

# UV/VIS i IR spektroskopija organskih molekula

---

**Martinez, Valentina**

**Undergraduate thesis / Završni rad**

**2017**

*Degree Grantor / Ustanova koja je dodijelila akademski / stručni stupanj:* **University of Zagreb, Faculty of Science / Sveučilište u Zagrebu, Prirodoslovno-matematički fakultet**

*Permanent link / Trajna poveznica:* <https://um.nsk.hr/um:nbn:hr:217:814267>

*Rights / Prava:* [In copyright](#)/[Zaštićeno autorskim pravom.](#)

*Download date / Datum preuzimanja:* **2025-01-07**



*Repository / Repozitorij:*

[Repository of the Faculty of Science - University of Zagreb](#)





Sveučilište u Zagrebu  
PRIRODOSLOVNO-MATEMATIČKI FAKULTET  
Kemijски odsjek

Valentina Martinez

Studentica 3. godine Preddiplomskog sveučilišnog studija KEMIJA

# **UV/VIS i IR spektroskopija organskih molekula**

## **Završni rad**

Rad je izrađen u Zavodu za organsku kemiju

Mentor rada: Izv. prof. dr. sc. Ines Primožič

Zagreb, 2017.



Datum predaje prve verzije Završnog rada:

12. srpnja 2017.

Datum ocjenjivanja Završnog rada i polaganja Završnog ispita:

22. rujna 2017.

Mentor rada: Izv. prof. dr. sc. Ines Primožič

Potpis:



# Sadržaj

<b>§ SAŽETAK.....</b>	<b>VII</b>
<b>§ 1. UVOD.....</b>	<b>1</b>
<b>§ 2. PRIKAZ ODABRANE TEME .....</b>	<b>2</b>
<b>2.1. Spektar elektromagnetskog zračenja .....</b>	<b>2</b>
2.1.1. Podjela elektromagnetskog spektra .....	2
2.1.2. Apsorpcije i emisije unutar spektra.....	4
2.1.3. Spektroskopske metode u organskoj kemiji.....	5
<b>2.2. UV/VIS spektroskopija.....</b>	<b>6</b>
2.2.1. Opći pojmovi .....	6
2.2.2. Elektronski prijelazi .....	7
2.2.3. Beer-Lambertov zakon .....	9
2.2.4. Woodwardova pravila za određivanje kromofora .....	10
<b>2.3. IR spektroskopija.....</b>	<b>12</b>
2.3.1. Molekulske vibracije i faktori koji utječu na vibracijske frekvencije.....	12
2.3.2. Identifikacija spojeva – karakteristične apsorpcije skupina i fingerprint područje .....	12
2.3.3. Nerazgranati i razgranati alkani, alkeni i alkini.....	13
2.3.4. Mononuklearni i polinuklearni aromatski ugljikovodici.....	14
2.3.5. Alkoholi i fenoli.....	15
2.3.6. Eteri, epoksidi i peroksidi .....	15
2.3.7. Aldehidi i ketoni .....	16
2.3.8. Karboksilne kiseline, karboksilatni anion, esteri i laktoni.....	18
2.3.9. Kiseli halogenidi i anhidridi karboksilnih kiselina .....	20
2.3.10. Amidi i laktami .....	21
2.3.11. Amini i soli amina.....	22
2.3.12. Nitrili, izonitrili, cijanati, izocijanati, tiocijanati, izotiocijanati i spojevi koji sadrže N=N skupinu .....	23
<b>2.4. Tehnike uzorkovanja u UV/VIS i IR spektroskopiji.....</b>	<b>25</b>
2.4.1. UV/VIS spektroskopija .....	25
2.4.2. Infracrvena spektroskopija.....	26
<b>§ 3. LITERATURNI IZVORI.....</b>	<b>27</b>



## § Sažetak

Otkriće novih molekula zahtijeva nove tehnike i metode analize koje mogu odrediti njihovu strukturu i posljedično dati pretpostavke o mehanizmima reakcija u kojima sudjeluju. U tu svrhu koriste se spektroskopske metode analize koje daju informacije o sastavnicama i konektivnosti molekule na temelju interakcije tvari i zračenja. Ovaj rad bavi se dvjema od četiri najbitnije spektroskopske metode za organske molekule, UV/VIS i IR spektroskopijom.

UV/VIS spektroskopijom određuje se koncentracija kromofora i prisutnost konformacijskih promjena molekula ako uslijed njih dolazi do promjene u apsorpcijskom spektru molekule. Temelji se na činjenici da elektromagnetsko zračenje može pobuditi elektron iz popunjene (npr. HOMO) u praznu (npr. LUMO) orbitalu. Energijska razlika HOMO i LUMO te odgovarajuća valna duljina zračenja zaslužnog za pobudu ovise o rasponu konjugacije u molekuli.

IR spektroskopija daje informacije o prisutnosti pojedinih funkcionalnih skupina. Apsorpcijske vrpce funkcionalnih skupina (vibracijskih prijelaza u molekuli) lokalizirane su u istim, specifičnim područjima spektra neovisno o ostatku molekule.

Kombinacijom spektroskopskih metoda analize organskih molekula, u koje pripadaju NMR, UV/VIS i IR spektroskopija te spektroskopija masa, odnosno informacija koje one ispolje dobiva se cjelovita slika o molekulama i nekim njihovim svojstvima što je od velikog značaja za napredak organske kemije.



## § 1. UVOD

U ovom radu bit će opisane UV/VIS i IR spektroskopske metode analize organskih molekula kao i teorijska osnova na kojoj se temelje.

Spektroskopija predstavlja studij sustava preko elektromagnetskog zračenja sa kojim sustav interagira ili kojeg proizvodi. Spektrometrija je mjera takvog zračenja u svrhu prikupljanja informacija o sustavu i njegovim sastavnicama. U pojedinim tipovima optičke spektroskopije zračenje potječe od vanjskog izvora i sustav ga izmjenjuje dok je u drugim slučajevima izvor zračenja sam sustav.<sup>1</sup>

Promjene u električnom i magnetskom polju uzrokovane nejednolikim gibanjem naboja šire se kroz prostor u obliku valova elektromagnetskog zračenja. Linearno polarizirano zračenje ima električni vektor koji titra u jednoj ravnini, a ravnina koju pritom definira smjerom širenja zračenja zove se ravnina polarizacije. Titranje električnog i magnetskog polja se opisuje periodičkim funkcijama uz pomoć parametara koji opisuju tu periodičnost, a od interesa su za spektroskopiju. Spomenuti parametri su valna duljina  $\lambda$ , frekvencija  $\nu$  i valni broj u vakuumu  $\tilde{\nu}$ , a s brzinom širenja zračenja povezani su jednostavnim jednadžbama opisanim u nastavku rada.<sup>2</sup>

Interakcije tvari i elektromagnetskog zračenja obuhvaćaju procese apsorpcije, emisije i raspršenja zračenja. Informacije o strukturi tvari dobivaju se na temelju usporedbe zračenja prije i nakon interakcija s analiziranom tvari.

Većina linija u spektru od mikrovalnog do ultraljubičastog područja uzrokovana je interakcijom električnog polja zračenja s električnim dipolnim momentom. Ovaj tip interakcije se zato smatra jednim od važnijih. Neke neutralne molekule posjeduju električni dipolni moment koji im omogućava interakciju s elektromagnetskim zračenjem na način da ga apsorbiraju ili emitiraju i daju odgovarajuće spektre.

Dok su za interakcije sa zračenjem u infracrvenom području elektromagnetskog spektra odgovorne vibracije molekula, u vidljivom i ultraljubičastom području tu ulogu imaju elektronski prijelazi. Ramanovo raspršenje se zasniva na vibracijama molekula, a pripadajući spektri često daju komplementarne informacije onima dobivenim iz IR spektara.

## § 2. PRIKAZ ODABRANE TEME

### 2.1. Spektar elektromagnetskog zračenja

#### 2.1.1. Podjela elektromagnetskog spektra

Spektar elektromagnetskog zračenja (u daljnjem tekstu: spektar) obuhvaća širok energijski raspon. Uobičajena podjela spektra, prema rastućoj vrijednosti energije zračenja, počinje s radiovalovima nakon kojih dolaze mikrovalovi pa infracrveno zračenje te nama vidljivi dio spektra i ultraljubičasto zračenje. Zračenje viših energija je ono rentgenskih zraka i gama zraka.

Navedena zračenja razlikuju se u energiji ( $E$ ), valnoj duljini ( $\lambda$ ), frekvenciji ( $\nu$ ) i valnom broju ( $\tilde{\nu}$ ) pri čemu je ovisnost energije fotona zračenja o njegovoj frekvenciji dana jednadžbom 2.1.1.1. :

$$E = h \cdot \nu \quad (2.1.1.1.)$$

Odnosi ostalih parametara prikazani su jednadžbama 2.1.1.2. i 2.1.1.3. :

$$\nu = c/\lambda = c \cdot \tilde{\nu} \quad (2.1.1.2.)$$

$$E = hc\tilde{\nu} = hc/\lambda \quad (2.1.1.3.)$$

Gdje je su  $h$  i  $c$  konstante,  $h$  je Planckova konstanta ( $6,626070 \cdot 10^{-34}$  J s), a  $c$  brzina svjetlosti u vakuumu ( $2,99792458 \cdot 10^8$  m s<sup>-1</sup>).<sup>3</sup>

Interakcije zračenja i tvari omogućavaju da se pojedina područja spektra koja odgovaraju određenim molekulskim prijelazima koriste kao sredstvo identifikacije molekulske strukture. Kada dolazi do apsorpcije elektromagnetskog zračenja molekula, ion ili atom prelazi u pobuđeno stanje dok se emisijom zračenja relaksira u stanje niže energije. Priroda interakcija ovisi o energiji apsorbiranog zračenja. Pobuđenje se može odviti na nuklearnoj razini, elektronskoj razini atoma i molekula, u vibracijskim ili rotacijskim prijelazima ili razini orijentacije nuklearnih spinova atoma ili molekula.

Podjela elektromagnetskog spektra uz pripadajuće parametre i prijelaze navedena je u Tablici 2.1.1. .

Tablica 2.1.1. Podjela spektra elektromagnetskog zračenja s pripadajućim vrijednostima parametara i prijelazima uzrokovanim zračenjem pojedinog područja

Tip zračenja	Frekvencija / Hz	Valna duljina / m	Valni broj / $\text{cm}^{-1}$	Energija / $\text{kJ mol}^{-1}$	Prijelaz u molekuli
$\gamma$ -zrake	$\geq 10^{19}$	$\leq 10^{-11}$	$\geq 10^9$	$\geq 10^7$	nuklearni prijelazi
rentgenske zrake	$10^{17}-10^{19}$	$10^{-11}-10^{-9}$	$10^7-10^9$	$10^5-10^7$	ionizacija unutarnjih elektrona
vakuum UV	$1,5 \times 10^{15} - 3 \times 10^{15}$	$1 \times 10^{-7} - 2 \times 10^{-7}$	$5 \times 10^4 - 1 \times 10^5$	600-1200	elektronski prijelazi
ultraljubičasto	$9 \times 10^{14} - 1,5 \times 10^{15}$	$2 \times 10^{-7} - 3,5 \times 10^{-7}$	$3 \times 10^4 - 5 \times 10^4$	360-600	
vidljivo zračenje	$4 \times 10^{14} - 9 \times 10^{14}$	$3,5 \times 10^{-7} - 8 \times 10^{-7}$	$1 \times 10^4 - 3 \times 10^4$	120-360	
infracrveno	$2 \times 10^{13} - 1,5 \times 10^{14}$	$2 \times 10^{-6} - 1,6 \times 10^{-5}$	625-5000	7-60	molekulske vibracije
mikrovalovi	$3 \times 10^8 - 3 \times 10^{10}$	0,01-1	0,01-1	$10^{-4} - 10^{-2}$	molekulske rotacije
radiovalovi	$\approx 10^6 - 10^8$	1-100	$10^{-3} - 10^{-5}$	$10^{-7} - 10^{-5}$	promjene nuklearnih spinova

Zračenje velikih energija ima malu valnu duljinu i zbog toga djeluje prodirajuće. U ovu skupinu pripadaju  $\gamma$ -zračenje i rentgensko zračenje.

