

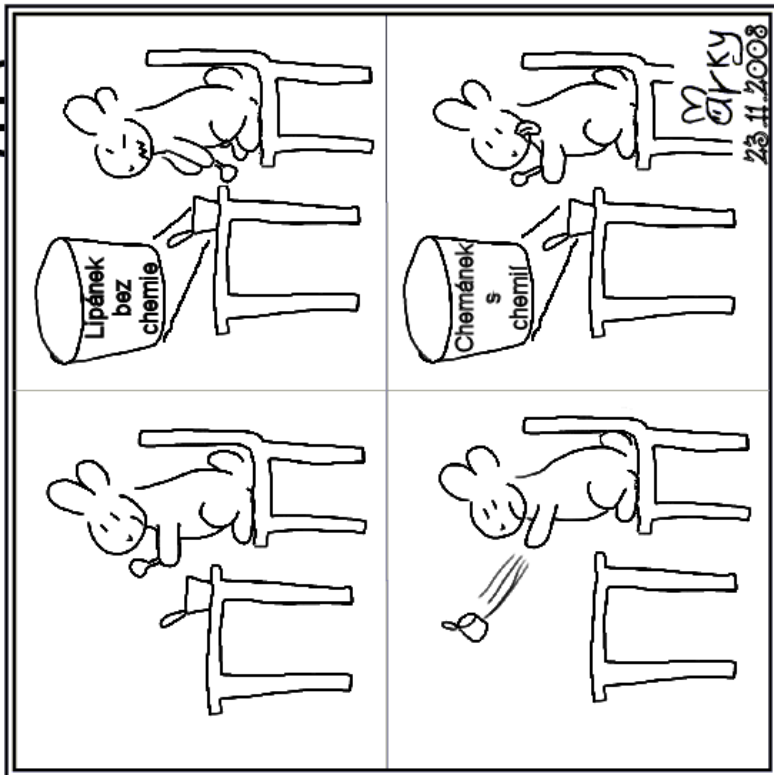
Korespondenční Seminář Inspirovaný Chemickou Tematikou

ročník 7, série 2

2008/2009



# Zajíček Cíhačka



## Závěr

Moderní spektroskopické metody nám pomáhají pochopit podstatu některých výjimečných vlastností (např. plasmonovou rezonanci), které pramení z malých rozměrů částic v oblasti „nanosvěta“. Pomáhají nám také tyto objekty co nejlépe popsat a umožňují nám s nimi členěně pracovat (např. nanolitografie). Tyto dovednosti s sebou pak přímo přináší některá možná využití, jako jsou miniaturizace elektroniky, medicinální využití a použití těchto technologií v moderních materiálech. Rozmach spektroskopických technologií by se asi jen stěží mohl obejít bez mikro- a nanotechnologií a tyto technologie by se neobešly bez stále modernějších a sofistikovanějších spektroskopických technik.

### Poděkování

Za poskytnutí materiálu pro tento díl seriálu děkuji Lence Veverkové a Pavlu Žvátorovi.

## Milí příznivci chemie i ostatních přírodnovědných oborů!

Právě právě v rukou zadání úloh Korespondenčního Semináře Inspirovaného Chemickou Tematikou, KSICHTu. Už sedmým rokem pro vás, středoškoláky, KSICHT připravují studenti Přírodovědecké fakulty Univerzity Karlovy v Praze a dalších vysokých škol. Seminář je podporován v rámci Rozvojového projektu C10-2b/2008.

## Jak KSICHT probíhá?

Korespondenční seminář je soutěž, při níž si vy, řešitelé KSICHTu, dopisujete s námi, autory, a naopak. Vy nám poslete řešení zadaných úloh, my vše opravíme, ohodnotíme a zašleme vám je zpátky s přiloženým autorským řešením a pěti úlohami nové série. To všechno se za celý školní rok čtyřikrát zopakuje.

## Proč řešit KSICHT?

V rámci tohoto semináře se zdokonalíte nejen v chemii samotné, ale i v mnoha dalších užitečných schopnostech. Za všechny jmenujme zlepšení logického myšlení, schopnosti vyhledávat informace, třídit je a zařazovat je do kontextu. Ačkoli to zmí možná hrozivě, nebojte, ono to půjde vlastně samo.

Na výletech se můžete seznámit s dalšími řešiteli KSICHTu a námi, autory, studenty vysokých škol. Máte šanci rozšířit si své obzory, ale taky se bavit a užít si. Uvidíte, že chemici nejsou suchari v blýž pláštích.

Na konci školního roku pořádáme na Přírodovědecké fakultě UK *odborné soustředění*, kde si vyzkoušíte práci v laboratorii, seznámit se s moderními přístroji a poslechnete si zajímavé přednášky. Pro nejlepší řešitele jsou připraveny hodnotné ceny!

Od letošního akademického roku se nám navíc podařilo zajistit **promíjení přijímacích zkoušek** do chemických (a některých dalších) studijních oborů **na Přírodovědecké fakultě UK**. Bez přijímací zkoušky budou přijati řešitelé, kteří ve školním roce 2007/2008 získali alespoň 50 % z celkového počtu bodů



Korespondenční seminář probíhá pod záštitou  
Přírodovědecké fakulty Univerzity Karlovy  
Hlavova 2030  
128 43 Praha 2

nebo ve školním roce 2008/2009 v 1.–3. sérii získají alespoň 50 % z celkového počtu bodů za tyto série.

### Jaké úlohy na vás čekají?

Úlohy se týkají různých odvětví chemie a snažíme se, aby si v nich každý z vás příšel na své. Jsou tu úložky hravé i pravé lahůdky, jejichž vyřešení už dá práci. Nechceme jen suše prověřovat vaše znalosti, procvičíte si i chemickou logiku a v experimentální úloze prokážete též svou chemickou zručnost. Pokud nezvládnete vyřešit všechny úlohy, víbec to nevadí, byli bychom moc rádi, kdybyste si z řešení úloh odnesli nejen poučení, ale hlavně abyste se při řešení KSICHTu dobře bavili. Jak se nám naše snažení daří, to už musíte posoudit sami.

KSICHT vám přináší s každou sérií i seriál, čtení na pokračování. V letošním ročníku zařazujeme na vaše přání seriál o nanočasticích. Dozvít se spoustu zajímavých a užitečných informací, které pak můžete použít nejen při řešení úloh KSICHTu, ale i při dalším studiu chemie.

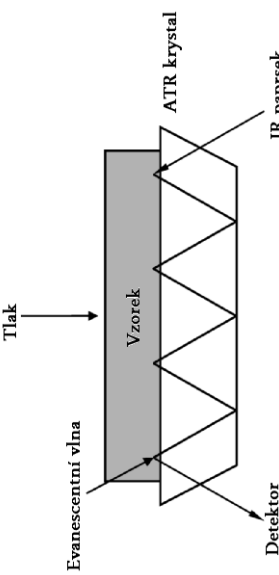
### Jak se tedy můžete stát řešiteli KSICHTu?

Není nic jednoduššího! Stačí se jen *zaregistrovat*<sup>1</sup> na našich webových stránkách. Řešení nám poté můžete poslat buď klasicky na adresu **KSICHT, Přírodovědecká fakulta Univerzity Karlovy, Hlavova 2030, 128 43 Praha 2** nebo elektronicky přes *webový formulář*<sup>2</sup> jako soubory typu PDF. V případě jakýchkoliv dotazů či nejasnosti se na nás prosím kdykoliv obrátěte e-mailem [ksicht@natur.cuni.cz](mailto:ksicht@natur.cuni.cz).

*Každou úlohu vypracujte na zvláštní papír* (asoň formátu A5, menší kusy papíru mají totiž tendenci se ztrácet), *uveděte svoje celé jméno, název a číslo úlohy!* Řešení píšte čitelně, vězte, že nemůžeme považovat za správné něco, co nelze přečíst.

V případě, že posíláte úlohy přes webový formulář, uložte každou úlohu do *samosatného souboru typu PDF* a nezapomeňte v záhlavi každé stránky uvést svoje *celé jméno, název a číslo úlohy!* Více informací o elektronickém odesílání řešení naleznete přímo na stránce s formulárem. *Neposílejte nám prosím naskenovaná řešení*, neboť jsou často velice špatně čitelná. Výjimkou jsou nakreslené a naskenované obrázky, které připojíte k řešení napsanému na počítači.

Do řešení také pište všechny vaše postupy, kterými jste dospěli k výsledku, neboť i ty budujeme. Uveděte raději více než méně, protože se může stát, že za strohou odpověď nemůžeme dát téměř žádné body, ačkoli je správná. Řešení



Obrázek 7: Schéma ATR krystalu

nika byla v poslední době, spolu s dalšími technikami jako (VCD) a modulační excitační spektroskopii (MES), použita při studiu samoskladných monovrstev thiolů na povrchu nanočastic zlata.

### Nukleární magnetická rezonance (NMR)

NMR spektroskopie nám umožňuje získat informace o některých fyzikálních, chemických a strukturálních vlastnostech molekul díky chemickému posunu a Zeemanově efektu na rezonančních frekvencích jader. Tato technika se uplatňuje především v určování topologie, dynamiky a třídimenzionální struktury molekul v roztocích a pevných fázích. V případě koloidních roztoků lze pomocí NMR sledovat změny ve struktuře molekul, které s nanočasticemi interagují pomocí chemických posunů sledovat jejich komplexaci.

### Matricí asistovaná hmotnostní spektroskopie s laserovou ionizací (MALDI-MS)

Patří do skupiny metod hmotnostní spektroskopie s tzv. „měkkou ionizací“ a využívá se především k analýze biomolekul (biopolymerů jako jsou proteiny, peptidy a cukry) a širokou škálu organických molekul, které mají sklon k fragmentaci, pokud jsou ionizovány nějakou „tvrdší technikou“. Tento způsob ionizace je co do vzniku ionizačních produktů podobný jako ionizace pomocí elektrospreje. Ionizace začíná pomocí laserového paprsku. Matice se používá k ochraně biomolekul před zničením přímým laserovým zářením a usnadňuje ionizaci a odpařování vzorku. Touto metodou lze zkoumat biologické materiály immobilizované na povrchu nanočastic.

<sup>1</sup><http://ksicht.natur.cuni.cz/prihlaska>

<sup>2</sup><http://ksicht.natur.cuni.cz/odeslani-resesti>

U nanočastic kovů můžeme pozorovat díky jejich rozměrem tzv. „plasmnovou rezonanci“, kdy dochází k oscilaci elektronů na povrchu nanočastic. Tato vlastnost je spjata s povrchem nanočastic, ale závisí i na dalších faktorech jako jsou prostředí a teplota. Absorbce záření různých vlnových délek lze s výhodou využít k rychlému přehledu velikosti vzniklých nanočastic v roztoku (za známých podmínek měření).

