



جمهورية العراق

وزارة التعليم العالي والبحث العلمي

جامعة القادسية

كلية العلوم / قسم الكيمياء

مطياف الرنين النووي المغناطيسي

Nuclear Magnetic Resonance (NMR)

بحث مقدم من قبل الطالب / نجوان احسان ياسر & امير
غازى محي & سجاد حسين حسن / وهو كجزء من
متطلبات نيل شهادة البكالوريوس في علوم الكيمياء

بأشراف

م . د . زينب طارق أبراهيم

٢٠١٧ م

١٤٣٨ هـ

بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ

وَمِنْ آيَاتِهِ خَلْقُ السَّمَاوَاتِ وَالْأَرْضِ وَالْخِلَافُ لِلسِّنَنِ كُمْ
وَالْوَانِكُمْ إِنَّ فِي ذَلِكَ لِآيَاتٍ لِلْعَالَمِينَ (٢٢)

صدق الله العلي العظيم

الروم (٢٢)

الاهداء

إلى عائلتي الكريمة حباً واعتزازاً

إلى اساتذتي الافضل شكرأ وعرفاناً

إلى زملائي وزميلاتي تقديرأ ووفاءً

اهدي بحثي هذا راجياً من الله عزوجل

ان يجد القبول والنجاح.

شكراً وتقدير

الحمد لله والشكر له بما من علينا به من نعمة والصلة
والسلام على خير خلقه الأمين محمد والله الاطهار
واصحابه الغراميامين

اتقدم بجزيل الشكر والتقدير والامتنان الى استاذتي
الدكتورة(زينب طارق) على ما بذله من جهد ووقت لغرض
الاشراف على بحثي ومتابعته لي بآرائه القيمة وافكاره
الجميلة، فجزاه الله خيرا الجزاء

كما اتقدم بخالص الشكر والتقدير الى جميع الاساتذة
المحترمين مني لكلية العلوم جامعة القادسية واخيراً اشكر
جميع اصدقائي الذين لم يخلوا علي بجهد او معلومة .

الصفحة	الموضوع	ت
١	المحتويات	
ب	فهرست الجداول	
ج	فهرست الاشكال	
	الخلاصة	
	الفصل الاول	
١	المقدمة	1.1
٧	عملية الاسترخاء	2.1
٧	طرق عملية الاسترخاء	3.1
٨	طيف الرنين النووي المغناطيسي NMR spectrum	4.1
٨	نواة ذرة الهيدروجين (البروتون)	5.1
	الفصل الثاني	
١١	مكونات مطياف الرنين النووي المغناطيسي	1.2
١١	المغناطيس Magnet	2.2
١٢	وحدة تغيير شدة المجال Magnetic Field Sweep Generator	3.2
١٢	مصدر إنتاج موجات أشعة الراديو Radiofrequency Transmitter	4.2

١٢	وحدة وضع العينة Sample Holder and Probe	5.2
١٣	وحدة الكشاف Radiofrequency Receiver or Detector	6.2
١٣	وحدة التكامل الألكترونية Electronic Integrator	7.2
١٣	جهاز MHz NMR	8.2
الفصل الثالث		
١٥	حضير العينات Sample handling	1.3
١٦	الانتقال الكيميائي Nuclear Spin & Chemical Shift	2.3
١٨	تقدير الانتقال الكيميائي Measurement of Chemical Shift	3,3
٢٠	طيف الامتصاص في الرنين النووي المغناطيسي	4.3
٢٠	طيف الرنين المغناطيسي nmr لمركب خلات البنزاييل Benzyl acetate	5.3
٢١	وتوجد مجموعة من العوامل الأخرى التي تؤثر على الانتقال الكيميائي تسمى Intramolecular factors	6.3
٢٥	إذواج الحركات المغزلية Spin-Spin coupling	7.3
٣٠	طيف الرتبة الأولى First order spectra	8.3
٣١	طيف الرتبة الثانية Second order spectra	9.3
الجدوال		

٤	الدوران المغزلي لبعض الأنوية	1-1
	الأشكال	
٣	طاقة الحركة المغزليّة	1-1
٦	اتجاه عزم الأنوية عند وضعها في مجال مغناطيسي	2-1
١٠	مطياف الرنين النووي المغناطيسي	3-1
١١	رسم تخطيطي لمطياف الرنين النووي المغناطيسي	2-1
١٦	NMR Chart لرسم طيف الامتصاص	1-3
٢٨	نسبة التقسيم في كحول الايثايل Spin-spin splitting	2-3
٢٩	طيف الرنين النووي لـ كحول الايثايل	3-3

الفصل الأول

١.١ مقدمة:

تعد ظاهرة الرنين النووي المغناطيسي (NMR) أحدى الظواهر الفيزيائية التي تعتمد على الخواص المغناطيسية الميكانيكية الكمية لنواة الذرة. ويستخدم الرنين النووي المغناطيسي للدلالة على مجموعة منهجيات وتقنيات علمية. وتستخدم هذه الظاهرة لدراسة الجزيئات من حيث البنية و التشكيل الفراغي.

