Utjecaj mehaničkog miješanja, temperature i koncentracije citrata na taloženje kalcijeva oksalata

Šafranko, Silvija

Undergraduate thesis / Završni rad

2016

Degree Grantor / Ustanova koja je dodijelila akademski / stručni stupanj: Josip Juraj Strossmayer University of Osijek, Department of Chemistry / Sveučilište Josipa Jurja Strossmayera u Osijeku, Odjel za kemiju

Permanent link / Trajna poveznica: https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:182:499408

Rights / Prava: In copyright/Zaštićeno autorskim pravom.

Download date / Datum preuzimanja: 2025-04-03

Repository / Repozitorij:

Repository of the Department of Chemistry, Osijek



SVEUČILIŠTE JOSIPA JURJA STROSSMAYERA U OSIJEKU **ODJEL ZA KEMIJU**

Silvija Šafranko

Utjecaj mehaničkog miješanja, temperature i koncentracije citrata na taloženje kalcijeva oksalata

(The Effect of Mechanical Mixing, Temperature and Citrate Concentration on the Calcium Oxalate Precipitation)

ZAVRŠNI RAD

Mentor: doc. dr. sc. Berislav Marković Neposredna voditeljica: Anamarija Šter, asistent

Osijek 2016.

SAŽETAK

Kalcijevi oksalati su kalcijeve soli oksalne kiseline i sastavni su dio gotovo svih bubrežnih kamenaca. Bubrežni kamenci posljedica su rasta kristala u urinarnom traktu, a gotovo 10 % ljudi susretne se s tim problemom tijekom života. U medicinskom je rječniku proces nastajanja bubrežnih kamenaca poznatiji pod nazivom urolitijaza ili nefrolitijaza. Upravo se zbog te činjenice sve češće provode istraživanja kojima bi se u potpunosti objasnio mehanizam, uvjeti i moguća prevencija nastajanja bubrežnih kamenaca. Kalcijev oksalat kristalizira u tri hidratna oblika: termodinamički stabilan kalcijev oksalat monohidrat (vevelit, COM), metastabilan dihidrat (vedelit, COM) te trihidrat (kaoksit, COT) koji se rijetko pronalazi u kemijskom sastavu bubrežnih kamenaca.

Eksperimentalno je pokazano da promjena temperature i koncentracije citrata može utjecati na taloženje kalcijeva oksalata te na morfologiju i veličinu nastalih kristala. Rezultati su obrađeni FTIR spektroskopijom, TG analizom i optičkom mikroskopijom.

Ključne riječi: kalcijev oksalat dihidrat (COD), kalcijev oksalat monohidrat (COM), mehaničko miješanje, citrat, bubrežni kamenci, temperatura

ABSTRACT

Calcium oxalates are calcium salts of oxalic acid and they are the most common constituents of kidney stones. Kidney stones are the result of a crystal growth in the urinary tract and almost 10% of population experience such problems during their lifetime. Medical term of this process is known as the urolithiasis or nefrolithiasis. There have been many studies conducted with the aim to understand and explain the mechanism, precipitation conditions and possible prevention of the stone formation. Calcium oxalate crystallizes in three hydrate forms: thermodynamically stable monohydrate (whewellite, COM), the metastable modification, dihydrate (weddellite, COD) and trihydrate (caoxite, COT) which is rarely found in the kidney stones. The experimental results showed that a temperature changes and a concentration of citrate can influence morphology and size of precipitated crystals.

Calcium oxalate crystals were studied by the means of thermal analysis (TGA) and infrared (FT-IR) spectroscopy. The morphology of calcium oxalate crystals was studied using the optical microscope.

Keywords: calcium oxalate dihydrate (COD), calcium oxalate monohydrate (COM), mechanical stirring, citrate, kidney stones, temperature

SADRŽAJ

1. UVOD	5
2. LITERATURNI DIO	6
2.1 Biomineralizacija	6
2.2 Urolitijaza	8
2.3 Bubrežni kamenci	9
2.3.1 Kalcijevi oksalati	14
2.3.2 Stvaranje kalcijevih oksalata u ljudskom organizmu	
2.4 Taložni procesi	19
2.5 Utjecaj aditiva	
2.6 Metode identifikacije uzoraka	23
2.6.1 Infracrvena spektroskopija	23
2.6.2 Termogravimetrijska analiza	25
2.6.3 Optička mikroskopija	
3. EKSPERIMENTALNI DIO	27
3.1 Pribor i aparatura	27
3.2 Popis kemikalija	
3.3 Priprema otopina	
3.4 Standardizacija otopina	
3.5 Sinteza kristalnog sjemena COD	
3.6 Karakterizacija kristalnog sjemena	36
3.6.1 Infracrvena spektroskopija (FT-IR)	36
3.6.2 Termogravimetrijska analiza (TGA)	
3.6.3 Optička mikroskopija	
4. REZULTATI I DISKUSIJA	
4.1 Sinteza kalcijeva oksalata na 20 °C	
4.2 Sinteza kalcijeva oksalata na 25 °C	44
4.3 Sinteza kalcijeva oksalata na 37 °C	50
4.4 Sinteza kalcijeva oksalata na 45 °C	56
5. ZAKLJUČAK	63
6. LITERATURA	64
7. PRILOG	66

1. UVOD

Nefrolitijaza ili urolitijaza je široko rasprostranjena pojava stvaranja čvrste kristalne tvari na unutrašnjim površinama bubrega koja zahvaća sve životne i spolne skupine u svijetu. Opće je poznato da je pojava bubrežnih kamenaca popraćena oštrom boli, hematurijom (pojava mase eritrocita u urinu) te u gotovo svim slučajevima uzrokuje infekciju mokraćnog sustava. Kemijski sastav bubrežnih kamenaca prvenstveno ovisi o sastavu i kemijskim svojstvima urina koji može sadržavati višak litogenih tvari i uzrokovati taložni proces u neuravnoteženom sustavu. Iako je analizom potvrđeno da su u najčešćem broju slučajeva bubrežni kamenci smjesa različitih soli, u najvećem se udjelu nalaze soli kalcija u obliku kalcijevih oksalata^[1].

Tijekom zadnjih nekoliko desetljeća, intenzivno se provode istraživanja u cilju objašnjavanja mehanizma, uvjeta i konačno, prevencije stvaranja bubrežnih kamenaca. Međutim, i dalje nije u potpunosti jasno zašto se patološka mineralizacija^[2] bubrežnih kamenaca stvara kod pojedinaca, odnosno koji čimbenici inhibiraju ili potiču taloženje.

Svrha ovog rada je ispitati utjecaj temperature kao i promjene koncentracije citrata na proces taloženja kalcijevih oksalata pri konstantnom pH (6,5) i u uvjetima hiperkalciurije koji je jedan od čestih uzroka urolitijaze. Primjenom mehaničkog miješanja i dodatkom citratnog iona predviđeno je stvaranje COD.

2. LITERATURNI DIO

2.1 Biomineralizacija

Biomineralizacija je složeni biokemijski proces kojim nastaju čvrste anorgansko-organske strukture koje odgovaraju mineralima po kemijskom sastavu i kristalnoj strukturi, ali ih izgrađuju živi organizmi. Poznato je preko 60 biominerala, najčešće u obliku soli, kalcijevih fosfata ili karbonata, koje se razlikuju po svojoj funkciji u pojedinom organizmu. Poznati su i biominerali barijevih, stroncijevih, silikatnih i željezovih soli. Važnu biološku primjenu biominerala pronalazimo kako u ljudskom, tako i u životinjskom i biljnom svijetu. Ljudske i životinjske kosti građene su od kalcijeva fosfata (približnog masenog udjela 60 %) koje imaju potpornu i zaštitnu ulogu, no i u zubima te u različitim životinjskim oklopima pronalazimo biomineralne tvari. Izučavanje biomineralizacije uključuje temeljne spoznaje iz područja kemije, biologije, geologije i znanosti o materijalima, a njezini rezultati imaju značajan utjecaj na medicinu, stomatologiju, paleontologiju, sedimentologiju te geokemiju.

Proces biomineralizacije omogućen je na određenim mjestima i prema tome se dijeli na^[3]:

Epicelularni proces - na stijenkama stanice;

Intercelularni proces - u prostoru između gusto složenih stanica;

Intracelularni proces - u ograđenom prostoru, odjeljcima, unutar stanice;

Ekstracelularni proces - izvan stanice, na površini ili unutar netopljive makromolekulske matrice.

Najčešće do biološki kontrolirane mineralizacije dolazi na intracelularnim i ekstracelularnim mjestima.

Organsku komponentu (matriks) biominerala čine biopolimeri (različiti proteini, polisaharidi ili fosfolipidi) koji, iako čine manji udio uzorka, imaju presudnu ulogu u poboljšavanju svojstava i čvrstoće materijala. Upravo ti biopolimeri mogu utjecati na rast kristala, na njegove oblike, sastav, teksturu, orijentaciju i faze. Biomineralizacija je vrlo složen proces koji se temelji na interakcijama između anorganskih tvari (npr. Ca²⁺ iona) i organskog matriksa. S obzirom na topljivost bioloških makromolekula koje čine organski matriks, razlikujemo: topljivi (proteini) i netopljivi (polisaharidi) organski matriks^[4]. Predložen je mehanizam u kojem se smatra da postoje ionske interakcije između anorganske tvari i organskog matriksa. Ovisno o tome, radi li se o netopljivom ili topljivom matriksu, razlikujemo hidrofilne ili hidrofobne dijelove. Ti su dijelovi područje velikog lokalnog

naboja na kojima se mogu odvijati dipolne, vodikove ili elektrostatske vezne interakcije tijekom procesa nukleacije. Hidrofobni, netopljivi, organski matriks sudjeluje u izgradnji predloška za rast kristala, a zajedno s topljivim komponentama mogu regulirati rast biominerala. Hidrofilne skupine organskog, topljivog matriksa imaju velik negativan naboj koji omogućava interakcije s ionima prilikom čega nastaju čvrste strukture određene orijentacije.

Međutim, istim mehanizmom mogu nastati i "neželjeni" biominerali procesom patološke biomineralizacije kao što su bubrežni kamenci, karijes i aterosklerotični plakovi^[5] (uzrokuju začepljenje krvnih žila). U nekim slučajevima taloženje može biti potaknuto pojedinim aminokiselinama, proteinima (organski promotori) koji se nalaze u urinu.

2.2 Urolitijaza

Urolitijaza je proces nakupljanja čvrstih, kristaličnih tvari u različitim dijelovima mokraćnog sustava, odnosno u bubrezima ili mokraćnom mjehuru, koji rezultira nastajanjem kamenaca. Nastanak kristala procesom patološke biomineralizacije odvija se po istom principu kao i obična kalcifikacija. Postoji podatak da čak 12 % muškaraca i 5 % žena barem jednom iskuse bolest bubrežnih kamenaca u dobi do 70-te godine života, što bi značilo da je urolitijaza čak dva do tri puta češća kod muškaraca nego kod žena. Naime, u većini slučajeva radi se o recidivirajućoj bolesti te se kamenac ponovno stvara i pokreće u prosjeku svake četiri godine. Ponovno nastajanje kamenca ovisi o genetičkim, nutritivnim i ekološkim čimbenicima.

Često se pojava urolitijaze povezuje s prezasićenjem urina ili prisutnošću visoke koncentracije mokraćne kiseline. Visoka koncentracija mokraćne kiseline prvenstveno može biti uzrokovana prehranom koja je bogata purinom. Ova pojava se može objasniti biokemijskim procesom razgradnje purina (AMP i GMP nukleotida) čiji je konačni produkt razgradnje mokraćna kiselina, odnosno urati^[6]. Prezasićenje otopine podrazumijeva veće količine otopljene tvari nego što to odgovara topljivosti tvari na danoj temperaturi. Stvaranje prezasićene otopine je nestabilno stanje i u kombinaciji s drugim faktorima može uzrokovati taloženje tih soli.

Vrlo je važan i omjer pojedinih iona u otopini pa stoga razlikujemo: hiperkalciuriju, hiperoksaluriju te hipocitraturiju. Koncentracije pojedinih iona (kalcija, magnezija, oksalata, citrata,...) ne mogu uzrokovati stvaranje kristala, već je taloženje omogućeno njihovom međusobnom interakcijom do nastanka soli.

Da bi došlo do stvaranja bubrežnih kamenaca, prvenstveno je bitna interakcija između kristala kalcijevih oksalata i bubrežnog tkiva. Svakako je za stvaranja kamenaca povoljno oštećenje površnog sloja unutrašnjih bubrežnih zidova koje bi služilo kao vezno mjesto za agregaciju do određene veličine i oblika. Uslijed pokretanja bubrežnog kamenca i njegovog putovanja duž mokraćnog sustava dolazi do oštećenja tkiva koje može poslužiti kao podloga za recidiviranje, što i pokazuje podatak da se uglavnom kamenci stvaraju u jednom i uvijek u istom bubregu.

Taloženje kristala može biti potaknuto nedostatkom inhibitora kao što su pirofosfatni, magnezijevi ili citratni ioni i/ili prisutnost organskog matriksa (kao što je kolesterol) koji stvara predložak za rast kristala^[7]. Međutim, mehanizam nastajanja kristala opisuje se kroz

tri međusobno povezana procesa: nukleacija od sastavnih jedinica, njihov rast te aglomeracija.

2.3 Bubrežni kamenci

Bubrežni kamenci zahvaćaju široki dio populacije. Postotak oboljelih varira ovisno o geografskom području^[8].

Bubrežni kamenci nastaju unutar bubrega i u trenutku kada se uklone s vezne površine, putuju duž mokraćnog sustava oštećujući cijevi mokraćovoda i uzrokuju potpuni ili djelomični zastoj na pojedinom dijelu sustava. Još uvijek nije u potpunosti poznato što uzrokuje pokretanje kamenca s vezne površine. "Putovanje" kamenaca različitih oblika i veličina, usputno oštećujući tkivo, uzrokuje oštru bol koja se širi sve do donjeg dijela abdomena.

Mjesto zastoja kamenca varira od osobe do osobe ovisno o mnogim faktorima, kao što je širina i dužina mokraćovoda. Zastoj kamenca može uzrokovati retenciju urina, odnosno blokiranje protoka urina koji dovodi do hidronefroze (**Slika 1.**). Hidronefroza je pojava dilatacija (proširenje) kanalnog sustava bubrega do kojeg dolazi uslijed nakupljanja mokraće kao posljedica povratnog pritiska na bubreg. Uobičajeno, mokraća iz bubrega otječe pod niskim tlakom. Ukoliko je kanalni sustav začepljen, mokraća se počinje nakupljati u tubulima (kanalićima) bubrega i središnjem dijelu, proširujući bubreg i pritišćući njegovo tkivo. Pritisak koji se vrši na bubreg može oštetiti organ i smanjiti njegovu funkcionalnost.



Slika 1. Pojava hidronefroze uslijed pokretanja i retencije kamenca

Kristali čiji je promjer manji od 5 mm mogu se izmokriti bez potrebe operativnih zahvata, za kristale promjera od 5-7 mm ta se vjerojatnost smanjuje i do 50 %, dok je u gotovo svim slučajevima za kamence promjera većih od 7 mm potrebna medicinska intervencija^[7]. U 90 % slučajeva, kamenci bez poteškoća prolaze kroz urinarni trakt, a ostalih 10 % se uklanja uretroskopijom (endoskopska pretraga i uklanjanje kamenca), perkutanom nefrolitomijom (metoda razbijanja kamenca) te novijom tehnologijom kao što je šok valovima - litotripsija (razbijanje kamena).



Slika 2. Mjesta nastajanja i putovanje kamenca duž mokraćovoda^[7]

Međutim, u prošlom su potpoglavlju spomenuti neki od uvjeta i čimbenika (**Slika 3.**) koji pogoduju stvaranju kamenaca kao što je visoka koncentracija soli i njihovo dugotrajnije zaostajanje u urinu, pH vrijednost urina te smanjenje koncentracije prirodnih inhibitora nastale uslijed ionske neravnoteže u organizmu (**Slika 2.**).



