

МЕТОДИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ

ПО ОПРЕДЕЛЕНИЮ БУТИЛОВОГО ЭФИРА МЕТАКРИЛОВОЙ КИСЛОТЫ
В ВОДНЫХ ВЫТЯЖКАХ МЕТОДОМ ТОНКОСЛОЙНОЙ ХРОМАТОГРАФИИ¹.

Настоящие рекомендации предназначены для определения бутилового эфира метакриловой кислоты в водных вытяжках.

Бутиловый эфир метакриловой кислоты - $\text{CH}_2 = \underset{\text{I}}{\text{C}} - \text{COOC}_4\text{H}_9$
 CH_3

Прозрачная жидкость с неприятным запахом Т. кип - 169°C, мол. масса - 142,19. n_{D}^{20} - 1.427, d_4^{20} 0,895. Растворим в воде, эфире, этиловом спирте и др. органических растворителях.

ПРИНЦИП МЕТОДА

В связи с тем, что для эфиров акриловых кислот невозможно подобрать систему для проявления в тонком слое сорбента с высокой чувствительностью применено бромирование и проявление полученных продуктов азотнокислым серебром.

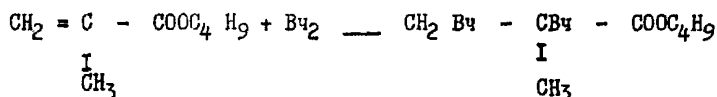
Для определения бутилакрилата (БМА) проводят реакцию с

1. Утверждено Заместителем Главного Государственного санитарного врача СССР В.Е. КОВШИЛО.

14 сентября 1981 г. № 2445 - 81.

бромом. Продукт взаимодействия - дибромид БМА (бутиловый эфир I,2 - дибром - 2, метилпропиновой кислоты БМ) экстрагируют из водных растворов гексаном, концентрируют полученные экстракты и хроматографируют в тонком слое сорбента (силикагель КСК - крахмал или пластинках "СИЛУФОР").

Реакция проходит по схеме:



Зависимость количества эфира от окраски и размера пятен дибромпроизводного БМА наблюдается в интервале 10-30 мкг бутилметакрилата в пробе.

Чувствительность метода по БМА - 0,02 мг/л

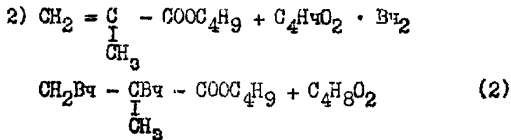
Следующие вещества: как стирол, эпихлоргидрин, метанол не мешают определению БМА.

В ходе определения можно проводить калибровку бромированием определенной концентрации БМА. Однако это может привести к неточностям и занимать лишнее время. В связи с этим, рекомендуется пользоваться стандартным раствором дибромиды бутилметакрилата, получение которого описано ниже:



К 20,0 мл свежеперегнанного диоксана (I. кип. 101,1°C, мол. массе 85,10; $\text{C}_4\text{H}_8\text{O}_2$ - 1,033), находящегося в стакане, при перемешивании быстро прибавляют 35,6 г (11,1 мл) брома. Затем в этот стакан быстро вливают 35,0 мл ледяной воды.

Сразу же выпадает желтый осадок. Его отфильтровывают.



К 0,116 и (16,5 г) свежеперегнанного ЕМА, находяще - гося в небольшом стаканчике, прибавляли медленно небольшо- ми порциями 0,116М (28,8 г) диоксидиоброма при перемешивании. По мере растворения диоксидиоброма жидкость приобретала красновато - оранжевый цвет, на поверхности образовывался маслянистый слой. Реакционную смесь оставляли до следующе- го дня. Она обесцветилась. Затем реакционную смесь трижды экстрагировали эфиром. Эфирные вытяжки соединяли, сушили хлористым кальцием, эфир отгоняли. Остаток перегоняли в ваку- уме. (Т. кип. - 35 - 40 мм.рт. ст. - 130°C).

РЕАКТИВЫ И РАСТВОРЫ

1. Калий бромистый, ГОСТ 4160-75
2. Гексан, ТУ 6-09-3375-78, свежеперегнанный при 68,7°C
3. Бром, ГОСТ 4109-78
4. Уксусная кислота, ГОСТ 18290-77
5. Углерод четыреххлористый, ГОСТ 5827-76
6. Серебро азотнокислое, ГОСТ 1277-79
7. Силикагель КСК, ГОСТ 3956-76, размолотый и просея- ный через сито 100 мкн.
8. Крахмал нерастворимый, ГОСТ 101163-76
9. Аммиак, ГОСТ 3760-75

10. Ацетон, ГОСТ 2603-81
11. Дистиллированная вода
12. Натрий сернокислый б/в, ГОСТ 4166-76
13. Диксан, ГОСТ 10455-76
14. Стандартный раствор БМА в уксусной кислоте (100 мкг/мл)
10 мкг/мл).
15. Стандартный раствор брома (1000 мкг/мл) в уксусной
кислоте годен 10 дней
16. Стандартный раствор БМ в гексане (10 мкг/мл)
годен 1 месяц (хранится в холодильнике)
17. Проявляющий раствор : 0,5 г азотнокислого - серебра
растворяют в 5 мл дистиллированной воды, прибавляют
5 мл концентрированного аммиака и доводят
объем раствора до 100 мл ацетоном. Раствор годен
1 - 2 дня

