

**ЎЗБЕКИСТОН РЕСПУБЛИКАСИ
ОЛИЙ ВА ЎРТА МАХСУС ТАЪЛИМ ВАЗИРЛИГИ**

**ОЛИЙ ТАЪЛИМ ТИЗИМИ ПЕДАГОГ ВА РАҲБАР КАДРЛАРНИ
ҶАЙТА ТАЙЁРЛАШ ВА УЛАРНИНГ МАЛАКАСИНИ ОШИРИШНИ
ТАШКИЛ ЭТИШ БОШ ИЛМИЙ МЕТОДИК МАРКАЗИ**

**ЎЗБЕКИСТОН МИЛЛИЙ УНИВЕРСИТЕТИ ҲУЗУРИДАГИ ПЕДАГОГ
КАДРЛАРНИ ҶАЙТА ТАЙЁРЛАШ ВА УЛАРНИНГ МАЛАКАСИНИ
ОШИРИШ ТАРМОҚ (МИНТАҚАВИЙ) МАРКАЗИ**

“ЗАМОНАВИЙ НООРГАНИК КИМЁ”

модули бўйича

ЎҚУВ - УСЛУБИЙ МАЖМУА

Тошкент – 2017

**Мазкур ўқув-услубий мажмуа Олий ва ўрта махсус таълим вазирлигининг 2017 йил
24 августдаги 603-сонли буйруғи билан тасдиқланган ўқув режа ва дастур асосида
тайёрланди.**

Тузувчиilar:

ЎзМУ, к.ф.д., профессор
Ш.А.Кадирова,
к.ф.д., **З.А.Сманова**

Тақризчи:

Fatkulla Tadjimukhamedov,
Associate Scientific Liaison The
United States Pharmacopeia, 12601
Twinbrook Parkway Rockville,
MD 20852, USA

**Ўқув-услубий мажсума ЎзМУнинг кенгашишинг 2017 йил _____ даги ___-
сонли қарори билан тасдиққа тавсия қилинганд.**

МУНДАРИЖА

I. ИШЧИ ДАСТУР	5
II. МОДУЛНИ ЎҚИТИШДА ФОЙДАЛАНИЛАДИГАН ИНТЕРФАОЛ ТАЪЛИМ МЕТОДЛАРИ.....	12
III. НАЗАРИЙ МАЪЛУМОТЛАР.....	12
IV. АМАЛИЙ МАШГУЛОТ МАТЕРИАЛЛАРИ	58
V. КЕЙСЛАР БАНКИ.....	69
VI. МУСТАҶИЛ ТАЪЛИМ МАВЗУЛАРИ.....	70
VII. ГЛОССАРИЙ	73
VIII. АДАБИЁТЛАР РЎЙХАТИ:	76

I. ИШЧИ ДАСТУР

КИРИШ

Дастур Ўзбекистон Республикаси Президентининг 2015 йил 12 июнданги “Олий таълим муассасаларининг раҳбар ва педагог кадрларини қайта тайёрлаш ва малакасини ошириш тизимини янада такомиллаштириш чоратадбирлари тўғрисида”ги ПФ-4732-сонли, 2017 йил 7 февралдаги “Ўзбекистон Республикасини янада ривожлантириш бўйича Ҳаракатлар стратегияси тўғрисида”ги ПФ-4947-сонли Фармонлари, шунингдек 2017 йил 20 апрелдаги “Олий таълим тизимини янада ривожлантириш чоратадбирлари тўғрисида”ги ПҚ-2909-сонли қарорида белгиланган устивор вазифалар мазмунидан келиб чиқсан ҳолда тузилган бўлиб, у замонавий талаблар асосида қайта тайёрлаш ва малака ошириш жараёнларининг мазмунини такомиллаштириш ҳамда олий таълим муассасалари педагог кадрларининг касбий компетентлигини мунтазам ошириб боришни мақсад қиласди.

Жамият тараққиёти нафақат мамлакат иқтисодий салоҳиятининг юксаклиги билан, балки бу салоҳият ҳар бир инсоннинг камол топиши ва уйғун ривожланишига қанчалик йўналтирилганлиги, инновацияларни татбиқ этилганлиги билан ҳам ўлчанади. Демак, таълим тизими самарадорлигини ошириш, педагогларни замонавий билим ҳамда амалий кўникма ва малакалар билан қуроллантириш, чет эл илғор тажрибаларини ўрганиш ва таълим амалиётига татбиқ этиш бутунги куннинг долзарб вазифасидир. “Замонавий ноорганик кимё” модули айнан мана шу йўналишдаги масалаларни ҳал этишга қаратилган.

Ушбу дастурда ноорганик ва аналитик кимёнинг замонавий зарур жабҳаларидаги ютуқлари баён этилган. Бугунги кунда олий таълим муассасаларида илмий ишларни энг замонавий даражада олиб бориш, талабаларни ҳам фаннинг охирги ютуқлари доирасида ўргатиб бориш долзарб вазифалардан ҳисобланади.

Модулнинг мақсади ва вазифалари

“Замонавий ноорганик кимё” **модулнинг мақсади:** педагог кадрларни қайта тайёрлаш ва малака ошириш курси тингловчиларини замонавий ноорганик ва аналитик кимё ҳақидаги билимларини такомиллаштириш, назарий таҳлил ва физиковий тадқиқот услубларини амалда қўллаш, шунингдек, уларда замонавий ноорганик ва аналитик кимё тўғрисида кўникма ва малакаларини таркиб топтириш.

Модулнинг вазифалари:

- кимё фанидан профессионал тайёргарликни ноорганик ва аналитик кимёдаги замонавий фан ютуқлари билан бойитиш;
- ноорганик ва аналитик кимё соҳасидаги замонавий ҳолат билан таниш бўлиш;
- тингловчиларда назарий таҳлил ва физиковий тадқиқот услубларини амалда қўллаш кўникмаси ва малакаларини шакллантириш;

- ноорганик ва аналитик кимё соҳасида ўкув-лаборатория услугиятларини ишлаб чиқиш ва амалиётга татбиқ этишга ўргатиш.

Кимё соҳаси бўйича педагог кадрларнинг касбий тайёргарлигига (малака ошириш) қўйиладиган талаблар

Малака ошириш ва қайта тайёрлаш курси бўйича тингловчиларнинг кимё мутахассислиги бўйича тайёргарлигига қуидаги талаблар киради:

билишии зарур:

кимё соҳаси бўйича Республикада илмий-тадқиқот ишларини ривожлантиришнинг устивор йўналишларини ва уларнинг моҳиятини;

янги инновацион ва педагогик технологияларни ва уларнинг халқаро қиёсий таҳлилини;

кимё соҳасига оид янги назарий қарашлар ва концепцияларни, илмий натижалар, илмий адабиётлар ёки илмий-тадқиқот лойиҳаларини таҳлил қилишни;

кимё соҳасига оид амалий ва назарий масалаларини ечишни, янги технологияларни ва дастурлар пакетларини қўллашни;

ўтказилаётган илмий-тадқиқот лойиҳалари мавзуси бўйича моделлар, алгоритмлар, методлар тадқиқот қилиши ва ишлаб чиқишни;

экспериментал тадқиқотларни ўтказиши ва уларнинг натижаларини қайта ишлаш ва таҳлил қилишни;

илмий-техникавий ҳисоботлар тузиш, тадқиқотлар мавзуси бўйича илмий шарҳларни ишлаб чиқиши, реферат ва библиографияларни тузишни;

илмий семинарлар, илмий-техникавий конференциялар ташкил этиш ва иштирок этишни;

илмий-техникавий мавзуларга мос журналларга мақолалар тайёрлаш, ихтиро, илмий кашфиётларни патентлаш, фундаментал, амалий, инновацион ва халқаро лойиҳалар тайёрлаш ва лицензиялашни;

қўникмаларга эга бўлишии керак:

ўкув фанларини ўқитиш методикасини эгаллаш;

намунавий методикалар ва бошқалар бўйича экспериментал тадқиқотларни ўтказиши ва уларнинг натижаларини қайта ишлаш;

кимё ва кимёвий технология соҳасида ахборот технологиялари ёрдамида мустақил равишда янги билим ва амалий қўникмаларни эгаллаши ҳамда улардан амалий фойдалана олиш қобилиятига эга бўлиш;

янги ғояларни яратиш ва илмий-тадқиқот ишларини мустақил олиб бориш қобилиятига ҳамда илмий жамоада ишлаш;

ўзининг интеллектуал ва умуммаданий даражасини такомиллаштириш қобилиятига эга бўлиши ва ўз шахсининг маънавий ва жисмоний такомиллашишига эришиш;

замонавий ахборот ва педагогик технологиялардан фойдаланиб ноанъанавий ўкув машғулотларини ўтказиш;

ўқитилаётган фанлар бўйича дарсларни ўтказиш учун зарур бўлган ўкув-методик ҳужжатларни тузиш, тайёрлаш ва расмийлаштириш;

ўқитилаётган фан бўйича машғулотларни ўтказиш учун ўқитишининг техник воситаларидан фойдаланиш.

малакаларга эга бўлиши керак:

талабаларни ўзига жалб қилган ҳолда янги педагогик технологиялар асосида фанни тушунтириш;

кимё ва кимёвий технология соҳаси бўйича фаолиятнинг илмий, ишлаб чиқариш ва ижтимоий соҳаларида фаол иштирок этиш;

иш бўйича мулоқотда бўлиш воситаси сифатида хорижий тиллардан бирини эркин сўзлашув даражасида эгаллаш;

фикрлаш маданиятини эгаллаган бўлиши, оғзаки ва ёзма нутқини аргументланган ҳолда аниқ баён қилиш қобилиятига эга бўлиш;

эгалланган тажрибани танқидий кўриб чиқиши қобилияти, зарур бўлганда ўз касбий фаолиятининг тури ва характеристини ўзгартериш;

касбий фаолиятда табиий-илмий фанларнинг асосий қонунларидан фойдаланиш, математик таҳлил ва моделлаш, назарий ва экспериментал тадқиқот методларини қўллаш;

буғунги замонавий ахборот технологиялари даврида жамиятнинг ривожланишидаги ахборот технологияларининг моҳияти ва аҳамиятини тушуниш, информацион хавфсизликнинг асосий талабларига, яъни давлат сирини ҳимоя қилиш талабларига, риоя қилиш қобилиятига эга бўлиш.

Компетенциялар:

кимё соҳасида касбий фаолият юритиш учун зарур бўлган билим, кўнкима, малака ва шахсий сифатларга эга бўлиши;

илмий-тадқиқотда инновацион фаолият;

ишлаб чиқариш фаолият;

консалтинг хизмати фаолиятини бошқара олиш.

Модулни ташкил этиш ва ўтказиш бўйича тавсиялар

“Замонавий ноорганик кимё” курси маъruzza ва амалий машғулотлар шаклида олиб борилади.

Курсни ўқитиш жараёнида соҳанинг замонавий методлари, ахборот-коммуникация технологиялари қўлланилиши назарда тутилган:

- маъruzza дарсларида замонавий компьютер технологиялари ёрдамида презентацион ва электрон-дидактик технологиялардан;

- ўтказиладиган амалий машғулотларда техник воситалардан, экспресс-сўровлар, тест сўровлари, ақлий ҳужум, гуруҳли фикрлаш, кичик гуруҳлар билан ишлаш, коллоквиум ўтказиш ва бошқа интерактив таълим усулларини қўллаш назарда тутилади.

Модулнинг ўқув режадаги бошқа модуллар билан боғлиқлиги ва узвийлиги

“Замонавий ноорганик кимё” модули мазмуни ўқув режадаги кимёнинг бошқа модуллари билан узвий боғланган ҳолда педагогларнинг бу соҳа бўйича касбий педагогик тайёргарлик даражасини орттиришга хизмат қиласди.

Модулнинг олий таълимдаги ўрни

Модулни ўзлаштириш орқали тингловчилар кимё соҳасида касбий фаолият юритиш учун зарур бўлган билим, кўникма, малака ва шахсий сифатларга эга бўлиш, илмий-тадқиқотда инновацион фаолият ва ишлаб чиқариш фаолияти олиб бориш, консалтинг хизмати фаолиятини бошқара олиш каби компетентликка эга бўладилар.

“Замонавий ноорганик кимё” Модул бўйича соатлар тақсимоти

№	Модул мавзулари	Тингловчининг ўқув юкламаси, соат						Мустақил таълим	
		Ҳам маси	Аудитория ўқув юкламаси						
			Жами	жумладан			Назарий	Амалий машгуло	Кўчма машгуло
1.	Координацион бирикмалар кимёси	8	6	2	2	2	2	2	2
2.	Бионорганик кимё	4	4	2	2				
3.	Ноорганик кластер ва ўта ўтказувчан моддаларнинг кимёси	4	4	2	2				
4.	Оптик ва электрокимёвий сенсорлар	6	6	2	2	2			
5.	Масс-спектроскопия ва унинг турлари	8	6	2	4			2	
ЖАМИ		30	26	10	12	4	4	4	

НАЗАРИЙ МАШГУЛОТЛАР МАЗМУНИ

1-Мавзу: Координацион бирикмалар кимёси

Координацион назариянинг асосий ҳолатлари: марказий атом ва аддендлар (лигандрлар), ташки ва ички сфера, координацион сон. Комплекс ядроси ва унинг асосий ва қўшимча валентликлари.

Комплекс бирикмаларда кимёвий боғнинг табиати, марказий ионнинг лигандрлар билан электростатик ва ковалент таъсирилашиши. Комплекс бирикмаларнинг тузилишини валент боғланишлар нуқтаи назаридан тушунтириш. Паст спинли ва юқори спинли комплекслар. Спектрокимёвий қатор.

2-Мавзу: Бионорганик кимё

Металл ионларининг биологик роли. s-Блок, p-блок, d-блок ва f-блоклар элементларининг биокимёвий хоссалари, бирикмаларининг кимёвий ва биологик фаоллиги ўртасидаги боғлиқлик, ионларининг ўлчамлари, терапевтик таъсирининг механизми, захарлилиги, электрон тузилиши, блоклардаги элементларни жонли организмда тақсимланиши. Баъзи металл бирикмаларининг ҳар хил касалликларни даволашдаги аҳамияти. Кимёвий элементларнинг тирик организмдаги миқдорига таъсир қилувчи омиллар.

3-Мавзу: Ноорганик кластер ва ўта ўтказувчан моддаларнинг

кимёси

Кластерлар ҳақидаги умумий түшүнчалар. Кластерларнинг ўзига хос бўлган хусусиятлари. Кластерларнинг классификацияси. Ван-дер-ваальс кластерлари. Углеродли кластерлар. Инерт газлар атомларидан ташкил топган кластерлар. Ионли кластерлар. Молекуляр кластерлар. Металлкластерлар. Кўлланилиш соҳалари.

Ноорганик ўта ўтказувчан моддалар тўғрисидаги умумий түшүнчалар. Ўта ўтказувчанлик ҳодисасининг асосий тавсифлари. Ўта ўтказувчан металлар ва қотишмалар. Ўта ўтказувчан моддаларнинг ўтказувчанлик ҳолатини тавсифлайдиган ахамиятли параметрлари: критик температура, критик магнит майдони, критик ток кучи ва уларнинг қийматларини модданинг кимёвий таркибига ва унинг кристалл тузилишига боғлиқлиги. Юқори температурали ўта ўтказувчанлик. Кучсиз ўта ўтказувчанлик. Ўта ўтказувчан моддаларни қўлланилиши.

4-Мавзу: Оптик ва электрокимёвий сенсорлар

Спектрал асбобларни характерлайдиган катталиклар: дисперсияси, ажратиб кўрсата олиш кучи, ёруғлик кучи. Электромагнит нурларни қабул қилгичлар, фотопластиналар, фотоэлементлар, ёруғлик кучайтиргичлар, фотодиодлар, фото ва термо қаршиликлар.

Оптик толали сенсорлар, диодли спектрометрларнинг қўлланилиш имкониятлари.

5-Мавзу: Масс-спектроскопия ва унинг турлари

Хромато-масс-спектрометрлар. Хроматографиянинг назарий асослари ва асосий параметрлари, ушлаб қолувчи ҳажми. Асбоблар. Стационар суюқ фаза. Детекторлар ва уларга қўйиладиган талаблар.

АМАЛИЙ МАШГУЛОТ МАЗМУНИ

1-Амалий машғулот

Координацион бирималар кимёси

Тебраниш спектроскопияси. Спектрофотометрларни тўлқин сони бўйича даражалаш учун, ютилиш полосаларининг максимумлари юқори аниқликда ўлчангандан баъзи моддаларнинг спектрларидан фойдаланиш жуда қулай. Модданинг спектрини этalon сифатида ишлатиш учун у жуда кўп ингичка ютилиш полосаларига эга бўлиши керак. Баъзи оддий моддаларнинг (HCl , HBr , CO , H_2O , NH_3) тебраниш-айланиш спектрининг полосалари бундай талабга жавоб беради. Бу спектрлар ютилиш чизиқларининг максимумлари $0,01 \text{ см}^{-1}$ аниқликкача ўлчангандан. Баъзи бир суюқликларнинг ва қаттиқ пленкаларнинг спектрларини ҳам этalon сифатида ишлатиш мумкин.

2-Амалий машғулот

Бионоорганик кимё

Суюқликларнинг ва эритмаларнинг инфракизил ютилиш спектрларини ўлчаш. Маълумки, ҳозирги вақтда инфракизил спектроскопия усуллари суюқ, қаттиқ ва газ ҳолатдаги моддаларнинг спектрини олиш имконини беради. Лекин амалиётда кўпинча суюқликлар ёки эритмаларнинг спектрлари билан иш кўришга тўғри келади.

3-Амалий машғулот

Ноорганик кластер ва ўта ўтказувчан моддаларнинг кимёси

Қаттиқ моддаларнинг ИК спектрларини ўлчаш. Қаттиқ моддаларнинг ИК спектрларини ўлчаш учун бир қанча усуллар мавжуд. Уларнинг орасида кенг тарқалганларидан бири паста усулидир. Бу усул, нисбатан оддий ва етарли даражада ишончли бўлиб, уни исталган қаттиқ модданинг ИК спектрини олиш учун қўллаш мумкин.

4-Амалий машғулот

Оптик ва электрокимёвий сенсорлар

Атомларнинг чиқариш спектрлари бўйича сифат анализи ўтказиш. Чиқариш спектрига қараб намунанинг таркибида қандай элементлар борлигини сифатий таҳлил қилиш учун спектрда бу элементга тегишли чизиқларнинг бор-йўқлигини аниқлаш етарлидир. Бошқача қилиб айтганда, спектр чизиқларининг тўлқин узунлигини ўлчаш шарт эмас. Бу иш намунанинг спектрини спектр чизиқларининг тўлқин узунлиги маълум бўлган бирор элемент спектри билан таққослаш орқали амалга оширилади.

4-Амалий машғулот

Масс-спектроскопия ва унинг турлари

Номаълум модданинг таркибини унинг чиқариш спектри орқали аниқлаш. Номаълум моддада қайси элементлар борлигини аниқлаш учун, унинг спектридаги чизиқларнинг тўлқин узунлигини топиш керак. Бу иш, спектрал атлас орқали амалга оширилади. Намунанинг аниқланаётган чизиги билан атласнинг устма-уст тушган чизиги топилади ва шу чизиқнинг тўлқин узунлиги ҳамда қайси элементга тегишли эканлиги ёзиб олинади.

КЎЧМА МАШГУЛОТ МАЗМУНИ

КЎчма машғулотлар таянч олий таълим муассасаларининг кафедра ва ЎзР ФА ИТИ лабораторияларида ташкил этилади. Ушбу лабораторияларда тингловчилар замонавий физик кимёвий тадқиқот усулларининг асбоб ускуналари билан танишадилар, уларда ишлаш кўникмаларини шакллантирадилар. Тингловчилар спектроскопик, термик ва рентгенструктуравий таҳлил асбоб-ускуналарида ишлаш тажрибасига эга бўладилар. Олинган натижалардан модда тузилиши, кимёвий боғ табиати ҳакида маълумотлар олишга кўникма ҳосил қиласидилар.

1 мавзу: Координацион бирикмалар кимёси.

2 мавзу: Оптик ва электрокимёвий сенсорлар.

МУСТАҚИЛ ТАЪЛИМ

Тингловчи мустақил ишни модулни хусусиятларини ҳисобга олган ҳолда қўйидаги шакллардан фойдаланиб тайёрлаши тавсия этилади:

- ўқув, илмий адабиётлардан ва меъёрий хужжатлардан фойдаланиш асосида модул мавзуларини ўрганиш;

- тарқатма материаллар бўйича маърузалар қисмини ўзлаштириш;

- автоматлаштирилган ўргатувчи ва назорат қилувчи дастурлар билан ишлаш;
- маҳсус адабиётлар бўйича модул бўлимлари ёки мавзулари устида ишлаш;
- тингловчининг касбий фаолияти билан боғлиқ бўлган модул бўлимлари ва мавзуларни чукур ўрганиш;
- фанга оид статистик маълумотларни ўрганиш, уларни таҳлил қилиш.

ЎҚИТИШ ШАКЛЛАРИ

Мазкур модул бўйича қўйидаги ўқитиш шаклларидан фойдаланилади:

- маърузалар, амалий машғулотлар (маълумотлар ва технологияларни англаб олиш, ақлий қизиқиши ривожлантириш, назарий билимларни мустаҳкамлаш);
- давра сұхбатлари (кўрилаётган лойиҳа ечимлари бўйича таклиф бериш қобилиятини ошириш, эшитиш, идрок қилиш ва мантикий хulosалар чиқариш);
- баҳс ва мунозаралар (лойиҳалар ечими бўйича далиллар ва асосли аргументларни тақдим қилиш, эшитиш ва муаммолар ечимини топиш қобилиятини ривожлантириш).

ЖОРИЙ НАЗОРАТ(АССИСМЕНТ)НИ БАХОЛАШ МЕЗОНИ

Жорий назорат(ассисмент)ни баҳолаш Ўзбекистон Миллий университети хузуридаги педагог кадрларини қайта тайёрлаш ва уларнинг малакасини ошириш Тармоқ (минтақавий) марказида тасдиқланган шакллари ва мезонлари асосида амалга оширади.

Ушбу модулнинг жорий назорат(ассисмент)га ажратирлан максимал балл-**0,8 балл.**

II. МОДУЛНИ ЎҚИТИШДА ФОЙДАЛАНИЛАДИГАН ИНТРЕФАОЛ ТАЪЛИМ МЕТОДЛАРИ

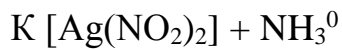
Комплекс бирикмалар
Машғулотда жараёнида қўлланиладиган «Ақлий хужум» усули

Ақлий хужум	- (брейнсторминг – мия бурони), амалий ва илмий муаммоларни ечишда жамоа билан маълумот йиғиш
Усулни асосий ғояси	-ғоялар тўплаш, уларни баҳолаш ва таҳлил килиш, ажратиш. АХни олиб борувчининг хатти-харакати учун бу ғоя асосий кўрсатгич бўлиб, иштирокчиларни имконият қадар кўп ғоялар таклиф килишга ундайди.
МХ коидалари	Имкони борича кўпроқ ғояларни таклиф этиш (жамлаш), уларни талқин қилиш, муаммоларни ечиш ва уларни доскага ёзиб қўйиш.
Таълим берувчи	Катнашчиларни 3-4 гурӯхга бўлади ва хар бирига муаммолар таклиф этади (Илова 1) -Иштирокчиларни қўллаб-қўвватлайди (имо-ишора, жилмайиш, ха-йўқ сўзлари билан); -юмшоқ, аммо астойдил талабаларни бошқаларни танқид килишдан кайтариб туради; -хар бир фикрни ўзгартирмасдан доскага ёздириб қўяди; -талабаларни сўровга киришиб кетишига ёрдам бериш ва психолого-тускинликни йукотиш учун, олдинги ёки шу дарсдан кутилмаган, оригинал саволлар бериб машқ ўтказади (блиц сўров) (Илова 2).
МХ дан кейтн	-хар бир гояни мухокама килиш; -энг туғри ғояларни қўллаб-куватлаш

Таҳлилий қисм

Вазиятли масалалар:

1. Қуйидаги комплекс бирикмада $[Cu(NH_3)_2(OH)_2]$:
 - 1) марказий атом;
 - 2) марказий атомнинг оксидланиш даражаси;
 - 3) лигандрлар;
 - 4) комплекс ион зарядини кўрсатинг.
2. Қайси ҳолатда кўрсатилган модда эритмалари орасида ўзаро таъсир вужудга келишини аниқланг.
$$K [Ag(CN)_2] + NH_3^0 ;$$



3. Қүйидаги комплекс бирикмани координацион назариясига кўра таърифланг: $[Co(NH_3)_4Cl_2]C1$

4. Қўйидаги комплекс бирикмани координацион назариясига кўра таърифланг:



Тингловчи мустақил иши бўйича топшириқлар «Поғона» тузилмавий-мантиқий чизма қуриш технологияси

Муаммо тўғрисида умумий тасаввурлар олиш имконини берувчи мантиқий саволлар занжири.

Тизимли фикрлаш, таҳлил килиш, кўникмаларни ривожлантиради ва фаоллаштиради. Поғонани тузиш жараёнида тизимли схеманинг таркибий қисми ва элементларини силжитиш мумкин – бу у ёки бу ҳолатни қайта фикрлаш имконини беради. Кириш ва аниқлаш учун қандайдир бирор асосий омил атрофида ғояларни йиғишидир.

«Поғона» тузилмавий-мантиқий чизмани ўтказиш услуби:

1. Гурӯҳ тингловчилари 3 гурӯҳчага бўлинади.

2. Поғонани тузиш қоидалари билан таништирилади.

3. Ҳар бир гурӯҳчага ёзув таҳтаси ёки катта қоғознинг ўртасига «Асосий» (калитли) муаммони, сўнгра кичик муаммоларни, уларнинг ҳар бирида эса кичик муаммони батафсил кўриб чиқиш учун кичик шохчаларни чиқарадилар. Шунга асосан ҳар бир ғоялар ривожланишини батафсил кузатиш мумкин.

4. Ажратилган вакт (10 дақиқа) тугагунча ёзиш давом эттирилади.

