

طريقة جديدة لتقدير الموليبيدينوم(VI) بتقنية الحقن الجرياني باستهلاك الاوكسجين المتحرر من تفاعل محلول الامونيا-بوروكسيد الهيدروجين-

موليبدينوم(VI) وبوجود البايروكالول

عصام محمد علي شاكر* ياسمين حكمت محمد علي* نغم شاكر تركي*

تاریخ قبول النشر 2008/5/3

الخلاصة

يهدف البحث الى دراسة واحد من التفاعلات الاكثر صعوبة في التقدير بفعل التغير المستمر والسريع لمكونات الناتج المنتكون والمواد المتممة للتفاعل اذ ان فعل الموليبيدينوم(VI) يسهم في تكسير وتجزئة بوروكسيد الهيدروجين في الوسط القاعدي من الامونيا وهذا معناه تكون مستمر لغاز الاوكسجين الذي يسبب وبشكل مستمر اعاقة في عملية القياس وعلى هذا الاساس تم استخدام البايروكالول لاستهلاك الاوكسجين المتحرر والحصول على استجابات نقية خالية من التشويش بناءً على ذلك قدر الموليبيدينوم باستخدام منظومة الحقن الجرياني عند طول موجي يبلغ 480 نم وتم الحصول على منحنى معايرة بمدى خطى 4-100 مكغم.مل⁻¹ و $r = 0.9990$ وبخطية $(r^2) = 0.998$ % (او 4-300 مكغم.مل⁻¹ و $r = 0.9717$ وخطية $(r^2) = 0.9443$). اما حدود الكشف فبلغت 3.5 مكغم.مل⁻¹. تمت دراسة تاثير الايونات الدخيلة الموجبة والسالبة وقد ازيل تاثيرها باستخدام مبادرات ايونية او عملية فصل الموليبيدينوم(VI) بوساطة الترسيب عن الايونات الدخيلة. طبق النظام: $\text{Mo}(\text{VI})-\text{H}_2\text{O}_2-\text{NH}_4^+$ -بايروكالول لتقدير كل من البايروكالول وكأن منحنى المعايرة يمتد من (40-4) مكغم.مل⁻¹ و $r = 0.9878$ عند $\lambda_{max} = 480$ نم وحدود الكشف 80 مايكرومول.لتر⁻¹ وعلى بوروكسيد الهيدروجين ويمتد منحنى المعايرة 5-0.1 مول.لتر⁻¹ و $r = 0.9788$ عند $\lambda_{max} = 480$ نم وحدود الكشف 50 ملي مول.لتر⁻¹. تم تكرار كل قياس ثلاث مرات متتالية بقيم لانحراف القياسي النسبي المئوي تقترب من الصفر (%RSD < 1%).

والنتروجين وكذلك مع الالهاليجينات والفسفور

والزرنيخ وتكون هذه المركبات مستقرة[2]. يوجد الموليبيدينوم في الطبيعة مخلوطاً مع خامات الكرافيت والرصاص ويمكن الحصول عليه بصورة رئيسية من كبريتيد الموليبيدينوم (MoS_2) [4] ومن الخامات الشائعة له[5]. يستخدم ثاني كبريتيد الموليبيدينوم (كمادة شحم التزليق) لحماية النفط وموليدات الصوديوم اللامائية في صناعة السماد المجفف[6-7]، واوكسيد الموليبيديك كمصدر للموليبيدينوم في الحديد[8]. اما عن اهمية

المقدمة

يعد الموليبيدينوم احد العناصر الانتقالية ويمتلك حالات اكسدة مختلفة من -2 الى +6+ وتعطي حالات الاكسدة الواطئة صفات قاعدية كما في مركباته العضوية المعدنية اما حالات الاكسدة العالية فتعطي صفات حامضية وتعد حالة التاكيد (+6+) اكثر حالاته استقراراً[1]. ويكون الموليبيدينوم في حالات التاكيد العالية (+3) الى (+6) عدداً كبيراً من المعقّدات مع الاوكسجين

الموليبيدينوم(VI) فيها كعاملٍ مساعدٍ يسهمُ في تكسير وتجزئة ببروكسيد الهيدروجين والتحرر المستمر لغاز الاوكسجين الذي يسبب اعقة في قياس الامتصاصية بشكلٍ صحيحٍ لذلك تم ادخال البايروكالول للتغلب على الاضطرابات التي تحصل قبل القياس في خلية الامتصاص وذلك بعد ان تم تصميم نظام الحقن الجرياني وبخلايا للقياس مصممة محلياً.

الجزء العملي

المواد الكيميائية المستخدمة

موليدات الامونيوم (1000 مكغم.مل⁻¹) بهيئة غم.لتر⁻¹ وببروكسيد الهيدروجين (2 مول.لتر⁻¹) شركة Solvay ومحلول الامونيا (2 مول.لتر⁻¹) بهيئة NH₄OH باخذ 150.38 مل من الامونيا المركزه (13.3 مول.لتر⁻¹، شركة BDH) ويكلم الى 1 لتر بالماء المقطر، والبايروكالول (0.5 مول.لتر⁻¹) باذابة 6.303 غم/100 مل ماء قطر (يحضر قبل الاستخدام بفترة زمنية قليلة)، اما الايونات الدخيلة الموجبة بتركيز 1000 مكغم.مل⁻¹: Co(II) من اذابة 4.93830 4 غم/لتر من Mn(II) (BDH)Co(NO₃)₂.6H₂O (Tokyo) من اذابة 1.1422 1.7543 غم/250 مل من Mn(NO₃)₂.4H₂O (Fluka A.G) و Fe(II) من اذابة 3.617025 2.47708 غم/500 مل من (BDH) Cu(II) و Ni(II) (BDH) Cu(NO₃)₂.3H₂O (Fluka A.G) من اذابة 3.5705 3.4797 غم/1000 مل من V₂O₅ (Merck) و Al(III) (Al(NO₃)₃.9H₂O 3.4797 غم/250 مل

الموليبيدينوم للكائنات الحية فهو ضروري للانسان والحيوان والنبات[9 و10] وهناك العديد من الطرائق لتقدير الموليبيدينوم منها: الطيفية[11] والكهربائية[12] ومطيافية بلازما الحث المقترب بمطيافية الانبعاث الذري[13] فضلاً عن تقنية الحقن الجرياني المستمر المقترب بالطريق الطيفية[14 و15].

يمتاز الموليبيدينوم بتكوينه مركبات مختلفة عند تفاعله مع ببروكسيد الهيدروجين[16]، وتعد مركبات البيروكسي للموليبيدينوم غير مستقرة وتتفكك عند التسخين وناتج التفكك هو ايون الموليبيديت MoO₄²⁻[17]، فضلاً عن ذلك تم اجراء العديد من التجارب لمتابعة سير تفاعل الموليبيدينوم(VI) مع ببروكسيد الهيدروجين في الوسط الحامضي والقاعدي ولوحظ تكون مركب اصفر اللون مستقر في الاوساط الحامضية لنظام: Mo(VI)-H₂O₂-H₃O⁺ القاعدية (هيدروكسيد الصوديوم ومحلول الامونيا) فتكون مركباً بلون احمر-بني[18] غير مستقر مع تحرر فقاعات مستمرة من غاز الاوكسجين الى ان يتفكك المركب بمدة قليلة ويختفي اللون مما يؤدي الى عدم امكانية دراسة تأثير شدة الشعاع الساقط والتضخيم وبالتالي الاستجابة المستحصلة لذلك تمت معالجة هذا الامر مسبقاً[18] بادخال تصميم خلل منظومة الحقن الجرياني لازالة الفقاعات قبل الوصول الى خلية الامتصاص، اما في البحث الحالي فقد تم استخدام جزيئه البايروكالول لاستهلاك غاز الاوكسجين المتحرر من نظام Mo(VI)-H₂O₂-NH₄⁺ للحصول على استجابات واضحة وبالاقتران مع تقنية الحقن الجرياني المستمر[19] لما تمتاز به من سرعة وتطابقية في القياس وقلة الكلفة. وبناءً على ذلك يهدف البحث الى دراسة واحد من اكثر التفاعلات تعقيداً، التقدير بفعل التغيير المستمر وال سريع للفصائل الملونة المكونة، التي يكون

لتثبيت الاشارة والتصفيير، جهاز قراءة رقمي ضمن المدى (200 ملي فولت-200 فولت) صيني المنشأ موديل DT-830، جهاز مسجل الخطوط البيانية الماني المنشأ نوع Siemens ، المطياف اللوني من نوع UV-160 Shimadzu (Shimadzu).