Roku 1908 spočítal Gustav Mie na základě Maxwellových rovnic absorpcii a polarizační vlastnosti světla rozpyleného na mikročasticích. O rok později spočítal tyto vlastnosti i pro nanočasticí. Tyto výpočty byly experimentálně ověřeny v padesátých letech (viz obrázek 6). Pro různé průměry nanočastic byla naměřena různá absorpční spektra. Touto metodou je možné přímé měření roztoku nanočastic.

### Technika totální reflexe infračerveného záření (IR-ATR)

Je technika vhodná pro měření vzorků, které silně absorbují infračervené záření (vodné roztoky, emulze) je výhodná technika zoslabené totální reflektance (ATR – Attenuated Total Reflectance) nazývaná též jako technika vícenásobného zoslabeného vnitřního odrazu (FMIR – Frustrated Multiple Internal Reflectance). Jedná se o účinnou rychlou metodu, která vyžaduje minimální přípravu vzorku pro analýzu. Je založena na principu násobného úplného odrazu záření na fázovém rozhraní měřeného vzorku a měřicího krystalu. Krystál je zhotoven z materiálu o vysokém indexu lomu a má většinou planární uspořádání, ve tvaru lichoběžníkového hranolu. Používají se krystaly např. ze ZnSe, AgCl, Si, Ge, safíru, KRS-5 (směs halogenidů thalných). Dnes se jako standardní měřicí technika používá převážně lichoběžníkového ZnSe krystalu v horizontálním uspořádání. Paprsky jsou přiváděny do krystalu tak, aby úhel dopadu na fázové rozhraní splnil podmínky totálního odrazu. Měřený zdroj musí být s krystalem v dokonalém kontaktu. Záření proniká částečně do analyzovaného materiálu, a pokud měřený vzorek absorbuje záření o určité frekvenci, pak tato složka bude v odrazeném světle zeslabena (viz obrázek 7). Penetrační hloubka do povrchu vzorku je řádově v jednotkách  $\mu\text{m}$ . ATR spektrum vzorku je ovlivněno vlnovou délkou infračerveného záření, poměrem indexů lomu měřeného vzorku a ATR krystalu, efektivní dráhou záření, úhlem dopadu záření na fázové rozhraní a kontaktem mezi měřeným vzorkem a ATR krystalem.

Pro měření vodních roztoků byla využitá tzv. Circle Cell (Cylindrical Internal Reflection), která využívá kombinaci zrcadel, která přivádí paprsek na ATR krystal pod úhlem  $45^\circ$ . Obdobná zrcadla jsou na konci celý a usměrňují záření na detektor. Bez vzorku projde celou asi 15–20 % vstupní energie záření. Efektivní dráha celý se mění s vlnovou délkou vstupujícího záření. Tato technika

vypracovávejte samostatně, neboť při společném řešení se spoluřešitelé podélí o získané body rovným dílem.

### Tipy, triky

Pro kreslení chemických vzorců doporučujeme používat programy dostupné zdarma: MDL ISIS/Draw 2.5 (freeware s povinnou registrací; Windows, Mac OS), ChemSketch 10.0 Freeware (freeware s povinnou registrací; Windows) a Chemtool (GPL; Linux).

## KSICHT na Internetu

Na webových stránkách KSICHTu<sup>3</sup> naleznete brožurku ve formátu PDF a rovněž aktuální informace o připravovaných akcích.

Pokud máte informace o připravovaných akcích, můžete se zeptat přímo autora na e-mailové adrese ve tvaru jméno.příjmení@ksicht.natur.cuni.cz. Jestliže má úloha více autorů, píšte prvnímu uvedenému.

Na Internetu sídlí také diskusní fórum Nerozpustný křeček<sup>4</sup>. Tématem hovoru nebyrá vždy jen chemie. Proto neváhejte a připojte se do diskuse.

### Den otevřených dveří na PřF UK

Dne 26. ledna 2009 se na Přírodovědecké fakultě Univerzity Karlovy v Praze uskuteční den otevřených dveří. Dozvíte se informace o studiu na fakultě, budete si moci prohlédnout laboratoře a dozvědět se aktuální novinky ve výzkumu. Srdečně vás zveme! Více informací naleznete na webových stránkách PřF UK.<sup>5</sup>

### Termín odeslání 2. série

Série bude ukončena 5. ledna 2009. Vyřešené úlohy je třeba odeslat nejdříji v tento den (rozhoduje datum poštovního razítka či čas na serveru KSICHTu).

<sup>3</sup><http://ksicht.natur.cuni.cz>

<sup>4</sup><http://www.hofyland.cz>

<sup>5</sup><http://www.natur.cuni.cz/studium/uchazec/>

## Úvodníček

Drahé Ksichtáčky, draží Ksichtáčci!

Vždy mě fascinovalo, jakým způsobem se mezi jednotlivými úvodníky mění počasí. V době, kdy jsem pro vás psal úvodník první, panovalo venku ještě pozdní léto. Chodil jsem po venku v tričku a zcela zřetelně jsem poznal, kdy je den a kdy noc. Nyní, během psaní současného úvodníčku, je venku kolem nuly a za oknem se převalují taková množství mlhy, že by z toho rákosniček zezelehal takvistí. Je to vůbec zvláštní období. Například dnes jsem si trochu přispal, a tak jsem ani nepostřehl, jestli denní světlo už bylo, nebo teprve bude. Každopádně co je zcela klíčové – blíží se Vánoce. Znáte to: kapr, stromeček, kopa dárků, hodně sladkostí, spousta volného času... A to je právě ono. Řekli jsme si, že určitě nebudete mít během volna co dělat, a vytvořili jsme pro vás další várku úloh k řešení. Navíc k tomu, jsouce potřební vaší přehojinou účastí v první sérii, rozhodli jsme se vytvořit úlohy opravdu výzivné. Mě, jako zástupce piváru anorganiků se zlozrykem zamírat i do fyzikální chemie, například velmi zajímavý „pivní problém“ (v němčině se jedná o tzv. „Bierfassfrage“, která zamotala hlavu mnoha štangastům i vzdělaným inženýrům). Jak je možné, že se pivní sud umí sám od sebe ochladit a přitom je na dotek horký? Doufám, že vám se při řešení této záhadky povede lépe než některým mým kolegům, kteří po mnoha přesných a především opakování experimentálních měřeních druhý den skončili s nepákou kocvinou. Zajímavé tak je, že pokud budeme snižovat množství „pivní podstaty“ v pivu limitně k nule, dostaneme se nakonec k vodě. Na první pohled docela fádní kapalina, ale nenechte se mýlit. I ona umí být dost tvrdá na to, aby vám rozbitila pračku. Jak že se jí to může povést? Více se dozvítě v úloze Samá voda. Co vás čeká dále? Poslední dobou je dobrý zvykem se o Vánočích mrknout někam do exotických krajů, rozhodli jsme se tohoto trendu držet také a umožníme vám podívat se prostřednictvím naší úlohy o neobvyčejných prvcích do málo známé a exotické říše lanthanoidů. (Bez obav, pasy ani víza nejsou potřeba. Stačí periodická tabulka.) Pokud byste však během této dlouhé putě pocitili touhu ukrátit si dlouhou clavili, pak mužeme jen doporučit naši obrázkovou krížkovku. Ideální do metra, tramvaje i koňského povozu. To už je chemie skoro habaděj. Pokud by se vám však ani po těchto všech ulohách pořád nezdalo, že KSICHT je především o chemii, nabízíme experimentální důlkaz. Reaktivitu KSICHTu můžete pomocí metod organické chemie ověřit v Ksichtí syntéze.

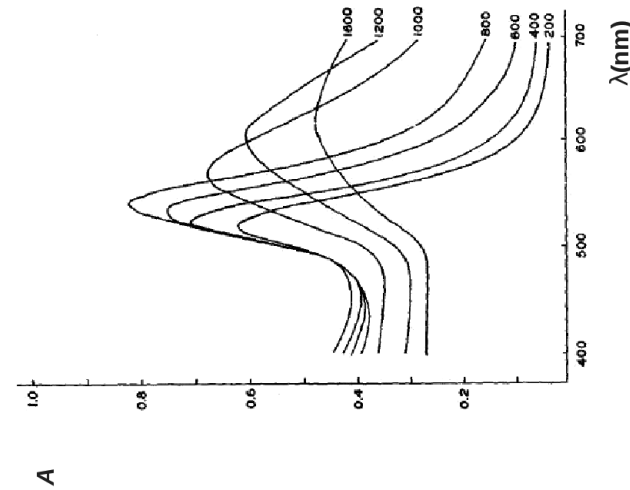
Závěrem snad jen doufám, že vám nabízené úlohy pomohou zaplnit dlouhé chvíle strávené v rodinném kruhu během vánočních svátků a těším se na vás a vaše odpovědi i v příštím roce.  
Hezké Vánoce a šťastný nový rok

Honza Havlík

Obrázek 6: Absorpční spektra nanočastic zlata pro různé velikosti nanočastic

Enhanced Raman Scattering) tato metoda se od klasické RS liší tím, že využívá modifikace povrchu uslechtělým kovů, na kterém jsou naneseny zkoumané molekuly. Dochází k zesílení Ramanových signálů v řádech  $10^4$ – $10^6$ , v některých systémech může být i větší. To může vést až ke schopnosti detektovat jednotlivé molekuly. Zvýšení citlivosti metody souvisí s tím, že u molekul v blízkosti nanočastic zlata nebo stříbra se projevuje povrchová plazmonová rezonance a svojí rolí hrájí i morfologické vlastnosti povrchu. Vzorky nanočastic je možné měřit přímo v roztoku.

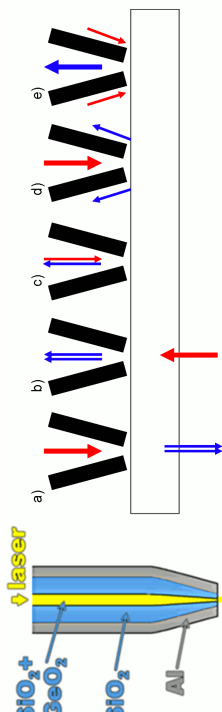
## Spektrometrie v ultrafialové a viditelné oblasti spektra (UV-Vis)



Tato metoda používá k měření vzorků světlo ve viditelné, UV a blízké infracervene oblasti. Energie toho záření je dostatečná na to, aby při absorpci docházelo k elektromickým přechodům. V případě UV-Vis absorpcní spektroskopie měří přechody ze základního elektronového stavu do excitovaného.