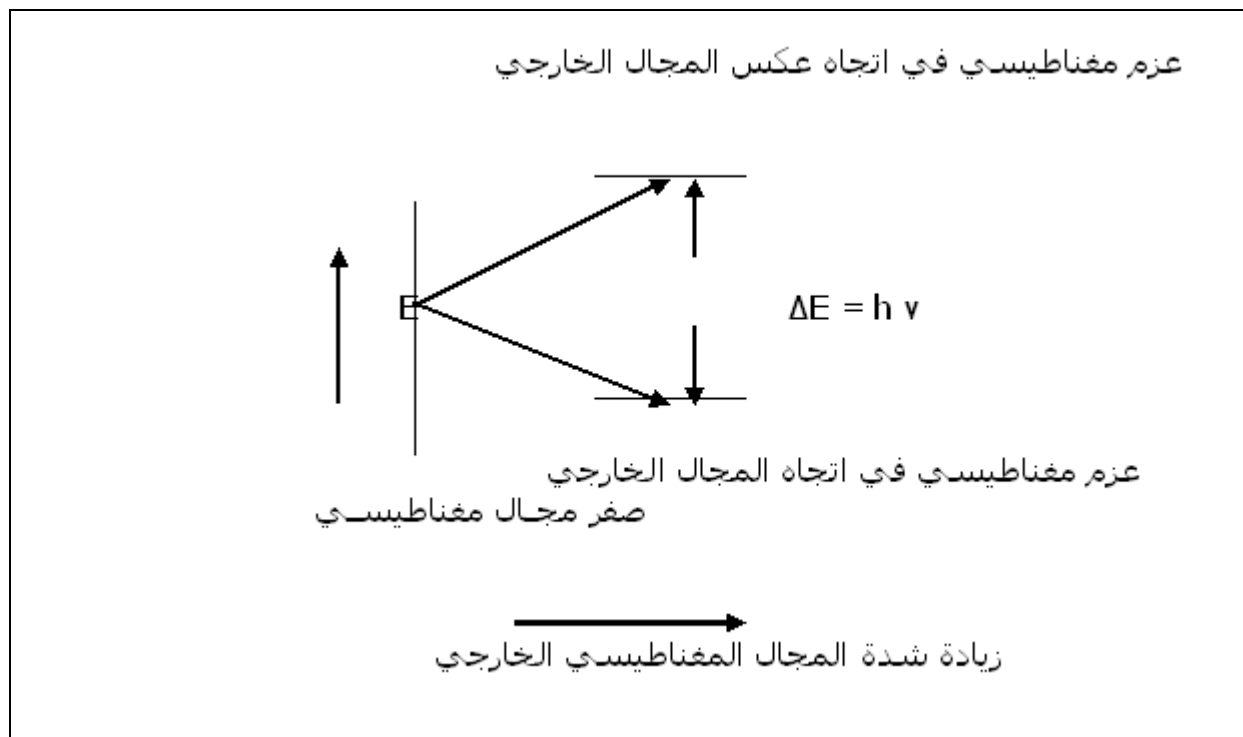
وتعتمد الظاهرة أساسا على أن جميع الأنوية الذرية التي تملك عددا فرديا من البروتونات أو النيوترونات يكون لها عزم مغناطيسي intrinsic وعزم زاوي momentum angular ، وأكثر الأنوية التي تستخدم في هذه التقنيات هي نواة ذرة الهيدروجين H^1 وهي أكثر نظائر الهيدروجين توافرا في الطبيعة ، وكذلك نواة ذرة الكربون-12. وهناك نظائر عناصر أخرى يمكن أن تستخدم لكن استخداماتها تبقى أقل.

ويتولد عن الدوران المغزلي spinning motion لأنوية هذه العناصر حول محورها عزم مغناطيسي (M) ، وعند وضع هذه الأنوية بين قطبي مجال مغناطيسي خارجي ، فإنه يحدث تأثير على مستويات الطاقة الخاصة بالحركة المغزليه spin energy level لهذه الأنوية ، مما يؤدي إلى إنفصال طاقة الحركة المغزليه splitting إلى مستويين طاقيين مختلفين على أساس اتجاه العزم المغناطيسي الناشئ عن الحركة المغزليه وهم:-

- مستوى طaciي منخفض Low energy level وهذا يكون العزم المغناطيسي في إتجاه المجال المغناطيسي الخارجي.
- مستوى طaciي مرتفع High energy level وهذا يكون العزم المغناطيسي في إتجاه مضاد للمجال المغناطيسي الخارجي.

ويمكن زيادة الفرق في الطاقة بين هذين المستويين بزيادة شدة المجال المغناطيسي الخارجي - كما سيوضح في شكل (١) - ولذلك توضع هذه الأنوية في مجال مغناطيسي خارجي (بين قطبي مغناطيس كبير) ويسلط عليها أشعة الراديو Radiowave ، فتمتص هذه الأنوية طاقة أشعة الراديو وتنتقل إلى مستوى الطاقة الأعلى ، وينتتج عن ذلك تغير في إتجاه الحركة المغزليه للنواة ، ثم ترجع الأنوية من المستوى العالي في الطاقة إلى المستوى المنخفض مرة أخرى وهكذا ، ويطلق على هذه الظاهرة ظاهرة الرنين النووي المغناطيسي. وإمتصاص الطاقة يمكن الكشف عنه وكبيره كطيف خطى ويطلق عليه إشارة الرنين المغناطيسي resonance signal

ويظهر كل جزء عددة إمتصاصات تعبّر عن الظروف الأليكترونيّة المحيطة بكل نواة والّتي تحدّد نوع الرابطة والذرات الأخرى المرتبطة بهذه النواة ، ولذلك يستخدم تحليل الرنين النووي المغناطيسي في التعرّف على التركيب البنائي للجزيئات.