طريقة العمل:

تبين من خلال التجارب التمهيدية بالاسلوب التقليدي لقياس الطيفي، ان كلاً من الوسط القاعدي وسلسل الاصافة والزمن لها تأثير كبير على التفاعل لتقدير الموليبيدينوم(VI) لذا تم مراعاة هذا الجانب في اثناء تصميم منظومة التفاعل وطريقة العمل المقترحة، وعلى هذا الاساس تم بناء المنظومة طبقاً لمتطلبات التفاعل وعلى وفق ما موضح في الشكل رقم(1) والتي تتكون من ثلاثة خطوط: الخط الاول يجهز بمحلول الامونيا ($0.25 \text{ مول.لتر}^{-1}$) والثاني بمحلول بيروكسيد الهيدروجين ($1.25 \text{ مول.لتر}^{-1}$) اذ يلتقي كلا الخطان في ملف المزج (حجم 0.34 سم^3) قبل التقائهما بالخط الثالث الذي يمثل التيار الناقل (البايروكالول $\%0.87 \text{ (v/w)}$) للانموذج المحقق بحجم (100 مایکرونتر) من الموليبيدينوم(VI)، ثم يلتقي محلول المزج (بيروكسيد الهيدروجين و محلول الامونيا) مع التيار الناقل من الموليبيدينوم(VI) في ملف التفاعل (ملف زجاجي بحجم 1.04 سم^3) وفيه يتم التفاعل والحصول على مقطع ملون (برنتالي-محمر) ومن المتوقع ان الموليبيدينوم(VI) يسهم في تكسير وتجزئة بيروكسيد الهيدروجين في الاوساط القاعدية وتكوين الفصيلة الملونة لاملاح الموليبيدينوم(18) مصحوباً بتحرير فقاعات بكمية كبيرة وبشكل مستمر التي يتم استهلاكها بوساطة البايروكالول قبل المرور امام المتحسس مؤدياً الى

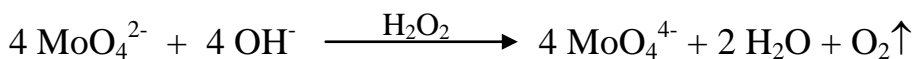
(BDH) و (Bi(III) اذابة 0.5803 غم/250 مل من $\text{Cd}(\text{II})$ (BDH) $\text{Bi}(\text{NO}_3)_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ اذابة (BDH) 0.6860 غم/250 مل من ($\text{Cd}(\text{NO}_3)_2 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ اما الايونات السالبة بتركيز MnO_4^- (BDH) 1000 مكغم.مل⁻¹ (شركة 1- KMnO₄) باذابة 0.3310 غم/250 مل من KNO_3^- اذابة 0.81534 غم/500 مل من KNO_2^- و 0.4624 غم/250 مل KIO_3^- و 0.61177 غم/500 مل من KCl و اذابة BrO_3^- 0.326447 غم/250 مل من KBrO_3 و اذابة Br^- 0.74459 غم/500 مل من KBr و $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$ اذابة 0.68103 غم/500 مل من $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ و اذابة CrO_4^{2-} 0.41856 غم/250 مل من K_2CrO_4 و SO_4^{2-} اذابة 0.73932 غم/500 مل من Na_2SO_4 . اما راتج التبادل للايونات الموجبة نوع Strong cation exchange Amberlite resin IR-120(Na^+)

الاجهزة المستخدمة:

مضخة تمعجية فرنسية الصنع (Minipuls Gilson)، خلية الجريان العابر وتمثل خلية القياس وطول المسار 2 ملم (شركة L.K.B)، انباب ناقلة للمواد المتممة للفيال (Reodyne- كاليفورنيا)، ملفات زجاجية ذات اقطار داخلية 2 ملم و اطوال مختلفة، منظومة الكترونية: وحدة القياس (متحسس الكتروني من صنف ثانوي وصلة سليكوني (1×2) ملم، مصدر اشعاع باعث للضوء في المنطقة المرئية (ثانوي وصلة باعث L.E.D. ذي قمة انباع عند 480 نانومتر (صنعت الدائرة محلياً، مضخم الكتروني

التفاعل المقترنة [20] بالاتي:

الحصول على استجابة واضحة وحادة ونقية وخالية من التشويش ويمكن توضيح معادلة



مركب الموليبدينوم الرباعي البيروكسidi بهيئة

ملح ملون (برتقالي-محمر)

يستهلك من قبل
البايروكالول

غير مستقر

موليبدينوم(VI) ونظام: امونيا- H_2O_2 -

موليبدينوم(VI)-بايروكالول كما في الشكل رقم

(2) وبوجود البايروكالول تم استهلاك غاز الاوكسجين المتحرر والازاحة نحو اطول موجية

اطول بفعل ازاحة الاضطرابات المحيطة بالفصيلة

الملونة وبالتالي زيادة الامتصاصية، وعلى هذا

الاساس تم اختيار الطول الموجي 480 نانومتر

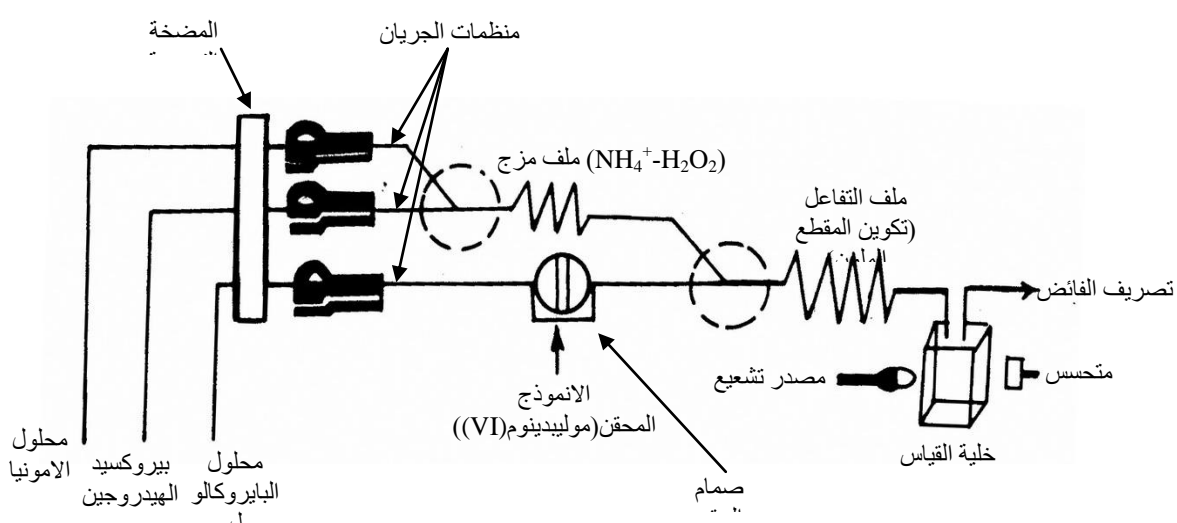
لدراسة الظروف الفضلى لتقدير الموليبدينوم(VI)

بوجود البايروكالول.