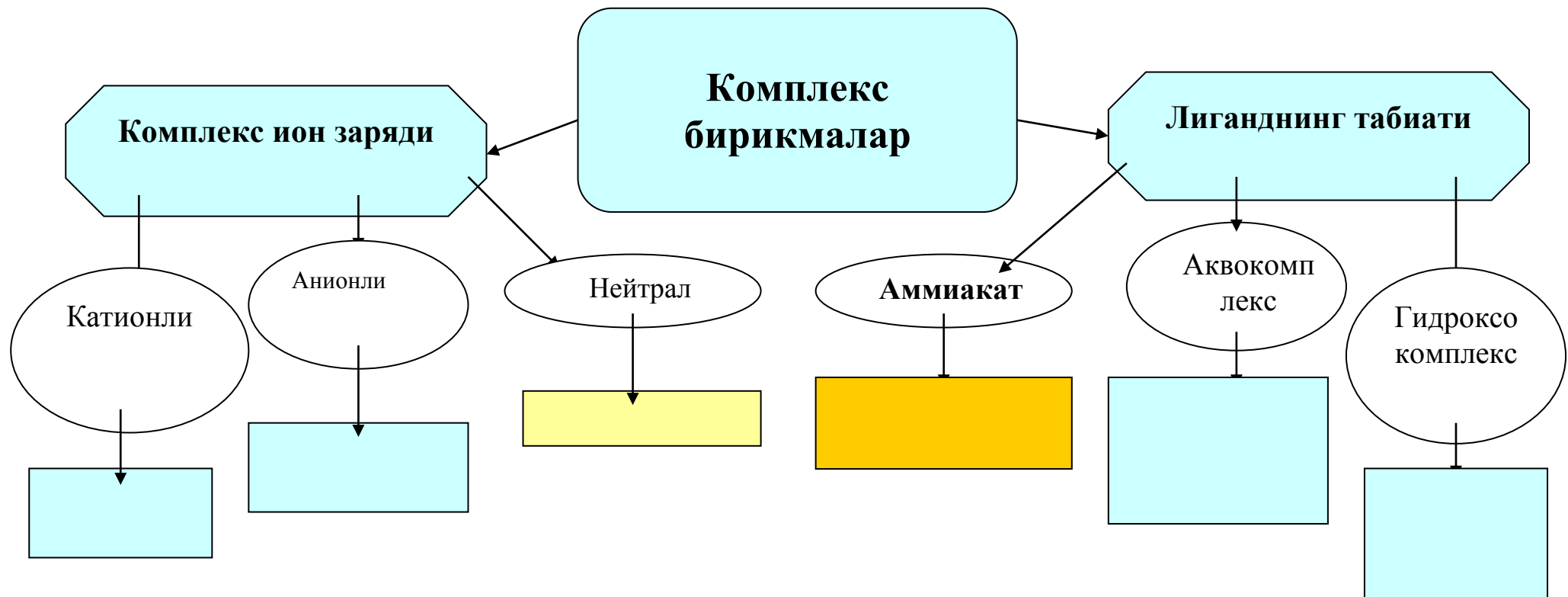
5. Вакт тугаши билан гурӯҳча тингловчилари муҳокама учун кластерларни тингловчига топширадилар ва тингловчиларга тўғри, тўлиқ жавоблар кўрсатилади.

6. Энг кўп «кичик йулдошчалар» ёзган гурӯҳча тингловчиларига максимал 30 балл берилади.

7. Қолган тингловчиларга, яъни 2-гурӯҳча тингловчиларига 25 балл, энг кам «кичик йулдошчалар» ёзган гурӯҳча тингловчиларига 20 балл берилади.

Илова 1

«Поғона» тузилмавий-мантикий чизма (савол)



Блиц – сўров саволлари

Таълим берувчи	Таълим олувчи
<p>1. Комплекс бирикма нима?</p> <p>2. Кандай комплексонларни биласиз?</p> <p>3. Кўпядроли комплекслар нима?</p> <p>4. Комplexонларни организмдаги аҳамияти?</p> <p>5. ЭДТУ нима?</p> <p>6. Гемоглобин темирнинг комплексими?</p> <p>7. Координацион бирикмаларнинг синфлари нима билан бир-бираидан фарқ қиласи?</p> <p>8. Марказий атомнинг координацион сони нечтагача бўлиши мумкин?</p> <p>9. Қандай элементлар атоми ёки ионлари комплекс тузувчи бўла олади?</p> <p>10. Координацион назария ким томонидан ва қачон яратилган?</p>	Саволларга тез ва қисқа жавоб беради

2 МАЪРУЗА БЎЙИЧА СИТУАЦИОН МАСАЛА**Эссе усули**

Эссе - французча тажриба, дастлабки лойиҳа, шахснинг бирор мавзуга оид ёзма равишда ифодаланган дастлабки мустақил эркин фикри. Бунда тингловчи ўзининг мавзу бўйича тассуротлари, ғояси ва қарашларини эркин тарзда баён қиласи. Эссе ёзишда ҳаёлга келган дастлабки фикрларни зудлик билан қоғозга тушириш, иложи борича ручкани қоғоздан узмасдан – тўхтамасдан ёзиш, сўнгра матнни қайта таҳлил қилиб, такомиллаштириш тавсия этилади. Мана шундагина ёзилган эссенинг ҳаққоний бўлиши эътироф этилган. Эссе музайян мавзу, таянч тушунча ёки эркин мавзуга бағишлиб ёзиш мақсадга мувофиқ. Баъзан, айниқса тарбиявий соатларда таълим олувчиларга ўзларига ёқсан мавзу бўйича эссе ёздириш ҳам яхши натижа беради.

Бу усул ҳам инсон фикрлаш қобилиятини ривожлантиришда муҳим роль ўйнайди. Улар норасмий фикр ва қиёфаларни қайд қилиш хар томонлама кўриб чиқилмагунча хотирада саклаб туриш ва уларни янада аниқроқ ифодалашга имкон беради.

“СИЗНИНГ САЛОМАТЛИГИНГИЗ АЛИФБОСИ. МАГНИЙ” мавзусидаги ситуацияон масала

Магний организмга озиқ овқат (жумладан ош тузи орқали) ва сув орқали организмга киради. Одам организмидаги магнийни микдори (70 кг тана вазнига) 19 гр. ташкил қиласди. Магнийнинг қўпгина микдори суюк ва тўқималарда бўлади. Катта одамнинг бир кунлик магнийга бўлган эҳтиёжи 300–350 мг ни ташкил қиласди.

Магнийга бўлган эҳтиёж эмизиклик оналарда ошади, чунки бу вақтда организм кўп микдорда сувни йўқотади.

Магнийнинг одам организмига кириш манбалари

Магний организмга озиқ овқат орқали киради. Магнийга бой маҳсулотларга дуккаклилар, ёнфоқ, сабзавотлар, гулкамар, ўрик, дон маҳсулотлари. Сутли маҳсулотларда магнийнинг микдори нисбатан кам, лекин уларда магний осон ўзлаштириладиган ҳолатда бўлади.

Магнийнинг биологик роли

- Скелетнинг шаклланишида иштирок этади, лекин кальцийчалик муҳим роль ўйнамайди, чунки магний фосфатлари ва карбонатлари кальцийнинг шу каби тузларига нисбатан яхшироқ эрийди.

- Нерв ҳужайраларининг ишида иштирок этади.

- Антисептик ва қон томирларини кенгайтирадиган таъсир кўрсатади.

- Нерв системесини тинчлантирувчи хоссага эга, мия пўстлоғидаги секинлашиш жараёнларини кучайтиради.

- Ҳазм қилиш системасига яхши таъсир кўрсатади: зардоб ҳосил бўлишини кучайтиради, ўт пуфакнинг қисқаришини таъминлайди, ошқозон ва ичакнинг фаоллигини оширади, ошқозон шиллиқ қаватини тозалайди.

- Оқ соchlарни тиклайди.

Магнийни етишмовчилигига организмнинг реакцияси

Магний танқислиги мавжуд бўлган инсонларда ички қўрқув, стресс, юрак ритмининг бузилиши, томир тортилиши, бармоқлар учидаги жимирилаш кузатилади. Бош айланиши, қулоқлардаги шовқин, доимий чарчоқ бўлиши мумкин. Узоқ вақт магний етишмовчилиги кузатилган организмларнинг қон томирларида, юрак ва скелет тўқималарида кальцийнинг тўпланиши вужудга келади. Магний етишмовчилигини олдини олиш учун магний тутувчи препаратлар буюрилади ва узоқ вақт уларнинг қабул қилиниши уларга нисбатан ўрганишни ҳосил қиласди. Магний микдорини пасайишига алкаголь таъсир кўрсатади. Овқат тайёрлаш вақтида озиқдан магнийни камайиши кузатилади, чунки унинг кўпчилик тузлари сувда яхши эрийди.

Магнийнинг ортиқча микдорига организмнинг реакцияси

Кальцийнинг сингишининг ёмонлашувига вужудга келади, чунки магний кальцийнинг антогонистидир.

Магнийнинг препаратларини медицинада ишлатилиши

“Англия тузи” (магний сульфат) бўшаштирувчи препарат сифатида қўлланилади, куйдирилган магнезияни (магний оксид) ошқозонинг кислоталигигини ошиши, магний пероксид дезинфекцияловчи дори сифатида

ошқозон бузулишларида ишлатилади. Бир неча қошиқ магний оксиди солинган ванна қабул қиласын инсоннинг невр ва тўқима системаларининг напряжениеси йўқолади.

Сиз биласизми:

•Чарчаган инсонларнинг қонида магнийнинг миқдори, кучга тўлган инсонларнига қараганда анча кам бўларкан. Энг кам миқдордаги магнийнинг йўқотилиши ҳам организмга таъсирсиз ўтмайди. Магнийга ҳозирги кунда ўта кўп учрайдига “сурункали чарчаш” касаллигини даволашда катта эътибор берилмоқда.

•Асаблари таранг инсонларда юрак мускуллари ишини бузилиши осойишта инсонларга қараганда кўпроқ учраши кузатилмоқда. Бу эса жаҳл чиқсан вақтда организмдаги магнийни “ёниб битиши”га сабаб бўлади.

Магнийни асранг!

ВАЗИФА:

1. Матни ўқинг. Инсон организмига магнийни кириш учун зарур бўлган манбаларни ёзинг.
2. Медицинада магний препаратларини қўллаш ҳолатларини келтиринг.
3. Одам организмидаги магний миқдорини етишмовчиликини аниқлаш учун ташки кўрсаткичларни ифодаловчи текст тузинг.
4. Эссе кўринишида магнийнинг биологик роли ҳақидаги фикрингизни баён қилинг.
5. Организмингизга магнийни кириши нуқтаи назаридан ўзингизни овқатланиш рационингизни баҳоланг.

СПЕКТРОФОТОМЕТРИК АНАЛИЗ МЕТОДЛАРИ ФАНИНИ ЎРГАНИШДА

БЛИЦ-СЎРОВ ТЕХНОЛОГИЯСИ

Блиц- педагогикада тезкор, бир зумлик маъносида ишлатилади.

Бу технологияда талаба-ўқувчиларга ўрганилган бутун мавзу ёки унинг маълум қисмининг асосий тушунчалари ва таянч иборалари бўйича тузилган саволларга жавоб (оғзаки, ёзма, бирор жадвал ёки диаграмма кўринишида) беришлари таклиф этилади. Масалан, кимё фанидан ўтилган «Оптик ва электрокимёвий сенсорларни тузилиши» мавзусининг охирида қуйидаги саволлар бўйича блиц-сўров ўтказиш мумкин:

1. Сенсорни кандай аҳамияти бор?
2. Сенсорнинг шакли ва ўлчами қандай бўлиши мумкин?
3. Оптик сенсор ишлаш принципи?
4. Электрокимёвий сенсор ва унинг ишлаш принципи?
5. Сенсорларнинг вазифалари нималардан иборат?

Ақлий ҳужумнинг мақсади ва қоидалари

Ақлий ҳужумни ўтказишдан мақсад:

- муаммони ҳал қилиш учун ғояларни топиш;
- ғояларни уларнинг аҳамиятлилигига қараб тартиблаш;
- фаол фикрлаш малакасини шакллантириш;
- кутилмаган ғояларни пайдо бўлиш жараёнини намойиш қилиш;
- топилган ғоялардан фойдаланиш қўникмасини шакллантириш.

Ақлий ҳужум қоидалари:

- ғояларни илгари сурилиши босқичида танқид тақиқланади;
- оригинал ҳатто фантастик ғоялар рағбатлантирилади;
- барча ғоялар ёзиб борилади ёки қайд қилинади;
- агар маъқул топса муаллифнинг ўзи ҳам ёзиб боради;
- “ақлий ҳужум” методида қатнашчилар бир-бири билан юридик ва маъмурий жиҳатдан боғлиқ бўлмаслиги зарур;
- таҳлилчилар груҳи нисбатан самарали ғояларни таҳлил қиласи, синтез қиласи, баҳолайди ва танлайди;
- ушбу тадбирни ўтказишда Кейнснинг “ иқтисодчилар адашсалар ҳам уларни ғояси келажак учун хизмат қиласи” деган қоидасига амал қилиш.

Натижа:

- талабалар томонидан муайян назарий билимларни пухта ўзлаштиришга эришилади;
- вақт ажратилади ва қилинади;
- ҳар бир талаба фаолликка интилади;
- уларда эркин фикрлаш лаёқати шаклланади.

Амалиёт дарсида гурухни Зта кичик гурухларга бўлинади ва ҳар бир гурух учун 5 тадан савол тарқатма материал сифатида тарқатилади.

Изоҳ: Қайсиdir гурух тўла аниқ жавобни биринчи бўлиб топса гурухни ҳар бир аъзосига 1.0 баллдан баҳо қўйилади. Агарда гурухдан 1 ёки 2та талаба тўғри жавоб топса у холда уларга 1.0. баллдан рағбатлантирилади.

Мавзу бўйича 1-гурухга саволлар:

1. Оптик сенсор ёрдамида моддани таҳлил ўтказишнинг услубий асослари.
2. Оптик сенсорлар ёрдамида моддани таҳлилини ўтказишнинг асосий схемаси.
3. Олинган натижаларни қайта ишлаш усуллари.
4. Сенсорларни асосий блок-схемасининг тузилиши.
5. Оптик сенсорларни тузилиши.

Мавзу бўйича 2-гурухга саволлар:

1. Электрокимевий сенсорнинг яратилиши.
2. Электрокимевий сенсорнинг блок-схемасининг тузилиши.
3. Электрокимевий сенсорнинг ишлаш принуциплари.
4. Электрокимевий сенсорнинг ёрдамида моддани таҳлилини ўтказишнинг асосий схемаси.
5. Электрокимевий сенсорнинг оптик сенсордан фарқи.

Мавзу бўйича 3-гурухга саволлар:

1. Сенсорларнинг асосий блок-схемалари.
2. Сенсорларнинг турлари.
3. Сенсорлар ёрдамида хатоликларни аниқлаш усуллари.
4. Сенсорларни ўхшалик ва фарқлари.
5. Сенсорларни ишлатиш соҳалари .

Маълумот учун материаллар

Гурухда ишлаш қоидалари

- мулоқотга кириша билиш;
- жамоа билан ҳамкорликда ишлай олиш;
- ўз-ўзини камол топтириш;
- иқтисодий технологияларни билиш;
- мустақил равишда қарорлар қабул қила олиш;
- мослашувчанлик;
- ташаббускорлик ва ижодкорлик;
- чет тилларни билиш;
- танқидий муносабатда бўлиш, мулоҳаза юрита олиш;
- аҳлоқийлик ва тарбияланганлик;
- стресларга барқарорлик;
- ўз-ўзини бошқара билиш;
- иш жараёнини режалаштириш ва ташкил эта билиш қобилияти;
- мақсадга интилувчанлик;
- тартиб-қоидаларга қатъий амал қилиш ва бошқалар.

III. НАЗАРИЙ МАЪЛУМОТЛАР

1-мавзу: КООРДИНАЦИОН БИРИКМАЛАР КИМЁСИ

РЕЖА:

- 1.1. Комплекс бирикмалар тўғрисидаги тушунча.
- 1.2. Вернер назарияси.
- 1.3. Комплекс ҳосил қулувчи лиганлар.
- 1.4. Кристалл майдон назарияси.

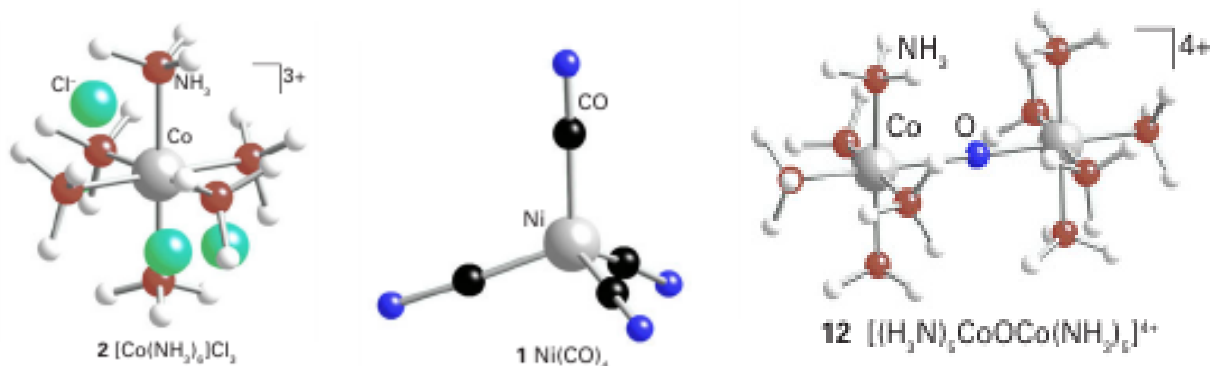
Таянч иборалар: координацион бирикма, металл, лиганд, комплекс ион, молекула, координацион сон, амбидентат лиганд, октаэдрик майдон, спектрокимёвий қатор, кучли майдон, кучсиз майдон.

1.1. Комплекс бирикмалар тўғрисидаги тушунча.

Металларнинг комплекслари шундай бирикмаларки, уларнинг молекуласи марказий атомга эга бўлиб, уни бир неча ион ёхуд молекулалар, яъни лиганлар қуршаб туради ҳамда улар ноорганик кимёда муҳим ўрин тутади ва алоҳида ўринни 3d-элементлар кимёсида эгаллайдилар¹.

Комплекс бирикма ҳатто эритмаларда ҳам ўзининг ички сферасини сақлаб қолишга интилади, ионларга кам диссоциланади.

d-Металлар кимёсида комплекс деган термин марказий атом ёки металл иони лиганлар билан қуршалган маънони англатади. Лиганд бу комплексга боғлиқ бўлмаган ҳолда мавжуд бўла оладиган ион ёки молекуладир. Комплексга мисол сифатида $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]\text{Cl}_3$ ни келтириш мумкин.



Биринчи бўлиб ушбу комплексни Тассэр 1798 йилда ҳосил қилган. Бунда Co^{3+} иони олтига NH_3 лиганлари билан қуршалган. Нейтрал комплекс ёки лоақал биттагина комплекс ион тутган ионли бирикмани белгилаш учун координацион бирикма деган термин ишлатилади. $[\text{Ni}(\text{CO})_4]$ ва $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]\text{Cl}_3$ лар координацион бирикмалардир. Комплекс бу Льюис кислотаси (металлнинг марказий атоми) ва Льюис асос(лиганд)ларидир.

¹D.F.Shriver and P.W.Atkins'. Inorganic Chemistry. Oxford university press. UK, 2010.199-бет.

Комплексдаги марказий атом билан Льюис асосидаги боғ ҳосил қилувчи атом донор атом дейилади, чунки у боғ ҳосил бўлишидаги электронларнинг донори хисобланади.

1.2. Вернер назарияси.

Металл комплексларининг геометрик тузилишининг асосий тамойиллари швейцариялик олим Альфред Вернер (1866 – 1919) томонидан аниқланган.²

Вернер назариясининг асосий ҳолатлари:

- 1) Кўпчилик элементлар ўзларининг асосий валентликларидан ташқари қўшимча валентликлар ҳам намоён қиласидилар;
- 2) Ҳар қайси элемент ўзининг асосий ва қўшимча валентликларини тўйинтиришга интилади;
- 3) Марказий атомнинг қўшимча валентликлари фазода маълум йўналишга эга бўлади. (Мисоллар: калий гексахлоро Pt(IV) тузи ва ҳоказо).

Қўшимча валентликлар ҳозирги вақтдаги марказий атомнинг координацион сони тушунчасига тўғри келади ва унга тенг бўлади. Асосий валентлик тушунчаси эса марказий атомнинг оксидланиш даражасига тенг.

Комплекс ионининг зарядига қараб комплекс бирикмалар катионли, анионли ёки нейтрал комплексларга бўлинади.

Умуман, айни элементнинг координацион сони элементнинг оксидланиш даражасига, лигандлар эритмасининг концентрациясига ва марказий ион радиусининг лиганд радиусига бўлган нисбатига боғлиқ бўлади ва марказий атомнинг лигандлар билан ҳосил қилган σ -боғлар сонига тенг бўлади.³

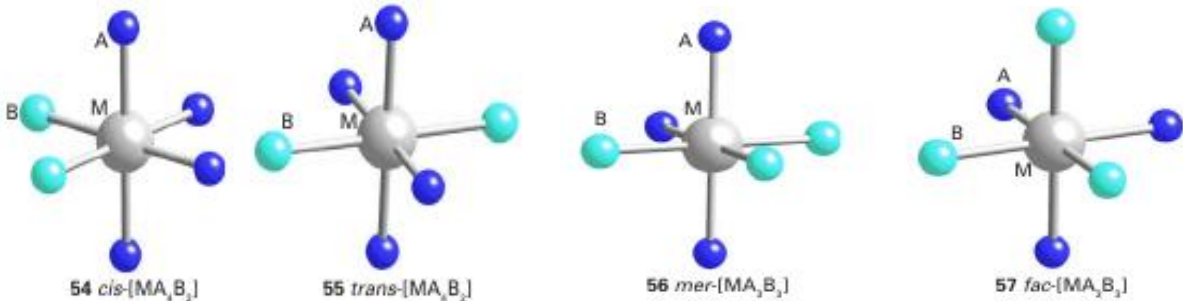
Магнуснинг кўрсатишига мувофиқ, агар $R_m/R_l \leq 0,155$ бўлса, координацион сон 2-га, $0,155 - 0,255 - 3$ га, $0,255 - 0,424 - 4$ га, $0,424 - 0,732 - 6$ га, $0,732 - 1,37 - 8$ га тенг бўлади. Марказий атом билан лигандлар комплекснинг ички сферасини ташкил қиласи. Буларнинг орасида ковалент боғ мавжуд бўлади. Комплекс иони ионларга кам диссоциланади. Ташқи сферадаги ионларни сони комплекс ионининг заряди билан аниқланади. Ташқи сферадаги заррачалар ички сфера билан ионли боғланган бўлади ва эритмада тўла диссоциланади.

Вернер лиганднинг координацион сифими деган тушунчани киритди - айни лиганд комплекснинг ички сферасида марказий ион атрофида неча жойни банд қиласа, бу сон шу лиганднинг координацион сифими деб аталади. (Мисоллар - аммиак, этилендиамин ва ҳк.).

Вернер комплекс бирикмалар тузилишини уларни назарий асосда топилган изомерлари сонини текшириш усули билан аниқлаш мумкинлигини кўрсатган (Мисоллар - $[MA_4B_2]$ ва $[MA_3B_3]$).

² D.F.Shriver and P.W.Atkins'. Inorganic Chemistry. Oxford university press. UK, 2010, 199-бет.

³ D.F.Shriver and P.W.Atkins'. Inorganic Chemistry. Oxford university press. UK, 2010., 204-бет.



Вернер фаолият юритган вақтда комплексларнинг тузилишини фақатгина чўқтириш реакциялари хамда улар эритмаларининг электр ўтказувчанлигини ўлчаш орқали аниқлаш мумкин эди. Ҳозирги вақтда комплексларнинг таркиби ва тузилишини аниқлашда ҳар хил физик усулар ишлатилади.⁴

Электр ўтказувчанлик усулидан фойдаланиб комплекс бирикмаларининг ички сферасида қайси ион туришини билиш ва унинг зарядини аниқлаш мумкин. Вернер ва Миолати катион комплекс таркибига кетма-кет анионлар киритиш йўли билан катион комплексдан анион комплексларга ўтилганида эритмани молекуляр электр ўтказувчанлиги μ нинг қиймати, аввал, қарийб нолга қадар пасайиб, сўнг ортишини мисолларда кўрсатдилар ва ҳосил бўлган қатор Вернер-Миолати қатори номини олди. **Вернер-Миолати қатори** - турли сондаги ионларга дисоциланганилиги туфайли ҳар хил моляр электр ўтказувчанликка эга бўлган комплекс бирикмалар эритмаларининг қатори. (μ - k.V.1000, k-солиштирма, яъни 1 см³ эритманинг) электр ўтказувчанлиги; V-таркибида 1 моль эриган модда бўлган эритма ҳажми (1 жадвал).

1 жадвал. Платина комплекслари эритмаларидағи μ қийматининг ўзгариши

Комплекслар	Ионлар сони	μ, ом⁻¹см²
[Pt(NH ₃) ₆]Cl ₄	5	523
[Pt(NH ₃) ₅ Cl]Cl ₃	4	404
[Pt(NH ₃) ₄ Cl ₂]Cl ₂	3	224
[Pt(NH ₃) ₃ Cl ₃]Cl	2	97
[Pt(NH ₃) ₂ Cl ₄]	0	0
K[Pt(NH ₃)Cl ₅]	2	109
K ₂ [PtCl ₆]	3	256

Шундай қилиб, Вернер назарияси комплексларни тўғри тушинишга ёрдам берадиган классик назариядир.

1.3. Комплекс ҳосил қилувчи лигандрлар.

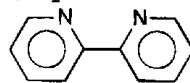
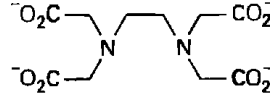
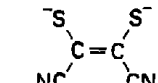
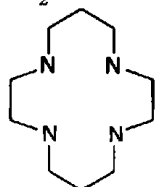
2 Жадвалда баъзи типик лигандрлар келтирилган. Бу лигандрларнинг айримларида битта электронлар донори мавжуд, шу битта нуқта орқали металлга боғланади; бундай лигандрлар монодентат (лотинчадан “бир

⁴ D.F.Shriver and P.W.Atkins'. Inorganic Chemistry. Oxford university press. UK, 2010., 212-бет.

тишли") лиганд дейилади. Таркибида биттадан ортиқ боғланиш нұқтаси бўлган лигандлар полидентант лигандлар дейилади, яъни иккита боғланишилари бидентант, учтаси учдентант ва х.к.⁵

Амбидентант лигандлар ҳам мавжуд. Уларнинг таркибида биттадан ортиқ донорлик ҳусусиятига эга бўлган атомлар бўлади. Мисол тариқасида тиоцианат $-NCS^-$ ионини олиш мумкин. Ушбу ион металл атомига азот атоми орқали бирикиб изотиоцианат-N-ли комплексларни ҳосил қилиши мумкин, ёки олтингугурт атом орқали боғланиб тиоцианат-S-ли комплексларни ҳосил қилиши мумкин.