Tímto je přiveden signál velmi blízko sledovaného povrchu ( $\ll \lambda$ ) a můžeme studovat různé vlastnosti jako index lomu, chemickou strukturu nebo místní povrchové napětí vzorku.

Složení a oxidacní stav nanočastic mohou být zjištěny pomocí technik využívajících rentgenového záření.



Obrázek 5: Hrot SNOM mikroskopu a různé měřicí režimy sondy a) transmisi, b) transmise s následnou reflexí signálu, c) reflexní měření, d) a e) měření rozptýleného záření

## Zadání úloh 2. série 7. ročníku KSICHTu

**7 bodů**

Úloha č. 1: Kódované obrázky  
Autor: Kateřina Holá

Nemáte někdy pocit, že vás už obyčejně křížovky nudí? Pokud ano, bezhlavé se orhněte do řešení obrázkových křížovek. Nemusíte mít žádné znalosti, stačí jen vědět, jak na to, a tajenka ve formě obrázku je na světě. A jak se takové křížovky řeší?

Čísla na začátku řádků a sloupců kódují celý obrázek, číslo vždy udává počet za sebou jdoucích vyplňených čtverečků. Když je v rádku či sloupci více čísel, znamená to, že je mezi těmito úseky alespoň jeden prázdný čtvereček. U okrajů mezery být mohou, ale také nemusejí.

U vícebarevných obrázků jsou políčka s čísly podbarvena, popřípadě vyšrafována. To znamená, že u každého úseku je kromě délky daná i jeho barva. Mezi stejnobarvenými úseky je vždy mezera, ale mezi dvěma různými barvami mezera být nemusí. U šestidílnkové sítě je vždy naznačen směr začátku a konce kódování.

V případě, že by existovalo více řešení, jsou pro jednoznačnost vybarvena některá políčka.

## Fotoelektronová spektroskopie (XPS)

Tato spektroskopická technika slouží k měření elementárního složení vzorku, chemických a elektronických stavů jednotlivých staveb ve vzorku. K získání XPS spekter slouží roentgenovo záření o známé kinetické energii elektronů, kterým je vzorek sledován. XPS dosahuje velice nízkých detektčních limitů (řádově ppm). Z důvodu odstranění okolních rušivých vlivů je nutné měření provádět v ultra vysokém vakuu. Tato metoda je široce používána pro analýzu anorganických sloučenin, slitin kovů, polovodičů, polymerů, prvků, katalyzátorů, skla, keramiky, barviv, biologického materiálu, viskózních olejů, lepidel, modifikovaných materiálu a mnoha dalších vzorků.

## Spektroskopie povrchem zesíleného Ramanova rozptýlu (SERS)

Ramanova spektroskopie (RS) – je spektroskopická technika, používaná pro studium vibračních, rotačních a jiných nízkofrekvenčních vlastností systému.

Spocírá v neelastickém (Ramanově) rozptýlu monochromatického světla, obvykle laserového, ve viditelné, blízké infračervené a ultrafialové části spektra. Velikost polarizovatelnosti vazeb v molekule určuje intenzitu a frekvenci ve spektru. Z něho lze usuzovat na chemické vazby v molekule. SERS (Surface

$$p = \frac{V_n}{V}, \quad (1)$$

kde  $V_n$  je objem tuhých koulí, které se vejdu do krystalové buňky, a  $V$  je pak objem této buňky.

## Úloha č. 2: Samá voda

Autor: Jana Zikmundová

*Crrr... Paní Nováková otevřela dveře bytu. Za nimi byl chlapák v modrých montérkách, sotva pozdravil a už se hrnul do koupelny. Začal se hrabat v pračce a po chvíli vtížoslavně vykřikl: „Vodní kámen vám rozbalí práčku!“*

1. Poradíte šokované paní Novákové odpověď na otázku, která se jí určitě honí hlavou. Proč vodní kámen rozbalí práčky?

Chlapík ji před očima máchal nějakou krabičkou. Má prý moc tvrdou vodu a potřebuje změkčovač.

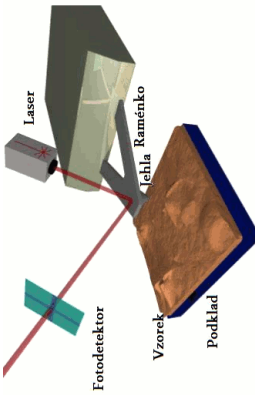
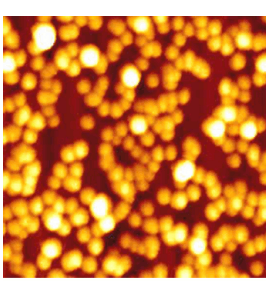
2. Jak takový změkčovač vlastně funguje? Jaké musí obsahovat účinné látky? Jak jistě víte (nebo snadno zjistíte), vodní kámen je směsi neropustných uhličitanů, hlavně vápenatého a hořečnatého, a souvisí s tvrdostí vody.
3. Jaký je rozdíl mezi celkovou, přechodnou a trvalou tvrdostí vody? Jak se stanovuje celková tvrdost?

Paní Nováková si po této hrůzné zkušenosti dala zpracovat rozbor vody. Jenže ze získaného protokolu také nemí moc moudrá. Znacky prvků si z hodin chemie ještě pamatuje, co ale mají známenat ty podivné zkratky?

4. To je i otázka pro vás. Co znamená BSK a CHSK? Na jaké znečištění tyto hodnoty poukazují? Jaké metody stanovení CHSK se používají a pro jaké vody?

Dálší zkratka na protokolu byla KNK<sub>4,5</sub>, o které vám prozradím, že znamená kyselinová neutralizační kapacita (do pH 4,5) a odpovídá koncentraci anionů způsobujících přechodnou tvrdost vody. Z protokolu se paní Nováková dozvěděla, že místní voda obsahuje 2,5 mmol/l vápníku, 0,9 mmol/l horčíku a KNK<sub>4,5</sub> je 2,4 mmol/l.

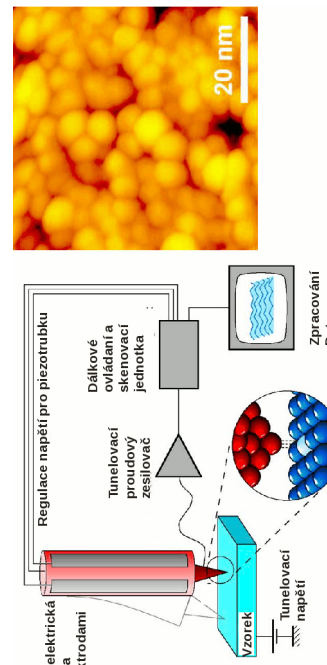
5. Jaká je trvalá tvrdost místní vody (v mmol/l)? A kolik gramů vodního kamene, vyjádřeného jako CaCO<sub>3</sub>, se paní Novákové vystráží v práčce z 1 litru vody (za předpokladu úplného vystrážení přechodné tvrdosti)?
6. Podle chlapíka v montérkách pří stáci 3 mm vodního kamene na topné spirále a účinnost práčky se výrazně sníží. Kolik litrů vody muselo tedy protéct práčkou paní Novákové, aby se tato vrstva vystrážela (plocha topné spirály je 20 cm<sup>2</sup>)?



Obrázek 3: Schéma mikroskopu atomových sil a výsledný snímek

## Rastrovací tunelovací mikroskopie (STM)

Rastrovací tunelovací mikroskopie je založena na sledování změn potenciálu mezi sondou a vodičním vzorkem. Principem je udržování konstantní vzdálenosti mezi hrotem sondy a vzorkem (viz obrázek 4). Za vhodných podmínek lze také STM využít k manipulaci s jednotlivými atomy a molekulami. Tato metoda je limitovaná pouze tím, že sledovaná povrchová vrstva musí mít dostatečnou vodivost, aby bylo dosaženo tunelovacího proudu.



Obrázek 4: Schéma rastrovacího tunelovacího mikroskopu (vlevo). Vpravo-snímek nanočastic zlata o velikosti 5 nm pořízený pomocí (STM)

## Optický skenovací mikroskop blízkých polí (NSOM/SNOM)

Je mikroskopická technika pro vyšetřování povrchu pomocí evanescentní vlny, která je ke vzorku přiváděna pomocí úzkého hrotu (viz obrázek 5).

Papsek elektronů je poté magnetickým polem fokusován přes systém čoček na fluorescenční stínítko, fotografický materiál nebo v případě většího množství na senzorové pole CCD kamer. Díky tomu, že předmět je ozařován úzkým svazkem elektronů s vysokou energií dosahuje TEM vysokých rozlišovacích schopností a je vhodná především ke studiu krystalických materiálů. Tento mikroskop může být rovněž použit ve skenovací módu jako skenovací mikroskop (STEM – Scanning Transmission Electron Microscope). Vzorek musí být umístěn do vakua, což s sebou nese výšší nároky na přípravu vzorku. Vlastní analýza koloidních roztoků spočívá v nanesení malého množství do statečné zřízeného roztočku na mřížku. Po odpaření rozpouštědla na vzduchu se mřížka umístí do mikroskopu. Při zvolení vhodné energie svazku lze odhadnout tloušťku vrstvy organického materiálu na povrchu nanočastic.

### Rastrovací elektronová mikroskopie (SEM)

Umožňuje zobrazení povrchu skenováním vzorku pomocí elektronů s vysokou energií. Elektrony interagují s atomy vzorku za vzniku signálu, které s sebou nesou informace o jeho topografii, složení a některých dalších vlastnostech jako např. elektrické vodivosti. Typ informace závisí na typu signálu, který sledujeme, lze sledovat sekundární elektrony vyzařené vzorkem, rovněž také charakteristické rentgenovo záření, světelné záření (katodolumiscencii) nebo rozptýlené elektrony. SEM pracuje s vysokým vakuem, aby se zabránilo interakci atomů z atmosféry s primárními a sekundárními elektrony. Příprava vzorků koloidních roztoků je shodná jako v předchozím případě u TEM.

