami va uning tozaligi faollanishiga juda katta ta'sir qilishi ekanligiga xulosa qilindi. Gil kukularini sorbentlik xossasini oshirishda ya'ni, faollantirishda kislota eritmasini tayyorlanishiga ham bog'liq. Suvga sulfat kislotani qanaqa tartibda quyish yoki eritmasini tayyorlash ko'plab adabiyotlarda keltirib o'tilgan. Biz faqatgina gil kukunlarini eritmasini tayyorlashga juda ehtiyyotkor bo'lish zarur. Chunki, paligorskitali gil kukunlari kislota bilan shiddatli reaksiyaga kirishadi. Shuning uchun, 30% li kislota eritmasini tayyorlash kerak bo'lsa, eritma foizini yuqoriqoq

tayyorlash kerak. Masalan, 1 kg gil kukuniga 2 litr 30 foizli kislota eritmasi aralashsirish o'rniغا 1 litr 60% li kislota eritmasi quyiladi. Birinchi 1litr suvni 1 kg gil kukuniga aralashsirib eritiladi va so'ng kislota eritmasi quyiladi.

Har bir gil kukunlarining o'ziga xos tarkib va strukturaga ega hisoblanadi. Paligorskili gil kukunlarining ham tarkibi va strukturasini o'zgarmas bo'lishi ma'lum. Gil tuproqlari qatlamida bir xil tarkibli bo'lmanligini ya'ni, turli xildagi kukunlardan iboratligi uchun xossalari ham o'xshamasligini kuzatishimiz mumkin ekan. Bu bilan paligorskita xos bo'lga xossani butun hajmi bo'yicha namoyon qilmasligini bilish mumkin. Kislota eritmasi bilan qanchalik shiddatlari reaksiyaga kirishmasa bunday gil kukunlari tarkibida paligorskili gil kukunlari foizi kamroq uchrashi ma'lum. Ko'plab tajribalar o'tkazish natijasida katta bo'lakdagi o'lchamli gillar qattiqroq bo'lsa kislota eritmasi bilan shiddatiroq reaksiya borishi aniqlandi. Gil kukunlari strukturasida ko'proq faol metallardan tashkil topgan bo'lsa shiddatiroq borishi hamda strukturasini tezda buzilib sorbentlik xossasini yomonlashadi.

Pakigorskitali gil kukunlarini oq rangdagi kukunlariga kislota eritmasiga yuqoridagi keltirilgan tartibda faollantirish jarayoni olib borilsa maqsadga muvofiq bo'ladi. Agar rangi oq-ko'k rangda bo'lsa faollantirish eritmasini to'g'ridan – to'g' quyishi mumkin. Bunday xolda aralashsirishda faollanadigan kukunlariga quritish bosqichlarini amalga oshirish mumkin bo'ladi. Quyidagi 3-rasmda kislota eritmasini paligorskitali oq va oq-ko'k rangdagi gil kukunga ta'siri orqali faollanish natijasini ko'rish mumkin.



3-rasm. Kislota eritmasi bilan paligorskitali oq va oq-ko'k rangdagi gil kukunlariga ta'siri orqali faollanishi

Oqartirish jarayonning asosiy vazifasi peroksidlar va ikkilamchi oksidlanish mahsulotlarini olib tashlashdir. Bundan tashqari pigmentlar va har qanday tizimli saqich vasovning keramikasi olib tashlanadi. Oqartirish jarayoni bug'azotli qatlama ostida, vakuumda yoki ochiq idishda amalga oshiriladi. Vakuum yog'larni past haroratda quritish, gildan namlikni yo'qotish va havo kislordi bilan aloqa qilmaslik kabi afzalliklarni beradi. Buning sababi shundaki, faollashtirilgan gil kukunlari yuqori haroratda kislordi ishtirokida oksidlanish uchun katalizator vazifasini bajarishi mumkin.

Xulosa. Oqartiruvchi gil-bu tog' jinslarining (bazaltlar, vulqon shlaklari va kullari, shuningdek har xil aralashmalar) parchalanishi mahsulotidir va ularning suv, karbonat angidrid va boshqa omillar ta'siridagi ob-havosi. Suv va unda erigan moddalarning otilib chiqqan tog' jinslariga uzoq vaqt ta'sir qilishi bilan ishqorlar, yer gidrosidi va kislotali temir toshlardan chiqariladi. Natijada, sezilarli sorbsiya xususiyatlari ega bo'lgan bo'shashgan va g'ovakli tuzilishdagi jinslar oraliq hosil bo'ladi.

Olib borilgan eksperimentlar o'tkazish natijasidan shunday xulosa qilish mumkin: kislota bilan faollashdan oldin gil kukunlarini rangiga, namlik darajasiga hamda kislota eritmasini tayyorlashga e'tibor qaratilishi juda ham muhim sanalar ekan [8-11].

ADABIYOTLAR

1. Sobirov B., Sultonov Sh., Xolov X. Exploitational Effects On Physical And Chemical Processing And Cleaning Of Motor Oils Used In Cars. Solid State Technology Volume: 63 Issue: 6 Publication Year: 2020.
2. Султонов Ш., Холов Х. Чикинди автомобил мотор мойларини физик-кимёвий тозалашда эксплуатациян таъсир. Илм фан ва техниканинг ривожланишида Инноватсион ёндошувлар Ўзбекистон Республикаси Олий ва ўрта маҳсус таълим вазирлик миқёсидаги илмий –амалий онлайн –конференцияси Материаллари Навоий 2020.
3. Собироев Б., Султонов Ш., Холов Х.. Методика повышения адсорбционных свойств почвы палыгорскитной глины Universum: технические науки Выпуск: 2(83) Февраль 2021 Часть 3 Москва 2021
4. Султонов Ш., Холов Х., Сайимова Д. Палигорскитни-адсорбсион хоссасига кислота концентратсиаси ва фаоллаштириш методикасининг таъсири “Кимё-технология фанларининг долзарб муаммолари” мавзусидаги Халқаро олимлар иштирокидаги Республика илмий-амалий айнукумани 2021 йил 10-11 март
5. Султонов Ш., Холов Х., Зайнiddинова Г. Палигорскитни-адсорбсион хоссасига кислота билан фаоллаштириш жараёни оркали таъсири. “Табиий фанларнинг долзарб масалалари” мавзусида II –халқаро илмий назарий конференцияси. Нукус, 2021 йил 14-15 май.
6. Usman M.A., Ekwueme V.I., Alaje T.O., and Mohammed A.O. Characterization, Acid Activation, and Bleaching Performance of Ibese Clay, Lagos, Nigeria. International Scholarly Research Network. ISRN Ceramics. Volume 2012, Article ID 658508, 5pages. doi:10.5402/2012/658508.
7. Sultonov Sh., Xolov X., Sayimova D., Influence of acid concentration and activation method on paligorskite adsorption properties Republican scientific-practical conference with the participation of international scientists on "Actual problems of chemical-technological sciences" March 10-11, 2021
8. Sultonov Sh., X. Xolov, Zayniddinova G. Effect on paligorskite-adsorption property through acid activation process. II International Scientific Theoretical Conference on "Actual Issues of Natural Sciences". Nukus, 2021 May 14-15.
9. Jianxi Zhu^{a,*}, Ping Zhang^{a,b}, Yuebo Wang^c, Ke Wen^{a,b}, Xiaoli Su^{a,b,d}, Runliang Zhu^{a,b}, Hongping He^{a,b}, Yunfei Xi^{e,*} Effect of acid activation of palygorskite on their toluene adsorption Behaviors. Applied Clay Science
10. Chen, H., Zhao, Y.G. & Wang, A.Q. (2007) Removal of Cu(II) from aqueous solution by adsorption onto acid-activated palygorskite. *Journal of Hazardous Materials*, 149, 346–354. CrossRef Google Scholar PubMed
11. Chen, T.H. (2003) Nanometer scale mineralogy and geochemistry of palygorskite clays in the border of Jiangsu and Anhui provinces. PhD dissertation, pp. 103-105. Hefei University of Technology, China. Google Scholar



Шахзод ТАВАШИОВ,
Каршинский инженерно-экономический институт
Доцент кафедры химической технологии
E-mail: t_shahzod@mail.ru

на основе отзыва доцента КИЭИ, PhD Росилов М.С.

STUDYING THE PROCESS OF OBTAINING ZINC NITRATE FROM SECONDARY ZINC RAW MATERIALS

Annotation

The results of studies on the production of zinc nitrate from waste zinc catalysts are presented. The waste zinc catalysts contains 74.55% ZnO. The influence of technological factors on the degree of zinc extraction from the waste zinc catalysts by nitric acid has been investigated. The optimal parameters of the process have been determined. The maximum degree of zinc extraction is observed at an acid rate of 120%, and a nitric acid concentration of 30%. At the same time, the degree of zinc extraction reaches 91.18%. An increase in the duration of the process from 1 to 3 hours increases the degree of zinc extraction from 25.47% to 91.18% with other constant parameters. An increase in temperature from 55 to 95 °C contributes to an increase in the degree of zinc extraction to 91.18%.

Keywords: Waste zinc catalysts, temperature, nitric acid, degree of extraction, time, zinc oxide.

IKKILAMCHI RUXLI XOMASHYOLARDAN RUX NITRAT OLISH JARAYONINI O'RGANISH

Annotatsiya

Tadqiqotlar natijalari ko'ra, rux nitrati chiqindi ruxli katalizatorlardan olingan. Chiqindi ruxli katalizatorlar tarkibida ZnO 74,55% ni tashkil etadi. Chiqindi ruxli katalizatorlardan ruxni nitrat kislota bilan ajratib olish darajasiga texnologik omillarni ta'siri o'rGANildi. Jarayonning optimal parametrлari aniqlandi. Rux ajralishining maksimal darajasi nitrat kislota normasi 120% va konsentratsiyasi 30% bo'lganda kuzatildi. Shu bilan birga ruxni ajralish darajasi 91,18% ga etdi. Jarayonning davomiyligini 1 soatdan 3 soatgacha oshirilganda qolgan doimiy ko'rsatkichlari bilan birga ruxni ajralish darajasini 25,47% dan 91,18% gacha oshirdi. Haroratni 55 dan 95°C gacha ko'tarilishi rux ajralish darajasini 91,18% gacha oshirishga yordam berdi.

Kalit so'zlar: Ishlatilgan ruxli katalizator, harorat, nitrat kislota, ajralish darajasi, vaqt, rux oksidi.

ИЗУЧЕНИЕ ПРОЦЕССА ПОЛУЧЕНИЯ НИТРАТА ЦИНКА ИЗ ВТОРИЧНЫХ ЦИНКОВЫХ СЫРЬЯ

Аннотация

Приведены результаты исследований по получению нитрата цинка из отходов цинковых катализаторов. Отходы цинковых катализаторов содержат 74,55% ZnO. Исследовано влияние технологических факторов на степень извлечения цинка из отходов цинковых катализаторов азотной кислотой. Определены оптимальные параметры процесса. Максимальная степень извлечения цинка наблюдается при содержании нормы кислоты 120% и концентрации азотной кислоты 30%. При этом степень извлечения цинка достигает 91,18%. Увеличение продолжительности процесса с 1 до 3 часов увеличивает степень извлечения цинка с 25,47% до 91,18% при остальных постоянных показателях. Повышение температуры с 55 до 95 °C способствует увеличению степени извлечения цинка до 91,18%.

Ключевые слова: Отработанные цинковые катализаторы, температура, азотная кислота, степень извлечения, время, оксид цинка.

Введение. Концепция развития Республики Узбекистан предусматривает подъем промышленности на качественно новый уровень, дальнейшую интенсификацию производства на базе глубокой переработки использованных сырьевых ресурсов, освоение выпуска новых видов продукции.

Одним из таких сырьевых ресурсов являются отработанный цинковый адсорбент, переработка которых позволит получать широкую гамму ликвидных, экспортноориентированных и импортозамещающих продуктов. К таким видам продукции относятся нитрат цинка, оксид цинк, цинковые белила, адсорбенты.

Оксисоцинковые адсорбенты предназначены для тонкой очистки природного газа от сернистых соединений. Отработанные адсорбенты заменяются свежими после насыщения серой. На единовременную загрузку аппаратов сероочистки в химической промышленности потребуется сотни тонн окисноцинковых адсорбентов. Адсорбенты выгруженные из аппаратов являются отходами производства [1, с. 152].

На предприятиях азотной промышленности Узбекистана из-за отсутствие переработки накопилось более 1000 тонн отработанных цинковых адсорбентов марки ГИАП-10.

Обзор литературы. Из литературного обзора испытания по растворению отработанного поглотителя в азотной кислоте проведены на установке, состоящей: из реактора, обратного холодильника, эжектора и делительной воронки. В реактор встроена решетка, разделяющая его на две зоны. В верхнюю зону на решетку загружали заданное количество отработанного гранулированного поглотителя ГИАП-10 и до верхнего уровня поглотителя заливали водой. Подачу азотной кислоты с массовой долей 56% осуществляли из делительной воронки. Циркуляцию осуществляли с помощью эжектора. Расчетное количество кислоты подавали медленно в течение 2 час. За счет подачи воздуха в эжектор, жидкость из нижней части реактора поднималась в верхнюю часть и разбрзывалась над слоем поглотителя. В реакторе поддерживали температуру 80-90°C. По окончанию растворения сливали из реактора раствор азотнокислого цинка и

выгружали нерастворимый остаток. В растворе азотнокислого цинка, предварительно отфильтрованного от графита, определяли содержание азотнокислого цинка, сульфата цинка и азотной кислоты. Сера из отработанного поглотителя при растворении в 30%ной HNO_3 при 70-80°C полностью остается в растворе и нерастворенном осадке. Растворение циркулирующим потоке жидкости интенсифицирует процесс извлечения ZnO при этом достигается 80%ный степень перехода ZnO в раствор.

Извлечение цинка из отработанных поглотителей проводили 35% азотной кислотой кипячением при температуре 100°C, при соотношение Т:Ж = 1:5, в течение 1 часа. После охлаждения и отделения нерастворимого остатка получены растворы нитрата цинка с содержанием 531,0 g/dm³ и 461,0 g/dm³, соответственно, для поглотителей с АО «Максам-Чирчик» и с АО «Ферганаазот» [2, с. 89].

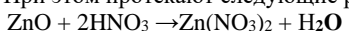
Методы исследований. Изучения состава отхода показалось что, основными окислами, входящими в состав отработанного поглотителя ГИАП-10, являются: ZnO , S, C, MgO , в небольшого количества примеси Al_2O_3 , CaO и другие (табл. 1)

Таблица-1

Химический состав исходного использованного поглотителя ГИАП-10

№	Химический состав, масс. %					
	ZnO	S	C	MgO	Al_2O_3	CaO
1	74,55	11,83	6,37	5,78	0,61	0,43
2	76,71	11,23	5,91	5,02	0,55	0,41
3	78,83	10,07	4,88	4,94	0,57	0,49

Из существующих способов получения нитрата цинка для условий нашей Республики наиболее приемлемым является кислотный метод. Поэтому наши исследования направлены на получение нитрата цинка из использованного цинкового сырья кислотным выщелачиванием. При этом протекают следующие реакции:



Для исследований в лабораторных условиях были проведены испытания по растворению отработанного поглотителя ГИАП-10 состава (масс. %): ZnO – 74,55; S – 11,83; C – 6,37; MgO – 5,78; Al_2O_3 – 0,61; CaO – 0,43; пп – 0,14 в азотной кислоте на установке, состоящей: из реактора (трехгорловая колба), электрического мешалки, обратного холодильника, делительной воронки и электрическая плитка с водяной баней.

В реактор (трехгорловую колбу) на 500 мл помещали отработанный поглотитель ГИАП-10, за тем устанавливали электрической мешалки, обратной холодильник, длительной воронки и поставили устройству на водяной бани. Из капельной воронки при интенсивном перемешивании постепенно добавляли HNO_3 пересчеты на вещество, таким образом, чтобы температура реакционной смеси не превышала. Реакционный смесь интенсивно перемешивали и нагревали счет нагрева водяной бани.

Для уменьшения потерь влаги заглушали отверстие в реакторе, куда подавалась азотная кислота. Во второе отверстие устанавливали обратный холодильник (рис.).

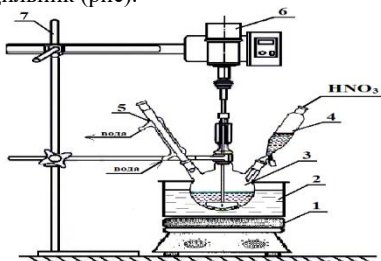


Рис. Схема лабораторной установки

1-электрическая плитка; 2- водяная баня; 3- стеклянный реактор; 4- делительная воронка; 5-обратный холодильник; 6- электрическая мешалка; 7-штатив.

Полученные растворы выщелачивания анализировали на содержание цинка известными методами химического анализа [8, с. 6].

Результаты и обсуждение. Изучено влияние концентрации и нормы азотной кислоты, температуры и продолжительности процесса на степень извлечения цинка в растворы азотной кислоты. В таблице 2 приведены данные влияния концентрации азотной кислоты на степень извлечения цинка из отработанного адсорбента.

Исследовано влияние концентрации кислоты 20-56% при постоянных других параметрах - нормы азотной кислоты 120% от стехиометрии, температуры 95°C и продолжительности процесса выщелачивания 3 час. Выявлено, что максимальная степень извлечения цинка в раствор 91,18% достигается при концентрации азотной кислоты 30%.

Таблица-2

Влияние концентрации азотной кислоты на степень извлечения цинка из отработанных цинковых адсорбентов

№	C_{HNO_3} , %	Химический состав, масс. %					Степень извлечения ZnO , %
		ZnO	MgO	Al_2O_3	CaO	SO_3	
1	20	6,64	0,78	0,08	0,06	0,62	65,58
2	30	13,14	1,11	0,12	0,08	1,22	91,18
3	40	10,09	1,34	0,14	0,10	0,94	58,39
4	50	11,30	1,59	0,17	0,12	1,05	54,87
5	56	11,45	1,74	0,18	0,13	1,07	51,02

В таблице 3 приведены данные влияния нормы азотной кислоты на степень извлечения цинка в 30% раствор азотной кислоты. Установлено, что максимальная степень извлечения цинка достигается при норме 120% и более.

Таблица-3

Влияние нормы азотной кислоты на степень извлечения цинка

№	Норма, %	Химический состав, масс. %				Степень извлечения ZnO, %	
		ZnO	MgO	Al ₂ O ₃	CaO		
1	80	8,25	1,55	0,16	0,12	0,77	41,12
2	90	11,03	1,41	0,15	0,11	1,03	60,39
3	100	12,31	1,30	0,14	0,10	1,15	73,40
4	110	12,78	1,20	0,13	0,09	1,19	82,49
5	120	13,14	1,11	0,12	0,08	1,22	91,18
6	130	12,32	1,04	0,11	0,08	1,15	91,62

Так, если при норме 120% и постоянстве других параметров степень извлечения составляет 91,18%, то при норме 130% от стехиометрии она составляет 91,62%. Увеличение нормы кислотного реагента выше 120% приводит к повышению степени извлечения цинка повышается на 0,34%, что нежелательно. Оптимальной нормой кислоты является 120%.

Исследования продолжительности процесса выщелачивания показали, что увеличение времени выщелачивания с 1 до 5 часов 30% азотной кислотой при норме кислоты 120%, температуре 95°C повышает степень извлечения цинка из отработанных цинковых адсорбентов с 25,57% до 91,47% (табл. 4).

Таблица-4

Влияние времени продолжительности процесса на степень извлечения цинка

№	время, мин	Химический состав жидкой фазы, масс %				Степень извлечения, %
		ZnO	MgO	Al ₂ O ₃	CaO	
1	60	3,17	0,95	0,09	0,06	25,57
2	120	8,78	1,02	0,10	0,06	60,95
3	180	13,14	1,10	0,11	0,07	91,18
4	240	13,17	1,12	0,11	0,08	91,39
5	300	13,66	1,16	0,12	0,09	91,47

Температура оказывает существенное влияние на степень извлечения цинка из отработанных адсорбентов (табл. 5). Таким образом, при температуре выщелачивания 55°C степень извлечения составляет 60,10%, при 85°C 83,67% и при 95°C достигает 91,18%. Для достижения максимального извлечения цинка из отработанных цинковых адсорбентов необходимо повысить температуру выше 95°C.

Таблица-5

Влияние температуры на степень извлечения цинка

№	t, °C	Химический состав жидкой фазы, масс %				Степень извлечения, %
		ZnO	MgO	Al ₂ O ₃	CaO	
1	55	8,65	1,11	0,12	0,08	60,10
2	65	9,71	1,11	0,12	0,08	67,45
3	75	10,81	1,11	0,12	0,08	75,06
4	85	12,05	1,10	0,12	0,07	83,67
5	95	13,14	1,10	0,11	0,07	91,18

Выводы и рекомендации. Таким образом, проведенные исследования по выщелачиванию цинка из отработанных цинковых адсорбентов азотной кислотой показали возможность получения растворов нитрата цинка. Оптимальными параметрами являются концентрация азотной кислоты 30%, норма не менее 120% от стехиометрии и продолжительность процесса не менее 3 часа при температуре 90-95°C. При этом степень извлечения цинка составляет 91,18%.

ЛИТЕРАТУРА

1. Tavashov Sh.Kh., Dadakhodjaev A.T., Mirzakulov Kh.Ch., Recycling of zinc oxide scavengers // AJMR: asian journal of multidimensional research. – India - 2020. - № 9(3) – p. 152-159.
2. Тавашов Ш.Х., Мирзакулов Х.Ч., Дадаходжаев А.Т.. Поглотители сернистых соединений из отработанных катализаторов // Химическая технология и техника Материалы докладов 84-й научно-технической конференции, посвященной 90-летнему юбилею БГТУ и Дню белорусской науки (с международным участием) 3-14 февраля. - Минск, Белоруссия - 2020. - С. 89-90.
3. Tavashov Sh.Kh., Dadakhodjaev A.T., Mirzakulov Kh.Ch.. Technology development production of a zinc oxide scavenger // ACADEMICIA: an international multidisciplinary research journal. – India - 2020. - №10(4) – p. 714-724.
4. Tavashov Sh.Kh., Farmanov B.I., Yorbobaev R., On the issue of intensifying the processing of spent zinc absorbers // Journal For Innovative Development in Pharmaceutical and Technical Science (JIDPTS). – India - 2021. - №4(4) – p. 5-8.
5. Tavashov Sh.Kh., Investigation of the Process of Obtaining Zinc Hydroxide Carbonate by Precipitation From a Solution of Zinc Nitric Acid with a Solution of Sodium Carbonate // Central asian journal of theoretical and applied sciences. – 2023. - №04(05) – p. 103-106.
6. Тавашов Ш.Х., Фарманов Б.И., Дадаходжаев А.Т. Исследование процесса получения нитрата цинка из отработанных цинковых катализаторов // Universum: Технические науки: электрон. научн. журнал. – Москва - 2021. – №10(91) - С. 28-31.
7. Tavashov Sh.X., Farmanov B.I. Research of the preparation of an absorber based on zinc oxide // International journal of advanced research in science, engineering and technology. – India - 2021. - № 7(52) - p. 18324-18327.
8. ГОСТ 202-84. Технические условия. Белила цинковые. ИПК Издательство стандартов, Москва 2001. 6-7 с.



Feruz TUKHSANOV,
Samarkand State University named after Sh. Rashidov, assistant
E-mail: boburabdumajid@gmail.com

Ilyos RUZIYEV,
Samarkand State University named after Sh. Rashidov, assistant PhD
E-mail: ruziyev1978@inbox.ru

Based on the review Doctor of Chemistry Kh. Bozorov, professor of SamSU named after Sh. Rashidov

KABACHNIK-FIELDS REACTIONS WITH 2,3-TRIMETHYLENE-1,2,3,4- TETRAHYDROHINAZOLON-4

Annotation

In the article synthesized 2,3-trimethylene-3,4-dihydrohinazolon from anthranilic acid and pyrrolidone-2 in the presence different agents, such as PCl_5 , POCl_3 . Its reduction reaction with NaBH_4 carrying out. Obtained 2,3-trimethylene-1,2,3,4-tetrahydrohinazolon this three-component coupling of a carbonyl, an amine and a hydrophosphoryl compound leads to α -aminophosphonates, phosphorous acid-formaldehyde; aldehydes in three component system; aminomethylphosphonic acid synthesis based on kabachnik-filds reaction. 2,3- trimethylene-3,4-dihydrohinazolon 55% da product obtained. The reason of low reaction yield was studied. Structures were confirmed using IR and ^1H NMR spectroscopies. Obtained product reduced using NaBH_4 and 2,3-trimethylene-1,2,3,4-tetrahydrohinazolon synthesis was carried out with high yield. 2,3- trimethylene-1,2,3,4-tetrahydrohinazolon and respective aminophosphonic acids were synthesized in three component system with high yield.

Keywords: 2,3-trimethylene-3,4-dihydrohinazolon, 2,3-trimethylene-1,2,3,4-tetrahydrohinazolon, anthranilic acid, pyrrolidone-2, Kabachnik-Filds reactions & IR spectra

2,3-TRIMETILEN-1,2,3,4- TETRAGIDROXINAZOLON-4 BILAN FOSFIT KISLOTANING KABACHNIK-FILDS REAKSIYALARI

Annotatsiya

Maqolada 2-aminobenzoy kislotsasi va pirolidon-2 dan turli xil maddalar, masalan, PCl_5 , POCl_3 ishtirokida 2,3-trimetilen-3,4-digidrobenzo[2,3-d]pirimidin-4-on sintez qilingan. Uning NaBH_4 bilan qaytarilish reaksiyasi amalga oshirilgan. Olingan 2,3-trimetilen-1,2,3,4-tetragidrobenzo [2,3-d]pirimidin-4-on - karbonil, amin va gidrofosforil birikmasining uch komponentli birikmasi a-aminofosfonatlarga olib keladi, fosfat kislotsati-formaldegid; uch komponentli sistemadagi aldegidlar; aminometilfosfon kislota sintezi kondensatsiya reaksiyasiga asoslangan. 2,3- trimeten-3,4-digidrobenzo[2,3-d]pirimidin-4-on 74% da mahsulot olindi. Reaksiya maxsulotining unumi qayta sintezlarda oshirildi. Tuzilmalar IR va ^1H NMR spektroskopiyalari yordamida tasdiqlangan. NaBH_4 yordamida qaytarilgan va 2,3-trimetilen-1,2,3,4-tetragidrobenzo[2,3d]pirimidin-4-on sintezidan olingan mahsulot yuqori unum bilan amalga oshirildi. 2,3-trimetilen-1,2,3,4-tetragidrobenzo[2,3-d]pirimidin-4-on va tegishli aminofosfon kislotalar uch halqali molekula yuqori unum bilan sintez qilindi.