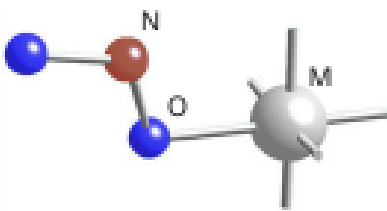
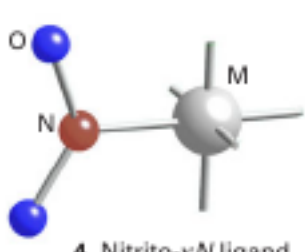
2 жадвал. Типик лигандлар ва уларнинг номи

Назование	Формула	Обозначение	Дентатность ^{a)}
Ацетилацетонато	$(CH_3COCHCOCH_3)^-$	acac	2(O)
Аммин	NH_3		1(N)
Аква	OH_2		1(O)
2,2-Бипириддин		bipy	2(N)
Бromo	Br^-		1(Br)
Карбонато	CO_3^{2-}		1(O) или 2(O)
Карбонил	CO		1(C)
Хлоро	Cl^-		1(Cl)
Циано	CN^-		1(C)
Дизтилентриамин	$NH(C_2H_4NH_2)_2$	dien	3(N)
Этилендиамин	$H_2NCH_2CH_2NH_2$	en	2(N)
Этилендиаминтетраацетато		edta	6(N,O)
Глицинато	$NH_2CH_2CO_2^-$	gly	2(N,O)
Гидридо	H^-		1
Гидроксо	OH^-		1(O)
Малеонитрилдитиолато		mnt	2(S)
Нитрилотриацетато	$N(CH_2CO_2^-)_3$	nta	4(N,O)
Оксо	O^{2-}		1
Оксалато	$C_2O_4^{2-}$	ox	2(O)
Нитрито	NO_2^-		1(O)
Тетраазациклогетрадекан		cyclam	4(N)
Тиоцианато	SCN^-		1(S)
Изотиоцианато	SCN^-		1(N)
2',2'',2'''-Триаминотриэтиламин	$N(C_2H_4NH_2)_3$	tren	4(N)

Амбидентант лигандларга мисол қилиб $-NO_2$ ни олиш мумкин. $-NO_2$ сифатида бирикиш натижасида нитро-комплексларни, ONO^- сифатида бирикиш натижасида нитрито комплексларни ҳосил қилиши мумкин.⁶

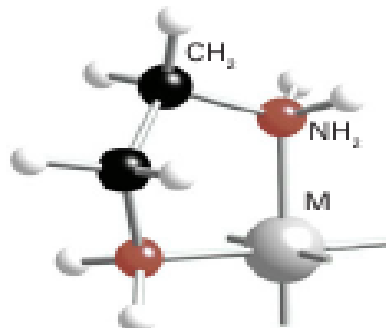
⁵ D.F.Shriver and P.W.Atkins'. Inorganic Chemistry. Oxford university press. UK, 2010., 200-бет

⁶ D.F.Shriver and P.W.Atkins'. Inorganic Chemistry. Oxford university press. UK, 2010., 202 бет.



5 Nitrito- κO ligand

Полидентат лигандлар хелатларни ҳосил қилиши мумкин. Металл атомини лиганд қуршовга олиб ҳалқаларни ҳосил бўлиши орқали хелатлар вужудга келади. Мисол сифатида этилендиамин лигандини келтириш мумкин.



6 Ethylenediamine ligand (en)

1.4. Кристалл майдон назарияси.

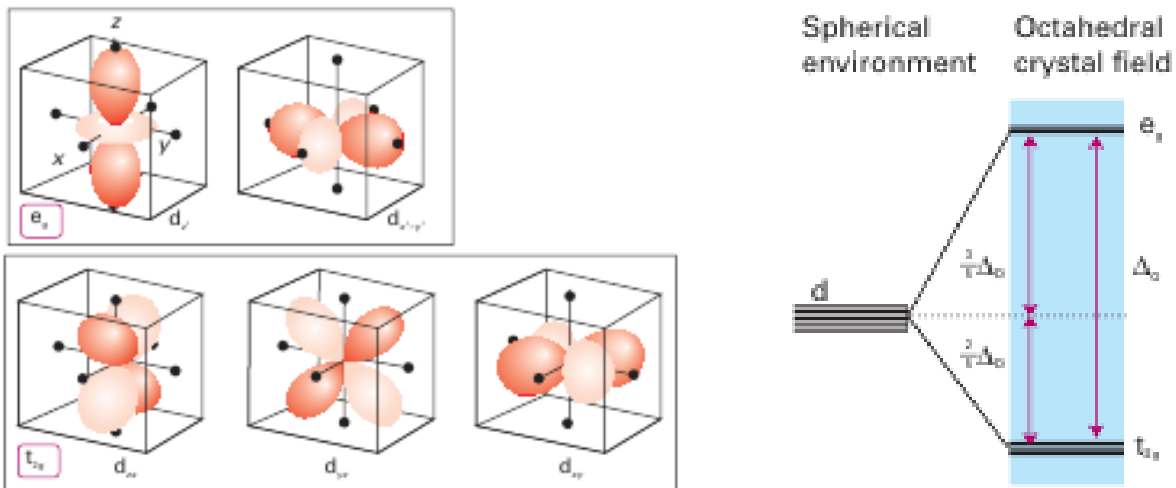
Кристалл майдон назарияси (КМН) физик олимлар Бете ва Ван-Флек 1930 й. таклиф қилган бўлсалар-да, фақат 1951 йилдан бошлаб кимёда қўлланилди. КМН марказий ионнинг d-орбиталларига лигандлар таъсирини ҳисобга олади.

Эркин атом ёки эркин ионнинг d-орбиталдаги 5 та ҳолат бир-биридан энергия жихатидан ҳеч фарқ қилмайди (бундай орбиталлар айнигандар орбиталлар дейилади), фақат улар бошқа-бошқа томонларга йўналган бўлади. Марказий ионга лигандлар яқинлашуви билан d-орбиталдаги электронларнинг энергетик ҳолатлари ўзгаради, марказий ионнинг d-электрон булутлари билан манфий лигандлар орасида ўзаро электростатик қаршилик кучи вужудга келади. Бу куч d-электронларнинг энергиясини оширади, яъни d-орбитал қўзғалади. Лекин комплексда ҳамма лигандлар ионда бирдек узоқлиқда жойлашган эмас. Октаэдрик комплексларда $d_{x^2-y^2}$ ва d_{z^2} -орбиталларнинг булутлари лигандлар томон йўналган бўлади ва лигандларга яқинроқ жойлашади; d_{xy} , d_{zy} , d_{xz} - орбиталларнинг булутлари эса - лигандлараро фазога йўналган бўлади. Шу сабабли, лигандлар бу орбиталларга камроқ таъсир кўрсатади. Натижада d-орбиталларнинг бирмунча қўзғалаган иккита янги энергетик ҳолатга ажралиб кетади. Юқори энергетик ҳолатга кўтарилиган $d_{x^2-y^2}$ ва d_{z^2} -орбиталларни e_g , паст энергетик ҳолатдаги d_{xy} , d_{zy} , d_{xz} - орбиталларни t_{2g} билан ишораланади.⁷

Шундай қилиб, КМН кўра d-электрон булутлари лигандлар банд этган жойларни банд қилмасликка интилади. Октаэдрик майдондаги t_{2g} ва e_g

⁷ D.F.Shriver and P.W.Atkins'. Inorganic Chemistry. Oxford university press. UK, 2010., 474-бет.

орбиталларнинг энергиялари орасидаги айирмани Δ (ёки $10Dq$) билан белгиланади.



Δ қиймати марказий атом ва лигандлар табиатига боғлиқ. Кучли майдон мавжуд қиласынан лигандлар катта Δ беради. Δ қийматында оид лигандлар қуидеги қаторда (спектроскимёвий қатори) жойлашади:

CO, CN ⁻ >NO ₂ > σ-донорлар, акцепторлар	en>NH ₃ >SCN ⁻ > σ-донорлар	H ₂ O>OH ⁻ >F ⁻ Cl ⁻ > Br ⁻ >I ⁻ σ,π-донорлар; σ,π-донорлар, кучсиз π-акц
кучли майдон	үртака кучли майдон	кучсиз майдон

Лигандларни ушбу қаторда жойланиси марказий атомлар ва уларнинг оксидланиш даражаси ўзгариши билан ўзгариши мумкин.

Кучли майдон ҳосил қиласынан лигандлар таъсирида якка электронлар жуфтлашиб қолади. Бунда паст спинли комплекслар ҳосил бўлади ($P < \Delta$). Агар жуфтланиш энергияси P Δ дан катта бўлса ($P > \Delta$) электронлар якка ҳолда орбиталларда жойлашади (Хунд қоидасига оид); бундай вазиятда юқориспинли комплекс ҳосил бўлади.⁸

Тетраэдрик ва текис квадратли комплексларда айниган орбиталларнинг энергетик ҳолатда парчаланиши бошқа йўналишда бўлади.

КМН комплексларнинг барқарорлигини лигандларнинг кристалл майдон таъсирини ҳисобига асосланиб тушунтиради. Октаэдрик комплексларда t_{2g} -орбиталнинг энергияси қўзғалган d-орбиталлар энергиясидан $0,4\Delta$ қадар кам; e_g -орбиталнинг энергияси эса қўзғалган d-орбиталлар энергиясига қараганда $0,6\Delta$ қадар ортиқдир. КМН мувофиқ t_{2g} ҳолатда турган электронлар комплекснинг барқарорлигини оширади, яъни ҳар бир электрон $0,4\Delta$ қадар энергияни камайтиради. Бунинг ҳисобига комплекснинг барқарорланиши d-электронли комплекснинг кристалл майдон таъсирида барқарорланиш энергиясига боғлиқ бўлади.

⁸ D.F.Shriver and P.W.Atkins'. Inorganic Chemistry. Oxford university press. UK, 2010., 476-бет.

Назорат саволлари:

1. Вернернинг координацион назарияси.
2. $[\text{Cu}(\text{H}_2\text{O})_4]^{2+}$ -комплексининг нур ютилиш тўлқин узунлиги λ_{\max} 365 нм га тенг. Лигандларнинг кристалл майдони таъсирида энергетик даражасининг бўлиниш энергиясини аниқланг.
3. Нима учун Cu(I) ва Al(III) металл ионларининг комплекслари рангиз?
4. Тушунтиринг, нима учун мўл лигандли бўлган эритмада ҳам барча кумуш (Ag) комплекслари яхши эрийдиган сульфидлар таъсирида осонлик билан парчаланиши мумкин?
5. $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_6]^{2+}$ - комплекснинг нур ютилиш тўлқин узунлиги λ_{\max} 304 нм га тенг. Лигандларнинг кристалл майдони таъсирида энергетик даражасининг бўлиниш энергиясини аниқланг.
6. Бир хил миқдорли MeA_2B_4 (А ва В монодентантли лигандлар) формулали бўлган координацион бирикмалар ҳар хил сонли (2 та 3 та) геометрик изомерлар ташкил қиласи; улардан қайси бири октаэдрик ва қайси бири тригонал призма шаклларини тузади.
7. Комплекс ҳосил қилувчи ионнинг координацион сони доим бир хил бўла оладими? Мисоллар келтиринг.
8. Қуйидаги бирикмаларни координацион формулалари ва номларини ёзинг ва нимага асосланиб комплекс марказий атомини танлаганингизни кўрсатинг:
 $2\text{KNO}_3 \bullet \text{Co}(\text{NO}_2)_3 \bullet \text{NH}_3;$ $\text{NH}_4\text{Cl} \bullet \text{VCl}_3 \bullet 2\text{H}_2\text{O};$
 $2\text{Cr}(\text{SCN})_3 \bullet \text{Ca}(\text{SCN})_2 \bullet 4\text{NH}_3 \quad \text{PtCl}_4 \bullet \text{NH}_3 \bullet \text{KCl};$
9. Вернер-Миолати қаторини тузинг.
10. Қандай элеменлар атоми ёки ионлари комплекс тузувчи бўла олади?
11. Қуйидаги заррачалардан Cr (III) ни барча координацион сони олтига тенг бўлган комплекс бирикмаларни тузинг ва номланг: $\text{Cr}^{3+}, \text{H}_2\text{O}, \text{Na}^+, \text{OH}^-$.
12. Қандай атомлар ёки атомлар гурухчалари боғловчи кўприк ҳолда кўп ядроли комплексларда ишлатилади? Мисоллар келтиринг.

Фойдаланилган адабиётлар:

1. D.F.Shriver and P.W.Atkins'. Inorganic Chemistry. Oxford university press. UK, 2010.
2. Парпиев Н.А., Рахимов Х.Р., Муфтахов А.Г. Анорганик кимё назарий асослари, -Т.: "Узбекистон", 2000 й.
3. Общая и неорганическая химия. В 3 томах. Под ред. Третьякова Ю.Д. -М.: "Академия", 2008.
4. Глинка Н.Л. Общая химия. -М.: "Интеграл-Пресс", 2007.
5. Скопенко В.В., Цивадзе А.Ю., Савранский Л.И., Гарновский А.Д. Координационная химия. М.: ИКЦ Академкнига, 2007.
6. <http://www.chem.msu.ru>.
7. <http://www.amazon.com>.

2-мавзу: БИОНООРГАНИК КИМЁ

РЕЖА:

- 2.1. Металларнинг тирик организмдаги миқдори.
- 2.2. Кальций, кобальт, марганец металларининг биокимёси, Кальций биокимёси.
- 2.3. Кислород ташувчи металл тутган оқсиллар.
- 2.4. Медицинада ишлатиладиган бионоорганик бирикмалар.

Таянч иборалар: биологик жараёнлар, макро, микро, ультрамикроэлементлар, оқсиллар, гемоглобин, гемоцианин, гемэритрин, дори дармон, платина комплекслари.

2.1. Металларнинг тирик организмдаги миқдори.

Аҳоли ўртасида соғлом турмуш тарзини шакллантириш, атроф мухитни муҳофаза қилиш, тўғри овқатланиш ва ҳ.к.ларни эътиборга олган ҳолда, халқимизнинг саломатлигини сақлаш борасида олиб борилаётган ишларнинг бесамара кетмаслиги учун ҳар бир инсон ўз жисмининг қандай моддалардан иборат эканлигини билиб бориши фойдадан ҳоли бўлмайди.

Бу сўзлар замирида ҳали биз ўрганиб бўлмаган сир синоатлару, жумбоклар бисёр. Кескин равишда техниканинг ривожланиши туфайли табиатга бевосита таъсири изоласида экологиянинг бузилиши, бу эса бутун дунёни ташвишга солаётган инсон саломатлигига салбий таъсир этажтани ҳақида жуда кўп гапирилмоқда.

Инсон организми – органлардан, органлар – тўқималардан, тўқималар – ҳужайралардан, ҳужайралар – молекулалардан, молекулалар эса атомлардан тузилган. Ҳозирги кунда олимлар томонидан инсон организмидаги Менделеев даврий жадвалининг 92 та элементи мавжудлиги аниқланган.

Бионоорганик кимё 20 асрнинг 2 чи ярмида биология, кимё, тиббиёт, биохимия, молекуляр биология фанлари кесишувида вужудга келган. Бионоорганик кимёнинг асосий вазифаси тирик организмдаги кечадиган физиологик ва патологик жараёнларнинг содир бўлишида кимёвий элементларнинг роли ўрганишдан иборат.

Металларнинг тирик организмдаги миқдорига қўра элементлар макро-, микро- ва ультрамикроэлементларга бўлинади. Бу синф элементларига s-, p-, d-элементлар киради. d-Элементлар – Mn, Fe, Co, Cu, Ni, Zn, Cr, Mo, V, Ti; s - Na, K, Ca, Mg; p – C, N, S, P, O, H, Cl.

2.2. Кальций, кобальт, марганец металларининг биокимёси. Кальций биокимёси.

Организмда кальцийнинг физиологик аҳамияти ҳар хилдир. У суюк тўқимасининг асосий минерал компоненти – оксиаппатит таркибида киради. Оксиаппатитнинг микрокристаллари суюк тўқимасининг қаттиқ таркибини

вужудга келтиради. Кальций ионлари фосфолипидлар, таркибий оқсиллар ва гликопротеидларнинг манфий зарядли гурухлари ўртасида алокалар ўрнатиб, хужайра мембраналарини барқарорлаштиради. Тўқималар ҳосил бўлишида хужайраларнинг тартибли адгезиясини таъминловчи ҳужайралараро ўзаро таъсиrlарни амалга оширишда муҳим роль ўйнайди. Пластик ва таркибий функциялар билан бир қаторда, кальций қўпгина физиологик ва биокимёвий жараёнларни амалга оширишда ҳал қилувчи роль ўйнайди. У нерв системасининг нормал таъсиrчанлиги ва мушакларнинг торайиш қобилияти учун зарур бир қанча ферментлар ва гормонларнинг активатори, шунингдек, қон ивиш системасининг муҳим компонентидир.

Кальцийнинг бундай хусусиятларни қилиши қаттиқ лиганда бўлган⁹ мойиллиги, кам селективлиги, лигандрарнинг кальцийга боғланиши ва ажralиш тезлигининг юқорилигидир.

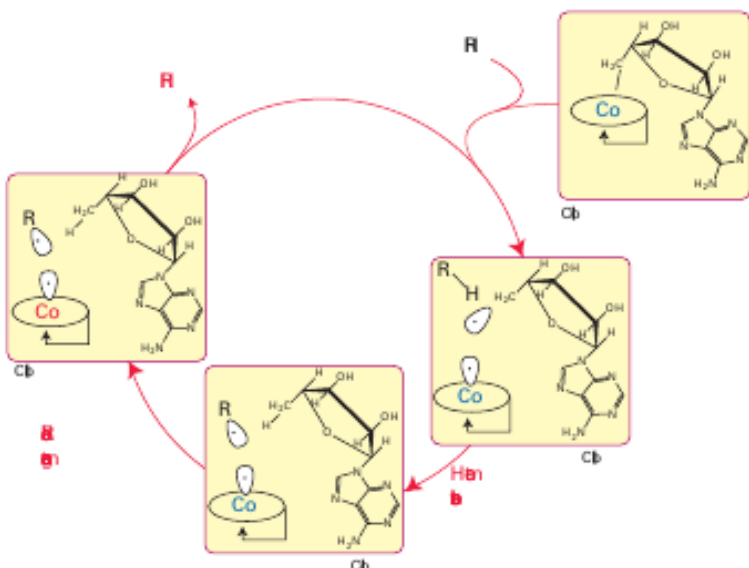
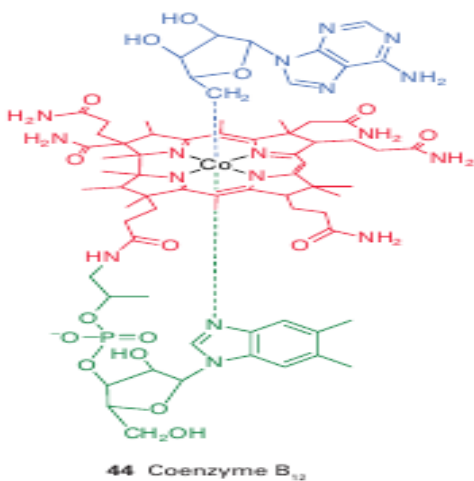
Марганец энг актив микроэлементлардан бири бўлиб, деярли барча ўсимлик ва ҳайвон ҳамда одам организмида учрайди. У организмда қон ҳосил б0лиш процесини яхшилади. Балоғат ёшидан ўтган одамнинг организмида 12-20 мг марганец мавжуд. Ушбу микроэлементнинг миқдори бош мия, жигар, буйраклар, ошқозон ости безида, айниқса, юқоридир.

Марганец терининг соғломлигини таъминлашда, сукнинг ҳосил бўлишида, глюкоза ва липопротеинларнинг метаболизмида қатнашувчи элементдир. Углеводлар ва холестерин метаболизмида ферментларни фаоллаштиради. Қандли диабетга чалинган беморлар қони ва тўқималарида марганец концентрацияси камайгани аниқланган. Оғир жисмоний меҳнат билан шуғулланадиган инсонларда марганецга бўлган талаб ортиб боради. Аччиқ чой ичишимиз билан бирга организмга 1,3 мг марганец киради. Организмда марганецнинг ортиб кетиши марказий нерв системаси фаоллигини ёмонлашувига олиб келади. Кунига одам организига 3-5мг марганец талаб қилинади. Марганецнинг манбалари: жигар, ёнғоқ, дуккаклилар, кўк ва қора чой, кофе ва б.

Кобальт. Тарқалганлик жиҳатидан 30 элемент.¹⁰ Кобальт кофермент B12 таркибига киради. Унда кобальт бешта азот атоми ва adenozinнинг углерод атоми билан боғланган. Кобальт углерод боғининг мавжудлиги ушбу молекулани биринчи биологик металлорганик бирикма сифатида тавсифлаш мумкин. Турдош бирикма бўлган витамин B12 структурасида кобальт adenozin билан эмас, балки цианолиганд билан боғланган. Ушбу турдаги барча бирикмалар умумий ном кобаламинлар номи билан юритилади. Витамин B12 биринчи марта 1929 йилда жигар экстрактидан ажратиб олинган. Кейинчали аниқланишича коферментнинг ёки витамин B12 етишмовчилиги зарарли анемияга (оқ қон касаллигига) олиб келади. Кофермет B12 кўпчилик жараёнларда юқори фаолликни намоён қиласи. Унда кобальт атоми Co(I) гача қайтарилиши мумкин, у эса ўз навбатида метил гурухларининг ташувчиси сифатида ўзини намоён қиласи.

⁹ D.F.Shriver and P.W.Atkins'. Inorganic Chemistry. Oxford university press. UK, 2010., 733-бет.

¹⁰ D.F.Shriver and P.W.Atkins'. Inorganic Chemistry. Oxford university press. UK, 2010., 760-бет.



Хром. Балоғат ёшидан ўтган одамнинг организмидаги 6-12 мг хром мавжуд бўлиб, унинг анчагина қисми терида, шунингдек, сужклар ва мушакларда жамланган. Табиатда хром ноорганик тузлар ва комплекс бирикмалар кўринишида бўлади. Хромнинг комплекс бирикмаси қонда глюкоза даражаси ва унинг ўзлаштирилишига сезиларли таъсир кўрсатади. Хромнинг биологик роли организмдаги углевод ва липид алмашунувини тартибга солишдан иборат. Бу элементнинг етишмовчилиги қандли диабет касаллигига чалинишга олиб келади.

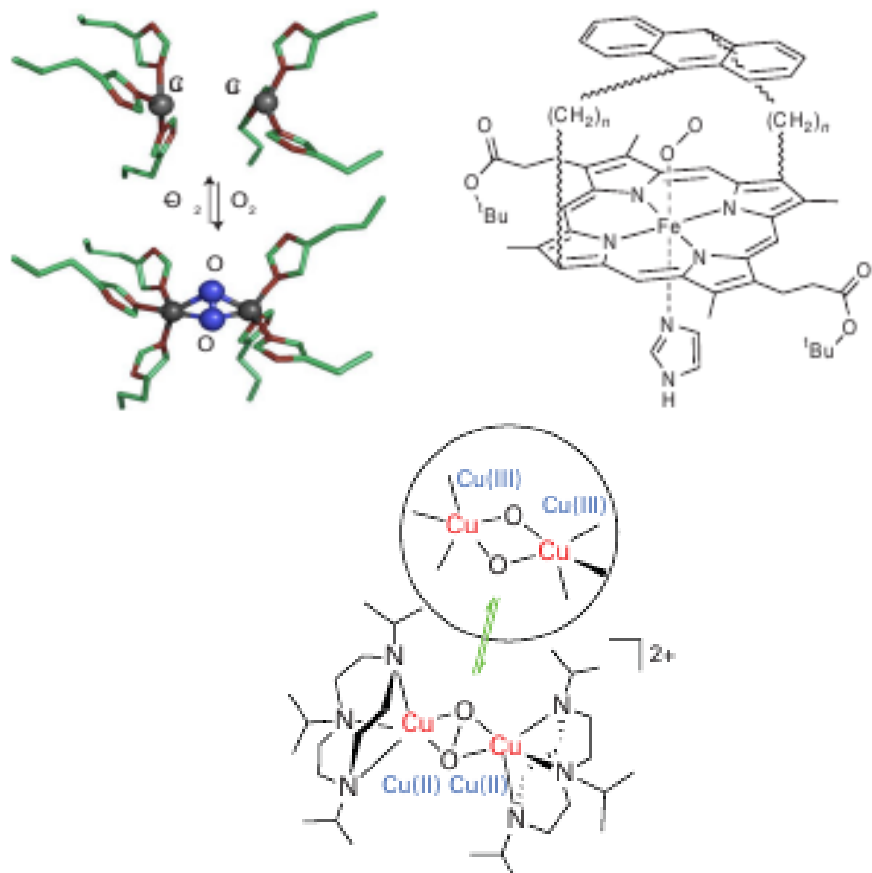
Хром озиқ-овқат маҳсулотларида жуда кўп бирикмалар таркибига киради. Пиво хамиртуруши хужайраларида мавжуд бўлган хромли комплекс бирикма энг юқори физиологик фаолликни намоён қиласади.

2.3. Кислород ташувчи металл тутган оқсиллар.

Темир. Ушбу элемент организмнинг муҳим функциялари билан узвий боғлиқ бўлиб, гемоглобин ва миоглобиннинг муҳим таркибий қисми ҳисобланади.¹¹ Электронларни митохондрияларнинг нафас олиш занжири бўйилаб олиб ўштишда иштирок этувчи цитохромлар, шунингдек, каталаза

¹¹ D.F.Shriver and P.W.Atkins'. Inorganic Chemistry. Oxford university press. UK, 2010., 760-бет.

ва пероксидазанинг оксидловчи, тиклвчи ферментлари таркибига киради. Гемопротеидлар туркумiga мансуб бўлган оқсилларнинг барчасида темир генининг порфириин таркибига киради. Ҳужайраларда функционал ноген темир мавжуд бўлиб, у ҳам электронларни олиб ўтишда иштирок этади. Кислород ташувчи оқсилларнинг энг кенг тарқалгани бу гемоглобиндир. У умуртқалиларнинг қон эритроцитларида бўлади. унинг биологик роли кислородни ўпкалардан тўқималарга ташайди. Бу ера кислород нафас олиш жараёнида CO_2 гача қайтарилади. Тирик организмлар кислородни миоглобин оқсили таркибида сақлайди. Бу оқсилнинг фаол маркази гемоглобиннинг фаол марказига ўхшаш бўлади. Миоглобинда захира қилинган кислород ҳисобига тўқималар фаол ишни бажариши мумкин. Кислороднинг иккинчи ташувчиси гемоцианиндиндир, бу оқсилнинг актив марказида иккита мис атоми мавжуд. Учинчи кислород ташувчи оқсил бу гемэритриндиндир.¹²



1.Жадвал. Инсон организмининг кимёвий элементларга бўлган бир суткалик эҳтиёж

Кимёвий элемент	Бир суткалик эҳтиёж, мг	
	Катталар	Болалар
Калий	2000-5500	530
Натрий	1100-3300	260
Кальций	800-1200	420
Магний	300-400	60
Цинк	15	5

¹² D.F.Shriver and P.W.Atkins'. Inorganic Chemistry. Oxford university press. UK, 2010., 760-бет.

Железо	10-15	7
Марганец	2-5	1,3
Медь	1,5-3,0	1,0
Титан	0,85	0,06
Молибден	0,075-0,250	-
Хром	0,05-0,20	0,04
Кобальт	0,2 витамин В ₁₂	0,001
Хлор	3200	470
РО43-	800-1200	210
SO42-	10	-
Йод	0,15	0,07
Селен	0,05-0,07	-
Фтор	1,5-4,0	0,6

Металл ионлари жуда кўп ва хилма-хил биологик жараёнларни назорат қилишда қатнашади. Шунинг учун ҳаёт жараёнлари органик, анорганик ва координацион кимёга асосланган. Металл ионлари иштирок этадиган биологик жараёнлар жуда мураккаб. Металлферментлар организмда содир бўладиган гидролитик жараёнларни ва оксидланиш-қайтарилиш реакцияларини кетишида катализаторлик қиласи, маълум гурухларни бир жойдан иккинчи жойга ўтишида қатнашади. Лекин бундай жараёнларда металлферментлардан ташқари бошқа оқсил системалар ҳам қатнашади.