Slika 3. Faktori koji utječu na stvaranje bubrežnih kamenaca

Prezasićenost se u organizmu može postići na nekoliko načina. Primjerice, prezasićenost kalcijevim oksalatom u ljudskom organizmu može biti posljedica smanjenja volumena urina te povećano izlučivanje iona kalcija, oksalata ili pak kombinacija navedenih čimbenika. U prevenciji urolitijaze vrlo važnu ulogu imaju prehrana i životni stil. Svakako se preporuča hidratacija koja potiče mokrenje i na taj se način povećava volumen i smanjuje zasićenost urina. Preporuča se i smanjeni unos soli, natrijeva klorida, čiji prekomjerni unos može uzrokovati povećano izlučivanje kalcija, a smanjeno oksalata. Također, potrebno je limitirati unos hrane bogate purinom.

Analizom je potvrđeno da su bubrežni kamenci smjesa soli oksalata, fosfata i mokraćne kiseline (**Tablica 1.**). Najveći broj kamenaca su kalcijeve soli u spoju ili s oksalatom ili fosfatom. Te su kemijske tvari dio čovjekove normalne prehrane esencijalne za kosti i mišiće. Rjeđi oblici su kamenaci mokraćne kiseline i cisteinski kamenaci^[7] (**Slika 4.**).

 Tablica 1. Kemijski sastav bubrežnih kamenaca

KEMI ISKI SPO I	NAZIV	KEMIJSKA	SKRAĆENICA
	MINERALA	FORMULA	SPOJA
Oksalati Kalcijev oksalat monohidrat Kalcijev oksalat dihidrat	Vevelit Vedelit	$CaC_2O_4 \cdot H_2O$ $CaC_2O_4 \cdot 2H_2O$	COM COD
Fosfati Kalcijev fosfat Kalcijev hidrogenfosfat Magnezijev amonijev fosfat heksahidrat	Hidroksiapatit Brušit Struvit	Ca5(PO4)3(OH) CaHPO4 • 2H2O (NH4)Mg(PO4) • 6H2O	HA BR STR
Purini Mokraćna kiselina Mononatrijev urat monohidrat Ostali L-Cistein		$C_{5}H_{4}N_{4}O_{3}$ $NaC_{5}H_{3}N_{4}O_{3} \cdot H_{2}O$ $C_{6}H_{12}N_{2}O_{4}S_{2}$	UA MSU CY



Slika 4. Mikroskopske snimke bubrežnih kamenaca različitog kemijskog sastava

Kalcijevi oksalati su sastavni dio gotovo svih bubrežnih kamenaca i njihovi se kristali razlikuju po morfološkim svojstvima. U bubrežnim se kamencima najčešće pronalazi COM i COD, dok COT rijetko^[9]. Približno 70 % bubrežnih kamenaca sadrži kalcijeve oksalate gotovo u 100 %-tnom udjelu ili u smjesi s kalcijevim fosfatima.

Kalcijevi fosfati se pronalaze u jednoj trećini kamenaca u obliku apatita ili brušita, obično u smjesi s kalcijevim oksalatom.

Struvit je na mikroskopu vrlo teško razlikovati od fosfatnih kamenaca jer ima slična svojstva kao i ostali kamenci iz porodice fosfata. Međutim, zbog neobično velikih kristala i koraljnog oblika, može se ipak prepoznati u smjesi.

Cisteinski kamenci se za razliku od struvita, vrlo lako prepoznaju po svojim karakterisitčnim okruglim oblicima i žutoj boji. Na SEM (eng. *scanning electron microscope*) mikroskopiji se može prepoznati po heksagonalnom obliku.

Urati u bubrežnim kamencima su rijetka pojava. Oko 10 % svih bubrežnih kamenaca sastoji se od urata.

2.3.1 Kalcijevi oksalati

Oksalati su široko rasprostranjeni spojevi na Zemlji. U biljkama oksalate pronalazimo u obliku oksalne kiseline ili različitih soli natrija, kalija, magnezija ili kalcija. Dakle, osim patogene aktivnosti kalcijevih oksalata, radi se o netopljivom mineralu koji ima vrlo važnu ulogu u zaštiti biljaka od insekata i održavanje homeostaze kalcija.

U prirodi postoje tri hidratna oblika kalcijevih oksalata: termodinamički stabilan kalcijev oksalat monohidrat (COM, $CaC_2O_4 \cdot H_2O$, vevelit), metastabilan dihidrat (COD, $CaC_2O_4 \cdot 2H_2O$ vedelit) te također metastabilan trihidrat (COT, $CaC_2O_4 \cdot 3H_2O$)^[9].

COM kristalizira u dvije monoklinske strukture:

1) osnovnoj, koja je stabilna iznad 45 °C (a = 9,978 Å, b = 7,295 Å, c = 6,292 Å, β = 107,07°, Z = 8, V = 876.228 Å³, prostorna grupa I2/m). Sastoji se od naslaganih planarnih slojeva iona kalcija i oksalata u omjeru 2:1, koji se izmjenjuju sa slojevima oksalata i molekula vode u položaju paralelnom s ravninom^[11-13].

2) stabilnoj ispod 45 °C (a = 9,9763 Å, b = 14,5884 Å, c = 6,29134 Å, β = 107,05°, prostorna grupa P2₁/c). Oksalati u ravnini su pretrpjeli malu distorziju pa se duljina osi b podvostručila, a simetrija smanjila^[11-12].

Postoji i treća struktura, ortorombska koja isključivo nastaje dehidratacijom dihidrata (COD) u temperaturnom području od 118-130 ${}^{0}C^{[13]}$. Ima ortorombsku simetriju s parametrima: a = 12.088 Å, b = 10.112 Å, c = 14.634 Å, $\alpha = \beta = \gamma = 90^{\circ}$.



Slika 5. Kristalna struktura $COM^{[10]}(A)$ i poliedar $Ca^{2+}(B)$

Koordinacija oksalata s kalcijem u poliedar **Slika 5. (B)** ekvivalentna je jediničnoj ćeliji COM na (A). U poliedarskoj strukturi, atom kalcija je koordiniran s osam atoma kisika od kojih sedam potječe od sveukupno pet oksalatnih iona ($C_2O_4^{2-}$) te jedan od molekule vode

(H₂O). Sva tri kraja poliedra oko kalcija vezani su na susjedna tri atoma kalcija. Prema tome, dobivamo paralelne slojeve.

U slučaju rasta COM (u uvjetima spontanog taloženja) na kristalnom sjemenu, utvrđeno je da je kontroliran površinskim procesima drugog reda^[17-18]. To bi značilo da je brzina rasta proporcionalna i površini kristala raspoloživoj za rast, odnosno omjeru ukupne površine kristala i količine kristalnog sjemena. Vrlo je važno određivanje termodinamičkog produkta topljivosti, no prvenstveno je bitno kvantificiranje parametra agregacije, proces ključan za nastajanje kamenca.

Kalcijev oksalat dihidrat (COD) kristalizira u tetragonskom sustavu s parametrima jedinične ćelije: a = 12,371 Å, b = 14,583 Å, c = 10,116 Å, $\alpha = \beta = \gamma = 90^{\circ}$, Z = 8, V = 1125.937 Å³, prostorna grupa I4/m^[14-15]. Osam molekula vode je koordinirano s 4 atoma kalcija dihidratnog oblika formule CaC₂O₄•2H₂O.



Slika 6. *Kristalna struktura* $COD^{[10]}(A)$ *i poliedar* $Ca^{2+}(B)$

Ca²⁺ ion je koordiniran s osam atoma kisika koji potječu od četiri molekule vode i četiri oksalatna iona. U usporedbi s COM, ion kalcija je koordiniran s jednim oksalatom manje, ali jednom molekulom vode više. Veze koje se uspostavljaju koordinacijom dvije molekule vode na oksalatne kisike su vodikove veze. Oksalati tvore kanale koji prolaze kroz kristal i sadrže molekule vode. Dihidrat koji nastaje u vodenoj otopini stvara tetragonsku bipiramidu i tetragonske prizme.

Kinetika taloženja COD je slabo istražena zbog ograničenih eksperimentalnih uvjeta kod inicijalnog taloženja. Međutim, većinom se kinetika COD povezuje s transformacijom u

termodinamički stabilan COM. Brzina rasta COD je u usporedbi s brzinom rasta COM znatno manja.

Kalcijev oksalat trihidrat (COT) kristalizira u triklinskom sustavu s parametrima jedinične ćelije: a = 12.371 Å, b = 14.583 Å, c = 10.116 Å, Z = 8, α = 76.5°, β = 70.35°, γ = 70.62°, V = 325.9 Å³, prostorna grupa P $\overline{1}^{[16]}$. Tri od osam kisikovih atoma koordiniranih oko atoma kalcija potječu od molekule vode, četiri atoma od dva oksalatna iona, dok jedan potječe od trećeg oksalatnog iona. Što znači da sveukupno u poliedarskoj koordinaciji imamo tri oksalatna iona i tri molekule vode.



Slika 7. *Kristalna struktura* $COT^{[10]}(A)$ *i poliedar* $Ca^{2+}(B)$

Kinetika kristalnog rasta COT kontrolirana je površinskim procesima, drugog, trećeg ili četvrtog reda. Transformacija trihidrata u monohidrat odvija se direktnim prijelazom, bez dobivanja dihidrata kao međuprodukta, a tijekom reakcije je pokazano da se brzina reakcije povećava povišenjem temperature.

2.3.1.1 Kalcijev oksalat dihidrat (COD)

Analizom sastava kamenaca pokazalo se da su kalcijevi oksalati najčešći konstituenti bubrežnih kamenaca kod ljudi. Kalcijevi oksalati se u bubrežnim kamencima pojavljuju u obliku monohidrata, dihidrata ili kao smjesa oba oblika. Metastabilan dihidrat u laboratorijskim uvjetima se teško dobije u čistom obliku, tako da se u najvećem broju slučaja pojavljuje u smjesi s termodinamički stabilnim COM.

COD je jedan od termodinamičkih nestabilnih oblika, kao i COT. Struktura i kristalografija spomenuta je već u prošlom poglavlju. COD kristalizira u tetragonskom sustavu i u vodenoj otopini daje tetragonsku bipiramidu i tetragonske prizme. Ca²⁺ ion je koordiniran s osam atoma kisika koji potječu od četiri molekule vode i četiri oksalatna iona. Za razliku od monohidratnog iona, u poliedarskoj strukturi ima jedan oksalatni ion manje.



Slika 8. Kristalna struktura COD^[13]

Za dobivanje COD favoriziran je uvjet hiperkalciurije, odnosno uvjet povišene koncentracije kalcija u odnosu na oksalat u otopini. U ljudskom organizmu, obično se povišena koncentracija kalcija povezuje s poremećajem kao što je hipertireoza.

Kod taloženja slabo topljivih soli presudnu ulogu imaju kinetički čimbenici, dok se prijelaz iz jednog oblika u drugi može opisati i procijeniti s Ostwaldovim pravilom koraka. Princip kod mogućeg stvaranja više oblika objašnjava da će prvo nastati najtopljiviji oblik koji će se u određenom trenutku transformirati u termodinamički stabilan oblik. Ako se topljivost može opisati kao COT > COD > COM^[9], jasno je da su COT i COD termodinamički nestabilni spojevi te da je COM termodinamički favoriziran pri taloženju. Također, smatra se da je COT kojeg se teško pronalazi u sastavu kamenaca prekursor za stvaranje COD.

Postoje istraživanja koja pokazuju da se COM može dobiti dehidratacijom sintetičkog COT pri temperaturi od 116,5 °C bez usputnog stvaranja COD kao intermedijara.

Različitim analitičkim metodama, primjerice termogravimetrijskom analizom ili IR spektroskopijom, možemo razlikovati COD od ostalih oblika. Kod IR spektroskopije diferencijaciju je teže uočiti zbog poklapanja vibracijskih parametara, odnosno sličnih pikova. Međutim, COD ima karakterističan pik na približno 912 cm⁻¹ i po njemu se najbolje potvrđuje prisutnost COD.

2.3.2 Stvaranje kalcijevih oksalata u ljudskom organizmu

Funkcionalna jedinica u bubregu koja je odgovorna za stvaranje urina naziva se nefron. Tekućina koja nastaje na kraju nefrona filtracijom i reapsorpcijom vode i niskomolekularnih tvari predstavlja konačni urin. Zanimljivo je da urin sadrži više od 3000 spojeva, što od bakterija, lijekova, prehrane, što od spojeva koje tijelo samo proizvodi. Prisutnost značajnih količina anorganskih i organskih iona, uglavnom klorida, natrija, fosfata, magnezija, bikarbonata, kalcija, oksalata, citrata i urata daje prosječnu ionsku jakost urinu oko 0,33 mol/L, dok pH urina varira ovisno o sastavu unutar granica od 4,5 do 7,5. Pojedini ioni u urinu mogu u kombinaciji s oksalatnim, fosfatnim ili uratnim ionima stvarati slabo topljive spojeve u specifičnim uvjetima.

Ioni kalcija i oksalata uvijek su prisutni u koncentracijama koje su iznad produkta topljivosti COM. Urin je stoga uvijek prezasićen s obzirom na COM, ali uvjet prezasićenosti (koncentracije otopine su iznad produkta topljivosti) nije obično dovoljan da inducira homogenu nukleaciju kristala ovog spoja. Urin također sadrži prirodne inhibitorne supstance kao što su citrat, glikoproteini i glikozaminoglikani. Glikozaminoglikani imaju važnu ulogu u izgradnji zaštitnog sloja na unutarnjoj površini bubrega. Na taj način se sprječava prihvaćanje bakterija za stanice površinskog sloja te održava hidratizacija površine. Prezasićenost otopine pojedinim ionima i oštećenje te stanjenost zaštitnog sloja glikozaminoglikana dovoljan su prekursor za stvaranje kristala^[19]. Bubrežni kamenci nastaju od produkata metabolizma koji su prisutni u glomerularnom filtratu.

Male promjene u karakteristikama urina mogu narušiti ionsku ravnotežu i dovesti do taloženja kristala. Koncentracija kalcijevih oksalata u normalnom urinu je četiri puta viša od njegove topljivosti^[20]. Povećano izlučivanje iona kalcija i oksalata i mali volumen urina povećava prezasićenost kalcijevim oksalatom. Isto tako, promjena pH vrijednosti ima veliki utjecaj na ionski sastav urina. Vrijednost pH iznad 6,5 uzrokuje povećanje količine

dvovalentnih i trovalentnih fosfatnih iona i na taj način povećavaju prezasićenost kalcijevim fosfatima.

Kada prezasićenost otopine nadilazi vrijednosti konstante produkta topljivosti (7-11 puta veća), za očekivati je da će doći do nukleacije iz vlastite čvrste faze. Ukoliko se nukleus stvara na već postojećoj podlozi, proces nukleacije je heterogen. Svaki čimbenik koji bi povećavao broj heterogenih nukleusa može dovesti do stvaranje prvih kristala. Sitni kristalići se odlažu u papile gdje podliježu drugoj fazi stvaranja, rasta kristala. Sljedeća faza je agregacija, u kojoj se nastali kristali združuju u veće agregate i to velikom brzinom. Nastali sitni kamenci zaustavljaju se na bubregu gdje dodatno rastu kroz jedan određeni period kada se uklanjaju i pokreću iz još nepoznatih razloga. Međutim, problem nastaje ako kamenac dosegne kritičnu veličinu, odnosno kada kroz mokraćovod ne može proći bez da uzrokuje zastoj. Dugotrajni zastoj može uzrokovati već spomenutu pojavu hidronefroze. Manji se kamenci mogu uklonuti protokom urina.

2.4 Taložni procesi

Taloženje podrazumijeva stvaranje čvrste faze koja se izdvaja iz vodenih, najčešće elektrolitnih otopina. Taloženje čvrste faze s kristalnom strukturom iz otopina nazivamo kristalizacija. Ti procesi su vrlo važni za sve grane znanosti i tehnologije počevši od kemije, farmacije, biologije, metalurgije do proizvodnje različitih bojila i polimernih materijala. Međutim, taloženje nije poželjno u svim slučajevima. Primjerice, stvaranje neželjenih međuprodukata u kemijskim reakcijama ili stvaranje bubrežnih kamenaca u ljudskim i životinjskim organizmima kao primjer patološke mineralizacije.

Taložni procesi se zbivaju u nekoliko međufaza čiji se slijed može prikazati Nielsenovom shemom^[21] taložnih procesa (**Slika 9.**). Proces je moguće inicirati kemijskom reakcijom, miješanjem otopine reaktanata, promjenom pH otopine ili temperature sustava.