Kalit so'zlar: 2,3-trimetilen-3,4-digidrobenzo[2,3-d]pirimidin-4-on, 2,3-trimetilen-1,2,3,4-tetragidrobenzo[2,3d]pirimidin- 4-on, 2-Aminobenzoy kislotsasi, pirolidon-2, Sintez reaksiyalari va IQ spektrlari.

РЕАКЦИИ КАБАЧНИК-ПОЛЕЙ С 2,3-ТРИМЕТИЛЕН-1,2,3,4-ТЕТРАГИДРОХИНАЗОЛОНОМ-4

Аннотация

В статье синтезирован 2,3-триметилен-3,4-дигидрохиназолон из антраниловой кислоты и пирролидона-2 в присутствии различных агентов, таких как PCl_5 , POCl_3 . Проведение реакции его восстановления с использованием NaBH_4 . Получен 2,3-триметилен-1,2,3,4-тетрагидрохиназолон. Трехкомпонентное соединение карбонила, амина и гидрофосфорильного соединения приводит к α -аминофосфонатам фосфористой кислоты-формальдегида; альдегиды в трехкомпонентной системе; Синтез аминометилфосфоновой кислоты на основе реакции Кабачника-Филдса. Получен 2,3-триметилен-3,4-дигидрохиназолон 55% да продукта. Изучена причина низкого выхода реакции. Структуры подтверждены методами ИК- и ЯМР ^1H -спектроскопии. Полученный продукт восстановлен с помощью NaBH_4 и синтез 2,3-триметилен-1,2,3,4-тетрагидрохиназолона проведен с высоким выходом. 2,3-триметилен-1,2,3,4-тетрагидрохиназолон и соответствующие аминофосфоновые кислоты синтезированы в трехкомпонентной системе с высоким выходом.

Ключевые слова: 2,3-триметилен-3,4-дигидрохиназолон, 2,3-триметилен-1,2,3,4-тетрагидрохиназолон, антраниловая кислота, пирролидон-2, реакции Кабачника-Филдса и ИК-спектры.

Introduction. In the world synthesis of new physiologically active derivatives of hinazolon and creation on their basis of modern medicinal facilities come with the use of high-tech. It is known that the anti-cancer drugs applied to date, destroying malignant cancer cells, simultaneously damage healthy cells.

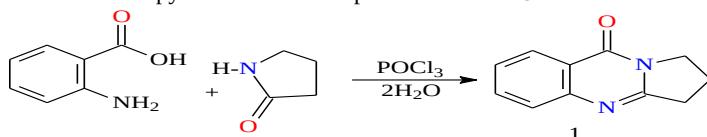
Representatives of hinazolons is preferentially operating anti-cancer drugs of palbocyclik, preparations of antibacterial action of pipemidic and piromid acids are worked out by the world scientists. These medical facilities promote practical interest in derivatives.

Organophosphous compounds are ubiquitous in nature and find applications in the fields of agriculture, medicine, and industry [1-3]. Some organophosphorus compounds are important pesticides [4], bactericides [5-7], and antibiotics [5]. Phosphorus analogues of α -pyrones act as HIV protease inhibitors [8]. α -aminophosphonic acids constitute important motifs

among the organophosphorus compounds in medicinal chemistry due to their obvious structural similarities to α -amino acids [9,10]. Many natural and synthetic aminophosphonic acids and their ester and peptide derivatives display a wide range of biological activities [11,12], act as herbicides [13], enzyme inhibitors [14], and antibacterial [15,16] antiviral [10], and antitumor [17] agents, and may even be peptide mimics [18]

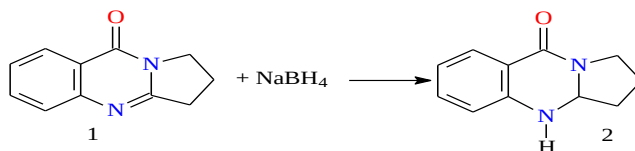
The most common synthetic route to α -aminophosphonic acids is via chemical manipulation of the corresponding α -aminophosphonates [19-21]. The hydrophosphonylation of imines is a widely used method for the synthesis of α -aminophosphonates [19-27]. This is achieved by one of two pathways: (I) in a two-component fashion known as the Pudovik reaction [28,29] or (II) by the Kabachnik-Filds reaction [22, 23, 30, 31] which combines in situ formation of imine by condensation of amines with an aldehyde or ketone and an hydrophosphonylation step [32]. One-pot Kabachnik-Filds reaction can be promoted by acidic or basic catalysts, microwave irradiation, or by heating [33]. Due to the above-mentioned factors, in this paper we reported the synthesis of aminophosphonates with high yield using a recyclable catalyst for applications in medicine and industry.

Materials and methods. Threecyclic 2,3-thremetilen-3,4-dihydrohinazalon(1) was synthesized coming from anthranilic acid that was exposed to condensation with pyrrolidone-2 in the presence of POCl_3 .



Scheme 1: Synthesis of 2,3-trimethylene-3,4-dihydrohinazalon-4

Yield of products of condensation with lactam raw 2-aminotriphen-3-carboxylic, 2- aminobenzoylic (antranilic) and 2-aminopyridin-3-carboxylic acids go down. So, if 2,3-thremetilenitieno[2,3-d]- pyridin-4-one is got with 81% yield, and 2,3-polymetylen-3,4-dihydrohinazalon - with 56-70% yield, in the cases of 2,3- thremetylennihinazalon (1) he made a 35%. This fact explained by that π -electron a surplus triphenic ring facilitates, and π -deficit bhynzol ring hampers flowing of this condensation. In infrared spectrum 1 there are absorptions bands characteristic for amido carbonyl groups ($\text{N}-\text{C}=\text{O}$) in area of 1683 cm^{-1} , and absorption bands of $\text{C}_2=\text{N}_1$ double bond show up in area of 1625 cm^{-1} . In ^1H NMR spectrum 1 (CDCl_3) aromatic protons are observed in the weak fields at 7.31 - 7.34 ppm in a kind duplicate of duplicates (^1H , dd, $J=4.6, 7.9, H-6$), 8.48 - 8.53 (^1H , ppm $J=2.0, 7.9, H-5$) and 8.86 - 8.89 (^1H , ppm, $J=2.0, 4.6, H-7$). Selective reduction of $\text{N}_1=\text{C}_2$ bonds. Reduction of 2,3-thremetyleno-3,4-dihydro by the hinazalon-4 (1) borhydrid of sodium in a spirit solution at boiling results in formation of 2,3-thremetyl-1,2,3,4- tetrahydrohinazalon-4 (2). In this case, selective reduction goes $\text{N}_1=\text{C}_2$ to double bonds of anthranilic ring, and carbonyl group $\text{C}=\text{O}$ in position 4 remains.



Scheme 2. Reactions of 1 with NaBH_4

ESI-MS the spectrum of product of reaction gives a strong band of molecular $[\text{M}+\text{H}]$ ion at m/z 190, that specifies on molecular mass of this fragment 189, and along with ^1H NMR results spectral data leads to the molecular formula of $\text{C}_{10}\text{H}_{11}\text{N}_3\text{O}$.

After reduction a 1 absorption band at 1625 cm^{-1} ($\text{C}=\text{N}$) disappears in IR spectrum (2). The absorption band of carbonyl group at C_4 , that reveals at 1718 cm^{-1} (CO) in initial connection, is displaced toward lowfrequency areas (1654 cm^{-1}). Saturated N_1 appears as a result of selective restoration- C_2 bond (product of reduction 2).

In ^1H NMR spectrum 2 signals of protons α - and β - CH_2 of groups appear in area of 1.85 - 2.40 (4H) as multiplet, unlike initial bonds [3.20 (2H, trip, $J=7.9, \alpha-\text{CH}_2$), 2.26 (2H, quar., $\beta-\text{CH}_2$)]

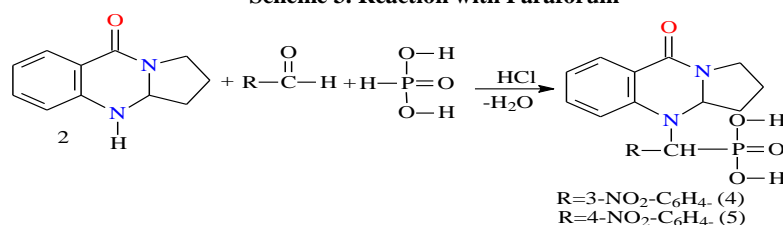
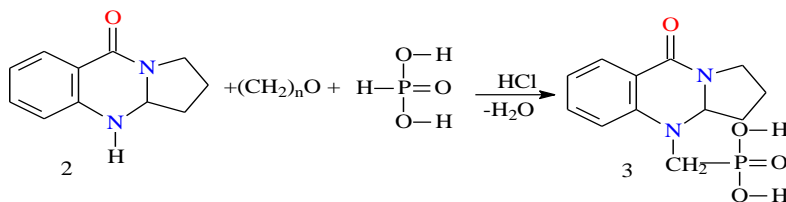
Signals of protons- CH_2 groups showing up in areas 3.59 (^1H , td, $J=8.6; 2.9, \gamma \alpha-\text{CH}_2$) and 3.70 (^1H , m, $\gamma \epsilon-\text{CH}_2$) also differ from the signals of analogical protons in initial connection [4.16 (2H, t, $J=7.3, \gamma-\text{CH}_2$)].

Here becomes obvious circumstance that recovery of $\text{N}_1=\text{C}_2$ is connections to $\text{HN}-\text{CH}$ results in noticeable displacement of chemical changes of protons of methylene groups toward the strong fields. Found out also substantial displacement of signals of protons of pyridinic ring after reduction. So, in initial step they appear at ppm: 7.34 (^1H , dd, $J=4.6, 7.9, \text{C}_6-\text{H}$), 8.53 (^1H , dd, $J=2.0, 7.9, \text{C}_5-\text{H}$), 8.89 (^1H , dd, $J=2.0, 4.6, \text{C}_7-\text{H}$), accordingly; and in the product of renewal the same protons are observed in areas: 6.74 (^1H , dd, $J = 5.0; 7.6, \text{C}_6-\text{H}$), 8.06 (^1H , dd, $J=1.8; 7.4, \text{C}_5 - \text{H}$) and 8.10 (^1H , dd, $J=1.8; 5.0, \text{C}_7-\text{H}$), accordingly; i.e. and here is displacement of chemical changes of protons toward the strong fields. Proton of asymmetric carbon of C_2-H found out at 5.10.

In the initial experiments, the one-pot, three-component reaction of 2,3-trimethylene-1,2,3,4- dihydrohinazolon-4, p and m-nitro-benzaldehyde, and phosphorous acid was chosen as the model reaction to optimize the reaction conditions. In the present work, the procedures followed for the synthesis of α -aminophosphonates are conventional shown in Table-1, entries 3-5. The products α -aminophosphonates were obtained by solvent-free microwave irradiation of aldehyde, amine, and phosphorous acid for 1 min. In toluene, without any catalyst, the product formed was in a good yield.

Thin layer chromatography (TLC) was employed to monitor reaction progress and to determine the purity of the products. The reaction was carried out using catalytic amount of HCl , in toluene for 30 min. All the title compounds are readily soluble in polar organic solvents.

The IR spectra of compounds (3-5) showed the $\text{N}-\text{CH}_2$ band in the range of 1550 cm^{-1} . The sharp band observed in the range 1240 - 1291 cm^{-1} is due to the $\text{vP}=\text{O}$, and a band for $\text{P}-\text{C}$ stretching occurred in the range 740 - 770 cm^{-1} . All the stretching frequencies are compiled in Table 2. ^1H NMR spectra of the compounds (3-5) were recorded in the $\text{DMSO}-\text{d}_6$ solvent. The aromatic protons of α -aminophosphonic acids appeared as a multiplet in the region δ 6.15 - 8.69 . The $\text{P}-\text{C}-\text{H}$ group proton resonated as a multiplet in the range δ 3.77 - 4.86 .

**Table 1: Reaction time and percentage yield of 2 in Different Reaction Condition**

Entry	Catalyst used	Reaction condition	Reaction time	yield
3	HCl	Toluene/reflux	3	83
4	HCl	Toluene/reflux	3	86
5	HCl	Toluene/reflux	3	89

In toluene, without any catalyst, the product formed was in a good yield, but the time taken was 4 to 5 h, which is considerably longer.

Table 2: Elemental Analysis and IR data of Compounds (1-5)

№	Mol. formula	Elemental analysis found (Calc)			IR spectral data in cm ⁻¹			
		C	H	N	C=O	P=O	P-O	P-C
1	C ₁₀ H ₉ N ₂ O	68,46	4,96	24,55	1718			
2	C ₁₀ H ₁₁ N ₂ O	66,28	5,81	22,56	1760			
3	C ₁₁ H ₁₀ N ₂ O ₂ P	54,65	4,92	16,74	1695	1210	1040	751
4	C ₁₈ H ₂₀ N ₃ O ₆ P	50,16	4,61	14,46	1670	1268	1070	745
5	C ₁₈ H ₂₀ N ₃ O ₆ P	50,16	4,61	14,46	1685	1263	1030	763

EXPERIMENTAL DETAILS.

Synthesis of hydrochloride of 2,3-trimethylene-3,4-dihydroanthranilic acid (1).

POCl₃ (90 ml) was dropped to mixture of anthranilic acid (65.3 g, 0.47 mol) and pyrrolidone-2 (47.94 g, 0.564 mol) by stirring at room temperature. Reaction mixture heated at 80-90°C for 4 hours, cooled to room temperature and added 100 ml water. Aqueous solution worked up by 5% NaOH solution to pH 7.5-8. Extracted by chloroform (3x100 ml) and organic phase dried with Na₂SO₄, filtrated and evaporated solvent. Yield of compound 1 is 30.76 g (35%), m.p. 139-140°C. R_f 0.48 (10:1 chloroform-methanol).

To solution of a 28.05 g (0,15 mol) 2,3 - trimethylene - 3,4 - dihydroanthranilic acid (1) in 350 mls of alcohol added a 30 g (0,78 mot) of sodium borohydride. Reaction mixture was boiled on water bath during 3H and left on a 1 twenty-four hours. A solvent was driven away, remaining product was dissolved in water and left for 1 hour. Falling out sediment was filtered washed 3 times water, dried and recrystallized from a hexane. Yield of compound 2 is 28.35 g (91%), m.p. 140-142°C. R_f 0.58 (10:1 chloroform-methanol).

Synthesis of compound 3. A mixture of paraphorm (0.005 mol), 2,3-trimethylene-1,2,3,4-tetrahydroanthranilic acid (0.005 mol) and phosphide acid in dry toluene was stirred for 10 min at room temperature. Then the temperature was raised to reflux for 5H. The reaction was monitored by TLC. After completion of the reaction, toluene was removed by distillation and the residue was purified using column chromatography (5:4, benzene : hexane). Yield of compound 3 is 1.124g (80%), m.p. 167-169°C. R_f 0.4 (5:4, benzene:hexane).

Synthesis of compound 4. A mixture of m-nitrobenzaldehyde (0.005 mol), 2,3-trimethylene-1,2,3,4-tetrahydroanthranilic acid (0.005 mol) and phosphide acid in dry toluene was stirred for 10 min at room temperature. Then the temperature was raised to reflux for 5H. the reaction was monitored by TLC. After completion of the reaction, toluene was removed by distillation and the residue was purified using column chromatography (5:4, benzene : hexane). Yield of compound 4 is 1.76 g (87%), m.p. 167-169°C. R_f 0.52 (5:4, benzene:hexane).

Synthesis of compound 5. A mixture of p-nitrobenzaldehyde (0.01 mol), 2,3-trimethylene-1,2,3,4-tetrahydroanthranilic acid (0.01 mol) and phosphide acid in dry toluene was stirred for 10 min at room temperature. Then the temperature was raised to reflux for 5H. the reaction was monitored by TLC. After completion of the reaction, toluene was removed by distillation and the residue was purified using column chromatography (5:4, benzene: hexane). Yield of compound 5 is 1.78g (88%), m.p. 167-169°C. R_f 0.4 (5:4, benzene:hexane).

Conclusions. The new method of preparation of 2,3-threemylein-1,2,3,4-tetrahydroanthranilic acid condensation of anthranilic acid with lactam.

Carries out selective renewal of N₁=C₂ double bonds of 2,3-threemylein-1,2,3,4-tetrahydroanthranilic acid. The synthesis of new α-aminophosphonic acid was achieved in high yields through a one-pot three-component reaction process, a Kabachnik-Filds reaction. It involves the reactions among 2,3-trimethylene-1,2,3,4-tetrahydroanthranilic acid, substituted aromatic aldehydes, and phosphorous acid in dry toluene at reflux temperature. Their structures were determined by elemental analysis IR, 1H-NMR, and mass spectral data.

REFERENCES

- E. Breuer, The Chemistry of Organophosphorus Compounds, vol. 4, John Wiley & Sons, New York, NY, USA, 1996.

2. Srinivasulu K., Anilkumar M., Nagaraju C., and Reddy C.S. "Synthesis and bioactivity of some new 2 substituted 3,4-dihidro-1-(9H-carbazol-4-yloxy)methyl-3-[2-(2-methoxyphenoxy)ethyl]-1,3,2λ5-oxazaphosphole 2-oxides, sulfides and selenides," Arkivoc, vol. 2007, no. 14, pp. 100-109.
3. Prakasha T.K., Day R.O., and Holmes R.R., "New class of bicyclic oxyphosphoranes with an oxaphosphorinane ring: Molecular structures and activation energies for ligand exchange," Journal of the American Chemical Society, vol. 116, no. 18, pp. 8095-8104, 1994.
4. Fest C. and Schmidt K.J., The Chemistry of Organophosphorus Pesticides, vol. 12, Springer, 1982.
5. Bhatia M.S. and Pawanjit P., "Phosphorus containing heterocycles as fungicides: synthesis of 2,2' diphenylene chlorophosphonate and 2,2' diphenylene chlorothiophosphonate", Experientia, vol. 32, no. 9, p. 1111, 1976.
6. Manne P.N., Deshmukh S.D., Rao N.G.V., Dodale H.G., and Tikar S.N., "Efficacy of some insecticide against Helicoverpa armigera", Pestology, vol. 34, p 65, 2000.
7. Hendlin D., Stapley E. O., Jackson et al M. "Phosphonomycin, a new antibiotic produced by strains of Streptomyces", Scence, vol. 166, no. 3901, pp. 122-123, 1969.
8. Polozov A.M. and Cremer S.E., "Synthesis of 2H-1,2-oxaphosphorin 2-oxides", Journal of Organometallic Chemistry, vol. 646, no. 1-2, pp. 153-160, 2002.
9. Kukhar V.P. and Hundson H.R., Aminophosphonic and Aminophosphinic Acids: Chemistry and Biological Activity, John Wiley & Sons, New York, NY, USA, 2000.
10. Huang J. and Chen R., "HYPERLINK an overview of recent advances on the synthesis and biological activity of αaminophosphonic acid derivatives", Heteroatom Chemistry, vol. 11, pp.480-492, 2000.
11. Quin L.D., A Guide to Organophosphorus Chemistry, vol. 11, Wiley, New York, NY, USA, 2000.
12. Hiratake J. and ODA J., "Aminophosphonic and aminoboronic acids as key elements of a transitiion state analogue inhibitor of enzymes," Bioscience, Biotechnology, and Biochemistry, vol. 61, no. 2, pp. 211-218, 1997.
13. Xiao L. X., Li K., and Shi D. Q., "A Convenient Synthesis and Herbicidal Activity of N-phosphonoalkylpyrazolo[4,3- e][1,2,4]-triazolo[1,5-d]pyrimidines," Phosphorus, Sulfur, and Silicon and the Related Elements, vol. 183, no. 12, pp. 3156-3165, 2008.
14. Allen M. C., Fuhrer W., Tuck B., Wade R., and Wood J. M., "Renin inhibitors. Synthesis of transition-state analogue inhibitiros containing phosphorus acid derivatives at the scissile bond," Journal of Medicinal Chemistry, vol. 32, no. 7, pp. 1652-1661, 1989.
15. Atherton F. R., Hassall C. H., and Lambert R. W., "Synthesis and structure-activity relationships of antibacterial phosphopeptides incorporating (1-aminoethyl) phosphonic acid and (aminomethyl) phosphonic acid," journal of medicinal chemistry, vol. 29, no. 1, pp. 29-40, 1986.
16. Pratt R. F., "Inhibition of a class C β-lactamase by a specific phosphonate monoester," Science, vol. 246, no. 4932, pp. 917-919, 1989.
17. Lavielle G., Hautefaye P., Schaffer C., Boutin J. A., Cudennec C. A., and Pierre A., "New α-amino phosphonic acid derivatives of vinblastine: chemistry and antitumor activity," Journal of medicinal chemistry, vol. 34, no. 7, pp. 1998-2003, 1991.
18. Kafarski P. and Lejczak B., "Biological activity of aminophosphonic acids," phosphorus, Sulfur, and Silicon and the Related Elements, vol. 63, no. 1-2, pp. 193-215, 1991.
19. Ria V. and Namboothiri I. N. N., "Enantioselective conjugate addition of dialkyl phosphites to nitroalkenes," Tetrahedron Asymmetry, vol. 19, 20, pp. 2335-2338, 2008.
20. Kuliszewska E., Hanbauer M., and Hammerschmidt F., "preparation of α-aminobenzylphosphonic acids with a stereogenic quaternary carbon atom via microscopically configurationally stable α-aminobenzyllithiums," Chemistry A, vol. 14, no. 28, pp. 8603-8614. 2008.
21. Coeffard V., Beaudet I., Evain M., Grogne E. Le, and Quintard J. P., "Preparation and transmetallation of enantioenriched α-aminoorganostannanes derived from N-boc phenylglycinol: Organic Chemistry, vol. 2008, no. 19, pp. 3344-3351, 2008.
22. Cherkasov R. A. and Galkin V. I., "The Kabachnik-fields reaction: synthetic potential and the problem of the mechanism," Russian Chemical Reviews, vol. 67, no. 10, pp. 587-882, 1998.
23. Zefirov N. S. and Matveeva E. D., "Catalytic Kabachnik-Fields reaction: new horizons for old reaction," ARKIVOC, vol. 1, no. 11, pp. 1-17, 2008.
24. Jacquier R., Hassani M. L., Petrus C., and Petrus F., "Asymmetric synthesis of 1-aminoalkylphosphonic acids," Phosphorus, Sulfur, and Silicon and the Releted Elements, vol. 81, no. 1-4, pp. 83-87, 1993.
25. Jommi G., Miglierini G., Pagliarin R., Sello G., and Sisti M., "Studies toward a model for predicting the diastereoselectivity in the electrophilic amination of chiral 1,2,3-oxazaphospholanes," Tetrahedron, vol. 48, no. 35, pp. 7275-7288, 1992.
26. Chakraborty, S. U. B. H. A. B. R. A. T. A., Mukerjee S., and Mukerjee S., "Effect of yttrium doping on the properties of bismuth ferrite: a review." IJSST 3.1 (2013): 1-10.
27. Hannesian S. and Bennani Y., "Electrophilic amination and azidation of chiral α-alkyl phosphonamides: asymmetric syntheses of α-amino α-alkyl phosphonic acids," Synthesis, vol. 1994, no. 12, pp. 1272-1276, 1994.
28. Denmark S. E., Chatani N., and Pansare S. V., "Asymmetric electrophilic amination of chiral phosphorus-stabilized anions," Tetrahedron, vol. 48, no. 11, pp. 2191-2208, 1992.
29. El-Hashash, Maher A., And Sameh A. Rizk. "Behaviour Of 4-(4-Acetylaminophenyl)-4-Oxo-But-2-Enoic Acid Towards Carba-And Aza-Nucleophiles And Some Reaction With The Products." Technology (Ijcpt) 3.2 (2013): 1-12.
30. Pudovik A. N., "New method of synthesis of esters of phosphonocarboxylic acids and their derivatives," Doklady Akademii Nauk, vol. 85, pp. 349-351, 1952.
31. Pudovik A. N. and Konovalova I.V., "Addition reactions of esters of phosphorus (III) acids with unsaturated systems," Synthesis, vol. 1979, no. 2, pp. 81-96, 1979.
32. Kabachnik M. I. and Medvel T. Y., "New synthesis of aminophosphonic acids," Doklady Akademii Nauk, vol. 83, pp. 689-692, 1952.
33. Fields E. K., "The synthesis of esters of substituted amino phosphonic acids," Journal of the American Chemical Society, vol. 74, no. 6, pp. 1528-1531, 1952.
34. Wiemer D. F., "Synthesis of nonracemic phosphonates," Tetrahedron, vol. 53, no. 49, pp. 16609-16644, 1997.
35. Ranu B. C. and Hajra A., "A simple and green procedure for the synthesis of α-aminophosphonate by a one-pot threecomponent condensation of carbonyl compound, amine and diethyl phosphite without solvent and catalyst," Green Chemistry, vol. 4, no. 6, pp. 551-554, 2002.



УДК: 66.097.661.961

Бехзод ФАРМАНОВ,
доцент Каришинский инженерно-экономический институт
E-mail: behzod_9900@bk.ru

На основе отзыва доцента КИЭИ, к.т.н. Росилов М.С.

CATALYST CARRIERS FOR NATURAL GAS PRIMARY REFORMING AND THEIR GEOMETRY

Annotation

Without nitrogen fertilizers such as ammonium nitrate, urea, ammonium sulfate, it is impossible to meet the needs of the population of our planet for food products. Their production is related to the purification of sulfur compounds in natural gas by absorption into zinc absorbers. Every year, in the process of cleaning natural gas from sulfur compounds, a large amount of waste zinc absorbers of the GIAP brand is produced. Due to the low production of zinc in the country and its high cost, serious attention is paid to the use of industrial catalysts produced in recent years as secondary raw materials.

Keywords: Synthesis gas, carrier, catalyst, spinel, aluminum, nickel, calcium and magnesium.