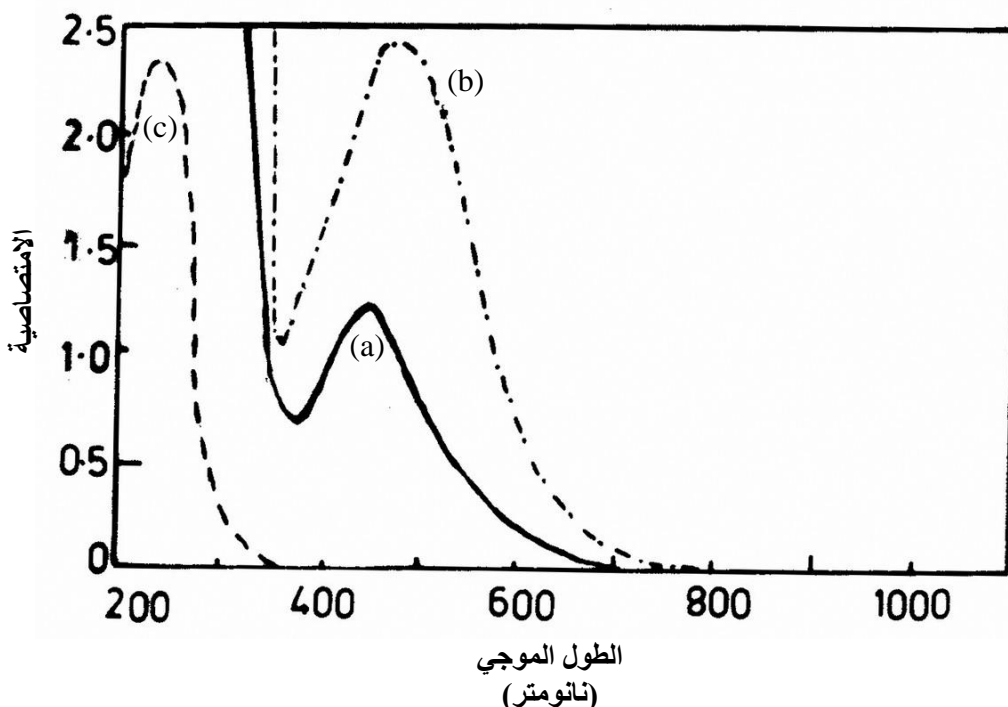
النتائج والمناقشة

- الدراسة الطيفية:

باستخدام التراكيز التجريبية لمحلول الامونيا (0.25 مول.لتر⁻¹) وبيروكسيد الهيدروجين (1.25 مول.لتر⁻¹) وموليبدينوم(VI) (50 مكغم.مل⁻¹) وبايروكالول ((v/w) %0.87) تم اجراء مسح طيفي للمواد المتفاعلة والناتجة من التفاعل كافة ومن النتائج المستحصلة تبين ان اطيف الامتصاص لنظام: اamonia- H_2O_2 -



شكل رقم (1): مخطط لإجراء منظومة التفاعل لنظام: امونيا- H_2O_2 -موليبدينوم(VI)-بايروكالول و عند حجم لاموذج محقن 100 ميكرولتر و زمن حقن 35 ثانية و سرعة جريان 1.2 مل.دقيقة⁻¹ لمحلول الامونيا وبيروكسيد الهيدروجين و 0.8 مل.دقيقة⁻¹ للتيار الحامل (البايروكالول)



شكل رقم(2): طيف الامتصاص الناتج من تفاعل: الامونيا ($0.25 \text{ مول.لتر}^{-1}$)-بوروكسيد الهيدروجين ($1.25 \text{ مول.لتر}^{-1}$)-موليبدينوم(VI) (50 مكم.مل^{-1})-بايروكالول ($\text{w/v \%} 0.87$)
 a : طيف الامتصاص لنظام: $\text{Mo(VI)}-\text{H}_2\text{O}_2-\text{NH}_4^+$. $\lambda_{\max} = 450 \text{ نم}$.
 b : طيف الامتصاص لنظام: $\text{Mo(VI)}-\text{H}_2\text{O}_2-\text{NH}_4^+$ -بايروكالول. $\lambda_{\max} = 480 \text{ نم}$.
 c : طيف الامتصاص بعد مرور 15 دقيقة لنظام: $\text{Mo(IV)}-\text{H}_2\text{O}_2-\text{NH}_4^+$ -بايروكالول.

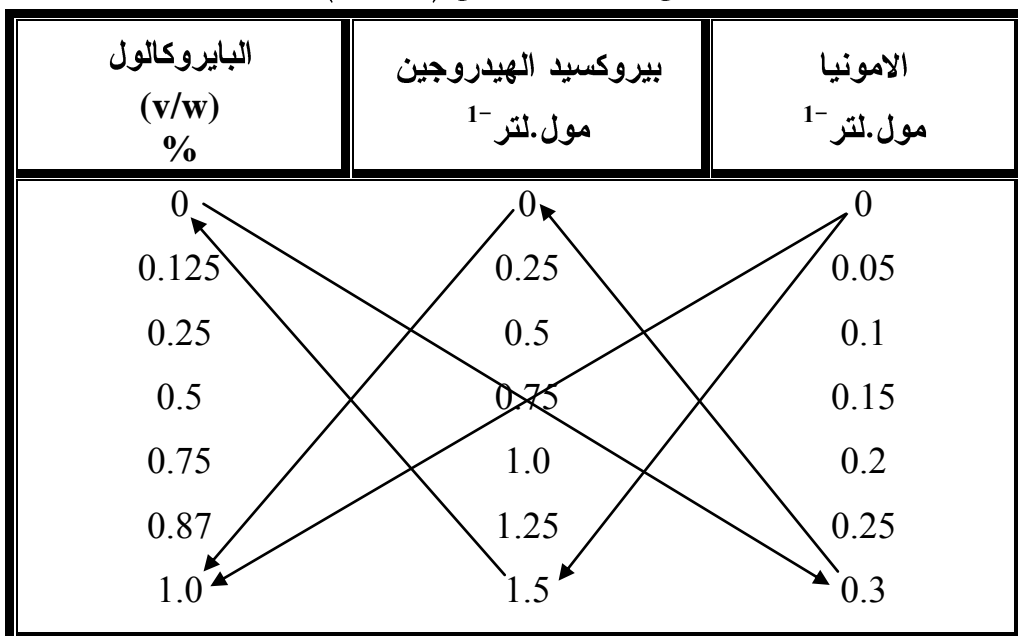
كما ان عملية التخفيف لاي نظام قد تؤدي الى التحلل المائي للمعقد المتكون او الى تفككه.

مادة وكما موضح في الجدول رقم(1) وقد اعتمد مبدأ العشوائية في الاختيار للحصول على التراكيز وبحسب ما موضح في الجدول رقم(1) فضلاً عن تراكيز اخرى للمواد المتممة للتفاعل (الجزء المضلل) للحصول على الجدول رقم (2) وقد تم استخدام تراكيز تجريبية للموليبدينوم(VI) (10 و 25 و 50) مكم.مل^{-1} الذي يصف تركيب المواد المستخدمة والاستجابات المستحصلة.

الظروف الفضلى لنظام: بايروكالول- موليبدينوم(VI)-بوروكسيد الهيدروجين- امونيا -المتغيرات الكيميائية

لتحديد التراكيز الفضلى للمواد المتممة للتفاعل لنظام: $\text{Mo(IV)}-\text{H}_2\text{O}_2-\text{NH}_4^+$ -بايروكالول تم تحضير سلسلة من المحاليل بتركيز عشوائية وبزيادة تدريجية منتظمة لكل

جدول رقم(1): التغير في تراكيز المواد المتممة للتفاعل بزيادة تدريجية منتظمة للحصول على التراكيز الفضلى (عشوانياً)



جدول رقم(2): تأثير التغير في تراكيز المواد المتممة للتفاعل على ارتفاع الاستجابة ولتراكيز متغيرة للمolibدينوم(VI)

الفرق بين الاستجابة (mV) لتراكيز (10 و 50) مكغم. مل ⁻¹	موليبدينوم(VI) (مكغم. مل ⁻¹)			بایروکالول % (v/w)	H_2O_2 مول. لتر ⁻¹	الامونیا مول. لتر ⁻¹	رقم المجموعة
	50	25	10				
	معدل الاستجابة لـ $3=n$ (mV)						
120	170	128	50	1	0.75	0	1
0	0	0	0	0	0.75	0.3	2
166	230	174	64	1	0	0.3	3
0	0	0	0	0	1.5	0	4
240	320	180	80	0.25	0.5	0.1	5
352	440	228	88	0.75	1	0.2	6
402	528	296	126	0.87	1.25	0.25	7