Gama zračenje djeluje na jezgru atoma tako da je pobudi, a energija rentgenskih zraka odgovara ionizacijskim energijama unutarnjih elektrona atoma. Iako rentgenske zrake nemaju široku primjenu u organskoj kemiji mogu pomoći u određivanju struktura nekih spojeva pomoću difrakcije, a nalaze primjenu i u obliku fotoelektronske spektroskopije koja promatra elektrone izbačene iz molekula uslijed djelovanja zračenja.

UV/VIS područje i pripadna spektroskopska metoda od većeg su značaja u primjeni za organsku kemiju. U tom spektralnom području dolazi do pobuđenja valentnih elektrona pa ima poveznicu sa energijskom razlikom između HOMO i LUMO orbitala mnogih organskih molekula. Kao takvo može se koristiti za određivanje elektronske strukture molekula, a posebno je korisno kod spojeva s konjugiranim  $\pi$ -elektronskim sustavima gdje valna duljina pri maksimalnoj apsorpciji,  $\lambda_{maks}$  daje podatke o rasponu konjugacije.

Kako bi se molekule ili ioni pobudili u više vibracijske energijske razine primjenjuje se infracrveno zračenje. Molekulska vibracija biti će aktivna u IR-u uz uvjet da kod promatrane molekule dolazi do promjene u dipolnom momentu. U organskoj kemiji se najviše promatra spektralni raspon od 4000-400  $\text{cm}^{-1}$  koji odgovara energijama potrebnim za istežanje veza u molekuli, deformacije kuteva između veza i torzijskih kuteva.

Zračenje mikrovalnog područja odgovara energijama potrebnim za promjenu spina elektrona u magnetskom polju te u organskoj kemiji nalazi primjenu u elektronskoj paramagnetskoj rezonanciji. Rezonanciju spina elektrona pokazivat će samo nespareni elektroni, a snimljeni spektar odražava stanje okoline nesparenog elektrona.

Radiovalovi imaju malu energiju i odgovorni su za niskoenergijske prijelaze između kvantnih stanja atomske jezgre molekula u magnetskom polju. Zbog svoje nedestruktivnosti i mogućnosti detekcije različitih jezgri, spektroskopija nuklearne magnetske rezonancije (NMR) nezaobilazna je tehnika za određivanje molekulske strukture u organskoj kemiji kao i ostalim granama kemije i srodnih prirodnih znanosti .

### 2.1.2. Apsorpcije i emisije unutar spektra

Ako molekula koju promatramo ima dva moguća stanja tada će pod utjecajem elektromagnetskog zračenja prijeći iz stanja niže energije ( $E_1$ ), *osnovnog stanja* u stanje više energije ( $E_2$ ), *pobuđeno stanje*. Opisan proces, u kojem molekula upija kvant energije zračenja (*foton*) naziva se *apsorpcija*. Molekula koja se nalazi u stanju više energije prelazi u stanje niže energije otpuštanjem kvanta energije, *emisijom*, koja može biti spontana ili inducirana. Kako bi se zadovoljio Bohrov uvjet (2.1.2.1.) gdje je  $\nu$  frekvencija apsorbiranog ili emitiranog zračenja, elektromagnetsko zračenje može inducirati prijelaz između stanja samo ako je frekvencija jednaka razlici energija stanja podijeljenoj s Planckovom konstantom  $h$  (2.1.2.2.).<sup>2</sup>

$$E_2 - E_1 = h\nu \quad (2.1.2.1.)$$

$$\nu = (E_2 - E_1)/h \quad (2.1.2.2.)$$

Za objašnjenje inteziteta linija i vjerovatnosti prijelaza koristi se kvantno-mehanički opis prijelaza što je izvan okvira ovog rada

### 2.1.3. Spektroskopske metode u organskoj kemiji

Kako bi se odredila struktura novih ili potvrdila struktura poznatih molekula koriste se spektroskopske metode analize koje proučavaju interakcije elektromagnetskog zračenja sa analiziranom tvari. Spomenute metode mogu se podjeliti na nedestruktivne, u kojima molekula nakon analize ostaje nepromjenjena i destruktivne, u kojima se molekula tijekom snimanja spektra mijenja.

FT-NMR spektroskopija (*Fourier transform nuclear magnetic resonance spectroscopy*) pruža informacije o strukturi i funkcionalnim skupinama molekule. U organskoj kemiji najprimjenjiviji su  $^{13}\text{C}$  i  $^1\text{H}$  NMR. Metoda koristi radio-frekvencijsko područje spektra od 50 do 500 MHz odnosno energijski raspon od 0,02 do 0,2 kJ mol<sup>-1</sup>.

U FT-IR spektroskopiji (*Fourier transform infrared spectroscopy*) predmet proučavanja su molekulske vibracije i daje informacije o funkcionalnim skupinama i strukturnim dijelovima molekule i njezinom okruženju. U organskoj kemiji od važnosti je raspon od 625 do 5000 cm<sup>-1</sup> odnosno energijski raspon od otprilike 7,5 do 60 kJ mol<sup>-1</sup>.

UV/VIS spektrofotometrija korisna je za karakterizaciju molekula koje imaju konjugirane  $\pi$ -elektronske sustave. Kod identifikacije organskih spojeva od interesa je područje valnih duljina od 200-800 nm odnosno energijski raspon od oko 150-600 kJ mol<sup>-1</sup>. Neke molekule u pobuđenom stanju emitiraju vidljivo svjetlo u procesu poznatom kao fluorescencija ili fosforescencija, ovisno o prirodi pobuđenog stanja molekule. Takve molekule mogu se analizirati fluorescentnom spektroskopijom, no ona nema veliku primjenu u organskoj kemiji.

Spektroskopija masa (MS) je tehnika za određivanje molekulske mase molekule pomoću fragmenata dobivenih tijekom snimanja. U visokorezolucijskom obliku može dati atomski sastav molekule odnosno molekulsku formulu. U spektrometru masa molekula se bombardira visokoenergetskim elektronima, ionima ili atomima te dolazi do ionizacije molekule, pucanja veza i fragmentacije. Iako je od velike koristi nedostatak MS-a je što je to destruktivna metoda.

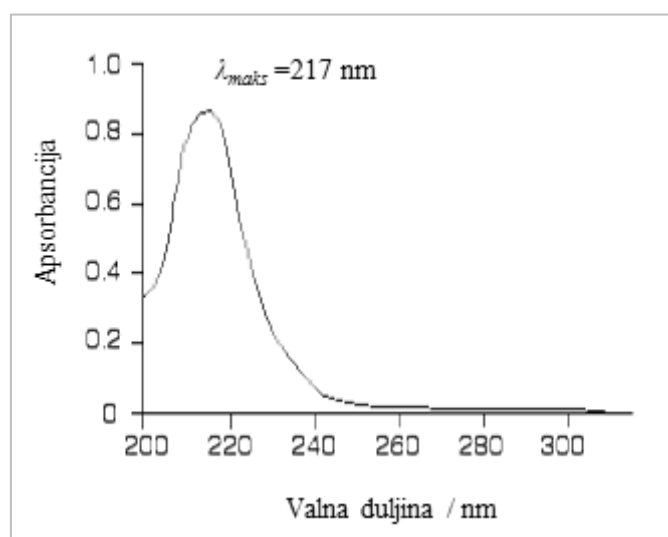
## 2.2. UV/VIS spektroskopija

### 2.2.1. Opći pojmovi

Kromofor je dio (atom ili skupina atoma) molekulske jedinice u kojoj je elektronski prijelaz odgovoran za dobivenu spektralnu vrpce aproksimativno lokaliziran.<sup>1</sup> Elektronski prijelazi odvijaju se uslijed apsorpcije ultraljubičastog ili vidljivog zračenja.

Svaki elektronski prijelaz odgovara pobuđenju molekule iz osnovnog u pobuđeno stanje na način da se elektron molekule pobuđuje u orbitalu više energije. U osnovnom stanju molekule svi elektroni zauzimaju molekulske orbitale najniže energije i molekula je u stanju najniže energije. U pobuđenim stanjima barem jedan elektron nije u najnižoj mogućoj orbitali pa molekula nije u najnižem stanju. Karakteristične vrpce UV/VIS spektra odgovaraju elektronskim prijelazima u molekuli odnosno njezinim pobuđenim stanjima.

Prijelazi najniže energije nazivaju HOMO-LUMO prijelazima i od velike su važnosti u identifikaciji organskih molekula. Valna duljina takvog prijelaza označava se  $\lambda_{maks}$  i odgovara valnoj duljini najintenzivnije apsorpcijske vrpce u spektru to jest pobuđenju elektrona iz HOMO molekule u njezinu LUMO (Slika 2.2.1.1.). Dakle, UV/VIS spektar može poslužiti i za aproksimaciju energijske razlike između HOMO i LUMO no zbog utjecaja ostalih faktora (primjerice geometrija pobuđenog stanja ne mora odgovarati onoj u osnovnom) energija prijelaza uvijek je veća od energije separacije HOMO-LUMO.



Slika 2.2.1.1. Prikaz UV/VIS spektra butadiena sa pripadajućom valnom duljinom najintenzivnije apsorpcijske vrpce,  $\lambda_{maks}$ <sup>4</sup>

## 2.2.2. Elektronski prijelazi

Svi tipovi elektronskih prijelaza definirani su polaznom i konačnom energijskom razinom pobuđenog elektrona.  $\sigma\text{-}\sigma^*$  prijelaz odnosi se na spojeve bez slobodnog elektronskog para ili  $\pi$ -veza u kojima se elektron pobuđuje iz vezne orbitale,  $\sigma$  u protuveznu orbitalu,  $\sigma^*$  i odgovara apsorpciji UV zračenja sa valnim duljinama blizu 150 nm. Molekule sa slobodnim elektronskim parom kao prijelaz najniže energije posjeduju  $n\text{-}\sigma^*$  prijelaz. Ovdje je HOMO molekule protuvezna orbitala i ti prijelazi odgovaraju apsorpciji UV zraka valnih duljina oko 195 nm. Navedene valne duljine pogodne su tek za mjerenja u vakuumu.

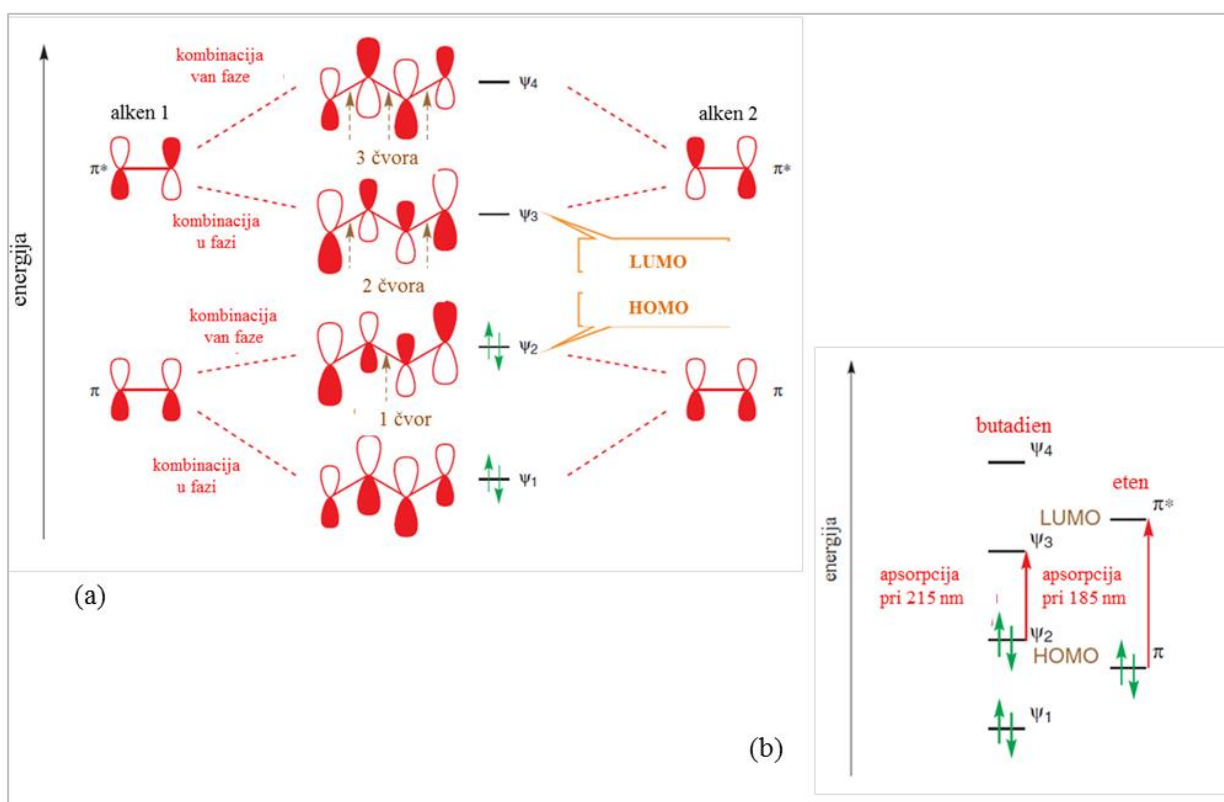
Uz molekule spoja koji se ispituje,  $\sigma$ -veze koje apsorbiraju UV zračenje prisutne su i u molekulama otapala pa je stoga potrebno u obzir uzeti i ograničenja mjerenja dana određenim otapalom pri čemu klorirana otapala imaju veće restrikcije. U Tablici 2.2.2.1. navedena su otapala i pripadajuće minimalne valne duljine (za debljinu kivete od 1 cm) kod kojih se snimanje može provesti.