### Mikroskopie atomárních sil (AFM)

Mikroskopie vysokého rozlišení, která je založena na mapování atomárních sil na povrchu zkoumaného vzorku (viz obrázek 3). Mapování probíhá pomocí pružného raménka cantileveru, na jehož konci je ostrý hrot. Může být z různých materiálů, nejčastěji křemíku. Tento hrot může být taky modifikován, např. immobilizací magnetická částice či jiné vhodné molekuly. Působením van der Waalsových, elektrostatických nebo magnetických sil dochází k ohýbání raménka, jehož pohyb je detekován laserovým paprskem. Odrázek je poté zpracován pomocí rýpocetní techniky a slouží pro sestavení obrazu sledovaného povrchu. Mikroskopie atomových sil rovněž nabízí řadu módů, ve kterých můžeme měření provádět (tapping mode, dotykový mód nebo nanolithografie). Tato metoda je také poměrně nenáročná z hlediska přípravy vzorku a umožňuje provádět měření bez větších omezení. Lze tak pracovat i s roztočky. Po relativně jednoduché přípravě vzorku lze provádět mapování povrchu immobilizovaných nanočastic zlata a stříbra.

### Úloha č. 3: Obyčejná chemie neobyčejných prvků 7 bodů

Autor: Václav Kubát



*Lanthanoidy patří k prvkům, kterým se na střední škole podle mých zkušeností nevnuje témař žádná pozornost. Pro nadšené anorganiky musím dodat, že to nepovažuji za prořešek, je samozřejmě lepší vyučovat lanthanoidy než kyselinu sírovou a studium mnoha studentů to ovšem může vyvolat dojem, že je v méně oblíbených předmětech dobré. V podvídání holt není nafukování (což je v méně oblíbených předmětech dobré). V podvídání mnoha studentů to ovšem může vyvolat dojem, že je to nějakých dioných 14 prvků dole v tabulce. V této úloze se vás pokusím přesvědčit, že jejich chemie může být stejně „obyčejná“ (i když podle mě není žádná chemie obyčejná), jako třeba chemie železa či mědi, se kterými jste se jistě už mnohokrát setkali. Jak název napovídá, doporučuji vám dříjet se při řešení známých obecných trendů a zákonitostí, do žádných složitostí či specialist se pro tentokráté pouštět nebudeme.*

- Na rozvěčení: Které lanthanoidy byly pojmenovány podle měst či obcí? Napíšte příslušná města k příslušným prvkům.

- Jak ještě na tom s tvary molekul? Nakreslete tvar a pojmenujte koordinační okolí iontu  $[LnCl_6]^{3-}$  a  $[Ln(H_2O)_9]^{3+}$  ( $Ln$  = obecně lanthanoid).

- Šťávelany  $Ln^{III}$  jsou nerzpustné sloučeniny.

- Napište chemickou rovnici srážení  $Ln^{3+}$  s solí kyselinou šťávelovou.
- Jak tomu bude v případě šťávelanu  $Ce^{IV}$ , bude také nerzpustný? Svoji odpověď zdůvodněte.

Nyní se pojďme podívat na reaktivitu lanthanoidů. A už konkrétně, vezměme si třeba takové promethium.

4. To by dopadlo. Jednak získat Pm nebude tak „jednoduché“ jako získat kterýkoliv jiný Ln a zároveň manipulace s ním není zcela bez nebezpečí. Proč?

Vezměme tedy jiný příklad, oko mi padlo na dysprosium.

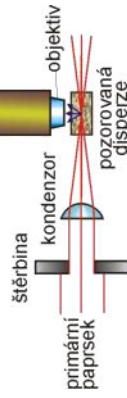
5. Bude se Dy rozpouštět ve zředěné (řekněme 15%) HCl? Odpověď zdůvodněte.

6. Komerčně běžně dostupné soli  $\text{Ln}^{III}$  jsou (mimo jiné) dusičnaný. Pro účely syntéz (třeba komplexních sloučenin) může být ovšem vhodnější vycházet z chloristanů  $\text{Ln}^{III}$ . Jak byste převrdli  $\text{Dy}(\text{NO}_3)_3$  na  $\text{Dy}(\text{ClO}_4)_3$ ? Popište navrhovanou reakci (jestli jde o redukci apod.), zdůvodněte její výběr a dokumentujte probíhající děj (děje) chemickou rovinicí (rovnicemi).

7. Podívejme se ještě na oxid dysprosity. V literatuře se dočtete, že oxidy  $\text{Ln}^{III}$  mají bazický charakter. Ve vodě jsou ovšem nerozpustné. Jak tedy poznáme (dokážeme), že  $\text{Dy}_2\text{O}_3$  je zásadotvorný? Je-li to vhodné, dokumentujte své zdůvodnění příslušnou rovinici.

8. Nerad bych, aby vznikl dojem, že lanthanoidy se sice mnohdy chovají stejně jako běžnejší (známější) prvky, ale jinak nám k ničemu nejsou. Na závěr mi proto napište, jaké je běžné použití Ln či jejich sloučenin. Uveděte dvě odlišná použití.

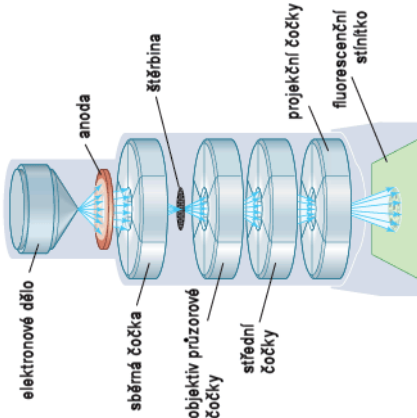
okuár



Obrázek 1: Schematické znázornění ultramikroskopu

- větších částic. Indexy lomu disperzní fáze<sup>6</sup> a disperzního prostředí<sup>7</sup> musí být dostatečně rozdílné, jinak by částice byly malo zřetelné.

Obrázek 2: Schéma transmisiálního elektronového mikroskopu



- <sup>6</sup>[http://vydavatelstvi.vscht.cz/knihy/uid-es-001/nesla/disperzni\\_faze.html](http://vydavatelstvi.vscht.cz/knihy/uid-es-001/nesla/disperzni_faze.html)  
<sup>7</sup>[http://vydavatelstvi.vscht.cz/knihy/uid-es-001/nesla/disperzni\\_prostredi.html](http://vydavatelstvi.vscht.cz/knihy/uid-es-001/nesla/disperzni_prostredi.html)

## Seriál – Nanočástice II

Autor: Pavel Řezanka

### Charakterizace

Jak již bylo zmíněno v prvním díle tohoto seriálu, vlastnosti a využití nanočastic závisí na jejich rozměrech a také na následné modifikaci jejich povrchu. Tyto vlastnosti je třeba kvalitativně a kvantitativně popsat. K tomuto účelu se používá řada instrumentálních analytických metod.

Pro předběžnou charakterizaci nanočastic přináší řadu cenných informací mikroskopická pozorovací technika. První pozorování objektů v „nanoměřítku“ proběhla začátkem dvacátého století a jsou spjata především s nositelem Nobelovy ceny za chemii (1925) Richardem Adolphem Zsigmondy, který k pozorování koloidních roztoků používal ultramikroskopii. Mezi další široce používané techniky, které souvisejí s rozvojem mikroskopie, patří mikroskopie atomových sil, například rastrovací tunelovací mikroskopie a transmisiní elektronová mikroskopie. Vedle těchto poměrně sofistikovaných metod lze v řadě případů získat dostačující informaci i například metodou absorpcní spektrometrie (UV-VIS spektrometrie) nebo elektrochemickými metodami.

### Ultramikroskopie

Ultramikroskop (viz obrázek 1) je systém pro zobrazování extrémně malých objektů jako jsou koloidní částice, mlžné kapky nebo kouřové částice. Zobrazované objekty v kapalné nebo plynné suspenzi jsou umístěny na tmavé pozadí (často dovnitř absolutně černého tělesa) z jedné strany jsou osvětleny jasným světlem vstupujícím v úhlu pohledu – tzv. „Tyndallův kužel“. V tomto uspořádání tvorí objekty, které jsou příliš malé pro zobrazení běžnými metodami mikroskopie difrakční prstence, které jsou patrné jako světlé skvrny na tmavém pozadí. Z ultramikroskopického pozorování nelze zjistit tvar a velikost pozorovaných častic. Lze však dokázat jejich existenci jako zdrojů rozptýleného světla, spočítat je, stanovit střední velikost častic a sledovat jejich pohyb.

Aby bylo možno pozorovat disperzní systém ultramikroskopem, musí být roztoky dostatečně zředěny tak, aby vzdálenost mezi částicemi byla větší než rozlišovací schopnost mikroskopu, jinak by jednotlivé body splývaly. Částice musí mít vhodnou velikost. Nesmíjí být ani příliš malé, ani příliš velké. V prvém případě by nebyly vidět pro malou intenzitu jimi rozptylovaného světla, ve druhém případě by pozorování rušily difrakční kruhy, které se tvoří okolo

## Úloha č. 4: Sud

Autor: Karel Berka a Pavla Spáčilová

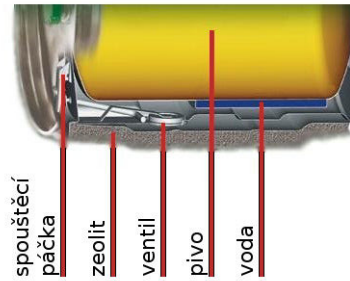


*doktor: Ze sedmýho?*

*Karel: Z jiného nepiju. Ze šestého je ještě moc málo a z osmého už moc studené.*

*— na motivy filmu Vesničko má středisková*

Jenže co dělat, když zrovna nemáte v parném létě k dispozici sedmý schod? Jedenou z možností je použít samochladící sud. Jde o trojpláštový sud, kde první pláště ukrývá pivo, druhý pláště skrývá evakuovaný zeolit. Stisknutím páčky se ve druhém pláště otevře otvor a sud začne chladit.



Obrázek 1: Nákres pláště samochladičeho sudu

1. Vysvětlete, proč se začne po stisknutí páčky pivo chladit.

2. Fungovalo by chlazení sudu, kdyby nebyl zeolit částečně evakuovaný?

3. Proč se při chlazení piva zahřívá vnější pláště sudu?

4. Co je to zeolit?

Čím se vyznačuje a k čemu se používá?