شكل (١-١): طاقة الحركة المغزلية

ويعبّر عن طيف الأشعة الكهرومغناطيسيّة في منطقة أشعة الراديو بالتردد Hertz (Hz), MHz, (1MHz = 10^6 Hz) ميجا هيرتز ،

ويوجد عدد محدود من العناصر التي تحتوي على أنواع ذات خواص مغناطيسيّة قوية تتيح التطبيق العملي لإمكانية تحليلها بواسطة مطياف NMR - مثل: الهيدروجين H^1 ، والكربون C^{13} بالإضافة إلى بعض العناصر الأخرى ، مثل: البورون B^{11} ، والفلور F^{19} ، والفوسفور P^{31} . وهذه العناصر تتميز أيضًا بأن ذراتها تحتوي على عدد فردي odd number من البروتونات أو النيترونات ، لها رقم كم مغزلی (Spin Quantum Number) يساوى $\frac{1}{2}$. وعلى ذلك يكون رقم الكم المغناطيسي (Magnetic Quantum Number) لها يساوى $\pm \frac{1}{2}$

ويكون عدد الاتجاهات المحتملة للعزم المغناطيسي = 2

ويمكن حساب طاقة المستويات الناتجة عن الإتجاهات المختلفة للعزم المغناطيسي بواسطة المعادلة التالية:

$$E = - m \mu B_0 / I$$

حيث أن:

E هي طاقة المستوى

B_0 شدة المجال المغناطيسي الخارجي

m رقم الكم المغناطيسي

I رقم الكم المغزلي

μ العزم المغناطيسي.

وعلى ذلك ، فإن طاقة المستويات في حالة الأنوية التي لها كوانتم مغزلي يساوى $1/2$ تكون :

$$E_1 = -\frac{1}{2} \mu B_0 / \frac{1}{2} \quad \text{where: } m = + \frac{1}{2} \quad \bullet \quad E = - \mu B_0$$

$$E_2 = \frac{1}{2} \mu B_0 / \frac{1}{2} \quad \text{where: } m = - \frac{1}{2} \quad \bullet \quad E = + \mu B_0$$

$$\Delta E = E_2 - E_1 = + \mu B_0 - (- \mu B_0)$$

$$= + \mu B_0 + \mu B_0$$

$$= 2 \mu B_0$$

ويوضح جدول (١-١) التالي حالة البروتونات والنيترونات ، وكذلك الدوران المغزلي بعض الأنوية. كما يتضح من الجدول أن الدوران المغزلي لكل من الهيروجين-١ والفلور-١٩ والكربون-١٣ يساوي $\frac{1}{2}$ والفوسفور-٣١

جدول (١-١): الدوران المغزلي لبعض الأنوية.

Number of protons	Number of neutrons	Spin number	Examples
Even	Even	0	^{12}C , ^{16}O , ^{32}S
Odd	Even	$\frac{1}{2}$	^1H , ^{31}P , ^{15}N , ^{19}F
Even	Odd	$\frac{1}{2}$	^{13}C
Odd	Odd	1	^1H , ^{15}N
Odd	Even	$\frac{3}{2}$	^{11}B , ^{79}Br
Even	Odd	$\frac{5}{2}$	^{127}I

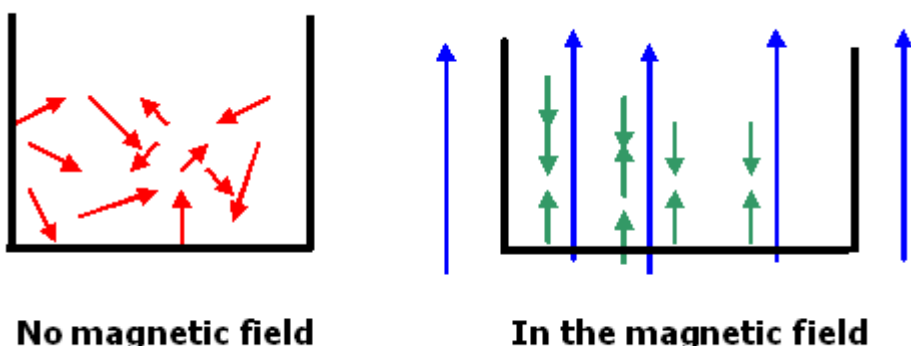
وفي حالة الأنوية التي يكون فيها عدد البروتونات والنيترونات زوجي ، تكون حركتها مغزلية في اتجاه واحد ، وبذلك يكون رقم الكواントم المغزلي لها يساوي صفرًا .

وفي حالة الأنوية التي يكون فيها عدد البروتونات أو النيترونات فردي ، فتكون حركتها المغزلية في اتجاهين ، ويكون رقم الكواントم المغزلي لها يساوي $\frac{1}{2}$.

أما في غياب المجال المغناطيسي الخارجي ، فإن العزم المغناطيسي لهذه الأنوية يمكن أن يوجد في أي اتجاه ، وتكون طاقة هذه الاتجاهات متساوية ، وعدد الأنوية (البروتونات) الموجودة في هذه المستويات متساوية أيضًا .

وأما في وجود المجال المغناطيسي الخارجي ، فإن طاقة الحركة المغزلية تنفصل إلى مستويين: أحدهما ، عالي والآخر ، منخفض في الطاقة - ولذلك نجد أن هذه الأنوية تحت هذه الظروف توجه نفسها بحيث يكون إتجاه العزم المغناطيسي لها في إتجاه المجال المغناطيسي الخارجي ، لتكون عند مستوى طaci منخفض وتظل بعض الأنوية عكس اتجاه المجال المغناطيسي الخارجي وتناوب هذه الأنوية بحيث تغير اتجاهها لتصبح كل منها مرة في اتجاه المجال ومرة عكس اتجاه المجال - كما واضح في- (شكل ٢).

ودائما يكون المستوى المنخفض في الطاقة ($m=1/2$) مشغول بعدد أكبر من البروتونات عن المستوى المرتفع في الطاقة ($m=-1/2$) لأن كل نظام يميل إلى التواجد في المستوى الطaci المنخفض.