Tablica 2.2.2.1. Minimalne valne duljine za snimanje UV/VIS spektara uz debljinu kivete od 1 cm u uobičajenim otapalima

Otapalo	Minimalna valna duljina / nm
acetonitril	190
voda	191
cikloheksan	195
heksan	201
metanol	203
etanol	204
dietil-eter	215
-----	-----
diklormetan	220
kloroform	237
tetraklorugljik	257

### 2.2.2.1..HOMO-LUMO PRIJELAZI

Kao modelne molekule proučeni su alkeni, aldehidi i ketoni. Alkenima je  $\pi$ - $\pi^*$  prijelaz uočen oko 190 nm, a aldehydima i ketonima,  $n$ - $\pi^*$  prijelaz oko 300 nm što je prihvatljivija valna duljina za analizu no pripadna  $\epsilon$  vrijednost je jako mala ( $< 100$ ) pa je prijelaz od male koristi u praksi. Međutim produženjem kromofora konjugacijom dolazi do promjene energija orbitala i vrijednosti parametara  $\lambda_{maks}$  i  $\epsilon$ . Usporedba molekularskih orbitala alkena i konjugiranih diena prikazana je na Slici 2.2.2.1.1.b i opisana u sljedećem odlomku.



Slika 2.2.2.1.1. (a) prikaz nastajanja  $\pi$  molekularskih orbitala preklapanjem četiriju  $2p$  orbitala na primjeru butadiena (b) usporedba HOMO-LUMO energetske razlike za alken i konjugirani dien (butadien)<sup>5</sup>

Alkeni posjeduju samo dvije  $\pi$  molekulske orbitale od kojih je  $\pi$  orbitala (HOMO) popunjena, a  $\pi^*$  orbitala (LUMO) prazna pa je energetska razlika između orbitala pripadnog  $\pi$ - $\pi^*$  prijelaza. Za razliku od njih konjugirani dieni imaju četiri tipa  $\pi$  molekularskih orbitala nastalih preklapanjem četiri  $2p$  orbitale. Poredane po rastućoj energiji to su  $\Psi_1$ ,  $\Psi_2$ ,  $\Psi_3$  i  $\Psi_4$  te su prema Aufbau principu  $\Psi_1$  i  $\Psi_2$  popunjene, a  $\Psi_3$  i  $\Psi_4$  prazne orbitale. (slika 2.2.2.1.1.a)



Od navedenih orbitala HOMO konjugiranog sustava je  $\Psi_2$ , a LUMO je  $\Psi_3$ . Energijska razlika između HOMO i LUMO manja je u konjugiranim sustavima nego kod alkena i utvrđeno je da se sukladno produženju konjugiranog sustava energijska razlika između HOMO i LUMO smanjuje.

Dok su  $\pi$ - $\pi^*$  prijelazi alkena i konjugiranih diena bliži 200 nm dodatkom dvostruke veze u konjugaciju dobivamo molekulu kojoj je  $\pi$ - $\pi^*$  prijelaz ( $\lambda_{maks}$ ) pomaknut do 250 nm.<sup>5</sup>

### 2.2.3. Beer-Lambertov zakon

Intezitet signala u UV/VIS spektru ovisi o tri bitna faktora: koncentraciji analita, duljini puta zrake kroz otopinu (debljini kivete) te efikasnosti kromofora analita da apsorbira svjetlost koja se propušta. Beer-Lambertov zakon (2.2.3.1.) prikazuje ovisnost inteziteta apsorpcije mjerenog u jedinici apsorpcije i vrijedi za većinu organskih spojeva te govori da je apsorpcija (njen intezitet) direktno proporcionalna koncentraciji analita i širini kivete.

$$A = \log_{10}(I_0/I_t) = \epsilon cl \quad (2.2.3.1.)$$

Pritom je  $A$  je apsorbancija,  $I_0$  je intezitet upadnog zračenja,  $I_t$  je intezitet propuštenog zračenja,  $c$  je množinska koncentracija uzorka,  $l$  je debljina kivete (duljina puta zračenja) izražena u cm, a  $\epsilon$  molarni apsorpcijski koeficijent.

Molarni apsorpcijski koeficijent je konstanta karakteristična za spoj i prijelaz koji se odvija prilikom pobude apsorpcijom, a jedinica ove konstante se prema konvenciji ne izražava. Među ostalim izražava mjeru efikasnosti prijelaza. Poznato je da prijelazi visoke efikasnosti obično rezultiraju prijenosom elektrona među orbitalama sličnih simetrija (poput  $\sigma$ - $\sigma^*$  i  $\pi$ - $\pi^*$  prijelaza) dok su prijelazi niskih efikasnosti skloniji prijenosu elektrona između orbitala različitih simetrija (poput  $n$ - $\pi^*$  prijelaza). Prije apsorpcije svjetlosti neke od molekula prolaze neophodne deformacije ako su prijelazi zabranjeni orbitalnom simetrijom. Dobar primjer je benzen koji apsorbira zračenje sa  $\lambda_{maks}$  od 265 nm i  $\epsilon$  manjim od 500 dok su tipične vrijednosti  $\epsilon$  za  $\pi$ - $\pi^*$  prijelaze i ostale prijelaze visoke efikasnosti iznad 10 000. Primjer ekstremno velikog molarnog apsorpcijskog koeficijenta je  $\pi$ - $\pi^*$  prijelaz u hemoglobinu sa  $\epsilon$  od gotovo 400 000. Prijelazi niske efikasnosti imaju vrijednosti  $\epsilon$  u rasponu 200-300.

#### 2.2.4. Woodwardova pravila za određivanje kromofora

Postoje tri tipa kromofora koji su učestali u organskim molekulama: konjugirani karbonili, konjugirani polieni te aromatski prstenovi. Svaki od njih ima karakterističnu valnu duljinu ( $\lambda_{maks}$ ) kod koje se događa apsorpcija odnosno molekularni prijelaz. Supstituenti vezani na osnovnu molekulu utječu na energijske nivoe HOMO i LUMO te mijenjaju vrijednost  $\lambda_{maks}$  i molarnog apsorpcijskog koeficijenta,  $\epsilon$ . Kako bi se na temelju poznate strukture molekule mogla procijeniti  $\lambda_{maks}$  molekule osmišljena su Woodwardova pravila.<sup>6,7</sup>

Supstituenti mogu uzrokovati pomak  $\lambda_{maks}$  prema duljim ili kraćim valnim duljinama. Pomak  $\lambda_{maks}$  prema duljim valnim duljinama naziva se *crveni* ili *batokromni pomak* dok se pomak prema kraćim valnim duljinama naziva *plavi* ili *hipsokromni pomak*. Supstituenti koji uzrokuju batokromni pomak zovu se *auksokromi* i često su im baze heteroatomi poput dušika, kisika i sumpora.<sup>8</sup>

Woodwardovim pravilima definirane su vrijednosti koje se dodaju na osnovnu vrijednost  $\lambda_{maks}$  ovisno o supstituentu ili dodatnoj konjugaciji, dodatnim egzocikličkim vezama, alkilnim skupinama i drugim supstituentima (auksokromima). Razlika postoji između  $\lambda_{maks}$  vrijednosti *cis* i *trans* konformera te aldehida i ketona sa jednakom osnovom no supstituentima na različitim atomima ( $\alpha$ ,  $\beta$ ,  $\gamma$  ili daljnji atomi). Vrijednosti se također razlikuju između molekula sa dvostrukim vezama na istom ili različitim prstenovima. U Tablici 2.2.4.1. prikazana su četiri tipa spojeva na kojima su pobliže objašnjena Woodwardova pravila.

Osim alkilnih postoje i drugi supstituenti koji imaju svoje karakteristične vrijednosti no nisu opisani u prikazanoj tablici.

Tablica 2.2.4.1. Zadane osnovne vrijednosti i vrijednosti nekih od najčešćih supstituenata i sastavnica za četiri tipa spojeva koja su opisana Woodwardovim pravilima<sup>8</sup>

TIP SPOJA	vrijednost sastavnice	sastavnica
KONJUGIRANI DIENI I CIKLIČKI TRIENI	<b>214 nm, 253 nm*</b>	osnovna vrijednost
	30 nm	dodatna konjugirana dvostruka veza
	5 nm	alkil ili ostatak prstena na sustavu dvostrukih veza
	5 nm	dvostruka veza van prstena
NEZASIĆENI ALDEHIDI I KETONI $\alpha,\beta$ -nezasićeni karbonili	<b>215 nm, 210 nm, 200 nm*</b>	osnovna vrijednost
	30 nm	dodatna konjugirana dvostruka veza
	10 nm	$\alpha$ -alkilni supstituent
	12 nm	$\beta$ -alkilni supstituent
	18 nm	$\gamma$ -alkilni supstituent
	5 nm	dvostruka veza van prstena
SUPSTITUIRANI BENZENSKI PRSTENOV <b>R-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-COX</b>	<b>250 nm, 210 nm, 230 nm*</b>	osnovna vrijednost
	3 nm	R = <i>o</i> - ili <i>m</i> - supstituirani alkil ili ostatak prstena
	10 nm	R = <i>p</i> - supstituirani alkil ili ostatak prstena
	7 nm	R = <i>o</i> - ili <i>m</i> - supstituirani OH, OMe, OAlk
	25 nm	R = <i>p</i> - supstituirani OH, OMe, OAlk
NEZASIĆENE KARB. KISELINE, ESTERI, NITRILI, AMIDI	<b>214 nm</b>	osnovna vrijednost
	30 nm	dodatna dvostruka veza u konjugaciji
	10 nm	alkilni supstituent
	5 nm	egzociklička dvostruka veza
	5 nm	endociklička dvostruka veza 5- i 7- članih prstenova

\* za navedene tipove spojeva postoji više podtipova pa je više mogućih osnovnih vrijednosti:

**214 nm** za diene otvorenog lanca ili konjugirane dvostruke veze u odvojenim, ali spojenim 6-članim prstenovima

**253 nm** ako su konjugirane veze u jednom prstenu

-----

**215 nm**  $\alpha,\beta$ -nezasićeni keton

**210 nm**  $\alpha,\beta$ -nezasićeni aldehid

**200 nm**  $\alpha,\beta$ -nezasićeni keton u peteročlanom prstenu

-----

**250 nm** X = H

**210 nm** X = alkil ili ostatak prstena

**230 nm** X = OH, OR (R=alkil)

## 2.3. IR spektroskopija

### 2.3.1. Molekulske vibracije i faktori koji utječu na vibracijske frekvencije

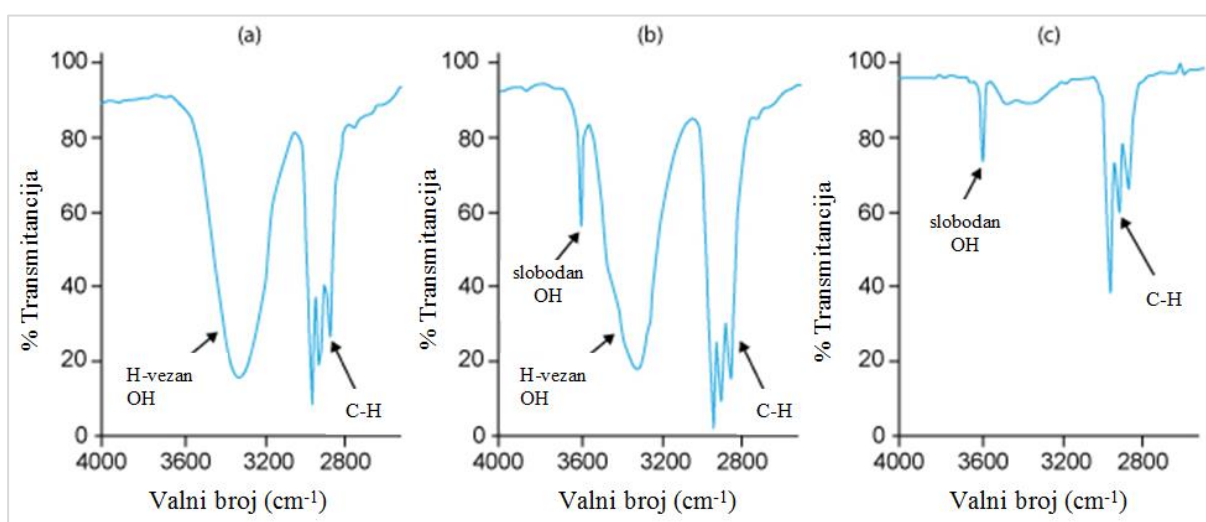
Prijelazi uslijed apsorpcije IR zračenja povezani su s molekularnim vibracijama pa će tako signali koji se pojavljuju u spektrima odgovarati frekvencijama vibracija veza u molekuli čiji spektar snimamo.