Металл иони ферментнинг донор атомлари билан боғланиб координацияланган ҳолатда бўлади. Шунинг учун металл ионини ферментда бўладиган электрон ва геометрик конфигурацияларини ҳозирги замон физик усуллар билан ўрганиш металлферментларнинг ишлаш принципларини тушунишга катта ёрдам беради. Бундай изланишларда металлферментга нисбатан анча содда тузилган, лекин унинг асосий хоссаларини намойиш қила оладиган ва «модел» сифатида синтез қилинган координацион бирикмалар ҳам катта ёрдам беради.

2.4. Медицинада ишлатиладиган бионоорганик бирикмалар.

Синтетик усулда олиниб дори сифатида тиббиётда қўлланилаётган кимёвий бирикмалар орасида кординацион бирикмаларнинг сони ортиб бормоқда. Бундан ташқари, маълумки, тирик организмда металларнинг ионлари комплекс бирикма ҳолида бўлади. Шунинг учун кўпинча доридармон сифати қўлланилаётган органик бирикмалар ҳам организмда доим бор бўлган «ҳаёт металлари» деб номланган Na, K, Ca, Mn, Fe, Co, Cu, Zn ва Mo билан ҳосил қилган комплекс бирикмаларидан иборат.

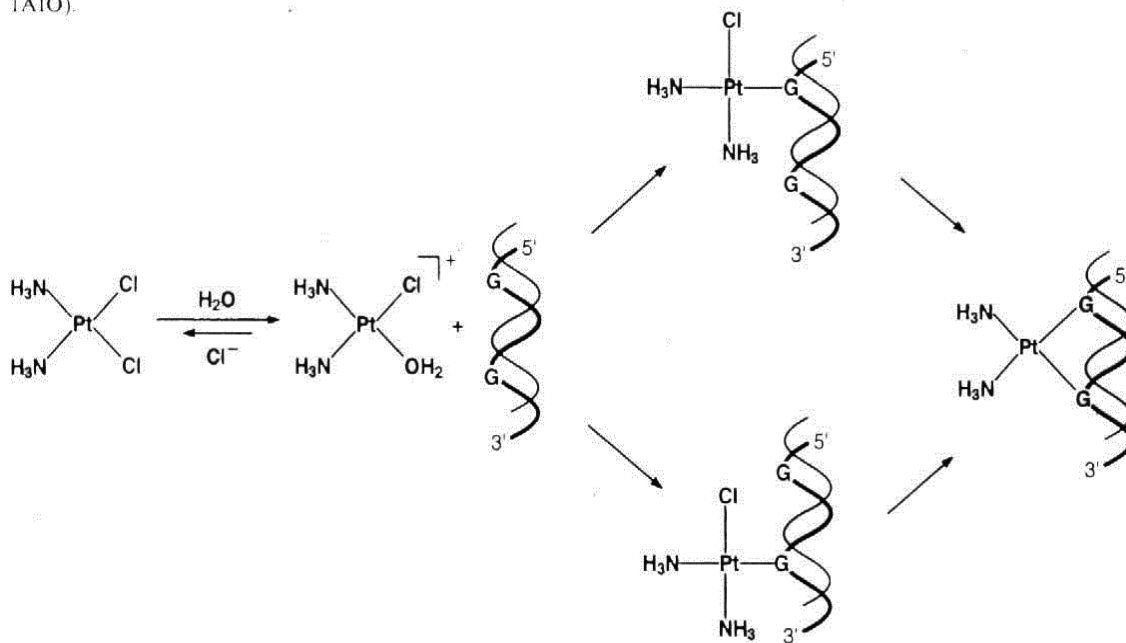
Кўп касалликлар металлнинг организмда бўлган кимёвий ҳолатига ва унинг концентрациясига боғлиқ.

Тиббиётда қўлланилаётган комплекс бирикмалар, одатда, организмда транспорт, аккумулятор функциялар, инерт молекулаларни фаоллаштиргичлар ва биокатализаторлар ролларини ўйнайди.

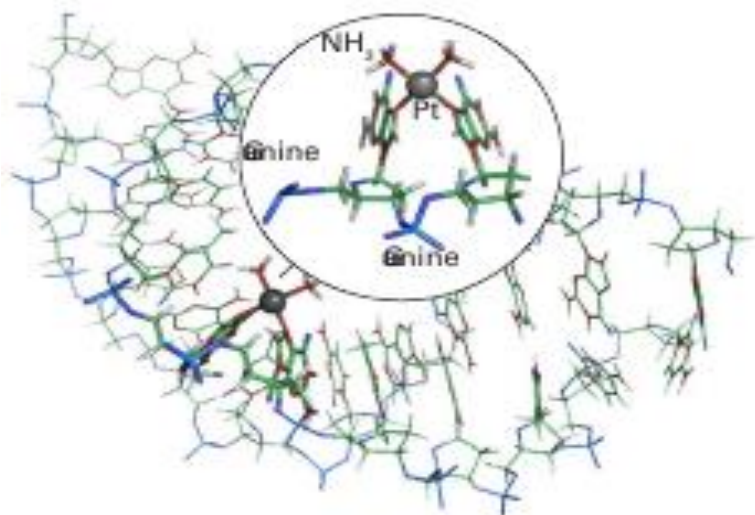
Тиббиётда қўлланилиши ва таъсири жиҳатидан организмда комплекс ҳосил қила оладиган органик бирикмаларни ва комплексларни қўйидаги турларга бўлиш мумкин: 1) антидотлар (комплексонлар ва комплексонатлар); 2) минерал алмашишни мунтазам ҳолатга келтирадиган моддалар; 3) бактерицидлар ва вирусларга қарши препаратлар (масалан, сил касалини даволашда - изониазид, фтивазид, циклосерин ва ҳоказоларни металлар билан ҳосил қилган комплекслари); 4) рак касалликларига қарши қўлланиладиган моддалар; 5) қимизоқ моддалар.

Фармакологияда цисплатин¹³ деб номланган цисдиамминихлорплатина(II) $[\text{Pt}(\text{NH}_3)_2\text{Cl}_2]$ кучли онкологик препарат бўлиб тухумдан ракини ва тухумдан шишини метастазаларини, остеоген ракни, саркомани, сут бези ракини ва бошқа касалликларни даволашда кенг қўлланилмоқда. Шиш хужайраларида цисплатин ДНК молекуласи билан боғланиб, унинг ривожланишини (репликациясини) тўхтатади. Лекин комплекснинг тран-изомери умуман шишга қарши фаолликни кўрсатмайди.

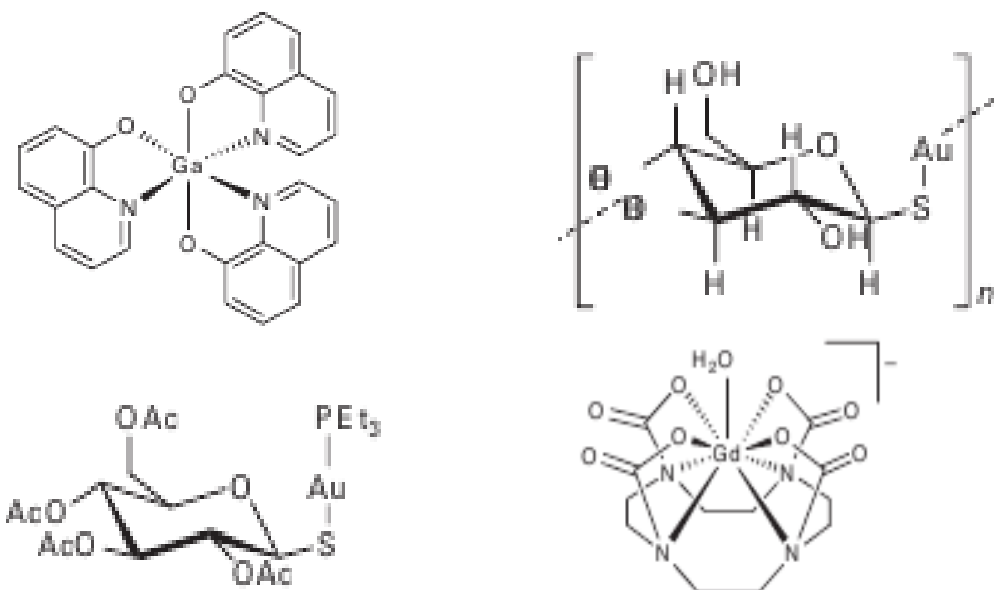
1А1О).



¹³ D.F.Shriver and P.W.Atkins'. Inorganic Chemistry. Oxford university press. UK, 2010., 775 бет.



Висмут бирикмаларини гастрит ва пептик яраларни даволашда кўлланилади. Олтиннинг бирикмалари артритларни даволашда препаратлар сифатида ишлатилади. Олтин бирикмалари билан даволаш усулининг номи хризиотерапиядир. Галий нитрат кальцийнинг суюклардан ювилиб чиқиб кетишини олдини олади.



Гадолинийнинг комплекс бирикмаси магнит тамографиясида кўлланилади, бу усул эса тиббиёт диагностикасида хозирги кунда муҳим ўрин эгаллаган.¹⁴

Селен. Одам организмидаги содир бўладиган физиологик жараёнларда селеннинг ўрни катта. Хитой олимлари томонидан одам организмидаги селен етишмовчилиги кардиомиопатия касаллигини келтириб чиқариши аниқланган. Бу касалликка аритмия, юракнинг катталашиши, миокарднинг фаол некрозлари ва юрак иши етишмовчилиги хосдир.

Қон зардобида селен миқдори кам бўлган одамларда рак касаллигига чалиниш хавфи мавжуд. Селенга бўлган суткалик эхтиёж оптималь миқдори 8-15 мгни ташкил қиласи. Селеннинг озиқ манбаи денгиз махсулотлари,

¹⁴ D.F.Shriver and P.W.Atkins'. Inorganic Chemistry. Oxford university press. UK, 2010., 776-бет.

буйрак, жигар, гўшт ва саримсоқ ҳисобланади.

Таркибида металл иони бўлган ноорганик ва координацион бирикмалар қимизоқ препаратлар сифатида ҳам қўлланилади ёки бундай препаратларни таркибиға киради. Аччиқ тошларнинг сувли эритмалари қимизоқ моддалар сифатида кўзни, терини чайқаб ювишда ва бошқа мақсадларда қўлланилади.

Назорат саволлари:

1. Ҳаётий зарур элементларга нималар киради?
2. Металларнинг синергизми ва антагонозми нималарда намоён бўлади?
3. Организмдаги металларнинг синфланиши қайнадай?
4. Металлоферментлар қайси синфга киради?
5. Нима учун марганец магнийга нисбатан кам миқдорда нуклеотидларни фарқлай олади?
6. Комплекс бирикмаларнинг биологик роли қандай жараёнларда намоён бўлади?
7. Қандай биокомплекслар медицинада қўлланилади?
8. Ўсимликлар кассаликларини даволашда ишлатиладиган бирикмаларга нималар киради?
9. Асл металлоферментлар билан комплекс металлоферменталр ўртасидаги фарқ нимада?
10. Нуклеин кислоталар юзасида боғланишда иштирок этадиган қандай элемент атомлари жойлашган?

Фойдаланилган адабиётлар:

1. D.F.Shriver and P.W.Atkins'. Inorganic Chemistry. Oxford university press. UK, 2010.
2. Общая и неорганическая химия. В 3 томах. Под ред. Третьякова Ю.Д. -М.: “Академия”, 2008.
3. Глинка Н.Л. Общая химия. –М.: “Интеграл-Пресс”, 2007.
4. Скопенко В.В., Цивадзе А.Ю., Савранский Л.И., Гарновский А.Д. Координационная химия. М.: ИКЦ Академкнига, 2007.
5. <http://www.chem.msu.ru>
6. <http://www.amazon.com>

3-мавзу: НООРГАНИК КЛАСТЕР ВА ЎТА ЎТКАЗУВЧАН МОДДАЛАРНИНГ КИМЁСИ

РЕЖА:

- 3.1. Металл-металл боғлар.
- 3.2. Кластер бирикмаларнинг ишлатилиши.
- 3.3. Ноорганик ўта-ўтказувчан моддалар.
- 3.4. Оралиқ металларининг ўта-ўтказувчан бинар бирикмалари.

Таянч иборалар: кластерлар, метал металл боғи, металлкластерлар, углеродли кластерлар, ўта ўтказувчанлик, магнит майдон, критик температура, критик магнит майдон, критик ток кучи

3.1. Металл-металл боғлар.

Ф.Коттонни таклифи бўйича “Лигандлар билан ўралган ва ўзаро боғланган бир неча металл атомларидан ҳосил бўлган кимёвий бирикмаларни кластер моддалар деб аталади”. Умуман олганда бундай холдаги моддалар жуда кўп ва кимёвий реакцияларда алоҳида қатнашади.¹⁵

Кўпчилик тадқиқотчилар кластерлар ўз таркибида бир нечта металл атомларини сақлаган агрегатлардан иборат бўлган системалар деб қараб улар металл занжирларидан, металл цикларидан ва металл каркасларидан тузилган деб қаралади. Бошқа бир гурух тадқиқотчиларни фикри бўйича факат металл каркас типидаги моддалар металлкластерлар бўлади. Ўзаро металлметалл боғлари билан боғланган металлполиэдрларидаги электронларини кўпчилик қисми делокализациялашган металл атомларидан ҳосил бўлган уч томонга йўналган система металл кластерларини ташкил қиласди. Бундай кластерлар бўлиши мумкин: даврий системанинг V-VII гурухларининг 4d-, 5d элементларини галогениidlари, уларни айрим оксидлари, V-VII гурухининг d- элементларини карбониллари, V-VII гурухининг d- элементларини карбоксилатлари.

Ҳозирги вақтда 1000 тадан ортиқ кластер бирикмалар маълум. Уларнинг олиниши термодинамик, кинетик факторларга боғлиқдир. Ҳозиргача улар синтез қилиб олишни яхши усувлари йўқ. Кўпчилик кластер бирикмаларни моноядроли бирикмалари термолиз қилиш усули билан олинади.

Металл-металл боғлар.¹⁶ Кластер моддаларни ва уларни ҳар томонлама ўрганиш билан бирга улардаги металл-металл боғларни табиати тўғрисида маълумотлар ривожланди. Ҳозирги вақтда ҳар бир d- элементга тўғри келадиган ҳар хил каррали (σ - ва π - кам холда δ -боғли) энг камида битта кластер модда аниқланган. Бу боғлар ҳосил бўлиши мумкин агарда ўзаро таъсир қилаётган металларни марказларини орасидаги масофа уларни ковалент радусларини йиғиндисига teng (ёки кичик) бўлса. Моддаларда Ме-

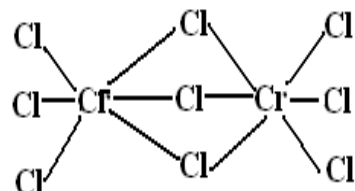
¹⁵ D.F.Shriver and P.W.Atkins'. Inorganic Chemistry. Oxford university press. UK, 2010., 466-бет.

¹⁶ D.F.Shriver and P.W.Atkins'. Inorganic Chemistry. Oxford university press. UK, 2010., 467-бет.

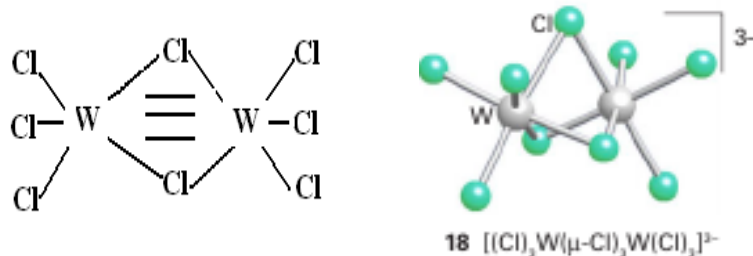
Ме боғлари бўлиши мумкинлигини улардаги металл-металл орасидаги масофани, металларнинг кристалл панжарасидаги атомлараро масофаларига солиштириш орқали (металл-металл орасидаги масофаларни фақат РСА орқали аниқланади) билиш мумкин. Бундан ташқари парамагнит ҳолида бўлиши керак бўлган (тоқ электронлар ҳисобига) моддалар диамагнит (электронлар жуфтлашса) ҳолатига ўтган бўлсалар.

Масалан, бир хил типдаги бўлган моддалар $[Cr_2Cl_9]^{3-}$ ва $[W_2Cl_9]^{3-}$ кўриб чиқамиз:

$[Cr_2Cl_9]^{3-}$ - да $d_{Cr-Cr} = 0,31$ нм (соф металлда $d_{Cr-Cr} = 0,25$ нм), бирикма парамагнит хоссага эга Ме-Ме боғи йўқ.



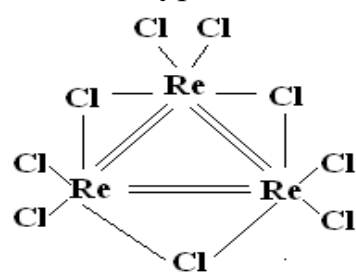
$[W_2Cl_9]^{3-}$ да $d = 0,24$ нм (соф металлда $d_{W-W} = 0,28$ нм), бирикма учламчи боғ ҳисобига диамагнит хоссага эга.



Кластер группаларида металларни минимал сони нечтага тенг бўлиши тўғрисида хар хил фикрлар мавжуд. Коттоннинг фикрича, уларнинг сони уттадан (3) кам бўлмаслиги керак. Айримлар икки ядроли бирикмаларни ҳам кластер типига киргизилди.

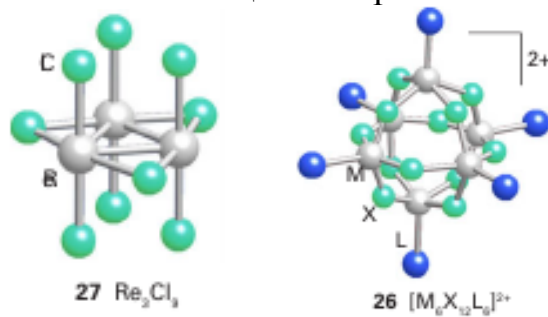
Кластер бирикмаларни рентгеноструктуравий анализ (РСА) усули билан уларни тузилишини билиш мумкин. Кластер типидаги кўпчилик бирикмалар ичida кўприк ҳолатида ва кўприксиз ҳолатидаги лигандли комплекс бирикмалар ҳам бор.

Уч ядроли кластер моддалар типига рений хлориди мисол бўлиши мумкин. Уни тузилиши қуидагича кўринишга эга.

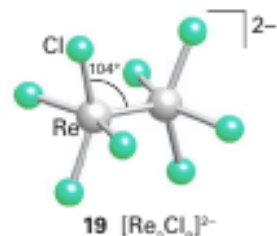


Металлар орасидаги қўш боғ мустағкам бўлиб хаттоки юқори температурада ҳам (600° гача) $[Re_3Cl_9]$ группаси бузилмай сақланади. Рений хлориди бошқача тузилишга бўлган $[Re_3Cl_{12}]^{3-}$ группасини ҳам ҳосил қиласди. Бу моддаларни сувда ва спиртда эритилганда ҳам кластер группалари сақланиб қолади. Эритмада металл каркасини ўраб турган боғловчи атомлар

гидроксил (OH^-) группасига ёки бошқа ионларга алмашиши мумкин.¹⁷



Re_3Cl_9 , $[\text{Re}_3\text{Cl}_{12}]^{3-}$ ларда $d_{\text{Re-Re}} = 0,248$ нм (соф металлда - 0,275 нм). Боф иккиласи $\text{Re} = \text{Re}$. Куйидаги бирикмаларда $[\text{Mo}_2\text{Cl}_8]^{4-}$ $d_{\text{Mo-Mo}} = 0,214$ нм (соф металлда - 0,278 нм). Бу бирикмада боф түртласи $\text{Mo}\equiv\text{Mo}$ характерга эга. $[\text{Re}_2\text{Cl}_8]^{2-}$ бирикмада ҳам металлар ўртасида боф түртласи характерга эга: $d_{\text{Re-Re}} = 0,224$ нм (соф металлда - 0,275 нм). Айрим оғир d-элементлар учун, оксидланиш даражаси паст ҳолатида (Nb , Ta , Mo , W , Re) металл-металл боф ҳосил қилиш характерлидир.¹⁸



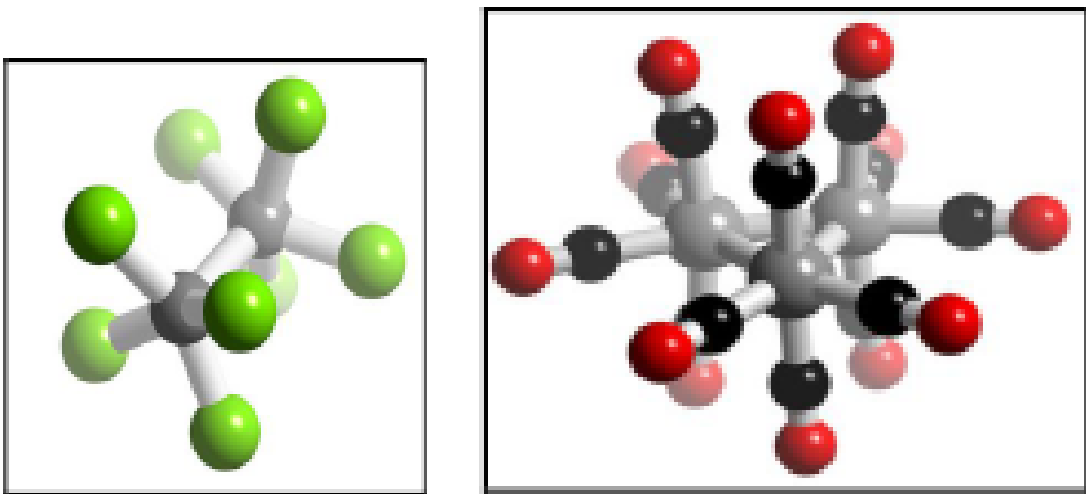
Шуни назарга олиш керакки, Ме-Ме бөгини орасидаги масофани камайиши ва уларни диамагнитли хоссага эга бўлиши, ҳамма вақт бирикмаларда металл-металл (Ме-Ме) бофлари ҳосил бўлади деган хulosса тўғри бўлавермайди.

3.2.Кластер бирикмаларнинг ишлатилиши.

Ме-Ме бофига ҳос бўлган хусусиятларидан бири уларни чўзилувчанлиги (эластичность). Ҳар хил факторлар таъсирида (масалан, координация учраган лигандларнинг ўзаро итарилиши таъсири, металларнинг оксидланиш даражалари ва бошқалар) бофлар чўзилиши мумкин.

¹⁷ D.F.Shriver and P.W.Atkins'. Inorganic Chemistry. Oxford university press. UK, 2010., 471-бет.

¹⁸ D.F.Shriver and P.W.Atkins'. Inorganic Chemistry. Oxford university press. UK, 2010., 467-бет.



Кластер бирикмаларнинг ишлатилиши. Кластер моддалардан махсус соҳаларда фойдаланилади.

- 1) Кластер катализи – катализ жараёнларининг асосий йўналишларидан бири;
- 2) Биокатализ – биокатализаторлар таркибига киради (оксидлаш-қайтарилиш ферментлари);
- 3) Ўта-ўтказувчан хоссага эга бўлган янги материалларни олишда асосий ролни ўйнайдиган.

Кластерларни кристалл системалари билан оддий молекула ўртасидаги ҳолатга эга бўлган моддалар деб қараш мумкин. Полиядроли комплекслар моноядроли комплекслардан фарқи уларда лигандлар металл марказлари билан ҳар хил координацияланган бўлади. Шунинг учун полиядроли комплекслар моноядроли комплекслардан реакцион қобилиятлари билан фарқланади. Кластер бирикмалари иштирокида кетадиган айrim реакцияларда, улар худди битта бирикмадай иштирок этса, бошқа реакцияларда кластер моддаларнинг айrim қисмлари (фрагментлари) иштирок этади.

Медицинада «олтин нанозаррачалар» - темир-кремнийли кластерлар ва олтиннинг кластерлари рак шишига киритилганда ва унга микротўлқинли нурланиш юборилганда улар рак хужайраларини топиб, йўқ қилишга ёрдам беради. Ушбу заррачаларнинг қобиқлари энергияни ютиб, уни иссиқлик энергиясига айлантиради. Ушбу қобиқчалар рак хужайраларининг маркерларига эга, бу маркерлар нанозаррачаларни касал хужайраларга боғланишини таъминлайди. Рак хужайраларини 50-55°C гача иситиш давомида уларнинг мембранасини бузиш ва бу билан хужайранинг ўлимига олиб келиш мумкин. Ушбу кластерлар соғлом хужайраларга безараардир. Мутахассисларнинг фикрига кўра, ушбу кластерлар билан рак касаллигининг энг кичик метастазаларни даволаш мумкин. Энг асосийси, бу усул билан эрта диагноз қўйиш операциясиз рак касаллигини даволаш мумкин.

Полиэдр				
	тетраэдр	октаэдр	икосаэдр	гексаэдр (куб)
Вид грани	треугольник	треугольник	треугольник	квадрат
Число вершин (V)	4	6	12	8
Число ребер (P)	6	12	30	12
Число граней (Г)	4	8	20	6
Примеры кластеров				
	C ₄ H ₄ (тетраэдр)	[Os ₈ CO ₁₈] ²⁻	B ₁₂	C ₆₀ (кубан)
фуллерен-C ₆₀				

3.3. Ноорганик ўта-ўтказувчан моддалар.

Хозирги кунда ноорганик кимёгарлар, технологлар ва металтурглар бошқа соҳалар вакиллари билан биргаликда ўта ўтказувчан моддаларни олиш ва яратиш устида жиддий ва ҳар томонлама кенг илмий ишларни олиб бормоқдалар. Бундай масалаларни ечилиши билан илмий-техник революциянинг муҳим йўналишлари боғланган.