شكل (٢-١): اتجاه عزم الأنوية عند وضعها في مجال مغناطيسي

وقيمة العزم المغناطيسي تعبر قيمة ثابتة بالنسبة للنوع الواحد من الأنوية ، وقد وجد أنه عند وضع تلك الأنوية ذات الخواص المغناطيسية في مجال مغناطيسي خارجي شدته ١٤,٠٠٠ جاوس على درجة حرارة الغرفة (K 300) يكون ١٠٠,٠٠٠ نواة في مستوى الطاقة المنخفض ، بينما نجد ١,٠٠٠,٠٠٠ نواة فقط

فى مستوى الطاقة العالى وبذلك يكون الفرق فى عدد الأنوية فى كل المستويين هو عشر أنوية وهى التى تكون مسئولة عن عملية الامتصاص للطاقة فى الرنين النووى المغناطيسى.

وبزيادة شدة المجال المغناطيسى ، يزداد الفرق فى الطاقة بين المستويين ، وبالتالي يؤدى إلى زيادة عدد الأنوية الموجودة فى مستوى الطاقة المنخفض بالنسبة لعدد الأنوية الموجودة فى مستوى الطاقة المرتفع.

وتحتفل أجهزة NMR عن بعضها فى شدة المجال المغناطيسى المستخدم ، وبزيادة شدة المجال المغناطيسى نحصل على فصل جيد لامتصاصات الناتجة من الأنوية المختلفة فى الجزيئات.

Relaxation process

2.1 عملية الاسترخاء

عندما يحدث امتصاص لطاقة موجات أشعة الراديو ، تنتقل الأنوية من مستوى الطاقة المنخفض إلى مستوى الطاقة الأعلى ، وينتج عن ذلك إنحراف النظام عن الإتزان الحرارى وإذا لم يتم رجوع الأنوية من المستوى العالى فى الطاقة إلى المستوى المنخفض مرة أخرى فإن عملية الامتصاص لا يمكن أن تستمر وهذا ما يطلق عليه التشبع saturation ويكون الامتصاص فى هذه الحالة صغير جداً وقد لا يمكن الكشف عنه عملياً ، ولكن الذى يحدث فى الأنظمة الكيميائية أن الطاقة الممتصة عادة ما تفقد بسرعة وبذلك تستمر عملية الامتصاص ويمكن الكشف عنها ، وعملية فقد الطاقة المكتسبة فى هذه الحالة تسمى عملية الاسترخاء relaxation process relaxation time

3.1 طرق عملية الاسترخاء

وتتم عملية الاسترخاء relaxation process بطريقتين هما:

أولاً: الاسترخاء الطولي Longitudinal or spin-lattice relaxation

يتم الاسترخاء عن طريق فقد الطاقة من النواة إلى بقية الجزيء. وكفاءة هذه الطريقة يعبر عنها بالزمن الذي يستغرق في عملية نقل الطاقة من النواة وهي في مستوى الطاقة العالى إلى مستوى الطاقة المنخفض ، وكلما كان هذا الزمن صغير يدل على كفاءة نقل الطاقة وينتج عن ذلك إتساع منحنى الإمتصاص broadening ، وتحدث هذه العملية في حالة السوائل والمحاليل والغازات.

ثانياً: الاسترخاء المستعرض Transverse or spin- spin relaxation

يتم الاسترخاء عن طريق تأثير الحركات المغزلية للأنوية المجاورة ، وتحدث هذه العملية بإنتقال الطاقة من النواة وهي في مستوى الطاقة العالى إلى نواة أخرى مجاورة توجد في مستوى الطاقة المنخفض ، وهذه الطريقة ذات أهمية في حالة المواد الصلبة.

4.1 طيف الرنين النووي المغناطيسي NMR spectrum

يتم تسجيل طيف امتصاص الرنين النووي المغناطيسي لأنوية نوع واحد من العناصر التي لها خواص مغناطيسية داخل نفس الجزيء الواحد. وذلك لأن كل نوع من أنوية ذرات العناصر يمتص طاقة الأشعة على تردد مختلف ، كما أن جهاز NMR يتميز بقدرته على تمييز نوع واحد من أنوية العناصر بالنسبة للظروف المحيطة بهذه الأنوية في الجزيء.

5.1 نواة ذرة العيدروجين (البروتون):

عند حدوث إمتصاص واحد لأنوية ذرات الهيدروجين ، فإنه لن تحصل على أي معلومات مفيدة بالنسبة لتركيب الجزيئات ولكن وجود أنوية ذرات الهيدروجين في الجزيئ يؤدي إلى وجود هذه الأنوية في ظروف أليكترونية مختلفة بالنسبة لتوزيع الأليكترونات في الرابطة بين نواة الهيدروجين والذرة الأخرى. وهذا التباين في التوزيع الإلكتروني حول أنوية الهيدروجين في الجزيئ يؤدي إلى إمتصاص هذه الأنوية على ترددات مختلفة وعلى ذلك فإن عدد الإمتصاصات يعبر عن الأنواع المختلفة من ذرات الهيدروجين في الجزيئ.

فنجد أن الهيدروجين في كلا من CH_3 & OH & CH_2 - يختلف من ناحية الظروف الإلكترونية المحيطة، وبذلك يحدث إمتصاص لكل نوع من البروتونات على تردد مختلف ، كما أن كثافة الإمتصاص في كل مجموعة ، يتتناسب مع عدد البروتونات في هذه المجموعة وبذلك نحصل على معلومات مفيدة بالنسبة للتركيب الجزيئي.