Slika 9. Nielsen-ova shema^[21] mogućih stanja i međufaza

Prema Nielsen-ovoj shemi taloženja, vidljivo je da taloženje započinje iz prezasićene (nestabilne) otopine izdvajanjem čvrste faze. Prvi korak u procesu kristalizacije je nukleacija koji je ujedno s obzirom na spontanost procesa, energetski najnestabilniji stupanj procesa. Razlikujemo heterogenu i homogenu nukleaciju. Ukoliko se nukleacija zbiva na nečistoćama koje se nalaze u otopini, nukleacija je heterogena, dok stvaranje ionskih, molekulskih asocijata, embrija ili nukleusa podrazumijeva homogenu nukleaciju. Homogena nukleacija se odvija u prezasićenoj otopini i to kod vrlo velikih prezasićenja.

Drugi stupanj u stvaranju kristala je njihov rast. Rast kristala uključuje niz procesa koji se odvijaju u otopini ili na površini kristala povećavajući veličinu samog kristala. Moguća je i prisutnost kristala različitih dimenzija uslijed odvijanja sekundarnih procesa nastajanja nukleusa zajedno s kristalnim rastom. Rast kristala opisuje se promjenom neke karakteristične dimenzije kristala s vremenom, a pošto se radi o slijednim procesima, najsporiji korak kontrolira ukupnu brzinu rasta. Brzinu rasta kristala kao vremenski ovisan proces, određuju dostupna površina za rast kristala te veličina čestica u ovisnosti o prezasićenosti otopine. Ako su manje čestice, manji je i stupanj prezasićenosti u odnosu koji

bi uzrokovao isti broj većih čestica. Za zaključiti je da manje čestice neće rasti jednakom brzinom kao veće.

Nastali talog je podložan sekundarnom procesu agregacije ili aglomeracije. Posljedica tog procesa je smanjenje broja manjih i nastajanje većih čestica.

Najvažniji čimbenici koji utječu na svojstva taloga i koji su ujedno i pokretačka sila procesa su prezasićenost otopine, temperatura, masena koncentracija te fizikalno-kemijska svojstva čestica, nečistoća i aditiva.

Za nastajanje nukleusa nove faze, potrebno je savladati energetsku barijeru – kritična prezasićenost. Prezasićenost je definirana omjerom:

$$S = \frac{\Delta \mu}{RT} \tag{1}$$

gdje je R opća plinska konstanta koja iznosi R = 8.314 J·K⁻¹·mol⁻¹, T termodinamička temperatura izražena u mjernoj jedinici kelvin [K], a $\Delta \mu$ je promjena kemijskog potencijala.

Promjena kemijskog potencijala je definirana kao:

$$\Delta \mu = \mu_1 - \mu_2 \tag{2}$$

Dok je kemijski potencijal moguće izraziti jednadžbom:

$$\mu = \mu^{\circ} + RT \ln a \tag{3}$$

gdje je μ° standardni kemijski potencijal otopljene tvari te *a* aktivitet otopljene tvari. Kombiniranjem jednadžbi (1), (2) i (3) definiran je stupanj zasićenosti:

$$S = \frac{a}{a_s} \tag{4}$$

U jednadžbi *a* označava aktivitet otopljene tvari u prezasićenoj otopini, dok *a*_s aktivitet otopljene tvari u ravnoteži.

Aktivitet (*a*) je efektivna koncentracija neke tvari u otopinama elektrolita. U idealnoj otopini na čestice otopljene tvari djeluju samo molekule otapala, dok u realnim otopinama djeluju privlačne sile između iona u otopini. Te privlačne sile rastu povećanjem naboja iona i njihove koncentracije što uzrokuje smanjenje efektivne koncentracije nastale zbog smanjenja koeficijenta aktiviteta. Aktivitet je jednak umnošku koeficijenta aktiviteta i koncentracije:

$$a = \gamma \frac{c}{c^0}$$

gdje je γ koeficijent aktiviteta, *c* koncentracija otopljene tvari, a $c^{\circ} = 1 \mod \text{dm}^{-3}$. Koeficijent aktiviteta, γ , označava odstupanje realne otopine od idealne. Vrijednost γ za idealnu otopinu iznosi 1.

(5)

2.5 Utjecaj aditiva

Nečistoće su tvari, ioni ili molekule, koje se nalaze u suspenziji, a nisu sastavni dio nastale čvrste faze. Teško je izbjeći nečistoće u otopini, stoga je i homogena nukleacija vrlo rijedak slučaj. Nečistoće djeluju na kemijski sastav čvrste faze, ali i na oblik i veličinu čestice kao i na samu kinetiku taloženja. Međutim, osim nečistoća koje se uobičajno mogu pronaći u otopini, ponekad se dodaju kemijske supstance u vrlo malim količinama koje poboljšavaju svojstva ili radi stabilizacije konačnog produkta. Te se tvari nazivaju aditivi.

Kod procesa kristalizacije aditivi mogu prvenstveno imati utjecaj na morfologiju kristala, odnosno na promjenu ravnotežnog oblika kristala. Također, promotori mogu poticati nukleaciju ili ju potisnuti ukoliko se dodaju inhibitorne tvari^[22]. Mogu utjecati na kristalni rast, transformacije metastabilnih faza, agregaciju itd. Konačni učinak ovisit će o dodanoj koncentraciji i o prirodi dodanog aditiva.

Aditivi imaju vrlo važan utjecaj i kod stvaranja bubrežnih kamenaca. Uspostavilo se da magnezij, citrat, pirofosfat te makromolekule kao što su glikoproteini i glikosaminoglikani mogu inhibitorno utjecati na proces stvaranja kamenca. Većina tih tvari se adsorbiraju na površinu kristala i na taj način inhibiraju rast kristala i sekundarnu nukleaciju. Češća je pojava stvaranja kompleksa između iona inhibitora i kalcija i/ili oksalata.

U eksperimentu je korišten trinatrijev citrat, sol trikarboksilne limunske kiseline. Uobičajno se citrat nalazi u krvi u obliku kompleksa kalcija/magnezija/natrija pri fiziološkom pH od 7,4. Citrat je jedan od najkorištenijih inhibitora kod istraživanja bubrežnih kamenaca kalcijevih oksalata i fosfata. Smatra se da utječe na kristalizaciju kalcijeva oksalata monohidrata i kalcijevih fosfata. Isto tako, u urinu stvara komplekse s kalcijem što rezultira smanjenjem koncentracije kalcijevih oksalata.

2.6 Metode identifikacije uzoraka

2.6.1 Infracrvena spektroskopija

Osnovna primjena infracrvene (IR) spektroskopije je identifikacija nepoznatog spoja pomoću infracrvenog zračenja. Infracrveno zračenje je elektromagnetsko zračenje u rasponu valnih duljina od 0,7 μ m do 500 μ m (**Slika 10.**).



Slika 10. Elektromagnetski spektar

Područje infracrvenog zračenja se nalazi između mikrovalnog zračenja i područja vidljive svjetlosti, odnosno ima veću energiju od mikrovalova, a manju od vidljive svjetlosti. Infracrveno zračenje se može podijeliti na tri područja:

PODRUČJE	VALNA DULJINA	VALNI BROJ
1. BLISKO	0,7 μm – 2,8 μm	$1400 \text{ cm}^{-1} - 3600 \text{ cm}^{-1}$
2. SREDNJE	2,8 μm – 50 μm	$3600 \text{ cm}^{-1} - 200 \text{ cm}^{-1}$
3. DALEKO	50 μm – 500 μm	$200 \text{ cm}^{-1} - 20 \text{ cm}^{-1}$

Tablica 2. Infracrveno područje i pripadajuće valne duljine, odnosno valni brojevi

Apsorpcija IR zračenja uzrokuje promjene u vibracijskim energijskim razinama. U bliskom IR području odvijaju se elektronski prijelazi za koje je potrebna niža energija. U srednjem području se odvija promjena vibracijskih razina većine molekula, dok se u dalekom već opažaju promjene u rotacijskim razinama molekule. Obično se promatra apsorpcija zračenja u ovisnosti o valnoj duljini, odnosno njezinoj recipročnoj vrijednosti koja odgovara valnom broju.

Da bi molekula apsorbirala IR zračenje, mora postojati promjena dipolnog momenta. Takve su molekule aktivne u IR području. Ukoliko nema dipolnih oscilacija, poput atoma u metalu, takve su tvari neaktivne u infracrvenom području. Kada se IR zračenje apsorbira, amplitude oscilacije rastu, razmak između jezgara je veći, jače je i razdvajanje naboja što dovodi do veće promjene dipolnog momenta.

Molekulske vibracije se mogu podijeliti na vibracije istezanja i vibracije deformacije.

1) Vibracije istezanja

Istezanje može biti simetrično i antisimetrično i odvija se uzduš međunuklearne osi. Simetrično se istezanje događa kada se dvije jezgre istovremeno približavaju centru mase ili udaljavaju. Antisimetrično istezanje se odvija kada se jedna jezgra približava centru mase, a druga udaljava.

2) Vibracije deformacije

Uzrokuju promjenu kuta između dvije veze koje vibriraju. Za tu vrstu vibracije potrebno je najmanje tri atoma. Dijeli se na:

Njihanje (eng. *rocking*) Uvijanje (eng. *twisting*) Mahanje (eng. *wagging*) Deformacija u ravnini (eng. *scissoring*)



Slika 11. Vrste molekulskih vibracija

2.6.2 Termogravimetrijska analiza

Termogravimetrijska analiza (TGA) jedna je od vrsta termičkih analiza koja omogućuje praćenje promjene mase uzorka kao funkcije temperature ili vremena u kontroliranoj atmosferi. Gubitkom ili dobivanjem mase, vrši se karakterizacija uzoraka. Termička analiza promjene kemijskih ili fizikalnih svojstava ispitivane tvari u ovisnosti o porastu temperature (uz konstantnu brzinu porasta temperature) naziva se izotermna termogravimetrijska analiza. Neizotermna termogravimetrijska analiza se odvija u ovisnosti o vremenu (uz stalnu temperaturu). Moguć je gubitak mase u jednom ili u više koraka.

Fizikalne promjene mogu uključivati sublimaciju, isparavanje, informacije o apsorpciji, adsorpciji ili desorpciji, dok kemijske promjene uključuju kemisorpciju, dehidrataciju ili razgradnju nekog spoja.

Oblik krivulje ovisi o eksperimentalnim uvjetima: brzini grijanja, obliku i masi uzorka te o vrsti plina koji protječe kroz peć.

Termogravimetrijske metode se koriste za procjenu toplinske stabilnosti ili ispitivanje mehanizma raspada neke tvari.

Instrument koji se koristi u termogravimetrijskoj analizi se naziva termovaga, koja se sastoji od precizne vage, peći kontrolirane temperaturnim programerom. Instrument je spojen na računalo koje bilježi promjene koje se odvijaju prilikom zagrijavanja uzorka. Proces termogravimetrijske analize nije složen. Zdjelica u koju se stavlja uzorak uvlači se u peć gdje se uzorak kontrolirano zagrijava. Termovage su vrlo precizne i vrlo osjetljive (od 10 mg ili manje). Da bi se ta preciznost održala, vaga je zaštićena toplinskim štitovima i propuhivanjem inertnog plina kroz kučište, dok se konstantna temperatura održava regulacijom temperature.

Uz TGA smo određivali i diferencijalno pretražnu kalorimetriju (DSC). DSC mjeri količinu energije, odnosno topline koja se apsorbira ili oslobađa tijekom zagrijavanja ili hlađenjem uzorka pri konstantnoj temperaturi.

Rezultati termogravimetrijske analize se prikazuju termogramima, grafičkim prikazima koji su karakteristični i unikatni za svaki pojedini kemijski spoj. Svaki termogram sadrži karakteristične točke koje daju potrebne informacije za karakterizaciju uzoraka.

25



Slika 12. Općeniti oblik termograma s karakterističnim točkama

Najvažnije točke na termogramu su:

 T° – temperatura početka razgradnje (engl. *onset*) – određuje se kao sjecište tangenti povučenih uz baznu liniju i uz silazni dio krivulje DTG u točki minimuma / °C T_{max} – temperatura pri maksimalnoj brzini razgradnje – određuje se kao temperatura minimuma krivulje DTG / °C $m_{\rm f}$ – konačna masa uzorka / g $R_{\rm max}$ – brzina gubitka mase uzorka / % Δm – gubitak mase uzorka / g

2.6.3 Optička mikroskopija

Mikroskopija je vrlo važna tehnika kojom se vrlo sitni predmeti mogu učiniti vidljivim. Obično se mikroskopijom samo potvrđuju podaci dobiveni drugim metodama o fizikalnokemijskim svojstvima ili za karakterizaciju kristalnog oblika pojedinog uzorka.

Svjetlosni mikroskop bez polariziranog svjetla ima mogućnost određivanja veličine, boje i oblika kristala, dok uz polariziranu svjetlost moć karakterizacije kristala je još i veća. Moderna tehnologija omogućila je snimanje uzoraka i povećanje do vrlo velikih veličina. Kod optičke mikroskopije maksimalno povećanje je i do 1000 puta, a moć razlučivanja mikroskopa ne ovisi samo o broju i kvaliteti leća, već i o valnoj duljini svjetlosti koja se koristi za osvjetljivanje uzoraka.

3. EKSPERIMENTALNI DIO

3.1 Pribor i aparatura

Eksperimenti su izvođeni u staklenoj reakcijskoj posudi dvostrukih stjenki povezanoj s protočnim termostatom za održavanje odgovarajuće temperature. Namještanje i očitavanje pH vrijednosti izvršilo se kombiniranom staklenom pH elektrodom (HI1131) u kombinaciji s pH metrom HANNA HI 5522 spojenim na računalo. Prije svake promjene temperature izvršena je kalibracija elektrode. Mehaničko miješanje omogućeno je mehaničkom miješalicom sa staklenim propelerom (četiri okomite lopatice duljine 2 cm i širine 1,5 cm u međusobnom odnosu pod kutom od 30°). Suspenzija se filtrirala preko membranskog filtera (Milipore) veličine pora 0,22 μm.



Slika 13. Slika aparature

3.2 Popis kemikalija

Otopine su priređene s kalcijevim kloridom dihidratom, $c(CaCl_2 \cdot 2H_2O) = 0,9750 \text{ mol dm}^{-3}$ (BDH Prolabo) te natrijev oksalatom, $c(Na_2C_2O_4) = 0,5460 \text{ mol dm}^{-3}$ (BDH Prolabo). Ionska jakost podešena je otopinom natrijeva klorida, $c(NaCl) = 4 \text{ mol dm}^{-3}$ (Sigma Aldrich). Priređena je i otopina trinatrijeva citrat dihidrata, $c(Na_3C_6H_5O_7 \cdot 2H_2O) = 1 \text{ mol dm}^{-3}$ (Sigma Aldrich). Točna koncentracija CaCl₂·2H₂O se odredila titracijom sa standardnom otopinom EDTA, $c(EDTA) = 0,1000 \text{ mol dm}^{-3}$ (Kemika, Zagreb), a Na₂C₂O₄ s standardnom otopinom KMnO₄ koncentracije 0,0200 mol dm⁻³ (Kemika, Zagreb). Optimalna pH vrijednost za taložni sustav podešavana je standardiziranim otopinama NaOH ili HCl koncentracija 0,01 i 1 mol dm⁻³.

3.3 Priprema otopina

- Priprema otopine kalcijeva klorida, CaCl₂·2H₂O

Pripremljena je otopina kalcijeva klorida (CaCl₂·2H₂O) približne koncentracije 1 mol dm⁻³ u odmjernoj tikvici od 500 mL.

```
\begin{aligned} c(CaCl_2 \cdot 2H_2O) &= 1 \mod dm^{-3} \\ \underline{V(otopina)} &= 500 \ \text{mL} = 0,5 \ \text{dm}^{-3} \\ m(CaCl_2 \cdot 2H_2O) &= ? \\ n(CaCl_2 \cdot 2H_2O) &= V(otopina) \cdot c(CaCl_2 \cdot 2H_2O) \\ &= 0,5 \ \text{dm}^{-3} \cdot 1 \ \text{mol} \ \text{dm}^{-3} \\ &= 0,5 \ \text{mol} \\ m(CaCl_2 \cdot 2H_2O) &= n(CaCl_2 \cdot 2H_2O) \cdot M(CaCl_2 \cdot 2H_2O) \\ &= 0,5 \ \text{mol} \cdot 147,02 \ \text{g} \ \text{mol}^{-1} \\ &= 73,51 \ \text{g} \end{aligned}
```

Izvagani je CaCl₂ stavljen u odmjernu tikvicu od 500 mL te je tikvica nadopunjena do oznake s deioniziranom vodom provodnosti manje od 0,055 μ S cm⁻¹. Otapanje kalcijeva klorida je primjer egzotermne reakcije!