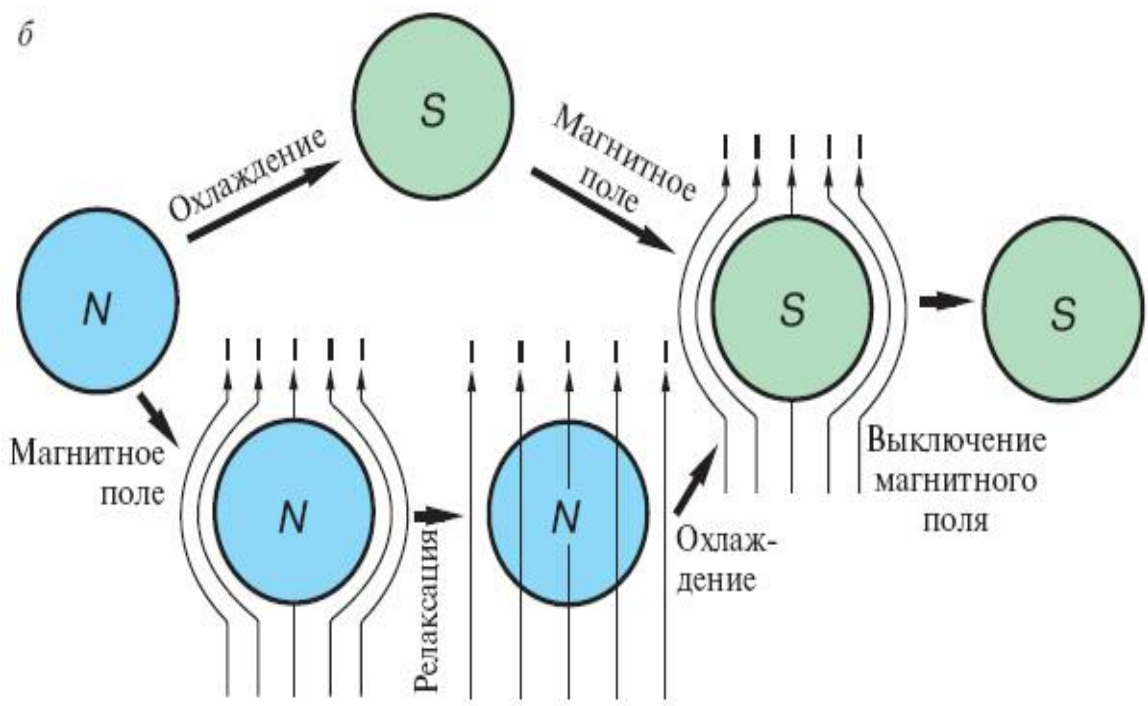
Ўта-ўтказувчанлик – бу электр токини қаршиликлиз ўтиши. Бу ҳодиса охирги вақтларгача абсолют ноль температура яқинларида кузатилган. Бу хусусиятни моддалар металл холатида намоён қиласди: металлар, уларнинг металлар ва металмаслар билан қотишмалари, уларнинг бъязи бир бирикмалари. Бундай моддаларни жуда ҳам паст температураларгача совутилганида уларнинг қаршилиги сакраб амалда нолгача тушади ва ток йўқотилмасдан оқади. Мълумки бу ҳодисани 1911 йилда голландиялик физик Каммерлинг Оннес симобда очди. Хозирги кунда ўта ўтказувчанлик 42

металлда (яъни деярли маълум металларнинг ярмида) аниқланган. Тоза металлар ўта-ўтказувчиларнинг 1-турига кириб бу хусусиятини озгина ток кучи ёки магнит майдони таъсирида йўқотади. XX асрнинг 30-йилларида иккинчи турдаги ўта ўтказувчилар аниқланди. Улар бу хусусиятларини анчагина юқори кучланишли магнит майдонлари таъсирида ҳам сақлаб қоладилар. XX асрнинг 60-йилларида 2-турдаги қаттиқ ўта ўтказувчилар кашф қилинди. Улар магнит майдонининг кучланганлиги 100 минг эрстедгача бўлганида ҳам 1 см^2 100 минг ампер тўғри келадиган доимий токни ўтказадилар. Баъзи бир моддаларда ўта ўтказувчанлик хоссалари алоҳида шароитларда пайдо бўлади (юқори босимда, бирикмаларни юпқа парда шаклида олинганда ва ҳоказо). Нолинчи омик қаршиликтан холи холларда ўта ўтказувчилар доимий токка нисбатан идеал диамагнит хоссаси билан тавсифланадилар.

Ўта ўтказувчанликни идеал ўтказувчанлик деб ҳисоблаб бўлмайди. Чунки амалдаги кристаллда электрқаршилик нолгача камаймайди. У маълум бир қолдик қаршиликкача камаяди. Бу қаршиликни кристаллдаги иссиқлик тебранмалари (уларни фононларни квазизаррачалари кўринишида кўз олдига келтириш мумкин), аралашмалар структура дефектлари, яъни кристаллик панжаранинг идеал даврийлигини бузувчи ҳамма нарсалар. Ўта ўтказувчанларда критик температура T_c да шундай холатларда сакраш билан қаршилик шундай ҳолларда нолга тушадики, қачонки кристалл идеал бўлмаганда. Ўта ўтказувчилар идеал диамагнитдирлар, яъни уларнинг ичидаги магнит майдони нолга teng; идеал ўтказувчиларда эса нолдан фарқ қиласди.



б

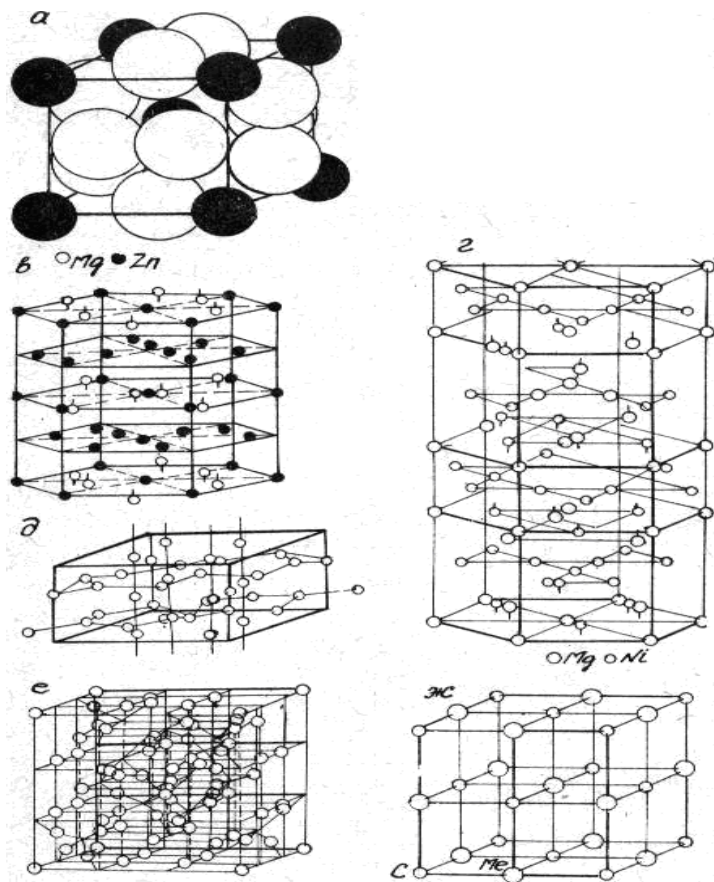


Модданинг ўта ўтказувчанлик ҳолати – мураккаб квант ҳодисаси. 1957 йилда америкалик физиклар Дж.Бардин, А.Купер ва Дж.Шриффлерлар томонидан яратилган (БКШ) назарияга кўра, Ферми юзасида бўлган жуфтлашмаган электронлар электронларни панжара тебранишлари билан таъсиралиши натижасида жуфтлашиши мумкин ва купер жуфтларини ҳосил қиласди. Натижада энергетик поғоналарнинг бир қисми бўшайди ва энергетик тешик ҳосил қиласди. Бу тешик жуфтлашган электронлар ҳолатини жуфтлашмаганидан ажратади.

Купер жуфтларини ҳосил бўлиши - электронларнинг фонон таъсиралиши натижасидир. Тоза металларда купер жуфтларининг ўлчами ёки когерентлик узунлиги 10^{-5} - 10^{-1} см қўшни жуфтлар орасидаги масофадан тахминан 100 маротаба катта. Электрон жуфтларини ҳосил қилиш ҳодисаси коллектив таъсирга эгадир. Шунинг учун ҳам бир жуфтнинг ҳолати ўзгарганида қолганларининг ҳам ҳолати ўзгаради. Ўта ўтказувчиларда ток купер жуфтларини коллектив ҳаракатидан иборатdir. Унда ниҳоятда кўп микдордаги заррачалар ўзаро келишган холда ҳаракатланади, улар ҳаракатининг квант тавсифи макроскопик масштабда намоён бўлади. Электрон жуфтлар учун квант ҳаракат қонуниятлари алоҳида электронларнидан бошқачадир; бу фарқ шунда намоён бўладики, етарли даражадаги паст температураларда электрон жуфтлари кристаллик панжара орқали қаршиликсиз ҳаракат қилиши мумкин. Температура ортганида шундай жуфтларнинг бир қисми бузилади (парчаланади), жуфтлашмаган электронлар ҳосил бўлади, энергетик бўшлиқ камаяди ва T_c да бутунлай йўқолади.

3.4. Оралиқ металларининг ўта-ўтказувчан бинар бирикмалари.

Хозирги кунда маълум бўлган барча ўта ўтказувчилар металлар ёки улар асосидаги қотишмалардан иборат. Ўта ўтказувчанликни намоён қилган оралиқ металларининг бирикмалари орасида иккиласми, учламчи ва кўп компонентли қотишмалар мавжуд. Улар бирикмаларнинг кристаллик турига қарб синфларга ажратилади. Чунки бу фактор энг асосийдир. Барча ўта ўтказувчилар марказий симметрияга эга бўлган кристаллик панжарарага эга; панжаранинг симметрияси қанчалик юқори бўлса, улар бирикмаларининг ўта ўтказувчанлик хусусиятини намоён қилиши шунчалик юқори бўлади. Намуналарни ўта ўтказувчанлигини текширишда биринчи навбатда T_k ўлчанади; иккиласми бирикмаларда унинг қиймати 0,03 дан 23,4 К гача бўлади.



Ўта ўтказувчан моддаларнинг ишлатилиш соҳалари кенг. Хозирги кунда ўта ўтказувчан магнитлар элементар заррачаларнинг тезланиш асбобларида, қизиган ионлашган газнинг оқимини магнит майдон таъсирида электр энергияга айлантирадиган магнитогидродинамик генераторларда ишлатилади.

Юқортемпературали ўта ўтказувчанлик яқин келажакда радиотехника ва радиоэлектроникада инқилобга олиб келади. Агар хона хароратидаги ўта ўтказувчанликни амалга ошириш имконига эга бўлинса, унда генераторлар ва электродвигателлар жуда компакт кўринишга эга бўлади ва электрэнергия жуда ўзоқ масофада йўқотмасдан узатиш мумкин

Назорат саволлари:

1. Қандай моддалар кластер моддалар деб аталади ва уларнинг бошқа моддалардан фарқи қандай?
2. Кластер моддалардаги металл-металл боғланиш; кластер моддаларнинг тузилиши хақида маълумот.
3. Ноорганик ўта-ўтказувчан моддалар; уларнинг асосий хоссалари қандай ва бошқа моддалардан фарқи нимада?

4. Моддаларнинг ўта-ўтказувчанлик холатини тавсифлайдиган асосий характеристикалари.
5. Ўта тоза моддалар оддий моддалардан нимаси билан фарқланади?
6. Моддаларни ўта тоза холатгача тозалаш усуллари қандай?
7. Моддаларни тозалиги ва уларнинг хоссалари орасидаги боғлиқлик нимада?
8. Ўта-ўтказувчанлик ҳодисаси нима?
9. Идеал ўтказувчанлар билан ЎЎ ларни фарқи нимада?
10. I- ва II- тур ўта-ўтказувчиларга қандай моддалар киради?
11. Юқори температурадаги ўта-ўтказувчанлик хоссага эга бўлган моддалардан мисоллар келтиринг.
12. Керамикали юқори температурада ўта ўтказувчанликка эга бўлган моддаларни таркибига асосан қандай оксидлар киради?

Фойдаланилган адабиётлар:

1. D.F.Shriver and P.W.Atkins'. Inorganic Chemistry. Oxford university press. UK, 2010.
2. Общая и неорганическая химия. В 3 томах. Под ред. Третьякова Ю.Д. –М.: “Академия”, 2008.
3. <http://www.chem.msu.ru>

4-мавзу: ОПТИК ВА ЭЛЕКТРОКИМЁВИЙ СЕНСОРЛАР

РЕЖА:

- 4.1. Оптик сенсорлар, ишилаш принципи.
- 4.2. Электрокимёвий сенсорлар, ишилаш принципи.
- Учинчи авлод оптродлари.
- 4.3. Фабри-Перо интерферометрининг ишилаш принципи.

Таянч иборалар: Оптик ва электрокимёвий сенсор, кимёвий электродлар, шишиали электродлар, ИК-спектр, кўринувчан соҳа, кимёвий датчик.

4.1. Оптик сенсорлар, ишилаш принципи¹⁹.

Кимёвий датчикларнинг (сенсор) ишлаб чиқаришига бўлган талаб ҳар хил сабабларга кўра пайдо бўлади. Биринчидан, узоқ ва қийин бажариладиган кимёвий анализ усулларини қисман бўлса ҳам ўрнида ишлатиш учун ясалган. Бунга яққол мисол қилиб қондаги литий, натрий, калий ва калцийни аниқлашда ишлатиладиган алангали фотометрик усулни ионселектив электродлар асосидаги кимёвий датчиклар билан алмашинувига катта эҳтиёж борлигини кўрсатиш мумкин.

Иккинчидан, саноатдаги жараёнларнинг автоматлаштирилиши сенсорлар билан узвий боғлиқ саноатнинг бошқарилиши ва назоратига жуда кўп кимёвий параметрларнинг доимий ўлчаниб турилиши талаб этилади. Энг оддий мисол: ичимлик ва оқава сувларининг узлуксиз pH катталигининг назорати ва уларнинг лойқаланганлик даражаси назорати. Шишиали электрод ва оптик сензорни ушбу масалани ечишда ишлатиш мумкин. Келажакда сувлардаги оғир металлар ва органик моддаларнинг миқдорини лабораториядан ташқарида узлуксиз назорат қилиш эҳтимоли кучаяди. Тегишли сенсорлар индивидуал моддалар билан реакцияга киришмай факат уларнинг ифлосланганлик даражасини ўлчашлари керак.

Хозирги пайтда шундай кимёвий сенсорлар мавжуд: глюкозанинг қонда аниқланиши тирноқларнинг яқин ИК- соҳадаги спектрларининг регистрациясига асосланган.

Электродларни кимёвий модификациясида селективликни ошириш учун ферментлардан фойдаланилади²⁰. Мисол тариқасида глюкозани аниқлаш учун ферментатив электрод келтирилган.



Платинали электродда потенциал +0,6 в (кумуш хлоридли электродга нисбатан) бўлганда H_2O_2 электрокимёвий оксидланади:



Глюкоза ва анализ килинадиган эритмада эриган кислород гел каватига

¹⁹ D.A.Skoog Principles of Instrumental Analysis.Thomson Brooks/Cole.USA.2007. P.216-217.

²⁰ G.D. Christian, Analytical chemistry University of Washington, USA, 2009.c.453-455.

диффузияланади. Бу ерда фермент катализаторлари остида уларнинг таъсиралиши натижасида $+H_2O_2$ ҳосил булади. Ҳосил бўлган H_2O_2 нинг бир кисми платина катодидаги диффузияланади. H_2O_2 нинг оксидланиши натижасида ячейкадан ток кучи глюкоза концентрациясига пропорционал булган ток ўтади. Шунга ўхшаш қурилмада Кларкнинг кислород электродини қўллаш мумкин, бунда мембрана глюкозаоксидаза ферментини сақлаган гел билан қопланади, бундай электрод реакция жараёнида кислород сарфини ўлчашда қўлланилади.

Сенсор қўйидагилардан ташкил топган: кимёвий жиҳатдан сезувчан қават моддалар “аниқловчи” кимёвий информацияни оптик ёки электр сигналига айлантириб берувчи ва сенсорнинг корпусидаги регистрацияловчи ҳамда маълумотларни чиқарувчи асбоб. Кимёвий сенсорга мисол бу - ионселективли электрод. Қаттиқ ёки суюқ мембрана, у кимёвий сезувчан қаватдир, киравчи кимёвий маълумот эса электр сигналига айланади – унинг катталиги тегишли ўлчов асбоби ёрдамида аниқланади.

Оптик толали сенсорлар²¹.

Кўринувчи диапазондаги нурланишларни етказиш учун мўлжалланган световод (ёруғлик ташувчи)ларнинг пайдо бўлиши билан оптик сенсорлар ривожланди. Ҳозир оптиктолали световодлар ва УБ-учун, яқин ва ўрта ИК-спектр соҳалари учун сенсорлар мавжуд.

Оптик сенсорларнинг асосида қайсиdir оптик хоссанинг модда концентрациясига боғлиқлиги ётади. Оптик сенсорларнинг технологик нуқтаи назардан З хил авлоди ажратилади. Биринчи авлод оптик сенсорлари факат сигнални етказади ва қўйидаги кимёвий анализда кўп ишлатилувчи оптик катталикларни ўлчайди: ютилиш, чиқариш, кучсизланиш, нурни синдириши, флуоресценция. Уларга кимёвий моддаларни аниқловчи (хеморецептор) система деб қараса бўлади. З-авлод сенсорлари асосида эса умуман янги принциплар ётади: юза тўлқинлари, интерференсия, ёруғликнинг қутбланиши (поляризация).

Оддий оптик сенсор фотометр билан оптиктолали кабел орқали боғланган оптик ўлчов ячейкадан ташкил топган. Шундай қилиб бевосита эритмалар рангининг интенсивлиги ёки флуорессенсияни ўлчаш мумкин, масалан табиий сувларнинг органик моддалар билан ифлосланганлиги.

Олдин толали кабелларининг световод сифатида ишлаши асосида умумий принципларни кўриб чиқайлик. Оптик-толали кабел шишадан, кварцдан ёки пластмассадан тайёрланган бўлиб унинг диаметри 0,05 мкмдан-0,6 смгача ни ташкил этади. Ёруғлик биттагина тола ёки уларнинг мажмуаси орқали ўтиши мумкин. Улар ихтиёрий равишда ёки аниқ бир тартибда жойлашиши мумкин, масалан бутун бир тасвирининг ўтказилишида. Тиббиётда, ички органларнинг ўрганилишида световодларнинг тасвирини ўтказиши кенг қўлланилмоқда.

Спектрометр ёки фотомер ²² билан боғланиш учун световод Y-шаклига

²¹ G.D. Christian, Analytical chemistry University of Washington, USA, 2009.c.592-594.

²² D.A.Skoog Principles of Instrumental Analysis.Thomson Brooks/Cole.USA.2007. P.483, 494.

эга бўлади. Манбадан тушувчи нур оптик кабел орқали анализ қилинаётган эритмага боради ва қайтарувчи (ойна) ёрдамида кейин кабелга ва фотометрга ўтади. Оптик йўлнинг узунлиги ушбу ҳолатда кабелдан ойнагача бўлган масофадан 2 марта ортиқ толали кабел фақат ўтказиб берувчи ролини ўйнайди. Қабул қилувчи сифатида ҳар хил қурилмалар ишлатилиши мумкин, масалан фотодиодлар ёки опто-электронли индикация элементлари. Ёруғлик манбаи бўлиб эса яrimўтказгичли светодиодлар хизмат қиласди.

Кўп моддалар оптик хусусияти орқали аниқлаш мумкин бўлган хоссаларга эга эмас. Бундай ҳолатларда кимёвий аниқловчи системалар ёки хеморецепторлар керак бўлади (улар ўзларининг оптик характеристларини аниқланадаётган модда борлигига ўзгартира оладилар масалан рангини). Бунинг учун керак бўладиган реагент световод учи билан кимёвий ёки қандайдир бошқача йўл билан боғланади, яъни иммобилланади. Иммобиллашни ионалмашувчи смолада сорбсия орқали амалга ошириш мумкин. Ёки желатин ва бошқа полимер Геллар ёрдамида реагент эритмасига солинади.

Дастлаб оптрод деб аталувчи 2-авлод оптик сенсорлари pH аниқлашда ишлатилган. Шундай сенсорни кўриб чиқамиз. Y-формали кабелнинг охирида иммобилланган кислота-асосли индикатор жойлашган, масалан полиакриламидли гелда фенол қизили иммобилланган pH га боғлиқ равишда рангнинг ўзгаришини назорат қилиш учун нур қайтаргич ёрдамида оптик зичлик ўлчанади.

Ионселектив электродлар²³ ишлаш принциплари асосида ионселектив оптродлар яратилган. Мумкин бўлган фикрлардан бири: ионофор, яъни комплекс ҳосил қилувчи ион, билан бирга хромофор, яъни ранг ўзгаришига масъул, моддларни мембронада (одатда поливинилхлорид) ишлатилиниши.

Потенциометриядаги каби ионофор сифатида валиномицинни ишлатиш мумкин. Хромофор сифатида нил кўки ёки проф. Симон томонидан Т сурихда синтез қилнган ва патентланган эТХ 5294 ни ишлатиш мумкин.

Бундай типдаги оптродларнинг афзаллиги бу унинг кенг концентрацияли динамик диапазони. Оптродларни яратиш учун потенциометрияда ишлатилувчи кенг танловли ионофорлар мавжуд.

4.2. Электрокимёвий сенсорлар⁵, ишлаш принципи. Учинчи авлод оптродлари.

3-авлод оптродлари янги оптик ҳодисаларга асосланган. Улардан бирининг номи юза ёруғлик тўлқинлари бўлиб оптик муҳитлар чегарасида қисман ёруғликнинг ютилиши ҳисобига содир бўлади.

Электрокимёвий сенсорларга нисбатан оптик сенсорлар қўйидаги афзалликларга эга:

- оптик сенсорларнинг ишлатилиши бутун оптик спектр регистрация қилишга ва кўпроқ маълумот олишга имкон беради;
- оптик сенсорлар электрик помехларга таъсирли эмас;

²³ D.A.Skoog Principles of Instrumental Analysis.Thomson Brooks/Cole.USA.2007. P.407, 452.

- одатда оптик сенсорларнинг ишлаши учун таққослаш электроди каби қурилмалар керак эмас;

- реагент тутувчи фазани осон алмаштириш мумкин. Шунинг учун 1 марталик сенсорлар кенг тарқалган.

Оптик сенсорларнинг камчиликлари:

- кун ёруғлиги помехларига таъсирили. Ушбу помехлар нурланиш манбасининг пулсация (модуляция) қилиш орқали бетараф этилади. Светодиодлар пулсатсия қилиш учун қулай;

- реагентларнинг ювилиши сабабли оптик сенсорларнинг яроқлилик муддати камайиши мумкин;

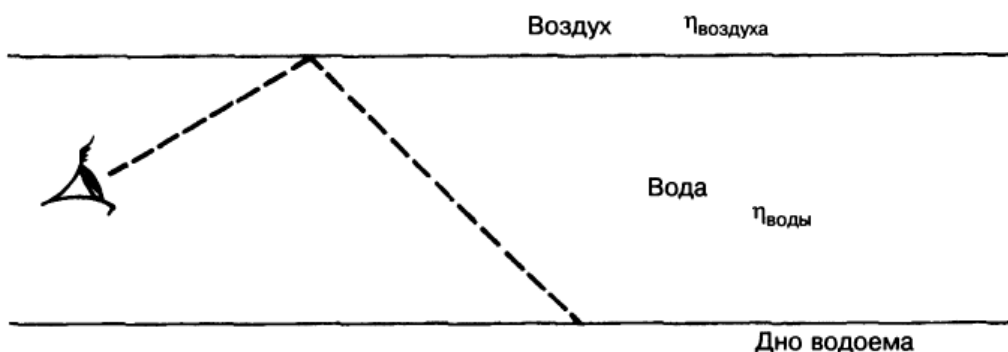
- қоидага кўра оптик сенсорлар ингичка динамик диапазонга эга. Фақат ионселектив оптродлар бунга кирмайди.

Оптик толали датчиклар турлари.

Капрон ва бошқалар нурнинг толада сусайиши жуда камчилигини аниқлашди. Соч толаси қалинлигидаги узун толалардан фойдаланиб сигнални уэатиш учун модулланган лазерли нурлар ёрдамида кўп километрли толали узатгичлар (линии) ўтказиш мумкинлиги аниқланди.

Сузувчи сув остида туриб маълум бир кичик бурчак остида сув юзасига қараганда, сув ҳавзасининг туби сув юзасининг ҳаво билан чегарасида тўлиқ акси қўринади. Тахминан тола ичиди ҳам худди шундай ходиса содир бўлади. Бунда нурнинг кўплаб ички нур қайтарилишлари ҳисобига содир бўлади. Шу тарзда нурнинг узлуксиз қайтарилиши харакати давомида ёруғликнинг тарқалишига имкон яратади.

Бу хоссаларнинг аниқланиши билан бир вактда толаларни компаниялар томонидан ишлаб чиқарилиши оптик боғланишга ва юқори ишлаб чиқаришни таминлай оладиган арzon оптик-толали датчикларга эшиклар очилди.



Шу принцип асосида турли хил оптик-толали датчиклар ихтиро қилинган.

Датчик турлари

- 1.Интенсивликни ўлчаш датчиклари.
- 2.Сезгир элементли яrim ўтказгичли температура датчиклари;
- 3.Холат энкодерлари датчиклари.
- 4.Фабри-Перонинг кўп модалли датчиклари.
- 5.Фабри-Перонинг бир модалли датчиклари.

Улар ҳам ўз навбатида бир неча турга бўлинади.

Кўп модалли Фабри-Перо датчиклари.

Бу температурани, босимни, суюқликнинг нурни синдириш кўрсаткичини, ёруғликнинг ютилиши ва чиқарилишини ўлчайдиган датчиклардир. Бу датчиклар кенг тўлқин узунлиги соҳасида ишлаш имкониятига эга. Масалан температура датчиклари тола охирига 0,7мкм қалинликда кремний қавати билан чанглатиш орқали жойлаштирилган (бириктирилган).

4.3.Фабри-Перо интерферометрининг²⁴ ишлаш принципи.

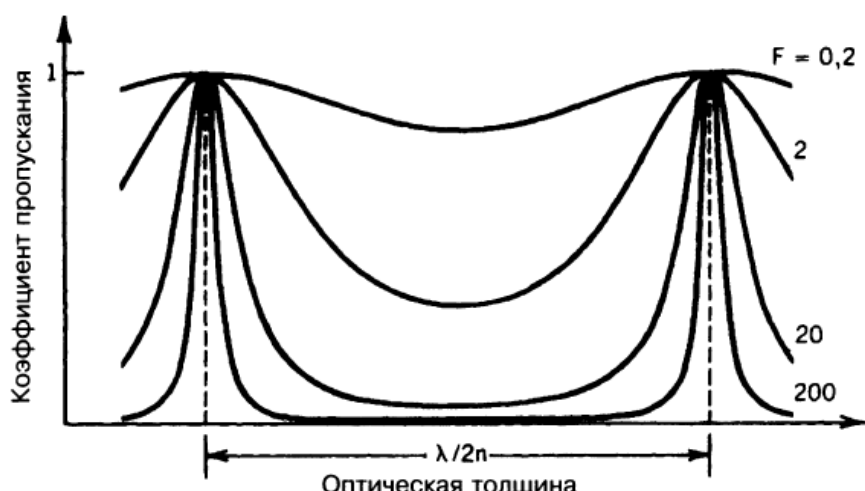
Фабри-Перо интерферометрлари 2 та нур қайтаргичлардан иборат ва ҳар қайси томони оптик тиниқ муҳитли қилиб жойлаштирилган. Нур қайтаргичлар орасидаги тегишли масофада интерферометрнинг ўтказиш коэффициенти юқори. Нур қайтаргичларнинг юқори нур қайтариш имкониятида ўтказиш коэффициенти тўлқин узунлигининг ўзгаришига ёки нур қайтаргичлар орасидаги масофага жуда сезгир.