TABIY GAZNI BIRLAMCHI ISLOH QILISH UCHUN KATALIZATOR TASHUVCHILAR VA ULARNING SHAKLI

Annotatsiya

Dunyoda ammiakli selitra, karbamid, ammoniy sulfat kabi azotli o'g'itlarsiz sayyoramiz aholisining oziq-ovqat mahsulotlariga bo'lgan ehtiyojini qondirib bo'lmaydi. Ularning ishlab chiqarilishi tabiiy gaz tarkibidagi oltingugurtli birikmalarini rux absorberlariga yuttilish orqali tozalash bilan bog'liq. Har yili tabiiy gazni oltingugurt birikmalaridan tozalash jarayonida katta miqdorda GIAP markali chiqindi rux absorberlar hosil bo'ladi. Mamlakatda rux ishlab chiqarishning kamligi, uning qimmatligi tufayli keyingi yillarda ishlab chiqarilgan sanoat katalizatorlaridan ikkilamchi xom ashyo sifatida foydalanishga jiddiy e'tibor qaratilmoqda.

Kalit so'zlar: Sintez gaz, tashuvchi, katalizator, shpinel, alyuminiy, nikel, kaltsiy va magniy.

НОСИТЕЛИ КАТАЛИЗАТОРОВ ПЕРВИЧНОГО РИФОРМИНГА ПРИРОДНОГО ГАЗА И ИХ ГЕОМЕТРИЧЕСКАЯ ФОРМА

Аннотация

Без азотных удобрений, таких как аммиачная селитра, мочевина, сульфат аммония, невозможно обеспечить потребности населения нашей планеты в продуктах питания. Их производство связано с очисткой сернистых соединений в природном газе путем абсорбции в цинковых поглотителях. Ежегодно в процессе очистки природного газа от соединений серы образуется большое количество отходов цинковых поглотителей марки ГИАП. В связи с низким производством цинка в стране и его высокой стоимостью серебряное внимание уделяется использованию промышленных катализаторов, произведенных в последние годы, в качестве вторичного сырья.

Ключевые слова: Синтез-газ, носитель, катализатор, шпинель, алюминий, никель, кальция и магния.

Введение. В настоящее время в мире ведутся научные исследования по синтезу катализаторов с высокой прочностью, низким гидравлическим сопротивлением и удельной поверхностью. В этом плане особое внимание уделяется созданию технологии производства собственных высокоеффективных и прочных катализаторов на основе переработки отработанных промышленных катализаторов; разработка технологии извлечения никеля из отработанных промышленных катализаторов; технологии получения высокопрочных носителей катализаторов риформинга и научные основы получения никельсодержащего катализатора на высокопрочном носителе.

Обзор литературы. Основными сырьевыми источниками для процесса синтез-газа являются уголь, природный газ и легкие углеводороды, вода и другие.

Схема синтез-газа широко применяется для получения широкого ряда продуктов нефтехимии, а также дизельных, бензиновых и керосиновых фракций (рис. 1).

Производство метанола является одним из основным потребителем синтез-газа, что входит в состав десяти основных химических продуктов [1]. Метанол является сырьевым материалом для синтеза ценных органических соединений, таких как метилтретбутиловый эфир, диметиловый эфир, формальдегид, олефины и др. [2].

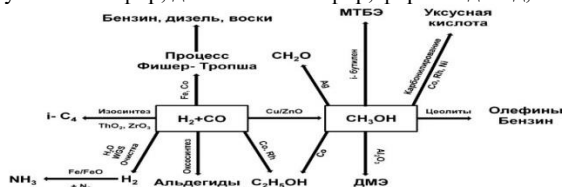


Рисунок 1. Основные направления по применению схемы синтез - газа.

Основное количество синтез-газа расходуется на синтез водорода. Главным потребителем водорода является производство аммиака. Другая его часть используется на нефтехимии для облагораживания нефтяного сырья, в процессах гидроочистки (очистка от серо- и азотсодержащих соединений), гидрокрекинга и других гидрогенизационных процессах, например получение бензина, дизельного и реактивного топлива.

Паровой риформинг - это процесс получения водорода и синтез-газа путем взаимодействия пара и углеводородов в реакторе-реформере при повышенных температурах в присутствии металлов содержащих катализаторов. Для этого более подходящим термином подходит данный тип реакции, так называемой «оксигенолиз», что характеризует разрыв C-C и C-H связей в результате взаимодействия углеводорода с кислородсодержащими частями.

Методика. Химический анализ исходных, промежуточных и конечных продуктов проводили известными методами [3; 280 с., 4; 448 с., 5; 1206 с.].

Содержание никеля определяли фотоколориметрическим методом, основанном на образовании комплекса никеля с димитилглиоксалимом малиново-красного цвета (реактив Чугаева). Оптическую плотность растворов измеряли на фотоколориметре машины ФЭК-3 с зеленым фотофильтром при длине волн 540 нм в кюветах толщиной 1 см.

Алюминий определяли фотоколориметрическим методом, основанном на образовании соединения алюминия с эриохромианидом R, обладающим ярким красно-фиолетовым цветом. Оптическую плотность растворов измеряли при длине волн 530 нм.

Кальций и магний определяли комплексонометрическим методом, основанным на изменении окраски индикатора (флуорескона при определении кальция и кислотного хром темно-синего при определении магния) при взаимодействии ионов кальция и магния с трилоном B.

Определение сульфатов проводили весовым методом, основанным на осаждении сульфатов хлористым барием в кислой среде и последующем взвешивании осадка.

Результаты исследований. Современные катализаторы нанесенного типа содержат 7,5÷14% NiO на керамическом корундовом носителе из α -Al₂O₃, применяемого в чистом виде или с добавками основного характера [6; С. 725-730].

Катализаторы нанесенного типа не чувствительны к обработке влажным паром. Они весьма термостабильны. В катализаторах фирмы "Haldor Topsoe" используется также носители на основе алюмомагниевой шпинели. Носители, используемые фирмами «Jonhson Matthey» и «Sud-Chemic», состоят из алюмината кальция.

Моноалюминат кальция - CaO-Al₂O₃ можно получить сухим способом по технологии института НИИЦемент реакцией известняка с глиноземом при 1480÷1520°C. Однако удельная поверхность моноалюмината кальция, полученного сухим способом, не превышает 2÷4 м²/г, механическая прочность - 200÷230 кг/см².

Обработкой моноалюмината кальция в различных реакционных средах получены носители и адсорбенты с развитой удельной поверхностью и высокой механической прочностью.

Показано, что по мере гидратации моноалюмината кальция одновременно будет возрастать удельная поверхность и механическая прочность.

Галюмины, полученные гидратацией моноалюмината кальция имеют поверхность до 260 м²/г, однако сведения о термоустойчивости галюминов при температуре выше 1000÷1100°C отсутствуют.

Работа посвящена разработке и внедрению технологии производства корундового носителя с насыпной плотностью 0,90÷0,98 кг/дм³, водопоглощением 19÷21,7%, массовой долей Al₂O₃ - 99,5÷99,7%. Опытные партии носителя в количестве 111 т поставлены ОООПК «Альвиго-КС» в 2001-2004 гг.

Изучено влияние количества CaO-содержащего компонента, способа ведения и режимов термообработки корундового носителя катализатора на его свойства. Получен корундовый носитель с добавкой CaO-содержащего компонента со следующими показателями свойств: водопоглощение -23÷24%, предел прочности при сжатии 520÷680 кг/см², удельная поверхность - 2 м²/г. Исходным материалом служил глинозем с определенным содержанием α -Al₂O₃ и гидрооксида алюминия в форме гидрагилита.

Добавка CaO способствует повышению прочности до 500÷600 кг/см², при этом водопоглощение находится на уровне 22÷24%, что связано с образованием алюминатов кальция. Корундовый носитель марки ЖК по ТУ 26,2-0019053-232-2003 с вышеперечисленными показателями свойств поставляется для использования на нефтехимических предприятиях. Алюмокальциевый носитель с высокоразвитой удельной поверхностью - 100÷200 м²/г и микропористой структурой можно получить обработкой водой алюминатов кальция.

Таблица 1

Цемент «Талюм» является алюмокальциевым цементом и по фазовому и механическому составу близок высокоглиноземистому цементу

Химический состав, %						Фазовый состав, %			S уд.
CaO	Al ₂ O ₃	SiO ₂	Fe ₂ O ₃	SO ₂	Na ⁺ K ₂ O	Моноалюм. кальция CA	Диалюм. кальция	Ко-руд	м ² /г
20,9	78,2	0,48	0,01	0,08	0,33	21	71	7	0,284

Многие авторы предлагают талюм обрабатывать водой и прокаливать при 40°C в течение 5 часов. Обработку – гидратацию талюма проводят при непрерывном перемешивании с водой при соотношении талюм: вода = 1:5 подъемом температуры от комнатной до 80°C в течение 1 часа и далее при 80°C - в течение 2 часов.

В 1980-85 гг. в ГИАП были разработаны и испытаны в опытно-промышленном масштабе катализаторы шахтной конверсии углеводородных катализаторов марок ГИАП-29 и ГИАП-30.

Для приготовления носителя был использован глинозем с добавкой 27% древесной муки и связующего раствора. Связующий раствор готовится смесь из азотно-кислого водного кальция (10%), азотной кислоты с концентрацией 45÷47% (14%) и конденсата (14,7%).

Температура прокалки 1300÷1380°C, продолжительность прокалки после достижения 1300°C составила 4 часа. В составе прокаленного носителя катализатора ГИАП-29/30 содержится 99% корунда (α -Al₂O₃); 0,25% CaO; 0,14% TiO₂; 0,21% SiO₂; 0,20% Fe₂O₃; 0,2% (Na₂O + K₂O). При этом на рентгенограмме обнаружено небольшое количество алюмината кальция CaO•6Al₂O₃, что повлияло на влагопоглощаемость

и механическую прочность носителя, средняя влагопоглощаемость составила $26,4 \div 30,1\%$, а механическая прочность - $2 \div 215,9$ кг/см².

Заслуживает внимание носитель на фарфоровой основе, в частности электротехнического фарфора, отличающегося от обычного фарфора высоким содержанием глины.

Геометрическая форма носителей [7; pp. 264-266]. Снижение гидравлического сопротивления в слое катализатора и одновременное повышение геометрической и удельной поверхности гранул катализаторов позволяют резко повысить производительность агрегатов, или при сохранении нагрузки по газу, снизить затраты на компрессию, значительно увеличить срок службы реакционных труб. Поэтому наиболее эффективными и перспективными являются нанесенные катализаторы сложной геометрической формы - многодырчатые цилиндры с числом отверстий от 4 до 7, однодырчатые цилиндры с наружными канавками, четырехдырчатые цилиндры с наружными канавками и др.

Например, имеется информация о разработке в ГИАП в 1988-90 гг катализатора первичного риформинга на многодырчатом носителе произведенной ВНР. Сопротивление печи на этом катализаторе на 25% меньше, чем на колыцевидном катализаторе ГИАП-19.

При соотношении талька, каолина и глинозема, которые по содержанию окислов соответствуют составу $2\text{MgO} \cdot 2\text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{SiO}_2$, после обжига при 1410°C получается кардиеритовый фарфор с высокой термостойкостью и прочностью.

Катализаторы первичного риформинга на основе электротехнического фарфора изготавливают нанесением никеля напылением.

Оксись кальция с окисью алюминия образует соединения $\text{CaO} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3$, $\text{CaO} \cdot 2\text{Al}_2\text{O}_3$, $3\text{CaO} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3$, $5\text{CaO} \cdot 3\text{Al}_2\text{O}_3$, и др. в зависимости от соотношения $\text{CaO} : \text{Al}_2\text{O}_3$ и температуры обжига. При соотношении $\text{CaO} : \text{Al}_2\text{O}_3 = 354 : 0,645$ инвариантная точка в системе $\text{CaO} - \text{Al}_2\text{O}_3$, соответствующая монокальциевому алюминату кальция, находится при температуре 1400°C . Следовательно, температура прокалки носителя с добавкой кальция должна быть не ниже 1400°C .

Для равномерного распределения кальция, рекомендуется добавлять кальций в виде раствора азотнокислого водного кальция. Совершенствование катализаторов паровой конверсии углеводородных газов посвящены ряд изобретений.

Сравнение механической прочности образцов показали, что добавление $3,75 \div 7,5\%$ MgO в шихту повышает механический прочность катализатора с 15,6 МПа до 24 МПа. Причём нанесение NiO методом пропитки из растворов $\text{Ni}(\text{NO}_3)_2$ и $\text{Al}(\text{NO}_3)_3$ дополнительно повышает механическую прочность ещё на $2 \div 4$ МПа. Добавленный в шихту MgO образует с Al_2O_3 соединение MgAl_2O_4 . Следует отметить, что активный компонент катализатора - NiO также при прокалке образует твёрдый раствор с $2\text{Al}_2\text{O}_3$ в виде NiAl_2O_4 и повышает механическую прочность.

Таким образом, введением MgO в шихту носителя катализатора можно получить более прочный носитель. Прочность катализатора, полученного на упрочненном носителе увеличивается до 24 МПа.

На рис. 2 приведена рентгенограмма готового никельсодержащего катализатора, на котором имеются интенсивные пики 4,65 и 2,02 Å, характерные для MgAl_2O_4 , 2,85 Å для $\text{CaO} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3$, 2,43 и 1,42 Å для NiAl_2O_4 , 2,08 Å для NiO , 1,55 Å для $3\text{CaO} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3$.

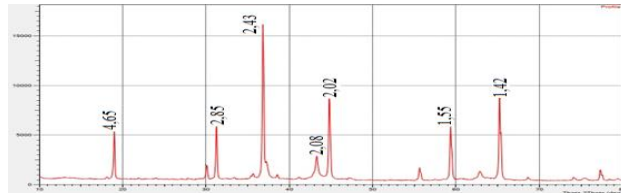


Рис. 2. Рентгенограмма готового катализатора.

Получены микрофотографии сканирующей электронной микроскопии готового никельсодержащего катализатора со снятием штрихрентгенограмм и установлены количественные характеристики, присутствующих в готовых катализаторах, химических элементов. Полученные данные свидетельствует, что основными элементами являются кислород, алюминий, никель, кальций и магний (рис. 3).

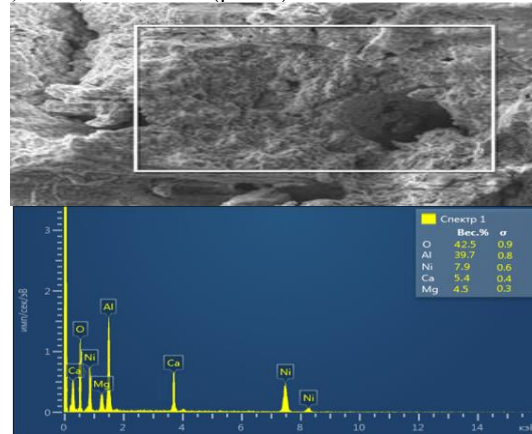


Рис. 3. Микрофотография сканирующей электронной микроскопии готового катализатора.

Содержания кислорода, алюминия, никеля, кальция и магния составляют: 42,57%, 39,7%, 7,87%, 5,36%, 4,5%, соответственно.

Заключение. Обобщением результатов разработки катализатора первичного реформинга на алюмокальциевом носителе и опытно-промышленных испытаний показано, что катализатор по концентрации метана на выходе из трубчатой печи (по активности) отвечает требованиям химической промышленности.

Однако при продолжительная эксплуатация катализатора приводит к увеличению гидравлического сопротивления в трубах. Печи, приводят к растрескованию отдельных труб. При выгрузке катализатора из трубчатой печи обнаружено 25÷30% разрушенных гранул. Одной из причин тому является недостаточная механическая прочность.

Разработана технология получения более прочного носителя путем модификации оксидом магния.

Оксид магния образует Al-Ca-Mg шпинель, проявляющую более высокую прочность, чем Al-Ca шпинель.

Образование Al-Ca-Mg шпинели подтверждено результатами рентгенографических, спектральных исследований, а также снятием электронного изображения катализатора.

Разработана схема опытно-промышленного производства упрочненного катализатора для использования в шахтном конвертере производства синтез - газа.

ЛИТЕРАТУРА

1. Larminie J., Dicks A., McDonald M. S. Fuel cell systems explained. // Vol 2. Chichester: J. Wiley, 2003. - pp. 32-38.
2. Rostrup-Nielsen J.R. Catalytic steam reforming. 5th ed. // In: Catalysis, Science and Technology. Berlin: Springer, 2004. - pp. 1-117.
3. Крашенинников С.А. Технический анализ и контроль в производстве неорганических веществ. – М.: Высшая школа, 2006. – 280 с.
4. Лурье Ю.Ю. Аналитическая химия сточных промышленных сточных вод. - М., Химия, 2004. - 448 с.
5. Шарло Г. Методы аналитической химии. Количественный анализ неорганических соединений. ч. 2. - М.: Химия, 1999. - 1206 с.
6. Farmanov B.I., Dadaxodjayev A.T., Mirzakulov X.CH. Development of technology for preparing strong carriers and nickel catalysts on their basis for primary reforming of natural gas // ACADEMICIA: An International Multidisciplinary Research Journal, ISSN:2249-7137. – 2020. - Vol. 10. - Issue 4. - Impact Factor: SJIF 2020 = 7.13 India-2020 - pp. 725-730. <https://www.saarj.com>.
7. Farmanov B.I., Tavashov Sh.X., Ismailov F.S. Development of production of natural gas primary reforming catalyst. // International Journal on Integrated Education. – 2020. - Volume 3. - Issue 9. – pp. 264-266.



Sanjar XALILOV,

O'zR FA Umumiy va noorganik kimyo instituti tayanch doktoranti,
E-mail: bobur3697171@gmail.com

Azizbek KO'CHAROV,

O'zR FA Umumiy va noorganik kimyo instituti kichik ilmiy xodimi
E-mail: azizbek.kucharov94@mail.ru

Suxrob YUSUPOV,

O'zR FA Umumiy va noorganik kimyo instituti tayanch doktoranti

Normuhammad YODGOROV,

O'zR FA Umumiy va noorganik kimyo instituti professori, kimyo fanlar doktori

O'zbekiston Milliy universiteti katta o'qituvchisi, kimyo fanlari falsafa doktori, L. Azimov taqrizi asosida

USE OF COMPOSITE REAGENTS FOR THE SEPARATION OF NON-FERROUS METALS FROM COALS BY THE FLOTATION METHOD

Annotation

First of all, this research paper presents brief information on the preparation of SFKM-1 and SFKM-2 surfactants based on local raw materials. Information is provided on the optimal ratio of SFKM-2 branded composition, which contains SFKM-1 flotation reagent with sulfanol. When analyzing the physical and chemical properties of Angren lignite of 2BR-B2 and 2BOMSSh-B2 brands, the optimal volume was determined. The surfactant used in coal beneficiation was selected and its efficiency was studied. The positive results of gravity and flotation enrichment of coal using Oxalya T-66 foaming reagent are presented. The quantitative and qualitative composition of the groups of the obtained SFKM-2 composite material was studied using IR-spectroscopy analysis. Information about the analysis of the received IR spectrum is presented.

Key words: Lignite, fuel, peat, amino acids, earth and non-ferrous metals, ore, pulp, flotation reagents, chelators, surfactants.

ИСПОЛЬЗОВАНИЕ КОМПОЗИЦИОННЫХ РЕАГЕНТОВ ДЛЯ ОТДЕЛЕНИЯ ЦВЕТНЫХ МЕТАЛЛОВ ОТ УГЛЕЙ ФЛОТАЦИОННЫМ МЕТОДОМ

Аннотация

Прежде всего, в данной научной работе представлены краткие сведения о получении ПАВ СФКМ-1 и СФКМ-2 на основе местного сырья. Приведены сведения об оптимальном соотношении фирменного состава СФКМ-2, содержащего флотореагент СФКМ-1, с сульфанолом. При анализе физико-химических свойств ангренского бурого угля марок 2БР-Б2 и 2БОМСШ-Б2 определен оптимальный объем. Подобрано ПАВ, используемое при обогащении угля, и изучена его эффективность. Представлены положительные результаты гравитационного и флотационного обогащения угля с использованием пенобразователя Оксалия Т-66. Количественный и качественный состав групп полученного композиционного материала СФКМ-2 изучали методом ИК-спектроскопического анализа. Представлена информация об анализе полученного ИК-спектра.

Ключевые слова: Бурый уголь, топливо, торф, аминокислоты, земельные и цветные металлы, руда, пульпа, флотореагенты, энтеросорбенты, поверхностно-активные вещества.

FLOTATSIYA USULI BILAN KO'MIRLARDAN RANGLI METALLARNI AJRATIB OLISH UCHUN KOMPOZITSION REAGENTLARDAN FOYDALANISH

Annotatsiya

Ushbu tadqiqot ishida birinchi navbatda mahalliy xomashyo asosida SFKM-1 va SFKM-2 markali sirt faol moddaning tayyorlanishi to'g'risida qisqa ma'lumotlar keltirilgan. SFKM-1 flotoreagentini sulfanol bilan hosil qilgan SFKM-2 markali kompozitsiyasi maqbul nisbati to'g'risida ma'lumotlar keltirilgan. 2BR-B2 va 2BOMSSh-B2 markali Angren qo'ng'ir ko'mirining fizik kimyoviy xususiyatlari tahlil qilinganda, eng maqbul hajm aniqlangan. Ko'mirni boyitishda ishlatalidigani sirt faol modda tanlanib uning unimdorligi o'rganilgan. Oksalya T-66 markali ko'pik xosil qiluvchi reagentdan foydalanim ko'mir gravitatsion va flotatsion boyitilganda ijobji ko'rsatgichli natijalari keltirilgan. Olingan SFKM-2 kompozit moddasi guruqlarining miqdori va sifat tarkibi IQ-spektroskopiya tahlili yordamida o'rganilgan. Olingan IK spektri tahlili haqida ma'lumotlar keltirilgan.

Kalit so'zlar: Qo'ng'ir ko'mir, yonilg'i, torf, aminokislotalar, tuproq va rangli metallar, ruda, pulpa, flotatsiya reagentlari, komplekslonlar, sirt faol moddalar.

Kirish. Dunyoda texnogen chiqindilar tarkibidan nodir va kamyob metallarni ajratib olish texnologiyasini yaratish va takomillashtirishga oid ilmiy tadqiqotlar olib borilmoxda. O'zbekiston Respublikasida kon-metallurgiya sanoatini rivojlantirishga, mineral xomashyonni, xususan, polimetall rudalaridan barcha qimmatbaho metallarni kompleks ajratib olish maqsadida qayta ishlashning takomillashtirilgan texnologiyalarni ishlab chiqishga e'tibor qaratilmoqda. Hozirgi kunda O'zbekiston Respublikasida ko'mir va sanoat chiqindisi tarkibini o'rganish asosida kamyob va rangli metallar miqdorni aniqlash hamda ajratib olish usullarini ishlab chiqish uchun sorbent texnologiyasini yaratish nazariy ilmiy ahamiyatga ega bo'lgan dolzarb muammo hisoblanadi.

Mavzuga oid adabiyotlar tahlili. O'zbekistonda hozirda aniqlangan ko'mir zaxirası 1537,0 mln. tonna qo'ng'ir ko'mir va 45,9 mln. tonn toshko'mir ulushiga to'g'ri keladi. "O'zbekko'mir" AJ yiliga taxminan 4 mln.tonna ko'mir qazib chiqaradi [1].

Konlar atrofidagi tuproqlar tarkibi, jumladan tuproq tarkibidagi gümüş, NPK, mexanik tarkib mikroagregatlar, tuproqdagि fermentlar, mikroorganizmlar faolyati yetarlicha o'rganilmagan [2].

Respublika yoqilg'i energetika sohasida 97% neft va gaz, 2,3% — ko'mir, 0,7%- gidroenergetika ulushini tashkil qiladi. Xalq xo'jaligida qo'llash maqsadida ko'mirni qayta ishlash, uni sanoatga joriy etish, kam neftga ega bo'lgan mamlakatlarda strategik yo'nalish etib belgilangan [3]. Ko'mir sintetik gazsimon, suyuq va qattiq yoqilg'ilar ishlab chiqarish uchun eng istiqbolli manbaa, shuningdek, turli kimyoviy moddalar va kompozitsion materiallar olish uchun eng muhim xomashyo hisoblanadi. O'zbekistondagi Angren ko'mir konida ham ko'mir ochiq usulda qazib olinadi. O'zbekistonda qazib olinadigan ko'mirning 85 foizi ushbu konga to'g'ri keladi, hozir kunda qazib olish jarayoni 250 metr chuqurlikda olib borilmoqda va bir kunda 10-12 ming tonnagacha ko'mir qazib olinmoqda[4].

Ko'mir va ko'mir chiqindilari (tutun va kul qatlam) mishyak, qo'rg'oshin, simob, nikel, vanadiy, berilliyl, kadmiy, bariy, xrom, mis, molibden, rux, selen, radiy kabi 20 ga yaqin toksik moddalarini chiqaradi. Ular atrof-muhitga chiqarilganda xavfli hisoblanadi. Ushbu moddalar aralashma tarkibida mikro element holatida bo'sada, ko'p miqdorda ko'mir yoqilganda bu moddalarning ham katta miqdori chiqariladi. Agar 100 tonna 2BR-B2 va 2BOMSSh-B2 markali Angren qo'ng'ir ko'miri yoqilsa, 60 tonnasigacha chiqindi ko'mir kuli sifatida qoladi.

Material va metodlar. Tadqiqot uchun materiallar sifatida mahalliy ko'mir namunalari (Sharg'un va Angren konlarining turli xil ko'mir markalari), sulfanol, SFKM-1, SFKM-2, ko'mirni boyitishdan chiqqan chiqindilar olingan.

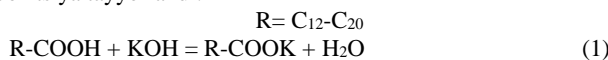
Bitumning sifatini o'rganishda quyidagi usullardan foydalanildi:

IQ Furye spektroskopiya (FTIR) tahlili. IQ spektrlарининг тahlili BRUKER VERTEX70 FT-IR qurilmasи yordamida bajarildi. Bunda 1 mg namunani 100 mg namuna bilan aralashtirish orqali KBr reagentidan foydalangan holda 400 dan 4000 sm⁻¹, 8 sm⁻¹ o'lchamdagи to'lqin soni diapazonи va 16 skanerlash vaqtি bilan amalga oshirilgan [5].

Potensiometrik titrash usuli. Potensiometrik titrash usuli qo'ng'ir ko'mirning 2BR-B2 va 2BOMSSh-B2 markalarini ko'mirlarining kulidan SiO_2 , Al_2O_3 , CaO , MgO mineral tarkibini tekshirilgan. Potensiometrik titrash - oksidlanish-qaytarilish reaksiyasi asosida bajariladigan titrash usuli bo'lib, bu eritmalarni tavsiflash usuli hisoblanadi. Bunda hech qanday ko'rsatkich ishlatilmaydi, balki potentsial tahlil qiluvchi modda, odatda elektrolit eritmasi bo'ylab o'lchanishi bilan foydali va aniqlik darajasi yuqori hisoblanadi [6].