Vibracije veza su okarakterizirane specifičnim poznatim vrijednostima frekvencija/valnih brojeva uz koje je detekcija spojeva na temelju spektara olakšana, a ovisno o vezi između kojih elemenata se radi razlikuju se zbog različitih svojstava elemenata. Dodatni faktori koje je potrebno razmotriti prilikom detekcije pobliže su pojašnjeni u poglavljima koja slijede uz očekivane položaje i intezitete apsorpcijskih vrpce skupina.<sup>10</sup>

### 2.3.2. Identifikacija spojeva – karakteristične apsorpcije skupina i fingerprint područje

Apsorpcijske vrpce koje odgovaraju vibracijama određenih funkcionalnih skupina lokalizirane su na istim položajima u spektru neovisno o ostatku molekule što IR spektroskopiju čini korisnom za određivanje prisutnosti pojedinih funkcionalnih skupina.

Karbonilni spojevi primjerice imaju karakteristične vrpce, jakog inteziteta u području između  $1800$  i  $1660\text{ cm}^{-1}$ , dok je široka vrpca između  $3600$  i  $3300\text{ cm}^{-1}$  pokazatelj da se radi o alkoholu. Oblik vrpce i njezin položaj ovise o prisutnosti vodikovih veza (Slika 2.3.2.1.), polarnosti otapala i dodatnim faktorima ovisno o kojem spoju se radi.



Slika 2.3.2.1. Područje istezanja hidroksilne skupine alkohola (a) samo O-H vezana vodikovom vezom (tekući uzorak) (b) slobodne i vodikovom vezom vezane O-H (razrijeđena otopina) (c) slobodne i vodikovom vezom vezane O-H (jako razrijeđena otopina ili plinoviti uzorak)<sup>9</sup>

Energije istezanja veza veće su od energija potrebnih za savijanje (*bending*) ili zakretanje (*twisting*) kuta pa su i frekvencije tih vibracija viših vrijednosti. Vibracije istezanja veza funkcionalnih skupina pojavljuju se iznad  $1500\text{ cm}^{-1}$ , a one savijanja kuta ispod te vrijednosti. Ispod  $1500\text{ cm}^{-1}$ , a posebno u području  $1000\text{-}1500\text{ cm}^{-1}$  pojavljuju se vibracije specifične za molekulu, vibracije kostura molekule. To područje stoga zovemo *područje otiska prsta*.<sup>8</sup>

Područje ispod  $1000\text{ cm}^{-1}$  pripada vibracijama izvan ravnine koje odgovaraju deformaciji veza vodika i  $sp^2$ -hibridiziranih atoma. Ovo je područje služilo za određivanje obrazaca supstitucija na C=C vezi u alkenima i aromatima no sada se za to koristi  $^1\text{H}$  NMR spektroskopija.<sup>11</sup>

### 2.3.3. Nerazgranati i razgranati alkani, alkeni i alkini

Spektri nerazgranatih alkana sadrže četiri tipične vibracije, a to su istezanja i savijanja C-H i C-C veza. Vrpce vibracija savijanja C-C veza pojavljuju se pri  $500\text{ cm}^{-1}$ , a istezanja imaju slabu vrpce oko  $1200\text{-}800\text{ cm}^{-1}$  te nisu od velike pomoći u identifikaciji. Karakteristične vibracije su one istezanja i savijanja C-H veza, a posebice metilnih skupina jer se razlikuju od istih istezanja u drugim skupinama spojeva.

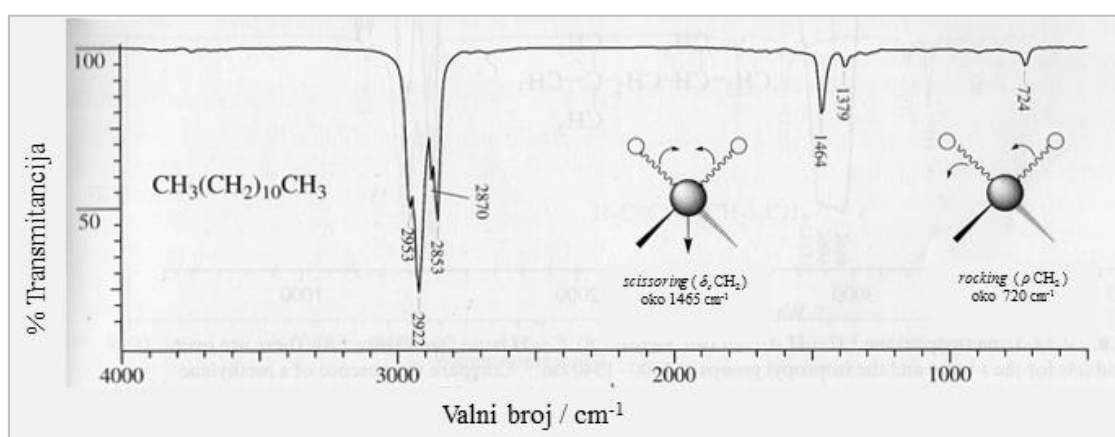
Istezanja veza alkana zbivaju se u području od  $3000\text{-}2840\text{ cm}^{-1}$  i jedna su od stabilnijih vibracija u spektru. Dvije karakteristične vrpce, na  $2692$  i  $2872\text{ cm}^{-1}$  pripadaju asimetričnim i simetričnim istezanjima C-H veza u metilnim ( $\text{CH}_3$ -) skupinama. Vibracije savijanja kuta u metilnim skupinama nalaze se pri nižim vrijednostima, na  $1375\text{ cm}^{-1}$  (simetrično) i  $1450\text{ cm}^{-1}$  (asimetrično). Asimetrična vibracija obično se preklapa sa strižnom vibracijom metilenske skupine ( $1465\text{ cm}^{-1}$ ). Vibracije istezanja C-H veza cikličkih alkana imaju više vrijednosti (oko  $3100\text{ cm}^{-1}$ ), a strižne vibracije niže vrijednosti u odnosu na ravnolančane alkane.

Istezanja C-H tercijalnih ugljikovih atoma u razgranatim alkanima nemaju tako snažne vrpce ( $2890\text{ cm}^{-1}$ ). Apsorpcijske vrpce vibracija savijanja C-H *izo*-propila imaju dva snažna dubleta jednakih inteziteta pri  $1385\text{-}1380\text{ cm}^{-1}$  i  $1370\text{-}1365\text{ cm}^{-1}$ . *Terc*-butil posjeduje vrpce vibracija savijanja pri  $1395\text{-}1385\text{ cm}^{-1}$  koje su dubleti većeg inteziteta od onih u *izo*-propilu te vrpce oko  $1370\text{ cm}^{-1}$ . Vibracije ljuljanja metilnih skupina u izopropilnim i *terc*-butilnim skupinama imaju slabe vrpce pri  $922\text{-}919\text{ cm}^{-1}$  i  $932\text{-}926\text{ cm}^{-1}$ .

Istezanja dvostrukih veza (C=C) alkana imaju slabu vrpce oko  $1667\text{-}1640\text{ cm}^{-1}$ , a točni položaj vrpce ovisi o stupnju supstitucije i geometriji (*trans* alkeni zbog simetričnosti apsorbiraju slabije). Kod konjugiranih alkana bez centra simetrije dolazi do interakcija

vibracija susjednih dvostrukih veza što rezultira dvjema vrpcoma oko  $1650-1600\text{ cm}^{-1}$ . Sve vibracije istezanja iznad  $3000\text{ cm}^{-1}$  pripadaju alkenima, aromatima ili alkinima, a rjeđe manjim cikličkim alkanima. Karakteristične vibracije C-H veza su one savijanja van ravnine oko  $1000-650\text{ cm}^{-1}$  i najjače su vrpce u spektru alkena. Aleni imaju jaku vrpce pri  $850\text{ cm}^{-1}$ .

Istezanje trostrukih veza uzrokuje vrpce pri  $2260-2100\text{ cm}^{-1}$ , no IR spektar simetrično supstituiranih alkina nema nekih vrpce zbog odsutnosti dipolnog momenta. Monosupstituirani alkini će imati vrpce istezanja  $\text{C}\equiv\text{C}$  veze pri  $2140-2100\text{ cm}^{-1}$ , dok će disupstituirani s različitim supstytutentima apsorbirati oko  $2260-2190\text{ cm}^{-1}$ . Vrpce vibracija istezanja C-H veza monosupstituiranih alkina nalaze se oko  $3333-3267\text{ cm}^{-1}$ , a vibracije savijanja tih veza imaju jake vrpce pri  $700-610\text{ cm}^{-1}$ .(ref. 10)



Slika 2.3.3.1. Prikaz assigniranog IR spektra dodekana sa pripadajućim vibracijama: C-H istezanja: simetrično ( $2870\text{ cm}^{-1}$ ) i asimetrično ( $2953\text{ cm}^{-1}$ )  $\text{CH}_3$ , simetrično ( $2853\text{ cm}^{-1}$ ) i asimetrično ( $2922\text{ cm}^{-1}$ )  $\text{CH}_2$ , C-H savijanja: simetrično  $\text{CH}_2$  ( $1464\text{ cm}^{-1}$ ), simetrično ( $1379\text{ cm}^{-1}$ ) i asimetrično ( $1450\text{ cm}^{-1}$ )  $\text{CH}_3$ , ljuljanje  $\text{CH}_2$  ( $724\text{ cm}^{-1}$ )<sup>10</sup>

#### 2.3.4. Mononuklearni i polinuklearni aromatski ugljikovodici

Karakteristična, intenzivna vrpca spektra aromatskih ugljikovodika nalazi se u rasponu od  $900-650\text{ cm}^{-1}$  i pripada savijanju C-H veza prstena van ravnine dok se savijanja unutar ravnine događaju u području  $1300-1000\text{ cm}^{-1}$ . Vibracije istezanja veza između ugljika odvijaju se u područjima  $1600-1585\text{ cm}^{-1}$  i  $1500-1400\text{ cm}^{-1}$ , a istezanja C-H veza oko  $3100-3000\text{ cm}^{-1}$ . Supstituirani benzeni imaju vrpce vibracije savijanja C-H van ravnine oko  $600-420\text{ cm}^{-1}$ .

Polinuklearni aromatski ugljikovodici pokazuju karakteristične vrpce u tri područja spektra poput mononuklearnih. Karakteristika polinuklearnih aromata je vrpca savijanja van ravnine pri  $900-675\text{ cm}^{-1}$ , a dodatne vrpce mogu se pojaviti zbog vibracija samog prstena.<sup>10</sup>

### 2.3.5. Alkoholi i fenoli

Vrpce karakteristične za alkohole i fenole pripadaju vibracijama istezanja C–O i O–H veza dok su vibracije savijanja u sprezi s ostalim prisutnim skupinama. Hidroksilne skupine slobodne od vodikovih veza imaju jaku vrpcu u području 3700-3584  $\text{cm}^{-1}$  i prisutne su u plinovitoj fazi, jako razrijeđenim otopinama i uz nepolarna otapala. Povećanjem koncentracije otopine dolazi do intermolekularnih vodikovih veza uz dodatne vrpce oko 3550-3200  $\text{cm}^{-1}$ , a vrpca hidroksilne skupine gubi na intezitetu u odnosu na slobodnu skupinu (Slika 2.3.2.1).