Умуман интерферометрнинг эфективлигини кўпинча добротность билан характерланади.

$$F=4R/(1-R)^2$$

Бунда R- йўқотиши бўлмагандаги кўзгунинг нур қайтариш коэффициенти.

Добротстнинг турли қийматлари учун ўтказиш коэффициентининг нур қайтаргичлар орасидаги масофага боғлиқлиги келтирилган.



Юқори добротностли интерферометрлар спектрнинг ўзига хослигини аниқ ифода этади. Куйи добротностли интерферометрлар кенг диапозонда ўлчанадиган параметрнинг мураккаб схемаларсиз тескари боғланиш билан чизиқли режимда бўлади.

Фабри-Перо интерферометрлари датчикларга қўллаш учун қулай, чунки физикавий ёки кимёвий катталиклар билан боғланиш ўрнатиш жуда қулай. Температуранинг ўзгариши билан интерферометрнинг оптик резонанси

²⁴ D.A.Skoog Principles of Instrumental Analysis.Thomson Brooks/Cole.USA.2007. P.440-443.

орасидаги боғланиш билан алоҳида оптик парометрларни аниқлаш мумкин. Булар қуидагилар:

1. Ҳалқанинг чизиқли кенгайиши.
2. Нур қайтаргич орасидаги синдириш кўрсаткичининг ўзгариши.
3. Нур қайтаргичлар орасидаги муҳитнинг кенгайиши.
4. Нур қайтаргичлар эгрилигининг ўзгариши.
5. Нур ютилишининг ёки нур қайтаргичнинг нур қайтариш имкониятининг ўзгариши.
6. Спектрал ютилишининг ёки нур қайтаргичлар орасидаги муҳитда нур сочилишининг ўзгаришидир.

Интерферометрнинг конструкциясини ўзгартириш билан юқоридагилардан бир ёки иккита параметрни ўлчашни амалга ошириш мумкин, масалан 5- ёки 6- параметрларни.

Назорат саволлари:

1. Кимёвий анализда спектрофотометрик ва и фотометрик методларнинг роли.
2. Анализда қандай асбоб-ускуналардан фойдаланилади?
3. Спектрофотометрик ва фотометрик анализ методлари нимага асосланади?
4. Спектрофотометрик анализнинг афзаллиги ва камчилиги.
5. Нур манбаи нима?
6. Монохроматор ва нурфильтрини тушунтиринг.
7. Қандай асбоб сигнални ток кучига айлантириб беради?
8. Индикатор нима?
9. Даражаланган гарфик методи нима?
10. Солиштрима метод нима?
11. Эритманинг нур ютишга ҳарорат ва вақтнинг таъсирини қандай аниқланади.
12. Рангли бирикмаларнинг кўпчилигига эритмада pH ўзгарганда, комплекснинг моляр сўндириш коэффиценти қандай ўзгаради?
13. Бер қонуни нимага асосланган?
14. Монохроматик нур нима, унинг қандай афзаллиги бор?
15. Нур ютилишининг асосий қонунини тушунтиринг.
16. Оптик зичлик ва унинг модда анализидаги ахамияти нимада?
17. Бугер-Ламберт-Бер қонунидан четланиш нима?
18. Аддитивлик қоидаси, унинг моҳияти.

Фойдаланган адабиётлар:

1. G.D. Christian, Analytical chemistry University of Washington, USA, 2009.
2. D.Ckoog, M. West. Fundamentals of Analytical Chemistry Brouks/Cole/ Cengage learning USA, 2014.
3. Васильев В.П. Аналитическая химия. М.: Высшая школа, 1989, 394 с.
4. Золотов Ю.А. Качественный анализ. Учебник для вузов. Кн. 1. М.; Высшая школа. 2003. 615 с.

5-мавзу: МАСС-СПЕКТРОСКОПИЯ ВА УНИНГ ТУРЛАРИ

РЕЖА:

- 5.1. Mass-спектроскопия усули.
- 5.2. Mass-спектрометрларнинг ишилаш принципи.
- 5.3. Хромато-mass-спектрометрия.

Таянч иборалар: Mass-спектроскопия, хромато-масс-спектрометрия, буз ҳоли, кимёвий ионланиш, электродлар, кимёвий датчик.

5.1. Mass-спектрометрия усули.

Бу усулда текшириладиган модда буғ ҳолига ўтказилади ва ундан ионлар ҳосил қилинади. Ҳосил бўладиган ионлар қўпинча мусбат зарядли бўлади. Ионларни улар массасининг (m) зарядига (z) нисбати бўйича бир-биридан ажратиш мумкин. Ионнинг заряди бирга тенг бўлса, m/z қиймати унинг массасига тенг бўлади. Ушбу қиймат массанинг углерод бирлигидаги масса сони деб юритилади. Ажратилган ионлар m/z қийматларига кўра ион қабул этгич ёрдамида қайд қилинади, натижада тегишли спектр ҳосил бўлади. Спектрдаги сигналларнинг ўрни m/z қийматга, уларнинг интенсивлиги эса ионнинг частотасига тўғри келади. Бу сигналлар чўққилар деб аталади.

Mass-спектрометрия усули буғсимон ҳолатга ўтадиган барча элемент ва моддаларни анализ қилиш учун ишлатилади. Анорганик бирикмалар ва элементлар анализи, қўпинча, моддалар таркибидаги изотопларни аниқлашга, органик моддалар анализи эса моддаларни идентификатсиялаш ва уларнинг структурасини аниқлашга қаратилади.

Текшириладиган модда молекулалари (ёки атомлари) тезлаштирилган электронлар дастаси билан бомбардимон қилинганда, улардан битта ёки иккита электрон уриб чиқарилади:



ёки уларга электрон бирикади:



Бунинг натижасида молекуляр ионлар деб аталадиган ионлар ҳосил бўлади. Кўпинча, бомбардимон натижасида битта электрон уриб чиқарилади. Иккита электроннинг уриб чиқарилиш ҳоллари ҳам, оз бўлса-да, учрайди, лекин манфий зарядланган ионларнинг ҳосил бўлиши жуда кам (~0,1 %) кузатилади. Кейинги йилларда манфий зарядланган ионларни аниқлаш учун электронни ушлаш mass-спектрометрия усули яратилди.

Mass – спектрометрия²⁵

Mass-спектрометрия услуги деганда, ионлар массасининг электр

²⁵ G.D. Christian, Analytical chemistry University of Washington, USA, 2009.c.592-594.

зарядига нисбатини аниқлаш орқали моддани текшириш усули тушинилади. Масс-спектроскопияни спектроскопик усулларнинг бири деб қаралади, аммо бундай қараш қисман хато ҳисобланади. Оптик спектроскопияда нурланишдан кейин модда молекуласи бошланғич ҳолатга ўзгармасдан қайтади, аммо масс-спектроскопияда қўзгалади, ионланади ва молекуляр ион парчаланади ва бу парчаланган ионлардан бошланғич бўлишга сабабчи бўлган бир қанча ҳодисаларнинг йифиндисини молекуланинг бир қанча ҳодисаларнинг йифиндисини молекуланинг бир ҳолатдан иккинчи ҳолатга ўтиш ҳодисаси деб қараш нотўғри ҳисобланади.

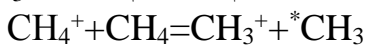
Моддаларнинг масс-спектрини олиш учун намуна ионланиш ва диссойяланиш ҳодисалари электрондар зарбаси, фотонлар ва кучли электр майдони таъсирида рўй беради.

Ионланиш. Масс-спектрометрда бўлакли ионларнинг ҳосил бўлиш жараёни молекулани электронлар билан таъсирланишидан бошланади, бунда энергия 100 эВ га teng бўлса, тезлиги $5.9 \cdot 10^6 \text{ м/сек}$ бўлади.

Органик моддалар ионланишининг бир қанча умумий усуллари бор.

Фотонлар таъсирида ионланиш. Кўпинча органик моддаларнинг ионланиш потенциали 13 эВ дан кичик қийматда бўлгани учун ионланишни олиб бориш учун қисқа тўлқин узунликдаги нурланишдан фойдаланиш мумкин. Фотонларнинг қулай манбаи сифатида нурланиш энергияси 21 эВ га teng бўлган гелийли асбобдан фойдаланиш мумкин

Кимёвий ионланиш²⁶. Молекула ва ионлар тўқнашганда янги зарядланган заррачаларни ҳосил бўлиш реакцияларини кузатиш мумкин. Масалан, метаннинг молекуляр иони нейтрал молекуласи билан реакцияга киришиб мустаҳкам метил CH_3^+ ион ҳосил қилиши мумкин:



Ўрганиладиган моддаларни масс спектрометрга киритишнинг бир қанча усулари мавжуд:

Совуқ ҳолда киритиш. Бу усул газлар учун, ҳамда уй температурасида ва $10^{-2} \text{ мм.см.ус.}$ босимида осон учадиган моддалар учун ишлатилади.

Иссик ҳолда киритиш. Органик моддаларни буғ ҳолатига келиши учун масс спектрометр системасини 300°C гача қиздиради.

Тўғридан тўғри киритиш. Масс-спектр олиш учун системада чуқур вакуум ҳосил қилиш ($10^{-6} \text{ мм.см.устунига яқин}$) билан бирга қиздирилса, кўп бирикмалар осон боғланади. Бу усул билан молекула оғирлиги 2000 гача бўлган бирикмаларнинг Масс-спектрини олиш мумкин.

Хроматографдан киритиш. Газ хроматограф устунидан урганиладиган модданинг ва газ - ташувчининг аралашмаси чикади. Газ - ташувчи окимнинг тезлиги одатда 50 мл.мин. ташкил этади, аммо бундай газ хажмини ион манбасига киритиш мумкин эмас, шунинг учун урганиладиган модданинг микдорини камайтирмасдан газ-ташувчини ажратиб олиш керак.

²⁶ G.D. Christian, Analytical chemistry University of Washington, USA, 2009. §20.10, с.594-595.

Хромато-масс-спектрометрия.

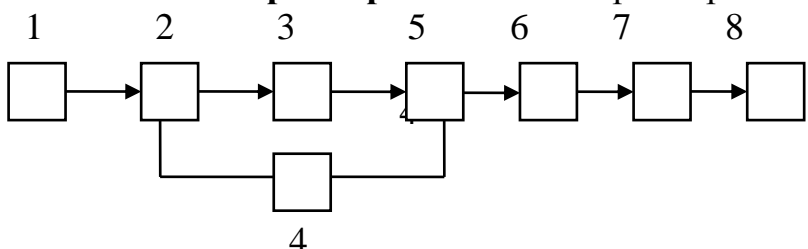
Кўп ҳолларда органик бирикмалар аралашмасини идентификацияси ва миқдорий аниқланиши олинадиган масс-спектрнинг мураккаблиги туфайли чегараланган. Шунинг учун масс-спектрни олишдан олдин компонентларни ажратиш зарур. Шу мақсадда масс-спектрометрия билан хромотографиянинг турли турларини ва копилляр зонали электрофорезни хромото-масс-спектрометрия билан боғлаган ҳолда (сочетаниясидан) олиб борилади. §Хромотографиянинг ажратиш имконияти ва масс-спектрометриянинг идентификациялаш имконияти уларнинг бевосита сочетаниясида мураккаб аралашма компонентларини аниқлаш ва идентификациясининг уникал имкониятларини беради.

Хозирги замон Хромато-масс-спектрометрик системалари хромотографик колонкадан чиқаётган элюатни масс-спектрлари билан узлуксиз (сканирования қилиш) қайд қилиш орқали натижалар оладилар. Бунда колонкадан чиқаётган аралашманинг ҳар бир компонентини белгиланган ҳолда йифинди ион токи ўзгаришининг вақтга боғлиқлиги хроматограммасини олиш мумкин. Бундай хроматограммада колонкадан элюирланган барча компонентлар чўққиларга эга бўлади, аммо масс-спектрометрик информацияга эга бўлмайди.

Масс-хроматограмма тузиш учун ҳар бир ёзилган масс-спектрдан бир неча ионларнинг чўққилари интенсивликлари олинади ва бу интенсивликларнинг у ёки бу компонентнинг ушлаб қолувчи вақтига тўғри келадиган масс-спектрининг номерига боғлиқлиги графиги тузилади. Агар характеристик ионлар тўғри танланган бўлса, масс-хроматогоаммалар идентификациялаш учун жуда эффективдир. Миқдорий аниқлаш учун кўпинча ўрганилаётган модда ва стандартнинг чўққилари майдонини солиштириш орқали ички стандарт методидан фойдаланилади. Хромато-масс-спектрик методда аниқланадиган бирикманинг нишонланган (меченные) аналоглари энг яхши стандартлар ҳисобланади. Хромато-масс-спектрометрик методнинг афзаллиги мураккаб аралашмалардаги алоҳида бирикмаларни ёки маълум синф бирикмаларини аниқлашнинг юқори селективлиги ва қўйи аниқлаш чегарасининг жуда кичиклиги (10^{-12} - 10^{-10} г).дир.

5.2. Масс-спектрометларнинг ишлаш принципи.

Масс-спектрометр²⁷. Масс-спектрометрининг тузилиш схемаси:

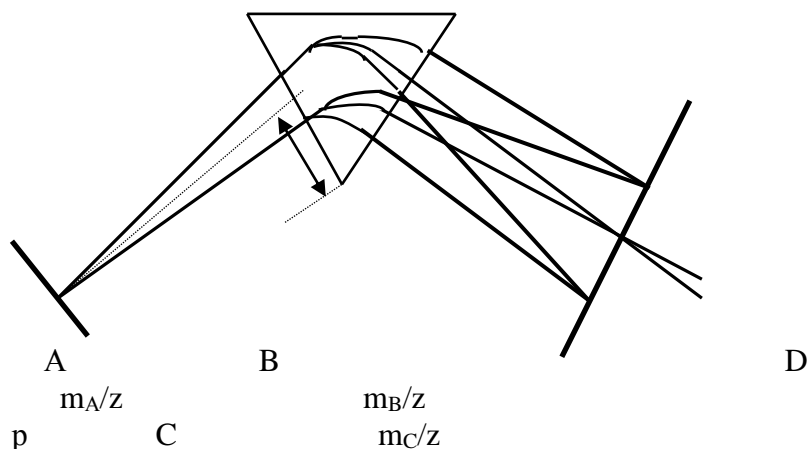


1 – намуна киритиш қурилмаси; 2 – ионлаштириш қурилмаси; 3 – тезлаштириш ва ионларни фокуслаш қурилмаси; 4 – вакуум тизими; 5 – масс-анализатор; 6 – детектор; 7 – кучайтиргич; 8 – ЭҲМ.

²⁷ G.D. Christian, Analytical chemistry University of Washington, USA, 2009. §20.10, с.596-597.

Текшириладиган модда газ ҳолида бўлса, у (1) камерага бевосита киритилади. Бу қурилмага шунча микдор намуна киритиш керакки, ионлаштиргичда унинг босими $2 \cdot 10^{-4}$ – $1,33 \cdot 10^{-2}$ Па атрофида бўлсин.

Юқори босим ҳосил қиласидиган моддалар (суюқликлар, енгил учадиган қаттиқ моддалар), аввало, киритиш баллонида буғлатилади, сўнгра зарурий босимда ионлаштиргичга (2) юборилади. Баллондаги босим ҳарорат ва намуна микдорини ўзгартириш асосида бошқарилади. Қийин учадиган моддаларнинг зарурий босими 10^{-4} – 1 Па га тўғри келгани учун уларни бевосита ионлаштиргичга юбориш мумкин. Ионлаштиргичда буғланиш тезлиги ва босим намуна киритиш найини иситиш ёки совутиш ҳисобига бошқарилиши мумкин. Ҳозирги вақтда масс-спектрометрга намуна хроматографдан юбориладиган гибрид: **хромато-масс-спектрометрия** усули мавжуд.



3-Расм. Магнит майдонли масс-анализаторнинг схемаси

Ионлаштиргичда (2) қаттиқ киздирилган катоддан чиқсан элекtronлар дастаси анодга томон ҳаракат қиласиди, бу ҳаракат давомида у текшириладиган модда молекулаларига урилиб, уларни ионлаштиради. Кўпинча, масс-спектрометр 70 эВ энергияда (оптимал қиймат) ишлайди. Элекtronлар дастаси билан бомбардимон қилиш асосида ишлайдиган ионлаштиргичдан ташқари фотоионлаштиргич, учқунли, лазерли, кимёвий, ионли ва бошқа ионлаштиргичлар ҳам мавжуд. Ионлашган модда ионлаштиргичдан чиқиб, манфий зарядли электр майдонига эга бўлган диафрагмадан (z) ўтишда тезлаштирилади. Фокусловчи қурилма ионлар дастаси йўналишини масс-анализаторнинг киритиш диафрагмасига (s) тўғрилайди, нейтрал молекулалар эса вакуум–насос ёрдамида чиқариб юборилади. Асбобнинг барча қисмлари зарурий вакуум остида бўлиб, уни вакуум насос таъминлаб туради. Тезлаштирилган ионлар масс-анализаторга (3-Расм) тушади.

Масс-анализаторда моддалар молекуляр массаларига кўра ажратилади. Кўпчилик масс-анализаторларда молекуляр ионларни ажратиш учун магнит майдонидан фойдаланилади. Магнит куч майдони ионлар дастаси траекториясига перпендикуляр қилиб ўрнатилади. Ионларнинг траекторияси

масс-анализаторнинг тузилишига боғлиқ. Диафрагмадан берилган магнит майдони индуксияси (В) ва тезлаштириш кучланиши (U) қийматларида

$$r = \frac{1}{B} \sqrt{\frac{2Um}{z}}$$

формулага жавоб берган m/z қийматга эга ионларгина (m_b/z) ўтади (r – масс-анализатор ёйининг радиуси).

Магнит майдони индуксияси (В) қийматини ўзгартириб, исталган ион учун зарурий траекторияни ҳосил қилиш мумкин. Шунингдек, U қийматни ҳам кетма-кет ўзгартириб, ҳамма ионларни детекторга тушириш мумкин. Детекторда ионлар дастасига мос электр токи ҳосил бўлади, у (7) да кучайтирилади, сўнгра қайд қилинади. Анализ натижаси ЭҲМ ёрдамида ишланиб, тақдим этилиши учун унга ЭҲМ уланиши мумкин.

5.3. Хромато-масс-спектрометрия²⁸.

Кўпчилик холларда органик бирикмалар аралашмасини идентификацияси ва миқдорий аниқланиши олинадиган масс-спектрнинг мураккаблиги туфайли чегараланган. Шунинг учун масс-спектрни олишдан олдин компонентларни ажратиш зарур. Шу мақсадда масс-спектрометрия билан хромотографиянинг турли турларини ва копилляр зонали электрофорезни хромото-масс-спектрометрия билан боғлаган ҳолда (сочетаниясидан) олиб борилади. Хромотографиянинг ажратиш имконияти ва масс-спектрометриянинг идентификациялаш имконияти уларнинг бевосита сочетаниясида мураккаб аралашма компонентларини аниқлаш ва идентификациясининг уникал имкониятларини беради. Масс-спектрометрия билан капиллярли газ суюқлик хромотографияси сочетанияси варианти кенг тарқалган. Газ ташувчи сифатида ионизация энергияси (25 эв) юқори бўлган гелий қўлланилади. Хромото-масс-спектрнинг бу методида факат учувчан моддаларни ўрганиш мумкин, акс ҳолда хроматографга намуна киритишдан олдин дастлабки пиролиз ёки фотолиздан фойдаланишга тўғри келади. Дастлабки пиролиз космик аппаратларда “Викинг” серияларида Марсда органик ҳаётни аниқлаш мақсадида Хромото-масс-спектрометрик методи ёрдамида тупроқ намунаси анализида амалга оширилган эди.

Хозирги замон Хромото-масс-спектрометрик системалари хромотографик колонкадан чиқаётган элюатни масс-спектрлари билан узлуксиз (сканирования қилиш) қайд қилиш орқали натижалар оладилар. Бунда колонкадан чиқаётган аралашманинг ҳар бир компонентини белгиланган ҳолда йиғинди ион токи ўзгаришининг вақтга боғлиқлиги хроматограммасини олиш мумкин. Бундай хроматограммада колонкадан элюирланган барча компонентлар чўққиларга эга бўлади, аммо масс-спектрометрик информацияга эга бўлмайди.

Масс-хромотограмма тузиш учун ҳар бир ёзилган масс-спектрдан бир

²⁸ G.D. Christian, Analytical chemistry University of Washington, USA, 2009. §20.10, с.599-602.

неча ионларнинг чўққилари интенсивликлари олинади ва бу интенсивликларнинг уёки бу компонентнинг ушлаб қолувчи вақтига тўғри келадиган масс-спектрининг номерига боғлиқлиги графиги тузилади. Агар характеристик ионлар тўғри танланган бўлса, масс-хроматогоаммалар идентификациялаш учун жуда эффективвир. Масс-хроматограммада аниқ берилган массадаги ва конкрет брикма учун маълум ушлаб қолувчи вақтга эга бўлган чўққининг бўлиши намунада шу компонентнинг борлигининг исботидир.

Миқдорий аниқлаш учун кўпинча ўрганилаётган модда ва стандартнинг чўққилари майдонини солиштириш орқали ички стандарт методидан фойдаланилади. Хромато-масс-спектрик методда аниқланадиган бирикманинг нишонланган (меченные) аналоглари энг яхши стандартлар хисобланади.

Хромато-масс-спектрометрик методнинг афзаллиги мураккаб аралашмалардаги алоҳида бирикмаларни ёки маълум синф бирикмаларини аниқлашнинг юқори селективлиги ва қуи аниқлаш чегарасининг жуда кичиклиги (10^{-12} - 10^{-10} г) дир.

Айрим ҳолларда хромато-масс-спектрометрия бирдан-бир мумкин бўлган аниқлаш методи бўлиб қолади. Бу биринчи навбатда юқори хавфли токсикантлар гурухи полихлорланган дибензо-п-диоксинлар (ПХДД) ва полихлорланган дибензофуранлар (ПХДФ)га тегишли.

Атроф-муҳит обьектларига тушишининг энг асосий манбаи кимё ва металлургия ишлаб чиқариш саноати, уй-рўзгор ва саноат чиқиндиларини ёкиш қурилмалари (уставонкалари) ва ҳок. Бу супертоксикантларни ва хусусий ҳолда, улардан энг заҳарли бўлгани 2,3,7,8-тетрахлор-п-дибензодиоксинни $10^{-10\%}$ ва ундан ҳам кам миқдорларини аниқлаш зарур. Бошқа томондан ПХДДнинг тетрахлор ҳосиласининг 22 та изомери мавжуд, улар орасидан, масалан битта моддани ажратиш, идентификацилаш ва аниқлаш керак бўлади. Бундай иккита мураккаб масаланинг сочетаниясини ечимини топишни фақат хромато-масс-спектрометрик методи амалга ошира олади. ПХДД ва ПХДФни миқдорий аниқлашнинг энг ишончли методи капилляр суюқлик хроматографияси билан изатопли нишонланган стандартлар қўлланиладиган юқори имкониятли масс-спектрометриянинг сочетаниясига асосланган. Агар масс-спектрометрларнинг қуи имконият (квадруполли масс-анализатор, “ионная ловушка” ва бошқа)лари қўлланилганда асосий эътиборни намуна тайёрлашга ва концентрацияга қаратиш лозим бўлади.

Газ хроматографияси ва масс-спектрометриянинг сочетанияси натижаларни компьютерда қайта ишлашни талаб этадиган жуда катта информация беради. Хромато-масс-спектрометриянинг компьютерли дастури ажратиш, сақлаш ва катта сондаги тажриба натижалари анализи учун, шунингдек аниқланадиган аралашма компоненти масс-спектрини маълумотнома каталогидаги масс-спектрлари билан солиштириш учун хизмат қиласи.

Назорат саволлари:

1. Масс-спектрометрия орқали молекуланинг қайси физикавий катталиги ўлчанади. Нима учун молекулаларни ва атомларни ионларга айлантириш керак (ион, молекуляр масса, спектр, магнит ва электр майдонлари, электронейтрал, траектория, заррачалар дастаси, мусбат ион, электрон, фотон, газ ҳолатдаги молекула, атом, радикал).
2. Молекулани ионга айлантириш қандай шароитларда бўлиши керак ва бу шароитлар қандай ҳосил қилинади (ион, молекула, тўқнашиш, даста, молекулалар оқими, эркин чопиш йўли, газ, буғ, босим).
3. Электрон зарб усули ва унинг моҳияти (афзаллиги ва камчиликлари) (ионлайдиган электрон, электроннинг знергияси, ион токи, ионлаштириш камераси, электрон пушка, электр майдон, моноенергетик, боғланиш знергияси).
4. Ионланиш кесими ва унинг ионловчи электронлар знергиясига боғлиқлик графиги. Графикни тушунтиринг (электронлар знергияси, атом ва молекулаларнинг ўлчамлари, ионга айлантириш эҳтимолияти, ионлаштириш самарадарлиги, тезлатувчи майдон, эластик ва эластик бўлмаган тўқнашиш, тўқнашиш вақти, ион пайдо бўлиш потенциали).
5. Фотоионизация усули. Унинг камчиликлари ва устунлиги (фотон, вакуум ултрабинафша, ионлаштириш камераси, погонали боғланиш, монохроматик, ионлаштиришнинг кесими).
6. Ионлаштиришнинг кимёвий усули (максус газ, электрон зарб, ионлаштириш камераси, Люис кислотаси, ион-молекуляр реакция, протон, гидрид ион, молекуляр ион).
7. Молекуляр ионлар деб қандай ионларга айтилади. Қандай молекулалarda молекуляр ион ҳосил бўлиш эҳтимолияти катта (молекула, электрон, ион, молекуляр масса, ионнинг тузилиши, ароматик углеводородлар, модданинг температураси, интенсивлик, барқарор гурух).
8. Бўлакларга ажратиб кетадиган ионлар ва уларнинг масс-спектри (молекуляр ион, молекуланинг тузилиши, ионлаштириш усули, заррачаларнинг знергияси, ион бўлаклари, спектр чизиқларининг сони).
9. Метастабил ионлар ва уларнинг масс-спектри (ион, вақт, ион манбаи, масс-спектрометр, камера узунлиги, емирилиш жараёни, чизиқларининг шакли).
10. Манфий ионлар ва уларнинг ҳосил бўлиш механизмлари (реаксиялари) (молекула, электрон, резонанс ҳодисаси, диссоциатив резонанс, ион-молекуляр реакция, ион жуфти, ҳосил бўлиш эҳтимоли).
11. Масс-спектрограф ва масс-спектрометрлар, уларнинг бир-биридан фарқи. Масс-спектрометрларнинг турлари (ион, масс-спектрограф, фотография, электр токи, масс-спектрометр, статик, динамик, фокуслаш, магнит ва электр майдонлари).
12. Магнит масс-спектрометрининг ишлаш принципи нимага асосланган.
13. Масс-спектрометрларнинг ажратиб кўрсата олиш кучи, фокуслашининг сифати ва сезгирилиги (ионлар дастаси, фокуслаш, магнит

майдони, кириш ва чиқиш тирқишилари, спектрал чизик, дастанинг кенгайиши, энергия, буғ босими, минимал масса).

14. Хромато масс-спектрометрининг ишлаш принципи нимага асосланган.