Otopina je profiltrirana na membranskom filteru (Milipore) veličine pora 0,22 µm radi uklanjanja dodatnih nečistoća.

- Priprema otopine natrijeva oksalata, Na₂C₂O₄

 $\begin{aligned} c(Na_2C_2O_4) &= 0,5 \text{ mol } dm^{-3} \\ \underline{V(otopina)} &= 100 \text{ mL} = 0,1 \text{ dm}^{-3} \\ m(Na_2C_2O_4) &= 100 \text{ mL} = 0,1 \text{ dm}^{-3} \\ m(Na_2C_2O_4) &= 100 \text{ m}^{-3} \cdot 0,5 \text{ mol } dm^{-3} \\ &= 0,01 \text{ dm}^{-3} \cdot 0,5 \text{ mol } dm^{-3} \\ &= 0,05 \text{ mol} \\ m(Na_2C_2O_4) &= n(Na_2C_2O_4) \cdot M(Na_2C_2O_4) \\ &= 0,05 \text{ mol} \cdot 134 \text{ g mol}^{-1} \\ &= 6,7 \text{ g} \end{aligned}$

Izvagani natrijev oksalat prenesen je u odmjernu tikvicu od 100 mL te je tikvica nadopunjena do oznake deioniziranom vodom provodnosti manje od 0,055 μ S cm⁻¹.

- Priprema otopine natrijeva citrata, Na₃C₆H₅O₇

$$\begin{aligned} c(Na_{3}C_{6}H_{5}O_{7}\cdot 2H_{2}O) &= 1 \text{ mol } dm^{-3} \\ \underline{V(otopina)} &= 100 \text{ mL} = 0.1 \text{ } dm^{-3} \\ m(Na_{3}C_{6}H_{5}O_{7}\cdot 2H_{2}O) &= ? \\ n(Na_{3}C_{6}H_{5}O_{7}\cdot 2H_{2}O) &= V(otopina) \cdot c(Na_{3}C_{6}H_{5}O_{7}\cdot 2H_{2}O) \\ &= 0,1 \text{ } dm^{-3} \cdot 1 \text{ mol } dm^{-3} \\ &= 0,1 \text{ } mol \\ m(Na_{3}C_{6}H_{5}O_{7}\cdot 2H_{2}O) &= n(Na_{3}C_{6}H_{5}O_{7}\cdot 2H_{2}O) \cdot M(Na_{3}C_{6}H_{5}O_{7}\cdot 2H_{2}O) \\ &= 0,1 \text{ } mol \cdot 294,10 \text{ } \text{g mol}^{-1} \end{aligned}$$

Izvagani trinatrijev citrat dihidrat prenesen je u odmjernu tikvicu koja je nadopunjena do oznake s deioniziranom vodom provodnosti manje od 0,055 μ S cm⁻¹

- Priprema otopine natrijeva klorida, NaCl

```
c(NaCl) = 4 \text{ mol } dm^{-3}

<u>V(otopina) = 100 mL = 0,1 dm^{-3}</u>

m(NaCl) = ?
```

 $n(NaCl) = V(otopina) \cdot c(NaCl)$ $= 0,1 \text{ dm}^{-3} \cdot 4 \text{ mol dm}^{-3}$ = 0,4 mol $m(NaCl) = n(NaCl) \cdot M(NaCl)$

 $= 0.4 \text{ mol} \cdot 58,44 \text{ g mol}^{-1}$ = 23,376 g

Izvagani natrijev klorid prenesen je u odmjernu tikvicu koja je nadopunjena deioniziranom vodom provodnosti manje od 0,055 μ S cm⁻¹ do oznake.

Koncentracije po pokusima	c ₁ [mol/dm ³]	V ₂ [dm ³]	c ₂ [mol/dm ³]	V ₁ [dm ³]	V ₁ [mL]
1. Otopina CaCl ₂	0,9750	0,500	0,0390	0,020	20,00
2. Otopina NaC ₂ O ₄	0,5464	0,500	0,0049	0,004484	4,484
3. Otopina NaCl	4,00	0,500	0,300	0,0375	37,500

Tablica 3. Izračuni volumena reagenasa za početni sustav

Otopina CaCl₂

$$c_1(CaCl_2) \cdot V_1 = c_2(CaCl_2) \cdot V_2$$
$$V_1 = \frac{0,0390 \text{ mol } dm^{-3} \cdot 500 \text{ mL}}{0,9750 \text{ mol } dm^{-3}} = 20,00 \text{ mL}$$

Otopina NaC₂O₄

$$c_{1}(NaC_{2}O_{4}) \cdot V_{1} = c_{2}(NaC_{2}O_{4}) \cdot V_{2}$$
$$V_{1} = \frac{0,0049 \text{ mol } dm^{-3} \cdot 500 \text{ mL}}{0,5464 \text{ mol } dm^{-3}} = 4,484 \text{ mL}$$

Otopina NaCl

 $c_1(\text{NaCl}) \cdot \text{V}_1 = c_2(\text{NaCl}) \cdot \text{V}_2$ $\text{V}_1 = \frac{0,300 \text{ mol } \text{dm}^{-3} \cdot 500 \text{ mL}}{4,00 \text{ mol } \text{dm}^{-3}} = 37,5 \text{ mL}$

Tablica 4. Korištene koncentracije citrata po pokusima

Koncentracije po pokusima	c ₁ [mol/dm ³]	V ₂ dm ³	c ₂ [mol/dm ³]	V ₁ dm ³	V ₁ mL
1. Bez citrata	1,00	0,5	0	0	0
2. 0,001 mol dm ⁻³ citrat	1,00	0,5	0,001	0,0005	0,500
3. 0,004 mol dm ⁻³ citrat	1,00	0,5	0,004	0,002	2,00
4. 0,008 mol dm ⁻³ citrat	1,00	0,5	0,008	0,004	4,00
5. 0,012 mol dm ⁻³ citrat	1,00	0,5	0,012	0,006	6,00

2. pokus - 0,001 mol dm⁻³ citrata

$$c_1(citrat) \cdot V_1 = c_2(citrat) \cdot V_2$$

 $V_1 = \frac{0,001 \text{ mol dm}^{-3} \cdot 500 \text{ mL}}{1 \text{ mol dm}^{-3}} = 0,500 \text{ mL}$

3. pokus - 0,004 mol dm⁻³ citrata $c_1(citrat) \cdot V_1 = c_2(citrat) \cdot V_2$ $V_1 = \frac{0,004 \text{ mol dm}^{-3} \cdot 500 \text{ mL}}{1 \text{ mol dm}^{-3}} = 2,00 \text{ mL}$

4. pokus - 0,008 mol dm⁻³ citrata

$$c_1(citrat) \cdot V_1 = c_2(citrat) \cdot V_2$$

 $V_1 = \frac{0,008 \text{ mol dm}^{-3} \cdot 500 \text{ mL}}{1 \text{ mol dm}^{-3}} = 4,00 \text{ mL}$

5. pokus - 0,012 mol dm⁻³ citrata

$$c_1(citrat) \cdot V_1 = c_2(citrat) \cdot V_2$$

 $V_1 = \frac{0,012 \text{ mol dm}^{-3} \cdot 500 \text{ mL}}{1 \text{ mol dm}^{-3}} = 6,00 \text{ mL}$

3.4 Standardizacija otopina

- Standardizacija otopine kalcijeva klorida

Postupak:

Nakon što je pripremljena otopina $CaCl_2$ približne koncentracije 1 mol dm⁻³ odpipetirano je 10 mL u odmjernu tikvicu od 100 mL i do oznake nadopunjeno deioniziranom vodom provodnosti manje od 0,055 μ S cm⁻¹ kako bi se pripremila otopina koncentracije 0,1 mol dm⁻³.

Uzet je alikvot te otopine od 10 mL (po četiri puta za četiri titracije) i u svaku Erlenmeyerovu tikvicu dodano po 5 mL amonijačnog pufera te 8 kapi eriokrom crnilo T kao indikatora. Otopina je titrirana standardnom otopinom EDTA koncentracije 0,1000 mol dm⁻³. Završna točka titracije se prepoznaje promjenom boje iz ljubičaste u plavu.

 $V_1(EDTA) = 9,70 \text{ mL}$ $V_2(EDTA) = 9,80 \text{ mL}$ $V_3(EDTA) = 9,80 \text{ mL}$ $V_4(EDTA) = 9,70 \text{ mL}$ V = 9,75 mL

Jednadžba reakcije:

$$\begin{split} & Ca^{2+} + Y^{4-} \rightarrow CaY^{2-} \ 1 \ mol \ Ca \sim 1 \ mol \ EDTA \\ & c_1(EDTA) \cdot V_1(EDTA) = c_2(CaCl_2) \cdot V_2(CaCl_2) \\ & c_2(CaCl_2) = \frac{0.1 \ mol \ dm^{-3} \cdot 9.75 \ mL}{10 \ mL} = 0,09750 \ mol \ dm^{-3} \\ & V_a(CaCl_2) = 10 \ mL \quad V(ukupno) = 100 \ mL \\ & c(CaCl_2) = 10 \cdot 0,09750 \ mol \ dm^{-3} = 0,9750 \ mol \ dm^{-3} \end{split}$$

- Standardizacija otopine natrijeva oksalata

Postupak:

Nakon što je priređena otopina NaC_2O_4 približne koncentracije 0,5 mol dm⁻³ odpipetirano je 10 mL u odmjernu tikvicu od 100 mL i do oznake nadopunjeno deioniziranom vodom provodnosti manje od 0,055 µS cm⁻¹ kako bi se pripremila otopina koncentracije 0,05 mol dm⁻³.

U Erlenmeyerovu tikvicu je dodano 20 mL pripremljenog NaC_2O_4 te 10 mL 2 mol dm⁻³ H₂SO₄. Otopina je titrirana standardnom otopinom KMnO₄ koncentracije 0,0200 mol dm⁻³. Postupak je ponovljen 3 puta.

 $V_1(KMnO_4) = 21,8 \text{ mL}$ $V_2(KMnO_4) = 21,9 \text{ mL}$ $V_3(KMnO_4) = 21,9 \text{ mL}$ $V(KMnO_4) = 21,87 \text{ mL}$

Jednadžba reakcije:

 $8 \text{ H}_2\text{SO}_4(aq) + 2 \text{ KMnO}_4(aq) + 5\text{Na}_2\text{C}_2\text{O}_4(aq) \rightarrow 2 \text{ MnSO}_4(aq) + 10 \text{ CO}_2(g) + \text{K}_2\text{SO}_4(aq) + \text{Na}_2\text{SO}_4(aq) + 8\text{H}_2\text{O}(l)$

Redoks reakcija:

O:
$$C_2O_4^{2-} - 2e^- \rightarrow 2CO_2$$

R: $MnO_4^- + 8H^+ + 5e^- \rightarrow Mn^{2+} + 4H_2O$
 $n(MnO_4^-) : n(C_2O_4^{2-}) = 2 : 5$
 $n(C_2O_4^{-2}) = \frac{5}{2} n(MnO_4^-) = \frac{5}{2} c(KMnO_4) \cdot V_{utrošeno} = \frac{5}{2} \cdot 0,02 \text{ mol } dm^{-3} \cdot 21,87 \cdot 10^{-3} \text{ dm}^3 =$
 $= 1,093 \cdot 10^{-3} \text{ mol}$
 $c(C_2O_4^{2-}) = \frac{n (C_2O_4^{2-})}{V_A (otopina)} = \frac{1,093 \cdot 10^{-3} \text{ mol}}{20 \cdot 10^{-3} \text{ dm}^3} = 0,05460 \text{ mol } dm^{-3} \text{ u} \ 10 \text{ mL}$

 $c(C_2O_4{}^{2\text{-}}_{100\text{mL}}) = 0,0546 \text{ mol } dm{}^{\text{-}3} \cdot 10 = \underline{0,5460 \text{ mol } dm{}^{\text{-}3}}$

3.5 Sinteza kristalnog sjemena COD

Za pripremu taložnog sustava korištene su navedene kemikalije te deionizirana voda provodnosti manje od 0,055 μ S cm⁻¹. Početne su koncentracije reaktanata kalcijeva klorida i natrijeva oksalata u svim sustavima spontanog taloženja jednake i iznose c(Ca²⁺) = 0,0390 mol dm⁻³ te c(C₂04²⁻) = 0,00490 mol dm⁻³. Početna pH vrijednost svih taložnih sustava podešena je na 6,5 s otopinama NaOH, odnosno HCl. Otopinom natrijeva klorida održavana je ionska jakost na fiziološku vrijednost od 0,3 mol dm⁻³. Uzorci se razlikuju po dodanim koncentracijama citrata od 0,001 mol dm⁻³ do 0,012 mol dm⁻³ u uvjetima hiperkalciurije. U otopinu oksalata za prvi uzorak P1 nije dodana otopina natrijeva citrata niti pri jednoj temperaturi.



Slika 14. Skica aparature

Staklena reakcijska posuda dvostrukih stjenki (**Slika 14.**) je upotrebljena u svim eksperimentima. Reakcijske otopine su termostatirane na temperature od 20, 25, 37 i 45 0 C koje su kontrolirane i održavane preko protočnog termostata. Za svaku temperaturu napravljeno je po pet pokusa, tj. sintetizirano je pet uzoraka s različitim koncentracijama citrata u otopini oksalata (**Tablica 4**.). Sustavi su miješani mehaničkim miješanjem uz konstantan broj okretaja, odnosno brzinom miješanja od 240 o/min (broj okretaja u minuti). Prije početka eksperimenta, u otopinu natrijeva oksalata dodan je odgovarajući volumen citrata. Eksperimenti započinju dodatkom otopine natrijeva oksalata (Na₂C₂O₄) u otopinu kalcijeva klorida (CaCl₂). Prije reakcije, svakoj je otopini (i oksalata i kalcija) namješten početni pH na 6,5. Proces taloženja i napredak reakcije praćen je mjerenjem pH otopine kombiniranom staklenom pH elektrodom koja je povezana s pH-metrom. Uspostavljanjem

približno konstantne pH vrijednosti nastale suspenzije, eksperiment je prekinut (približno 20 minuta). Svaki je uzorak profiltriran preko membranskog filtera (Milipore) veličine pora 0,22 µm, a talog je ispiran malom količinom deionizirane vode. Uzorak je sušen jedan sat u vakuumu.

Prije svake promjene temperature izvršena je kalibracija pH elektroda kako bi se eksperiment izveo uz što preciznije mjerenje. Kalibracija je provedena u tri točke, odnosno s tri pufera pH 4,01, 7,01 te 10,01.

Temperature: 20, 25, 37 i 45°C					
Reagensi	Pokus 1	Pokus 2	Pokus 3	Pokus 4	Pokus 5
Otopina CaCl ₂ (mol dm⁻³)	0,039	0,039	0,039	0,039	0,039
Otopina NaCl (mol dm ⁻³)	0,3	0,3	0,3	0,3	0,3
Otopina NaC ₂ O ₄ (mol dm⁻³)	0,0049	0,0049	0,0049	0,0049	0,0049
Otopina citrata (mol dm ⁻³)	0	0,001	0,004	0,008	0,012

Tablica 5. Prikaz koncentracija reagenasa u početnom sustavu za pojedine eksperimente.