Monomerni alkoholi imaju vrpcu pri 3623  $\text{cm}^{-1}$ , a polimerne strukture posjeduju široku vrpcu pri 3333  $\text{cm}^{-1}$ . Jake intramolekularne vodikove veze prisutne su u *orto* hidroksiacetofenonu dok *para* konformer ima vrpcu slobodne hidroksilne skupine pri 3600  $\text{cm}^{-1}$  (u  $\text{CCl}_4$ ) i široku jaku vrpcu zbog intermolekularnih vodikovih veza pri 3100  $\text{cm}^{-1}$ . Vibracije istezanja C-O veza u alkoholima i fenolima nalaze se u području 1260-1000  $\text{cm}^{-1}$  i u sprezi su sa susjednim C-C vibracijama, a interakcije vibracija O-H savijanja i C-O istezanja rezultiraju vrpcama oko 1390-1330  $\text{cm}^{-1}$  i 1260- 1180  $\text{cm}^{-1}$ .

Savijanje O-H unutar ravnine odvija se pri 1420-1330  $\text{cm}^{-1}$ . Primarnim i sekundarnim alkoholima nalazi se u sprezi s vibracijom mahanja C-H i daje dvije vrpce, na 1420  $\text{cm}^{-1}$  i 1330  $\text{cm}^{-1}$ . Kod tercijalnih alkohola nema sprege no postoji vrpca u tom rasponu, a položaj joj ovisi o stupnju vodikovih veza.

Spektri alkohola i fenola snimaju se kao tekućine i pokazuju široku apsorpcijsku vrpcu vibracije savijanja O-H van ravnine u području od 769-650  $\text{cm}^{-1}$ .(ref.10)

### 2.3.6. Eteri, epoksidi i peroksidi

Karakteristične vrpce u spektru etera pripadaju istezanju veza C-O-C i pojavljuju se u području istezanja C-C veza no kisik povećava dipolni moment pa su vrpce većeg inteziteta, ponekad u sprezi sa susjednim vibracijama. Alifatski eteri imaju karakteristične jaku vrpcu u području 1150-1085  $\text{cm}^{-1}$  zbog asimetričnog istezanja C-O-C (obično 1125  $\text{cm}^{-1}$ ), a simetrično istezanje ima slabu vrpcu vidljivu u Ramanovom spektru.

Asimetrična istezanja vinil etera događaju se u rasponu 1225-1200  $\text{cm}^{-1}$ , a simetrična imaju jaku vrpcu oko 1075-1020  $\text{cm}^{-1}$ . C=C istezanja odvijaju se pri višim vrijednostima od alkena (oko 1660-1610  $\text{cm}^{-1}$ ) i često je vidljiv dublet zbog postojanja rotacijskih izomera. Vrpce =C-H klatanja (wagging) na krajevima alkila pojavljuju se oko 1000-909  $\text{cm}^{-1}$ , a u spektru vinilnih etera pomaknute su prema duljim valnim duljinama zbog rezonancije.

Spektar aril-alkil-etera vrpca asimetričnog istezanja ima na 1275-1200  $\text{cm}^{-1}$ , a simetričnog oko 1075-1020  $\text{cm}^{-1}$ . Ako dolazi do grananja na ugljikovim atomima blizu kisika C-O-C vrpca se cijepa pa tako izopropil eter ima triplet u području 1170-1114  $\text{cm}^{-1}$ .

Alkil i aril peroksidima apsorpcijske vrpce vezane uz C-C-O veze nalaze se u području od 1198-1176  $\text{cm}^{-1}$ . Acil i aroil peroksidi imaju apsorpcijske vrpce karbonilnih skupina u području od 1818-1754  $\text{cm}^{-1}$ , a zbog interakcija između vibracija istezanja karbonilnih skupina su dvije.

Simetrično istezanje epoksi prstena, istezanja svih veza prstena i kontrakcije u fazi odvijaju se oko 1250  $\text{cm}^{-1}$ , asimetrično istezanje prstena tijekom kojeg se isteže C-C veza tijekom kontrakcije C-O veze oko 950-810  $\text{cm}^{-1}$ , a treća vrpca pojavljuje se oko 840-750  $\text{cm}^{-1}$ . Vibracije istezanja C-H veza prstena odvijaju se u području od 3050-2990  $\text{cm}^{-1}$ . (ref. 10)

### 2.3.7. Aldehidi i ketoni

Karbonilni spojevi pokazuju karakterističnu izrazito intenzivnu vrpca vibracije istezanja C=O veze u području 1870-1540  $\text{cm}^{-1}$ . Točna pozicija vrpce ovisi o fizikalnom stanju, utjecajima susjednih supstituenata, stupnju konjugacije, vodikovim vezama (inter- i intra-) te o napetosti prstena. Pozicijom dakle dobivamo informacije o okruženju C=O skupine.

Zasićeni alifatski keton ima apsorpcijsku vrpca C=O pri 1715  $\text{cm}^{-1}$  i ta se vrijednosti uzima kao referentna, a utjecaj okoline je povećava ili snižava. Pritom nepolarano otapalo dovodi do povećanja, a polarno do smanjenja no ne dolazi do promjena većih od 25  $\text{cm}^{-1}$ . Intermolekularne vodikove veze između ketona i hidroksilnog otapala poput metanola dovode do smanjenja vrijednosti u odnosu na čisti uzorak.

Konjugacija rezultira delokalizacijom  $\pi$ -elektrona nezasićenih skupina i smanjuje karakter dvostruke veze za C=O što vrpca približava nižim vrijednostima (1685-1666  $\text{cm}^{-1}$ ). Sterički efekti koji smanjuju koplanarnost konjugiranih sustava smanjuju utjecaj konjugacije.

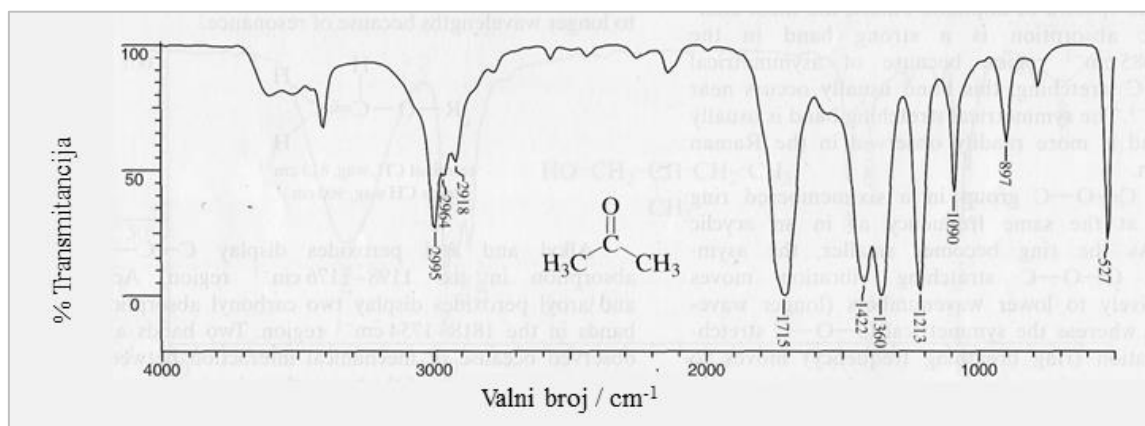
$\beta$ -diketoni postoje u keto i enolnoj formi. Enolna forma ima široku apsorpcijsku vrpca oko 1640-1580  $\text{cm}^{-1}$  inteziteta većeg od one normalnog karbonila što je posljedica intramolekularnih vodikovih veza i stabilizacije rezonancijom.

$\alpha$ -diketoni, u kojim karbonilna skupina postoji u konjugaciji pokazuje jednu apsorpcijsku vrpca pri frekvenciji koja odgovara odgovarajućem monoketonu pa tako biacetil apsorpira pri 1718  $\text{cm}^{-1}$ , a benzil pri 1681  $\text{cm}^{-1}$ .(ref. 10)



Kvinoni, sa obje karbonilne skupine u istom prstenu apsorbiraju pri  $1690\text{ cm}^{-1}$ , a konjugacija vrpce  $\text{C}=\text{O}$  istežanja pomiče prema području od  $1655\text{--}1635\text{ cm}^{-1}$ .

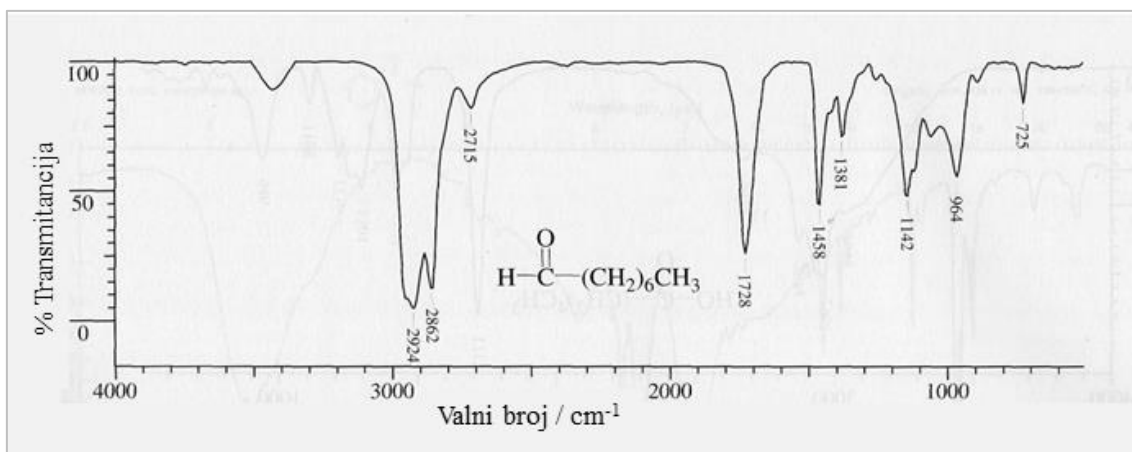
Vrpce srednje jakosti kod ketona nalaze se u području od  $1300\text{--}1100\text{ cm}^{-1}$  i posljedica su  $\text{C-C-C}$  istežanja i  $\text{C-C(=O)-C}$  savijanja u  $\text{C-C-C}$  grupi. Alifatski ketoni apsorbiraju u području od  $1230\text{--}1100\text{ cm}^{-1}$ , a aromatski pri višim vrijednostima.



Slika 2.3.7.1. Prikaz asigniranog IR spektra acetona sa pripadajućim vibracijama: istežanja: simetrično ( $2918\text{ cm}^{-1}$ ) i asimetrično ( $2995\text{ cm}^{-1}$ )  $\text{CH}_3$ , asimetrično ( $2964\text{ cm}^{-1}$ )  $\text{CH}_2$ ,  $\text{C}=\text{O}$  ( $1715\text{ cm}^{-1}$ ), savijanja: simetrično ( $1360\text{ cm}^{-1}$ ) i asimetrično ( $1422\text{ cm}^{-1}$ ), istežanje i savijanje  $\text{C-CO-C}$  ( $1213\text{ cm}^{-1}$ )<sup>10</sup>

Karbonilna skupina aldehida apsorbira pri frekvencijama većim od odgovarajućih metil ketona pa tako alifatski aldehidi apsorbiraju oko  $1740\text{--}1720\text{ cm}^{-1}$ . Utjecaji okoline i strukture nisu uvelike različiti nego oni ketona. Konjugacija poput one  $\alpha,\beta$ -nezasićenih aldehida i benzaldehida smanjuje frekvenciju apsorpcije karbonilne skupine ( $1710\text{--}1685\text{ cm}^{-1}$ ). Interne vodikove veze pomiču apsorpcijsku vrpce prema nižim frekvencijama ( $1666\text{ cm}^{-1}$ ).