Фойдаланган адабиётлар:

1. G.D. Christian, Analytical chemistry University of Washington, USA, 2009.
2. D.Ckoog, M. West. Fundamentals of Analytical Chemistry Brouks/Cole/ Cengage learning USA, 2014.
3. Васильев В.П. Аналитическая химия. -М.: Высшая школа, 1989, 394 с.
4. Золотов Ю.А.Качественный анализ. Учебник для вузов. Кн. 1. -М.: Высшая школа. 2003. 615 с.

IV. АМАЛИЙ МАШГУЛОТ МАТЕРИАЛЛАРИ

1 – Амалий машғулот:

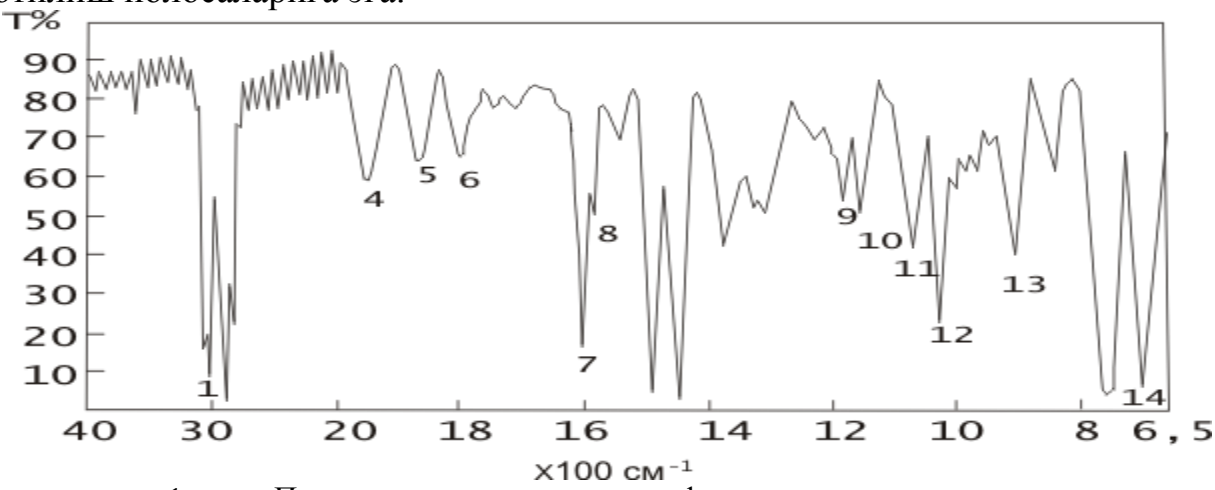
Тебраниш спектроскопияси бўйича амалий ишлар

ИКС-29 спектрофотометрни тўлқин сони бўйича даражалаш

Ишдан мақсад:

Спектрофотометрларни тўлқин сони бўйича даражалаш учун, ютилиш полосаларининг максимумлари юқори аниқликда ўлчанган баъзи моддаларнинг спектрларидан фойдаланиш жуда қулай. Модданинг спектрини этalon сифатида ишлатиш учун у жуда кўп ингичка ютилиш полосаларига эга бўлиши керак. Баъзи оддий моддаларнинг (HCl , HBr , CO , H_2O , NH_3) тебраниш-айланиш спектрининг полосалари бундай талабга жавоб беради. Бу спектрлар ютилиш полосаларининг максимумлари $0,01 \text{ cm}^{-1}$ аниқликкача ўлчанган. Баъзи бир суюқликларнинг ва қаттиқ пленкаларнинг спектрларини ҳам этalon сифатида ишлатиш мумкин.

Спектрнинг $700 - 4000 \text{ cm}^{-1}$ оралиғида ишловчи спектрофотометрларни даражалашда қалинлиги 25 мкм бўлган полистирол плёнкаси ишлатилади. Полистирол, спектрнинг $2800 - 3100 \text{ cm}^{-1}$ ва $700 - 2000 \text{ cm}^{-1}$ оралиқларида жуда характерли ютилиш полосаларига эга (3.4 - расм). Қалинлиги 10 см ва босими 200 мм с.у. бўлган газ холатидаги аммиак спектрнинг $3100 - 3500 \text{ cm}^{-1}$ ва $700 - 1250 \text{ cm}^{-1}$ оралиқларида, HCl буғлари $2600 - 3100 \text{ cm}^{-1}$, HBr буғлари $2400 - 2600 \text{ cm}^{-1}$ ва CO нинг буғлари $2000 - 2200 \text{ cm}^{-1}$ оралиқларда ингичка ютилиш полосаларига эга.



1-расм. Полистирол плёнкасининг инфрақизил ютилиш спектри

Ишни бажариш тартиби:

1. Спектрофотометрнинг тегишли ёруғлик йўлига қалинлиги 25 мкм бўлган полистирол плёнкасини ўрнатинг.
2. Полистирол спектрини ёзинг ва унинг ютилиш полосаларини максимумига тўғри келувчи тўлқин сонларини ўлчанг ($\nu_{\text{улчанган}}$).
3. Олинган спектрни этalon спектр билан солишириб, ўхшаш полосаларни топинг. Полистиролнинг ИК спектрига тегишли маълумотлар илованинг 6.5. бўлимида берилган.

4. Эталон спектр полосасининг ҳақиқий қиймати ($\nu_{эталон}$) билан асбоб ўлчаган (кўрсатган) қийматлари ($\nu_{улучсанан}$) орасидаги боғланишни ифодаловчи даражалаш графигини чизинг.

Назорат саволлари:

1. Спектр нима?
 2. Спектрофотометрлар қайси соҳада ишлайди?
 3. ИК-спектр соҳасини
 4. Атом-абсорбцион усулда фоннинг нурланиши ва ютиши нима? Улар анализга қандай аъсир кўрсатади? Бу таъсир қандай ҳисобга олинади?
 5. Сифатий спектрал анализни қайси усул билан ўтказиш маъқул
 6. Спектрофотометрик анализ нимага асосланган?
 7. Рентгеноскопик анализ усуллари нимага асосланган? Хос рентген нурлари сустлаштирувчи нурлардан нимаси билан фарқланади? Уларнинг қандай имкониятлари бор?
 8. Спектрал буферлар, қўлланилиш соҳалари.
 9. Спектрофотометр асосий схемасини нима ташкил этади?
 10. Сифат ва миқдорий рентгеноспектрал анализ қандай бажарилади?
- Спектрофотометрик ва фотометрик анализ методлари.

2 – Амалий машғулот:

Суюқликларнинг ва эритмаларнинг инфрақизил ютилиш спектрларини ўлчаш

Ишдан мақсад: Маълумки, ҳозирги вақтда инфрақизил спектроскопия усуллари суюқ, қаттиқ ва газ ҳолатдаги моддаларнинг спектрини олиш имконини беради. Лекин амалиётда, кўпинча суюқликлар ёки эритмаларнинг спектрлари билан иш кўришга тўғри келади.

Суюқликлар ва эритмаларнинг ИК спектрларини олишда икки хил кювета – қалинлиги доимий бўлган ва йигиладиган кюветалар ишлатилади.

Бу ишда тоза суюқлик ва эритманинг ИК ютилиш спектрларини ўлчаш тавсия этилади.

Ишни бажариш тартиби:

A. Тоза суюқликнинг ИК спектрини ўлчаш.

1. Полистирол плёнкаси ёрдамида спектрофотометрни тўлқин сони бўйича даражаланг.
2. Тадқиқ қилинаётган суюқликнинг бир томчисини йигма кюветанинг ойналари орасига жойлаштириб, уларни ушлагич орқали маҳкамланг ва уни спектрофотометрнинг намуна қўйиладиган йўлига ўрнатинг.
3. Худди шундай ойналардан бирини ушлагичга маҳкамлаб, спектрофотометрнинг эритувчи (стандарт) қўйиладиган йўлига ўрнатинг.
4. Тадқиқ қилинаётган суюқликнинг спектрини, кенг оралиқда (400 - 4000 см⁻¹) ёзинг.

Б. Эритманинг ИК спектрини ўлчаш.

1. Полистирол плёнкаси ёрдамида спектрофотометри даражаланг.
2. Кенг оралиқда ИК спектрга эга бўлган бирор органик моддани инерт эритувчида эритиб, (масалан, CCl_4 да) концентрацияси 0.06 моль/л бўлган эритмасини тайёрланг.
3. Қалинлиги ўзгармас бўлган иккита бир хил кювета танлаб, бирига эритмани, иккинчисига эритувчини қўйинг ва уларни спектрофотометрнинг тегишли ёруғлик йўлларига ўрнатинг.
4. Эритманинг ИК спектрини ёзиб олинг.
5. Агар эритманинг оптик зичлиги, спектр ёзиш учун танланган оптимал шартларни қаноатлантирумаса, эритманинг концентрациясини ўзгартириб (кўпайтириб ёки камайтириб) 4 банддаги амални такрорланг.
6. Китобнинг илова қисмидаги тегишли жадвалда келтирилган маълумотлардан фойдаланиб, спектрдаги интенсив полосаларни қайси гурухларга тегишли эканлигини топинг.

Назорат саволлари:

1. Эритмани тайёрлаш усуллари.
2. Оптик зичлигини ўлчов бирлиги нима?
3. Концентрацияларни аниқлаш усуллари?
4. Моляр сўндириш коэффициенти нима?
5. Кўшимчалар методини афзаллиги.
6. Спектрал халақит омиллари нималарга боғлиқ?
7. Физик-кимёвий халақит омиллари қандай намоён бўлади ва уларни йўқотишнинг қандай чоралари бор?
8. Сезувчанлик шкаласи нима ва у қандай маълумот беради?
9. Атом–абсорбцион анализ усули нимага асосланган?
10. Атом-эмиссион ва атом-абсорбцион усуллар нима билан фарқланади?
11. Атом-абсорбцион усулнинг атомлаш манбасида қандай физикавий ва кимёвий ҳодисалар содир бўлади?
12. Атом-абсорбцион усулда ютиш қатламини қандай қилиб олиш мумкин? Бу қатламдаги заррачаларга қандай талаблар қўйилади?
13. Атом-абсорбцион усулда аланга ва электротермик атомизаторлар нима билан фарқ қиласди? Уларнинг қандай афзаллик ва камчиликлари бор?
14. Атом-абсорбцион усулда қандай нурланиш манбаси ишлатилади? Унинг қандай хусусиятлари бор?
15. Атом-абсорбцион усулнинг сезувчанлиги, селективлиги ва аниқлигини атом эмиссион усул билан таққосланг.

3 – Амалий машғулот:

Қаттиқ моддаларнинг ИК спектрларини ўлчаш

Ишдан мақсад: Қаттиқ моддаларнинг ИК спектрларини ўлчаш учун бир қанча усуллар мавжуд. Уларнинг орасида кенг тарқалгандаридан бири паста

усулидир. Бу усул, нисбатан оддий ва етарли даражада ишончли бўлиб, уни исталган қаттиқ модданинг ИК спектрини олиш учун қўллаш мумкин.

Паста усулида модданинг минерал ёғдаги суспензияси тайёрланади. Табиийки, минерал ёғнинг ўзи тадқиқ қилинаётган ИК соҳада ютилиш полосаларига эга бўлмаслиги керак. Суспензия тайёрлаш учун одатда, вазелин ёғи ишлатилади Вазелин ёғи спектрнинг катта соҳасида ($3100 - 5000 \text{ см}^{-1}$, $1500 - 2700 \text{ см}^{-1}$, $700 - 1300 \text{ см}^{-1}$) ИК нурлар учун тиниқдир.

Ишни бажариш тартиби:

1. Спекtroфотометри полистирол плёнкаси орқали даражалаб олинг.
2. Суспензия тайёрланг (тадқиқ қилинаётган модданинг 50 грамини майдалаб, 5 томчи вазелин ёғи билан яхшилаб аралаштиринг).
3. Йиғма кювета ойналаридан бирининг юзасига юпқа суспензия қатламини суртинг ва устига иккинчи ойнани қўйиб, ушлагичга маҳкамлаб, уни спекtroфотометрнинг ишчи каналига ўрнатинг.
4. Йиғма кювета ойналари орасига бир неча томчи вазелин ёғи томизиб, уни таққослаш каналига ўрнатинг.
5. Тадқиқ қилинаётган намунанинг ИК спектрини кенг оралиқда ёзинг.
6. Китобнинг илова қисмидаги тегишли жадвалда келтирилган маълумотлардан фойдаланиб, интенсив ютилиш полосаларининг қайси гурухларга тегишли эканлигини аниқланг.

Инфракизил ютилиш спектрларини ўлчайдиган асбоблар.

ИКС-29 инфракизил спекtroфотометрнинг тузилиши ва ишлаш принципи.

ИКС-29 инфракизил спекtroфотометри турли моддаларнинг ютилиш спектрларини қайд қилишга ва уларнинг ўтказиш коэффициентини спектрнинг 4200 дан 400 см^{-1} оралиқда ўлчашга мўлжалланган. Спектр, ўтказиш коэффициенти фоизларда, тўлқин узунлиги см^{-1} ларда даражаланган маҳсус қоғозга перо орқали қайд қилинади.

Спекtroфотометрнинг баъзи техник катталиклари.

Қайд қилинадиган спектр оралиғи, см^{-1} ----- 4200 дан 400 гача.

Монохроматори бир нурли автоколлимацион схема асосида қурилган.

нисбий тирқиши ----- 1:6,28

Коллиматор - параболоид шаклидаги ойна

қорачиғи, мм ----- 43x50

фокус масофаси, мм ----- 278

Дисперсияловчи элементлари 1 мм да 150 та ўйик (штрих) (спектрнинг $4200 - 1200 \text{ см}^{-1}$ оралиғи учун) ва 1 мм да 50 та ўйик бўлган ($91400 - 400 \text{ см}^{-1}$ оралиқ учун) иккита дифракцион панжара.

Спектрга ёйиш тўлқин сонлари бўйича текис амалга оширилади. Тўлқин сони 1200 см^{-1} бўлганда панжаралар алмашади.

Спекtroфотометрнинг спектрнинг 1000 см^{-1} атрофида тўлқин сонлари шкаласи бўйича қўядиган хатоси, см^{-1} ----- ± 1

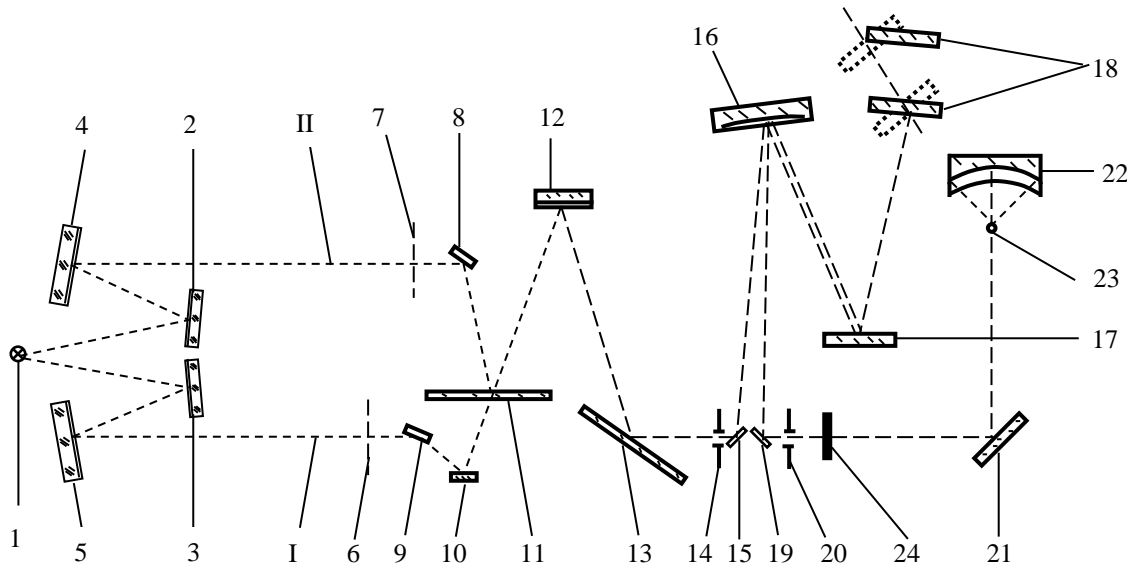
Ўтказиш коэффициенти шкаласи бўйича 10 - 100% оралиқда

күядиган хатоси, % ----- ±1

Спектрофотометрнинг спектрнинг 1122 см^{-1} қисмидаги ажратиб кўрсата олиш қобилияти ----- 850 дан кам эмас.

Инфракизил нурлар манбаи ----- карбид кремнийли глобар

Инфракизил нурларни қабул қилгич ----- висмутли болометр



Расм. ИКС-29 инфракизил спектрофотометрнинг оптик схемаси. 1 - инфракизил нурлар манбаи-глобар; 2, 3, 4 ва 5 - ёруғлик йўлини ўзгартирувчи сферик кўзгулар; 6 - компенсацияловчи фотометрик пона; 7 - фотометрик пона; 8, 9, 10, 13, 15, 17, 19 ва 21 - бурувчи ясси кўзгулар; 11 - модулятор; 12 - сферик кўзгу; 14 - кириш ва 20 - чикиш тиркишлари; 16 - коллиматор ва камеранинг объективи; 18 - дифракцион панжаралар; 22 - эллипс шаклидаги кўзгу; 23 - болометр; 24 - интерференцион фильтрлар. I ва II ёруғлик оқимлари

Спектрофотометрнинг икки нурли схема бўйича ишлаши оптик ноль усулига асосланган. Ёруғлик манбаидан чиқаётган нурлар кўзгулар орқали иккита даста шаклида асбобнинг кювета бўлмасига йўналтирилади. Дасталардан бирининг йўлига тадқиқ қилинаётган намуна солинган кювета, иккинчисининг йўлига фотометрик пона ва солиштириладиган намуна (эритувчи) тўлдирилган кювета ўрнатилади. Иккала ёруғлик дастаси ҳам бир хил фотометрик хоссага эга. Иккала даста ҳам кўзгули модуляторга йўналтирилади. Модулятор дасталарни навбат билан монохроматорга ўтказади.

Спектрофотометрнинг оптик схемаси расмда кўрсатилган. Намуналар томонидан иккала дастанинг нурлари ҳам ютилмагандан болометрга бир хил интенсивликка эга бўлган ёруғлик оқимлари тушади ва сигнал бўлмайди. Нурлардан бири ютилаётган бўлса, болометрга ҳар хил интенсивликка эга бўлган ёруғлик оқимлари келиб тушади. Бунинг натижасида эса частотаси модуляторнинг айланиш частотасига ($12,5 \text{ Гц}$) teng бўлган ўзгарувчан сигнал ҳосил бўлади. Бу сигнал кучайтирилиб, қайта ўзгартирилгандан сўнг электродвигателнинг чулғамига узатилади. У эса, ўз навбатида, ёруғлик оқимларининг интенсивликлари орасида ҳосил бўлган фарқни то нолгача

камайтириш учун фотометрик понани силжитади. Оптик ноль усулининг номи ҳам шундан келиб чиқсан.

Фотометрик пона перо билан боғланган. Шунинг учун пона силжиганда перо ҳам унга мос ҳаракат қилиб маҳсус қофозга намунанинг спектрини ёзади.

Нурланиш манбай 1 дан келаётган ёруғлик 2, 3, 4, 5 сферик кўзгулар ёрдамида I ва II дасталарга ажратилади. Компенсацияловчи 6 ва 7 фотометрик поналар ўрнатилган текислигка ёруғлик манбайнинг 1,85 марта катталашибирлган тасвири туширилади. 8, 9, 10 кўзгулардан ва 11 модуляторнинг ойналанган юзасидан қайтган ёруғлик 12 сферик кўзгуга йўналтирилади.

Навбат билан олди тўсиладиган ёруғлик дасталари 12 ва 13 кўзгулар орқали 14 кириш тирқишига йўналтирилиб, унинг текислигига фокусланади. Сферик 12 ва 13 яssi кўзгулар ёруғлик манбайнинг 1,42 марта катталашибирлган тасвирини монохроматорнинг кириш тирқишига туширади. Ёруғлик 14 кириш тирқишидан ўтгандан кейин 15 яssi кўзгу орқали парабола шаклидаги 16 объективга йўналтирилади. Бу объективнинг фокал текислигига кириш ва чиқиш тирқишлири ўрнатилган. Объективдан қайтган нурлар параллел даста шаклида 17 яssi кўзгуга тушади. Кўзгу эса бу нурларни тўлқин узунликлари бўйича спектрга ёйиш учун 18 дифракцион панжараларнинг бирига йўналтиради.

Дифракцияланган нур яна 17 яssi кўзгуга ва ундан қайтиб 19 кўзгу ёрдамида кириш тирқишининг тасвирини 20 чиқиш тирқишининг текислигига туширувчи 16 объективга тушади. Чиқиш тирқишидан ўтган нур 21 яssi кўзгу орқали эллипс шаклидаги 22 кўзгуга тушади, у эса ўз навбатида чиқиш тирқишининг тасвирини 0,125 марта кичрайтириб нурни 23 болометрнинг ёруғлик қабул қилувчи юзасига туширади.

Спектрофотометрда ҳар хил доимийликка эга бўлган иккита дифракцион панжара (нусхаси) ишлатилади. Биринчи панжара (1 мм да 150 та ўйиқ бор) 4200 дан 1200 см⁻¹ гача бўлган оралиқда ишлайди ва 2800 см⁻¹ тўлқин сонида энергиянинг максимал концентрациясига эга. Иккинчи панжара (1 мм да 50 та ўйиқ бор) 1400 дан то 400 см⁻¹ гача бўлган оралиқда ишлайди ва 800 см⁻¹ да энергиянинг максимал концентрациясига эга.

Биринчи тартибли спектрнинг устига тушадиган юқори тартибли спектрларни кесиб қолиш, чиқиш тирқишининг орқа томонига ўрнатилган бешта 24 интерференцион фильтрлар томонидан амалга оширилади.

Интерференцион фильтрларнинг ишлаш оралиги жадвалда келтирилган.

Жадвал. Интерференцион фильтрларни ишлаш оралиги

Фильтрнинг номери	Ишлаш оралиги, см ⁻¹
1	4200 - 3000
2	3000 - 1880
3	1880 - 1060
4	1060 - 640
5	640 – 400

Халақит берувчи ёруғликни камайтириш учун спектрофотометрнинг 13 кўзгуси алмашадиган қилинган; 4200 дан 1136 см⁻¹ оралиқда юзаси алюминий билан қопланган, 1136 дан то 635 см⁻¹ гача бўлган оралиқда ялтирамайдиган хира қўзгулар, 635 дан то 400 см⁻¹ оралиқдаги нурлар учун литий фтордан тайёрланган пластинка ишлатилади.

Дифракцион панжараларни, қайтарувчи ва интерференцион фильтрларни спектрнинг белгиланган нуқталарида алмаштириш автоматик равишда амалга оширилади.

Монохроматорнинг кириш ва чиқиш тирқишилари симметрик бўлиб бир вақтда бир хил кенгликда 0.01 дан 4 мм гача очилади.

Спектрофотометрда тўлқин сонлари ёзилган шкалани экранга туширувчи қурилма бор.

Назорат саволлари:

1. Яриммиқдорий спектрал анализ.
2. Спектрограф ва стилоскоплар, уларнинг ишлаш принципи.
3. Спектрал чизиқлар интенсивлиги, уларга таъсир этувчи омиллар.
4. Аланга фотометрияси, методнинг имконияти, афзаллик ва камчиликлари.
5. Электр ёйининг қузғатувчи манба сифатида ишлатилиши.
6. Атом – спектроскопик анализда уч эталонлар методи.
7. Эмиссион спектрал анализнинг имкониятлари ва унинг қўлланилиш соҳалари.
8. Атом-абсорбцион анализ. Методнинг моҳитяти, қўлланилиш соҳалари.
9. Алангасиз атомизаторлар, уланинг ишлаш принциплари ва афзалликлари.

4-Амалий машғулот:

Атомларнинг чиқариш спектрлари бўйича сифат анализи ўтказиши

Ишдан мақсад: Чиқариш спектрига қараб намунанинг таркибида қандай элементлар борлигини сифатий таҳлил қилиш учун спектрда бу элементга тегишли чизиқларнинг бор-йўқлигини аниқлаш етарлидир. Бошқача қилиб айтганда, спектр чизиқларининг тўлқин узунлигини ўлчаш шарт эмас. Бу иш намунанинг спектрини спектр чизиқларининг тўлқин узунлиги маълум бўлган бирор элемент спектри билан таққослаш орқали амалга оширилади.

Сифатий таҳлилнинг муваффақияти қўп жиҳатдан спектрнинг қандай олинганлигига боғлиқ. Бунда ёруғлик манбани танлаш, намунани ёруғлик манбаига киритиш усули, спектр оловчи асбобни ва таҳлил қилиш учун тегишли спектр чизиқларини танлаш муҳим аҳамиятга эга. Намунанинг таркибини аниқлашда қуйидаги ақидани назарда тутмоқ керак. Бирор элементга тегишли спектр чизиқнинг намунанинг спектрида бўлмаслиги, унинг мутлақо йўқлигидан эмас, балки унинг намунадаги миқдори усулнинг сезирлик даражасидан паст эканлигидан далолат беради. Шунинг учун, сифатий таҳлилда талабга жавоб берадиган усулни танлаш керак. Танланган

усулнинг сезгирилигини таркиби аниқ бўлган намуналарни таҳлил қилиш орқали аниқлаш мумкин.

Спектрларни «ўқиши» (спектр чизиқларнинг тўлқин узунлигини топиш ва уларнинг қайси элементга тегишлилигини аниқлаш) усули

Сифат таҳлилидаги энг қийин иш намунанинг спектрини «ўқиши» дир. Бу ишни спектропроектор ёрдамида амалга ошириш жуда қулай. Спектрни «ўқиши»нинг асосий усуллари тўлқин узунликларининг шкаласи сифатида хизмат қиладиган темир спектри билан намуна спектрини таққослашга асослангандир, чунки темирнинг чиқариш спектри жуда яхши ўрганилган. Бунинг учун, битта фотографик пластинкага Гартман диафрагмаси ёрдамида ўрганилаётган намунанинг ва темирнинг спектрлари остин-устун қилиб туширилади. Фотографик пластинкадаги ва атласдаги темир спектрларининг ўхшашибигини топиш қўйидагича амалга оширилади. Олдин номаълум спектрининг ўрганилаётган қисмига яқин бўлган темир спектридаги характерли гурухлар ахтарилади. Кейин, шу гурух чизиқларининг сурати туширилган атласнинг вараги (темир спектри маълум қисмининг сурати туширилган фотографик қофоз) топилади. Фотопластинкага туширилган темир спектрининг спектропроектор экранидаги тасвири устига атлас варагидаги спектр қўйилади. Темирнинг экрандаги ва варақдаги спектрлари устма-уст тушгунча варақ силжитиб тўғриланади.

Шунинг учун ҳам, темир спектрини яхши билиш ва ундан чизиқларни чаққон, тез ва аниқ топишни ўрганиш керак. Бу масалани осонлаштириш учун темир спектрининг турли қисмларида жойлашган баъзи характерли, ажralиб турадиган чизиқлар гурухини эслаб қолиш фойдалидир.

Темир спектрининг характерли чизиқларини ўз ичига олган гурухларини жадвалдан топиш мумкин.