PFP-7 Olovli fotometriya usuli yordamida natriy va kalyi oksidlari (Na_2O , K_2O) aniqlangan. Buning uchun PFP-7 markali fotometrдан foydalananilgan. 0,1 g maydalangan kulning alikvoti ISO 26427-85 talablariga muvofig tayyorlanadi, fotometr (ISO 26148) orqali joylashtiriladi va har bir oksid uchun alohida tekshiriladi [7]. PFP 7 natriy, kalyi, kaltsiy, bariy va litiy kontsentratrasiyasini muntazam aniqlash uchun mo'ljallangan, past haroratlari, bitta kanalli olovli fotometr hisoblanadi. 0,10 g miqdorida ko'mir kuli olinadi va olingan massa xlorid kislota hamda sulfat kislotada eritilgan. Eritma 250 ml li kolbada tayyorlanadi. 10 ml eritma olinadi, parallel ravishda 2 marta tekshirilgan va xatolik 0,5% gacha bo'lishi ta'minlanadi [8].

Natijalar va ularning tahlili. Sulfanol moddasini sirt faollik qobiliyatini oshirish maqsadida yog'-moy zavodlari chiqindilari yordamida kompozitsiyalar olindi. Bunda dastlab sulfanol moddasi, yog'-moy zavodi chiqindisi (soapstock) va kaliy ishqori suv aralashmasidan kompozitsiya tayyorlandi.



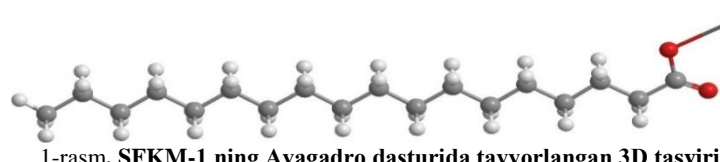
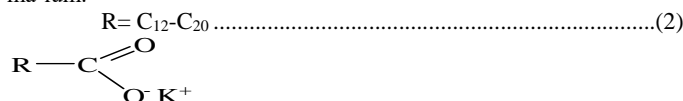
Reaktsiya asosida sirt faol modda tayyorlab olinadi. Buning uchun reaktsiya to'liq ketishini formula asosida hisoblanadi yani KOH ning 1 mol modda miqdori to'liq reaktsiyaga kirishishi uchun 284 gr stearat kislota reaktsiyaga kirishadi. Mavjud soapstokda 30-75% stearat kislotsasi borligi uchun quyidagicha hisoblanadi (1-jadval).

1- jadval

SFKM-1 markali sirt faol moddaning tayyorlanishi

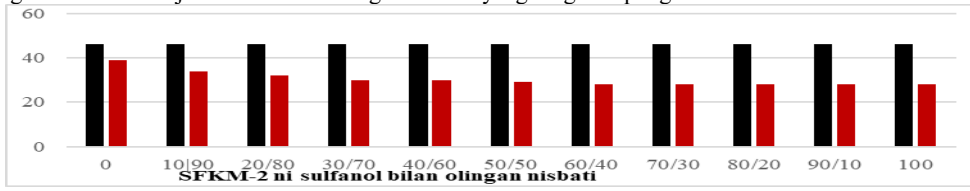
S1 KNT 1 marka shiftda modulning tayyorlanish				
	Tayyorlanaligan SFM xajmi			
	5 l	10 l	20 l	50 l
Soapstok yog'i; l	0.9-1.9	2.5-3.5	5.0-6.0	15-20
KOH; kg	0.10-0.20	0.2-0.4	0.5-0.6	1.2-2.0
KOH eritmasini tayyorlash uchun kerakli suv; l	0.10-0.20	0.30-0.4	0.4-0.6	2.0-3.0
Tayyorlangan SFMni suyuqtirish uchun kerakli texnik suv; l	3.0-4.0	6.0-7.0	12-14	25-30

1-jadvaldan ma'lumki, 50 l sirt faol moddani tayyorlash uchun dastlab kamida 70 litrli reaktorda 1,6 kg KOH ni 2 litr suvda eritildi, va 6 soat davomida xona haroratida qo'yildi. Bu vaqt davomida KOH to'liq chin eritma hosil qiladi. So'ngra 18 litr soapstock moddasidan solindi. Soapstok tarkibida 30-70 % orasida yog' kislotalari mavjudligi tufayli doimo sirt faol modda tayyorlanishdan oldin soapstokni kimyoviy tahlil olib boriladi. Tahlil natijasiga ko'ra, ishqor eritmasidan hisoblab solinadi, so'ngra 2 soat davomida reaktorda har minutiga 90-120 marta tezlik bilan aralashirildi. Aralashma 5-7 sutka davomida xona haroratida ya'ni 15-40 °S haroratda qoldiriladi. Bu vaqt davomida KOH stearat va boshqa yog' kislotalari bilan reaktsiyaga kirishib sirt faol modda hosil qiladi. Hosil bo'lgan sirt faol moddani 40 litr suv bilan suyultiriladi. So'ngra esa 2 soat davomida 80-100 marta tezlik bilan meshalka yordamida aralashiriladi natijada SFKM-1 markali sirt faol modda olishga erishiladi. SFKM-1 markali sirt faol moddaning Avagadro dasturi orqali tayyorlangan 3D modeli (1-rasm) da anion sirt faol modda mavjudligi ma'lum.



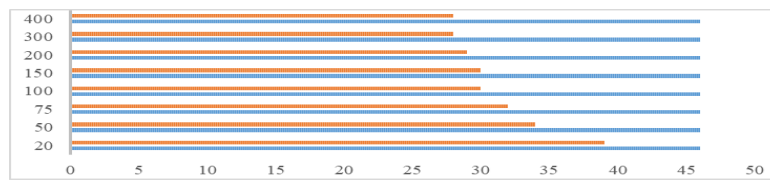
1-rasm. SFKM-1 ning Avagadro dasturida tayyorlangan 3D tasviri

Bunda SFKM-1 markali sirt faol modda sulfanol muddasi bilan modifikatsiya qilinadi va SFKM-2 markali flotoreagent olinadi. Bunda SFKM-1 ning karboksil guruhidagi yoki sulfanol tarkibidagi kislorod va radikal tarkibidagi vodorodlar orasida vujudga keladigan vodorod bog'lanishlar natijasida turli xil kompozitsiyalar hosil bo'lgan. Olingan kompozitsiyaning fizik kimyoviy xususiyatlari o'rganilgan. Natijada, sirt faollik xususiyati va flotoreagentlik xossalardan kelib chiqib 2BR-B2 va 2BOMSSh-B2 markali Angren qo'ng'ir ko'mirlarini flototatsion boyitish jarayoni uchun tadqiq qilingan. Olingan natijalarga ko'ra SFKM-1 flotoreagentini sulfanol bilan hosil qilgan SFKM-2 markali kompozitsiyasi maqbul nisbati 50/50 ekanligi aniqlandi (2-rasm). Olingan kompozitsiyaning sirt faollik xususiyati tufayli 2BR-B2 va 2BOMSSh-B2 markali Angren qo'ng'ir ko'miri boyitilganda kullik darajasi 46 % dan 28 % gacha kamaytirganligi aniqlangan.



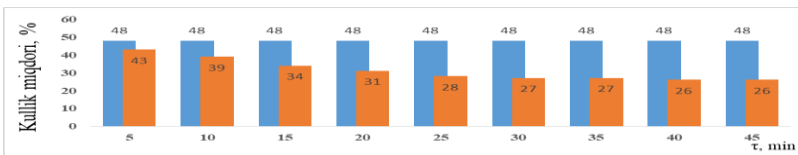
2-rasm. SFKM-1 ni sulfanol bilan xosil qilgan SFKM-2 markali kompozitsiyasini kullik darajasini kamaytirishga taassiri

Bundan ko'riniib turibdiki 50/50 nisbatda olingan kompozitsiyada sirt faolligi kuchli va flotoreagent sifatida ishlatilishi maqsadga muvofiq deb topilgan. SFKM-2 markali flotoreagentni sarfini aniqlash uchun 100 l suspenziyaga bir xil vaqt davomida turli xil hajmdagi flotoreagentlar solingan. O'zgarmas vaqt birligi sifatida 15 min tanlangan. Natijada boyitilgan 2BR-B2 va 2BOMSSh-B2 markali Angren qo'ng'ir ko'mirining fizik kimyoviy xususiyatlari tahlil qilinganda, eng maqbul hajm 50 ml ekanligi aniqlangan (3 rasm). Bunda 50 ml reagent qo'shilganda yuqori iqtisodiy samarali va energiya tejamkorlikka erishilishi kuzatildi.



3-rasm. SFKM-2 moddasini 100 l suspenziyaga qo'shiladigan miqdori

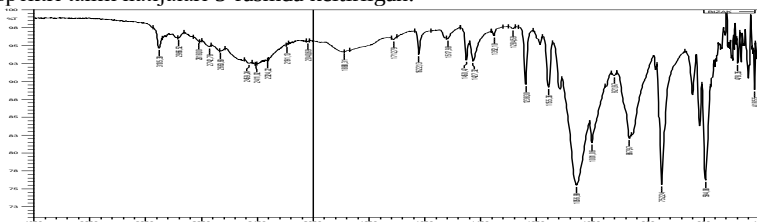
SFKM-2 moddasini 100 l suspenziyaga vaqt davomida qo'shilishi bo'yicha yuqori natijaga erishish natijasini kuzatish uchun 50 ml reagentga turlicha vaqt davomida reaksiyalar olib borildi, bunda sifat va miqdorini tekshirib turilganda 20 minut vaqt hisobi eng maqbul variant sifatida tanlandi. Bunda 20 minut davomida reaksiya olib borilganda iqtisodiy samarali ya'ni energiya tejamkorlikka Angren ko'mirini O'zDSt talabiga ko'ra kullik darajasini 34% gacha kamaytirish orqali erishildi (4-rasm). Tajribada ko'mirni boyitishda ishlatiladigan sirt faol modda tanlanib uning unimdonligi o'rganilgan. Buning uchun sifatli va flotatsiya jarayonida ishlatiladigan ko'pik hosil qiluvchi reagent sifatida SFKM-2 tanlab olinib bir xil vaqt va bir xil miqdorda qo'shiladi.



4-rasm. SFKM-2 moddasini 100 l suspenziyaga qo'shiladigan vaqt

Olingan natijalardan ko'riniib turibdiki, Oksalya T-66 markali ko'pik hosil qiluvchi reagentdan foydalanim ko'mir gravitatsion va flotatsion boyitilganda ijobji ko'rsatgichli natijaga erishilgan. Ammo bu reagent qimmatligi hamda import qilinuvchi mahsulot hisoblanganligi sababli maxalliy xom ashylardan tayyorlangan SFKM-2 moddasini maqbul variant hisoblanadi. Chunki asosiy xomashyo hisoblanadigan va boyitish jarayonida detergent sifatida foydalinish mumkin bo'lgan sulfanol moddasini O'zDSt talablariga javob beradigan mahalliy xom ashyo hisoblanadi. Bu modda asosida olingan SFKM-2 yordamida gravitatsion va flotatsion boyitilganda O'zDSt talablariga mos ko'mir namunalari olindi (3.9-rasm). 2BR-B2 va 2BOMSSh-B2 markali Angren qo'ng'ir ko'mir namunalari ishlab chiqilgan tajriba qurilmasida boyitilgan. Flotatsion reaktorda ko'mir namunalari mazkur usulda mineral qismidan tozalanadi. Flotatsiya jarayonini tezlashtirish va sifatini yaxshilash uchun ko'mirli suspenziya meshalka yordamida (meshalkaning aylanish tezligi bir minut uchun 150-220) alashtirib turiladi yoki bosim bilan barbotaj orqali havo yuboriladi. Flotatsion reaktorda har ikki usulni qo'llashning imkonii mayjud. Flotatsiya natijasida qurilmaning pastki qismida mineral qism ya'ni qum, kaltsiy va alyuminiy birikmalar cho'kib tushadi. Ko'mir esa suspenziya bilan tindirish bosqichiga o'tkazilib, tindirish bosqichida filtrlanadi. Mazkur suvni ajratib olib, qayta ishlatishi iqtisodiy va ekologik jixatdan muhim hisoblanadi.

Olingan SFKM-2 komposit moddasi guruhlarining miqdori va sifat tarkibi IQ-spektroskopiyaga tahlili yordamida o'rganilgan. Olingan IK spektri tahlil natijalari 5-rasmida keltirilgan.



5-rasm. SFKM-2 kompozit moddasi IK-spektri tasviri

Hosil qilingan SFKM-2 kompozit moddasining IK-spektri tahlilidan ma'lumki, 600-800 cm⁻¹ oralig'ida cho'qqining bo'lishi organik metall yoki C-galogenid borligini bildiradi. 900-1200 cm⁻¹ oralig'ida cho'qqi esa bo'lishi C=O-C bog'larining mavjudligini ko'rsatadi. 1400-1600 cm⁻¹ da cho'qqining ko'zatilishi -C≡N, N=O, R-NO₂ C=O guruhlari borligini ko'rsatadi. 3200-3500 cm⁻¹ dagi cho'qqining bo'lishi modda tarkibida ON guruhi borligini ko'rsatadi.

Xulosa. Ushbu maqolada Angren qo'ng'ir ko'miri va tuproqlarda mikroelementlarning (As, Cd, Cu, Ti, Cr, Hg, Mn, Ni, Pb va Zn) umumiy kontsentratsiyasi ko'rib chiqiladi. Ushbu yelementlarning o'rtacha kontsentratsiyasi juda katta farq qiladi, ammo bu qiymatlarning aksariyati dunyo fon tuproqlaridagi tegishli qiymatlardan yuqori ekanligini ilmiy izohlash mumkin. Demak, tadqiqot ishida ko'mirni boyitishda ishlatiladigan sirt faol modda tanlanib, uning unumdorligi o'rganilgan. Sifatli va flotatsiya jarayonida ishlatiladigan ko'pik xosil qiluvchi reagentlar tanlanib, ularning xossalari o'rganilgan. Import sifatida ishlatiladigan ko'pik hosil qiluvchi reagentlar bilan solishtirilganda ijobjiy natijaga erishilgan. Bundan tashqari flotatsiya jarayoni borishi uchun flotatsion reaktor ishslash mexanizmi va yuboriladigan havo bosimining normalari ham o'rganildi.

ADABIYOTLAR

1. Халилов Санжар, and Азизбек Кўчаров. "кўмир таркибидаги рангли ва қора металларни экологияга таъсирини илмий тадқики натижалари." *Journal of Experimental Studies* 1.3 (2023): 8-12.
2. Юсупов, Фарход Махкамович, et al. "Свойства сферических гранул на основе оксида алюминия." *Universum: химия и биология* 3-1 (69) (2020): 59-63.
3. Kucharov, Azizbek, et al. "Development of technology for water concentration of brown coal without use and use of red waste in this process as a raw material for colored glass in the glass industry." *E3S Web of Conferences*. Vol. 264. EDP Sciences, 2021.
4. САИДМУРОДОВ, Рашид, and Фарход ЮСУПОВ. "ишлатилган цеолитларни термик ишлаш орқали табиий газни куритиш жараёсига боғлиқлигини таҳлили натижалари." *Journal of Experimental Studies* 1.4 (2023): 1-9.
5. Юсупов, Фарход Махкамович, et al. "Улучшение качества бурых углей марки 2бр-в2 и 2бомсш-62 с помощью химической обработки." *Universum: технические науки* 3-2 (72) (2020): 43-46.
6. Хурсандов, Бобомурод Шухратович, Азизбек Алишер ўғли Кўчаров, and Фарход Махкамович Юсупов. "исследование свойств сернистого битума, полученного на основе модифицированной полимерной серы." *Universum: технические науки* 12-6 (105) (2022): 21-25.
7. Zhang L, Tao YJ, Yang L, et al. Spatial distribution of fine high-sulfur lean coal in enhanced gravity field. *Energ Source Part A* 2017;39:2098–104. <https://doi.org/10.1080/15567036.2017.1403513>
8. Soong Y, Schoffstall MR, Link TA. Triboelectrostatic beneficiation of fly ash. *Fuel* 2001;80:879–84. [https://doi.org/10.1016/S0016-2361\(00\)00150-2](https://doi.org/10.1016/S0016-2361(00)00150-2)



Islomjon XUDOYBERDIYEV,

O'zbekiston milliy universiteti stajyor – tadqiqotchisi

E-mail: xudoyberdiyevi935@gmail.com

Nigora ABDULLAYEVA,

EMU university Kimyo fanlari kafedrasi katta o'qituvchisi, PhD.

E-mail: nigora00577@gmail.com

Muzaffar MAHKAMOV,

O'zbekiston Milliy universiteti professori, k.f.d.

E-mail: muz_m77@mail.ru

Umid MIRZAQULOV,

O'zbekiston Milliy universiteti o'qituvchisi

E-mail: mr.mirzaqulov@bk.ru

O'zbekiston Milliy universiteti dotsenti, k.f.d. A.Yarqulov taqrizi asosida

STUDY OF THE KINETICS OF THE OXIDATIVE POLYMERIZATION OF ANILINE IN AQUEOUS SOLUTIONS

Annotation

In this work, the oxidative polymerization of aniline in aqueous solutions in the presence of various oxidizing agents was studied. It has been shown that not only the redox potential of the oxidizing agent used, but also the pH value of the solution and the temperature have a noticeable effect on the polymerization of aniline. The kinetic parameters of the process were determined and the general equation for aniline polymerization was derived.

Key words: Conductive polymers, aniline, polyaniline, cationic polymerization, polymerization kinetics, polymerization mechanism.

ИССЛЕДОВАНИЕ КИНЕТИКИ ОКИСЛИТЕЛЬНОЙ ПОЛИМЕРИЗАЦИИ АНИЛИНА В ВОДНЫХ РАСТВОРАХ

Аннотация

В работе исследована окислительная полимеризация анилина в водных растворах в присутствии различных окислителей. Показано, что на полимеризацию анилина заметное влияние оказывают не только окислительно-восстановительный потенциал использованного окислителя, но и значение pH-среды раствора и температура. Определены кинетические параметры процесса и выведена общая уравнение полимеризации анилина.

Ключевые слова: Электропроводящие полимеры, анилин, полианилин, катионная полимеризация, кинетика полимеризации, механизм полимеризации.

SUVLI ERITMALARDA ANILINNING OKSIDLANISHLI POLIMERLANISH KINETIKASINI TADQIQ QILISH

Annotatsiya

Ishda suvli eritmalarida anilinning turli oksidlovchilar ta'sirida oksidlanishli polimerlanish kinetikasi tadqiq qilingan. Natijada anilinning oksidlanishli polimerlanishiga nafaqat oksidlovchining oksidlanish-qaytarilish potensiali, shuningdek eritma pH-qiymati va haroratning ham ta'siri katta ekanligi ko'rsatib berilgan. Jarayonning kinetik parametrлari aniqlangan hamda anilinni polimerlanishining umumiy tezlik tenglamasi keltirib chiqarilgan.

Kalit so'zlar: Elektr toki o'tkazuvchi polimerlar, anilin, polianilin, kation polimerlanish, polimerlanish kinetikasi, polimerlanish mexanizmi.

Kirish. Elektr toki o'tkazuvchi polimerlar ma'lum sharoitlarda o'zidan elektr toki o'tkazish xususiyatiga ega bo'lib, bu ulardan elektrotehnika sohasida foydalanish uchun katta imkoniyatlar ochadi [1,2]. Shuning uchun ham so'nggi yillarda elektr toki o'tkazuvchi polimerlar va ular asosidagi turli kompozitsiyalar elektrolyuminissent diodlar, pylonkasimon tranzistorlar, datchiklar, elektron displeylar, quyosh batareyalari elementlari, qattiq akkumulyatorlar va boshqalar qurilmalarning komponentlari sifatida amaliyatda keng ishlatala boshladи [3]. Elektr o'tkazuvchi polimerlar orasida polianilin (PANI) alohida o'ringa ega. Chunki PANI turli tashqi ta'sirlarga barqarorligi va dopirlangan shakllarining yuqori o'tkazuvchanlikka ega ekanligi bilan boshqa to'k o'tkazuvchi polimerlardan ajralib turadi. PANI asosidagi materiallarni batareya elektrodlari va tranzistor elementlari, azot oksidi, is gazi va boshqa gazlarni aniqlashda yuqori samarali sensorlar, antikorrozion qoplamlalar, turli moddalarni bir-biridan ajratish uchun membranalar sifatida, tibbiyot qurilmalarida foydalanish mumkinligi ko'rsatib berilgan [4-6]. PANI asosan anilinni (ANI) suvli eritmalarда turli oksidlovchilar ishtirokida oksidlanishli polimerlash orqali olinadi. PANIning ushbu sintez usuli ancha vaqtдан buyon ma'lum bo'lishiga qaramay xozirda bu jarayonning borish mexanizmi to'g'risidagi ko'pchilik adabiy ma'lumotlar bir biriga zid bo'lib, bu sohada chuquroq tadqiqotlarni olib borishni talab qiladi. Chunki PANIning elektr o'tkazuvchanliga va bir qator fizik-kimyoiy xossalari uning olish sharoiti bilan bog'liq [7]. Shuning uchun ham ushbu tadqiqotning maqsadi anilinning oksidlanishli polimerlanishiga turli omillarning ta'sirini o'rganish hamda jarayon mexanizmini yanada to'laroq ochib berishdir.

Foydalanilgan reagentlar va tajribalar olib borish metodikasi. ANI (ACS reagent, Sigma-Aldrich) foydalanishdan oldin ikki marta haydab olish yo'li bilan tozalandi. Reaksiyalarda foydalanilgan FeCl_3 , $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$, $\text{K}_2\text{S}_2\text{O}_4$, $(\text{NH}_4)_2\text{S}_2\text{O}_8$ kabi reagentlar "analitik toza" markali bo'lgani uchun to'g'ridan to'g'ri ishlataldi.

ANIni polimerlash jarayoni termostatga ulangan maxsus shisha idishlarda olib borildi. Hosil bo'lgan polimer suvda erimaydi, shuning uchun uni eritmada ajratib olishdan avval bir necha marotaba distillangan suv bilan yuvildi va sentrifugalash usuli bilan ajratib olindi.

Eritma pH-qiyomi pH/Ion meter SevenDirect SD 50 (Mettler Toledo) asbobi yordamida aniqlandi. Polimer hosil bo'lish unumi (X) quyidagi tenglama yordamida hisoblandi:

$$X = \frac{[\text{H}^+]/[\text{Ani}]}{[\text{H}^+]}; \quad \text{pH} = -\lg[\text{H}^+]$$

bu yerda: $[\text{Ani}]$ -anilining konsentratsiyasi, mol/l; $[\text{H}^+]$ -protonlar konsentratsiyasi, mol/l. Polimerlanish tezligi (V) va polimerlanish tezligi konstantalari (K) qiyatlari quyidagi tenglamalar yordamida hisoblab topildi:

$$V = \frac{X \cdot [\text{Ani}]}{3600 \cdot 100}, \quad K = \frac{V}{[\text{Ox}]^* [\text{M}]^{1.8}}.$$

Namunalarning IQ-spektrlari «Agilent Technologies Cary 640 Series» FTIR, , Raman spektrlari esa InVia RAMAN spektrometrlari yordamida olindi.

Olingan natijalar va ularning taxlili. Tadqiqotlarda dastlab turli oksidlovchilarining ANIni suvli eritmada oksidlanishli polimerlanishiga ta'siri o'rGANildi. Oksidlovchilar (Ox) sifatida H_2O_2 , HClO_3 , FeCl_3 , $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$, $\text{K}_2\text{S}_2\text{O}_4$, $(\text{NH}_4)_2\text{S}_2\text{O}_8$ kabi kimyoiy birikmalardan foydalanildi. Olingan natijalar 1-jadvalda keltirilgan.

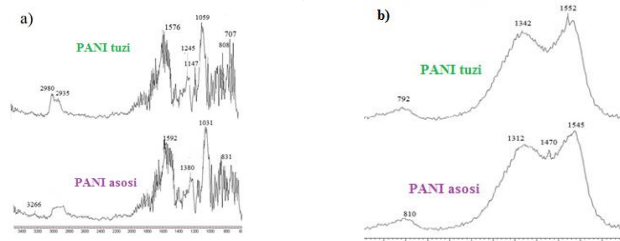
1-jadval

ANIning polimerlanish unumiga oksidlovchi (Ox) tabiatiga va konsentratsiyasining ta'siri (Vanna moduli: 30:1;) T= 297 K, t=24 soat

[Ox]	Oks.pot., V	[Ani]:[Ox]	Unum, %	[Ox]	Oks.pot., V	[Ani]:[Ox]	Unum, %
FeCl_3	0,77	1,00:0,75	10	$\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$	1,36	1,00:0,75	12
		1,00:1,00	20			1,00:1,00	38
		1,00:1,25	24			1,00:1,25	40
$\text{K}_2\text{S}_2\text{O}_8$	2,01	1,00:0,75	38	H_2O_2	1,78	1,00:0,75	18
		1,00:1,00	76			1,00:1,00	40
		1,00:1,25	86			1,00:1,25	44
$(\text{NH}_4)_2\text{S}_2\text{O}_8$	2,06	1,00:0,75	42	HClO_3	1,45	1,00:0,75	12
		1,00:1,00	81			1,00:1,00	28
		1,00:1,25	88			1,00:1,25	32

1-jadvalda keltirilgan natijalardan ko'rinish turibdiki, ANIni polimerlashda foydalanilgan oksidlovchi turi polimer hosil bo'lish unumiga katta ta'sir ko'rsatadi. Ya'ni foydalanilgan oksidlovchining oksidlanish-qaytarilish potensiali ortib borishi bilan ANIning polimerlanish unumi ham ortib bormoqda. Jadvaldan shuningdek, PANIning hosil bo'lish unumiga dastlabki reaksiyon aralashmadagi ANI va oksidlovchi konsentratsiyalarining nisbatlari ham katta ta'sir qilishi kuzatildi. Bunda ANIni oksilanishli polimerlanishida foydalanilgan barcha oksidlovchilarning monomerga nisbati, ya'ni $[\text{Ani}]:[\text{Ox}]$ nisbati 1,00:1,25 ga teng bo'lganida polimer hosil bo'lish unumi hamma holatlarda ham boshqa o'rGANilgan nisbatlarga qaraganda yuqoriroq ekanligi kuzatildi. Demak, anilinni $(\text{NH}_4)_2\text{S}_2\text{O}_8$ va $\text{K}_2\text{S}_2\text{O}_8$ kabi oksidlovchilar ishtirokida polimerlash natijasida hosil bo'lgan polimerlarning unumlari ko'proq ekanligini ularning oksidlanish-qaytarilish potensiallarini ishda foydalanilgan boshqa oksidlovchilarнига nisbatan yuqori ekanligi bilan tushuntirish mumkin. Shuning uchun ham keyingi tadqiqotlar davomida ANIni suvli eritmada polimerlanishini o'rGANish va polimer materiallar olish jarayonlarida oksidlovchilar sifatida $(\text{NH}_4)_2\text{S}_2\text{O}_8$ va $\text{K}_2\text{S}_2\text{O}_8$ dan foydalanildi.