وتختلف أجهزة الرنين النووي المغناطيسي (شكل ٣) عن أجهزة التحليل الطيفي الأخرى حيث يعتمد وجود مستويات الطاقة المغناطيسية التي تحدث بينها عملية الانتقال على وجود مجال مغناطيسي خارجي قوى ، بينما في طرق التحليل الطيفي الأخرى يعتبر وجود مستويات الطاقة الخاصة بها (مستويات الطاقة الإلكترونية والأهتزازية) خاصية ذاتية قائمة في الجزيئات. الأشعة الكهرومغناطيسية EMR المستخدمة في أجهزة NMR ذات طول موجى كبير جداً radiowave . وعلى ذلك فإن الوحدات المستخدمة في إنتاج هذه الأشعة والكشف عنها تختلف عن أجهزة التحليل الطيفي الأخرى.

في أجهزة التحليل الطيفي - السابق ذكرها - UV – VL & IR يمكن إحداث إمتصاص بتغيير طاقة الأشعة (الطول الموجى أو التردد) ويحدث الإمتصاص عند الطول الموجى الذي تكون فيه طاقة الأشعة مساوياً للفرق في الطاقة بين مستويات الطاقة، ولكن وجد أنه من الصعب التحكم في تغيير الطول الموجى في منطقة radiowave المستخدمة في أجهزة NMR بدقة كافية وعلى ذلك فإن

أجهزة NMR تستخدم حزمة ثابتة من أشعة الراديو ، بينما يغير من شدة المجال المغناطيسي وبذلك يحدث الإمتصاص للشعاع عندما تتساوى مع طاقة الأشعة.

وحيث أن كل بروتون (نواة ذرة الهيدروجين) في الجزيء له طاقة خاصة به فتحت بذلك الامتصاصات للبروتونات المختلفة في الجزيء وذلك بتغيير شدة المجال المغناطيسي في وجود حزمة ثابتة ذات تردد مناسب من أشعة الراديو.

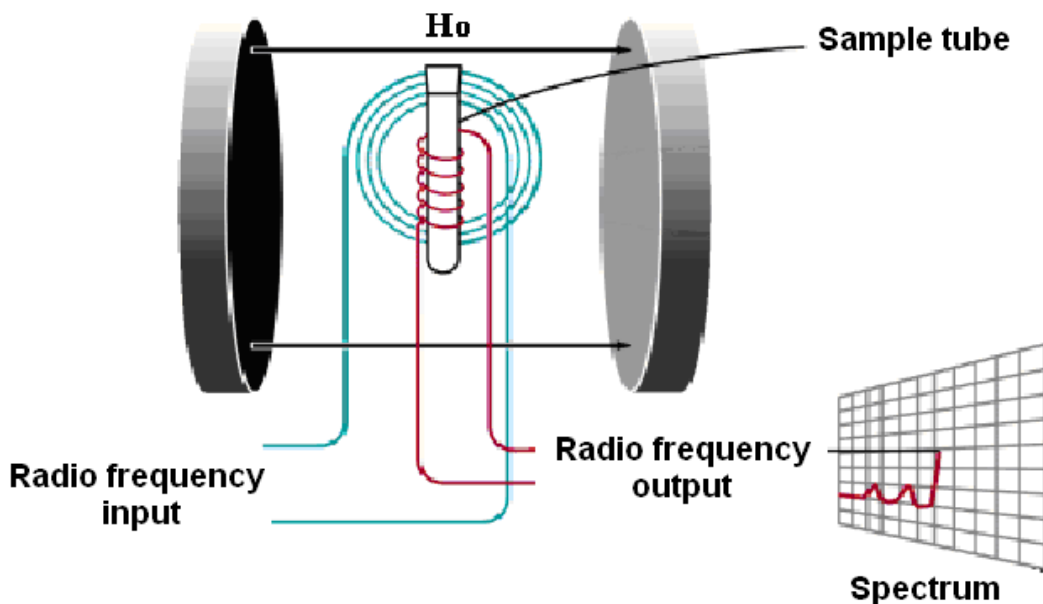


شكل (٣-١): مطياف الرنين النووي المغناطيسي

الفصل الثاني

1.2 مكونات مطياف الرنين النووي المغناطيسي:

تتكون أجهزة الرنين النووي المغناطيسي من خمسة أجزاء رئيسية كما هو موضح لاحقاً بشكل (١-٢).



شكل (١-٢) : رسم تخطيطي لمطياف الرنين النووي المغناطيسي

2.2 المغناطيس Magnet

يستخدم المغناطيس لفصل مستويات الطاقة المغناطيسية للأنوبيات المختلفة ، ويمكن إستخدام مغناطيس دائم permanent magnet أو مغناطيس كهربى electromagnet ، وتوضع العينة في الجهاز بين قطبي المغناطيس الذي يشترط فيه أن يعطى مجالاً مغناطيسياً متجانساً Homogeneous field وأن يكون ثابتاً بدرجة مناسبة.

3.2 وحدة تغيير شدة المجال Magnetic Field Sweep Generator

يتم تغيير شدة المجال المغناطيسي بواسطة ملف coil في مواجهة قطبي المغناطيس وهذا الملف متصل بمولد كهربى متغير sweep generator فعند تغيير شدة التيار الكهربى المستمر DC في الملف يتغير شدة المجال المغناطيسي في منطقة العينة في حدود طفيفة وهذا التغيير يكون في حدود

١٠٠٠ هرتز في مطياف الرنين النووي المغناطيسي الذي يستخدم أشعة ترددتها 60 MHz والذى يسمى 60 MHz NMR

4.2 مصدر إنتاج موجات أشعة الراديو Radiofrequency Transmitter

تنتج أشعة الراديو من متذبذب أشعة الراديو radiofrequency oscillator حيث تغذي في سلك مزدوج coil ملفوف حول العينة والذي يسمى ملف الأرسال transmitter coil ويكون محوره عمودياً على اتجاه المجال المغناطيسي.