Жадвал. Темир спектридаги ажralиб турадиган, характерли чизиқларнинг гурухлари

№	Атлас ва-рағининг рақами	Спектрининг қисми А ларда	Изоҳ
1	5 - 6	2259,3 - 2260,9	уч чизиқдан иборат гурух.
2	7	2343,5 - 2344,3	учта интенсив чизиқдан иборат гурух.
3	8	2410,5; 2411,1	
4	10	2562,5; 2563,5	интенсивлиги тенг бўлган иккита чизиқ.
5	11	2598,4; 2599,6	иккита интенсив чизиқ.
6	13	2866,6 - 2869,3	интенсивлиги тахминан тенг бўлган иккита сезигир (концентрацияга) чизиқ.
7	15	3016,2 - 3021,1	
8	15	3057,5 - 3100,7	тўртта чизиқдан иборат гурух.
9	16	3219,9 - 3225,8	тўртта чизиқдан иборат гурух.
10	17	3366,8 - 3384,0	олтитасининг орасидаги масофа бир-бирига тенг бўлган еттига

11	20	4045,8 - 4071,8	интенсив чизиқдан иборат гурух.
12	21	4873,0 - 4959,0	учта интенсив чизиқ.
13	23	6393,5 - 6430,9	ўртача интенсивликдаги учтадан чизиққа эга бўлган икки гурух. учта интенсив чизиқ. тўртта интенсив чизиқ. бир-биридан тенг масофада жойлашган бешта ч-қ

Номаълум модданинг таркибини унинг чиқариш спектри орқали аниқлаш

Номаълум моддада қайси элементлар борлигини аниқлаш учун, унинг спектридаги чизиқларнинг тўлқин узунлигини топиш керак. Бу иш, спектрал атлас орқали амалга оширилади. Намунанинг аниқланаётган чизиги билан атласнинг устма-уст тушган чизиги топилади ва шу чизиқнинг тўлқин узунлиги ҳамда қайси элементга тегишли эканлиги ёзиб олинади.

Ишнинг бу босқичида номаълум модданинг спектридаги чизиқ атласдаги устма-уст тушган чизиқни чиқараётган кимёвий элементга тегишли эканлигига тўлиқ ишониб бўлмайди. Чунки, атласда чизигининг интенсивлиги катта бўлган элементлар белгиланган холос. Шунинг учун, атласда белгиланган чизиқ устига бошқа кимёвий элементнинг интенсивлиги паст бўлган (шунинг учун атласда белгиланмаган) спектр чизигининг устма-уст тушиб қолиш эҳтимолияти йўқ эмас. Юқорида баён қилинган номаълум спектрни «ўқиши»нинг биринчи босқичи спектр чизиқнинг тўлқин узунлигини топишни (спектрографнинг чизиқли дисперсиясига боғлиқ бўлган аниқликда) ва у чизиқ атласда кўрсатилган кимёвий элементга тегишли бўлиши мумкинлигини (эҳтимол, шу элементга тегишли) кўрсатади. Энди спектрни «ўқиши»нинг энг қийин ва масъулиятли қисми бошланади, яъни шу чизиқ қайси элементга тегишли эканлигини аниқ топиш керак. Бунинг учун атласда кўрсатилган элементдан ташқари қайси элементларнинг тўлқин узунликлари яқин бўлган чизиқлари борлигини ва уларнинг устма-уст тушиб эҳтимолиятини тадқиқ қилиш керак. Буни аниқ тадқиқ қилиш учун, спектр чизиқларнинг жадвалига мурожаат қилмоқ керак. Жадвалдан тўлқин узунлиги аниқланаётган чизиққа мос тушувчи ёки яқин бўлган ҳамма кимёвий элементларни ёзиб олиш керак. Жадвалдан шу нарса кўринадики, тўлқин узунликларининг ихтиёрий олинган кичкина оралиғида ҳар хил элементларнинг тўлқин узунликлари бир-бирига жуда яқин бўлган кўп чизиқлари ётади. Бу спектр чизиқларнинг тўлқин узунликлари ангстремнинг ўндан бир, ҳатто юздан бир улушича фарқ қиласди, холос. Одатда таҳлил учун қўлланиладиган спектрал асбоблар бу чизиқларни алоҳида-алоҳида ажратиб кўриш имкониятини бермайди. Жадвалдан элементларнинг номини ёзиб олишда аниқланаётган чизиқ атрофидаги тўлқин узунликларининг қандай оралигини қамраб олиш керак деган савол туғилади. Бу саволга жавоб бериш учун спектрларнинг сурати туширилган асбобнинг ажратиб кўрсата олиш қобилиятини билиш керак. Бунинг учун, темир спектридаги интенсивлиги

паст бўлган ва бир-бирига жуда яқин турган (орасидаги масофа бундан кам бўлса уларни ажратиш қийин бўлсин) иккита чизик олинади. Бу чизиқлар тўлқин узунлиги аниқланаётган чизиққа яқин жойда жойлашган бўлиши керак. Бу ҳолда уларнинг тўлқин узунликлари орасидаги $\Delta\lambda$ фарқ спектрнинг шу қисми учун спектрал асбобнинг ажратиб кўрсата олиш кучини характерлайди.

Демак, жадвалдан тўлқин узунликлари ўрганилаётган чизиқнинг иккала томонида $\pm \Delta\lambda$ оралиқда жойлашган элементларнинг номларини ёзиб олиш керак. Энди бу рўйхатдан, спектр олишда ишлатилган ёруғлик манбаида кўзғалмайдиган элементларни ҳамда, намуна таркибида бўлиш эҳтимолияти кам бўлган (масалан, нодир ва кам учрайдиган металлар) элементларни рўйхатдан ўчириш керак.

Тўлқин узунлиги аниқланаётган спектр чизиқнинг маълум элементга тегишлилигини айтиш учун қуидагича фикр юритилади. Агар, шу чизик рўйхатдаги элементлардан бирига тегишли бўлса, спектрда шу элементнинг, интенсивлиги бундан каттароқ бўлган бошқа чизиқлари, ҳеч бўлмагандан эса унинг «охирги» чизиқлари албатта бўлади ҳамда улар интенсивликларининг нисбати жадвалда кўрсатилганидай бўлиши керак.

Шуни назарда тутмоқ керакки, бу элементларнинг спектр чизиқлари ичida, албатта, унинг «охирги» чизиқлари бўлмоғи керак. Ҳатто шу аниқланаётган чизик «охирги» чизиқлардан бири бўлганда ҳам спектрда, албатта, интенсивлиги бундан кам бўлмаган бошқа «охирги» чизиқлар бўлади.

Бундан кўриниб турибдики, қўйилган масалани ечиш учун, спектр чизиқлар жадвалидан намунада борлиги гумон қилинаётган элементнинг ишлатилган ёруғлик манбаида уйғонадиган 2 - 3 та «охирги» чизиғининг тўлқин узунлигини ёзиб олиш ва уларни шу спектрдан ахтариб топишга ҳаракат қилиш керак.

Тўлқин узунлиги аниқланаётган чизик тегишлилиги гумон қилинаётган элементларнинг қайси бирини (ёки қайсиларини) «охирги» чизиқлари спектрда бўлса, ўшасига (ёки ўшаларига) тегишли бўлади.

Ишни бажариш тартиби:

1. Лаборантдан темир ва намунанинг чиқариш спектрлари туширилган спектрал пластинка ва темир спектрининг атласини олинг.
2. Пластинканинг спектр туширилган томонини юқорига қаратиб спектропроекторнинг тегишли рамкасига ўрнатинг ва экранга спектрнинг тасвирини туширинг. Агар, спектрнинг экрандаги тасвирида чизиқларнинг тўлқин узунлиги чапдан ўнгга қараб ортиб борса пластинка тўғри ўрнатилган бўлади (бу ишнинг қандай амалга оширилиши спектропроекторнинг китобчасида батафсил ёзилган).
3. Темир спектрининг 1-жадвалда кўрсатилган характерли гурухларини экрандаги тасвир ва атласдаги суратларни таққослаш асосида ўрганиб чиқинг.

4. Намунанинг спектридан тўлқин узунлиги аниқланиши керак бўлган чизиқлар жойлашган қисмини белгиланг.
5. Шу қисмнинг остидаги темир спектрининг тасвири туширилган атлас варагини топинг.
6. Атлас варагини экран остига шундай жойлаштирингки, темир спектридаги ва варакдаги бир хил тўлқин узунликка эга бўлган спектр чизиқлар устма-уст тушсин.
7. Намунанинг аниқланаётган чизиги билан устма-уст тушган атласнинг чизигини топинг ва шу чизиқнинг тўлқин узунлигини ҳамда қайси элементга тегишли эканлигини ёзиб олинг.
8. Спектрнинг аниқланаётган чизик жойлашган қисми учун спектр олинган асбобнинг $\Delta\lambda$ ажратиб кўрсата олиш қобилиятини аниқланг.
9. Аниқланаётган чизиқдан $\pm \Delta\lambda/2$ масофада жойлашган спектр чизиқларининг тўлқин узунликларини, элементнинг номини, атомлаштириш усулини ва нисбий интенсивлигини жадвалдан ёзиб олинг.
10. Юқорида келтирилган мисоллардан фойдаланиб шу чизик қайси элементга тегишли эканлигини аниқланг.
11. Шу йўл билан намуна спектрининг турли қисмларида жойлашган 20 - 25 та спектр чизиқнинг тўлқин узунлигини аниқланг.

Назорат саволлари:

1. Охирги (аналитик) спектрал чизиқлар нима ва улар қандай танланади?
2. Спектрал атласлар қандай тузилган?
3. Эмиссион спектрлар интенсивлиги билан атомлар сони орасида қандай боғлиқлик бор?
4. Ломакин–Шайбе тенгламасининг моҳияти нимада? У қандай мақсадларда кўлланилади?
5. Спектроскопик буферлар нима ва улар қандай мақсадларда кўлланилади?
6. Сифатий эмиссион спектрал анализ қандай амалга оширилади? Спектрал чизиқлар қандай идентификация қилинади?
7. Микдорий эмиссион анализни амалга ошириш усулларининг моҳияти нимада?
8. Аланга фотометрияси усулининг моҳияти, қўлланилиши ва имкониятларини айтиб беринг.
9. Аланга фотометрияси усули қандай элементларни аниқлашда қулай ҳисобланади? Бу усулда қандай ёнилғилар ишлатилади ва улар қандай ҳароратгача қиздира олади?
10. Электр ёйи ва электр учқуни асосидаги атомизаторларлар қандай элементларни аниқлаш учун ишлатилади?
11. Атом-эмиссион анализда аниқлашларга халақит берадиган қандай омиллар мавжуд, бериладиган халақит нималарга олиб келади ва уларнинг олди қандай олиниши мумкин?

V. КЕЙСЛАР БАНКИ

1-кейс

Кобалт кофермент В12 таркибига киради. Унда кобалт бешта азот атоми ва аденоzinнинг углерод атоми билан боғланган. Кобалт углерод боғининг мавжудлигини ушбу молекулани биринчи биологик металлорганик бирикмаси сифатида тавсифлаш мумкинми?

Фикрингизни асослаб беринг?

2-кейс

Хром. Балоғат ёшидан ўтган одамнинг организмидаги 6-12 мг хром мавжудлиги ҳамда унинг анчагина қисми терида, шунингдек сүяклар ва мушакларда жамланганлиги ҳаммамизга маълум. Табиатда эса хром ноорганик тузлар ва комплекс бирикмалар кўринишида бўлади.

Хромнинг организмдаги биологик роли нимадан иборат?

Хромнинг етишимовчилиги қандай касалликни келтириб чиқаради?

3-кейс

Тиббиётда қўлланилиши ва таъсири жиҳатидан организмда комплекс ҳосил қила оладиган органик бирикмаларни ва комплексларни қандай турларга бўлиш мумкин?

Турларини сананг ҳамда фикрингизни изоҳлаб беринг?

4-кейс

Металлар орасидаги қўш боғ мустағкам бўлиб хаттохи юқори температурада ҳам (600° гача) $[Re_3Cl_9]$ группаси бузилмай сақланади. Рений хлориди бошқача тузилишга бўлган $[Re_3Cl_{12}]^{3-}$ группасини ҳам ҳосил қиласди. Бу моддаларни сувда ва спиртда эритилганда ҳам кластер группалари сақланиб қолади. Эритмада металл каркасини ўраб турган боғловчи атомлар гидроксил (OH^-) группасига ёки бошқа ионларга алмашиши мумкинми?

Фикрингизни изоҳлаб беринг?

5-кейс

Глюкоза ва анализ килинадиган эритмада эриган кислород гел каватига диффузияланади. Бу ерда фермент катализаторлиги остида уларнинг таъсирилашиши натижасида $+H_2O_2$ ҳосил булади. Ҳосил булган H_2O_2 нинг бир қисми платина катодида диффузияланади. H_2O_2 нинг оксидланиши натижасида ячейкадан ток кучи глюкоза концентрациясига пропорционал булган ток ўтади.

Шунга ўхшаши қурилмада Кларкнинг кислород электродини қўллаш мумкинми? Мумкин бўлса қандай ҳолатларда?

VI. МУСТАҚИЛ ТАЪЛИМ МАВЗУЛАРИ

Мустақил ишни ташкил этишининг шакли ва мазмуни

Тингловчи мустақил ишни муайян модулни хусусиятларини ҳисобга олган холда қуидаги шакллардан фойдаланиб тайёрлаши тавсия этилади:

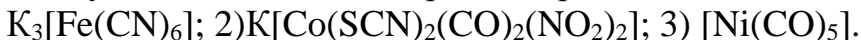
- меъёрий хужжатлардан, ўқув ва илмий адабиётлардан фойдаланиш асосида модул мавзуларини ўрганиш;
- тарқатма материаллар бўйича маъruzалар қисмини ўзлаштириш;
- автоматлаштирилган ўргатувчи ва назорат қилувчи дастурлар билан ишлаш;
- маҳсус адабиётлар бўйича модул бўлимлари ёки мавзулари устида ишлаш;
- тингловчининг касбий фаолияти билан боғлиқ бўлган модул бўлимлари ва мавзуларни чукур ўрганиш.

Мустақил таълим мавзулари

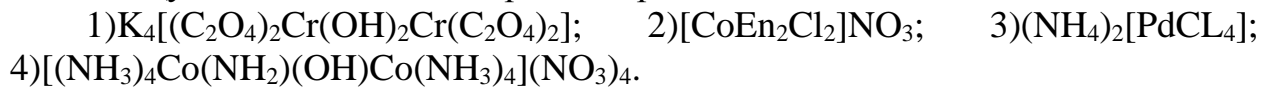
1. Куйидаги комплекс бирикмаларни номланг:
 $K_3[Fe(CN)_6]$; 2) $K[Co(SCN)_2(CO)_2(NO_2)_2]$; 3) $[Ni(CO)_5]$.
2. Куйидаги комплекс бирикмаларни номланг:
1) $K_4[(C_2O_4)_2Cr(OH)_2Cr(C_2O_4)_2]$; 2) $[CoEn_2Cl_2]NO_3$; 3) $(NH_4)_2[PdCL_4]$;
4) $[(NH_3)_4Co(NH_2)(OH)Co(NH_3)_4](NO_3)_4$.
3. Куйида номланган комплекс бирикмаларни формуулаларини ёзинг:
4. 1)Диамминсимоб(II) хлорид; 2) Пентааквагидроксоалюминий(III) сульфат; 3) Октакарбонилдимолибден.
5. Куйидаги номидаги комплекс бирикмаларни ифодаланг: 1)Ди- μ -хлоро-(η -1,5-циклооктадиен)-(η -этилен)диродий; 2)Бис(этилендиамин)-кобальт(III)- μ -ими-до- μ -ги-дроксибис(этилендиамин)-кобальт(III); 3)Гексаэтилдиқўрошин.
6. Pt(IV) ионнинг амиакли ёки аквокомплекслари кучлироқ кислота хоссасига эга бўлади? Нима учун?
7. Нима учун Pt(IV) ионнинг цис-конфигурацияли комплексларининг транс-комплексларга нисбатан кислотали хоссаси кучли?
8. Нима учун ҳавода қийин оксидланадиган олтин атомлари ишқорий метал цианидлари эритмасида онсон оксидланади?
9. Нима учун ҳавода қийин оксидланадиган олтин атомлари ишқорий метал цианидлари эритмасида онсон оксидланади?
10. Нима учун агар марказий атомнинг қайтарилган шакли барқарорроқ комплекс бирикмага боғланса, системанинг оксидловчи хоссаси кучайишини Нернст тенгламасига асосланиб тушунтиринг?

11. Комплекснинг марказий атомининг юқори қийматли оксидланиш даражасини мустажкамроқ қилиш учун қандай оксидланиш-қайтарилиш хоссали лигандларни ишлатиш керак?

12. Куйидаги комплекс бирикмаларни номланг:



13. Куйидаги комплекс бирикмаларни номланг:



14. Куйида номланган комплекс бирикмаларни формулаларини ёзинг:

15. 1) Диамминсимоб(II) хлорид; 2) Пентааквагидроксоалюминий(III) сульфат; 3) Октакарбонилдимолибден.

16. Куйидаги номидаги комплекс бирикмаларни ифодаланг: 1) Ди- μ -хлоро-(η -1,5-циклооктадиен)-(η -этилен)диродий; 2) Бис(этилендиамин)-кобальт(III)- μ -ими-до- μ -ги-дроксибис(этилендиамин)-кобальт(III); 3) Гексаэтилдикүрғошин.

17. Pt(IV) ионнинг амиакли ёки аквокомплекслари кучлироқ кислота хоссасига эга бўлади? Нима учун?

18. Нима учун Pt(IV) ионнинг цис-конфигурацияли комплексларининг транс-комплексларга нисбатан кислотали хоссаси кучли?

19. Нима учун ҳавода қийин оксидланадиган олтин атомлари ишқорий метал цианиidlари эритмасида онсон оксидланади?

20. Масс-спектрларни жадвал ва график кўринишда ифодалаш.

21. Алифатик углеводородларнинг масс-спектридаги қонуниятлари .

22. Тармоқланган ва ароматик углеводородлардан ионлар хосил бўлишида қайси химиявий боғларнинг узилиш эҳтимолияти катта (узилиш жойи, таққослаш, чизиқлар интенсивлиги, молекуляр ион, β -боғланиш, тропил иони, қайта гурухланишчизиқлар сони, электрон ўтиш жойи).

23. Алифатик спиртларнинг масс-спектрида қайси чизиқлар бўлади ва улар қайси гурухларга тегишли (масса сони, ион бўлаклари, боғнинг узилиши, радикал).

24. Аминларнинг масс-спектрида қандай характерли чизиқларнинг бўлиш эҳтимоли катта (α -боғланиш, узилиш жойи, масса сони, чизиқнинг интенсивлиги).

25. Кетонлар ва металорганик бирикмаларнинг масс-спектрлари (ион бўлаклари, спектрал чизиқ, металл-углерод боғ, боғланиш энергияси, молекуляр ион).

26. Масс-спектрометрия орқали молекуланинг физиковий катталиги ўлчаш усуслари.

27. Молекулани ионга айлантириш шароитлари.

28. Электрон зарб усули ва унинг моҳияти (афзаллиги ва камчиликлари) (ионлайдиган электрон, электроннинг знергияси, ион токи, ионлаштириш камераси, электрон пушка, электр майдон, моноенергетик, боғланиш знергияси).

29. Спектрофотометрик анализнинг афзаллиги ва камчилиги.

30. Монокроматор ва нурфильтри, Нур манбаи. Индикаторлар
31. Даражаланган гарфикалык методи. Солиштirma метод
32. Эритманинг нур ютишга ҳарорат ва вақтнинг таъсири
33. Рангнинг интенсивлиги, нурнинг ютилишини ҳароратга боғлиқлиги
34. Изомоляр сериялар методи
35. Мувозанат константаси. Комплекснинг бекарорлик константаси
36. Гарвей-Меннинг методи
37. Атом ёки молекулани энергия таъсирида кўзғалган ҳолатга ўтишининг сабаби
38. Бер қонуни
39. Нур ютилишининг асосий қонуни
40. Оптик зичлик ва унинг модда анализидаги ахамияти
41. Бугер-Ламберт-Бер қонунидан четланиш
42. Аддитивлик қоидаси, унинг моҳияти.
43. Ақf(C) боғланишнинг нур ютилиши асосий қонунидан четланишнинг сабаби
44. Моляр сўндириш коэффициенти ва у қандай омилларга боғлиқ.
45. Фотометрик анализда оптимал шароитни танлаш тартиби
46. Фотометрик ва спектрофотометрик анализларнинг фарқи
47. Моддани концентрациясини аниқлаш йўллари.
48. Комплекс бирикманинг таркибини аниқлаш методлари.
49. Дифференциал спектрофотометрик анализ методинининг афзаллиги.
50. Хромофор группалар.
51. Нур ютилишининг асосий қонуни, қўлланилиш соҳалари.
52. Буфер эритмалар. Буфер сифими.

VII. ГЛОССАРИЙ

Термин	Ўзбек тилидаги шарҳи	Инглиз тилидаги шарҳи
coordination number	Координацион сон. Қўшни атом билан иккинчи атомнинг билан бевосита боғ ҳосил қила олиш хусусияти.	The number of adjacent atoms to which an atom is directly bonded.
Complex ion (complex)	Комплекс ион (комплекс). Металл ионининг Льюис асослари (лиганд) билан боғланган жамланма.	Complex ion (complex). An assembly of a metal ion and the Lewis bases (ligands) bonded to it.
Donor atom	Донор атом. Металл билан боғ ҳосил қиласидаган атом.	The atom of a ligand that bonds to the metal.
Outer spere	Ташқи сфера - комплекс бирикманинг ички сферасини ташқарисида жойлашган ионлар	Outer spere is a spehere which is behind limits of inner sphere
Chelating ligands	Хелатлар - ички сферада полидентант лигандлардан циклар ҳосил бўлган комплекс бирикмалар	Chelating ligands are polidentant ligands forming cycles in inner sphere of the complex compounds
X-ray diffraction	Рентген нурларининг дифракцияси – рентген нурланишдаги тўлқин узунлигини қўллаган ҳолда дифракцион расм орқали кристалл қаттиқ жисмларнинг тузилишини аниқлаш усули.	X-ray diffraction is method for establishing structures of <i>crystalline</i> solids using singe wavelength X-rays and looking at diffraction pattern
Superconductor	Ўта ўтказувчи – электр токини қаршиликсиз ўтказувчи моддалар.	Superconductor are substances passing electrical current without resistance.
Critical temperature	Критик температура – моддада ўта ўтказувчанлик хоссаси пайдо бўладиган температуранинг қиймати	Critical temperature is temperature of substance at which properties of super conductivity have appeared
Critical magnet field	Критик магнит майдон – критик температурадаги	Critical magnet field is magnet field at critical

	магнит майдонининг қиймати	temperature.
dissociation	Эритмадаги ионларга ажралган холатдаги заррачалар	Breaking down of a compound into its components to form ions from an ionic substance.
buffer	Мухитни бир меёрга ушлаб турадиган аралашма	a solution selected or prepared to minimize changes in hydrogen ion concentration which would otherwise occur as a result of a chemical reaction
ionization	Турли энергиялар таъсирида нейтрал молекулани зарядланган ионлар утиш. (Переход нейтральной молекулы в заряженные частицы под действием различных электронов, энергий и т.д.)	a process by which a neutral atom or molecule loses or gains electrons, thereby acquiring a net charge and becoming an ion; occurs as the result of the dissociation of the atoms of a molecule in solution or of a gas in an electric field.
micro	Миллиондан бир кисми	a prefix meaning one-millionth of a unit.
neutron	Нейрал зарядга эга булган заррача	an uncharged sub-atomic particle, with a mass nearly equal to that of a proton. Present in the nucleus of all atoms except hydrogen.
proton	Мусбат зарядланган заррача	a sub-atomic particle, positively charged, in the nucleus of atoms.
electrodes	Электронларни берувчи ёки оловччи курилма	Device that moves electrons into or out of a solution by conduction.
calibration	Аналитик сигнални концентрацияга тугри пропорционаллик графиги (Прямопропорциональная зависимость концентрации от различных аналитических сигналов)	the checking, adjusting, or systematic standardizing of the graduations of a quantitative measuring instrument.
anion	Манфий зарадга эга булган ион	Ions with a negative charge.
anode	Оксидланиш-қайтарилиш	The electrode where

	жараёнида мусбат зарядланган электрод булиб унга анионлар харакат килади	electrons are lost (oxidized) in redox reactions
cations	Мусбат зарадга эга булган ион	Ion with a positive charge.
dissociation	Ионларга парчаланадиган	Breaking down of a compound into its components to form ions from an ionic substance.
electrochemical cell	Электронлар харакати натижасида пайдо булган электр токи	Gives an electric current with a steady voltage as a result of an electron transfer reaction.
electrolysis	Электрокимёвий таъсирнаниш натижасида кимёвий структурани узгариши	Changing the chemical structure of a compound using electrical energy.
electromagnetic spectrum	Спектринг ультрабинафша ва кўринувчи қисмларида жойлашган ютилиш спектрлари молекуланинг электрон ҳолатлари ўртасидаги ўтишлар хисобига ҳосил бўлади, шунинг учун ҳам уларни электрон ютилиш спектрлари дейилади.	Complete range of wavelengths which light can have. These include infrared, ultraviolet, and all other types of electromagnetic radiation, as well as visible light.
pH	Водород ионларини курсаткичи эритма мухитини билдиради	Measures the acidity of a solution. It is the negative log of the concentration of the hydrogen ions in a substance.

VIII. АДАБИЁТЛАР РЎЙХАТИ:

1. D.F.Shriver and P.W.Atkins'. Inorganic Chemistry. Oxford university press. UK, 2010.
2. Christian G.D., Analytical chemistry University of Washington, USA, 2009.
3. Ckoog D., West M.. Fundamentals of Analytical Chemistry Brouks.Cole. Cengage learning USA, 2014
4. Парпиев Н.А., Рахимов Х.Р., Муфтахов А.Г. Анерганик кимё назарий асослари, -Т.: "Узбекистон", 2000
5. Общая и неорганическая химия. В 3 томах. Под ред. Третьякова Ю.Д. М.: "Академия", 2008
6. Глинка Н.Л. Общая химия. М.: "Интеграл-Пресс", 2007
7. Скопенко В.В., Цивадзе А.Ю., Савранский Л.И., Гарновский А.Д. Координационная химия. М.: ИКЦ Академкнига, 2007
8. Вест А. Химия твердого тела. М.: Мир, 1988
9. Третьяков Ю.Д., Лепис Х. Химия и технология твердофазных материалов. М.: МГУ, 1985.
10. Фистуль В.И. Новые материалы. Состояние, проблемы, перспективы. М.: МИСИС, 1995
11. . Васильев В.П. Аналитическая химия. М.: Высшая школа, 1989.
12. Золотов Ю.А. Качественный анализ. Учебник для вузов. Кн. 1. М.; Высшая школа. 2003.

Интернет ресурслар

1. www.ziyonet.uz.
2. <http://www.chem.msu.ru>.
3. <http://www.amazon.com>.
4. www.edx.org – Открытые дисциплинарные курсы.
5. www.universarium.org – Открытые курсы университетов.