5. Proč mají zeolity velký povrch?

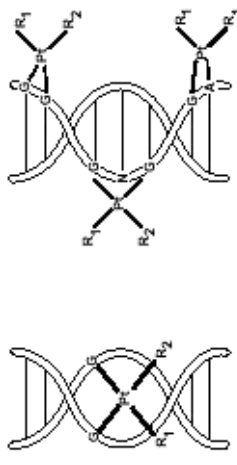
6. Vypočítejte, kolik je v druhém pláště zapotřebí vody k ochlazení 20 l piva z 35 °C na 7 °C, tedy na teplotu „sedmého schodů“ do 1 hodiny. Použijte chladičové nepríjemnou approximaci — pivo považujte za vodu. Předpokládejte dále, že molární tepelná kapacita kapalného piva při konstantním objemu je stejná jako molární tepelná kapacita vody při konstantním tlaku.
7. Na kolik stupňů se přítom ohřeje plášt? Předpokládejte, že ohřátý sud ztrácí každou vteřinu 1,1 kJ tepelnou výměnou se vzduchem. Zeolit váží 10 kg a ocelový sud sám váží 10 kg.
8. Proč lze použít předpoklad stejných hodnot tepelných kapacit?
9. Jak jinak byste v léte chladili pivo, ledničku či mrazeníku nemajíce?
10. Proč je pěna i na černém pivu bílá?
11. Pišeme správně „samochladící sud“ v úvodu, nebo „samochladící sud“ v popisu obrázku?

13. *trans*-[Pt(NH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>] nebude mít podobný účinek, protože nemá vhodnou geometrii pro vytvoření komplexu s bázemi tak, jak jsou uspořádány v DNA/RNA.
14. Převážná část cisplatiny se z těla odbourává renálně, tedy přes ledviny.
15. Hlavním nezádoucím učinkem je vysoká nefrotoxicita. Dávky cisplatiny jsou při terapii vždy měněny podle kreatininové clearance, která indikuje správnou funkci ledvin. Dále se jedná o neurotoxicitu, ototoxicitu (může vyústit až ve ztrátu sluchu), ztrátu vlasů, nauseu a zvracení. Ve vzácných případech se vyskytuje hypomagnesemie a hypokalemie (nedostatek hořčíku a draslíku). Nefrotoxicita je důsledkem hromadění cisplatiny v ledvinách a z toho plynoucí inhibice obnovy enzymů nutných pro správnou funkci ledvin.
16. Látka *cis*-[Pt(NH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>] má v organismu poměrně vysoký poločas (uvádí se kolem 70 hodin), zatímco látka *cis*-[Pt(NH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>(CBDCA)] pouze kolem 5 hodin, takže v těle má sice podobný efekt jako cisplatinu, ale nezazávaje jej tak dlouho, aby došlo k většímu poškození orgánů. Zároveň je látka *cis*-[Pt(NH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>(CBDCA)] odbourávána na méně toxické metabolity již při průchodu krevním řečistěm, takže tolik nepoškozuje ledviny.
- Otzáka 1 – 0,5 bodu, otázka 2 – 1 bod, otázka 3 – 1,5 bodu, otázka 4 – 0,5 bodu, otázka 5 – 1 bod, otázka 6 – 0,5 bodu, otázka 7 – 2,5 bodu, otázka 8 – 1 bod, otázka 9 – 2 body, otázka 10 – 1 bod, otázka 11 – 1,5 bodu, otázka 12 – 1,5 bodu, otázka 13 – 1 bod, otázka 14 – 0,5 bodu, otázka 15 – 0,5 bodu a otázka 16 – 0,5 bodu. Celkem 17 bodů.*

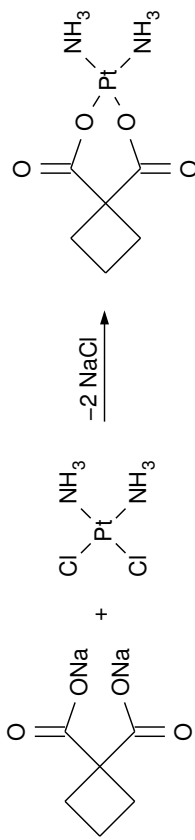
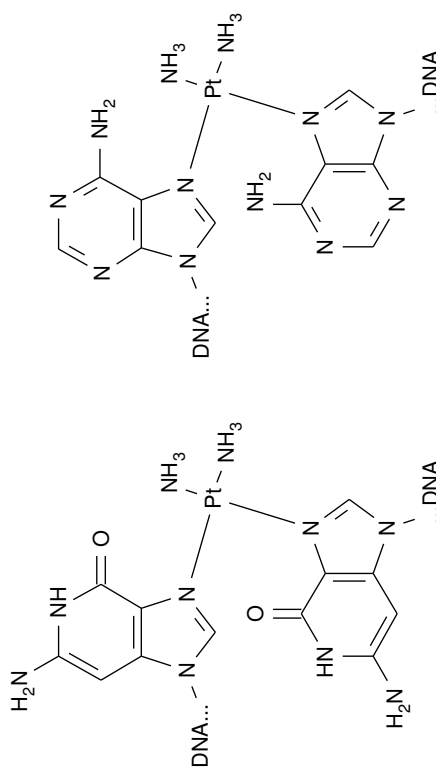
**Potřebné údaje**

Tabulka 1: Potřebné konstanty pro sud při 35 °C

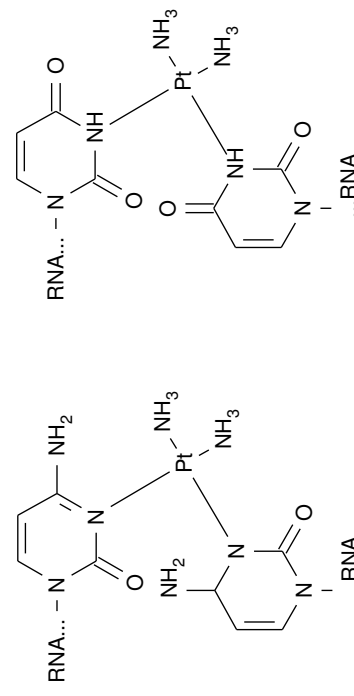
veličina	hodnota
$\Delta_{1\rightarrow g} H$ voda	43,56 kJ mol <sup>-1</sup>
$\Delta_{\text{adsorpce}} H$ zeolit	-85,1 kJ mol <sup>-1</sup> H <sub>2</sub> O
$C_{p,m}$ voda (l)	75,29 J K <sup>-1</sup> mol <sup>-1</sup>
$C_p$ zeolit (s)	2,21 J K <sup>-1</sup> g <sup>-1</sup>
$C_p$ ocel (s)	0,47 J K <sup>-1</sup> g <sup>-1</sup>
$\rho$ pivo	1,00 g cm <sup>-3</sup>



Obrázek 6: Působení cisplatiny

Obrázek 3: Příprava *cis*-[Pt(NH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>(CBDCA)]

Obrázek 4: Komplexy cisplatin s guaninem a adeninem



Obrázek 5: Komplexy cisplatin s cytosinem a uracilem

### Úloha č. 5: KSICHTI syntéza

Autor: Pavla Spáčilová



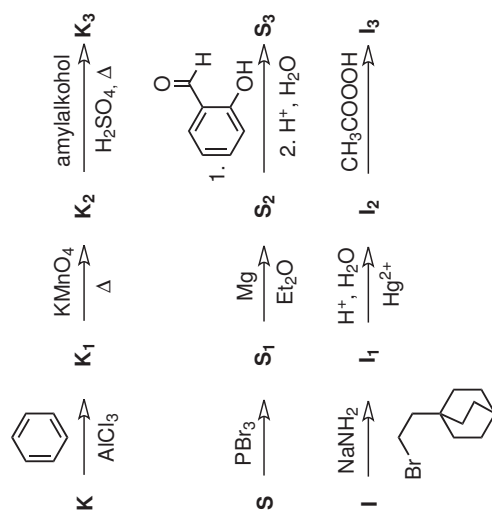
Tam, kde laik vidí nápis KSICHTI, bystrý chemik vidí rádku sloučenin.

- Nazvete všechna písmenka jejich chemickými názvy.
- S písmenky provedte reakce uvedené ve schématu 1 a doplňte do něj všechny produkty.
- Každý reakční krok pojmenujte (např. dehydratace, Claisenova kondenzace).
- U konečných produktů klesá od K k T určitá „veličina“ či spíše vlastnost sloučeniny. Jakým číslem tuto „veličinu“ popisujeme a jak se vypočítá?

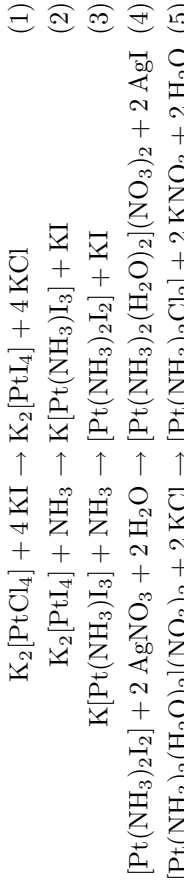
Nápočta: Konečné produkty X<sub>3</sub> obsahují vždy 12 uhlíků a 2 kyslíky.

### 13 bodů

6. Poprvé tuto látku připravil Michel Peyrone, po němž se  $[Pt(NH_3)_2Cl_2]$  jmenuje „Peyroneho sůl“.



Rovnice probíhajících dějů jsou tyto:



8. Jodid draselný se přidává z toho důvodu, že jodidový ligand má daleko silnější *trans*-efekt než chloridový a vytěžky reakce pro *cis* derivát jsou pak vyšší. V nadbytku se musí přidat proto, aby byl schopen substituovat všechny chloridové ligandy na platinetě.

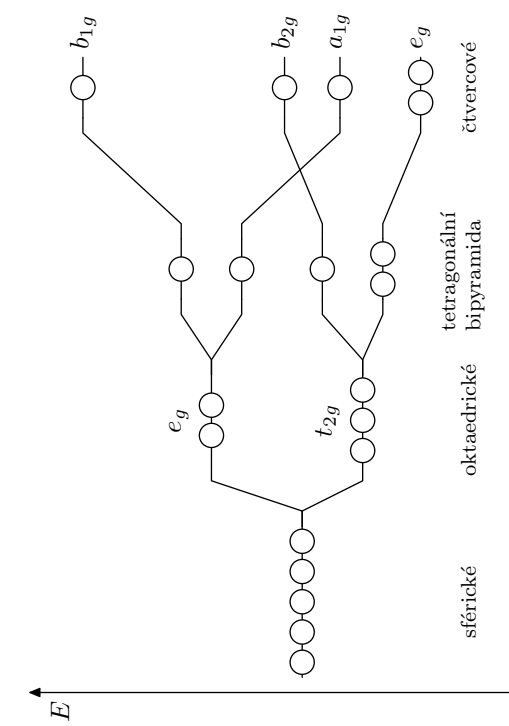
9. Komplex diammin-(cyklobutan-1,1-dikarboxyláto)platnatý (též zvaný karboplatina). Nejschudnější bude pravděpodobně příprava z disodné soli cyklobutan-1,1-dikarboxylové kyseliny a cisplatininy, jak naznačuje následující schéma na obrázku 3. Některí z vás si jistě všimli, že příprava karboplatiny jde proti již dříve popsánému *trans*-efektu. Při této syntéze je však popis skutečnosti, jestě o něco komplikovanější, a proto se společně s vysvětlením, že chloridové ionty snáze v tomto případě podstoupí substituci (za tvorby vysoko stabilního NaCl), než je tomu u amoniaku.