فضلاً عن الامونيا وبیروکسید الہیدروجين التي يعود وجودها ضروري واساسي ويساعد على زيادة ارتفاع الاستجابة مؤدياً الى تحسين حدود الكشف بالتجهيز نحو تراكيز واطئة كما مبين في المجموعة المختارة (5 و 6 و 7) مما يدلُّ على ضرورة استخدام تراكيز معينة من كل مادة متممة

يمكن الاستنتاج من الجدول رقم (2): ان وجود البایروکالول اساسي في التفاعل لاستهلاك غاز الاوكسجين المتحرر من نظام: موليبدينوم(VI)-بیروکسید الہیدروجين-امونيا وفي حالة عدم وجوده فان المتحسس لم يعط أي استجابة كما في المجموعة المختارة (2 و 4)،

مقطع الانموذج باكمله من صمام الحقن، واستناداً إلى تراكيز المواد المتممة للتفاعل التي تم اختيارها وعند تركيز لانموذج محقن 25 مكغم.مل⁻¹ من الموليبيدينوم(VI) وحجم 100 مایکرولترا وازمان حقن متغيرة (5 و 10 و 15 و 20 و 25 و 30 و 35 و 40 و 45) ثانية تم الحصول على الشكل رقم(4) ويلاحظ زيادة ارتفاع الاستجابة مع زيادة زمن الحقن وصولاً إلى 35 ثانية ثم يعقبها نقصان في الاستجابة وقد يعزى ذلك إلى ان اطالة زمن الحقن واستمرار مرور التيار الناقل خلال صمام الحقن يؤدي إلى بطئ في سرعة الجريان وزيادة تأثير المتغيرات الفيزيائية (التحفيض والتشتت بفعل التنافذ والحمل) والمتغيرات الكيميائية (استهلاك المواد المتممة للتفاعل وانحلال الفصائل الملونة والماصة الضوء الساقط) كافة مما ادى إلى انخفاض الاستجابة، وعلى هذا الاساس تم ثثبيت 35 ثانية كافضل زمن حقن.

- سرعة الجريان

باستخدام التراكيز الفضلى للمواد المتممة للتفاعل والمنظومة المصممة (شكل رقم (1)) تم دراسة تأثير التغير في سرعة الجريان على الاستجابة عند انموذج محقن للموليبيدينوم(VI) بحجم 100 مایکرولترا وتركيز 25 مكغم.مل⁻¹ من خلال التحكم بمنظمات الجريان المربوطة قبل صمام الحقن ولوحظ زيادة الاستجابة مع زيادة سرعة الجريان (شكل رقم(5)) بفعل التقليل من تأثير المتغيرات الفيزيائية المتمثلة بالتحفيض والتشتت بفعل التنافذ والحمل والمتغيرات الكيميائية (استهلاك المواد المتممة للتفاعل وانحلال الفصائل الملونة) كافة وصولاً إلى 1.2 مل/دقيقة فيما يخص خطي بيروكسيد الهيدروجين والامونيا (شكل رقم (A-5)) و 0.8 مل/دقيقة للتيار الناقل (شكل رقم (B-5)) ثم يعقبه انخفاضٌ

للتفاعل دون الاستغناء عن أي مادة ولوحظ ان المجموعة (7) هي التي تمثل التراكيز الفضلى المختارة للمواد المتممة للتفاعل لأنها سجلت أعلى استجابة للتراكيز المختارة من الموليبيدينوم(VI) كافة، ومن غير الممكن التعامل مع تراكيز أعلى للمواد المتممة للتفاعل بفعل تحرر كمية كبيرة من الفقاعات لايمكن السيطرة عليها مما يؤدي إلى تكوين استجابات غير منتظمة وبقلم مشوهه.

- المتغيرات الفيزيائية

- حجم الانموذج:

تم اخذ وصلات انموذج متغيرة الاحجام (24 و 38 و 58 و 65 و 100 و 130) مایکرولترا وبتراتيكز فضلى للمواد المتممة لتكوين الفصيلة الملونة: الامونيا(0.25 مول.لتر⁻¹) -بيروكسيد الهيدروجين(1.25 مول.لتر⁻¹)-موليبدينوم(VI) (50 مكغم.مل⁻¹)-بایروکالول (%0.87) ولوحظ زيادة ارتفاع الاستجابة مع زيادة حجم الانموذج بفعل الزيادة في الجزء المركزي للمقطع الملون على حساب نقصان مناطق التشتت المحيطة به مما يزيد من الامتصاصية وبالتالي الزيادة في ارتفاع الاستجابة وبقلم حادة ومنتظمة، ولوحظ عند حجوم اكبر من 100 مایکرولترا انه تم الحصول على استجابات بارتفاعات منخفضة وقد يعزى ذلك إلى ان زيادة حجم الموليبيدينوم(VI) يزيد من كثافة اللون (برتقالي-محمر) والذي يحجب جزء من شدة الضوء النافذ إلى المحتسب بفعل تأثير المرشح الداخلي وكما موضح في الشكل رقم (3) بناءً على ذلك تم اختيار 100 مایکرولترا كافضل حجم لانموذج محقن.

- زمن الحقن

باستخدام المنظومة (شكل رقم(1)) تم اجراء الدراسة لتبيان الزمن الضروري لابقاء صمام الحقن في حالة الارسال لاتمام خروج

تغییر حجم ملف التفاعل
 باستخدام منظومة التفاعل (شكل رقم(1))
 لنظام تقدیر المولبیدینوم: امونیا (0.25 مول.لتر⁻¹)- بیروکسید الهیدروجين (1.25 مول.لتر⁻¹)- مولبیدینوم(VI) (25 مکغم.لتر⁻¹)- بايروكالول (%0.87 (v/w)) و حجم الانموذج المحقق 100 مایکرولتر و ملفات بابعاد متغيرة لانتمام التفاعل تم الحصول على النتائج المدونة في جدول رقم (3).

في مقدار الاستجابة مع زيادة سرعة الجريان بفعل عدم اكتمال واتمام التفاعل عند الوصول الى خلية الامتصاص مما يؤدي الى مرور بعض المواد المتفاعلة من دون اتمام التفاعل لذلك ينخفض ارتفاع الاستجابة عند السرع العالية.

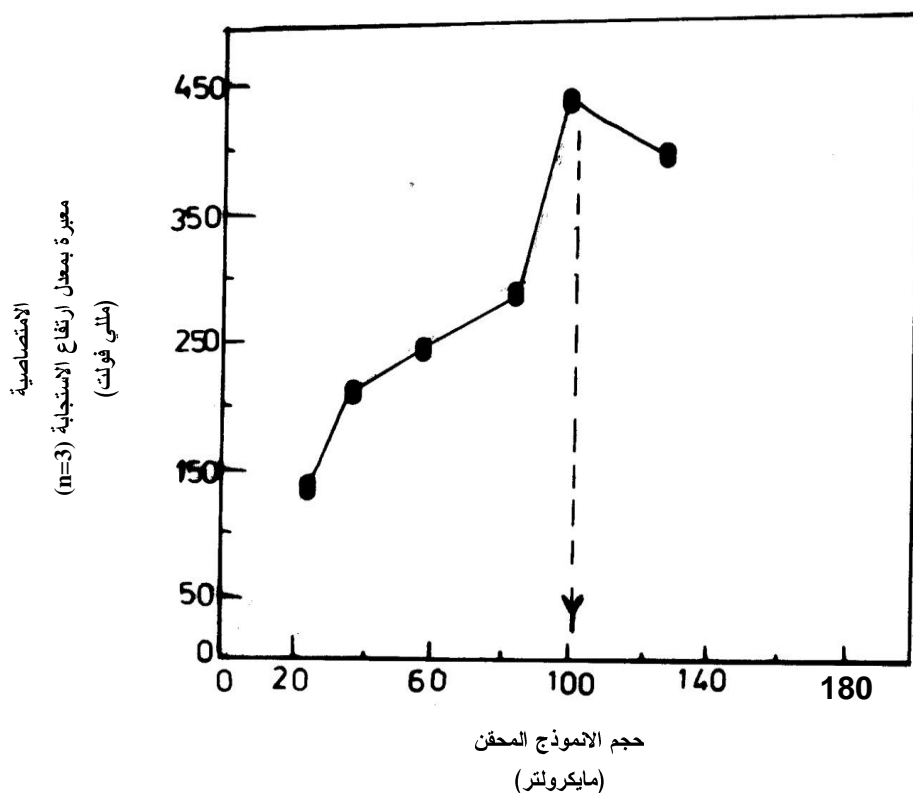
جدول رقم(3): تأثير التغير في ابعاد ملف التفاعل على ارتفاع الاستجابة لنظام:



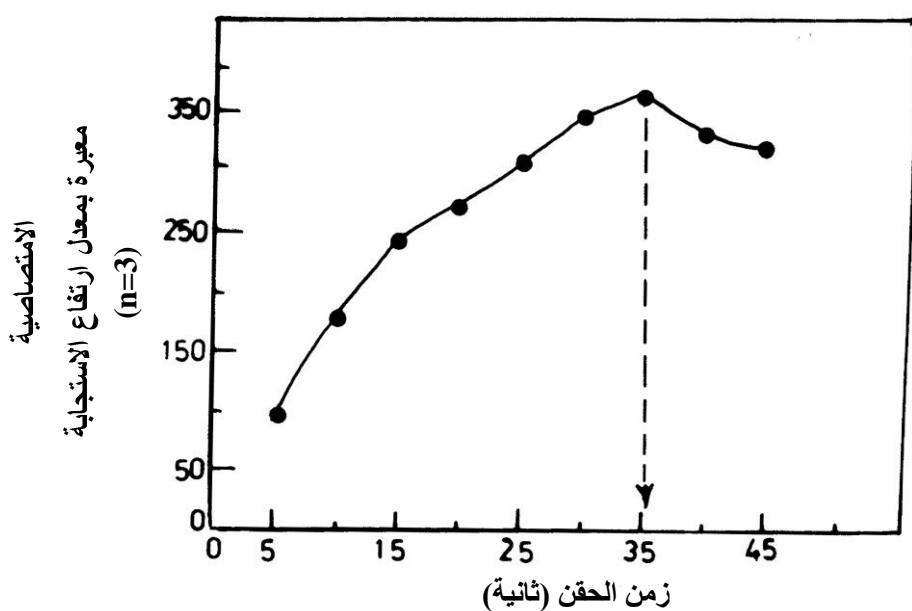
R.S.D%	σ_{n-1}	ارتفاع الاستجابة $\bar{y} = \frac{\sum y}{n}$ (ملي فولت)	حجم محلول في ملف التفاعل (مل)	ابعاد ملف التفاعل (قطر الملف* طوله) سم ³
3.07	5.38	175	-	بدون ملف
0.13	0.53	413	1.04	33.15×0.2
0.79	1.99	250	8.11	41.3×0.5
1.31	3.45	264	36.58	46.6×1.00
1.56	3.99	255	72.06	40.8×1.5

بفعل التشتت والتخفيف للمقطع الملون ومن قيم الانحراف القياسي النسبي المئوي يلاحظ ان الدقة جيدة في حين ان الملف بحجم محلول 1.04 مل هو الافضل للحصول على قيم لارتفاع الاستجابة تكون عالية وبانحراف قياسي نسبي مئوي قيمته %0.13 اقل من الواحد مما يدل على تكرارية عالية في عملية مزج المواد المتممة للتفاعل.

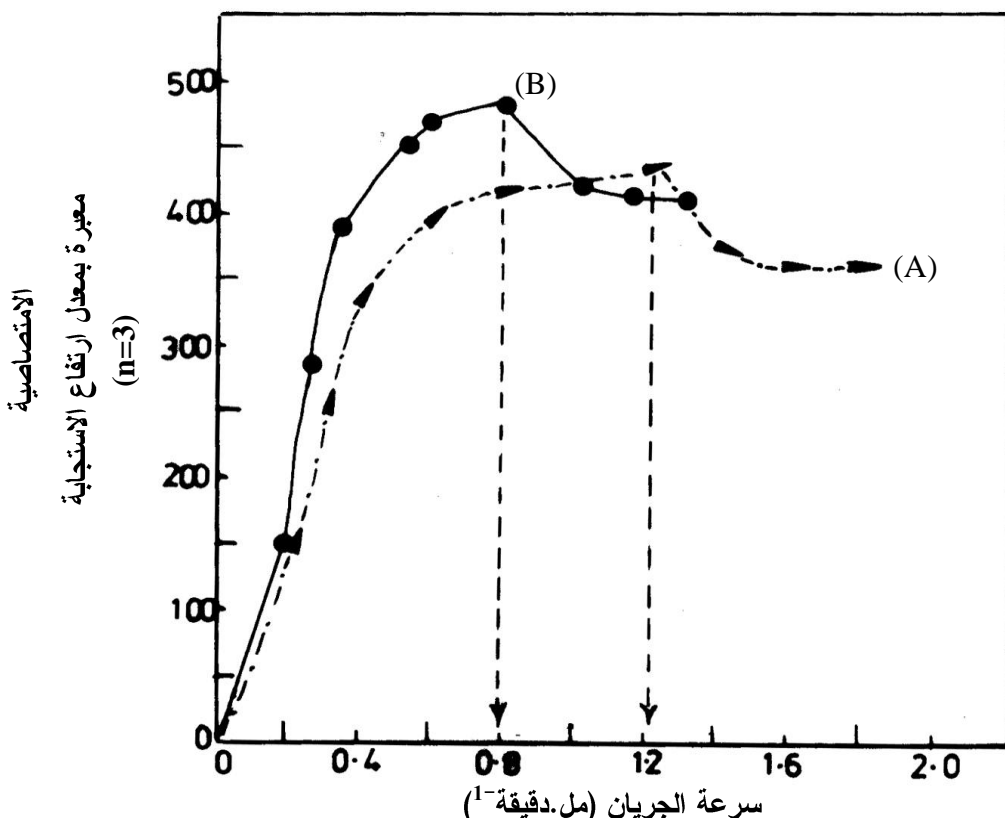
لوحظ من قيم ارتفاع الاستجابة في الجدول رقم (3) ان التفاعل يحتاج الى ملف لاتمام التفاعل وتكون المقطع الملون، فضلاً عن ان استخدام ملفات ذات احجام كبيرة تؤدي الى زيادة تأثير المتغيرات الفيزيائية والكيميائية قبل الوصول الى خلية القياس وتؤدي الى الحصول على استجابات بقيم عريضة وارتفاعات منخفضة



شكل رقم(3): التغير في حجم الانموذج المحقن من الموليبيدينوم(VI) ($25 \text{ مكم} \cdot \text{مل}^{-1}$) على معدل ارتفاع الاستجابة



شكل رقم(4): التغير في زمن الحقن على معدل ارتفاع الاستجابة لانموذج محقن من الموليبيدينوم(VI) ($25 \text{ مكم} \cdot \text{مل}^{-1}$)



شكل رقم(5): تغير معدل ارتفاع الاستجابة مع تغير سرعة الجريان للخطوط الثلاثة H_2O_2 و NH_4^+ والتيار الناقل (بایروکالول)) و عند انموذج محقن من الموليبيدينوم(VI) (25 مكم.مل⁻¹) وحجم الانموذج 100 مایکرولتر و زمن حقن 35 ثانية.

(A) ➡ منحنى لتغيير سرع جريان H_2O_2 و NH_4^+
(B) ● منحنى لتغيير سرع جريان التيار الناقل.