Aldehidno istežanje  $\text{C-H}$  nalazi se u području  $2830\text{--}2695\text{ cm}^{-1}$  i sastoji se od dvije vrpce srednjeg inteziteta zbog Fermi rezonancije između aldehidne vibracije istežanja  $\text{C-H}$  i prvog gornjeg tona (*overtone*) aldehidne vibracije savijanja  $\text{C-H}$  koja se obično pojavljuje oko  $1390\text{ cm}^{-1}$ . Neki aromatski aldehidi s jakim elektronegativnim skupinama u *orto* položaju mogu apsorbirati čak do  $2900\text{ cm}^{-1}$ . Apsorpcija srednjeg inteziteta oko  $2720\text{ cm}^{-1}$  popraćena apsorpcijom karbonila dobar je dokaz za prisutnost aldehidne skupine.<sup>10</sup>



Slika 2.3.7.2. Prikaz asigniranog IR spektra oktanala sa pripadajućim vibracijama: istezanja: alifatska ( $2980-2860\text{ cm}^{-1}$ ), alhidna C-H ( $2715\text{ cm}^{-1}$ ), C=O ( $1728\text{ cm}^{-1}$ ), savijanje C-H alhida ( $1381\text{ cm}^{-1}$ )<sup>10</sup>

### 2.3.8. Karboksilne kiseline, karboksilatni anion, esteri i laktoni

U tekućem i čvrstom stanju te u  $\text{CCl}_4$  za koncentracije iznad  $0,01\text{ mol dm}^{-3}$  karboksilne kiseline postoje kao dimeri. Uzrok tome su jake vodikove veze, a njihova jačina objašnjava se velikim udjelom ionskog karaktera veze. Vibracije istezanja slobodne hidroksilne skupine opažaju se samo u jako razrijeđenim otopinama i nepolarnim otapalima te u plinovitoj fazi. Dimeri karboksilnih kiselina daju intenzivnu i široku vrpce O-H istezanja u području  $3300-2500\text{ cm}^{-1}$ . Slabije vrpce C-H istezanja superpozicionirane su uz široku O-H vrpce.

Vrpce C=O istezanja intenzivnije su od alhidnih i ketonskih pa monomerne zasićene kiseline apsorbiraju pri  $1760\text{ cm}^{-1}$ . Karboksilni dimer posjeduje centar simetrije pa samo asimetrično istezanje C=O apsorbira u IR-u. Vodikove veze i rezonancija slabe C=O vezu i smanjuju joj frekvenciju apsorpcije pa dimer apsorbira u području  $1720-1706\text{ cm}^{-1}$ .

Intramolekularne vodikove veze smanjuju vrijednost vibracije C=O istezanja više od intermolekularnih pa tako salicilna kiselina ima apsorpcijsku vrpce pri  $1665\text{ cm}^{-1}$ , a *para*-hidroksibenzojeva kiselina pri  $1680\text{ cm}^{-1}$ . Konjugacija pomiče apsorpcijsku vrpce karbonilne skupine prema  $1710-1680\text{ cm}^{-1}$  dok supstitucija elektronegativnom skupinom poput halogena na  $\alpha$ -ugljikovu atomu povećava vrijednost valnog broja za  $10-20\text{ cm}^{-1}$ . U tekućem stanju i otopini takvih spojeva dolazi do rotacijske izomerije pa postoje dvije vrpce C=O istezanja.

Hidroksilna skupina karboksilne kiseline uzrok je vrpce C-O istezanja i O-H savijanja u spektru karboksilne kiseline koje se nalaze oko  $1320-1210\text{ cm}^{-1}$  i  $1440-1395\text{ cm}^{-1}$ . Obje su rezultat interakcija između C-O istezanja i savijanja C-O-H u ravnini. Intenzivnija vrpca oko  $1315-1280\text{ cm}^{-1}$  za dimere odnosi se na C-O istezanje i pojavljuje se kao dublet.

Vrpca C-O-H savijanja srednjeg inteziteta pojavljuje se oko 1440-1395  $\text{cm}^{-1}$ , kao strižna vibracija  $\text{CH}_2$  vezanog na karbonil. Jedna od karakterističnih vrpca spektra dimernih kiselina rezultat je savijanja O-H van ravnine, srednjeg je inteziteta pri 920  $\text{cm}^{-1}$ .

Karboksilatni anion ima dvije veze koje su po redu veze između jednostruke i dvostruke. Između njih dolazi do jake sprege pa ima dvije vrpce: jako asimetrično istežanje oko 1650-1550  $\text{cm}^{-1}$  i slabije simetrično oko 1400  $\text{cm}^{-1}$ .

Esteri i laktoni imaju dvije jake vrpce C=O i C-O istežanja, intenzivnija je ona C=O i odvija se pri frekvencijama višim nego kod ketona jer elektron odvlačeći efekt (induktivni efekt) kisika povećava konstantu sile karbonilne veze.

Vrpca apsorpcije C=O veze zasićenih alifatskih estera (osim formata) nalazi se u području 1750-1735  $\text{cm}^{-1}$ , a kod formata,  $\alpha,\beta$ -nezasićenih i bezoatnih estera u području 1730-1715  $\text{cm}^{-1}$ . Konjugacija ima mali ili nikakav utjecaj na frekvenciju apsorpcije C=O pa je ona neznatno povećana, a  $\alpha$ -halogenska supstitucija povećava frekvenciju pa primjerice etil trikloroacetat apsorbira pri 1770  $\text{cm}^{-1}$ .

Kod oksalata i  $\alpha$ -keto estera sa slabim ili nikakvim interakcijama među karbonilnim skupinama apsorpcija se zbiva u području 1755-1740  $\text{cm}^{-1}$ . Međutim u spektru  $\beta$ - keto estera gdje može doći do enolizacije vrpca se uočava oko 1650  $\text{cm}^{-1}$  zbog vodikove veze između C=O estera i enolne hidroksilne skupine.

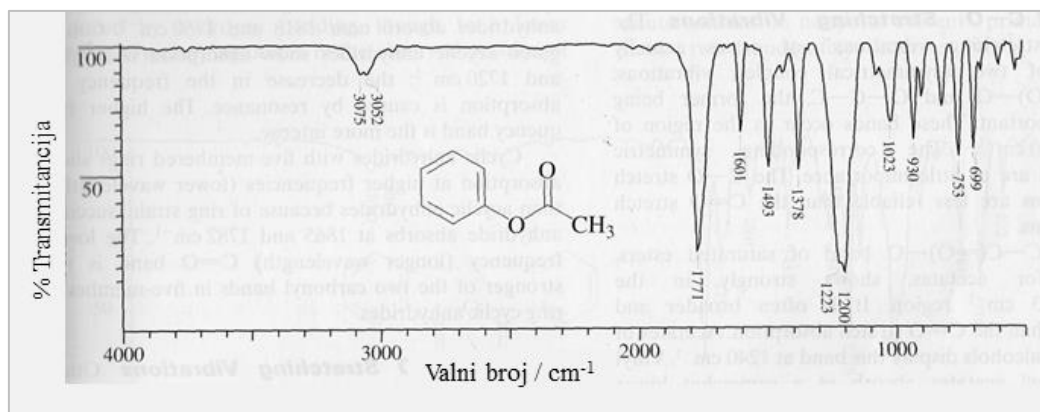
Karbonilna apsorpcija zasićenih  $\delta$ -laktona (šesteročlani prsten) odvija se u istoj području kao kod lanca nekonjugiranih estera. Nezasićenost pored C=O skupine smanjuje karbonilnu apsorpciju, a pored -O- ju povećava.

Zasićeni  $\gamma$ -laktoni (peteročlani prstenovi) apsorbiraju pri kraćim valnim duljinama od estera i  $\delta$ -laktona, 1797-1760  $\text{cm}^{-1}$ . Nezasićenost ima isti utjecaj kao kod  $\delta$ -laktona. Dvostuka veza pored -O- nezasićenih laktona uzrokuje jaku apsorpciju C=C veza u području 1685-1660  $\text{cm}^{-1}$ .

Vibracija istežanja veza C-O estera rezultat je dvije asimetrične spregnute vibracije: C-(C=O)-O i O-C-C. Ove vrpce pojavljuju se u području 1300-1000  $\text{cm}^{-1}$  dok su odgovarajuće simetrične vibracije manje važnosti. C-(C=O)-O vrpca zasićenih estera (osim acetata) nalazi se u području od 1210-1163  $\text{cm}^{-1}$ . Istežanje veza C-(C=O)-O estera  $\alpha,\beta$ -nezasićenih kiselina daje višestruke vrpce u području 1300-1160  $\text{cm}^{-1}$ .

Acetati zasićenih alkohola pokazuju vrpce pri  $1240\text{ cm}^{-1}$ , vinil i fenil acetati apsorbiraju pri  $1190\text{--}1140\text{ cm}^{-1}$ , a esteri aromatskih kiselina apsorbiraju u području  $1310\text{--}1250\text{ cm}^{-1}$ . Analogni tip istezanja u laktonima je opažen u području  $1250\text{--}1111\text{ cm}^{-1}$ .

O-C-C vrpca estera primarnih alkohola pojavljuje se oko  $1164\text{--}1031\text{ cm}^{-1}$ , a ona sekundarnih alkohola oko  $1100\text{ cm}^{-1}$ . Metilni esteri dugolančanih masnih kiselina imaju tri vrpce pri  $1250, 1205$  i  $1175\text{ cm}^{-1}$  od čega je ona kod  $1175\text{ cm}^{-1}$  najjača.<sup>10</sup>



*Slika 2.3.8.1. Prikaz asigniranog IR spektra fenil-acetata sa pripadajućim vibracijama: aromatsko istezanje C-H ( $3075\text{ cm}^{-1}$ ,  $3052\text{ cm}^{-1}$ ), istezanje C=O ( $1771\text{ cm}^{-1}$ , veća vrijednost zbog rezonancije aromata), C-C istezanja prstena ( $1601\text{ cm}^{-1}$ ), simetrično ( $1378\text{ cm}^{-1}$ ) i asimetrično ( $1493\text{ cm}^{-1}$ ) istezanje CH<sub>3</sub>, C(=O)-O istezanje acetata ( $1223\text{ cm}^{-1}$ ), asimetrično istezanje O-C-C ( $1200\text{ cm}^{-1}$ )<sup>10</sup>*

### 2.3.9. Kiseli halogenidi i anhidridi karboksilnih kiselina

Kiseli halogenidi pokazuju jaku apsorpciju u području C=O istezanja pa primjerice acetil fluorid u plinovitoj fazi apsorbira oko  $1869\text{ cm}^{-1}$ . Nekonjugirani kiseli kloridi apsorbiraju u području od  $1815\text{--}1785\text{ cm}^{-1}$ , konjugirani pri nešto nižim frekvencijama, a aromatski snažno apsorbiraju pri  $1800\text{--}1770\text{ cm}^{-1}$ .

Anhidridi u karbonilnoj području imaju dvije vrpce: simetričnog i asimetričnog istezanja. Zasićeni aciklički anhidridi apsorbiraju oko  $1818\text{ cm}^{-1}$  i  $1750\text{ cm}^{-1}$ , a konjugirani aciklički anhidridi oko  $1775\text{ cm}^{-1}$  i  $1720\text{ cm}^{-1}$  (smanjenja zbog rezonancije). Ciklički anhidridi apsorbiraju pri višoj frekvenciji nego aciklički zbog napetosti prstena pa tako sukcinil anhidrid apsorbira pri  $1865\text{ cm}^{-1}$  i  $1782\text{ cm}^{-1}$ .