10. Reaktivním aquakomplexem je  $[Pt(H_2O)_2(NH_3)]^{2+}$ , který snadno odštěpuje molekuly vody a váže se na N7 purinových nebo N3 pyrimidinových bází. Struktury komplexů cisplatininy a jednotlivých bází viz obrázek 4.

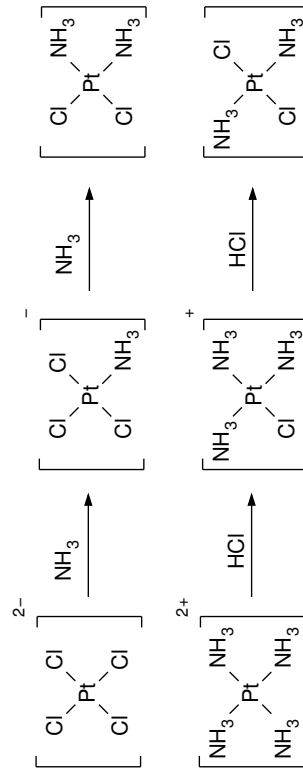
11. Komplexy s jednotlivými bázemi viz obrázek 5.

12. Celkový účinek na DNA/RNA je takový, že dojde ke spojení zbytků bud v rámci jednoho vlákna nukleové kyseliny (častější případ), nebo obou vláken. Taktto pozměněná DNA/RNA pak již nemůže být čtena enzymy (DNA/RNA polymerasou), jejichž činnost je nutná pro replikaci a transkripcí a tedy rozmnожení buňky. Pro nákres vizte obrázek 6.

Obrázek 1: Reakční schéma

**Řešení úloh 1. série 7. ročníku KSICHTu**

Obrázek 1: Štěpení d-orbitálů ve čtvercovém poli

Obrázek 2: *trans*-efekt při přípravě  $[\text{Pt}(\text{NH}_3)_2\text{Cl}_2]$ **Úloha č. 1: Chemtris**

Autoři: Luděk Míka a Pavel Řezanka

1. Správně vyplněná tabulka chemtrisu:

		NEXT				SCORE	
		Ar					
		Ne	F	I			
		Bi	Hn	Xe	Kr	Ni	
		Pb	B	C	N	O	Co Rh
		Tl	Y	Sr			Fe
		Hg	Ge	As	Ti	Rb	K
		In	Sn	V	La	Ca	Mg Ta
		At	Mn	Ra	Ac	Rf	Hf
		Te	Po	Tc	Ru		Db Zn Cd
		Sb	Zr	Os	Ga	Sg Cu Ag	
		Nb	P	Si	A1	Bh	C1 Br
		Ds	Mo	Cr	Pd	HS	S Se
		Rg	Au	Ir	Pt	Be	Fr Cs
		Uub	Mt	H	Li	Na	Ba Sr

2. Zpětně sestavená periodická tabulka prvků je nakreslena na následující straně na obrázku 1.
3. Existuje pouze jedno řešení:

Uut	Uuq	Uup	Uun
-----	-----	-----	-----

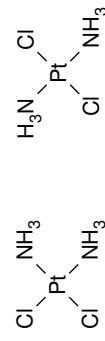
4. Jedná se o  $\text{o}_{118}\text{U}$ uo.

*Otázky 1 a 2 dohrromady 4,9 bodu, otázka 3 – 1 bod a otázka 4 – 0,1 bodu.*  
*Celkem 6 bodů.*

## ročník 7, sérije 1

**Úloha č. 5: Anorganické cytostatikum**  
Autor: Raděk Matuška  
17 bodů

1. Geometrické izomery *cis*-[Pt(NH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>] a *trans*-[Pt(NH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>]:



2. Diammin-dichloroplatnaté komplexy mají čtvercový tvar. Komplexy s kordonálním číslem 4 mohou v zásadě zajmout dvě geometrie – čtvercovou a tetraedrickou. Ta tetraedrická se vyskytuje též u všech centrálních atomů. Pouze u těch s konfigurací d<sup>8</sup>, což je nás případ, se uplatňuje čtvercová geometrie (ale ne vždy). Energetická výhodnost čtvercové geometrie okolí centrálního atomu u iontu s konfigurací d<sup>8</sup> je způsobena stabilizační energií ligandového pole. Obsazené d-orbitály se ve čtvercovém poli štěpí tak, že obsazení elektronů ve vzniklých orbitalech je pro některé ligandy daleko výhodnější než umístění v tetraedrickém uspořádání. Viz obrázek 1. Tato úvaha je možná např. pro centrální atomy Pd(II), Pt(II) a (ne vždy) Ni(II).

3. Správná cesta je syntéza z tetrachloroplatnatanu. Pokud uvážíme amonýzu pouze do prvního stupně, dostaneme monoammin-trichloroplatnatan. Ten obsahuje tři chloridy, z nichž dva mají daleko silnější *trans*-efekt než amoniak. Každý z těchto chlorů řídí další amonolýzu do polohy *trans* od sebe samého, tedy vždy do *cis* vzhledem k amoniaku. Vznikne tedy požadovaný *cis*-[Pt(NH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>]. Pokud bychom provedli syntézu reakcí chlorovodíku s tetraamminoplatafotu solí, dostali bychom v prvním stupni triammin-chloroplatnatý kation, v němž má opět chlor silnější *trans*-efekt, a proto bude řídit další substituci Cl za NH<sub>3</sub> do polohy *trans* od sebe, čímž nám vznikne *trans*-[Pt(NH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>]. Ale k tomu tajemnému *trans*-efektu. Je to jen, kdy daná skupina ve čtvercově-planárním komplexu umožňuje snadnou substituci do polohy *trans* vzhledem k sobě samé. Čím silnější *trans*-efekt je, tím snadněji substituce do polohy *trans* probíhá.

Obrázek 1: Zpětně sestavená periodická tabulkou prvků

### Literatura

- KSICHTI šátek s periodickou tabulkou prvků
- <http://www.webelements.com/>
- KSICHTI má elektronovou konfiguraci 6s<sup>0</sup>5d<sup>8</sup>. Pro elektrony ve čtvercovém poli bude výhodnější obsadit spárovánými elektrony hladinu b<sub>2g</sub>, než nespárováným elektronem obsazovat vysoko umístěný orbital b<sub>1g</sub>. Jednoduše řečeno párovací energie elektronů je daleko menší, než energie, kterou by jeden elektron musel disponovat, aby se nespárováný dostal na vyšší hladinu. Komplex je tedy diamagnetický.

15. Jedná se o supravodič  $\text{YBa}_2\text{Cu}_3\text{O}_7$ .

16.  $\text{YBa}_2\text{Cu}_3\text{O}_7$  je tzv. supravodič druhého druhu. Tyto supravodiče nevytěší magnetické pole úplně; zůstává v nich v podobě jakýči malých virů. Magnetické indukční čáry v okolí supravodiče v podstatě „zamrzou“, a magnet se na nich právě proto může vznášet. Z tohoto důvodu je možné magnet na supravodič i zavést (situace je totiž symetrická). A jen pro úplnost – supravodiče prvního druhu jsou takové, které magnetické pole ze svého objemu vytěší úplně.

17. Kdyby se supravodič ohřál nad kritickou teplotou, ztratil by své supravodivé vlastnosti a efekt levitace by vymizel. Je nutné supravodič udržovat pod teplotou supravodivého přechodu.

18. Cena tekutého dusíku na trhu se pohybuje mezi \$0,5 a \$2 za jeden litr (záleží na čistotě plynu, dodavatele, poplatcích za dopravu atp.). V přepočtu na kurs koruny vůči dolaru (zhruba 1 USD = 20 CZK dne 1. 12. 2008) vychází tedy cena cca 10–40 Kč za litr. Spodní hranice je srovnatelná např. s cenou mléka, piva apod., horní hranice s vínem nevalné kvality.

Otázka 1 – 1 bod, otázka 2 – 0,5 bodu, otázka 3 – 1 bod, otázka 4 – 0,5 bodu, otázka 5 – 0,5 bodu, otázka 6 – 0,5 bodu, otázka 7 – 0,5 bodu, otázka 8 – 1,5 bodu, otázka 9 – 1 bod; otázka 10 – 0,5 bodu, otázka 11 – 0,5 bodu, otázka 12 – 0,5 bodu, otázka 13 – 0,5 bodu, otázka 14 – 1,5 bodu, otázka 15 – 0,5 bodu, otázka 16 – 1 bod; otázka 17 – 0,5 bodu a otázka 18 – 0,5 bodu. Celkem 13 bodů.

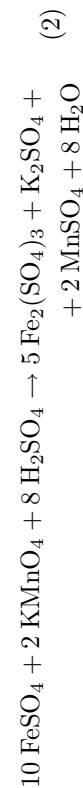
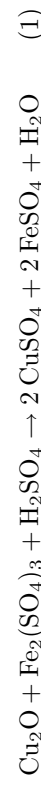
## Úloha č. 2: In vino veritas

Autor: Jana Zikmundová

### 7 bodů

1. Vinný kámen je hydrogennán draselný. Je rozpustný ve vodě (i moště), ale ne v alkoholických roztocích. Při kvašení se tedy s rostoucí koncentrací ethanolu sráží. Jeho rozpustnost se také snižuje s klesající teplotou. Samotný fakt, že víno obsahuje kyselinu vinnou i drasík není postačující důvod.