ويتم اختيار وحدة إنتاج أشعة الراديو على حسب تردد الأشعة المطلوب والتي تتوقف بالتالي على شدة المجال المغناطيسي المستخدم في الجهاز ، على سبيل المثال في حالة استخدام مغناطيسي ١٤ كيلو جاوس يكون تردد الأشعة المطلوب 60 MHz

5.2 وحدة وضع العينة Sample Holder and Probe

تستخدم أنابيب من الزجاج قطرها الداخلي 5mm لوضع العينات وهذه الأنبوة تكون متصلة بتربين turbine يدار بالهواء ، يمكن بواسطته دوران الأنبوة حول محورها الرأسى عدة مئات من الدورات في الدقيقة cycle / min ، وهذا الدوران يقلل من التأثير الناتج عن عدم التجانس في المجال المغناطيسي الخارجي.

6.2 وحدة الكشاف Radiofrequency Receiver or Detector

يمكن الكشف عن إمتصاص أشعة الراديو بواسطة ملف آخر من السلك يحيط بالعينة أيضاً ويكون عمودياً على كل من ملف الإرسال والمجال المغناطيسي ويطلق عليه ملف الاستقبال receiver coil ويتولد فيه فيض كهربى ينتقل إلى المستقبل receiver حيث يتم تكبيره وتسجيله.

7.2 وحدة التكامل الألكترونية Electronic Integrator

تحتوي جميع أجهزة الرنين النووي المغناطيسي على وحدة لقياس المساحة تحت كل منحنى إمتصاص وتسمى وحدة تكامل إلكترونية Electronic Integrator وهذه المساحة تتناسب طردياً مع عدد البروتونات المسئولة عن هذا الامتصاص.

وكما ذكرنا سابقاً تختلف أجهزة NMR عن بعضها في شدة المجال المستخدم وبالتالي في تردد أشعة الراديو المستخدمة ، وتميز الأجهزة المختلفة بناء على تردد الأشعة المستخدمة في الجهاز.

8.2 جهاز NMR 60 MHz : هو الجهاز الذي يستخدم أشعة ترددتها 60 MHz وللحصول على هذا التردد يستخدم شدة مجال مغناطيسي حوالي 14 كيلو جاوس وهذا المجال المغناطيسي يعمل على فصل مستويات الطاقة بحيث تكون في مدى طاقة أشعة الراديو المستخدمة في الجهاز.

ومن الأجهزة الأخرى المستخدمة: 90, 100, 220, 300, 360 and 500 MHz وبزيادة شدة المجال نحصل على هذه الترددات العالية لأشعة الراديو.

وفي بعض الأجهزة نجد أنه يثبت شدة المجال Fixed Magnetic Field Location 14 كيلو جاوس ثم يغير في التردد Vary the Frequency حتى يعمل للرنين Resonance وهذه هي الأكثر شيوعاً ، حيث أن كل نواة - مثلاً الهيدروجين H¹ أو الفلور F¹⁹ أو الفوسفور P³¹ أو الكربون C¹³ - لها تأرجح Resonance عند تردد مختلف.

أما في الأجهزة الأعلى 300 MHz والتي تتطلب مجال قوي جداً يتم غمر مغناطيسي قوي في حمام من الهليوم المسال liquid helium ويطلق عليه superconducting magnet لأن له مجال قوي high field بمعنى أن ملف المغناطيسي هنا يوصل التيار الكهربائي بالكامل بحيث تكون المقاومة تساوي صفراء.

ولكي يوصل ملف المغناطيس magnet coil التيار الكهربى بكفاءة عالیة يجب أن يحفظ على درجة حرارة منخفضة جدا تصل الى درجة برودة الهليوم المسال ، أما اذا ارتفعت درجة حرارة ملف المغناطيس فان المقاومة تزداد وينطلق حراة ويبدأ الهليوم في الغليان (درجة غليان الهليوم 4.3 درجة مطلقة) ويحدث اعاقه وينطلق على هذه الأجهزة quenching.

ويطلق على هذه الأجهزة

- Fourier transform nuclear magnetic resonance (FT NMR spectrometer).
- Magnetic resonance imaging (MRI) machine.

الفصل الثالث

1.3 تحضير العينات Sample handling

يمكن عمل $^1\text{H-nmr}$ للعينات السائلة أو الصلبة بعد عمل محلول منها افى مذيب مناسب حيث يذاب وزنه من العينة فى حدود 30 mg فى المذيب ويشرط ألا يحتوى المذيب على هيدروجين فى تركيبه.

وفي حالة المركبات القطبية والتي تتطلب مذيب قطبي مثل الماء أو الايثانول يجب استخدام مذيب يحتوى على نظير الهيدروجين وهو الديوتريوم حيث أنه Deuterated ليس له إمتصاص فى ال $^1\text{H-nmr}$ وتسماى مثل هذه المذيبات solvents وهي غالباً الثمن.