Tablica 5. s izračunima volumena i koncentracija reagenasa napravljena je prema izračunima iz **Tablica 3. i 4.** Pri svakoj navedenoj temperaturi napravljeno je pet pokusa s različitim koncentracijama citrata.
3.6 Karakterizacija kristalnog sjemena

3.6.1 Infracrvena spektroskopija (FT-IR)

IR spektri priređenih spojeva snimljeni su pomoću Shimadzu FTIR 8400S spektrometra u valnom području od 400 do 4000 cm⁻¹ (rezolucija: 4 cm⁻¹) DRS tehnikom. Analizirani su spojevi u krutom stanju. Kruti uzorci imaju više načina priprave, za snimanje na FT-IR spektrometru koristili smo DRIFT (eng. diffuse reflectance infrared Fourier transform) tehniku. Prije svakog snimanja potrebno je pripremiti uzorak. Kod DRIFT tehnike, uzorak se fino usitni (ahatni tarionik) te se homogeno pomiješa s tvari koja ne aposorbira u IR području, u ovom slučaju KBr. Homogena se smjesa prenosi na odgovarajući nosač koji se stavlja u mjerni uređaj. Za prikupljanje i obradu podataka korišten je računalni program IR Solution 1.30.



Slika 15. Slike aparature za FT-IR spektroskopiju

3.6.2 Termogravimetrijska analiza (TGA)

TGA-DSC analiza je izvršena instrumentom Mettler Toledo System 1. Uzorci su ispitivani u atmosferi kisika, uz brzinu protoka plina 200 mL/min, s korakom snimanja 5 °C/min u temperaturnom području od 30 do 300 °C. Rezultati su obrađeni pomoću računalnog programa STARe Software 10.0.

Izvagane su posudice od aluminijeva oksida. U svaku od njih je dodano približno 10 mg uzorka te je posudica s uzorkom ponovno izvagana. Točna dodana masa uzorka je izračunata iz razlike mase posudice s uzorkom i mase prazne posudice. Uzorak u posudici je stavljen u instrument na zagrijavanje tako da temperatura ravnomjerno raste zadanom brzinom, a promjena mase je bilježena instrumentom. Na temelju zabilježene promjene mase, moguće je odrediti postotni udio pojedinog hidratnog oblika u uzorku.



Slika 16. Slike aparature za termogravimetrijsku analizu

3.6.3 Optička mikroskopija

Morfološke promjene taloga promatrane su mikroskopom "Orphoplan" (E.Leitz, Wetzlar) koji omogućuje slikanje u normalnom prolaznom i polariziranom svjetlu.



Slika 17. Slike aparature za optičku mikroskopiju

4. REZULTATI I DISKUSIJA

Rezultati su interpretirani po temperaturama pri kojima su provedeni pokusi. Na svakoj temperaturi (20, 25, 37 te 45 °C) napravljeno je pet pokusa, odnosno sakupljeno je sveukupno 20 uzoraka. Koncentracije kalcijeva klorida i natrijeva oksalata su držane konstantnima, u uvjetima hiperkalciurije dok je koncentracija citrata mijenjana. Prva reakcijska smjesa nije sadržavala citrat, a zadnjoj (petoj) je dodana najveća koncentracija od 0,012 mol dm⁻³. Uočene su razlike između uzoraka povezane s promjenom temperature i koncentracije citrata.

4.1 Sinteza kalcijeva oksalata na 20 °C

Reakcija je praćena pH krivuljom te je uočena nepravilnost i nestabilnost pH na kraju reakcije bez prisutnosti citrata. Pri ostalim koncentracijama aditiva, dobivene su pravilnije pH krivulje uz sniženje pH za jednu pH jedinicu na početku reakcije (**Slika 18.**).



Slika 18. pH krivulje pri temperaturi od 20 °C. Oznaka p označava pokus

Završetkom sinteze, uzorci su ispitani i okarakterizirani TG analizom, FT-IR spektroskopijom te je veličina i morfologija nastalog taloga određena optičkom mikroskopijom.

Termogravimetrijskom analizom je uočeno da pri temperaturi od 20 ^oC u većem postotnom udjelu taloži COM. U 100 %-tnom udjelu COM taloži bez dodatka citrata u uzorku P1, a najveći se udio COD od 44,59 %, pojavljuje pri najvišim koncentracijama citrata, odnosno u uzorku P5 (**Tablica 6.**).

								udio %	
UZORAK	T ₀ /°C	T _{midpoint} /°C	T _f /°C	mi/mg	Δm/mg	$\Delta m / \%$	mf/mg	COM	COD
P1	66.16	147.22	199.96	10.1400	1.1630	11.4694	9.3360	100	0
P2	68.10	147.41	227.62	10.7400	1.6030	14.9253	8.7880	73.0498	26.9502
P3	56.71	147.47	241.69	10.6700	1.7242	16.1590	8.5840	60.2388	39.7612
P4	60.64	151.01	241.3	10.9000	1.7151	15.7351	9.4171	64.6407	35.3593
P5	58.76	150.44	241.57	10.6100	1.7638	16.6237	9.4100	55.4133	44.5867

Tablica 6. Rezultati dobiveni termogravimetrijskom analizom pri temperaturi od 20 °C

Gubitak mase uzorka P1 iznosi 11,4694 %, odnosno 1,1630 mg, dok za P5 ta vrijednost iznosi 16,6237 % ili 1,7638 mg.

Rezultati koji se nalaze u **Tablici 6.** očitani su s grafičkog prikaza (**Slika 19. i 20.**) kao promjena mase tijekom termogravimetrijske analize. Radi jednostavnijeg prikaza rezultata, analizirani su termogrami s najmanjim i najvećim udjelom COD. COT nije prisutan niti u jednom uzorku. Na **Slici 20.** uočen je jedan skok na krivulji iako se u najvećem udjelu pronalazi COD. Ostali termogrami uzoraka (P2, P3 i P4) nalaze se u prilogu (**Slika 21., 22. i 23.**).



Slika 19. Grafički prikaz TGA za najmanji udio COD, odnosno najveći COM



Slika 20. Grafički prikaz TGA za najmanji udio COM, odnosno najveći COD

Iz promjene mase tijekom zagrijavanja uzoraka u instrumentu za TGA, moguće je izračunati i broj molekula vode u pojedinom uzorku. Teoretski udio COM iznosi 12,33 % dok za COD iznosi 21,96 % (**Tablica 7.**). Najveći broj molekula sadrži uzorak P5 i to 1,42, dok P1 sadrži točno jednu molekulu vode što je ujedno i dokaz postojanja 100%-tnog COM u uzorku.

	Udio mase (X)	M(H ₂ 0)	M(CaOx)	Udio M(CaOx)	Udio·M (H ₂ O)X	M(H ₂ O)-X	Broj voda
		[g/mol]	[g/mol]				
P1	0.1147	18.015	128.078	14.69	2.07	15.95	1
P2	0.1493	18.015	128.078	19.12	2.69	15.33	1.25
P3	0.1616	18.015	128.078	20.70	2.91	15.10	1.37
P4	0.1574	18.015	128.078	20.15	2.83	15.18	1.33
P5	0.1662	18.015	128.078	21.29	2.99	15.02	1.42

Tablica 7. Prikaz računanja molekula vode u uzorku



Slika 24. IR spektar kristala iz pokusa (P) 1 te pokusa 5 pri 20 °C

Literaturni podaci	
СОМ	Vrsta vibracija
3490 cm^{-1}	OH skupina
1622 cm^{-1}	C-O asimetrično istezanje
1385 cm ⁻¹	C-O simetrično istezanje
947 cm^{-1}	H-O-H vibracija
782 cm^{-1}	O-C-O asimetrično savijanje
665 cm^{-1}	H-O-H vibracija
517 cm^{-1}	O-C-O asimetrično njihanje
418 cm^{-1}	O-C-O asimetrično mahanje
	$\begin{tabular}{ c c c c c } \hline Literaturni podaci \\ \hline COM \\ \hline 3490 \ cm^{-1} \\ 1622 \ cm^{-1} \\ 1385 \ cm^{-1} \\ 947 \ cm^{-1} \\ 782 \ cm^{-1} \\ 665 \ cm^{-1} \\ 517 \ cm^{-1} \\ 418 \ cm^{-1} \end{tabular}$

Tablica 8. Prikaz karakterističnih vrpci i njihov intenzitet (zeleno) u IR spektru uzoraka P1

Tablica 9. Prikaz karakterističnih vrpci i njihov intenzitet (crveno) u IR spektru uzoraka P5

Vibracijske vrpce za <mark>P5</mark>	СОМ	COD	Vrsta vibracija
$1645,33 \text{ cm}^{-1}$	1622 cm ⁻¹	1636 cm ⁻¹	C-O asimetrično istezanje
1319,35 cm ⁻¹	1316 cm ⁻¹	1324 cm ⁻¹	C-O simetrično istezanje
914,29 cm ⁻¹	947 cm ⁻¹	912 cm ⁻¹	H-O-H vibracija
$781,20 \text{ cm}^{-1}$	782 cm ⁻¹	782 cm ⁻¹	O-C-O asimetrično savijanje
511,15 cm ⁻¹	517 cm ⁻¹	500 cm^{-1}	O-C-O asimetrično njihanje

Iz očitanih podataka s grafa^[5,23-25], uočeno je da je uzorak P1 COM, dok se u uzorku P5 pojavljuje smjesa COM i COD. Za uzorak P1 (**Slika 24. i Tablica 8.**) karakterističan pik je na 1612,54 cm⁻¹. Pikovi na približno 3500 cm⁻¹ odgovaraju OH skupini, 780 cm⁻¹ i 520 cm⁻¹ O-C-O vibracijama koje se razlikuju po intenzitetu i obliku pika za COM i COD. U uzorku P5 (**Slika 24. i Tablica 9.**) karakterističan pik za COD nalazi se na približno 914,29 cm⁻¹. Oštar pik na 781,20 cm⁻¹ ukazuje na prisutnost COM.

U uzorcima P2, P3 i P4 taloži smjesa COM i COD. Prikaz FT-IR rezultata za uzorke P2, P3 i P4 nalazi se u prilogu (**Slike 54., 55. i 56. te Tablice 25., 29. i 33.**).

Ispitivanje veličine i morfologije uzoraka je provedeno optičkom mikroskopijom (Slika 25.)



Slika 25. Karakteristične mikroskopske snimke kristala u uzorcima P1 (lijevo) te P5 (desno)

Iz mikroskopskih snimki teško je uočljiva morfologija za oba uzorka (P1 i P5) zbog vrlo malih veličina kristala i agregacije istih. Veličina kristala puno je manja od 20 μm.

Prikaz morfologije i veličine kristala za uzorke P2, P3 i P4 nalazi se u prilogu (Slika 26.)

4.2 Sinteza kalcijeva oksalata na 25 °C

Reakcija je praćena pH krivuljom. Na početku reakcije uočen je nagli pad pH vrijednosti za približno jednu jedinicu uslijed taloženja produkta. Primjećeno je odstupanje od takvog ponašanja kod P1 koji ne sadrži citrat u otopini oksalata. Krivulja pokazuje nepravilnost i nestabilnost pH vrijednosti na početku i na kraju reakcije (**Slika 27.**).



Slika 27. pH krivulje pri temperaturi od 25 °C. Oznaka P označava pokus

TGA i FT-IR spektroskopijom pokazano je da su uzorci smjese dvaju hidratnih oblika, COM i COD, s različitim udjelima u svakom uzorku.

Termogravimetrijska analiza je pokazala da se u uzorku P1, gotovo u 100 %-tnom udjelu nalazi COM (**Tablica 10.**) Nakon zagrijavanja uzorka P1, promjena mase iznosila je 1,2443 mg, odnosno izgubljeno je 12,3438 % od početne mase. Analiza je također pokazala da se COD u najvećem udjelu pojavljuje u uzorku P5 s najvećom koncentracijom citrata u otopini (**Slika 29.**). Gubitak mase u uzorku P5 iznosi 1.8953 mg.

Ostali TGA prikazi rezultata uzoraka P2, P3 i P4 nalaze se u prilogu (Slika 30., 31. i 32.).

								udio %			
UZORAK	T ₀ /°C	T _{midpoint} /°C	T _f /°C	mi/mg	Δm/mg	$\Delta m / \%$	mf/mg	СОМ	COD		
P1	60.93	148.29	235.74	10.0800	1.2443	12.3438	8.8357	100	0		
P2	57.90	148.30	236.45	10.3400	1.5478	14.9694	8.7922	72.5919	27.4081		
P3	55.71	148.24	239.79	10.6600	1.7949	16.8380	8.6870	53.188	46.812		
P4	56.59	147.24	240.33	10.2400	1.6598	16.2087	8.4884	59.7227	40.2773		
P5	54.62	150.05	241.63	10.4300	1.8953	18.1720	8.5347	39.3354	60.6646		

Tablica 10. Rezultati dobiveni termogravimetrijskom analizom pri temperaturi od 25 0 C



Slika 28. Grafički prikaz TGA za najmanji udio COD, odnosno najveći COM



Slika 29. Grafički prikaz TGA za najmanji udio COM, odnosno najveći COD

Iz **Tablice 10.** se uočava da COT nije prisutan niti u jednom od uzoraka. Iz dobivenih rezultata moguće je izračunati i broj molekula vode u uzorku (**Tablica 11.**). Rezultati su pokazali da najveći broj molekula sadrži uzorak P5 i to 1,58, dok P1 sadrži točno jednu molekulu vode što je i dokaz postojanja 100 %-tnog COM u uzorku.

	Udio mase (X)	M(H ₂ 0)	M(CaOx)	Udio·M(CaOx)	Udio·M (H ₂ O)X	M(H ₂ O)-X	Broj voda
		[g/mol]	[g/mol]				
P1	0.1234	18.015	128.078	15.81	2.22	15.79	1
P2	0.1497	18.015	128.078	19.17	2.70	15.32	1.25
P3	0.1684	18.015	128.078	21.57	3.03	14.98	1.44
P4	0.1621	18.015	128.078	20.76	2.92	15.10	1.38
P5	0.1817	18.015	128.078	23.27	3.27	14.74	1.58

FT-IR spektroskopijom^[5,23-25] je također potvrđena prisutnost smjese COM i COD. Radi jednostavnosti, u ovom su radu obrađeni spektri s najvećim, odnosno najmanjim udjelom pojedinog oblika u uzorku. Podaci za P1 i P5 nalaze se u **Tablicama 12 i 13.**



Slika 33. IR spektar kristala iz pokusa (P) 1 te pokusa 5 pri 25 °C

	Literaturni podaci	
Vibracijske vrpce za P1	СОМ	Vrsta vibracija
3473,91-3057,27 cm ⁻¹	3490 cm^{-1}	OH skupina
$1604,83 \text{ cm}^{-1}$	1622 cm^{-1}	C-O asimetrično istezanje
1487,17-1363,72 cm ⁻¹	1385 cm^{-1}	C-O simetrično istezanje
947,08-885,36 cm ⁻¹	947 cm ⁻¹	H-O-H vibracija
$786,98 \text{ cm}^{-1}$	782 cm^{-1}	O-C-O asimetrično savijanje
$655,82 \text{ cm}^{-1}$	665 cm^{-1}	H-O-H vibracija
$513,08 \text{ cm}^{-1}$	517 cm^{-1}	O-C-O asimetrično njihanje
$418,57 \text{ cm}^{-1}$	418 cm^{-1}	O-C-O asimetrično mahanje

	Literatur	rni podaci	
Vibracijske vrpce za <mark>P5</mark>	СОМ	COD	Vrsta vibracija
$\sim 3500 \text{ cm}^{-1}$	3490 cm ⁻¹	3560 cm ⁻¹	OH skupina
$\sim 3220 \text{ cm}^{-1}$	3260 cm^{-1}	3240 cm^{-1}	H-O-H savijanje
1649,19-1620,26 cm ⁻¹	1622 cm ⁻¹	1636 cm ⁻¹	C-O asimetrično istezanje
1471,74-1319,35 cm ⁻¹	1316 cm ⁻¹	1324 cm ⁻¹	C-O simetrično istezanje
914,29 cm ⁻¹	947 cm ⁻¹	912 cm ⁻¹	H-O-H vibracija
$781,20 \text{ cm}^{-1}$	782 cm ⁻¹	782 cm ⁻¹	O-C-O asimetrično savijanje
$516,94 \text{ cm}^{-1}$	517 cm ⁻¹	500 cm^{-1}	O-C-O asimetrično njihanje

Tablica 13. Prikaz karakterističnih vrpci i njihov intenzitet (crveno) u IR spektru uzoraka P5

Karakterističan pik za COM (uzorak P1) nalazi se na 1620 cm⁻¹ (u ovom primjeru 1604,83 cm⁻¹) (**Slika 33. i Tablica 12.**), dok je taj pik kod COD (uzorak P5) pomaknut prema 1640 cm⁻¹ (u ovom primjeru 1649,19-1620,26 cm⁻¹).