(0.25 مول.لتر⁻¹) وبیروکسید الہیدروجين (1.25 مل.دقيقة⁻¹) وبایروکالول (0.87 %) وتم قیاس الامتصاصية معبرة بمعدل الاستجابات لثلاثة قیاسات متكررة لكل تركيز، وتمت معالجة البيانات احصائياً (21-23) كما مبين في الجدول رقم (4) ولوحظ ان العلاقة بين تغير الاستجابة مع التركيز عالية جداً ($R^2 = 99.80 \%$) عند مدى من التركيز (4-100) مكم.مل⁻¹ كما في الشكل رقم (6) ولكن نسبة الخطية تقل ($R^2 = 94.43 \%$) عند الامتداد الى التركيز العالية من

- تغير الاستجابة مع تركيز الموليبيدينوم(VI) وحدود الكشف حضرت سلسلة محليل للموليبيدينوم(VI) (300-4) مكم.مل⁻¹ وباستخدام الظروف الفضلی من المتغيرات الفیزیائیة: سرعة الجريان 1.2 مل.دقيقة⁻¹ لخطي محلول الامونیا وبیروکسید الہیدروجين و 0.8 مل.دقيقة⁻¹ للتیار الناقل و زمان حقن 35 ثانية و حجم الانموذج محقن 100 مایکرولتر و حجم محلول في ملف التفاعل 1.04 مل والمتغيرات الكیمیائیة: محلول الامونیا

حساسية الطريقة ($\frac{3S_B}{\text{الميل}}$) فضلاً عن حسابه بالاعتماد على معادلة الخط المستقيم التي تساوي y_B تمثل نقطة التقاطع زائداً $3S_B$ وهو الانحراف القياسي لمحلول خلب.

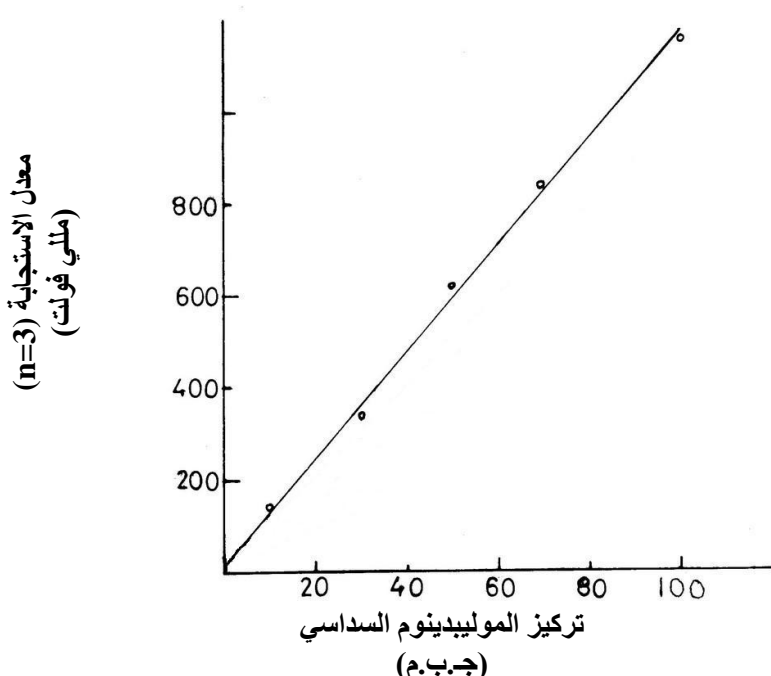
الموليبيدينوم(VI) (300-4 مكغم.مل⁻¹) كما في الشكل رقم (7)، اما حدود الكشف فتم قياسها بثلاث طرائق: عملياً بالتخفيض التدريجي لاقل تركيز في منحني المعايرة او بالاعتماد على

جدول رقم(4): ملخص نتائج علاقة الاستجابة $L=3$ معبرة بملي فولت مقابل تراكيز الموليبيدينوم(VI) وحدود الكشف

حدود الكشف (مكغم.مل ⁻¹)			قيمة t المحسوبة من $t = \frac{ r \sqrt{n-2}}{\sqrt{1-r^2}}$	قيمة t الجدولية $L-n-2$ بحدود ثقة 95%	معامل الارتباط ونسبة الخطية $%r^2$	معادلة الخط المستقيم عند حدود ثقة 95% $A = a \pm S_a t + b \pm S_b t$ [Mo(VI)] μg.ml ⁻¹	مدى تراكيز L Mo(VI) (مكغم.مل ⁻¹)
نظرياً من معادلة الخط المستقيم $Y=Y_B+3S_B$	نظرياً من معادلة $D.L = \frac{3S_B}{\text{slope}}$	عملياً من التخفيض لأقل تراكيز في منحني المعايرة					
4.8	0.128	3.5	50.85 >> 2.57	0.9990 %99.80	11.10±25.94+11.69±0.51 [Mo(VI)])] μg.ml ⁻¹	100-4	
79.35	0.212	3.5	10.88 >> 2.37	0.9717 %94.43	171.52±157.20+7.06±1.22 [Mo(VI)])] μg.ml ⁻¹	300-4	

ولمديات منحني المعايرة كافة (100-4) مكغم.مل⁻¹ او (300-4) مكغم.مل⁻¹ على هذا الاساس نرفض الفرض الاساس (لا يوجد ارتباط) ونقبل بالبديل (H_0 =فرض البديل): يوجد ارتباط بين التراكيز والاستجابة.

ومن نتائج الجدول رقم(4) لوحظ ان اختبار t على معامل الارتباط الذي يفترض اساساً (فرض العدم): لا يوجد ارتباط بين التراكيز والاستجابة ($t=0$) ولكن لوحظ من النتائج ان قيمة t المحسوبة هي اكبر بكثير من t الجدولية



الايونات السالبة: NO_2^- و MnO_4^- و NO_3^- و $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$ و IO_3^- و Cl^- و BrO_3^- و Br^- و SO_4^{2-} و CrO_4^{2-} .

والجدول رقم(A-6) يوضح تاثير الايونات الدخيلة الموجبة التي تزيد من الاستجابة كما في Ni(II) و Co(II) و Mn(II) و Fe(II) و Cu(II) وما يدل على انه بالامكان تقدير هذه الايونات بالمنظومة المصممة (شكل رقم(1)) اما في الجدول رقم(B-6) الذي يبين ان اكثر الايونات السالبة تدخلًا في زيادة الامتصاصية هي NO_3^- و NO_2^- و MnO_4^- وقد يعزى ذلك الى تاثيرها في احداث انواع مختلفة من التداخلات:

- 1- تداخل طيفي-لوني وهذا يحدث مع بعض ايونات العناصر الانقلالية.
- 2- تداخل في منطقة فوق البسجية وهذا يشمل الايونات عديمة اللون مثل Al(III) و Cd(II) .
- 3- تداخل بين نواتج التفاعل والايون الدخيل مكوناً روابضاً اما غروبية واما بلورية وتكون اما ذاتية فتعطي امتصاص واما غير ذاتية فلا تعطي امتصاص.
- 4- تداخل بين المركب الناتج وبين الايون الدخيل او نواتج التفاعل الاخرى والايون الدخيل مكوناً مركبات ملونة او غير ملونة.
- 5- تداخل بسبب تفاعل الايونات الدخيلة مع المواد المتممة للتفاعل مسبباً تدخلاً موجباً او سالباً بحسب نوع التفاعل مكوناً ناتجاً ملوناً او غير ملون.

- تاثير الايونات الموجبة والسالبة خلال تقدير الموليبيدينوم (VI):

من خلال التجارب التي تم اجراؤها في دراسة الاستجابة الناتجة من امتصاص الفصيلة الملونة المتكون في المنظومة شبه التقائية لنظام: محلول الامونيا-بيروكسيد الهيدروجين-موليبيدينوم(VI)-بایروکالول لوحظ ان هذه التفاعلات امتازت بالدقة والحساسية العالية بالتجهيز نحو تراكيز واطئة من الموليبيدينوم(VI) لكنها تكون معرضة لتدخل الكثير من الايونات الموجبة والسالبة لذلك كان لابد من دراسة تاثير بعض الايونات الدخيلة عند تقدير الموليبيدينوم(VI) بسبب ان وجود أي ايون منافس سيؤثر بالتأكيد ان اغلب هذه التفاعلات هي تفاعلات اكسدة-اختزال او تفاعلات تتكون فيها مركبات مخلبية مما قد يؤدي الى انخفاض او ارتفاع الاستجابة على وفق طبيعة سير التفاعل (خواص الايونات الدخيلة) وعلى وفق ميكانيكية التفاعل فان هنالك تفاعلات مفضلة من ناحية الداينمية الحرارية بفعل E_{cell} للتفاعل الكلي الذي قد يكون موجباً والذي يمثله التغير بالطاقة الحرة السالبة أي ان التفاعل يستمر بنحو تلقائي ومن هذه الايونات التي تم انتقاءها:

الايونات الموجبة: Fe(II) و Mn(II) و Co(II) و Al(III) و Fe(III) و Ni(II) و V(V) و Cd(II) و Bi(III) .