Druge jake vrpce koje se pojavljuju u spektru anhidrida su rezultat vibracija C–O istezanja. Nekonjugirani ravnolančani anhidridi apsorbiraju oko  $1047\text{ cm}^{-1}$ , a ciklički oko  $952\text{--}909\text{ cm}^{-1}$  i  $1299\text{--}1176\text{ cm}^{-1}$ . (ref. 10)

### 2.3.10. Amidi i laktami

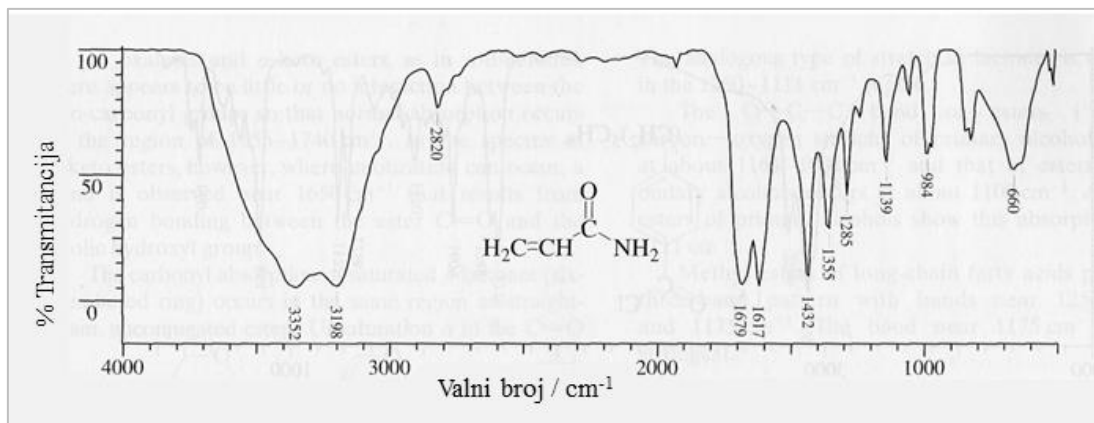
Karbonilna apsorpcijska vrpca poznata je kao *amid I vrpca*, a položaj joj ovisi o stupnju vodikovih veza i fizikalnom stanju spoja. Čvrsti uzorci primarnih amida imaju jaku vrpcu oko  $1650\text{ cm}^{-1}$ , a razrijeđene otopine oko  $1690\text{ cm}^{-1}$ . Čvrsti uzorci sekundarnih amida apsorbiraju pri  $1640\text{ cm}^{-1}$ , a razrijeđene otopine oko  $1680\text{ cm}^{-1}$  ili  $1700\text{ cm}^{-1}$ . Tercijalnim amidima položaj vrpce ovisi samo o fizikalnom stanju jer do vodikovih veza ne može doći pa apsorbiraju u rasponu  $1680\text{-}1630\text{ cm}^{-1}$ .

U razrijeđenim otopinama ili nepolarnim otapalima primarni amidi pokazuju dvije vrpce N-H istezanja (simetričnog i asimetričnog) oko  $3520\text{ cm}^{-1}$  i  $3400\text{ cm}^{-1}$ , dok sekundarni amidi i laktami pokazuju samo jednu. Čvrstim uzorcima se zbog vodikovih veza vrpce nalaze pri  $3350\text{ cm}^{-1}$  i  $3180\text{ cm}^{-1}$ . Istezanje slobodne N-H prisutno je u razrijeđenoj otopini u području  $3500\text{-}3400\text{ cm}^{-1}$  i aktivnije je za *trans*-izomere. U koncentriranim otopinama i čvrstim uzorcima slobodna N-H vrpca zamjenjena je s više vrpce u području  $3330\text{-}3060\text{ cm}^{-1}$  zbog mogućnosti dimera i polimera.

Primarni amidi pokazuju oštru apsorpcijsku vrpcu u razrijeđenim otopinama (*amid II vrpca*) koja nastaje uslijed savijanja N-H pri frekvenciji nižoj od C=O sa intezitetom  $\frac{1}{2}$  ili  $\frac{1}{3}$  C=O vrpce. Vrpca se pojavljuje oko  $1620\text{-}1590\text{ cm}^{-1}$  i obično je odvojena od *amid I vrpce*. U koncentriranim otopinama moguće je više vrpce. Priroda R u  $\text{R-C(=O)-NH}_2$  ima mali utjecaj na *amid II vrpcu*. Sekundarni aciklički amidi u čvrstom stanju *amid II vrpcu* imaju u području  $1570\text{-}1515\text{ cm}^{-1}$ , a u razrijeđenoj otopini u  $1550\text{-}1510\text{ cm}^{-1}$ . Dolazi uz slabiju vrpcu pri  $1250\text{ cm}^{-1}$ , a rezultat je interakcije savijanja N-H i istezanja C-N u grupi C-N-H.

Vrpca C-N istezanja primarnih amida odvija se oko  $1400\text{ cm}^{-1}$ , a šira vrpca srednjeg inteziteta u području  $800\text{-}666\text{ cm}^{-1}$  spektra primarnih i sekundarnih amida rezultat je N-H klatanja. Ista vrpca laktamima je oko  $800\text{-}700\text{ cm}^{-1}$ . Čvrsti uzorci laktama snažno apsorbiraju oko  $3200\text{ cm}^{-1}$  zbog istezanja N-H, a vrpca se ne pomiče razjeđenjem jer *cis*-konformacija NH ostaje i pri jako niskim koncentracijama.

Laktami sa šesteročlanim prstenom karbonilnu vrpcu pokazuju oko  $1650\text{ cm}^{-1}$ , peteročlani ( $\gamma$ -laktami) u području  $1750\text{-}1700\text{ cm}^{-1}$  dok četveročlani ( $\beta$ -laktami) apsorbiraju pri  $1760\text{-}1730\text{ cm}^{-1}$ . Fuzija laktamskog prstena s drugim prstenovima može povećati vrijednost za  $20\text{-}50\text{ cm}^{-1}$ .(ref. 10)



Slika 2.3.10.1. Prikaz asigniranog IR spektra prop-2-enamida sa pripadajućim vibracijama: simetrično (3198 cm<sup>-1</sup>) i asimetrično (3352 cm<sup>-1</sup>) istezanje N-H (spregnuto, primarni amid, vodikove veze), C=O istezanje - amid I vrpca (1679 cm<sup>-1</sup>), N-H savijanje – amid II vrpca (1617 cm<sup>-1</sup>), C-N istezanje (1432 cm<sup>-1</sup>), savijanje N-H van ravnine (700-600 cm<sup>-1</sup>)<sup>10</sup>

### 2.3.11. Amini i soli amina

Primarni amini u razrijeđenim otopinama daju dvije vrpce istezanja slobodne N-H (simetričnog i asimetričnog): oko 3500 cm<sup>-1</sup> i 3400 cm<sup>-1</sup>. Sekundarni amini pokazuju jednu slabu vrpcu oko 3350-3310 cm<sup>-1</sup>. Vodikove veze pomiču vrpce prema većim valnim duljinama. Alifatski primarni amini apsorbiraju pri 3400-3300 cm<sup>-1</sup> i 3300-3250 cm<sup>-1</sup>, a aromatski pri višim. Spektri tekućih primarnih i sekundarnih amina kod vrpce istezanja N-H imaju signal gornjeg tona NH savijanja sa strane nižih valnih brojeva. Tercijalni ne apsorbiraju u ovom području.

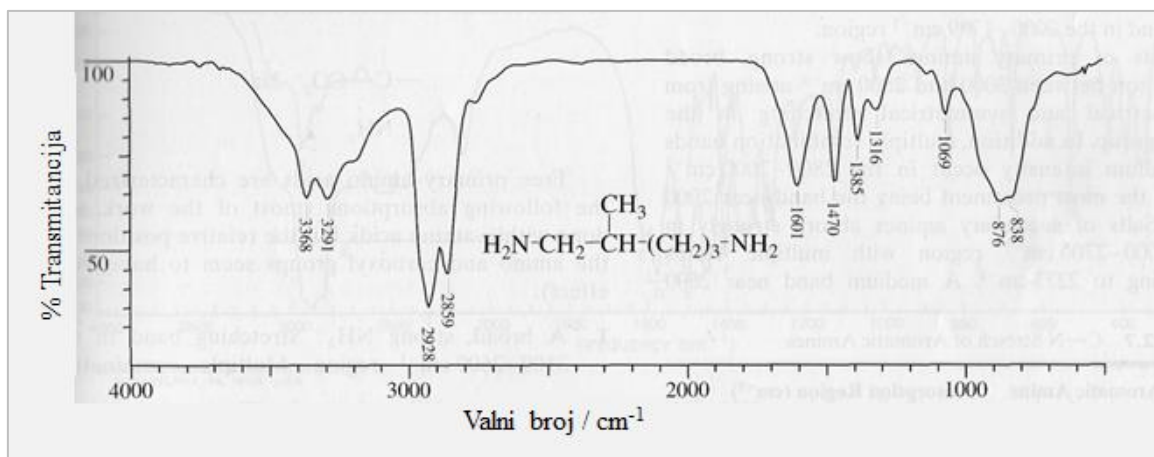
Vrpca N-H savijanja (strižna vibracija) primarnih amina u području 1650-1580 cm<sup>-1</sup> srednjeg je do jakog inteziteta. Savijanje je detektirano i u spektru alifatskih sekundarnih amina na 1515 cm<sup>-1</sup>. Tekući uzorci primarnih i sekundarnih amina pokazuju apsorpciju pri 909-666 cm<sup>-1</sup> zbog N-H klatanja, a točan položaj ovisi o stupnju vodikovih veza.

Srednje do slabe apsorpcijske vrpce istezanja nekonjugiranih C-N veza primarnih, sekundarnih i tercijalnih alifatskih amina pojavljuju se u području od 1250-1020 cm<sup>-1</sup> i u sprezi su sa istezanjima susjednih veza. Pozicija vrpce ovisi o klasi amina i obrascu supstitucije na α-ugljiku. Jaka apsorpcijska vrpca C-N istezanja aromatskih amina je oko 1342-1266 cm<sup>-1</sup>.

Intenzivna vrpca N-H istezanja amonijeve iona nalazi se oko 3300-3030 cm<sup>-1</sup>. Soli primarnih amina pokazuju je pri 3000 i 2800 cm<sup>-1</sup> (simetrična i asimetrična istezanja). U području 2800-2000 cm<sup>-1</sup> je najbitnija vrpca na 2000 cm<sup>-1</sup>. Soli sekundarnih amina

apsorbiraju u području  $3000-2700\text{ cm}^{-1}$  uz vrpce do  $2273\text{ cm}^{-1}$ , soli tercijalnih amina oko  $2700-2250\text{ cm}^{-1}$  dok one kvaternih mogu ne posjedovati vrpce N-H istezanja.

Vrpca N-H savijanja amonijeva iona nalazi se blizu  $1429\text{ cm}^{-1}$ . Vrpce soli primarnih amina ( $1600-1575\text{ cm}^{-1}$  i  $1550-1504\text{ cm}^{-1}$ ) nastaju zbog asimetričnog i simetričnog savijanja N-H. Soli sekundarnih amina apsorbiraju oko  $1620-1560\text{ cm}^{-1}$ , a solima tercijalnih amina je ta vrpca slaba i nije od velikog značaja.<sup>10</sup>



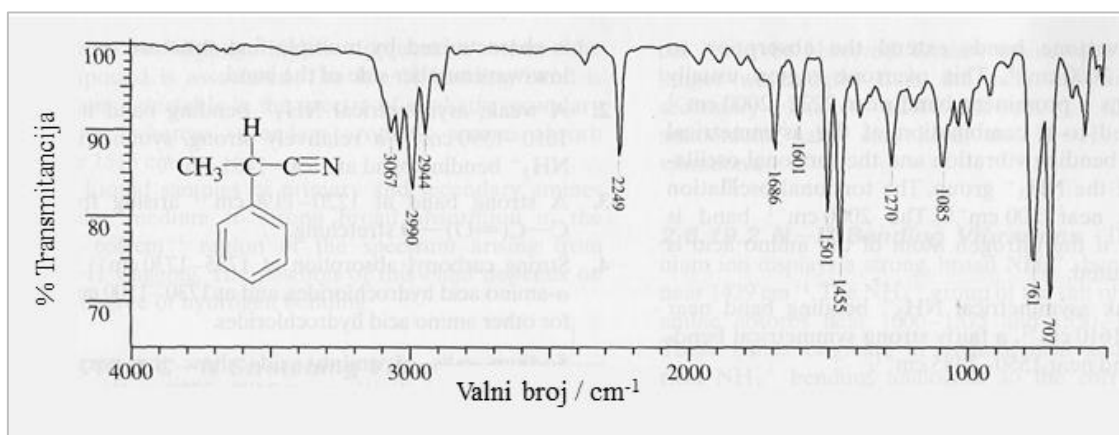
Slika 2.3.11.1. Prikaz assigniranog IR spektra 2-metil-1,5-pentandiamina s pripadajućim vibracijama: simetrično ( $3291\text{ cm}^{-1}$  sa dodatnim signalom na  $3200\text{ cm}^{-1}$  zbog preklapanja s gornjim tonom vrpce  $1610\text{ cm}^{-1}$ ) i asimetrično ( $3368\text{ cm}^{-1}$ ) istezanje N-H (vodikove veze, primarni amin spregnuti dublet), alifatsko C-H istezanje ( $2928\text{ cm}^{-1}$ ,  $2859\text{ cm}^{-1}$ ), N-H savijanje (scissoring) ( $1601\text{ cm}^{-1}$ ),  $\text{CH}_2$  scissoring ( $1470\text{ cm}^{-1}$ ), istezanje C-N ( $1069\text{ cm}^{-1}$ ), N-H mahanje ( $900-700\text{ cm}^{-1}$  u čistom uzorku)<sup>10</sup>

### 2.3.12. Nitrili, izonitrili, cijanati, izocijanati, tiocijanati, izotiocijanati i spojevi koji sadrže N=N skupinu

Spektar nitrila ( $\text{R}-\text{C}\equiv\text{N}$ ) ima slabe ili srednje jake apsorpcijske vrpce u području istezanja trostruke veze. Alifatski nitrili apsorbiraju oko  $2260-2240\text{ cm}^{-1}$ . Elektron odvlačeći atomi poput kisika ili klora na  $\alpha$ -ugljiku pored  $\text{C}\equiv\text{N}$  skupine smanjuju intezitet apsorpcije. Konjugacija pomiče apsorpciju do područja od  $2240-2222\text{ cm}^{-1}$  i povećava intezitet vrpce (aromatski nitrili).