Na uzorku P5 (**Tablica 13.**) uočen je pik na 914,29 cm⁻¹ što indicira na prisutnost COD čiji se karakteristični pik nalazi na 912 cm⁻¹. Pikovi na približno 3500 cm⁻¹ upućuju na prisutnost OH skupine, dok se O-C-O istezanja razlikuju i po intenzitetu i obliku pika kod oba oblika koja se nalaze u smjesi.

Iz dobivenih rezultata, uočena je prisutnost smjese COM i COD u svim uzorcima, osim u P1 gdje je prisutan COM u gotovo 100 % udjelu. U uzorku P5 veći je udio COD (60,66 %) na temperaturi od 25 ^oC.

U uzorcima P2, P3 i P4 taloži smjesa COM i COD. Prikaz FT-IR rezultata za uzorke P2, P3 i P4 nalazi se u prilogu (**Slike 54., 55. i 56. te Tablice 26., 30. i 34.**).

Optičkom mikroskopijom ispitivana je veličina i morfologija pojedinih uzoraka (Slika 34.)



Slika 34. Karakteristične mikroskopske snimke kristala u uzorcima P1 (lijevo) te P5 (desno)

Na uzorku P1 nešto je teže odrediti morfologiju i veličinu kristala u odnosu na P5. Na uzorku P5 uočeni su veći, pojedinačni kristali koji su, iako manji od 20 µm, poprimili karakterističan bipiramidalni oblik COD.

Prikaz morfologije i veličine kristala za uzorke P2, P3 i P4 nalazi se u prilogu (Slika 35.).

4.3 Sinteza kalcijeva oksalata na 37 °C

Na početku reakcije (dodatkom otopine oksalata) primjećen je nagli pad pH vrijednosti za približno jednu pH jedinicu. Kod pH krivulje za P1 (**Slika 36.**) uočena je nepravilnost i nestabilnost, odnosno odstupanje od ostalih krivulja koje su karakteristične za taložne reakcije.



Slika 36. pH krivulje pri temperaturi od 37 °C. Oznaka P označava pokus

Termogravimetrijska analiza (TGA) je pokazala da su uzorci smjese pojedinih hidratnih oblika, COM i COD, osim P1 u kojem nije prisutna otopina citrata. Uzorak P1 gotovo je 100%-tni COM s gubitkom mase od 12,1081 % što čini 1,31 mg. Najveći udio COD uočen je u uzorku P3 s gubitkom mase od 18,4519 %, odnosno 2,00 mg (**Tablica 14.**). U uzorak P3 dodana je otopina citrata koncentracije 0,004 mol/dm³. Niti u jednom uzorku pri temperaturi od 37 °C nije prisutan COT.

Tablica 14. Rezultati dobiveni termogravimetrijskom analizom pri temperaturi od 37 ^oC

							udio %		
UZORAK	T ₀ /°C	T _{midpoint} /°C	T _f ∕°C	mi/mg	Δm/mg	$\Delta m / \%$	mf/mg	COM	COD
P1	64.37	152.27	241.34	10.8200	1.3101	12.1081	9.5760	100	0
P2	53.10	147.59	240.88	10.6900	1.6820	15.7342	9.1450	64.6501	35.3499
P3	55.39	149.44	241.48	10.8600	2.0039	18.4519	8.7120	36.4289	63.5711
P4	53.12	147.7	240.95	10.3400	1.9016	18.3908	9.0530	37.0633	62.9367
P5	56.08	152.43	241.73	10.2500	1.7698	17.2668	8.2570	48.7352	51.2648



Slika 37. Grafički prikaz TGA za najmanji udio COD, odnosno najveći COM



Slika 38. Grafički prikaz TGA za najmanji udio COM, odnosno najveći COD

Ostali TGA prikazi rezultata uzoraka P2, P4 i P5 nalaze se u prilogu (Slika 39., 40. i 41.).

Analizom podataka iz **Tablice 14.** moguće je odrediti broj molekula vode čime se još jednom potvrdila prisutnost pojedinog hidratnog oblika kalcijevih oksalata u uzorcima. Iako su uzorci smjese oblika COM i COD, P1 sadrži u najvećem udjelu COM što je dokazano gubitkom jedne molekule vode prilikom zagrijavanja termogravimetrijskom analizom. Za P3 uočen je gubitak od 1,61 molekula vode, što pokazuje prisutnost COD u uzorku (**Tablica 15.**).

	Udio mase (X)	M(H ₂ 0)	M(CaOx)	Udio·M(CaOx)	Udio·M (H ₂ O)X	M(H ₂ O)-X	Broj voda
		[g/mol]	[g/mol]				
P1	0.1211	18.015	128.078	15.51	2.18	15.83	1
P2	0.1573	18.015	128.078	20.15	2.83	15.18	1.33
P3	0.1845	18.015	128.078	23.63	3.32	14.69	1.61
P4	0.1839	18.015	128.078	23.55	3.31	14.70	1.60
P5	0.1727	18.015	128.078	22.11	3.11	14.90	1.48

Tablica 15. Prikaz računanja molekula vode u uzorku

FT-IR spektroskopijom^[5,23-25] je također potvrđena prisutnost smjese COM i COD u uzorcima. Radi bolje interpretacije rezultata, uspoređeno je tri uzorka - uzorak P1, P3 i P5.



Slika 42. IR spektar kristala iz pokusa (P) 1, pokusa 3 te pokusa 5 pri 37°C

Na grafičkom prikazu za uzorak P1 uočeni su karakteristični pikovi na približno 1620 cm⁻¹ (u ovom primjeru 1616,40 cm⁻¹). Prisutnost pika poput 1322 cm⁻¹ i oštrog pika na 780 cm⁻¹ upućuje na prisutnost COM (**Tablica 16.**).

	Literaturni podaci	
Vibracijske vrpce za P1	СОМ	Vrsta vibracija
3481,63-3064,99 cm ⁻¹	3490 cm^{-1}	OH skupina
$1616,40 \text{ cm}^{-1}$	1622 cm^{-1}	C-O asimetrično istezanje
1361,79-1319,35 cm ⁻¹	1385 cm^{-1}	C-O simetrično istezanje
945,15-883,43 cm ⁻¹	947 cm^{-1}	H-O-H vibracija
$783,13 \text{ cm}^{-1}$	782 cm^{-1}	O-C-O asimetrično savijanje
$659,68 \text{ cm}^{-1}$	665 cm^{-1}	H-O-H vibracija
$516,94 \text{ cm}^{-1}$	517 cm^{-1}	O-C-O asimetrično njihanje
468,72-451,36 cm ⁻¹	418 cm^{-1}	O-C-O asimetrično mahanje

Tablica 16. Prikaz karakterističnih vrpci i njihov intenzitet (zeleno) u IR spektru uzoraka P1

Na grafičkim prikazima za uzorak P3 i P5 uočen je karakterističan pik za COD na približno 912 cm⁻¹ (na grafu približno 914 cm⁻¹). Na trećem grafičkom prikazu uočeno je pomicanje pika na 1649,19 cm⁻¹ što je također karakteristično za COD (**Tablica 17. i 18.**).

Tablica 17. Prikaz karakterističnih vrpci i njihov intenzitet (crveno) u IR spektru uzoraka P3

	Literatur	ni podaci	
Vibracijske vrpce za <mark>P3</mark>	СОМ	COD	Vrsta vibracija
$\sim 1600 \mathrm{cm}^{-1}$	1622 cm^{-1}	1636 cm ⁻¹	C-O asimetrično istezanje
$\sim 1320 \text{ cm}^{-1}$	1316 cm^{-1}	1324 cm^{-1}	C-O simetrično istezanje
$\sim 914 \text{ cm}^{-1}$	947 cm ⁻¹	912 cm ⁻¹	H-O-H vibracija
$\sim 770 \text{ cm}^{-1}$	782 cm ⁻¹	782 cm ⁻¹	O-C-O asimetrično savijanje
$\sim 515 \text{ cm}^{-1}$	517 cm ⁻¹	500 cm^{-1}	O-C-O asimetrično njihanje

Tablica 18. Prikaz karakterističnih vrpci i njihov intenzitet (plavo) u IR spektru uzoraka P5

	Literatur	ni podaci	
Vibracijske vrpce za P5	СОМ	COD	Vrsta vibracija
1649,19 cm ⁻¹	1622 cm ⁻¹	1636 cm ⁻¹	C-O asimetrično istezanje
$1323,21 \text{ cm}^{-1}$	1316 cm ⁻¹	1324 cm ⁻¹	C-O simetrično istezanje
$914,29 \text{ cm}^{-1}$	947 cm ⁻¹	912 cm ⁻¹	H-O-H vibracija
$777,34 \text{ cm}^{-1}$	782 cm ⁻¹	782 cm ⁻¹	O-C-O asimetrično savijanje
$607,60 \text{ cm}^{-1}$	660 cm ⁻¹	610 cm ⁻¹	H-O-H vibracija
$515,01 \text{ cm}^{-1}$	517 cm^{-1}	500 cm^{-1}	O-C-O asimetrično njihanje

Iz priloženih podataka moguće je odrediti pojedini oblik u uzorku. Stoga, u P1 je prisutan gotovo 100%-tni COM dok su uzorci P3 i P5 smjese COM i COD u različitim udjelima što i pokazuje **Tablica 14.** s rezultatima termogravimetrijske analize.

U uzorcima P2 i P4 taloži smjesa COM i COD. Prikaz FT-IR rezultata za uzorke P2 i P4 nalazi se u prilogu (**Slike 54. i 56. te Tablice 27. i 35.**).

Optičkom se mikroskopijom uzorcima ispitivala morfologija te veličina kristala (Slika 43.).



Slika 43. Karakteristične mikroskopske snimke kristala u uzorcima P1 (lijevo) te P3 (desno)

Kristali u uzorku P1 znatno se razlikuju po veličini od kristala u uzorku P3. U uzorku P3 uočavaju se veliki, pojedinačni kristali s mogućim prepoznavanjem morfologije, bipiramidalni oblik što karakterizira COD. Kristali u P1 manji su od 20 µm te je prisutan veći broj kristalnih agregata u odnosu na uzorak P3.

Prikaz morfologije i veličine kristala za uzorke P2, P4 i P5 nalazi se u prilogu (Slika 44.).

4.4 Sinteza kalcijeva oksalata na 45 °C

Reakcija je praćena pH-metrom te se pri kraju reakcije za uzorak P1 uočava nepravilnost i nestabilnost na pH krivulji bez prisutnosti citrata. Za ostale koncentracije aditiva dobivene su pravilnije pH krivulje karakteristične za taložne reakcije, iako se za uzorak P3 utvrdila nestabilnost pH otopine pri višoj temperaturi od 45 °C. Dodatkom otopine oksalata, snižava se pH reakcijske otopine za jednu pH jedinicu na početku reakcije (**Slika 45.**).



Slika 45. pH krivulje pri temperaturi od 45 °C. Oznaka P označava pokus

Završetkom sinteze, uzorci su ispitani i okarakterizirani termogravimetrijskom analizom, FT-IR spektroskopijom, dok je veličina i morfologija određena optičkom mikroskopijom.

Termogravimetrijskom analizom je uočeno da se pri temperaturi od 45 ^oC u svim uzorcima pojavljuje COM, iako je većina uzoraka smjesa COM i COD. U 100 %-tnom se udjelu COM dobije bez dodatka aditiva u uzorku P1, a najveći se udio COD od 89,51 % pojavljuje pri koncentraciji citrata od 0,001 mol/dm³, odnosno u uzorku P2 (**Tablica 19**). Gubitak mase kod uzorka P1 iznosi 12.3923 %, odnosno 1,3185 mg dok gubitak mase za uzorak P2 iznosi 20,9493 % ili 2,2688 mg.

							udi	о %		
UZORAK	T ₀ /°C	$T_{1max}/^{\circ}C$	$T_{2max}/^{\circ}C$	T _f /°C	mi/mg	$\Delta m/mg$	$\Delta m / \%$	mf/mg	COM	COD
P1	63.17	161.49	/	233.12	10.6400	1.3185	12.3923	9.4100	100	0
P2	55.57	89.30	148.96	241.17	10.8300	2.2688	20.9493	8.3939	10.4953	89.5047
P3	69.57	146.96	/	234.2	10.5300	1.7180	16.3152	8.6710	58.6168	41.3832
P4	55.01	149.36	/	240.46	10.7400	1.9133	17.8143	9.3538	43.0498	56.9502
P5	54.72	155.46	/	241.41	10.5500	1.8434	17.4733	9.5600	46.5909	53.4091

Tablica 19. Rezultati dobiveni termogravimetrijskom analizom pri temperaturi od 45 $^{\rm 0}{\rm C}$



Slika 46. Grafički prikaz TGA za najmanji udio COD, odnosno najveći COM



Slika 47. Grafički prikaz TGA za najmanji udio COM, odnosno najveći COD

COT nije prisutan pri temperaturi od 45 °C niti pri jednoj koncentraciji aditiva. Na **Slici 47.** uočena su dva skoka na TGA krivulji, za razliku od ostalih primjera na različitim temperaturama. Dva skoka na krivulji upućuju na prisutnost velikog udjela COD u uzorku što se i računski utvrdilo.

Iz dobivenih rezultata termogravimetrijske analize moguće je izračunati broj molekula vode koje se nalaze u pojedinom uzorku. Za uzorak P1 broj molekula vode iznosi 1 što upućuje na 100 %-tni COM, dok za P2 (iako je smjesa COM i COD) broj molekula vode u uzorku iznosi 1,88 što upućuje na prisutnost COD velikog udjela u uzorku (**Tablica 20.**).

Ostali TGA prikazi rezultata uzoraka P3, P4 i P5 nalaze se u prilogu (Slika 48., 49. i 50.).

	Udio mase (X)	M(H ₂ 0)	M(CaOx)	Udio·M(CaOX)	Udio∙M (H ₂ O)X	M(H ₂ O)- X	Broj voda
		[g/mol]	[g/mol]				
P1	0.1239	18.015	128.078	15.87	2.23	15.78	1
P2	0.2095	18.015	128.078	26.83	3.77	14.24	1.88
P3	0.1632	18.015	128.078	20.90	2.94	15.08	1.39
P4	0.1781	18.015	128.078	22.82	3.21	14.81	1.54
P5	0.1747	18.015	128.078	22.38	3.18	14.87	1.51

Tablica 20. Prikaz računanja molekula vode u uzorku

Prisutnost oba hidratna oblika COM i COD pri 45 ^oC potvrđeno je i FT-IR spektroskopijom^[5,23-25] (**Slika 51. i Tablica 21. i 22..**). U svrhu bolje interpretacije rezultata, obrađeni su i podaci za uzorak P5 kao i kod temperature od 37 ^oC (**Tablica 23.**).

Na grafu za uzorak P1 uočen je karakterističan pik za COM na 1620 cm⁻¹ (u ovom primjeru 1626,05 cm⁻¹). Uočeni su i karakteristični pikovi na 1322,948 cm⁻¹ te oštar pik pri 780 cm⁻¹ koji upućuju na prisutnost COM u vrlo čistom obliku ili u smjesi COM i COD. Pikovi na približno 3500 cm⁻¹ za OH skupinu, 780 cm⁻¹ i 520 cm⁻¹ za O-C-O vibracije razlikuju se po intenzitetu i obliku pika za COM i COD. Pik na 520 cm⁻¹ oštriji je kod COM. Karakterističan pik za COD nalazi se na približno 912 cm⁻¹ na grafu za P2 i P5 i upravo se po njemu identificira prisutnost COD oblika. Ako su prisutni 1322, 948 i oštar pik od 780 cm⁻¹, primjećuje se prisutnost COM (ili u smjesi).



