

ИЗВЕСТИЯ
ТОМСКОГО ОРДЕНА ОКТЯБРЬСКОЙ РЕВОЛЮЦИИ
И ОРДЕНА ТРУДОВОГО КРАСНОГО ЗНАМЕНИ
ПОЛИТЕХНИЧЕСКОГО ИНСТИТУТА имени С. М. КИРОВА

Том 259

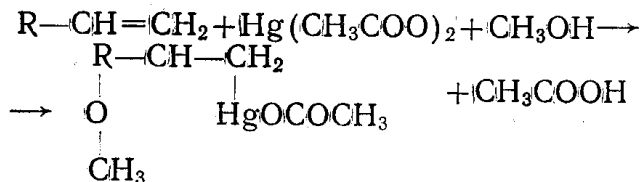
1975

ОПРЕДЕЛЕНИЕ НЕПРЕДЕЛЬНОСТИ 9-ВИНИЛКАРБАЗОЛА

В. И. БЕРЗИН, Е. Е. СИРОТКИНА, Н. А. РЫЖОВА

(Представлена научно-методическим семинаром ХТФ)

Существующие методы анализа 9-винилкарбазола (9-ВК) [1—3] не могут быть использованы для его определения в окрашенных и мутных растворах, которые имеют место при изучении кинетики полимеризации и особенно теломеризации в присутствии хлорированных и бромированных метанов. Для количественного определения 9-ВК в окрашенных растворах в работе использована известная реакция взаимодействия олефинов с ацетатом ртути в среде метилового спирта по следующей схеме [4]:



Как показали наши исследования, ацетат ртути в метанольном растворе легко и быстро присоединяется к 9-ВК. Точку эквивалентности определяли по окончании выделения уксусной кислоты, которое фиксировалось на универсальном pH-метре OP-204.

Для отработки оптимальных условий присоединения ацетата ртути использован 9-ВК с $T_{\text{пл}} = 63-64^\circ\text{C}$ и непредельностью $99,3 \pm 0,5\%$ по методу гидролитического оксимирования [2]. Изучено влияние на ход анализа добавок различных веществ, галогеносодержащих углеводородов и применяемого растворителя. Экспериментальные данные, представленные в табл. 1, показывают, что введение в анализируемую пробу теломера 9-винилкарбазола, 9-(2-оксиэтил)карбазола, бромированных и хлорированных метанов не изменяет ход анализа. Результаты опытов хорошо воспроизводятся. Добавление в реакционную смесь карбазола приводит к тому, что результаты анализа получаются заниженными. Этот факт может быть объяснен взаимодействием ацетата ртути не только с мономером, но и с двойными связями карбазольного ядра.

Представление о влиянии растворителя на точность анализа 9-ВК дает рис. 1, из которого видно, что в среде метилового спирта эквивалентная точка титрования определяется более четко, чем в этиловом и изопропиоловом спиртах. Эта зависимость может быть объяснена различием в кислотно-основных свойствах спиртов. В дальнейшем для определения непредельности мономерного 9-ВК использовался метанол, предварительно перегнанный над едким кали.

Таблица 1

Влияние различных добавок на результаты определения 9-винилкарбазола
(навеска 9-ВК—0,1 г)

Добавка		Определено мономера	
наименование	количество		% от теоретического
	г	г	
—	—	0,0991	99,1
Карбазол	0,1	0,1747	174,7
Теломер 9-ВК	0,1	0,0994	99,4
9-(2-оксиэтил)-карбазол	0,1	0,0995	99,5
СВч ₄	0,6	0,0993	99,3
CHBч ₃	2,9	0,0992	99,2
CCl ₄	1,6	0,0992	99,2
CHCl ₃	1,5	0,0991	99,1

Выполнение определения

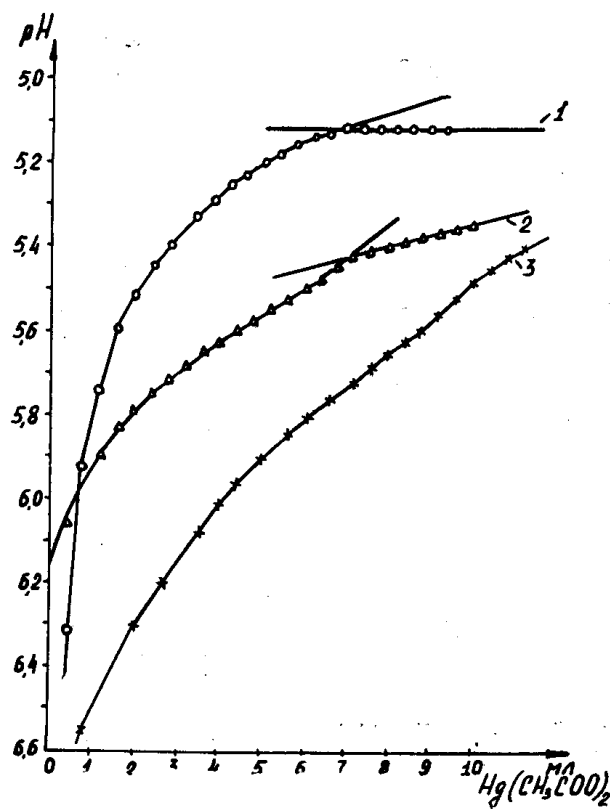


Рис. 1. Определение непредельности 9-винилкарбазола в различных растворителях. Растворитель: 1 — метанол, 2 — этанол, 3 — изопропиловый спирт

нестабильности находят в месте перегиба кривой. Продолжительность анализа 5—10 минут.

В стаканчик емкостью 50 мл, предварительно промытый хромовой смесью и высушенный, помещают навеску 0,1 г 9-ВК, растворяют ее в 2—4 мл бензола и добавляют 15—20 мл метанола. Стаканчик ставят на магнитную мешалку и при тщательном перемешивании реакционную смесь титруют 0,15 M раствором ацетата ртути в метаноле, насыщенного NaNO₃. Титр раствора ацетата ртути определяли по методике [5].

Титрование проводят на универсальном pH-метре типа OP-204 со стеклянным электродом марки OP-700-1 и электродом сравнения OP-810. Результаты титрования представляют графически, откладывая на оси ординат pH исследуемого раствора, а на оси абсцисс — число миллилитров титранта. Точку эквивалентности находят в месте перегиба кривой.

Вычисление результатов анализа

Содержание мономера в пробе вычисляют по формуле

$$A = \frac{T \cdot V \cdot M}{M_1 \cdot g} \cdot 100,$$

где

A — содержание мономера, %;

T — титр раствора ацетата ртути, г/мл;

V — объем раствора ацетата ртути, пошедшего на титрование пробы, мл;

M — молекулярный вес мономера;

M_1 — молекулярный вес ацетата ртути;

g — навеска мономера, г.

Непредельность 9-ВК, определенная данным методом, $99,3 \pm 0,6\%$.

ЛИТЕРАТУРА

1. R. W. Martin. Analyt. Chem., 21, 921, 1949.
2. И. П. Жеребцов, В. П. Лопатинский, Л. П. Полторакова. Изв. ТПИ, 163, 3, 1970.
3. А. П. Кречков, Л. Н. Быкова, Н. А. Казарян. Кислотно-основное титрование в неводных растворах. «Химия», 1967, стр. 170.
4. П. Вац улик. Химия мономеров. Т. 1, М., 1960, стр. 235.
5. Р. Д. Глуховская, Н. А. Угольников, З. М. Муравьева. Изв. ТПИ, 92, 169, 1960.