ومن أمثلة المذيبات الشائعة الاستخدام في هذا المجال:

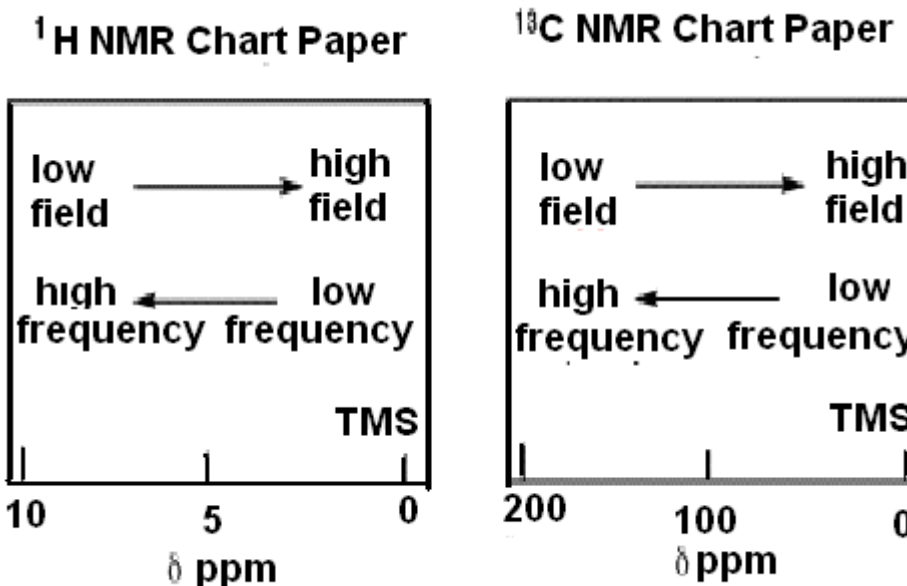
Deuterated water (D_2O)

Deuterated Ethanol $\text{C}_2\text{D}_5\text{OD}$

Deuterated chloroform CDCl_3

Deuterated benzene C_6D_6

ولتحضير العينة للتحليل بواسطة جهاز الرنين النووي المغناطيسي نحتاج حوالي ٣٠-٢٠ مليграмм من المادة الصلبة أو ٥٠ ميكروليتر من العينة السائلة وتذاب العينة الصلبة أو تخفف العينة السائلة بحوالى ٥٠ مل من المذيب المناسب ، ثم توضع العينة في أنبوبة التحليل (5mm i.d. glass tube) ، وإذا كان هناك عكارة يجب ترشيح العينة حتى تكون شفافة ، ويجب أن يكون ارتفاع محلول في الأنبوبة حوالي ٧-٣ سم ، ويضاف إلى العينة مادة قياسية reference substance وهي غالباً عبارة عن مادة رابع ميثيل سيلان Tetra methyl silan ويطلق عليها (TMS) ثم تغطى الأنبوبة بغطاء بلاستيك ثم توضع الأنبوبة داخل الـ turbine ثم في المكان المخصص لها وهو بين قطبي المغناطيسي ويدفع تيار من الهواء من خلال مضخة pump فتدور الأنبوبة بسرعة عالية ثم نعمل location لمادة TMS عند الصفر ثم نعمل scan للعينة على chart خاصة برسم طيف الامتصاص للعينات (شكل ٥).



شكل (١-٣) NMR Chart لرسم طيف الامتصاص

2.3 الانتحال الكيميائي Nuclear Spin & Chemical Shift

يرتبط الهيدروجين في المركبات العضوية بعناصر أخرى عن طريق روابط كيميائية مما يجعل أنوبي ذرات الهيدروجين في ظروف الكترونية مختلفة عن بعضها على حسب نوع الروابط والعناصر المرتبطة بها، بالإضافة إلى التوزيع الألكترونی في الجزيء ككل مما يؤدي إلى حدوث إمتصاص للأشعة بواسطة هذه البروتونات على ترددات مختلفة، وهذا الاختلاف في موضع الإمتصاصات الناتج عن وجود البروتونات في ظروف الكترونية مختلفة يطلق عليه الإنتحال الكيميائي (δ)
chemical shift

وعلى ذلك فإن قيمة الإنتحال الكيميائي (δ) لأى إمتصاص في الـ nmr تحدد نوع المجموعة الكيميائية في الجزيء والتي تحتوى على البروتون المسئول عن هذا الإمتصاص مثل :



ولمعرفة عدد البروتونات في كل مجموعة كيميائية يتم حساب المساحة تحت كل إمتصاص peak area وذلك باستخدام وحدة تكامل إلكترونية electronic integrator وعادة تتناسب المساحة تحت كل منحنى إمتصاص مع عدد البروتونات التي ينتج عنها هذا الإمتصاص.

ولكي نشرح طيف الرنين المغناطيسي للبروتون وخصائصه الأساسية دعنا نناقش ثلاثة مركبات يختلف فيها وضع الهيدروجين وهي:

3.3 تقدير الانتقال الكيميائي Measurement of Chemical Shift

حتى يمكن تفادي الحصول على قيم مختلفة للانتقال الكيميائي δ لمركب واحد بإختلاف أجهزة NMR التي تستخدم مجالات مغناطيسية مختلفة الشدة يتم استخدام مادة قياسية تحتوى على نوع واحد من الهيدروجين وأعتبار الإمتصاص

الناتج عنها نقطة البداية، ثم تحدد موقع الإمتصاصات الخاصة ببروتونات في المادة المراد دراستها بالنسبة لهذه المادة القياسية، وأكثر المواد المستخدمة كمادة قياسية هي مادة رابع ميثيل سيلان (TMS) Tetramethylsilane كما ذكرنا.