Slika 51. IR spektar kristala iz pokusa (P) 1, pokusa 3 te pokusa 5 pri 45 °C

	Literaturni podaci	
Vibracijske vrpce za P1	СОМ	Vrsta vibracija
3481,63-3063,08 cm ⁻¹	3490 cm^{-1}	OH skupina
$1626,05 \text{ cm}^{-1}$	1622 cm^{-1}	C-O asimetrično istezanje
1489,10-1319,35 cm ⁻¹	1385 cm^{-1}	C-O simetrično istezanje
947,08-885,36 cm ⁻¹	947 cm^{-1}	H-O-H vibracija
$781,20 \text{ cm}^{-1}$	782 cm^{-1}	O-C-O asimetrično savijanje
651,96-599,88 cm ⁻¹	665 cm^{-1}	H-O-H vibracija
$516,94 \text{ cm}^{-1}$	517 cm^{-1}	O-C-O asimetrično njihanje
451,36-418,57 cm ⁻¹	418 cm^{-1}	O-C-O asimetrično mahanje

Tablica 21. Prikaz karakterističnih vrpci i njihov intenzitet (zeleno) u IR spektru uzoraka P1

Tablica 22. Prikaz karakterističnih vrpci i njihov intenzitet (crveno) u IR spektru uzoraka P2

	Literatur	rni podaci	
Vibracijske vrpce za <mark>P2</mark>	СОМ	COD	Vrsta vibracija
$\sim 3495 \text{ cm}^{-1}$	3490 cm ⁻¹	3560 cm^{-1}	OH skupina
$\sim 1605 \text{ cm}^{-1}$	1622 cm ⁻¹	1636 cm ⁻¹	C-O asimetrično istezanje
$\sim 1320 \text{ cm}^{-1}$	1316 cm ⁻¹	1324 cm^{-1}	C-O simetrično istezanje
$\sim 913 \text{ cm}^{-1}$	947 cm ⁻¹	912 cm ⁻¹	H-O-H vibracija
$\sim 780 \text{ cm}^{-1}$	782 cm ⁻¹	782 cm ⁻¹	O-C-O asimetrično savijanje
$\sim 515 \text{ cm}^{-1}$	517 cm^{-1}	500 cm^{-1}	O-C-O asimetrično njihanje

Tablica 23. Prikaz karakterističnih vrpci i njihov intenzitet (plavo) u IR spektru uzoraka P5

	Literatur	rni podaci	
Vibracijske vrpce za P5	СОМ	COD	Vrsta vibracija
$\sim 3530 \text{ cm}^{-1}$	3490 cm ⁻¹	3560 cm ⁻¹	OH skupina
1666,55-1606,76 cm ⁻¹	1622 cm^{-1}	1636 cm^{-1}	C-O asimetrično istezanje
$\sim 1325 \text{ cm}^{-1}$	1316 cm^{-1}	1324 cm ⁻¹	C-O simetrično istezanje
912,36 cm ⁻¹	947 cm ⁻¹	912 cm ⁻¹	H-O-H vibracija
$\sim 781 \text{ cm}^{-1}$	782 cm ⁻¹	782 cm ⁻¹	O-C-O asimetrično savijanje
$\sim 650 \text{ cm}^{-1}$	660 cm ⁻¹	610 cm^{-1}	H-O-H vibracija
$\sim 515 \text{ cm}^{-1}$	517 cm^{-1}	500 cm^{-1}	O-C-O asimetrično njihanje

Iz priloženih podataka moguće je uočiti da je uzorak P1 COM, dok je P2 COD (89,50 %). Uzorak P5 je također smjesa COM i COD s nešto manjim udjelom COD (53,41 %) u uzorku u odnosu na P2.

U uzorcima P3 i P4 taloži smjesa COM i COD. Prikaz FT-IR rezultata za navedene nalazi se u prilogu (**Slike 55. i 56. te Tablice 32. i 36.**).

Ispitivanje veličine i morfologije uzoraka odradilo se optičkom mikroskopijom.



Slika 52. Karakteristične mikroskopske snimke kristala u uzorcima P1 (lijevo) te P2 (desno)

Iz mikroskopskih snimki (**Slika 52.**) kod uzorka P1 teško je uočljiva morfologija zbog vrlo malih veličina kristala i zbog agregacije istih. Veličina kristala puno je manja od 20 μm. Za uzorak P2 uočen je bipiramidalni oblik karakterističan za COD, a kristali su znatno veći u odnosu na kristale u uzorku P1.

Prikaz morfologije i veličine kristala za uzorke P3, P4 i P5 nalazi se u prilogu (Slika 53.).

Iz svih dobivenih podataka primjećeno je da mehaničko miješanje favorizira nastajanje COD pri određenim koncentracijama dodanog inhibitora - citrata. Naime, pri najmanjoj temperaturi od 20 °C, COD se pojavljuje u smjesi s COM, dok se najveći udio COD pojavljuje u uzorku P5 s najvećom koncentracijom citrata u otopini. Slična situacija je i pri 25 °C gdje uzorak P1 sadrži 100 % COM, dok P5 sadrži najviši udio COD (60,67 %) u smjesi.

Pri većim temperaturama dolazi do odstupanja od takvog ponašanja. COD se u najvećom udjelu pojavljuje kod manjih koncentracija citrata, kao primjerice pri temperaturama od 37 °C i 45 °C. Pri temperaturi od 37 °C, koja je namještena kako bi se dobili uvjeti fiziološke temperature, najveći se udio COD pojavljuje u uzorku P3 s koncentracijom citrata od 0,004 mol dm⁻³ te se s povećanjem koncentracije citrata smanjuje i udio COD u uzorku. Na temperaturi od 45 °C, najveći se udio COD pojavljuje u uzorku P2 s koncentracijom citrata od 0,001 mol dm⁻³ te se s povećanjem koncentracije smanjuje udio COD kao i u prethodnom primjeru. Moguće je zaključiti da citrat kao inhibitor kalcijevih oksalata potiče nastajanje COD, ali je njegov utjecaj limitirajući pri višim temepraturama i višim koncentracijama citrata. Nisu uočene značajne promjene u masi uzoraka variranjem koncentracije citrata (**Tablica 24.**).

Temperature	P1	P2	P3	P4	P5
T [⁰ C]	m [g]	m [g]	m [g]	m [g]	m [g]
20	0.143	0.116	0.091	0.112	0.127
25	0.136	0.120	0.139	0.098	0.080
37	0.084	0.102	0.096	0.110	0.074
45	0.077	0.139	0.122	0.110	0.111

Tablica 24. Prikaz masa uzoraka dobivenih sintezom pri svim temperaturama

5. ZAKLJUČAK

U ovom završnom radu je ispitivan utjecaj mehaničkog miješanja, promjene temperature i koncentracije citrata na taloženje kalcijeva oksalata. Kalcijevi oksalati su sastavni dio gotovo svih bubrežnih kamenaca koji nastaju kao posljedica patološke biomineralizacije, procesa koji se odvija u odgovarajućim uvjetima kod većine životnjskih i ljudskih organizama.

U prirodi postoje tri hidratna oblika kalcijevih oksalata: termodinamički stabilan kalcijev oksalat monohidrat (COM, CaC₂O₄•H₂O, vevelit), metastabilan dihidrat (COD, CaC₂O₄•2H₂O vedelit) te metastabilan trihidrat (COT, CaC₂O₄•3H₂O). U bubrežnim se kamencima najčešće pronalazi COM i COD, dok COT rijetko. Približno 70 % bubrežnih kamenaca sadrži kalcijeve oksalate gotovo u 100 %-tnom udjelu ili u smjesi s kalcijevim fosfatima.

Za eksperimentalni dio su pripremljene otopine kalcijeva klorida i natrijeva oksalata čije su se koncentracije održavale konstantnima u uvjetima hiperkalciurije. Eksperiment je temeljen na promjeni temperature i koncentracije dodanog citrata, tj. otopine trinatrijeva citrata (potencijalnog inhibitora taloženja COM) u otopinu oksalata. U svim je eksperimentima primijenjeno mehaničko miješanje. Rezultati su pokazali da mehaničko miješanje favorizira nastajanje COD uz prisutnost odgovarajuće koncentracije citrata. Međutim, pokazalo se da citrat ima limitirajući utjecaj u ovisnosti o temperaturi. Pri višim koncentracijama citrata i višim temperaturama kao što su 37 °C i 45 °C, utjecaj citrata se smanjuje, a time se smanjuje i udio nastalog COD. Svi uzorci kojima nije dodana otopine citrata taložili su COM u gotovo 100 %-tnom udjelu. Značajne promjene u masi uzoraka nisu uočene usporedbom uzoraka i pri istoj i pri različitim temperaturama što upućuje da citrat nema utjecaj na promjenu mase dobivenog uzorka sintezom (**Tablica 24**.).

Na primjeru ovog rada može se uočiti složenost taložnih procesa, odnosno u ovom slučaju nastajanja kalcijeva oksalata. Čisti COD vrlo je teško dobiti laboratorijskom sintezom (većinom se dobiva u smjesi s COM). COT nije bio prisutan niti u jednom od uzoraka. Istraživanja na ovom području sve su popularnija s obzirom na podatak da će se svaka deseta osoba za života suočiti s pojavom bubrežnih kamenaca. Stoga, svako istraživanje koje bi pripomoglo otkrivanju čimbenika za sprječavanje i kontroliranje recidiviranja bubrežnih kamenaca od velike je važnosti za znanost i za čovjeka.

6. LITERATURA

[1] C.Y.C P., Kidney stones, Lancet, (1998.), 351: p. 1797-801.

[2] M. Robert, A.M. Boularan, O. Delbos, L. Monnier, D. Grasset, *Evaluation of the risk of stone formation: study on crystalluria in patients with recurrent calcium oxalate urolithiasis.* Eur Urol, 1996. **29**(4): p. 456-61.

[3] S. Weiner, P.M. Dove, An overview of biomineralization processes and the problem of the vital effect. Rev Mineral Geochem. 2003;54:1–29.

[4] M. Fricke, D. Volkmer, Crystallization of Calcium Carbonate Beneath Insoluble

Monolayers : Suitable Models of Mineral – Matrix Interactions in Biomineralization? Top Curr Chem. 270, 2007., **9. str**, 1–41.

[5] V. Babić-Ivančić, H. Füredi-Milhofer, B. Purgarić, N. Brničević, Z. Despotović, *Precipitation of calcium oxalate from high ionic strenght solutions III The influence of reactant concentrations on the properties of precipitates.* J. Crystal Growth 1985. **71**: p. 655-663.

[6] J. M. Berg, J. L. Tymoczko, L. Stryer, *Biochemistry*, 7th ed., W.H. Freeman & Co., New York, 2011.

[7] M.L. Giannossi, V. Summa, *A review of pathological biomineral analysis techniques and classification schemes*, C. Aydinalp (Ed.) An introduction to the study of mineralogy, InTech Europe, Rijeka, Croatia, 2012.

[8] A. Tucak, M. Radonić, H. Füredi-Milhofer, D. Dekanić, Lj. Čečuk, *Urolitijaza*, Revija, Izdavački centar Radničkog sveučilišta "Božidar Maslarić", Osijek, 1989.

[9] D. Škrtić, H. Füredi-Milhofer, M. Marković, *Precipitation of calcium oxalates from high ionic strength solutions*, V. The influence of precipitation conditions and some additives on the nucleating phase, *J. Cryst. Growth*, 1986.

[10] A. Thomas, *Biomimetic Growth and Morphology Control of Calcium Oxalates*, Dissertation (PhD Thesis), TU Dresden, Njemačka, 2009.

[11] S. Deganello, Zeitschrift für Kristallographie, 152 (1980) 247-252

[12] F. Grases, O. Söhnel, A. Millán, A. Costa-Bauzá, A. Conte, *Current Topics in Crystal Growth Res.* **1** (1994) 367-389.

[13] G. Mandel, N. Mandel, *In: Kidney Stones: Medical and Surgical Management*, Ed.:F.L. Coe, M.J. Favus, C.Y.C. pak, J.H. Parks, G.M. Preminger, Lippincott-RavenPublishers, Philadelphia (1996).

[14] C. Sterling, Acta Cryst., 18 (1965) 917-921.

[15] V. Tazzoli, C. Domenegheti, American Mineralogist, 65 (1980) 327-334.

[16] S. Deganello, A.R. Kampf, P.B. Moore, American Mineralogist, 66 (1981) 859-865.

[17] J.L. Meyer and L.H. Smith, Invest. Urol. 13 (1975) 31.

[18] G.H. Nancollas and G.L. Gardner, J. Crystal Growth 21 (1974) 267.

[19] W.A. See, W.R.D., J. Urol., 1992. 147: p. 541.

[20] FL., C., ed. Physical chemistry of calcium stone disease In: F.L. Coe,

J.H.Parks.Nephrolithiasis: Pathogenesis and treatmant, 2nd ed, C.N.Y. Medical.1988. 38-58.

[21] A.E. Nielsen, Croat. Chem.Acta 1980. 53 p. 255-279.

[22] B. Simon, R. Boistelle, J. Cryst. Growth 52 (1981) 779 - 788.

[23] W. Heijnen, W. Jellinghaus and W.E. Klee, *Calcium Oxalate Trihydrate in Urinary Calculi*, Urological Research, 1985.

[24] J.M. Ouyang, S.P. Deng, J.H. He, B. Tieke, *Effect of tartrates with various counterions on the precipitation of calcium oxalate in vesicle solutions*, Colloids Surf. A 256, 21, 2005.

[25] J.M. Ouyang, H. Zheng, S.P. Deng, *Simultaneous formation of calcium oxalate (mono-, di-, and trihydrate) induced by potassium tartrate in gelatinous system*, J. Cryst. Growth. 2006.

7. PRILOG

TERMOGRAVIMETRIJSKA ANALIZA I OPTIČKA MIKROSKOPIJA



1. Prilog za sintezu pri temperaturi od 20 $^{\rm 0}{\rm C}$

Slika 21. Grafički prikaz TGA za uzorak P2



Slika 22. Grafički prikaz TGA za uzorak P3



Slika 23. Grafički prikaz TGA za uzorak P4



Slika 26. Karakteristične mikroskopske snimke kristala za uzorke P2, P3 i P4







Slika 31. Grafički prikaz TGA za uzorak P3



Slika 32. Grafički prikaz TGA za uzorak P4



Slika 35. Karakteristične mikroskopske snimke kristala za uzorke P2, P3 i P4



3. Prilog za sintezu pri temperaturi od 37 0 C

Slika 40. Grafički prikaz TGA za uzorak P4



Slika 41. Grafički prikaz TGA za uzorak P5





Slika 44. Karakteristične mikroskopske snimke kristala za uzorke P2, P4 i P5


4. Prilog za sintezu pri temperaturi od 45 °C

Slika 49. Grafički prikaz TGA za uzorak P4



Slika 50. Grafički prikaz TGA za uzorak P5



Slika 53. Karakteristične mikroskopske snimke kristala za uzorke P3, P4 i P5

P5

FT-IR SPEKTROSKOPIJA



Slika 54. IR spektar za uzorke P2 pri svim eksperimentalnim temperaturama

Tablica 25.	Prikaz karakteristični	n vrpci i njihov	intenzitet (crno)	u IR spektru	uzoraka P2
pri temperatu	uri od 20 °C				

Vibracijske vrpce za P2	СОМ	COD	Vrsta vibracija
$\sim 3460-3320 \text{ cm}^{-1}$	3490 cm ⁻¹	3560 cm ⁻¹	OH skupina
$\sim 3240 \text{ cm}^{-1}$	3260 cm ⁻¹	3240 cm ⁻¹	H-O-H savijanje
$\sim 1610 \mathrm{cm}^{-1}$	1622 cm ⁻¹	1636 cm ⁻¹	C-O asimetrično istezanje
$\sim 1315 \text{ cm}^{-1}$	1316 cm ⁻¹	1324 cm ⁻¹	C-O simetrično istezanje
912,36 cm ⁻¹	947 cm ⁻¹	912 cm ⁻¹	H-O-H vibracija
$\sim 781 \text{ cm}^{-1}$	782 cm ⁻¹	782 cm ⁻¹	O-C-O asimetrično savijanje
$\sim 520 {\rm cm}^{-1}$	517 cm ⁻¹	500 cm^{-1}	O-C-O asimetrično njihanje

Tablica 26. Prikaz karakterističnih vrpci i njihov intenzitet (crveno) u IR spektru uzoraka P2 pri temperaturi od 25 0 C