2. Vyloučená straženina je oxid měďný  $\text{Cu}_2\text{O}$ . Probíhající reakce:



3. Nejprve je třeba přepočít spotřebu roztoku manganistanu o koncentraci  $0,02 \text{ mol dm}^{-3}$ :  $V_0 = \frac{0,019}{0,02} \cdot 7,7 = 7,315 \text{ ml}$ . Najdeme v tabulce krajní body okolo této hodnoty a lineární interpolaci (nebo z rovnice regrese) získáme rovnici přímky  $m = 3,5 \cdot V_0 - 2,5$ . Z té již snadno vypočítáme hmotnost invertního cukru ve 20 ml zředěného vína:  $m = 23,1 \text{ mg}$ . V 10 ml neředěného vína bylo tedy  $m_{VZ} = m \cdot \frac{5}{2} = 57,8 \text{ mg}$ , což odpovídá koncentraci  $5,78 \text{ mg ml}^{-1}$ . Víno bylo opravdu polosuché.

4. Touto metodou se stanovují pouze redukující cukry, coz sacharosa není. Její obsah lze zjistit z porovnání výsledků normálního stanovení a stanovení po tzv. inverzi, což je hydrolyza na glukosu a fruktosu (obě redukující).

5. Všechny tyto cukry zároveň lze stanovit kapalinnou chromatografií (obvykle s refraktometrickou detekcí).

6. Výsledek by se lišil, protože fenolftalein má oblast barevného přechodu při pH 8,2–10, takže spotřeba hydroxidu a tudíž i kyselost zjištěná titrací na fenolftalein by byla vyšší.

7. Potenciometrické stanovení, protože lze použít i na červená vína, u kterých není barevný přechod indikátoru moc patrný.

Otázka 1 – 0,5 bodu, otázka 2 – 1,5 bodu, otázka 3 – 2 body, otázka 4 – 1 bod, otázka 5 – 0,5 bodu, otázka 6 – 1 bod a otázka 7 – 0,5 bodu. Celkem 7 bodů.

Literatura: ČSN 56 0216-8, Vyhláška ministerstva zemědělství 299/2000 Sb.

### Úloha č. 3: Barvy od A do C

Autor: Katerina Heczková a Pavla Spáčilová

#### Část A

- Tashiro je směs methylenové a methylenové modři v poměru 2:1. Před bodem ekvivalence je roztok zelený, v bodě ekvivalence šedý a za bodem ekvivalence fialový. Princip fungování acidobazického indikátoru spočívá v tom, že indikátor je slabá kyselina nebo báze, u které se liší zbarvení disociované ( $A^-$ , resp. B) a nedisociované formy ( $HA$ , resp.  $BH^+$ ). V závislosti na pH se tedy zbarvení roztoku indikátoru mění, neboť se mění i zastoupení jednotlivých forem indikátoru v roztoku.



Obrázek 1: Indikátory methylenová modř a methylenová modř

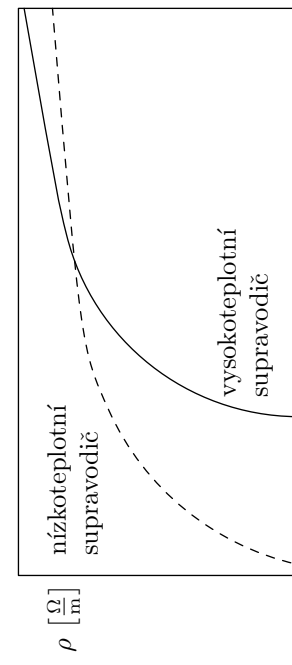


Obrázek 1: Indikátory methylenová modř a methylenová modř

#### 10 bodů

$$\begin{aligned} (V_{N_2})_{\max} &= \frac{\mu V_{PET} M_{N_2}}{RT \rho_{N_2}} = \\ &= \frac{13 \cdot 10^6 \cdot 1,5 \cdot 10^{-3} \cdot 28,0134}{8,314 \cdot 220 \cdot 0,804} = 371 \text{ cm}^3 \end{aligned} \quad (2)$$

- Ochlazením vzduchu v míčku vznikne podtlak, který umožní nasáti kuteho dusíku do balonku.
- Důvod je prostý – odpárující se dusík uniká z míčku otvorem a vytváří tak jakýsi primitivní reaktivní pohon.
- Jedná se o Meissnerův jev.
- Supravodiče jsou látky, které pod určitou teplotou  $T_c$  (teplota supravodivého přechodu) nevykazují žádný měrný elektrický odpor a jsou schopny se svého objemu vytěsnit vnější magnetické pole, s čímž souvisí řada dalších zajímavých vlastností. Rozlišení supravodičů na vysokoteplotní a nízkoteplotní je spojeno (nejen) s jejich teplotou supravodivého přechodu. Nízkoteplotní supravodiče vykazují supravodivost zhruba jen do 23 K, zatímco u vysokoteplotních je supravodivost pozorována až do cca 140 K.
- Graf závislosti měrného odporu supravodičů na teplotě je na následujícím obrázku. Je z něho patrné, že nízkoteplotní supravodiče potřebují jako chladicí médium kapalné helium, kdežto téměř vysokoteplotní stáčí kapalný dusík, který je z ekonomického hlediska daleko výhodnější a snadněji dostupnější.
- V bodě ekvivalence se změní zbarvení z růžové na fialovou. Metalochromní indikátory tvoří se stanovovanými ionty komplexy, které mají odlišnou barvu než volný indikátor. Na začátku titrace vytvoří přidaný indikátor malé množství komplexu s kovem (růžové zbarvení). Během titrace volné kovové ionty kovu spočívají vytěsní chelatonátové ionty i z komplexu s indikátorem (chelatonátové jsou stabilnější než komplexy kovu a indikátoru) a v roztoku se objeví volný indikátor (fialové zbarvení). To vede ke změně zbarvení roztoku v ekvivalenci. Ke vzorku se přidává hydroxid, protože stabilita chelatonátu závisí na pH. Vzhledem k tomu, že metalochromní indikátory jsou často také indikátory acidobazické, je nutno zamezit změnám pH v průběhu stanovení. V neposlední řadě přidávek NaOH vede k vystrážení hořecnatých iontů (které v minerálce určité budou obsaženy) jako  $Mg(OH)_2$  a ty pak nemohou interferovat při stanovení.
- Vápenaté ionty tvoří komplexy s chelatonem v poměru 1:1. Ostatně to platí pro všechny kovové ionty (viz obrázek 2).



Obrázek 1: Graf závislosti měrného odporu různých druhů supravodičů



**Úloha č. 4: N<sub>2</sub> (1) reloaded – Kapalný dusík II**

Autoři: Radek Matuška a Petra Havlíková

1. Jedná se o klasický případ Leidenfrostova jevu. Kapičky dusíku se sice odparují, ale plyn kolem kapičky tvoří malo tepelně vodivý obal, přes který je další vypařování zpomalováno. Jev je pojmenován po Johannu Gottlobu Leidenfrostovi.

2. Leidenfrostův jev lze pozorovat na kapkách vody, které se vylijí na horkou plotnu a „pobíhají“ po ní.

3. Jev bude tím intenzivnější, čím teplejší bude podložka. Dojde totiž k daleko rychlejšemu vytvoření plynného obalu kapky. Rovněž je to spjato s velikostí kapky.

4. Ano, samozřejmě je to dobré vysvětlení. Veličina, která nám říká, jak moc dobré kapalna „teče“, je dynamická viskozita ( $\eta$ ). Čím je její hodnota vyšší, tím více vazká je daná kapalina.

5. Nádoba s tekutým dusíkem ani dusík v ní nejsou nijak nebezpečné, protože vzhledu, kterým se dusík zřídí, je velké množství. Otrava odparujícím se dusíkem je tedy prakticky nemožná. Riziko by hrozilo pouze v případě, že bychom z místonosti odčerpávali kyslík, což je ostatně poměrně utopická představa.

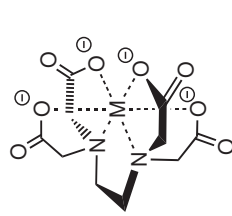
6. Jedná se o „zviditelnění“ vodní páry, kterým je dusíkem oddebíráno teplo, a kondenzuje tak na mikroskopické kapičky, jež se projevují jako mlha.

7. Mlhý bude více, pokud voda bude teplejší – ta má totiž vysší tenzi par (laicky řečeno páry bude více) a kondenzát bude tedy lépe vidět.

8. Hmotnost dusíku, který jsme do láhve nalili, je  $m_{N_2} = \rho_{N_2} \cdot V_{N_2}$ . Látkové množství, které tomu odpovídá je  $n_{N_2} = \frac{m_{N_2}}{M_{N_2}} = \frac{\rho_{N_2} \cdot V_{N_2}}{M_{N_2}}$ . Podle stavové rovnice ideálního plynu  $pV = nRT$  bude tlak plynu, který z kapalného dusíku vznikne, dán vztahem

$$p = \frac{1}{V_{PET}} \cdot \frac{\rho_{N_2} \cdot V_{N_2}}{M_{N_2}} \cdot RT = \\ = \frac{1}{1,5 \cdot 10^{-3}} \cdot \frac{804 \cdot 1300 \cdot 10^{-6}}{28,0134 \cdot 10^{-3}} \cdot 8,314 \cdot 220 = 45,5 \text{ MPa.} \quad (1)$$

9. Potřebný vztah získáme z identického vztahu z předchozho úkolu vyjádřením objemu tekutého dusíku a nahrazením tlaku mezi pevností:



Obrázek 2: Komplex kovového iontu s chelatomem

$$n(\text{chelaton}) = n(\text{Ca}) \quad (2)$$

$$c \cdot \bar{V} = \frac{x \cdot V_{\text{vzorek}}}{M(\text{Ca})} \quad (3)$$

Vyjádřením hmotnostní koncentrace vápníku  $x$  získáme:

$$x = \frac{c \cdot \bar{V} \cdot M(\text{Ca})}{V_{\text{vzorek}}} = \frac{0,01 \cdot 8,95 \cdot 10^{-3} \cdot 40}{15 \cdot 10^{-3}} = 239 \text{ mg l}^{-1} \quad (4)$$

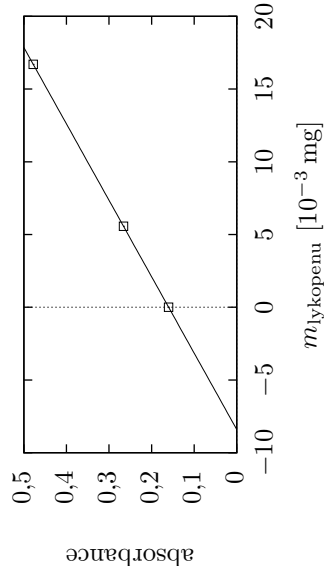
- Tato hodnota odpovídá jisté slané minerální vodě z Vizovic.
3. Principem kolorimetrie je vizuální porovnávání intenzity zbarvení vzorku a standardu. Využívají se dva přístupy. Prvním je metoda porovnávací – porovnává zabarvení vzorku a sady standardů o různé koncentraci při stejném tloušťce absorpční vrstvy. Druhým je metoda využívající tloušťku absorbujucí vrstvy, dokud nedosáhneme shodné intenzity zábarvení a pak pomocí vzorce spočítáme koncentraci stanovené složky. Hlavní nevýhodou této metody je dlouhá doba analýzy a potom také nedostatečná přesnost, protože každý člověk vinná barvy trochu jinak. Proto se v současnosti prakticky nepoužívá.