Tadqiqotlar jarayonida sintez qilingan PANIning emeraldin asos va tuz shakllarining identifikatsiyasi ularning IQ-Furye-hamda Raman spektrlarini tahlil qilish orqali amalga oshirildi (1-rasm).



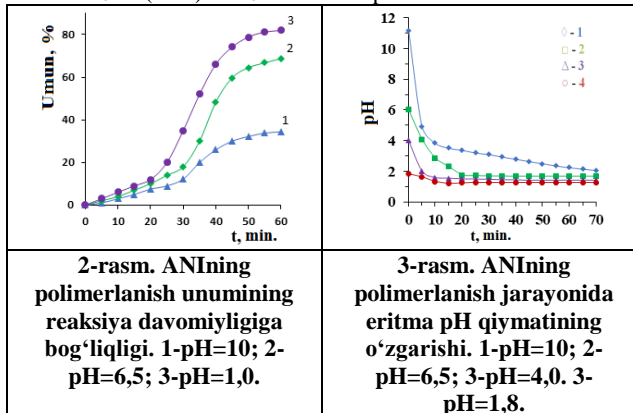
1-rasm. PANIning emeraldin asos va tuz shakllarining IQ- (a) va Raman (b) spektrlari

PANIning asos shaklini IQ-spektrida kuzatilgan 3266 cm^{-1} sohadagi cho'qqi polimer zanjiridagi aromatik halqlar bilan bog'langan $-\text{NH}-$ guruhlar uchun xos hisoblanadi. PANIning tuz shaklini IQ-spektridagi 2980 cm^{-1} sohadagi cho'qqi protonlagan imin $-\text{NH}^+=$ guruhlari uchun xosdir. Polimer zanjiridagi xinoid va benzoid shakllari tarkibidagi $\text{C}=\text{C}$ bog' uchun harakterli cho'qqilar emeraldin asosida 1592 cm^{-1} , tuz shakli uchun esa 1576 cm^{-1} sohalarda kuzatiladi. Polimerning asos shakliga tegishli spektridagi 1380 cm^{-1} sohadagi cho'qqi $\text{C}_{\text{benz}}=\text{N}=\text{C}_{\text{halqa}}$ bog'larning tebranishi uchun xos. Polimerning tuz shakli spektridagi 1245 cm^{-1} sohadagi cho'qqi esa uning qutblangan $\text{C}=\text{N}^{+*}$ bog'ning tebranishi (qo'sh yoki oddiy bog') hisobiga yuzaga keladi.

PANIning Raman spektrlaridagi 1545 cm^{-1} (polimerning asos shakli) va 1552 cm^{-1} (polimepHing tuz shakli) sohalardagi cho'qqilar $-\text{C}=\text{C}-$ (benzoid va xinoid shakllardagi) guruhlar uchun xos. Polimer zanjiridagi $-\text{C}=\text{N}-$ guruhlar esa mos ravishda

1342 cm^{-1} (polimerning tuz shakli) va 1312 cm^{-1} (polimerning asos shakli) sohalarda sochilish cho'qqilarini hosil qiladi. Emeraldin asosining C=N bog'i 1470 cm^{-1} sohada cho'qqi bersa, tuz shaklining qutbli C-N bog'i uchun xos cho'qqi nisbatan yuqori sohaga siljishini, ya'ni 1342 cm^{-1} sohada cho'qqi berganini ko'rish mumkin.

ANIning suvli eritmalarda $\text{K}_2\text{S}_2\text{O}_8$ va $(\text{NH}_4)_2\text{S}_2\text{O}_8$ ishtirokida polimerlanish kinetikasi 273 K haroratda o'rganildi.



Natijada, anilinning suvli eritmada $(\text{NH}_4)_2\text{S}_2\text{O}_8$ va $\text{K}_2\text{S}_2\text{O}_8$ ishtirokida oksidlanishli polimerlanish jarayonida polimerning hosil bo'lish unumi reaksiya davomiyligi ortishi bilan oshib borishi aniqlandi. Tadqiqotlar davomida reaksiyon aralashma pH qiymati ANIning polimerlanish unumiga katta ta'sir qilishi aniqlanib, eng yuqori unum kislotali sharoitda hosil bo'lishi kuzatildi. Shu bilan birgalikda anilinning polimerlanish jarayoni avtotezlanish bilan borishi ko'rsatib berildi. Ushbu holat ANIni kislotali va ishqoriy muhitga ega bo'lgan eritmalarda polimerlanish jarayoniga ham taaluqli.

ANIning oksidlanishli polimerlanish jarayoniga reaksiyon aralashma harorati tasirini o'rganish natijalari 2-jadvalda keltirilgan.

2-jadval

PANI hosil bo'lish unumiga reaksiyon aralashmadagi [Ani]:[Ox] mol nisbati va harorat ta'siri ($[\text{HCl}]=0,1 \text{ mol/l}$, $[\text{Ani}]=0,5 \text{ mol/l}$, $t=22 \text{ soat}$)

[Ox] konsentratsiyasi, $0,5 \text{ mol/l}$	Unum, %		
	273K $(\text{NH}_4)_2\text{S}_2\text{O}_8$	283K	297K
2,50	24,50	19,80	18,20
3,75	42,20	41,20	39,20
5,00	81,50	68,50	59,70
6,25	88,10	76,80	76,80
$\text{K}_2\text{S}_2\text{O}_8$			
2,50	22,50	21,60	18,90
3,75	38,80	34,40	31,60
5,00	76,50	62,80	60,60
6,25	86,10	77,70	72,20

2-jadvaldagi keltirilgan natijalardan ko'rinish turibdiki, eritma haroratining ortishi bilan polimer hosil bo'lish unumi kamayib bormoqda. Bu monomerlarning kation mexanizmida polimerlanishi uchun xos xususiyat hisoblanadi.

ANIning polimerlanish jarayonini o'rganish davomida reaksiyon eritma pH qiymatining kamayishi kuzatildi (3-rasm), bu eritma pH qiymatining o'zgarishini aniqlash orqali monomerning polimerga aylanish darajasini hisoblab topish imkonini beradi.

Shuning uchun ham anilinning umumiy polimerlanish tezligi boshlang'ich bosqichlardagi polimerlanish tezligi reaksiyon aralashmaning pH muhiti qiymatining o'zgarishini aniqlash yordamida olingan natijalar asosida hisoblab topildi va uning qiymati har ikki oksidlovchi ishtirokida ham bir xil ko'rinishga ega bo'lib, quyidagi tenglama bilan ifodalanadi: $V=K^*[Ox] \times [Ani]^{1.8}$.

Ishda ANIning kation polimerlanish kinetikasi turli haroratlarda ham o'rganilib, jarayonning ba'zi bir kinetik parametrlarining qiyatlari hisoblab topildi (3-jadval).

3-jadval

ANIning turli oksidlovchilar ishtirokida kation polimerlanish jarayonining kinetik parametrлари. $[\text{Ani}]=0,5 \text{ mol/l}$, $[\text{Ox}]=0,5 \text{ mol/l}$

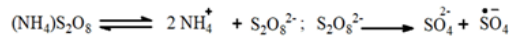
T, K	$V \cdot 10^5$, mol/l·s	$K_m \cdot 10^5$	E, kJ/mol
Oksidlovchi- $(\text{NH}_4)_2\text{S}_2\text{O}_8$			
73	5,33	1,94	
283	4,53	1,65	6,07
297	4,33	1,58	
Oksidlovchi- $\text{K}_2\text{S}_2\text{O}_8$			
273	4,98	1,82	
283	4,04	1,48	15,03
297	2,93	1,07	

3-jadvalda keltirilgan ma'lumotlardan ko'rinish turibdiki, $(\text{NH}_4)_2\text{S}_2\text{O}_8$ ishtirokida ANIning suvli eritmalarda kation polimerlanish tezligi $\text{K}_2\text{S}_2\text{O}_8$ ishtirokida olib borilganga nisbatan yuqoriroq. Bu holatni jarayonning umumiy faollanish energiyasini kichikroq qiymatga ega ekanligi bilan tushuntirish mumkin. Har ikki oksidlovchi ishtirokida ANIning polimerlanish jarayonlarining umumiy faollanish energiyalarining qiyatlari radikal polimerlanish jarayonlarinikiga qaraganda nisbatan ancha kichik bo'lib, bu ion polimerlanishning umumiy faollanish energiyalariga mos keladi.

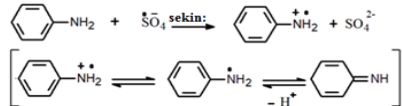
ANIning oksidlanishli polimerlanish mexanizmiga aniqlik kiritish maqsadida uni suvli eritmada, $(\text{NH}_4)_2\text{S}_2\text{O}_8$ hamda radikal polimerlanish ingibitori sifatida gidroxinondan (para-digidroksibenzol, $\text{C}_6\text{H}_6\text{O}_2$) foydalangan holda 273-343 K harorat oralig'ida polimerlanishi tadqiq qilindi. Natijada, ANIning ingibitor ishtirokisiz polimerlanishi o'rganilgan haroratlar oralig'ining barchasida uning polimerlanishi sodir bo'lishi kuzatildi. Lekin, ingibitor ishtirokida esa ANIning polimerlanishi faqat 323 K

haroratgacha sodir bo'lishi aniqlandi. Bu ANIning oksidlanishli polimerlanishi 323 K haroratgacha kation, undan yuqori haroratlarda esa radikal mexanizmda borishini ko'rsatadi. Olingan natijalar hamda ilmiy adabiyotlar tahlili asosida ANIning persulfatlar ishtirokida suvli eritmalarda oksidlanishli polimerlanishining quyidagi mexanizmi taklif qilindi:

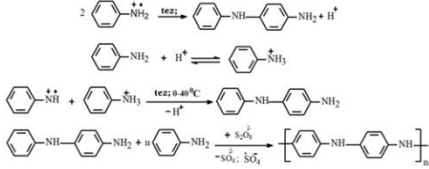
Persulfatlarning parchalanishi:



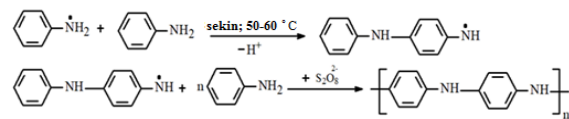
Faol markazning hosil bo'lishi:



Kation polimerlanish:



Radikal polimerlanish:



Taklif qilinayotgan mexanizmlardan ko'rinish turibdiki ANI 323 K haroratgacha kation-radikal faol markazlar hosil bo'lishi natijasida kation, undan yuqori haroratlarda esa erkin radikal faol markazlar tomonidan initsirlangan radikal mexanizmda polimerlanishga uchraydi.

Xulosalar. ANIning suvli eritmalarda oksidlanishli polimerlanishiga foydalilanigan oksidlovchi turining katta ta'siri borligi aniqlandi. Jarayonda avtotezlanish xodisasi kuzatilib, bu reaksiya natijasida xosil bo'layotgan polimerning ham ANIning polimerlanish jarayoniga ma'lum bir darajada ta'siri bor ekanligini ko'rsatadi. Reaksiyon muhit haroratinining ortishi polimerlanish tezligini kamayishiga olib kelishi aniqlandi. Tadqiqotlar natijasida ANIning oksidlovchilar ishtirokida polimerlanishi past haroratlarda kation mexanizmda, yuqori haroratlarda esa radikallar hisobiga boradi deb taxmin qilindi hamda reaksiyaning takomillashgan mexanizmlari taklif qilindi.

ADABIYOTLAR

1. Namsheer K., Chandra S.R.. Conducting polymers: a comprehensive review on recent advances in synthesis, properties and applications.// RSC Advances. -2021, -V.11(10), -P.5659–5697.
2. Rasmussen S.C.. Conjugated and Conducting Organic Polymers: The First 150 Years.// ChemPlusChem. -2020, -V.85(7), -P.1412–1429.
3. Liu H., Li Q., Zhang S., Yin R., Liu X., He Y., Guo Z. Electrically Conductive Polymer Composites for Smart Flexible Strain Sensors: A Critical Review.// Joule of Materials Chemistry C, 2018, 6, P.12121-12141.
4. Сапурина И.Ю., Полианилин для защиты металлов от коррозии.// Коррозия: материалы, защита. -2003, -T.5, -С.2-9.
5. Иванова В.Т., Курочкина Я.Е., Иванов В.Ф., Ильина М.В., Трушакова С.В., Шевченко Е.С., Бурцев Е.И., Симаков А.А., Маныкин А.А., Носик Н.Н., Шнейдер М.М., Тимофеева А.В., Сапурина И.Ю.. Сорбция вирусов из растворов на полианилин, углеродные нанотрубки и нанокомпозиты на их основе.// Вопросы вирусологии. -2011, -T.4. -С.19-23.
6. Сапурина И.Ю., Шишов М.А. Электропроводящие полимеры для низкотемпературных топливных элементов. Основы водородной энергетики. Санкт-Петербург. Ред. Мошников В.А., Терукова Е.Е. Издательство СПб. «ЛЭТИ». -2010. -Глава 6. -С.141-182.
7. Jin Z., Hongling Z., Quan Q., Yanlian Y., Qingwen L., Zhongfan L., Xinyong G., Zuliang D.. Effect of Chemical Oxidation on the Structure of Single-Walled Carbon Nanotubes.// J.Phys.Chem. B. -2003, -V.107, -P.3712-3718.



Fayyoza XURRAMOVA,

Bioorganik kimyo instituti tayanch doktoranti

E-mail-khurramova1988@mail.ru,

Rejepov Quralbay Jadigerovich Bioorganik kimyo instituti katta ilmiy xodimi, k.f.n

Bioorganik kimyo instituti professori, kimyo fanlari doktori A.Matchanov taqrizi asosida

SUPRAMOLECULAR COMPLEX BASED ON NATURAL TRITERPENOIDS

Annotation

In this work, water-soluble supramolecular complexes of glycyrrhizic acid (GK) and glycyrrhizic acid monoammonium salt (MASGA) with different molar ratios were obtained with some anti-tuberculosis drugs.

Key words: Glycyrrhizic acid, monoammonium salt glycyrrhizinic acid, supramolecular complex, immunomodulatory, acute toxicity.

СУПРАМОЛЕКУЛЯРНЫЙ КОМПЛЕКС НА ОСНОВЕ ПРИРОДНЫХ ТРИТЕРПЕНОИДОВ

Аннотация

В данной работе приводятся данные по получению водорастворимых супрамолекулярных комплексов глицирризиновой кислоты (ГК) иmonoаммонийной соли глицирризиновой кислоты (МАСГК) с противотуберкулезными препаратами в различных молярных соотношениях.

Ключевые слова: Глицирризиновая кислота, monoаммониевая соль глицирризиновой кислоты, супрамолекулярный комплекс, иммуномодулятор, острая токсичность.

TABIY TRITERPENOIDLAR ASOSIDA SUPRAMOLEKULYAR KOMPLEKSLAR

Annotatsiya

Ushbu maqolada sil kasalligiga qarshi ishlatalidigan dori vositalari substansiyalari bilan glitsirrin kislotosi (GK) va glitsirrin kislotosi monoammoniyili tuzi (GKMAT)ning turli xil molar nisbatlardagi suvda eruvchan supramolekular komplekslari olindi.

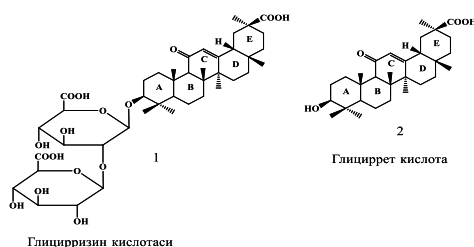
Kalit suzlar: Glitsirrin kislota, glitsirrin kislotosi monoammoniyili tuzi, supramolekular kompleks, sil, immunomodulyatorlik, o'tkir zaharlilik.

Kirish. Hozirgi kunda sil kasalligi aholi salomatligini tashvishga soladigan eng keng tarqagan yuqumli kasallikkardan biri hisoblanadi. JSSTning 2022 yildagi ma'lumotlariga ko'ra dunyo aholisining 1/3 qismi faol bo'lmagan sil kasalligi bilan kasallangan hamda dunyo bo'yicha bu kasallik o'limning to'qqizinchasi asosiy sababchisidir. Sil kasalligida qo'llaniladigan dorilarning ko'pchiligi sintetik dori vositalar va ularning organizm uchun ma'lum darajada nojo'ya ta'sirlari bor. Shuning uchun sintetik dori vositalarining salbiy holatlarini yo'qotish maqsadida o'simliklardan ajratib olingan biologik faol moddalar bilan modifikatsiya qilish orqali ularni suvda eruvchan holatga olib kelish, ta'sirchanligini oshirish, zaharligining kamaytirish va ularga sinergetik xususiyat berish imkoniyatlarini izlab topish dolzarb mavzulardan hisoblanadi.

Mavzuga doir adabiyotlar tahlili. Sil kasalligi – bu sil mikrobakteriyalarini havo-tomchi yo'li orqali organizmga kirib borishi bilan rivojlanuvchi yuqumli kasallikdir [1]. Sil bakteriyasining hujayra yuzasida asosan, mikolik kislota mavjudligi sababli noodatiy mumsimon qoplamaga ega ekanligi aniqlangan [2]. 25% hollarda bakteriya qon oqimiga kirib, limfa tizimi, siyidik-jinsiy yo'l, suyaklar, bo'g'imglarga ta'sir qilishi mumkin (Rivers va Mancera, 2008). Mycobacterium tuberculosis faol shaklda patogendir, lekin u immunitet tizimining reaksiyasini oldini olish uchun asosan xost ichida yashirin patogen bo'lmagan, ya'ni faol bo'lmagan shaklda yashirinadi. Faol bo'lmagan shakl granulomalarning rivojlanishi bilan bog'liq. Faol shaklga o'tishi esa mezon immunitet himoyasining zaiflanishi bilan bog'liq (Dusati va boshq., 2006). Sil kasalligining yashirin infeksiyasi odatda bitta antibiotik bilan davolanadi. Biroq bakteriyalarning antibiotiklarga chidamliligi xavfini kamaytirish uchun faol sil kasalligini davolashda bir nechta antibiotiklarning kombinatsiyasi qo'llaniladi. Sil kasalligiga qarshi dorilarni doimiy ravishda qabul qilish jiddiy yon ta'sirlarga olib keladi. Masalan, izoniazid va pirazinamidni ortiqcha qabul qilish jigar yetishmovchiliginini keltirib chiqaradi, bu esa izoniazid almashinuvni jarayonida gidrazinning ortiqcha hosil bo'lishi tufayli o'limga olib keladi. Etambutoldan doimiy foydalanish oftalmik muommolarni keltirib chiqaradi [3].

Sil kasalligini davolash 6-8 oygacha bo'lgan vaqt oralig'ida antibiotiklar kombinatsiyasini qabul qilish bilan kechadi. Sil kasalligida qo'llaniladigan birinchi toifali dorilar – izoniazid (INH), rifampitsin (RIF), pirazinamid (PZA) va etambutolgidroxlarid (EMB)dir. Agar bakteriya shtampi bu dorilarga chidamli bo'lib qolsa, ikkinchi qatorli dorilar qo'llaniladi. Bularga streptomitsin, kanamitsin, ftxorinolonlar, etionamid va paraaminosaltsil kislotosi kiradi. Odatda ikkinchi darajali dorilar birinchi darajali dorilarga qaraganda samarasini past va toksikligi yuqoriroqdir [4].

Hozirgi kunda ko'plab farmakalogik faol dori vositalari tabiiy resurslardan ya'ni, dorivor o'simliklardan olinayotganligi barchamizga ma'lum. Dorivor o'simliklar inson va jamiyat salomatligi uchun katta ahamiyatga ega. Ana shunday o'simliklardan biri shirinmiya (Glycyrrhiza glabra) o'simlidir. Bu shifobaxsh o'simlik juda qadim zamonalardan ma'lum. Shirinmiya o'simligi ildizi tarkibidagi asosiy biologik faollikni beradigan triterpenoidlar bu – Glitsirrin kislota (18β -Glycyrrhetic acid-GA) va Glitsirret kislota (Glycyrrhizin-GL), ko'plab farmakologik xususiyatlarga ega. Masalan, viruslarga, yallig'lanishga, o'sma kasalliklariga, bakteriyalarga qarshiligi va hattoki, sil kasalligini davolashi mumkinligi adabiyotlarda keltirilgan [5,6].



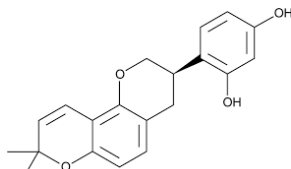
GK va uning hosilalari asosida dori vositalari yaratilishida uning solyubilizirlash xususiyati asosiy omillardan biri bo'lib hizmat qiladi. Suvda yaxshi

erimaydigan yoki umuman erimaydigan ko'pgina dori vositalari GK va uning tuzlari ishtirokida suvda eruvchan holatga o'tishi ko'rsatilgan.

So'ngi tadqiqotlar shuni ko'rsatdiki, GlKnning C-30 holatidagi modifikatsiyalangan GlK va uning piperazin analogi izoniazid, rifampitsin va streptomitsin bilan birligida sil kasalligiga qarshi samarali vosita bo'lishi mumkin. GlKnning ushbu dori vositalari bilan modifikatsiyalari Mycobacterium bovis ga qarshi faollikni namoyon etgan [7]. YAMR-spektroskopiya metodi orqali, GK ni sil kasalligiga qarshi tubazid va ftivazid moddalarini bilan kompleks hosil qilish mexanizmi o'rGANILGAN. Tubazid va ftivazid GK bilan donor-akseptor bog'lari orqali bog'langanligi aniqlangan. Bu yerda elektron juftlari donor o'mida, azotning pirimidin halqasi ishtirok etishi ko'rsatilgan. α -protonlar signallarining kengayishi azot atomining GK uglevod qismi bilan o'zar molekulalarida vodorod bog'i orqali bog'lanishi aniqlangan [8].

Shunday qilib, adabiyotlar tahlilidan shuni ko'rish mumkinki, ushbu ajoyib birikmalarni qo'llanilish sohalarini kengaytirish, GK va GKMAT asosida yangi preparatlarni ishlab chiqarish va yana ma'lum bo'lgan dorivor vositalarni GK va uning hosilalari yordamida modifikatsiyalash va ularni biologik faolligini o'rGANISH zarurligini ko'rsatmoqda.

Sil kasalligiga qarshi qo'llaniladigan dorilarning zararli yon ta'sirlari va uzoq davom etishi silga qarshi kurashish muommosini yanada murakkablashtiradi. Fries-Moller va boshqalar (2002) Xitoyda o'suvchi shirinmiya o'simligi ildizlaridan ajratilgan flavonoidlar – likoxalkonlar bir nechta sil kasalligi turlariga M. bovis, M. tuberculosis, M. kanasii va M. marinum turlariga qarshi faollik ko'rsatganligini ta'kidlaydilar [9]. Gupta va boshqalar (2008) Glycyrrhiza glabra tarkibida mavjud bo'lgan asosiy flavonoid – glabridinin 1,3 holatlarda ikkita fenol guruhi borligi sababli mikroblarga qarshilik ko'rsatish mumkinligi haqida ma'lumot bergen.



Ularning tadqiqodi shirinmiya ildizi tarkibidagi - glabridinin M. Tuberculosis ga qarshi faolligini o'rGANISHGA qaratilgan edi. Biologik faollikni nazorat qilish bilan fitokimyoiy tahlillar shuni ko'rsatdiki, glabridin 29,16 g/ml konsentratsiyada Mycobacterium tuberculosis ning H37Ra va H37Rv shtamplariga gram-musbat va gram-manfiy bakteriyalariga qarshi faollik ko'rsatgan [10].

Foydali birikmalarga boy bo'lgan shirinmiya ildizidan samarali foydalaniш maqsadida yana bir guruh olimlar tomonidan shirinmiyaning atsetonli ekstraktini in vitro usullar orqali sil kasalligiga qarshi faolligini o'rgandilar. Ekstraktining in vitro faolligi Resazurin Microtiter Plate Assay (REMA) usuli va koloniyalarni hisoblash usuli bilan sinovdan o'tkazilgan. Sil kasalligiga qarshi faollikni qo'shimcha baholash uchun model sifatida inson makrofagi U937 hujayra liniyalari tanlangan, chunki Mycobacterium tuberculosis asosan infeksiyaning dastlabki bosqichlarida makrofaglar ichida joylashgan bo'ladi [11].

Glitsirritin kislotosi (18- β GK) ma'lum faollikka ega bo'lgan shirinmiya ildizi tarkibidagi asosiy biologik komponentdir. Tadqiqotlarga ko'ra 18- β GKning piperazin bilan olingan kompleksi Mycobacterium bovisga qarshi kuchli antimikobakterial xususiyatlarga ega ekanligi aniqlangan. Muhimi shundaki, 18 β GK bilan dorilarga chidamli shtammlarga qarshi birinchi qator dori vositalari izoniazid (INH), rifampitsin (RIF) va streptomitsin (SM)lar bilan sinergetik ta'sir ko'rsatgan [12].

Tadqiqot metodologiyasi. Tadqiqot ob'ehti shirinmiya o'simligi tarkibidagi asosiy triterpenodlar (GK va GKMAT) hamda sil kasalligiga qarshi qo'llaniladigan dori vositalari substansiyalari olingan.

Buning uchun GKn 96%li etil spirtida eritib olindi va intensiv aralashtirilib turilgan holda preparatlarni substansiyalari etanolagi 10% li eritmasi va ustiga 1:1 nisbatga yetguncha disstillangan suvdan hamda tegishli dori vositalari substansiyalari qo'shildi. Reaksiyon aralashma 5-6 soat davomida aralashtirilib turildi va organik qism rotorli haydagichda haydab olindi, suvli goldiq esa liofil usulda quritib olindi. O'rtacha unum 87-95% tashkil qildi.