**جدول رقم (A-6): النسبة المئوية لتأثير تداخل الايونات الموجبة على ارتفاع الاستجابة
لنظام: $\text{Mo(VI)}-\text{H}_2\text{O}_2-\text{NH}_4^+$ -بایروکالول**

النسبة المئوية لتأثير التداخل (%)										تركيز الايون الدخيل (مغم.مل⁻¹)
Cd^{2+}	Bi^{3+}	Al^{3+}	V^{5+}	Fe^{3+}	Ni^{2+}	Cu^{2+}	Fe^{2+}	Mn^{2+}	Co^{2+}	
-2.5	-29.3	-34.6	-6.6	+15.9	+10.0	+29.7	+5.3	+33.3	+664.7	10
-4.5	-34.1	-25.0	-17.9	+18.3	+32.5	+94.6	+48.0	+95.2	+686.5	25
-16.9	-40.7	-20.0	-26.6	+15.9	+79.2	+111.5	+133.3	+135.2	+834.0	50

**جدول رقم (B-6): النسبة المئوية لتأثير تداخل الايونات السالبة على ارتفاع الاستجابة
للنظام المستخدم في تقدير الموليبيدينوم (VI)**

النسبة المئوية لتأثير التداخل (%)										تركيز الايون الدخيل (مغم.مل⁻¹)
SO_4^{2-}	CrO_4^{2-}	$\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$	Br^-	BrO_3^-	Cl^-	IO_3^-	NO_2^-	NO_3^-	MnO_4^-	
-8.7	+22.8	+22.8	-34.2	-18.8	+30.7	+28.1	+7.3	+27.6	+44.4	10
+18.6	+40.0	+40.0	-2.6	-2.5	-6.03	+52.1	+24.6	+37.9	+122.2	25
+9.3	+62.9	+62.9	-13.2	-10.0	0	+58.3	+42.3	+40.9	+225.6	50

التطبيقات

A-تقدير البايروكالول:

باستخدام منظومة التفاعل (شكل رقم (1)) وادخال محلول الموليبيدينوم (VI) بتركيز (25 مكغم.مل⁻¹) كتياز ناقل للانمودج المحقن من البايروكالول بحجم 100 ملacker وبراكيز متغيرة (40-4) مللي مول.لتر⁻¹ وباستخدام الظروف الفضلى تم الحصول على النتائج المدونة في الجدول رقم (7) ولثلاثة قياسات متكررة لكل تركيز كما في الشكل رقم (8).

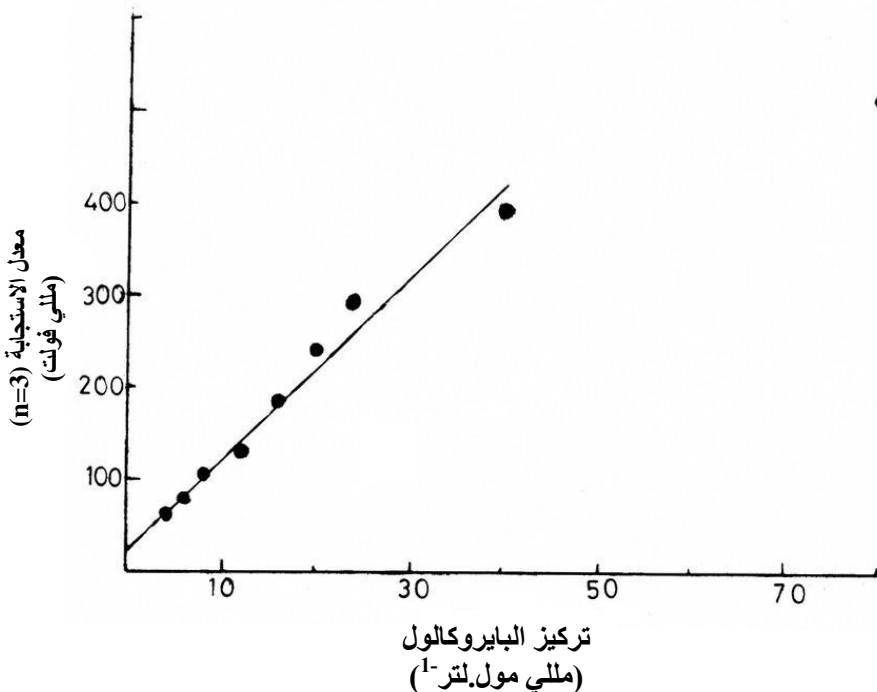
وقد تمت ازالة تأثير الايونات الدخلية الموجبة باستخدام عمود مملوء بمبادل ايوني موجب نوع Amberlite-IR-120 اما الايونات السالبة فتمت ازالة تأثيرها من خلال عزل الموليبيدينوم (VI) بواسطة الترسيب من خلال اضافة حامض النتريك المخفف بتركيز 4 مول.لتر⁻¹ مكوناً $\text{MoO}_3 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ (اصفر اللون) ويتم فصله بجهاز الطرد المركزي عن الايونات الدخلية السالبة.

جدول رقم (7): ملخص لنتائج معادلة الخط المستقيم عند انموذج محقق من البايروكالول على خط التيار الناقل من الموليبيدينوم(VI) وزمن حقن 35 ثانية

قيمة t المحسوبة من	قيمة t الجدولية لـ $n-2$ بحدود ثقة %95	معامل الارتباط ونسبة الخطية r^2 و r	الاحراف القياسي لنقطة التقاطع عند من حدود الثقة %95 $a \pm S_a t$	الاحراف القياسي للميل عند حدود ثقة %95 $b \pm S_b t$	المدى الخطى للبايروكالول (ملاي مول.لتر ⁻¹)
$t = \frac{ r \sqrt{n-2}}{\sqrt{1-r^2}}$	16.83 >> 2.365	0.9878 %97.59	22.7 ± 18.32	1022.8 ± 591.20	40-4

ملاي فولت)، وتم قياس دقة الطريقة لسبعة قياسات متكررة لتركيز متغيرة من البايروكالول (8 و 10 و 20) ملاي مول.لتر⁻¹ ولوحظ ان $\%R.S.D > 2.3\%$ مما يدل على دقة الطريقة في القياس لتقدير البايروكالول.

ومن التخفيف التدرجى لاقل تركيز في نتائج منحني المعايرة (جدول رقم 7) تم التوجه نحو تراكيز واطئة وقياس حدود الكشف (80 مايكرومول.لتر⁻¹) معطياً اشارة اكبر من اشارة الماء المقطر بمقدار ثلات مرات ($3S_B$) (40).



شكل رقم (8): يمثل منحني المعايرة لتقدير البايروكالول مقابل ارتفاع الاستجابة بتقنية (FIA) عند انموذج محقق بحجم 100 ميكرولتر على خط التيار الناقل (الموليبيدينوم السادس)

الموليبيدينوم(VI) بتركيز 25 مكم.مل⁻¹ والخط الثاني بايروكالول (%0.87 (v/w)) والخط الثالث امونيا (0.25 مول.لتر⁻¹) في المنظومة المصممة (شكل رقم (1)), وبعد تحضير سلسلة من

B-تقدير بيروكسيد الهيدروجين بعد اجراء التجارب التمهيدية تم التوصل الى ان بيروكسيد الهيدروجين كانموذج محقق بحجم 100 ميكرولتر على خط التيار الناقل من

انفردت بها المنظومة بوصف كل خط في هذه المنظومة المستخدمة يزود مضخة منفصلة، ومكانية استخدامها في تقدير العديد من النماذج (الموليبيدينوم(VI) والبایروکالول وبیروکسید الہیدروجين) وباستهلاك قليل جداً من المحاليل المتفاعلة والانموذج المحقق وبتكلارية تقترب من الصفر ويعزى الى الضخ المنظم للمحاليل الجارية مما ادى الى نتائج ذات دقة وضبط عالٍ.