4. Koncentrace standardního roztoku:  
 $m = 167 \text{ mg}, V = 10 \text{ ml}, \text{řeđeno } 3 \times \text{ a pak } 100 \times$

$$c_{m,st} = \frac{m}{V \cdot 3 \cdot 100} = \frac{m}{0,010 \cdot 3 \cdot 100} = \frac{167}{167} = 55,67 \text{ mg l}^{-1} \quad (5)$$

Vzhledem k tomu, že všechny tři měřené roztoky mají stejný objem a měřili jsme v kvetě stejných rozměrů, můžeme Lambertův-Beerův zákon, který říká, že absorbance je úměrná koncentraci roztoku a optické dráze, zjednodušit a prohlásit, že absorbance je v našem případě přímo úměrná hmotnosti lykopenu obsaženého v měřeném roztoku. Z toho vyplývá následující:

Víme-li, o kolik se zvýší hodnota absorbance, když jsme obsah lycopenu v měřeném roztoku zvýšili o známé množství, můžeme vypočítat, jakému množství lycopenu odpovídá absorbance roztoku č. 1, do kterého standardní roztok lycopenu nebyl přidán. Máme štěstí, že nám naměřené výsledky vynesené do grafu leží na přímce a můžeme tedy k výpočtu použít libovolnou z hodnot absorbancí roztoku č. 2 a 3.



Obrázek 3: Graf závislosti absorbance na množství přidaného lycopenu; průsečkou s osou x představuje v absolutní hodnotě hmotnost lycopenu ve vzorku

$$A_2 - A_1 = k \cdot m_{2,lyko} = k \cdot V_{2,st} \cdot c_{m,st} \quad (6)$$

$$k = \frac{0,266 - 0,160}{10 - 4 \cdot 55,67} = 19,04 \text{ mg}^{-1} \quad (7)$$

$$m_{1,lyko} = \frac{A_1}{k} = \frac{0,160}{19,04} = 8,40 \cdot 10^{-3} \text{ mg} \quad (8)$$

Vypočetli jsme, kolik lycopenu se nachází v roztoku č. 1. Nyní je již snadné vypočítat, kolik lycopenu se nacházelo v hexanovém extraktu z rajčatového profilaku a jaké množství lycopenu je obsaženo v 1 kg profilaku.  
 $V_{1,vz} = 2 \text{ ml}$ ;  $V_{celk} = 20 \text{ ml}$ ;  $m_{protlak} = 5 \text{ g}$ ;  $m_{kg} = 1 \text{ kg}$

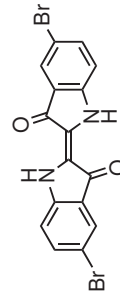
$$m_{celk,lyko} = \frac{m_{1,lyko} \cdot V_{celk}}{V_{1,vz}} = \frac{8,40 \cdot 10^{-3} \cdot 20}{2} = 8,40 \cdot 10^{-2} \text{ mg} \quad (9)$$

$$m_{kg,lyko} = \frac{m_{celk,lyko} \cdot m_{kg}}{m_{protlak}} = \frac{8,40 \cdot 10^{-2} \cdot 10^6}{5 \cdot 10^3} = 16,8 \text{ mg} \quad (10)$$

Jeden kilogram rajčatového protlaku obsahuje 16,8 mg lycopenu. Z toho plyne, že kapsle lycopenu v sobě obsahují lycopen ze zhruba 10 kg protlaku.

## Část B

5. *Marex* je latinský název pro mořského plže ostranku, ze kterého se již v antických dobách získávalo barvivo zvané tyrský purpur. Chemicky jde o 6,6'-dibromindigo (viz obrázek 4).



Obrázek 4: Tyrský purpur

6. Jedná se o kamín, neboť košenílu. Toto barvivo se získává ze sušených opodruňých samiček červce nopálového (*Dactylopis coccus*), hmyzu připouzneho našim puklicím.

7. *Lapis lazuli* není minerál, ale hornina, jejíž složení se různí. Obsahuje lazurit, kalcit, hauntit, sodalit a pyrit. Nejčastěji se však chemické složení *lapis lazuli* popisuje takto: (Na, Ca)<sub>8</sub>(AlSiO<sub>4</sub>)<sub>6</sub>(S, SO<sub>4</sub>, Cl). Vyrábělo se z něj barvivo ultramarín.

8. Barva je známá pod názvem olověná běloba. Je to směs uhlíčitanu olovnatého a hydroxidu olovnatého a je jedovatá. Zesednutí barvy je způsobeno reakcí s H<sub>2</sub>S, čímž vzniká PbS, který je černý.

## Část C

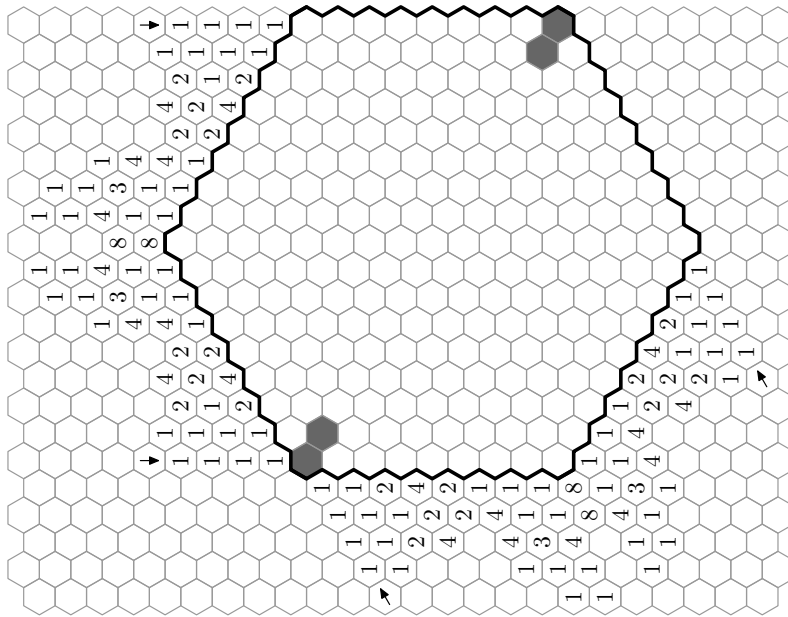
9. Výroba se liší ve fázi sušení sladu. Podle toho, při jaké teplotě se slad suší, vznikají sladky pro tmavá a světlá piva. Slad pro světlé pivo se suší při 80 °C, ale pro tmavé až při 105 °C, čímž se cukr mění na tmavý karamel. Některá tmavá piva jsou barvena kuléry (tekutými karamely).

10. Na podzim končí fotosyntetická aktivita stronů. V listech, přesněji v chlooplastech, je chlorofyl degradován a začnou převládat jiná listová barviva (xantofily, karotenoidy, ...).

11. Hnědnutí prstů způsobuje juglon. Skvrny odstraníme nejlépe kyselinou citronovou, ale postačí i obyčejný citron.

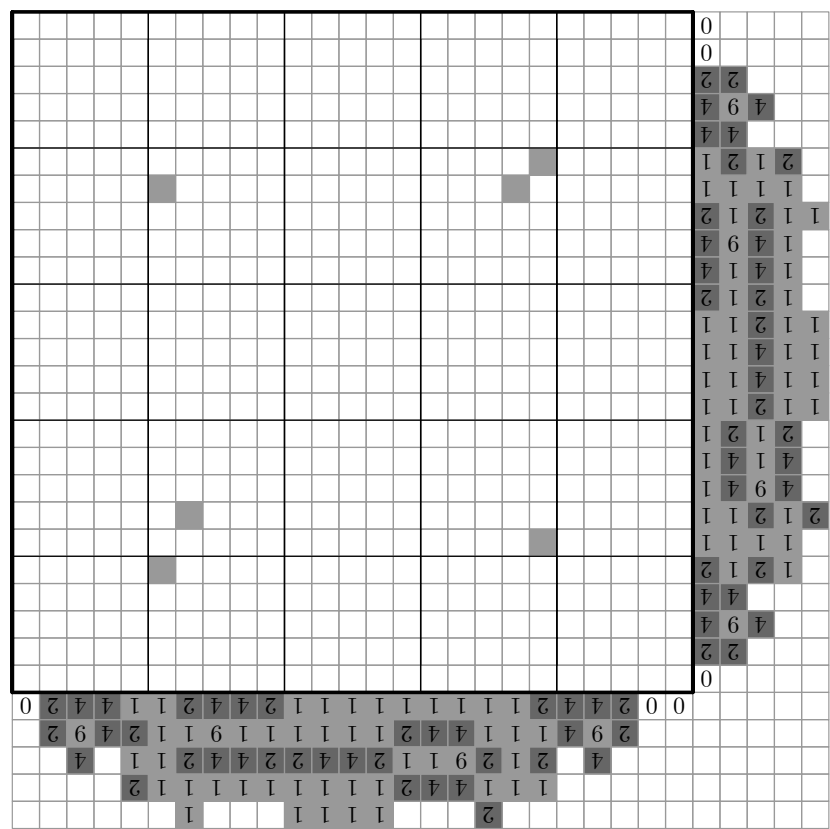
- Otázka 1 – 0,9 bodu, otázka 2 – 2,5 bodu, otázka 3 – 0,6 bodu, otázka 4 – 2,2 bodu, otázka 5 – 0,8 bodu, otázka 6 – 0,6 bodu, otázka 7 – 0,6 bodu, otázka 8 – 0,6 bodu, otázka 9 – 0,4 bodu, otázka 10 – 0,2 bodu a otázka 11 – 0,6 bodu.*  
*Celkem 10 bodů.*

## Úloha „Kódované obrázky“



Obrázek 1

Obrázek 2



Obrázek 3