	Literatur	ni podaci	
Vibracijske vrpce za <mark>P2</mark>	СОМ	COD	Vrsta vibracija
3473,91 cm ⁻¹	3490 cm ⁻¹	3560 cm ⁻¹	OH skupina
$3240,52 \text{ cm}^{-1}$	3260 cm ⁻¹	3240 cm ⁻¹	H-O-H savijanje
$1608,09 \text{ cm}^{-1}$	1622 cm ⁻¹	1636 cm ⁻¹	C-O asimetrično istezanje
$1323,21 \text{ cm}^{-1}$	1316 cm ⁻¹	1324 cm ⁻¹	C-O simetrično istezanje
912,36 cm ⁻¹	947 cm ⁻¹	912 cm ⁻¹	H-O-H vibracija
$781,20 \text{ cm}^{-1}$	782 cm ⁻¹	782 cm ⁻¹	O-C-O asimetrično savijanje
$516,94 \text{ cm}^{-1}$	517 cm ⁻¹	500 cm^{-1}	O-C-O asimetrično njihanje

Tablica 27. Prikaz karakterističnih vrpci i njihov intenzitet (zeleno) u IR spektru uzoraka P2 pri temperaturi od 37 0 C

	Literaturni podaci		
Vibracijske vrpce za P2	СОМ	COD	Vrsta vibracija
$\sim 3470 \text{ cm}^{-1}$	3490 cm ⁻¹	3560 cm^{-1}	OH skupina
$\sim 3230 \text{ cm}^{-1}$	3260 cm ⁻¹	3240 cm^{-1}	H-O-H savijanje
$\sim 1610 {\rm cm}^{-1}$	1622 cm ⁻¹	1636 cm ⁻¹	C-O asimetrično istezanje
$\sim 1320 \text{ cm}^{-1}$	1316 cm ⁻¹	1324 cm^{-1}	C-O simetrično istezanje
$\sim 911 \text{ cm}^{-1}$	947 cm ⁻¹	912 cm ⁻¹	H-O-H vibracija
$\sim 781 \text{ cm}^{-1}$	782 cm ⁻¹	782 cm ⁻¹	O-C-O asimetrično savijanje
$\sim 516 {\rm cm}^{-1}$	517 cm ⁻¹	500 cm^{-1}	O-C-O asimetrično njihanje

Tablica 28. Prikaz karakterističnih vrpci i njihov intenzitet (plavo) u IR spektru uzoraka P2 pri temperaturi od 45 0 C

	Literaturni podaci		
Vibracijske vrpce za P2	СОМ	COD	Vrsta vibracija
$\sim 3525 \text{ cm}^{-1}$	3490 cm ⁻¹	3560 cm ⁻¹	OH skupina
$\sim 3140 \text{ cm}^{-1}$	3260 cm ⁻¹	3240 cm ⁻¹	H-O-H vibracija
1666,55-1616,76 cm ⁻¹	1622 cm ⁻¹	1636 cm ⁻¹	C-O asimetrično istezanje
$\sim 1325 \text{ cm}^{-1}$	1316 cm ⁻¹	1324 cm ⁻¹	C-O simetrično istezanje
912,36 cm ⁻¹	947 cm ⁻¹	912 cm ⁻¹	H-O-H vibracija
$\sim 782 {\rm cm}^{-1}$	782 cm ⁻¹	782 cm ⁻¹	O-C-O asimetrično savijanje
$\sim 505 \text{ cm}^{-1}$	517 cm ⁻¹	500 cm ⁻¹	O-C-O asimetrično njihanje



Slika 55. IR spektar za uzorke P3 pri svim eksperimentalnim temperaturama

Tablica 29. Prikaz karakterističnih vrpci i njihov intenzitet (crno) u IR spektru uzoraka P3 pri temperaturi od 20 0 C

	Literaturni podaci		
Vibracijske vrpce za P3	СОМ	COD	Vrsta vibracija
$\sim 3450 \text{ cm}^{-1}$	3490 cm^{-1}	3560 cm^{-1}	OH skupina
$\sim 3220 \text{ cm}^{-1}$	3260 cm ⁻¹	3240 cm^{-1}	H-O-H savijanje
$\sim 1605 \text{ cm}^{-1}$	1622 cm ⁻¹	1636 cm ⁻¹	C-O asimetrično istezanje
$\sim 1320 \text{ cm}^{-1}$	1316 cm ⁻¹	1324 cm ⁻¹	C-O simetrično istezanje
$\sim 912 \text{ cm}^{-1}$	947 cm ⁻¹	912 cm ⁻¹	H-O-H vibracija
$\sim 781 \text{ cm}^{-1}$	782 cm ⁻¹	782 cm ⁻¹	O-C-O asimetrično savijanje
$\sim 515 \text{ cm}^{-1}$	517 cm ⁻¹	500 cm ⁻¹	O-C-O asimetrično njihanje

Tablica 30. Prikaz karakterističnih vrpci i njihov intenzitet (crveno) u IR spektru uzoraka P3 pri temperaturi od 25 0 C

	Literatur	ni podaci	
Vibracijske vrpce za <mark>P3</mark>	СОМ	COD	Vrsta vibracija
3479,70 cm ⁻¹	3490 cm^{-1}	3560 cm ⁻¹	OH skupina
3228,95 cm ⁻¹	3260 cm^{-1}	3240 cm ⁻¹	H-O-H savijanje
1649,29 cm ⁻¹	1622 cm^{-1}	1636 cm ⁻¹	C-O asimetrično istezanje
1321,28 cm ⁻¹	1316 cm ⁻¹	1324 cm ⁻¹	C-O simetrično istezanje
912,36 cm ⁻¹	947 cm ⁻¹	912 cm ⁻¹	H-O-H vibracija
$781,20 \text{ cm}^{-1}$	782 cm ⁻¹	782 cm ⁻¹	O-C-O asimetrično savijanje
$516,94 \text{ cm}^{-1}$	517 cm ⁻¹	500 cm ⁻¹	O-C-O asimetrično njihanje

Tablica 31. Prikaz karakterističnih vrpci i njihov intenzitet (plavo) u IR spektru uzoraka P3 pri temperaturi od 37 0 C

	Literaturni podaci		
Vibracijske vrpce za <mark>P3</mark>	СОМ	COD	Vrsta vibracija
$\sim 3485 \text{ cm}^{-1}$	3490 cm^{-1}	3560 cm^{-1}	OH skupina
$\sim 1605 \text{ cm}^{-1}$	1622 cm ⁻¹	1636 cm ⁻¹	C-O asimetrično istezanje
$\sim 1325 \text{ cm}^{-1}$	1316 cm ⁻¹	1324 cm^{-1}	C-O simetrično istezanje
$\sim 912 \text{ cm}^{-1}$	947 cm ⁻¹	912 cm ⁻¹	H-O-H vibracija
$\sim 782 \text{ cm}^{-1}$	782 cm ⁻¹	782 cm ⁻¹	O-C-O asimetrično savijanje
$\sim 517 \text{ cm}^{-1}$	517 cm ⁻¹	500 cm^{-1}	O-C-O asimetrično njihanje

Tablica 32. Prikaz karakterističnih vrpci i njihov intenzitet (zeleno) u IR spektru uzoraka P3 pri temperaturi od 45 0 C

	Literatur	ni podaci	
Vibracijske vrpce za P3	СОМ	COD	Vrsta vibracija
$\sim 3510 \text{ cm}^{-1}$	3490 cm ⁻¹	3560 cm^{-1}	OH skupina
$\sim 1600 \text{ cm}^{-1}$	1622 cm ⁻¹	1636 cm ⁻¹	C-O asimetrično istezanje
$\sim 1320 \text{ cm}^{-1}$	1316 cm ⁻¹	1324 cm^{-1}	C-O simetrično istezanje
$\sim 912 \text{ cm}^{-1}$	947 cm ⁻¹	912 cm ⁻¹	H-O-H vibracija
$\sim 510 \text{ cm}^{-1}$	517 cm ⁻¹	500 cm^{-1}	O-C-O asimetrično njihanje



Slika 56. IR spektar za uzorke P4 pri svim eksperimentalnim temperaturama

Tablica 33. Prikaz karakterističnih vrpci i njihov intenzitet (crno) u IR spektru uzoraka P4 pri temperaturi od 20 0 C

	Literaturni podaci		
Vibracijske vrpce za P4	СОМ	COD	Vrsta vibracija
~ 3490-3225 cm ⁻¹	3490 cm ⁻¹	3560 cm^{-1}	OH skupina
$\sim 1610 \text{ cm}^{-1}$	1622 cm ⁻¹	1636 cm ⁻¹	C-O asimetrično istezanje
$\sim 1318 \text{ cm}^{-1}$	1316 cm ⁻¹	1324 cm ⁻¹	C-O simetrično istezanje
$\sim 912 \text{ cm}^{-1}$	947 cm ⁻¹	912 cm ⁻¹	H-O-H vibracija
$\sim 785 \text{ cm}^{-1}$	782 cm ⁻¹	782 cm ⁻¹	O-C-O asimetrično savijanje
$\sim 517 \text{ cm}^{-1}$	517 cm ⁻¹	500 cm^{-1}	O-C-O asimetrično njihanje

Tablica 34. Prikaz karakterističnih vrpci i njihov intenzitet (crveno) u IR spektru uzorakaP4 pri temperaturi od 25 0 C

	Literaturni podaci		
Vibracijske vrpce za <mark>P4</mark>	СОМ	COD	Vrsta vibracija
3487,06-3232,80 cm ⁻¹	3490 cm ⁻¹	3560 cm ⁻¹	OH skupina
1647,26-1616,40 cm ⁻¹	1622 cm^{-1}	1636 cm ⁻¹	C-O asimetrično istezanje
1361,79-1317,43 cm ⁻¹	1316 cm ⁻¹	1324 cm ⁻¹	C-O simetrično istezanje
$914,29 \text{ cm}^{-1}$	947 cm ⁻¹	912 cm ⁻¹	H-O-H vibracija
$783,13 \text{ cm}^{-1}$	782 cm ⁻¹	782 cm^{-1}	O-C-O asimetrično savijanje
516.94 cm^{-1}	517 cm^{-1}	500 cm^{-1}	O-C-O asimetrično niihanie

Tablica 35. Prikaz karakterističnih vrpci i njihov intenzitet (zeleno) u IR spektru uzoraka P4pri temperaturi od 37 0 C

	Literatur	ni podaci	
Vibracijske vrpce za P4	СОМ	COD	Vrsta vibracija
$\sim 3495 \text{ cm}^{-1}$	3490 cm ⁻¹	3560 cm^{-1}	OH skupina
$\sim 1603 \text{ cm}^{-1}$	1622 cm^{-1}	1636 cm^{-1}	C-O asimetrično istezanje
$\sim 1318 \text{ cm}^{-1}$	1316 cm ⁻¹	1324 cm ⁻¹	C-O simetrično istezanje
$\sim 912 \text{ cm}^{-1}$	947 cm ⁻¹	912 cm ⁻¹	H-O-H vibracija
$\sim 784 \text{ cm}^{-1}$	782 cm ⁻¹	782 cm ⁻¹	O-C-O asimetrično savijanje
$\sim 517 \text{ cm}^{-1}$	517 cm ⁻¹	500 cm ⁻¹	O-C-O asimetrično njihanje

Tablica 36. Prikaz karakterističnih vrpci i njihov intenzitet (plavo) u IR spektru uzoraka P4 pri temperaturi od 45 0 C

	Literaturni podaci		
Vibracijske vrpce za P4	СОМ	COD	Vrsta vibracija
$\sim 3495 \text{ cm}^{-1}$	3490 cm ⁻¹	3560 cm^{-1}	OH skupina
$\sim 1602 \text{ cm}^{-1}$	1622 cm ⁻¹	1636 cm ⁻¹	C-O asimetrično istezanje
$\sim 1318 \text{ cm}^{-1}$	1316 cm ⁻¹	1324 cm ⁻¹	C-O simetrično istezanje
$\sim 912 \text{ cm}^{-1}$	947 cm ⁻¹	912 cm ⁻¹	H-O-H vibracija
$\sim 785 \text{ cm}^{-1}$	782 cm ⁻¹	782 cm ⁻¹	O-C-O asimetrično savijanje



Slika 57. IR spektar za uzorke P5 pri svim eksperimentalnim temperaturama

Tablica 37. Prikaz karakterističnih vrpci i njihov intenzitet (crno) u IR spektru uzoraka P5 pri temperaturi od 20 0 C

Literaturni podaci			
СОМ	COD	Vrsta vibracija	
3490 cm^{-1}	3560 cm ⁻¹	OH skupina	
1622 cm^{-1}	1636 cm ⁻¹	C-O asimetrično istezanje	
1316 cm^{-1}	1324 cm^{-1}	C-O simetrično istezanje	
947 cm ⁻¹	912 cm ⁻¹	H-O-H vibracija	
782 cm ⁻¹	782 cm ⁻¹	O-C-O asimetrično savijanje	
517 cm ⁻¹	500 cm^{-1}	O-C-O asimetrično njihanje	
	Literatur COM 3490 cm ⁻¹ 1622 cm ⁻¹ 1316 cm ⁻¹ 947 cm ⁻¹ 782 cm ⁻¹ 517 cm ⁻¹	Literaturni podaci COM COD 3490 cm^{-1} 3560 cm^{-1} 1622 cm^{-1} 1636 cm^{-1} 1316 cm^{-1} 1324 cm^{-1} 947 cm^{-1} 912 cm^{-1} 782 cm^{-1} 782 cm^{-1} 517 cm^{-1} 500 cm^{-1}	

Tablica 38. Prikaz karakterističnih vrpci i njihov intenzitet (crveno) u IR spektru uzoraka P5 pri temperaturi od 25^oC

	Literaturni podaci		
Vibracijske vrpce za <mark>P5</mark>	СОМ	COD	Vrsta vibracija
$\sim 3510 \text{ cm}^{-1}$	3490 cm ⁻¹	3560 cm^{-1}	OH skupina
$\sim 1635 {\rm cm}^{-1}$	1622 cm ⁻¹	1636 cm ⁻¹	C-O asimetrično istezanje
$\sim 1320 \text{ cm}^{-1}$	1316 cm ⁻¹	1324 cm^{-1}	C-O simetrično istezanje
$\sim 914 \text{ cm}^{-1}$	947 cm ⁻¹	912 cm ⁻¹	H-O-H vibracija
$\sim 781 \text{ cm}^{-1}$	782 cm ⁻¹	782 cm ⁻¹	O-C-O asimetrično savijanje
$\sim 512 \text{ cm}^{-1}$	517 cm^{-1}	500 cm^{-1}	O-C-O asimetrično niihanie

Tablica 39. Prikaz karakterističnih vrpci i njihov intenzitet (zeleno) u IR spektru uzoraka P5 pri temperaturi od 37 0 C

	Literaturni podaci		
Vibracijske vrpce za P5	СОМ	COD	Vrsta vibracija
$\sim 3500 \text{ cm}^{-1}$	3490 cm ⁻¹	3560 cm^{-1}	OH skupina
$\sim 1325 \text{ cm}^{-1}$	1316 cm ⁻¹	1324 cm^{-1}	C-O simetrično istezanje
$\sim 914 \text{ cm}^{-1}$	947 cm ⁻¹	912 cm ⁻¹	H-O-H vibracija
$\sim 785 \text{ cm}^{-1}$	782 cm ⁻¹	782 cm ⁻¹	O-C-O asimetrično savijanje
$\sim 513 {\rm cm}^{-1}$	517 cm ⁻¹	500 cm^{-1}	O-C-O asimetrično njihanje

Tablica 40. Prikaz karakterističnih vrpci i njihov intenzitet (plavo) u IR spektru uzoraka P5 pri temperaturi od 45 0 C

	Literaturni podaci			
Vibracijske vrpce za P5	СОМ	COD	Vrsta vibracija	
$\sim 3490 \text{ cm}^{-1}$	3490 cm ⁻¹	3560 cm^{-1}	OH skupina	
$\sim 1610 {\rm cm}^{-1}$	1622 cm ⁻¹	1636 cm ⁻¹	C-O asimetrično istezanje	
$\sim 1320 \text{ cm}^{-1}$	1316 cm ⁻¹	1324 cm^{-1}	C-O simetrično istezanje	
$\sim 914 {\rm cm}^{-1}$	947 cm ⁻¹	912 cm ⁻¹	H-O-H vibracija	
$\sim 781 \text{ cm}^{-1}$	782 cm ⁻¹	782 cm ⁻¹	O-C-O asimetrično savijanje	
$\sim 512 \text{ cm}^{-1}$	517 cm^{-1}	500 cm^{-1}	O-C-O asimetrično njihanje	