АППАРАТУРА, ПОСУДА И МАТЕРИАЛЫ

1. Колбы градуированные с притертыми пробками, емкостью
250 мл, ГОСТ 1770-74
2. Грушевидные колбы для дозирования емкостью 50 -
100 мл, ГОСТ 10894 - 72
3. Насадка Вюрца, ГОСТ 9425-60
4. Холодильник Либиха, 5459-70
5. Аллонж, ГОСТ 9425-61
6. Делительные воронки на 250 мл, ГОСТ 6619-75
7. Воронка стеклянная диаметром 75 мл, ГОСТ 8613-75
8. Камера для хроматографирования (цилиндрический сосуд
диаметром 10 или более см, ГОСТ 10565-75 с притертой
крышкой)

9. Пипетки мерные с ценой деления 0,01 мл на 0,1мл,
ГОСТ 1770-64
10. Пластинки для хроматографии. Стеклоянные пластинки
(9x12 см) тщательно промывают водой, содовым раство-
ром, хромовой смесью, дистиллированной водой и сушат
в вертикальном положении.
- Подмечание : Если стандартный раствор брома имеет концент-
рацию, большую или меньшую, чем 1000 мкг/мл, то
для проведения бромирования бутил акрилата берут
соответственно меньшее или большее количество мил-
лилитров стандартного раствора.
11. Камера для опрыскивания пластинок (стеклянный кол-
пак диаметром 200 - 250 см, СТУ 30-6192)
12. Пульверизаторы стеклянные (см. "Химический анализ
микроколичества ядохимикатов" М.А. Кличенко, Т.А. Ле-
бедева, Э.Ф. Кркова, стр. 291, рис. 24, изд. "Медицина
Москва 1972 г.)
13. Баня водяная, ТУ 64-1-2850-76
14. Пластинки "СИЛУФОЛ" (15 x 15см)
15. Весы аналитические ВЛА-200М
16. Сито капроновое 100 меш (1600 отверстий на 1 см²,
ГОСТ 4408-67)
17. Облучатель ртутно-кварцевый настольный СКП-II, ГОСТ
20790-75, ТУ 64-1-1618-77
18. Фильтры безсолевые белая и красная лента,
ТУ 6-09-1678-72

ПРИГОТОВЛЕНИЕ ПЛАСТИНОК

40 г тщательно растертого и просеянного оксидкаталя и 1 г крахмала смешивают с 125 мл дистиллированной воды. Смесь растирают до получения сметанообразной массы и равномерно наносят на сухую поверхность пластинок для хроматографирования. Из указанного выше количества сорбционной массы может быть приготовлено 10-15 пластинок. Пластины сушат в течение суток при комнатной температуре. Хранят в эксикаторе в течение 1-2 месяцев

ХОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ

В 500 мл вытяжки, находящейся в колбе с притертой пробкой, растворяют 5 г бромистого калия. В полученный раствор вносят 1000 мкг брома в ледяной уксусной кислоте. Вытяжку выдерживают в течение 1,5 часа при температуре 20-40°C в темном месте. Образующийся дибромид БМА извлекают гексаном: для экстракции берут по 15 мл гексана и экстрагируют в течение 10 минут трижды, используя при этом свежие порции гексана. Полученные экстракты объединяют, сушат безводным сернистым натрием и концентрируют, упаривая растворитель в выпарительных колбочках на водяной бане до объема 0,1 - 0,2 мл. Остаток после отгонки растворителя количественно переносят при помощи градуированной пипетки на пластинку, отенки колбы еще 3-4 раза смывают небольшими порциями растворителя, каждый раз наносят раствор в центр первого пятна, так чтобы диаметр его превышал 1 см

слева и справа на расстоянии 1 - 1,5 см от края пятна

пробы наносят стандартные растворы дибромиды бутилметакрилата в количестве 10- 20 мкг (по ББА).

Пластинку с нанесенными пробами помещают в хроматографическую камеру с четыреххлористым углеродом.

Высота слоя растворителя на дне камеры не должна превышать 0,5 см. Когда высота подъема растворителя на пластинке достигает 10 см, пластинку вынимают, отмечают линию, до которой поднялся растворитель.

Пластинку для удаления растворителя сушат на воздухе, БМ проявляют раствором $AgNO_3$, а затем 15 минут облучают УФ-лучами кварцевой лампы.

БМ обнаруживается в виде черных пятен на белом фоне R_f - 0,8. Количественное определение препарата производится путем визуального сравнения размера и интенсивности краски пятен дибромиды бутилметакрилата в пробе с интенсивностью и размерами пятен стандартных растворов.

Содержание препарата в мг/л вычисляют по формуле :

$$P = \frac{C \cdot 1000}{V \cdot 2,13 \cdot 1000} , \text{ мг/л, где}$$

P - содержание бутилметакрилата, мг/л ;

C - количество дибромиды бутилметакрилата, найденное на пластинке, мкг ;

2,13- фактор пересчета от дибромиды бутилметакрилата к бутилметакрилату.

V - объем раствора, взятого для анализа, мл.