Izonitrili ( $\text{R}-\text{N}\equiv\text{C}$ ), cijanati ( $\text{R}-\text{O}-\text{C}\equiv\text{N}$ ), izocijanati ( $\text{R}-\text{N}=\text{C}=\text{O}$ ), tiocijanati ( $\text{R}-\text{S}-\text{C}\equiv\text{N}$ ) i izotiocijanati ( $\text{R}-\text{N}=\text{C}=\text{S}$ ) pokazuju istezanja trostruke veze ili kumulativne veze u području  $2280-2000\text{ cm}^{-1}$ .

Vibracija istezanja N=N simetričnog *trans*-azo spoja zabranjena je u IR-u, ali apsorbira oko  $1576\text{ cm}^{-1}$  u Ramanovom spektru. Nesimetrični *para*-supstituirani azobenzeni u kojima je supstituent elektron-donirajuća skupina apsorbiraju oko  $1429\text{ cm}^{-1}$ . Vrpce su slabe zbog nepolane prirode veze.<sup>10</sup>



Slika 2.3.12.1. Prikaz asigniranog IR spektra  $\alpha$ -metil-benzil cijanida sa pripadajućim vibracijama: aromatski istezanje C-H ( $3067\text{ cm}^{-1}$ ,  $3030\text{ cm}^{-1}$ ), alifatsko istezanje C-H ( $2990\text{ cm}^{-1}$ ,  $2944\text{ cm}^{-1}$ ), C $\equiv$ N istezanje ( $2249\text{ cm}^{-1}$ ), savijanje C-H (aromatskog prstena) van ravnine ( $761\text{ cm}^{-1}$ )<sup>10</sup>

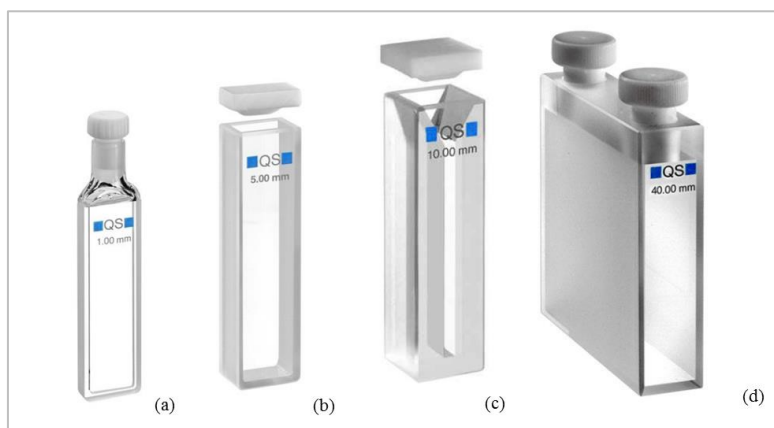


## 2.4. Tehnike uzorkovanja u UV/VIS i IR spektroskopiji

### 2.4.1. UV/VIS spektroskopija

Spektrofotometar koji se koristi za snimanje UV/VIS spektara ne razlikuje se u mnogom od spektrofotometara za ostala područja spektra osim što se kao izvor koristi volframova lampa (za valne duljine veće od 375 nm) ili deuterijska lampa (za manje vrijednosti).

Najčešće se koriste kivete od 1 cm od sintetičkog ili prirodnog kvarca (slika 2.4.1.1.). Zbog apsorpcije stakla pri 300 nm staklene kivete nisu pogodne za analizu organskih uzoraka. Kako ne bi došlo do ogrebotina kiveta i time do pogreški prilikom mjerenja, potrebno ih je koristiti uz oprez i skladištiti ih na odgovarajući način.



Slika 2.4.1.1. Kvarcne kivete namijenjene za snimanje UV/VIS spektara s ubrušenim i prozirnim stijenkama različitih debljina: (a) 1 mm (b) 5 mm (c) 10 mm (d) 40 mm <sup>12</sup>

Zbog veće točnosti usporedno se snimaju referentni uzorak i uzorak koji analiziramo. Otopala također apsorbiraju zračenje pa se koriste razrijeđene otopine uz otopala koja su prozirna pri valnim duljinama kod kojih se spektar snima. Razrijeđene otopine posjeduju vrpce koje su u koncentriranijim otopinama preslabe. Otopine se pripremaju u odmjernim tikvicama i standardiziraju se. Koncentracije otopina obično su oko  $0,1 \text{ mol dm}^{-3}$ , a razrjeđivanje se odvija u znanom omjeru.

Za otopine koje ne slijede Beer-Lambertov zakon spektri snimani pri različitim koncentracijama se ne poklapaju.

Elektronska spektroskopija može se provoditi za valne duljine iznad 200 nm no za snimanje ispod 200 nm koristi se UV u vakuumu jer ispod 200 nm apsorbira kisik iz zraka.<sup>8</sup>

### 2.4.2. Infracrvena spektroskopija

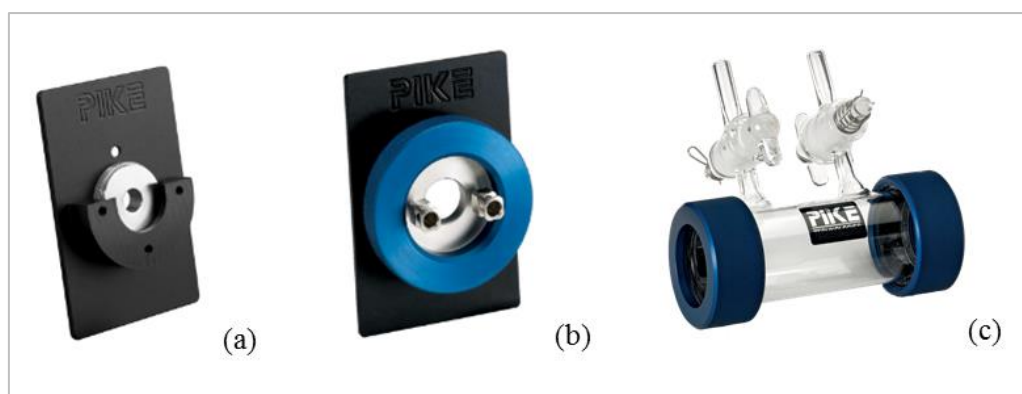
Tehnike uzorkovanja u IR spektroskopiji ovise o prirodi i agregacijskom stanju uzorka zbog promjena međumolekularnih sila. U spektru su razlike vidljive u obliku frekvencijskih pomaka ili dodatnih vrpca.

Plinoviti uzorci se snimaju u posebnim nosačima sa pločicama od NaCl-a na krajevima. Kako bi se poboljšala osjetljivost zraku se reflektira višestruko kroz uzorak. U plinovitoj fazi se rotacijske promjene slobodno odvijaju i te niskoenergijske vibracije mogu dati vibracijske vrpce viših energija.

Tekući uzorci snimaju se u obliku tankog filma, između pločica od soli poput NaCl, CsI i sl. Debljina nanesenog filma ovisi o uzorku no obično je oko 0,1-0,3 mm. Tekući ili kruti uzorci mogu se snimati i u obliku otopine pri čemu se odabire otapalo u kojem je uzorak dobro topljiv, a ono ne ometa njegove signale tj. ne preklapaju se. Usporedno se snimaju čisto otapalo i otopina kako bi se mogli eliminirati signali otapala.

Kruti uzorci snimaju se u obliku KBr pastile koje se pripremaju usitnjavanjem uzorka u tarioniku sa KBr u omjeru otprilike 1:1000 te kompresijom dobivenog praha u pastilu. Pritom se pazi da se sva priprema za analizu i sama analiza obavlja u suhoj okolini zbog apsorpcije vode pri  $3500\text{ cm}^{-1}$ . Usitnjavanje se vrši kako bi se izbjeglo raspršenje zračenja, odnosno čestice koje su dovoljno sitne imaju raspršenje u veličini neznatnoj za IR dio jer su manje od valne duljine samog zračenja. Neki spojevi imaju više polimorfa odnosno više kristalnih vrsta pa se i njihovi IR spektri razlikuju<sup>8,10</sup>

Na Slici 2.4.2.1. prikazani su nosači za snimanje uzoraka IR spektroskopijom.



Slika 2.4.2.1. Nosači za uzorke u IR spektroskopiji: (a) nosač za krute uzorke - KBr pastilu (b) nosač za tekuće uzorke sa NaCl pločicama (c) nosač za plinovite uzorke<sup>13</sup>

## § 3. LITERATURNI IZVORI

1. IUPAC. *Compendium of Chemical Terminology ("Gold Book")*, 2<sup>nd</sup> edition (sastavili A. D. McNaught i A. Wilkinson), Blackwell Scientific Publications, Oxford, 1997.
2. T. Cvitaš, *Fizikalna kemija*, Prirodoslovno-matematički fakultet, Zagreb, 2014. – interna skripta (verzija iz 2014.)
3. <https://physics.nist.gov/cuu/Constants/index.html> (datum pristupa 7. kolovoza 2017.) - preporučene vrijednosti fizikalnih konstanti, CODATA (*Committee on Data for Science and Technology*)
4. [www.chemguide.co.uk/analysis/uvvisible/specbutadiene.gif](http://www.chemguide.co.uk/analysis/uvvisible/specbutadiene.gif) (datum pristupa 17. srpnja 2017.) - preuzeta slika prilagođena je prema literaturnom izvoru
5. J. Clayden, N. Greeves, S. Warren, *Organic Chemistry*, 2<sup>nd</sup> edition, UOP Oxford, 2012., str. 147.-148. - preuzete slike prilagođene su prema literaturnom izvoru
6. R. B. Woodward, *J. Am. Chem. Soc.* **63** (1941.) 1123. "*Structure and the Absorption Spectra of  $\alpha,\beta$ -Unsaturated Ketones*"
7. L. F. Fieser, M. Fieser, S. Rajagopalan *J. Org. Chem.* **13** (1948.) 800.-806. "*Absorption Spectroscopy and the Structures of the Diosterols*"
8. W. Kemp, *Organic Spectroscopy*, Macmillan, London, 1975., str. 8.-75., 153.-184.
9. [www.chromacademy.com/lms/sco534/images/P10-spectrum.jpg](http://www.chromacademy.com/lms/sco534/images/P10-spectrum.jpg) (datum pristupa 18. srpnja 2017.) - slika je preuzeta i prilagođena prema literaturnom izvoru
10. R.M. Silverstein, F.X. Webster, D. J. Kiemle, *Spectrometric Identification of Organic Compounds*, 7<sup>th</sup> edition, John Wiley and Sons Inc., New York, 2005., str.72.-127. - skenirane slike prilagođene su prema literaturnom izvoru
11. P. Beauchamp, *Spectroscopy*, California State Polytechnic University, Pomona, 2017., str 20. ( [http://www.cpp.edu/~psbeauchamp/pdf/318&319\\_lab\\_syllabus.pdf](http://www.cpp.edu/~psbeauchamp/pdf/318&319_lab_syllabus.pdf) - priručnik preuzet 4. kolovoza 2017.)
12. <http://www.sigmaaldrich.com/analytical-chromatography/analytical-products.html?TablePage=104902943> (datum pristupa 4. kolovoza 2017.) – preuzete slike
13. <http://www.piketech.com> (datum pristupa 4. kolovoza 2017.) – preuzete slike