References

1. Elwell, W.T. & Wood, D.F., 1971, Analytical Chemistry of Molybdenum and Tungsten, Pergaman press, Oxford, New York, 47:6-12.
2. Rollinson, C.L., 1975, The Chemistry of Chromium, Molybdenum and Tungsten, Pergamon press, Oxford, New York, 706-110.
3. Rochow, E.G., 1965, Organo metallic Chemistry, 16:73-78.
4. Mitchell, P.C.H., 1990, Ia Ullmann's encyclopedia of industrial Chemistry, 5th Ed., A16:675-682.
5. Weast, R.C. & Astle, M.J., 1979, C.R.C. Handbook of Chemistry and Physics, 59th Ed., CRC press, Florida, 36-40.
6. Tsigdinos, G. & Moho, G., 1978, Topics Current Chemistry aspects of Molybdenum and related chemistry, Berlin, Heidelberg, New York, 353-358.
7. AGrawal, G.L. & Shrivastava, K.A., 1991, Kinetic studies of catalyzed hydrogen peroxide oxidation of dimethyl sulphoxide by sodium molybdate, oxidation communications, 14(4): 237-242.

التراكيز المتغيرة من بیروکسید الہیدروجين (10-0.1) مول.لتر⁻¹ تم الحصول على نتائج منحني المعايرة، اذ يمتد المدى الخطي (5-0.1) مول.لتر⁻¹ بنسبة خطية² = %95.82 = %95 ومعادلة الخط المستقيم عند حدود ثقة A(mV)= -4.79±8.52+[H₂O₂] 1 mole.لتر⁻¹ ون=9 من التراكيز لبیروکسید الہیدروجين، اما حدود الكشف فتم التوجّه نحو اوطئ تركيز 50 مللي مول.لتر⁻¹ مما اعطى استجابة بمقدار 35 ملي فولت تم قياس دقة الطريقة ولوحظ ان %R.S.D اقل من 1% تقريباً.

الاستنتاجات

رصد البحث أحد اعقد التفاعلات صعوبة في التقدير بفعل التغير المستمر والسرريع لمكونات الناتج المتكون والماء الداخلة والمتمنمة للتفاعل، اذ ان فعل الموليبيدينوم كعامل مساعد يسهم في تكسير وتجزئة بیروکسید الہیدروجين وهذا معناه تكون مستمرة لغاز الاوكسجين الذي يسبب اعاقة في قياس الامتصاص بشكل صحيح لذلك ادخلت فكرة جديدة للتغلب على الاضطرابات من خلال استخدام جزيئة البایروکالول لاستهلاك الاوكسجين قبل وصول المقطع الملون الى خلية الامتصاص، وانطلاقاً من هذه الفكرة يمكن ان تكون انموذجاً لتفاعلات ذات نمط مشابه ((صعب التقدير عند القياس))، ومن خلال استخدام مفاضلة الشروط العشوائية من المتغيرات الفيزيائية والكميائية امكن الحصول على الظروف الفضلى للحصول على اعلى امتصاصية وتعد هذه نقطة مهمة جداً تتميز فيها طريقة ضخ المحاليل مقارنة بالطريقة التقليدية، والتحكم بحركة المحاليل وتحديد سرع الجريان الضرورية لإجراء القياس من خلال استخدام منظمات جريان وهذه ميزة

15. Krug, F.J., Bahiaf, O. & Zagatto, A.G., 1984, Determination of molybdenum in steels by flow-injection spectrophotometry, *Anal. Chim. Acta*, 130:245-254.
16. Flaschka, H.A. & Barnard, A.J., 1967, Chelates in analytical chemistry, Mercel dekker, INC., New York, 1:283-285.
17. Sandell, E.B. & Hiro shionishi, 1978, Photometric determination of trace metals, 4th. Ed., Inter Science, New York, 283-289.
18. Muhamad Ali., Y.H., 2006, New Method for the on-line determination of molybdenum via new microphotometric home mode instrument, using light emitting diode as a variable intensity radiat source with aminiture photosilicone diode detectors, M.Sc. Thesis, University of Baghdad, 30-48.
19. Ruzicka, J. & Hansen, E.H., 1981, flow injection analysis, John Wiley, New York, 17-20.
20. Mann, C.K., Vickers, T.J. & Gulick, W.M., 1974, Instrumental analysis, Harper & Row, New York, 80-88.
21. Book. S.A., 1978, Essential of Statistic, McGrow-Hill Book Company, 3: 18-23.
22. Chatfield, C., 1975, Statistics for Technology, Chapman & Hall, 5: 17-34.
23. Murdoch, J. & Barnes, J.A., 1974, Statistical tables, 2nd. Ed., Macmillan, 48-53.
24. Miller, J.C. & Miller, J.N., 1988, Statistics for analytical chemistry, 2nd. Ed., John Wiley & Sons, 5-60.
8. Issopoulos, P.B., 1988, Spectrophotometric determination of certain cephalosporins using molybdophosphoric acid, *Analyst*, 113:1083-1088.
9. Cotton, F.A. & Wilkinson, G., 1978, Basic inorganic chemistry, Willy Eastern limited, 424-228.
10. Hagedoorn, P.L., Slot, P.V., Leeuwen, H.P.V. & Hagen, W.R., 2001, Electroanalytical determination of tungsten and molybdenum in proteins, *Analytical Bio Chemistry*, 297(1):71-78.
11. Kononova, O.N., Kachin, S.V., Chaikovskaya, A.E., Kholmogrov, A.G. & Kalyakina, O.P., 2004, Sorption preconcentration and determination of molybdenum (VI) by diffuse reflection spectroscopy, *Turk J. Chem.*, 28:193-202.
12. Alary, J., Esklassan, J. & Vandaele, J., 1986, Determination of molybdenum in steels by differential-pulse polarography of the 8-hydroxyquinoline-molybdenum(VI) complex, *Analyst*, 111, 593-594.
13. Korean, B., 1995, Multi-element trace analysis in molybdenum matrix by inductively coupled plasma atomic emission spectrometry, *Chem. Soc.*, 16:748-754.
14. Barakat, S.A. & Mahmoud, T., 2003, Determination of molybdenum by flow-injection analysis, *Acta Chim. Slov.*, 50, 799-806.

**New Method for Determination of Molybdenum(VI) through
Flow Injection Analysis Via the Consumption of Liberated
Oxygen from Reaction System Ammonia-Hydrogen peroxide-
Molybdenum(VI) in the Presence of Pyrogallol**

Issam M. A. Shakir*

Yasmeen H. Muhamad Ali*

Nagam S. Turkey*

* Chemistry Department-College of Science- University of Baghdad- Baghdad-Iraq

Abstract

This piece of research work aims to study one of the most difficult reaction and determination due to continuous and rapid variation of reaction products and the reactants. As molybdenum (VI) aid in the decomposition of hydrogen peroxide in alkaline medium of ammonia, thus means a continuous liberation of oxygen which causes and in a continuous manner a distraction in the measurement process. On this basis pyrogallol was used to absorb all liberated oxygen and the result is a clean undisturbed signals. Molybdenum (VI) was determined in the range of 4-100 $\mu\text{g.ml}^{-1}$ with percentage linearity of 99.8% or (4-300 $\mu\text{g.ml}^{-1}$ with 94.4%) while L.O.D. was 3.5 $\mu\text{g.ml}^{-1}$. Interfering ions (cations and anions) were studied and their main effect was reduced using mini column containing resin, or the separation of molybdenum via its precipitation prior to injection. The reaction system and manifold were used to determine pyrogallol (4-40 $\mu\text{g.ml}^{-1}$, L.O.D. 80 μM) and hydrogen peroxide (0.1-5M, L.O.D. 50 mM). Relative standard deviation was better than 1%.