GKM-PI (4:2:1) molekular kompleksini olish; Dastlab 200 ml tubi yassi kolbaga 3,292 gr (4 mmol) GKMAT ni solib 50 ml etanolda to'liq eritildi va unga 0,246 gr (2 mmol) pirazinamid hamda 0,137 gr (1 mmol) izoniazid preparatlari substansiyalari qo'shildi, so'ngra magnit aralashtirichda intensiv aralashtirilib turildi. So'ngra rotorli bug'latgichda 500S haroratda spirtli qism haydab olindi va suvli qism suyuq azot muhitida muzlatib liofil uskunasi yordamida quritib olindi. Olingen modda och sariq rangli kukunsimon. T.suyuq.(parch) 175-1800S. UB, λ_{max} , nm(lge) 260(5.01), IQ spektr; (ON)=3318, v(SN, SN2, SN3)=2925, v(S11=O, C=C)=1657, v(SOO-)=1593, δ (SN2, SN3)=1456, 1417, δ (NH $^+$)=1366, δ (SN)=1212, 1169, δ (S-O-S, S-ON)=1043, δ (=CH)=981.

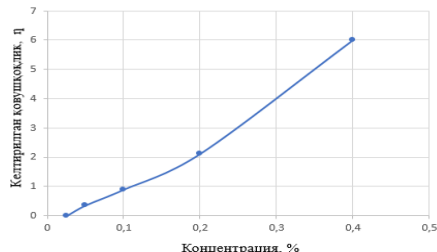
Yuqorida usul asosida GK va GKMATlarning sil kasalligiga qarshi ishlataladigan dori preparatlari substansiyalari bilan tkrli xil nisbatda supramolekular komplekslari olindi.

Tahhil va natijalar. Glitsirrin kislotosi (GK) va glitsirrin kislotosi monoammoniyli tuzi (GKMAT)ning sil kasalligiga qarshi qo'llaniladigan dori vositalari substansiyalari bilan supramolekular komplekslari olindi. Olingen kompleksning ba'zi fizik-kimyoiy kattaliklari suyuqlanish haroratlari, eruvchanligi aniqlandi. Yupqa qatlamlari xromatografiya uchun sistemalar tanlanib, moddaning Rf qiymatlari hisoblandi. Gidrodinamik xususiyatlari o'rGANILDI hamda komplekslarning UB va IQ spektrlari olindi va natijalari tahlil qilindi. Olingen komplekslarning kunkunli difraktometriya usuli asosida kristallik va amorflik darajasi aniqlandi. Olingen natijalar 1-jadvalda keltirilgan.

1-jadval. Olingan supramolekular komplekslarning ayrim fizik-kimyoviy kattaliklari

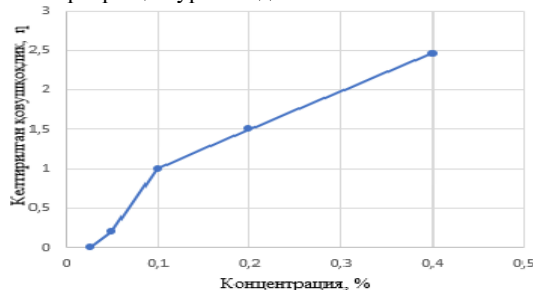
Комплекслар	Мол нисбати	R _f киймати	T _c , °C (парч)	УБ, λ _{max} , нм(lge)	Кристаллик ва аморфлик дарражаси %
ГК-ПИ	4:2:1	0,51	187-189	260 (5,02)	13,03 86,97
ГКМ-ИЛПР	6:0,5:1,5:2:1	0,54	175-180	259 (5,15)	9,80 90,20
ГКМ-ИРПЭ	6:1:2:5:3,9	0,46	160-165	226 (4,06)	8,36 91,64
ГК-ИРЭ	4:1:2	0,52	180-185	262 (4,90)	14,63 85,37
ГК-ИРПЭ	6:1:2:5:3,9	0,48	155-160	265 (5,23)	9,14 90,86

Olingan komplekslarning gidrodinamik xususiyatlarini tadqiq qilish maqsadida GK va GKMAT asosida olingan komplekslarning qovushqoqliglari o'rGANildi. Dastlabki GKMAT asosida olingan kompleksning keltirilgan qovushqoqligini konsentratsiyaga bog'liqligi o'rGANildi. Keltirilgan kovushqoqolik konsentratsiya oshishi bilan ortib borishi kuzatildi.



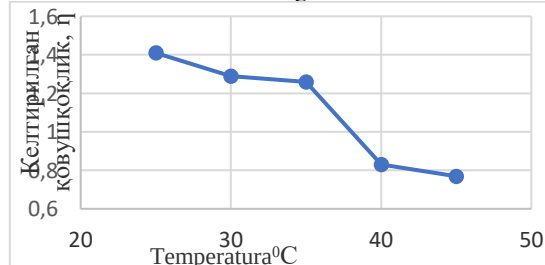
1-rasm. ГКМ-ПИ 4:2:1 нисбатда олинган комплексининг сувли эритмаси кеттирилган ковушқоқлигининг концентрацияга бөғлиқлиги (25°C)

Комплекс бирикмаларнинг қовушқоқлигига муҳит мочевина (молекулаларо водород бөғларни парчаловчи) ва ксилоза (системадаги гидрофоб таъсирлашувни экранловчи) хамда KCl (электролит) эритмаларидағи қовушқоқликлари ҳамда ҳароратнинг таъсирлари ҳам ўрганилди.



2-rasm. 0,01M mochewina muhitida GKM-PI 4:2:1 nisbatda olingan kompleksining keltirilgan qovushqoqligini konsentratsiyaga bog'liq egri chizig'i (25 C°)

Olingan komplekslarning 0,1% li suvli eritmasi qovushqoqligining haroratga bog'liqligi o'rGANildi. Bunda 250Sdan 350S harorat oralig'ida kompleksning keltirilgan қовушқоqligi kamaydi, 350S dan 400S gacha bo'lган oralidagi keltirilgan қовушқоqlik keskin kamayib borishi kuzatildi va 400S dan 450S oralig'ida esa sekinlik bilan kamayib bordi.



3-rasm. GKM-PI 4:2:1 nisbatda olingan kompleksining suvli eritmasi keltirilgan qovushqoqligining haroratga bog'liqlik egri chizig'i.

Odatda moddalarning qovushqoqligi polimer moddalariga xos bo'lib, bu holat ularning bo'kishi hisobiga sodir bo'ladi. Lekin, suramolekular komplekslar quyimolekular moddalaridir. Bundan shuni xulosa qilish mumkinki: kompleks hosil bo'lishiда одатдаги та'sirlashuvlardan boshqa kuchlar ham bor ularga ma'lum harorat berilganda hosil bo'lib, harorat ortganda esa o'zgarishi mumkin. Bu xuddi molekulalar o'rtasidagi "orientatsion ta'sir"ga o'xshaydi. Issiqlik ta'sirida molekulaning qutbli qismalaridagi zaryadlar qisman oshadi, natijada qarama-qarshi zaryadlar bir-biridan itarilishi hisobiga mitsellaning hajmi kattalashadi, oquvchanlik kamayib, қовушқоqlik esa ortishi mumkin.

Olingan komplekslarning biologik faolligi o'rGANildi. Barcha tadqiqotlar kamida 10-14 kun karantinda bo'lган sog'lom hayvonlarda o'tkazildi. O'tkir zaharlanishni o'rGANish umumiyligini qabul qilingan usul bo'yicha 18-22 g og'irlikdagisi oq sichqonlarda (har ikkala jinsda) o'tkazildi, har bir guruhda 6 ta hayvon (oltita tajriba va bitta buzilmagan guruh), jami 42 ta hayvon ishlataligan. Eksperimental hayvonlarning o'limi natijalariga asoslanib, biz sinovdan o'tgan preparatning LD50 aniqladik.

GK-IRPE preparatning o'tkir toksikligi ko'rsatkichlarini o'rGANish natijalari: LD50=6600(3882÷11220)mg/kg. GK-IRPE preparatning o'tkir zaharliligi ko'rsatkichlarini o'rGANish natijalari: LD50=4050(3375÷4860) mg/kg.

Xulosa va takliflar.

1. Birinchi bor GK bilan sil kasalligiga qarshi qo'llaniladigan dori vositalari asosida turli xil molyar nisbatlardagi suvda eruvchan supramolekular kompleks birikmalari olindi.
2. Olingan kompleks birikmalarning fizik-kimyoviy xususiyatlari va kimyoviy tuzilishi, hamda hosil bo'lishida ishtirok etadigan bog'larning tabiatli optik spektroskopiya usullari asosida tahsil qilindi.
3. GK-IRPE (GK) va GKM-ILPR (GKMAT) preparatlarining o'tkir toksikligi va immunomodulyator faolligi bo'yicha klinakadan oldingi tadqiqotlar o'tkazildi. Preparatning o'tkir toksikligini o'rganish natijasida GK-IRPE (GK) sinov preparati juda zararsiz ekanligi aniqlandi, chunki preparat "Amalda zaharli bo'lмаган" beshinchchi toksiklik sinfiga tegishli. Preparatning o'tkir toksikligini o'rganish natijasida GKM-ILPR (GKMAT) sinovdan o'tgan preparatning yuqori xavfsizligi aniqlandi, chunki preparat "Past toksiklik" to'rtinchchi toksiklik sinfiga tegishli.
4. Immunomodulyatorlik faollikni o'rganish natijalariga ko'ra, GK-IRPE (GK) preparati va GKM-ILPR (GKMAT) preparati immunomodulyator faollikka ega va immunomodulator sifatida o'rganish uchun istiqbolli ekanligi aniqlandi.

АДАБИЁТЛАР

1. Hawn T.R, Day TA, Scriba TJ, Hatherill M, Hanekom WA, Evans TG, Churchyard GJ, Kublin JG, Bekker LG, Self SG. Tuberculosis vaccines and prevention of infection. *Microbiology and Molecular Biology Reviews*. 2014; 78 (4): 650-671.
2. Ryan KJ, Ray CG. *Mycobacteria*. Sherris Medical Microbiology: An Introduction to Infectious Diseases. New York. 2004; 439.
3. Birhanu Mekassa, Priscilla G.L. Baker, Bhagwan Singh Chandravanshi, Merid Tessema. Sensitive electrochemical determination of ethambutol in pharmaceutical formulation and human urine at niceel nanoparticles / electrochemically reduced graphene oxide modified electrode. *Chemical Society of Ethiopia and The Authors*. 2019, 33 (2), 215-228.
4. Current Overview of Anti-Tuberculosis Drugs: Metabolism and Toxicities. *Mycobacterial Diseases* Susmita S., Advaita G., Hoon S. 2016, 6:2.
5. Baltina L.A. Chemical modification of glycyrrhizic acid as a route to new bioactive compounds for medicine. *Current Medicinal Chemistry*. 2003. -V.10.-P.155-171.
6. Толстиков Г.А., Балтина Л.А., Гранкина В.П., Кондратенко Р.М., Толстикова Т.Г. Солодка: Биоразнообразие, химия, применение в медицине. Новосибирск: Гео. – 2007. – 311 с.
7. Zhou X. et al.: Antimycobacterial and Synergistic Effects of 18 β -Glycyrrhetic Acid or Glycyrrhetic acid-30-piperazine in Combination with Isoniazid, Rifampicin or Streptomycin against *Mycobacterium bovis*. *Phytother. Res.*, 26, 253, 2012.
8. Хисамутдинов Э.Ф. Изучение механизма комплексообразования глицирризиновой кислоты с противотуберкулезными препаратами: тубазид и фтивазид методами спектроскопии ЯМР //Вып. работа. – Ташкент. 2005.
9. Friis-Møller A, Chen M, Fuerst K, Christensen SB, Kharazami A. In vitro antimycobacterial and antilegionella activity of licochalcone A from Chinese licorice roots. *Planta Med.* 2002, 68 (5): 416-419.
10. Gupta VK, Atiya F, Faridi U, Negi AS, Shanker K, Kumar JK, Rahuja N, Lugman S, Sisodia BS, Saikia D, Darorkan MP, Khanuja SP. Antimicrobial potential of *Glycyrrhiza glabra* roots. *J Ethnopharmacol* 2008, 116 (2): 377-380.
11. Smith I. *Mycobacterium tuberculosis* pathogenesis and molecular determinants of virulence. *Clin Microbiol Rev*. 2003; 16(3): 463-496.
12. Xuezhang Zhou, Li Zhao, Xiaoming Liu, Xueqiang Li, Fang Jia, Yuyan Zhang and Yujiong Wang. Antimycobacterial and Synergistic Effects of 18 β -Glycyrrhetic Acid or Glycyrrhetic acid-30-piperazine in Combination with Isoniazid, Rifampicin or Streptomycin against *Mycobacterium bovis*. *Phytotherapy research*. 26: 253–258. 8 June 2011.



Рустам ЧОРИЕВ,

Доцент Ташкентский химико-технологический институт

E-mail: choriyorustam01@gmail.com

Борийхон МУХИТДИНОВ,

Соискатель Ташкентский Государственный технический университет

E-mail: boriyhonmuhiddinov@mail.ru

Садриддин ТУРОБЖОНОВ,

Ректор Ташкентский Государственный технический университет

E-mail: tur_sad@mail.ru tkти.kodirov@mail.ru

Хасан КАДИРОВ

Профессор Ташкентский химико-технологический институт

E-mail: tkти.kodirov@mail.ru

Рецензент профессор М.Махкамов

THE SELECTION OF CATALYSTS FOR THE SYNTHESIS OF ACETONITRILE FROM ACETYLENE AND AMMONIA

Annotation

A single-stage, continuous catalytic method for the synthesis of acetonitrile based on acetylene and ammonia is proposed. For the first time mixed multifunctional catalysts were used in the synthesis of acetonitrile. New highly active, stable catalytic systems based on zinc, chromium, iron and aluminum compounds have been developed. Optimal process parameters were found. The dependence of the activity of the catalyst on its composition has been established. It is shown that by creating active centers on the surface and regulating the catalyst, it is possible to direct the reaction towards the formation of the target product.

Key words: Acetylene, ammonia, acetonitrile, paraffin phase, catalysis, catalyst, selectivity, conversion, regeneration, diffusion region

ТЕОРЕТИЧЕСКИЕ ОСНОВЫ ПОДБОРА КАТАЛИЗАТОРОВ ДЛЯ СИНТЕЗА АЦЕТОНИТРИЛА ИЗ АЦЕТИЛЕНА И АММИАКА

Annotation

Предложен одностадийный, непрерывный катализитический метод синтеза ацетонитрила на основе ацетилена и аммиака. Впервые в синтезе ацетонитрила использованы смешанные полифункциональные катализаторы. Разработаны новые высокоактивные, стабильные катализитические системы на основе соединения цинка, хрома, железа и алюминия. Найдены оптимальные параметры процесса. Установлена зависимость активности катализатора, от его состава. Показано, что созданием активных центров на поверхности и регулированием катализатора можно направить реакцию в сторону образования целевого продукта.

Ключевые слова: Ацетилен, аммиак, ацетонитрил, парафая фаза, катализ, катализатор, селективность, конверсия, регенерация, диффузионная область

ATSETILEN VA AMMIAK ASOSIDA ATSETONITRIL SINTEZI UCHUN KATALIZATORLAR TANLASHNING NAZARIY ASOSLARI

Annotatsiya

Atsetilen va ammiak asosida atsetonitril sintez qilishning bir bosqichli, uzlusiz katalitik usuli tavsiya qilingan. Ilk bor atsetonitril sintezida aralash polifunksional katalizatorlardan foydalanan. Rux, xrom, temir va alyuminiy birikmalari asosida barqaror, yuqorisamarali katalistik sistemalar taribi tavsiya etilib, atsetonitril sintez qilishning mabql sharoitlari aniqlangan. Katalizator faoligi va tarkib orasidagi bog'liqlik aniqlanib, katalizator ta'sir yuzasida faol markazlarning hosil qilinishi bilan reaksiyani masadli qo'nlatirish mumkinlili asoslangan.

Klyucheviye slova: Atsetilen, ammiak, atsetonitril, bug' faza, kataliz, katalizator, selektivlik, konversiya, regeneratsiya, diffuzion soha,

Разработка безотходной, ресурсосберегающей технологии переработки местного сырья и промышленных отходов, с целью получения импортозамещаемых, продуктов является одной из актуальных задач науки и техники.

Ацетилен является ценным сырьём для получения многих практически важных соединений. На его основе выпускаются сотни видов важнейших продуктов и полупродуктов тонкого и основного органического синтеза.

В АО «Навоиазот» существуют пиролизные установки, которые на базе природного газа позволяют вырабатывать до 30 тысяч тонн ацетилена в год.

С вводом в действие Шуртанского газо-химического комплекса появляется возможность получить дополнительно до 2,5 тысяч тонн ацетилена, который образуется в качестве побочного продукта в производстве этилена.

В связи с этим, весьма целесообразным является поиск новых технологий переработки ацетилена. Одной из перспективных направлений переработки ацетилена является получение на его основе ацетонитрила.

Ацетонитрил это, обычно используемый полярный аprotонный растворитель для органических реакций и производства фармацевтических препаратов, пестицидов и парфюмерии; используется как подвижная фаза в ВЭЖХ; доступны в различных классах реагентов [1-3].

Широкое промышленное применение ацетонитрила задерживается из-за отсутствия дешевых и удобных методов его получения. Поэтому создание новых методов синтеза ацетонитрила из более доступных соединений и подбор активных катализаторов, обладающих высокой селективностью и производительностью, является актуальной задачей.

Целью настоящего исследования является изучение механизма и некоторых закономерностей образования ацетонитрила на основе ацетилена в присутствии гетерогенных катализаторов.

Первые синтезы ацетонитрила из ацетилена и аммиака приведены в работах известных химиков [4-6], которые, пропуская смесь ацетилена с аммиаком или синильной кислоты без катализатора в раскаленную трубку, получили ацетонитрил, смесь азотсодержащих оснований и др.

Изучением реакции конденсации ацетилена с аммиаком занимались в начале XX века известные русские химики - органики Чичибабин А.Е. и Мошкин П.А., которые, пропуская смесь ацетилена с аммиаком над катализаторами, содержащими оксиды алюминия, хрома, железа, выделяли ацетонитрил, смесь пиридиновых оснований, этиламины, смолу и др. [7,8].

После исследований Чичибабина А.Е. появились несколько работ, в основном, патентного характера, посвященных изучению каталитической конденсации ацетилена с аммиаком. Основными продуктами реакции были либо ацетонитрил, либо смесь пиридиновых оснований. Газофазной конденсацией ацетилена с аммиаком в присутствии гетерогенных катализаторов усиленно занимались немецкие, японские и американские исследователи. Основное внимание было направлено на подбор катализаторов. Выделение продуктов реакции проводили дистилляцией, а идентификацию веществ - по температурам кипения низких фракций. В некоторых работах приводятся температуры кипения широких фракций, что не дает никаких представлений о составе строения и выходе индивидуальных соединений. Недостаточно изучено влияние различных факторов на ход процесса: температура, объемная скорость, соотношение исходных компонентов, состав катализатора и т.д. Исходя из вышеизложенного, указанные работы не вышли за рамки лабораторных исследований.

Изучив реакции ацетилена с аммиаком в присутствии солей меди, ртути, цинка, кадмия и железа на носителях при 290 – 400 °C, авторы работы [9] получили смесь ацетонитрила с пиридиновыми основаниями. При этом содержание ацетонитрила в катализате колебалось до 30%. Использованы оксиды различных металлов в качестве катализаторов данного процесса. В присутствии оксидов кадмия и цинка на носителях получен катализатор, содержащий от 10 до 90% пиридиновых оснований [10]. Однако состав и строение полученных продуктов не установлены, отсутствуют данные о сроке службы применяемых катализаторов. При использовании в качестве контакта для указанной реакции хлоридов цинка, кадмия, железа и меди [11] из 100 литров ацетилена и 100 литров аммиака получено 90-95 г катализата, состоящего из ацетонитрила, этил-, диэтил- и триэтиламинов, пиридиновых оснований, смол и др.

В присутствии оксида цинка на оксиде алюминия, промотированного небольшим количеством (0,2 %) оксида хрома, из уксусной кислоты и аммиака в качестве главного продукта получили ацетонитрил [12]. Замена оксида хрома на молибдат аммония в контактной массе приводит к сдвигу направления процесса в сторону образования гетероциклических либо ацетонитрил, либо смесь пиридиновых оснований. Газофазной конденсацией ацетилена с аммиаком в присутствии гетерогенных катализаторов усиленно занимались немецкие, японские и американские исследователи. Основное внимание было направлено на подбор катализаторов. Выделение продуктов реакции проводили дистилляцией, а идентификацию веществ - по температурам кипения низких фракций. В некоторых работах приводятся температуры кипения широких фракций, что не дает никаких представлений о составе строения и выходе индивидуальных соединений. Недостаточно изучено влияние различных факторов на ход процесса: температура, объемная скорость, соотношение исходных компонентов, состав катализатора и т.д. Исходя из вышеизложенного, указанные работы не вышли за рамки лабораторных исследований.

Экспериментальная часть. Катализаторы готовили методом «горячей пропитки». Для получения носителя гидроксид алюминия (ППП - 78 %) и (ППП - 33 %) пептизировали, добавляя раствор азотной кислоты с массовой долей 54 - 56 % или растворы соляной, плавиковой или уксусной кислоты (3 - 5 %-ный растворы). Интенсивно перемешивали до образования однородной пасты. Приготовленную пасту формовали под давлением около 0,2 МПа, продавливая ее через фильеры диаметром 3 мм. Полученные цилиндры провяливали на воздухе в течение 16 - 24 часов, измельчали до размера 2,5 × 2 мм или 4 × 5 мм, просушивали при температуре 120 °C восемь часов, прокаливали при 450 °C в течение четырех часов.

Для получения катализатора горячей пропиткой носитель - Al_2O_3 нагревали до температуры 300-350 °C и быстро засыпали к раствору активных компонентов. При этом происходит бурное выделение оксидов азота. Катализатор положили в муфельную печь и при перемешивании продолжали нагревание до полного исчезновения оксидов азота. Катализатор прокаливали при температуре 360 - 450 °C в течение 3 часов, выдерживая при 450 °C 2 часа. Готовый катализатор отсеивали от пыли.

Обсуждение результатов. Реакция конденсации ацетилена с аммиаком и другими органическими соединениями является сложным последовательно - параллельным многостадийным процессом,ключающим несколько стадий, главными из которых являются: подвод реагентов к поверхности катализатора; ориентация молекул в поле поверхности; адсорбция, активация реагентов; химическое превращение активировано адсорбированными молекулами; десорбция; отвод продуктов реакции от поверхности в объем.

Очевидно, что для такого процесса катализатор должен иметь систему разных каталитически активных центров или, при небольшом наборе компонентов, сочетать различные каталитические свойства, обладать способностью вступать в одну и ту же реакцию многократно, саморегенерируясь, малыми контактами изменять большое количество реагентов.

При *выборе* катализатора также следует учитывать, что ацетилен реагирует с комплексообразователем по типу донорно-акцепторного взаимодействия, т.е. активация ацетилена характеризуется, с одной стороны, его деформацией вследствие частичного смещения пары sp-электронов ацетилена на свободные s-орбиты иона, и с другой стороны,

образованием так называемой дативной или донорной π -связи, заключающейся в переходе электронов с d-орбиты иона металла на разрыхляющую орбиту ацетилена.

При этом катализатор должен быть способен к активации не только ацетилена, но и присоединяемой к нему молекулы аммиака.

Активация ацетилена в отношении присоединяемого к нему нуклеофила (NH_3) при повышенных температурах может быть обеспечена аprotонными кислотными центрами Al_2O_3 , AlF_3 и соединениями Zn (II), Cd (II), Cr (III), Ni (II), Fe (II, III). Соединения этих металлов увеличивают свои электронно-акцепторные свойства именно с повышением температуры. Основными центрами катализатора, способствующими отщеплению протона от аммиака и образованию нуклеофила (NH_2^-), связанного с металлом, могут служить атомы кислорода оксидов, поверхностные группы и галогенид - ионы (F^-). Протонные кислотные центры поверхности вряд ли могут участвовать в активации ацетилена из-за большого различия в основности аммиака и ацетилена.

Рассмотрим подробнее известную информацию о применении различных катализаторов в рассматриваемой реакции и о некоторых их свойствах. Наиболее распространеными среди высокотемпературных катализаторов, применяющихся в различных реакциях, является $\gamma\text{-Al}_2\text{O}_3$, который проявляет умеренную активность и в синтезе ацетонитрила из ацетилена и аммиака. При относительно низких температурах 350-400 °C, $\gamma\text{-Al}_2\text{O}_3$ катализирует реакцию аммонолиза ацетилена в направлении образования сложной смеси азотсодержащих гетероциклов. Повышение температуры до 500 - 550 °C направляет реакцию в сторону образования ацетонитрила. При относительно низких температурах преобладает, по-видимому, реакция дегидроциклизации образовавшегося промежуточного виниламина или его изомера - этилиденамина до пиридиновых оснований, повышение же температуры способствует протеканию реакции дегидрирования виниламина или этилиденамина до ацетонитрила. Оксид алюминия может катализировать реакцию присоединения аммиака к ацетилену в интервале 350 - 550 °C. В чистом виде оксид алюминия, как катализатор реакции получения ацетонитрила, уступает известным катализаторам. Синтез ацетонитрила улучшается в результате промотирования оксида алюминия небольшими количествами щелочи. Но и в этом случае наблюдаются полимеризация и крекинг ацетилена, вследствие чего на катализаторе образуются кокс и смола, приводящие к снижению длительности его работы. Обработка оксида алюминия минеральными и органическими кислотами увеличивает кислотность катализатора, конверсию исходных веществ и уменьшает удельную поверхность: обработка оксида алюминия 2,8 - 6,0 % - ным раствором фтористоводородной кислоты приводит к уменьшению удельной поверхности от 240 до 170 м²/г, возрастанию кислотности от 0,53 до 0,8 мл 0,1 н - бутиламина на 1 г катализатора и увеличению степени конверсии в 5-6 раз.

Усиление катализитических свойств оксида алюминия при обработке фтористоводородной кислотой может быть с появлением более сильных аprotонных центров типа $\text{Al}(\text{OH})_2\text{F}$, способных активировать и ацетилен, и аммиак, а также более сильных основных центров (OH^- , F^-), обеспечивающих отрыв протона от аммиака.

Относительно большую катализитическую активность во многих реакциях проявляют d-металлов побочной подгруппы VI группы периодической системы. В литературе мало данных по использованию соединений подгруппы хрома в качестве контактов в реакции ацетиленовых соединений с аммиаком. Юсуповым Д. и др. показано, что соединения хрома, в особенности - оксид хрома (III), проявляют большую активность в данной реакции на катализаторе $\text{Cr}_2\text{O}_3/\text{Al}_2\text{O}_3$. Из ацетилена и аммиака получен ацетонитрил с 46 %-ным выходом. Причиной образования ацетонитрила на хромовом катализаторе является то, что оксид хрома обладает хорошими дегидрирующими свойствами. Промежуточное соединение, образующееся из ацетилена и аммиака, быстро дегидрируется в ацетонитрил.

В ходе исследования промотирования соединений кадмия и цинка фторидами и свойств других полифункциональных катализитических систем рентгенографическим анализом было установлено, что фториды цинка, кадмия, железа, алюминия и других металлов во время приготовления частично гидролизуются и образуют гидроксифториды состава: $\text{Cd}(\text{OH})\text{F}$, $\text{Zn}(\text{OH})\text{F}$, $\text{Al}(\text{OH})_2\text{F}$ и др., которые создают на поверхности катализаторов активные центры и, судя по всему ответственные за высокую катализитическую активность получаемых катализаторов.

Экспериментально установлено, что при наличии оксидов цинка и хрома (железа) в составе катализатора 3-5% масс, наряду с гидроксифторидами цинка и кадмия, катализаторы проявляют достаточную активность и селективность в синтезе гетероциклических соединений из ацетилена и аммиака. Оксиды цинка и хрома на носителях проявляют достаточно высокую активность в синтезе ацетонитрила из ацетилена и аммиака.

В ходе исследования изучали влияние температуры, объемного соотношения аммиака к ацетилену, объемной скорости и др. на выход ацетонитрила. Анализ катализат показал, что в присутствии алюмохромового катализатора из ацетилена и аммиака образуется в основном ацетонитрил. При этом температура процесса снижается до 60 - 140 °C по сравнению с известными катализаторами, например, оксида цинка или оксида алюминия. Катализатор, не снижая свою первоначальную активность, работает в течение 18 часов, после чего требуется его регенерация.

С целью определения ресурса работы катализатора и установления основных параметров процесса выполнена серия экспериментов на одном образце катализатора КФА - 1. Опыты проводили на лабораторной установке в реакторе из нержавеющей стали со 100 см насыпного объема катализатора с общей объемной скоростью 180-200 л/л-кат·час (табл.1).

Таблица 1

Основные показатели работы КФА-1 катализатора

Время от начала опыта, час	Температура, °C	Конверсия ацетилена %	Состав жидких продуктов, % масс			
			Ацетонитрил	2-метилпиридин	4-метилпиридин	Высшие пиридины
8	260	42,0	72,0	15,0	8,0	3,0
16	270	54,0	66,0	18,0	10,0	5,0
26	280	65,0	53,0	26,0	14,0	6,0
43	292	74,0	52,0	34,0	12,0	1,0
48	304	78,0	46,0	36,0	13,0	3,0
60	310	83,0	56,0	26,0	14,0	2,0
72	320	84,0	54,0	28,0	13,0	4,0
86	360	86,0	48,0	34,0	12,0	5,0

Как видно из данных таблицы, конверсия ацетилена при 260-280 °C составляет 42-65 %. С повышением температуры конверсия ацетилена доходит до 86 %. Селективность образования ацетонитрила с истечением повышение избирательности процесса образования 2- и 4-метилпиридинов.

Установлено, что КФА катализатор после первого цикла работы стабилизируется и при этом выход ацетонитрила снижается до минимума и составляет от 5,0 до 10,0 %. Основными продуктами реакции являются смеси пиридиновых оснований, среди которых преобладают 2- и 4-метилпиридины.

Влияние температуры изучали в интервалах 300 - 420 °C (рис. 1).

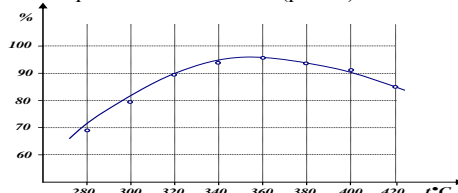


Рис.1. Зависимость выхода ацетонитрила от температуры
(в %, на пропущенный ацетилен)

Как видно из данных рис.1, повышение температуры до 360 °C способствует образованию ацетонитрила. Дальнейший рост температуры приводит к уменьшению выхода ацетонитрила за счет побочных продуктов (образование метилпиридинов, разложение ацетилена и др.).

Выводы. На основании проведенных исследований можно сделать вывод, что реакция ацетилена с аммиаком имеет сложный характер. Независимо от характера используемых катализаторов реакцию можно направить в сторону образования ацетонитрила. Среди исследованных цинк-хром-кадмий-алюминиевые катализаторы, промотированные карбонатом натрия контактные массы, обладают достаточно высокой активностью, избирательностью и стабильностью и они могут быть рекомендованы для использования в промышленных масштабах.

ЛИТЕРАТУРА

1. Armarego W. L. F., Chai C. L. L. Purification of Laboratory Chemicals. - 6th Ed. - Elsevier, 2009. - C. 91-92. - ISBN 978-1-85617-567-8.
2. Mhamdi M., Khadar-Zine S., Ghorbel A. and etc. Kinetics and mechanisms in ethylene ammonoxidation over Co²⁺ modified ZSM-5 catalysts. // 4th World congress on oxidation catalysis, Berlin / Potsdam, 2001. - P.255-258.
3. Восмерикова Л.Н. Конверсия пропан-бутановой фракции на модифицированных пентасилах: Автореф. дисс. канд.хим.наук, Томск, 2001, 24 с.
4. Devar T., Beso arche on the Picoline and Chinoline Bases. Proc. Roy.Soc. Long.
5. Петров А.Д., Химия ацетилена. М.: ИЛ, 1984. С.205-206.
6. Meier R, Wasche H. Pyrosene Acetylene Kodencation. Ber., 1977, Bd. 50, P. 423-441.
7. Чичибабин А.Е. Синтезы с помощью ацетилена. / ЖРФХО, 1915. Т.47. С.703-713.
8. Чичибабин А.Е., Мошкин П.А. Конденсация ацетилена с аммиаком в присутствии окиси алюминия /ЖРФХО, 1924. Т.54. №3. С.611-624.
9. Пат.504238 (Германия). Derstellung organi seller Bases (Nicodemus C. Ch. Zentr. 1930, II, S. 2575
10. Пат. 503132 (Германия). Her stelling. Stechstof holtinges. Kondencations produchte ans Acetylene and Ammoniac /Schlect J., Botger H., 1930.
11. Runge F., Humml H. Die Katalitische usaltaung von Acetylene mitt ammoniac. Chem. Tech. 1951, Bd. 3, 6, P. 163-168.
12. Сидорова О.И., Галанов С.И., Филимонов В.Д., Процесс каталитического синтеза ацетонитрила из уксусной кислоты и аммиака на γ-Al₂O₃ // Известия Томского политехнического университета. 2007. Т.310. №1. С. 158-161.



Мадина ШУКУРХОНОВА,

Докторант (PhD) кафедры «Биотехнология» Ташкентского государственного технического университета имени И.А. Каримова

shukurhonoramadina@gmail.com

Раъно АКРАМОВА,

PhD, и.о.проф. кафедры Технологии пищевых продуктов,

Ташкентского химико-технологического института

ranoakr123@gmail.com

Под рецензией профессор Ташкентского химико-технологического института, PhD, профессора Г.З. Джакангирова

DEVELOPMENT OF RECIPES WITH OPTIMAL COMPOSITION OF POLYUNSATURATED FATTY ACIDS.

Annotation

The purpose of this work is devoted to the problem of expanding the range of vegetable oils. A review of literature data concerning the creation of vegetable oils with increased biological efficiency has been carried out. By blending various vegetable oils, products with a balanced composition of polyunsaturated fatty acids ω -6 and ω -3 can be obtained. The fatty acid composition of several samples of vegetable oils was studied. A comparative assessment of the organoleptic and physicochemical parameters of mixtures has been carried out. The obtained data were compared with the data of studies conducted on the study of lipids growing on the territory of Uzbekistan.

Key words: unrefined linseed crude oil, refined cottonseed oil, refined sunflower oil, safflower oil, essential polyunsaturated fatty acids, organoleptic, physicochemical parameters of the samples, gas liquid chromatography method.

POLITO'YINMAGAN YOG' KISLOTALARINING OPTIMAL TARKIBI BO'LGAN RECEPLARNI ISHLAB CHIQISH

Annotation

Ushbu ishning maqsadi o'simlik moylari assortimentini kengaytirish muammosiga bag'ishlangan. Biologik samaradorligi yuqori bo'lgan o'simlik moylarini yaratish bo'yicha adapbiyot ma'lumotlarini ko'rib chiqib amalga oshirildi. Turli noan'anaviy o'simlik moylarini omixtalash orqali ω -6 va ω -3 poli to'yinmagan yog'li kislotalarining muvozanatli tarkibiga ega mahsulotlarni ishlab chiqish mumkin. O'simlik moylarining bir nechta namunalarining yog' kislotalar tarkibi o'ganildi. Aralashmalarning organoleptik va fizik-kimyoviy ko'rsatkichlarini qiyosiy baholash o'tkazildi. Olingan ma'lumotlar O'zbekiston hududida o'stirilgan lipidlarni o'rganish bo'yicha olib borilgan tadqiqotlar ma'lumotlari bilan taqqoslandi.

Калит со'злар: presslangan zig'ir moyi, rafinatsiyalangan paxta moy'i, rafinatsiyalangan kungaboqar moyi, maxsar moyi, poli to'yinmagan yog' kislotalari, organoleptik ko'rsatkichlari, fizik-kimyoviy ko'rsatkichlari, gazli suyuqlik xromatografiyasi usuli.

РАЗРАБОТКА РЕЦЕПТУР С ОПТИМАЛЬНЫМ СОСТАВОМ ПОЛИНЕНАСЫЩЕННЫМИ ЖИРНЫМИ КИСЛОТАМИ.

Аннотация

Целью данной работы посвящена проблеме расширения ассортиментов растительных масел. Проведен обзор литературных данных, касающихся вопросов создания растительных масел с повышенной биологической эффективностью. Путем купажирования различных растительных масел могут быть получены продукты со сбалансированным составом полиненасыщенных жирных кислот ω -6 и ω -3. Изучена жирнокислотный состав нескольких образцов растительных масел. Проведена сравнительная оценка органолептических и физико-химических показателей смесей. Полученные данные были сопоставлены с данными исследований, проведенных по изучению липидов, произрастающих на территории Узбекистана.

Ключевые слова: нерафинированное льняное сырое масло, рафинированное хлопковое масло, подсолнечное масло рафинированное, сафлоровое масло, эссециональные полиненасыщенные жирные кислоты, органолептические и физико-химические показатели образцов, метод газожидкостной хроматографии.

Введение. В последнее время всё больше обращают внимание исследователей и производителей пищевых продуктов направлено на создание новых видов продуктов для здорового питания. Такие продукты должны не только удовлетворять потребности человека, но и иметь различные функциональные свойства. Пищевые продукты с функциональными свойствами должны способствовать профилактике различных заболеваний.

Основным источником полезных липидов для человека считаются растительные масла, т.к. они содержат ненасыщенные жирные кислоты. Именно они, обеспечивают определенную пластичность клеточных мембран, образуют необходимый матрикс для функционирования ферментов, способствуют снижению вредного холестерина в организме человека [3]. Полезные свойства растительных масел обусловлены также наличием биологически активных соединений - токоферолов, фосфолипидов, каротиноидов и др.

Свойства растительных масел определяются в основном их жирнокислотным составом и сочетанием кислот в глицеридах. Состав жирных кислот масел, выделенных из одного и того же сырья, бывает различными по

своеобразному характеру масличного и растительного сырья. Каждое из масел обладает индивидуальным составом, отличающие друг от друга.

Путем смешивания различных масел можно получить продукт, содержащий необходимые для здорового питания полиненасыщенные жирные кислоты, фосфолипиды и другие биологически активные вещества в нужном количестве и правильном соотношении.

Таким образом, для создания купажированных масел базовым критерием их пищевой ценности считается жирнокислотный состав. Исследования также направлены в первую очередь на разработку продуктов с оптимальным соотношением полиненасыщенных жирных кислот.

Нетрадиционное растительное льняное масло представляет собой богато жирными кислотами и ценными витаминами. Его можно рекомендовать как диетический, так и профилактический пищевой продуктом

Льняное масло широко применяют, как в пищевой и легкой промышленности, так и в медицине. Основной проблемой качества льняного масла является повышенная стабильность к окислению. На устойчивость к окислению оказывают влияние токоферолы – витамин Е.

Из литературных источников известно, что срок хранения льняного масла составляет более 6 месяцев [5], но другими учеными был получен следующий результат исследований: срок хранения не должен превышать 2 месяцев, и рекомендовалось держать только в холодном помещении [6].

При изучении состава компонентов исследуемой культуры установлено, что масло из семени льна является лидером по содержанию ω -3 и занимает ведущее место по биологической ценности по сравнению с маслами из других культур [8]. Поэтому применение льняного масла как высококачественного продукта может создавать предпосылки для производства новых функциональных продуктов питания с необходимыми для человека жирными кислотами.

Экспериментальная часть. Объектами для исследования выбрано льняное масло, хлопковое и подсолнечное масла, а также представлен лiterатурный анализ данных по компонентам жирных кислот исследуемого масла. Перед отжимом масла семена льна измельчали на микро мельнице F-306. Далее на лабораторной установке методом холодного отжима получали сырое масло из льняной семени при условиях: шнековый пресс-АЖР-500, напряжение - 220v, мощность-610w, частота - 5Hz, емкость - 3-6кг, размеры - 42*16*30см.

Нами проведено изучение физико-химические показатели используемых масел до его перемешивания с выбранными нами растительных масел. В целом, высоким выходом масла обычно положительно влияет экстракционный метод, которое позволяет для полного получения липидного состава с помощью органических растворителей - петролейный эфир, ацетон, гексан, хлороформ, бензин. Но выбранные нами растительные масла были получены разными путями: это форпрессовом и экстрагируемым способом.

Нами изучена технологические качества и параметры масел нескольких образцов масел. Технологические показатели и результаты приведены в таблице 1

Таблица 1.

Технологические показатели и показатели качества масел

Наименование	Образцы			
	№-1 (лён)	№-2 (хлопковый)	№-3 (подсолнечный)	№-4 (сафлоровый)
Запах и вкус	Свойствен льняному маслу	Свойствен хлопковому маслу	Свойствен подсолнечному маслу	Свойствен сафлоровому маслу
Выход масла, %	34	22	39	25
Кислотное число, мг КОН/г	1,58	2,7	1,60	1,7
Йодное число, гJ ₂ /100	175	105	173	138
Перекисное число, ммоль активного кислорода /кг	0,68	11	1,08	8,09
Массовая доля золы%	0,12	1,9	0,13	0,10

Среди растительных масел выбранными нами существуют не соответствующему по техническому условиям с соотношением ω -6 и ω -3, и с этой целью исследовали изменение жирнокислотного состава купажировании с нерафинированными растительными маслами.

Купажирование растительных масел при различных соотношениях проводили к 70 :30 (хлопковое + льняное); (подсолнечное + льняное); (сафлоровое + льняное).

Жиро-кислотный состав определяли приведенные по ГОСТу следующем образом, перемешанный образец поместили в круглодонную колбу на 50 мл, добавили 20 мл 2н. метанольного раствора КОН и колбу поместили на водяную баню. Омыление липидов вели при кипячении в течение 1 часа.

Для извлечения жирных кислот в водный раствор мыла добавили 50%-ного водного раствора H₂SO₄. Добавление серной кислоты продолжалось до появления розовой окраски по метилоранжу. Жирные кислоты были экстрагированы трижды из полученного кислого раствора с использованием дизтилового эфира объемом 20-30 мл каждый раз. Для очистки эфирных вытяжек использовалась дистиллированная вода до достижения нейтрального pH по метилоранжу, а затем вытяжки были высушены с использованием безводного сульфата натрия. Эфир был отделен с помощью водоструйного насоса в вакууме на роторном испарителе. Чтобы преобразовать жирные кислоты, использовали свежеприготовленный диазометан и полученные метиловые эфиры.

Далее воспользовались методом препаративно тонкослойной хроматографии (ПТСХ) на пластинках с силикагелем. В качестве растворителей использовались гексан и дизтиловый эфир в соотношении 4:1, повторено дважды. Зону МЭЖК на сорбенте проявляли в парах J₂, удаляли с сорбента и десорбировали многократным элюированием хлороформом. Полученные МЭЖК растворяли в гексане и анализировали на газожидкостном хроматографе.

Результаты и их обсуждение. Для изучение наличия количественных жирнокислотного состава нескольких образцов масло смесей идентифицировали с помощью методом ГХ хроматографии на основании ГОСТ 31665-2012 «Масла растительные и жиры животные. Получение метиловых эфиров жирных кислот» с использованием высокоточного оборудования: “Agilent 6890 N” с пламенно ионизационным детектором, используя капиллярную колонку 30 м x 0.32 мм с неподвижной фазой HP - 5, газ-носитель - гелий, температура программирования 150 - 270°C.

Результаты анализа исследуемых масел по определению жирнокислотного состава представлены в табл.2.

Таблица 2.

Показатели жирно кислотного состава масло смесей при соотношении 30:70.

Наименование	Образцы			
	(лён+кудряш)	№-1 (лён+хлопковый) 30:70.	№-2 (лён+подсолнечный) 30:70.	№-3 (лён+сафлоровый) 30:70.
Пальмитиновая	5,38	16,03	4,08	6,39
Стеариновая	3,74	2,94	3,57	2,74
Олеиновая	19,49	17,59	16,25	11,79
Линолевая	15,67	31,98	63,27	79,08
Линоленовая	55,72	29,22	5,98	следы

Как видно из приведенных данных при купажировании растительных масел можно получить обогащенную смесь с наличием ω -6 и ω -3 с жирными кислотами. Нами разработанная смесь полученные из нерафинированных масел послужит хорошим источником жирорастворимых витаминов.

Далее изучены характеристика исходного при купажировании масел разработанного нами.

Исходные показатели растительных масел приведены в таблице 3.

Таблица 3**Исходные данные после купажирования растительных масел.**

Наименование показателей	№-1 (лён+хлопковый)	№-2 (лён+подсолнечный)	№-3 (лён+сафлоровый)
Кислотное число	4,5	3,8	3,2
Перекисное число	8,5	7,3	7,8

Из табл.3 следует отметить, что перекисное число и кислотное число практически одинаковы, что подтверждает правильному подбору при соотношении купажирования масел.

Как видно из результатов проведенного опыта, определенный в лабораторных условиях состав смеси, имеет соотношение омега-6/омега-3 в разработанной нами смесей. Данное расхождение можно принять как на рынке Республики, так как не существует смесей масел с хотя бы близкие к 10/1 соотношением омега-6/омега-3. Также в природе нет растительного масла, где бы соотношение омега-6/омега-3 было 10/1.

Заключение. С помощью, разработанной нами рецептур растительных сбалансированных масел, для достижения специализированных задач с известным процентным содержанием жизненно важные жирных кислот, а также количество, рекомендованное для удовлетворения суточной потребности в полиненасыщенных жирных кислотах. Это позволит создать новые смеси масел диетического характера и качественного продукта, которое может удовлетворять все требования современного норма рационального питания. Также важен тот факт, что возможность к оптимизируемым и ограничиваемым параметров при корректировке требований к нормам питания, что особенно актуально с учетом перераспределений в соотношении жирных кислот смешиваемых масел в результате селекции или в связи с изменением климатических условий при выращивании масличных культур Республике Узбекистана.

ЛИТЕРАТУРА

1. Обухова Л.А., Гарагуя Е.Б. Растительные масла в питании. Сравнительный анализ. «Здоровое питание. Растительные масла+» // [Электронный ресурс]. - zdrovoeopitanie.prom.ua. 13.10.2018. <https://argo-tema.ru/article-9182.html> Дата обращения: 23.03.2023.
2. Долголок И.В., Терещук Л.В., Трубникова М.А., Старовойтова К.В. Растительные Масла – Функциональные Продукты Питания // Техника и технология пищевых производств. – 2014. № 2. – С.35-37.
3. Евстигнеева Р.П., Звонкова Е.Н., Серебренникова Г. А. и др. Химия липидов. – М.: Химия, 1983. –296 с.
4. Нечаев А.П., Кочеткова А.А. Растительные масла функционального назначения // Масложировая промышленность. – 2005. – №3. – С. 20-21.
5. Ладыгин, В.В. К вопросу об окислительной стабильности пищевого льняного масла // Научное обеспечение инновационных технологий производства и хранения сельскохозяйственной и пищевой продукции: сборник трудов. - 2014. - С. 150-152.
6. Yang, R. A review of chemical composition and nutritional properties of minor vegetable oils in China / R. Yang, L. Zhang, P. Li [et al.] // Trends in Food Science & Technology. - 2018. - Vol. 74. - P. 26–32.
7. А.Н. Остриков, Н.Л. Клейменова, И.Н. Болгова, М.В. Копылов, Е.Ю. Желтоухова // Исследование жирнокислотного и витаминного состава льняного масла холодного отжима. - Пищевая промышленность 8/2020.-С. 52-55.
8. Tanska, M. Comparison of the effect of sinapic and ferulic acids derivatives (4-vinylsyringol vs. 4-vinylguaiacol) as antioxidants of rapeseed, flaxseed, and extra virgin olive oils / M. Tanska, N. Mikolajczak, I. Konopka // Food Chemistry. – 2018. - Vol. 240. – P. 679–685.
9. Быкова, С.Ф. Перспективы развития сырьевой базы масложирового комплекса России / С.Ф. Быкова, Е.К. Давиденко, С.Г. Ефименко, С.К. Ефименко // Пищевая промышленность. – 2017. – Т. 5. – С. 20–24.
10. Adel, G. Abdel-Razek. Enhancement the Stability, Quality and Functional Properties of Rapeseed Oil by Mixing with Non-conventional Oils / Adel G. Abdel-Razek, M.M. Minar Hassanein, Magdalena Rudzińska [et al.] // American Journal of Food Technology. - 2017. Vol. 11 (5). – P. 228–233.
11. Пилипенко, Т.В. Изучение качественных характеристик растительных масел различными методами / Т.В. Пилипенко, В.В. Астафьева, Н.Ю. Степanova // Известия Санкт-Петербургского государственного аграрного университета. - 2015. - Т. 39. - С. 90-96.
12. Воловик, В.Т. Сравнение жирнокислотного состава различных пищевых масел. / В.Т. Воловик, Т.В. Леонидова, Л.М. Коровина [и др.] // Международный журнал прикладных и фундаментальных исследований. - 2019. – Т. 5. – С. 147–152.
13. Sun, X. Fatty acid profiles-based adulteration detection for flaxseed oil by gas chromatography mass spectrometry / X. Sun, L. Zhang, P. Li [et al.] // LWT – Food Science and Technology. – 2015. – Vol. 63 (1). – P. 430–436.



Kurshidbek ESHQULOV,

O'zbekiston Milliy universiteti Kimyo fakulteti magistranti

E-mail:xurshidbek060895@gmail.com

Dilshod MANSUROV,

O'zbekiston Milliy universiteti Kimyo fakulteti magistranti

E-mail:mansurovdilshod789@gmail.com

Dilnoza ISMAILOVA,

O'z.R.FA O'simlik moddalarini kimyosi instituti katta ilmiy xodimi

E-mail:d.jalilova@mail.com

Hamza TOSHOV,

O'zbekiston Milliy universiteti katta o'qituvchisi, PhD

E-mail:khamzats1985@gmail.com

O'z.R.FA O.S. Sodiqov nomidagi Bioorganik kimyo instituti katta ilmiy hodim, PhD R.S. Esonov taqrizi asosida

STUDY OF THE BIOLOGICAL ACTIVITY OF DI(PARA-AMINOPHENYL-1,3,4-OXADIAZOLTHION-2)GOSSYPOL SCHIFF BASE AGAINST CANCER, HERPES, AND ZIKA VIRUSES USING THE AUTODOCK TOOLS SOFTWARE

Annotation

In this study, we investigated the biological activity of di(para-aminophenyl-1,3,4-oxadiazolthione-2)gossypol Schiff's base against cancer, herpes, and Zika viruses using AutoDock Tools.

Keywords: Gossypol, para-aminophenyl-1,3,4-oxadiazolthione-2, Schiff base, molecular docking, cancer, herpes, Zika, protein, ligand, binding energy.

ИССЛЕДОВАНИЕ БИОЛОГИЧЕСКОЙ АКТИВНОСТИ ДИ(ПАРА-АМИНОФЕНИЛ-1,3,4-ОКСАДИАЗОЛТИОН-2)ГОССИПОЛ ШИФФА БАЗЫ ПРОТИВ РАКА, ГЕРПЕСА И ВИРУСОВ ЗИКА С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ ПРОГРАММЫ AUTODOCK

Аннотация

В данном исследовании мы изучали биологическую активность ди(пара-аминофенил-1,3,4-оксадиазолтион-2)госсипола в основании Шиффа в отношении рака, герпеса и вирусов Зика с использованием метода молекулярного докинга с помощью программы AutoDock Tools.

Ключевые слова: Госсипол, пара-аминофенил-1,3,4-оксадиазолтион-2, основание Шиффа, молекулярный докинг, рак, герпес, Зика, белок, лиганд, энергия связывания.

DI(PARA-AMINOGENIL-1,3,4-OKSADIAZOLTION-2)GOSSIPOL SHIFF ASOSININING SARATON, GERPES VA ZIKA VIRUSLARIGA NISBATAN BIOLOGIK FAOLLIGINI AUTODOCK TOOLS DASTURI YORDAMIDA O'RGANISH

Annotatsiya

Ushbu izlanishimizda di(para-aminofenil-1,3,4-oksadiazoltion-2)gossipol Schiff asosining saraton, gerpes va zika viruslariga nisbatan biologik faolligini AutoDokt Tools dasuri yordamida o'rgandi.

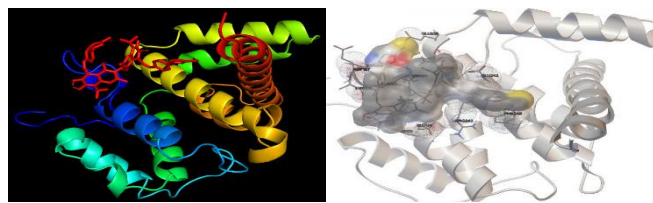
Kalit so'z: Gossipol, para-aminofenil-1,3,4-oksadiazoltion-2, Schiff asosi, Molekulyar doking, saraton, gerpes, zika, oqsil, ligand, bog'lanish energiyasi.

Kirish. Hozirgi kunda butun dunyo bo'yicha keng tarqalib borayotgan bir qancha virusli kasalliklarga nisbatan, biologik faol bo'lgan modalarni aniqlash, ajratib olish va sintez qilish hamda kvant kimyoviy kompiyuter dasturlari bo'yicha nazariy jihatdan hisoblashlar o'tkazish ommaviy tus olgan [1-3]. Shu jumladan Molekulyar doking dasturi kimyoviy modda(ligand)larning virus oqsili bilan bog'lanishi yoki yaqinligini hisoblash orqali bog'lanish energiyasini aniqlashga asoslangan [4-6]. Dastur oqsil va ligandning funksional guruhlarini hisobga olgan holda eng optimal fazoviy strukturasiyi yaratish orqali bu ikki molekula o'rtaqidagi o'zaro ta'sir energiyalari orqali bog'lanish energiyasini hisoblaydi. Bog'lanish energiyasini aniqlash jarayoni quyidagi 2 ta asosiy bosqichni o'z ichiga oladi:

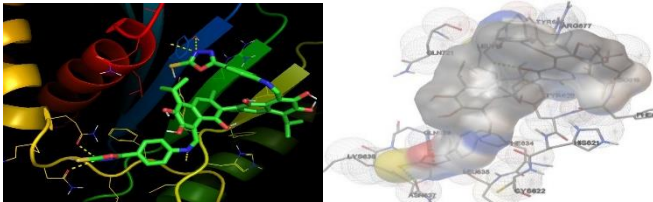
- a) oqsil va ligandning konformatsiyasini yaratish
- b) hosil bo'lgan konformatsiyaning bog'lanish yaqinligini aniqlash [7-8]

Bog'lanish energiyasi—oqsil va ligand o'rtaqidagi o'zaro ta'sir kuchini aniqlash uchun ishlataladigan Molekulyar doking dasturining asosiy parametri hisoblanadi. Bog'lanish energiyasi virus oqsilining, ligand retseptori bilan bog'langanda sodir bo'ladijan energiya o'zgarishini hisoblaydi va kilokaloriya(kkal/mol) yoki kilojoul(kJ/mol) larda ifodalaydi [9-10].

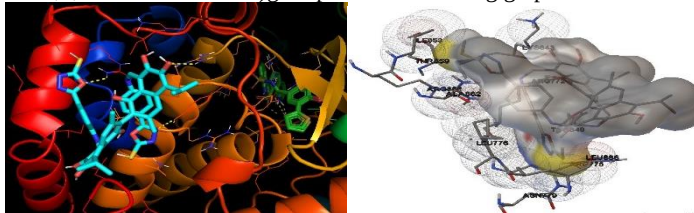
Olingan natijalar tahlili. Gossipolning para-aminofenil-1,3,4-oksadiazoltion-2 bilan hosil qilgan Schiff asosining biologik faolligini Molekulyar doking dasturida aniqlash maqsadida, hozirgi kunda havfli bo'lgan saraton, gerpes hamda zika virusli kasalliklari tanlab olindi. Di(para-aminofenil-1,3,4-oksadiazoltion-2)gossipol Schiff asosi saraton, gerpes hamda zika viruslariga nisbatan biologik faolligi Molekulyar doking dasturi bo'yicha AutoDock Tools usuli yordamida o'rganilib natijalar olindi.



1-rasm. Di(4-aminophenyl-1,3,4-oxadiazol-2-yl)gossipol Schiff asosining saraton virusi bilan bog'lanish konformatsiyasi



2-rasm. Di(4-aminophenyl-1,3,4-oxadiazol-2-yl)gossipol Schiff asosining herpes virusi bilan bog'lanish konformatsiyasi



3-rasm. Di(4-aminophenyl-1,3,4-oxadiazol-2-yl)gossipol Schiff asosining zika virusi bilan bog'lanish konformatsiyasi

Yuqoridagi rasmlardan ko'rinish turibdiki, ligand oqsil tarkibidagi aminokislolar bilan bog'lanish hosil qiladi.

Di(4-aminophenyl-1,3,4-oxadiazol-2-yl)gossipol Schiff asosi bilan vodorod bog'lanishda ishtirok etgan hamda ishtirok etmagan saraton, herpes va zika viruslarining oqsili tarkibidagi aminokislolar aniqlandi.

1-jadval

Di(4-aminophenyl-1,3,4-oxadiazol-2-yl)gossipolning oqsil va ligand o'rtasidagi vodorod bog'lanishda ishtirok etgan va ishtirok etmagan aminokislolar

T/r	Saraton		Gerpes		Zika	
	bog'langan	bog'lanmagan	bog'langan	bog'lanmagan	bog'langan	bog'lanmagan
Aminokislolar	Aminokislolar		Aminokislolar		Aminokislolar	
2	SER130	ASP127	TYR505	ARG577		THR859
3	GLU242	SER126	GLY639	LEU618		ARG358
4		GLU235	ASN637	LEU635		ALA862
5		ASN239		LYS638		LYS843
6		VAL131		PHE634		ARG772
7		GLU136		CYS622		LEU776
8		ARG242		HIS621		LEU886
9		PHE246		TYR620		ASN779
10		LYS120				ARG775
11						TYR840

Dastur oqsil va ligand sutructurasining optimal fazoviy tuzilishini aniqlab, bog'lanish mumkin bo'lgan va bog'lanish uchun minimal energiya talab qiladigan oqsil+ligand konformatsiyasini hosil qiladi.

Oqsil va ligand o'rtasida yuzaga kelgan bog'lanish energiyasini – vodorod bog'lanish energiyasi, Van-der-valls energiyasi, elektrostatik energiyasi hamda erish nergiyalari qiyomatlarining yig'indisi hosil qiladi.

Di(4-aminophenyl-1,3,4-oxadiazol-2-yl)gossipol Schiff asosining saraton, herpes hamda zika viruslari bilan hosil qilgan bog'lanish energiyasi(kJ/mol) Molekulyar doking dasturining AutoDock Tools usulida aniqlandi. 2-jadval.

2-jadval

Di(4-aminophenyl-1,3,4-oxadiazol-2-yl)gossipolning oqsil va ligand o'rtasidagi bog'lanish energiyasi (ΔG , kkal/mol)

T/r	Saraton	Gerpes	Zika
1	-6.28	-5.88	-6.81
2	-5.26	-4.99	-4.74
3	-4.33	-4.31	-4.30
4	-3.74	-3.29	-3.83
5	-3.49	-3.24	-2.96
6	-3.37	-3.13	-2.23
7	-3.29	-2.49	-2.10
8	-1.99	-2.42	-1.45
9	-1.61	-1.59	-0.81
10	-0.61	-1.15	+0.22

Molekulyar doking dasturi ligandning oqsil strukturasi bilan bog'lanishini, bog'lanish energiyasi eng kichik qiyatlarga ega bo'ladigan 10 hil oqsil+ligand konformatsiyasini yaratish bilan amalga oshiradi. Ligandning bog'lanish energiyasi qanchalik kichik bo'lsa, biologik aktivlig'i shunchalik yuqori bo'ladi.

Xulosa. Gossipolning para-aminofenil-1,3,4-oksadiazoltion-2 bilan hosil qilgan Schiff asosini Molekulyar doking dasturining AutoDock Tools usulida saraton, gerpes va zika viruslariga nisbatan bog'lab o'rganildi. Bog'langan va bog'lanmagan aminokisolotar aniqlandi. Saraton hamda gerpes virusi tarkibida bog'langan aminokisolotalar mavjudligini, zika virusi tarkibida esa bog'langan aminokisolotalar mavjud emasligini ko'rishimiz mumkin. 2-jadvalda keltirilgan ma'lumotlar asosidida di(para-aminofenil-1,3,4-oksadiazoltion-2)gossipol Schiff asosi saraton va gerpes virusiga qaraganda zika virusiga nisbatan biologik faol ekanligini, bog'lanish energiyasining kichik qiymatga ega ekanli bilan tushuntiriladi.

ADABIYOTLAR

- Forli S. et al. Computational docking of proteins and ligands and virtual drug screening using the AutoDock package //Protocols Nature. - 2016. - T. 11. - No 5. - S. 905-919.
- Morris G. M. et al. AutoDock4 and AutoDockTools4: Automated docking with selective receptor flexibility // Journal of Computational Chemistry. - 2009. - T. 30. - No. 16. - S. 2785-2791.
- Raschka S. Molecular docking, estimating free energies of binding, and Autodock's semi empirical force field //can be found under http://sebastianraschka.com/Articles/2014_autodo_ck_energycunks.html#table-of-contents. - 2014.
- Vieira T. F., Souza S. F. Comparison of AutoDock and Vina in ligand/bait discrimination for virtual screening // Applied Sciences. - 2019. - T. 9. - No. 21. - S. 4538.
- Shoikhet B. K., Lich A. R., Kunts I. D. Solvation of ligands in molecular docking // Proteins: structure, function, bioinformatics. - 1999. - T. 34. - No 1. - S. 4-16.
- Doman T. N. et al. Molecular docking and high-throughput screening of new inhibitors of protein tyrosine phosphatase-1B // Journal of Medical Chemistry. - 2002. - T. 45. - No. 11. - S. 2213-2221.
- Kromer R. T. Structure-oriented drug design: docking and scoring // Modern science about proteins and peptides. - 2007. - T. 8. - No 4. - S. 312-328.
- Morris G. M. et al. AutoDock4 and AutoDockTools4: Automated docking with selective receptor flexibility // Journal of Computational Chemistry. - 2009. - T. 30. - No. 16. - S. 2785-2791.
- Li X. et al. Performance evaluation of four molecular docking programs on a diverse set of protein-ligand complexes // Journal of computational chemistry. - 2010. - T. 31. - No 11. - S. 2109-2125.
- Cross J.B. Comparison of several molecular docking programs: posture prediction and accuracy of virtual screening // Journal of chemical information and modeling. - 2009. - T. 49. - No 6. - S. 1455-1474.



Суҳроб ЮСУПОВ,

Докторант Институт общей и неорганической химии АН РУз

E-mail: suhrob090990@gmail.com

На основе отзыва старшего научного сотрудника ИОНХ АН РУз к.т.н., Бектурдиева Г.М.

НОВЫЕ РЕАГЕНТЫ ВСПЕНИВАТЕЛИ СК-1, СК-2 ДЛЯ ИЗВЛЕЧЕНИЯ ДРАГМЕТАЛЛОВ ИЗ УГЛЕЙ МЕСТОРОЖДЕНИЙ

Аннотация

В статье указаны данные о результатах синтезированных вспенивательей *СК-1, СК-2* применяемые при обогащении и флотации цветных и благородных металлов содержащих углей месторождений Республики Узбекистан.

Ди- и триэтаноламин являются основами вспенивательей, которые получены в аналогичных условиях. Реагенты эффективно понижают поверхностное натяжение раствора $\sigma = 28,5 \text{ MN/m}$ и имеют устойчивую пенобразующую способность $v=265 \text{ ml}$; поверхностное натяжение реагента *СК-2* $\sigma = 30,5 \text{ MN/m}$; пенобразующая способность $v=260 \text{ ml}$. Для определения эмульгирующих свойств полученного вспенивателья были использован stalagmometricheskiy метод. Разработана схема извлечения металлов, состоящая из: дробления, крупность угля доводится до раскрытия зерен минералов и серы; обжига в печке при температуре 500°C , улетучиванием карбоксильных групп и серных компонентов, в результате чего металлы, переходят в сульфатную группу; процесс измельчения – уголь в шаровых мельницах доводится до крупности 150 мкм ; процесс выщелачивания – извлечение металлов и их соединений в раствор с использованием HCl и HNO_3 , затем разделяются и выделяются металлы;

Предлагаемые вспенивательи *СК-1, СК-2* позволяет комплексное использование природного угля и может решить важную проблему утилизации золошлаковых отходов и значительно сократить выбросы в атмосферу токсичных элементов.

Ключевые слова: бурый уголь, торф, соапсток, аминоспирты, редкоземельные и цветные металлы.

NEW REAGENTS SK-1, SK-2 BLOWERS FOR EXTRACTION OF PRECIOUS METALS FROM COAL DEPOSITS

Annotation

The article contains data on the results of synthesized blowing agents SK-1, SK-2 used in the enrichment and flotation of non-ferrous and precious metal-containing coals from deposits of the Republic of Uzbekistan.

Di- and triethanolamine are the bases of foaming agents, which were obtained under similar conditions. The reagents effectively reduce the surface tension of the solution to $\sigma = 28.5 \text{ MN/m}$ and have a stable foaming capacity $v=265 \text{ ml}$; surface tension of reagent SK-2 $\sigma = 30.5 \text{ MN/m}$; foaming capacity $v=260 \text{ ml}$. The stalagmometric method was used to determine the emulsifying properties of the foaming agent obtained. A scheme for the extraction of metals has been developed, consisting of: crushing, the size of coal is brought to the opening of grains of minerals and sulfur; firing in an oven at a temperature of 500°C , volatilization of carboxyl groups and sulfur components, as a result of which the metals pass into the sulfate group; grinding process - coal in ball mills is brought to a particle size of 150 microns; leaching process - extraction of metals and their compounds into solution using HCl and HNO_3 , then the metals are separated and isolated;

The proposed blowing agents SK-1, SK-2 allow the integrated use of natural coal and can solve the important problem of ash and slag waste disposal and significantly reduce emissions of toxic elements into the atmosphere.

Key words: brown coal, peat, soap stock, amino alcohols, rare earth and non-ferrous

KO'MIR KONLARIDAN QIMMATBAHO METALLARNI AJRATIB OLİSH UCHUN YANGI SK-1 VA SK-2 KO'PIRTIRUVCHILAR

Annotatsiya

Maqolada O'zbekiston Respublikasi ko'mir konlaridan kamyob va nodir metallarni flotatsiya va boyitishda qo'llaniladigan ko'prtiruvchi SK-1 va SK-2 larni sintezlab olish haqida natijalar berilgan.

Di- va trietanolamin ko'prtiruvchilar asosi bo'lib, ular analogik sharoitda olingan. Reagentlar eritmaning yuza tarangligini $\sigma = 28,5 \text{ MN/m}$ gacha samarali kamaytirib barqaror ko'pik hoslil qiluvchi xususiyatga ega $v=265 \text{ ml}$; SK-2 reagentining yuza tarangligi $\sigma = 30,5 \text{ MN/m}$; ko'pik hoslil qiluvchi xususiyati $v=260 \text{ ml}$. Olingan kopirtiruvchining emulgirlash xususiyatini aniqlash uchun stalagmometrik usuldan foydalanilgan. Metallarni ajratib olish sxemasi ishlab chiqilib, u quyidagilardan iborat: bo'linish – mineralallarni va oltingugurtini zarralarini ochilish darajasigacha olib borish; pechda karboksil guruhlari va oltingugurt komponentlarini metallar sulfat guruhiga o'tishiga qadar 5000°C haroratda qizdirish; maydalash jarayoni – ko'mir kattaligi 150 mkm gacha sharli tegirmonda maydalash; ishqorlash jarayoni – metallar va ularning birikmalarini HCl va HNO_3 qo'llab eritmaga o'tkazish, so'ng metallar ajratilib olinadi;

Tadbiq etilayotgan SK-1 va SK-2 ko'prtiruvchilar tabiiy ko'mirni kompleks qo'llash va ko'mir kukunlarini (chiqindilarini) utilizatsiya qilish muammolarini hal qilish imkonini beradi va atrof muhitiga zararli toksik chiqindilarini chiqarishni kamaytirishga yordam beradi.

Kalit so'zlar: qo'ng'ir ko'mir, torf, soapstok, aminospirtlar, kamyob va nodir metallar.

Введение. Природный уголь рассматривается не только как топливное сырьё, но и как источник ценных металлов. С истечением времени при образовании угольных пластов они обогащаются некоторыми видами металлов. Происходит поглощение металлов (сорбция) пористым углем в виде комплексных ионов [1]. Содержание металлов в углях определялось различными методами. Ведутся различные исследования и разрабатываются методы и способы по их извлечению из мелочей бурых и каменных углей предприятий цветной металлургии [2].

По результатам проведённых ряд исследований было выявлено, что бурые и каменные угли содержат: золото, серебро, платину, а также элементы платиновой группы палладий, осмий, иридий, скандий, бериллий, стронций цирконий и др., а также имеются высокие содержания Ge, Re, Sb, W, Mo, Rb, Cs [3].

Впервые учёными института минеральных ресурсов Узбекистана были исследованы металлоносные угли и их вред, представляющий окружающей среде. Ими были проведены ряд анализов проб из углей с разных месторождений Республики. Проведены опробования бороздовым методом отбором проб углей. Отдельные угольные пласти и месторождения с содержаниями Ge, Si, Sc, Au, Ag, V, Co и лантаноидов, являются сырьевым источником этих металлов [4]. Большая часть бурого угля находится в Ангрене, а каменных углей – в Сурхандарье. В углях Сурхандарьинского месторождения обнаружены - Pb, Ge, Zr, Rb, Y, Sc и редкоземельные элементы (La, Yb, Lu, Ce, Nd, Sm, Eu), U и Th [5].

Количество содержания редких металлов в углях Шаргунь превышает в 7 раз, чем в других месторождениях и является одной из причин детального изучения этих углей. По содержанию редко земельных и драгоценных металлов являются угольные бассейны Шаргунь, Бойсун, Кугитанг, Санжар, Хауз и др. Сурхандарьинского (табл. 1) месторождений, которые отличаются в строении и составе под действием химических и физических причин. Они относятся к маркам СС, ССКОМ, ОС, Т, К, А. По результатам анализов этих углей следует, что в результате разработки технологии по извлечению ценных металлов существенно решаются проблемы и приумножаются их продуктивная ценность [6].

Таблица 1

Содержание герmania, скандия и суммы РЗЭ в углях различных месторождений
Сурхандарьинского угольного бассейна

Месторождение	Марка угля	Зольность, %	Содержание, г/т		Содержание суммы РЗЭ
			Ge	Sc	
Шаргунь	СС, ССКОМ	28.0	21.0	25.4	411.8
Бойсун	Т	18.8	8.9	24.8	86.2
Кугитанг	ПА, А, Т	5.0	5.2	2.3	34.8
Санжар	Т	17.5	10.6	19.1	163.3
Хауз	Т, К	22.3	15.8	24.8	259.9
	Среднее	18.3	12.3	19.28	170.09

Экспериментальная часть. Разработана технологическая схема, по извлечению (схема1) металлов и их концентратов, а также ультрадисперсного угля. Ультрадисперсный уголь это смесь, состоящий из водоугольных (ВУС) или спиртоугольных смесей (СУС). ВУС и СУС - заменяет бензин и дизельное топливо [7].

Выщелачивание – двухэтапный процесс: 1) групповое извлечение металлов и их соединений. Используют HCl и HNO₃, при этом металлы в углях переходят в вытяжку. 2) разделение и выделение индивидуальных элементов. Для извлечения подходят методы цементации, сорбции, экстракции, электроэкстракции, электролиз и др. При выщелачивании получают концентраты металлов, считающиеся сырьём для металлургического производства. **Облучение СВЧ-энергией.** Под действием СВЧ-энергии к угольной массе получается водоугольная смесь. Ход процесса идёт следующим образом: уголь, при нагревании до температуры кипения воды, разрывается на мелкие частички под давлением насыщенных паров. В результате получается ультрадисперсный уголь с размером частиц менее 20-30 мкм. **Получение водоугольной смеси.** После очищения от серы, азота и цветных металлов уголь, подвергается на стадию получения товарного продукта - ВУС, СУС. При смешивании с водой или спиртом образуется коллоидный раствор, который является аналогом дизельного топлива.

По разработанному методу природный уголь может комплексно применяться и решить проблему утилизации золошлаковых отходов и значительно сократит выбросы в атмосферу токсичных элементов, которые опасны для окружающей среды.

Обсуждения результатов. Учёными ИОНХ АН РУз лаборатории «Химической технологии, переработки газа и ПАВ» синтезированы вспениватели СК-1 и СК-2, которые получены из хлопкового соапстока Каттакурганского МЖК и аминоспиртов (моно-ди-и триэтаноламин). Вспениватели СК-1 и СК-2 получены в аналогичных условиях и имеют положительные технологические характеристики [8].

Эксперименты проводили следующим образом: мокрое измельчение углей проводили в лабораторной мельнице. Отделяется твердый остаток от раствора, сушат его и определяют содержания вещества по известной методике [9, 10]. Синтезированные вспениватели исследованы в сравнении со вспенивателем Т-80, который применяется при обогащении и флотации цветных и благородных металлов содержащих углей.

По результатам исследований и изучений поверхностного и пенообразующего свойства 1 % го водного раствора реагента СК-1 видно, что реагенты эффективно понижают поверхностное натяжение раствора до $\sigma = 28,5$ МН/м и показывают устойчивую пенообразующую способность $v=265$ мл. Поверхностное натяжение реагента СК-2 $\sigma = 30,5$ МН/м; пенообразующая способность $v=260$ мл. Вспениватель Т-80 имеет трудноразрушающую пену. При концентрации реагента СК 1000 мг/л с Т-80 образуется примерно 1,7 раза больше пены. В интервале pH от 8,0 до 10,0 изменение щелочности не влияет на пенообразующую способность реагента. Определены расход реагентов вспенивателей, которые варьировались от 25 до 150 г/т. По выходам концентратов оценивался результат, т.е. образованием пенных продуктов, контролировали путём титрования остаточных кислот [11].

В ходе экспериментов выяснино, что после сжигания и обогащения в отходах обнаружены элементы редких и драгоценных металлов: алюминий 1 - 8% на тонну, вольфрам (1,25%).

Флотационная способность СК-1 и СК-2 практически одинаковы с импортными реагентами Т-80, по величине извлечения драгоценных и цветных металлов из бурых и каменных углей [12].

В таблицах (3, 4, 5) и в графиках (1, 2, 3) показаны данные состава и количества извлечённых металлов с использованием новых реагентов СК-1 и СК-2, полученные с помощью элементного анализа испытуемых проб углей с разных месторождений.

Таблица 3

Элементный состав угля проб после использования реагентов СК-1 и СК-2 с Байсунского участка № 38

Элемент	Вес.%	Сигма Вес.%
C	84.05	0.79
O	10.16	0.75
Al	1.21	0.09
Si	2.87	0.13
S	0.39	0.07
K	0.35	0.08
Ca	0.37	0.08
Fe	0.60	0.15
Сумма:	100.00	

Таблица 4

Элементный состав угля проб после использования реагентов СК-1 и СК-2 с Шаргунского участка № 25

Элемент	Вес.%	Сигма Вес.%
C	42.79	0.75
O	36.71	0.58
Mg	0.12	0.04
Al	8.63	0.15
Si	10.16	0.17
S	0.16	0.03
K	0.55	0.04
Ti	0.61	0.05
Fe	0.27	0.06
Сумма:	100.00	

Таблица 5

Элементный состав угля проб после использования реагентов СК-1 и СК-2 с Ангренского участка № 38

Элемент	Вес.%	Сигма Вес.%
C	59.83	0.92
O	28.37	0.78
Mg	0.38	0.06
Al	3.03	0.11
Si	4.27	0.14
S	0.89	0.06
K	0.49	0.05
Ca	1.25	0.07
Fe	0.26	0.09
W	1.24	0.29
Сумма:	100.00	

Проведены исследования по определению содержания металлов после сорбции углей Ангренского, Шаргунского и Байсунского месторождений. Результаты исследований показали, что при флотации вышеуказанных углей с использованием флотореагентов СК-1, СК-2 получены следующие данные, обработанные из 1 тонны угольных образцов содержание цветных металлов: Al – 30 кг, W – 10 кг, Fe – 2,6 кг, Mg – 3,8 кг.

ЛИТЕРАТУРА

1. Крапивенцева В.В. Металлоносность углей Приамурья Тихоокеанская геология, 2005, том 24. -№1. -С.73-84.
2. Гавриленко В.В. Экологическая минералогия и геохимия месторождений полезных ископаемых / Санкт-Петербургский горный ин-т. СПб, 1993. 151 с.
3. Юдович Я.Э. Неорганическое вещество углей /Я.Э.Юдович, М.П.Кэтрис; УрО РАН. Екатеринбург, 2002.423 с.
4. Кулибин К.А. Драгоценные металлы в каменном угле Золото и платина, 1908. № 24. С. 510–511.
5. Омонов Х.А., Турамуратов И.Б. Проблема геохимической специализации углей Республики Узбекистан. Ж.: Геология и минеральные ресурсы, № 2, 2021. 83-88.
6. Юсупов Ф.М., Ёдгоров Н., Омонов Х.А., Байматова Г.А. Металлоносность угольных бассейнов и месторождений Республики Узбекистан. Universum: химия и биология. Выпуск: 12(102) Декабрь 2022 Часть 3.22-27 ст.
7. Юсупов Ф.М., Ёдгоров Н., Омонов Х.А., Байматова Г.А. Металлоносность угольных бассейнов и месторождений Республики Узбекистан. Universum: химия и биология. Выпуск: 12(102) Декабрь 2022 Часть 3.22-27 ст.
8. Рошин Г.С. Разработка технологии переработки низкокачественного угля с целью извлечения из него цветных металлов. Записки Горного института. Т 173. С-Петербургбург 2007. 144-146 с.
9. И.В.Авгушевич, Е.И.Сидорук, Т.М. Броновец. Стандартные методы использования углей. Классификация углей. Москва. 2018 г.
10. Петров Н.А. и др. «Эмульсионные растворы в нефтегазовых процессах». М.: «Химия», 2008 г. 439 с.
11. Guro, V.P., Yusupov, F.M., Ibragimova, M.A., Rakhatkarieva, F.G. Выбор оптимального связующего для гранулирования молибденитового концентрата. Цветные металлы. (Москва, РФ). – 2016 г. - №2 с. С.68-73.
12. Юсупов Ф.М., Юсупов С.К., Ёдгоров Н. Новые эффективные вспениватели для флотации руд. Сборник материалов Республиканской научно-технической конференции. Ташкент, 2021 г. 3 ноября, 422-423.