وتحتفيز مادة رابع ميثيل سيلان سهلة بأنها:

- سهلة الذوبان في المذيبات العضوية.
- درجة غليانها 27°C وبذلك يمكن التخلص منها بسهولة والحصول على العينة مرة أخرى.
- تعطى إمتصاصاً حاداً كثيفاً نظراً لوجود 12 ذرة هيدروجين متتماثلة وغير فعالة كيميائياً chemically equivalent

وجميع المركبات العضوية وجد أن رنين بروتوناتها resonate يكون عند مجال أقل من TMS ولذلك فإن TMS يظهر عند الصفر ويعتبر هذا المكان الذي تمتص منه TMS أعلى مجال high field ، وعلى ذلك فإن المجاميع التي تظهر بالقرب من TMS يكون امتصاصها عند المجال العالي high field ، بينما المجاميع التي تظهر بعيداً عن TMS يكون امتصاصها عند المجال المنخفض down field

ويعبر عن الانتقال الكيميائي δ بالمعادلة التالية:

$$\delta = \gamma_{\text{sample}} - \gamma_{\text{TMS}} / \text{Operating frequency in MHz} (\gamma_0)$$

$$= \gamma_{\text{sample}} - \gamma_{\text{TMS}} / 60 \text{ MHz}$$

ويعبر عن الانتقال الكيميائي النسبي كجزء في المليون ppm ويرمز له بالرمز δ ومعظم المركبات العضوية يكون رنين بروتوناتها المختلفة في المدى 1 - 12 ppm وقد يستخدم مقياس آخر يسمى تاو (τ) بدلاً من دلتا (δ)

يستخدم في أجهزة NMR ورق بياني chart paper سبق معايرته وذلك لتسجيل طيف الامتصاص وعلى ذلك يكون المطلوب في هذه الحالة هو ضبط إمتصاص TMS على صفر إنتقال كيماوى. فعند إجراء القياس لمادة معينة يضاف إليها نقط قليلة من TMS ويضبط الجهاز بحيث يعطى قراءة δ zero أو 10 للمادة القياسية ، حيث تظهر إمتصاصات البروتونات المختلفة عند قيم مختلفة من الانتحال الكيميائي δ .

في أجهزة NMR 60MHz تكون قيمة الوحدة من δ تساوى 60Hz بينما تساوى هذه الوحدة 100Hz في أجهزة 100MHz وهكذا.

4.3 طيف الامتصاص في الرنين النووي المغناطيسي:

إذا إحتوى الجزيء على نوع واحد من البروتونات مثل جزء الميثان CH_4 ، فإن الجزيء في هذه الحالة يعطى إمتصاصاً واحداً مميزاً ل النوع البروتونات الموجودة في الجزيء، ويرجع ذلك إلى وجود درجة من التماثل في هذه الجزيئات مما يجعل جميع البروتونات في الجزيء متكافئة equivalent فالبروتونات التي يحدث لها إمتصاص على نفس التردد (أى لها نفس قيمة الانتحال الكيماوى) مثل البروتونات في مجموعة CH_3 ومجموعة CH_2 يطلق عليها بروتونات متكافئة في الانتحال chemical shift equivalent أو متكافئة في ترددتها Resonance وتكون البروتونات متكافئة في الانتحال الكيميائي frequency equivalent إذا أمكن لها تبادل مواضعها في الجزيء نتيجة للدوران أو الإنعكاس بالنسبة لمحور التماثل.

5.3 طيف الرنين المغناطيسي nmr لمركب خلات البنزائل Benzyl acetate



نجد أن له ٣ إمتصاصات وذلك لوجود ثلاثة أنواع من البروتونات أى ثلاثة أنواع غير متكافئة وهنا نجد أن ثلاثة بروتونات في CH_3 - متكافئة ولذلك يكون لها إمتصاص واحد عند نفس قيمة الانتقال الكيماوي δ_1 وكذلك نجد أن البروتونين في CH_2 - متكافئة ولها إمتصاص واحد عند قيمة إنتقال كيماوي δ_2 وأخيراً نجد أن الخمسة بروتونات في الحلقة العطرية يكون لها إمتصاص واحد عند قيمة إنتقال كيماوي واحدة وهي δ_3 .

6.3 وتحد مجموعة من العوامل الأخرى التي تؤثر على الانتقال الكيميائي تسمى **Intramolecular factors** يمكن ايجارها فيما يلي:

1- الكثافة الأليكترونية حول البروتون (Electron density)

تؤثر المجاميع أو الذرات المجاورة لذرة الهيدروجين على الانتقال الكيميائي لها ، فالمجموعات الساحبة للأليكترونيات electron withdrawal تقلل من الكثافة الأليكترونية حول البروتون أى تعمل تعرية للنواة وهذا ما يسمى deshielding وتزداد بذلك شدة المجال المغناطيسي الخارجي المؤثر عند النواة ، وتمتص الأنوية الأشعة على تردد مرتفع upfield بالنسبة للمادة القياسية، أى تكون قيمة الانتقال الكيماوي لهذه البروتونات كبيرة بالمقارنة بالبروتونات المرتبطة بذرة أقل في الكهروسالبية electronegativity.

فمثلاً معروض أن الفلور يسحب الأليكترونات بدرجة أعلى من الكلور يليه البروم
يليه اليود:

CH_3F	CH_3Cl	CH_3Br	الجزء
٤	٣	٢,٨	درجة سحب الأليكترونات
٤,٦	٣	٢,٦	الانتقال الكيماوى ٥

وكلما زادت عدد المجموعات الساحبة للأليكترونات تنخفض الكثافة الأليكترونية أكثر:

CHBr_3	CH_2Br_2	CH_3Br	CH_4
٦,٨	٤,٩	٢,٦	٠,٣

وعلى العكس من ذلك نجد أن المجاميع الدافعة للأليكترونات تزيد من الكثافة الأليكترونية حول البروتون أي تعمل تغطية shielding للنواة، ويقل بذلك شدة المجال المغناطيسي الخارجي المؤثر عند النواة وتمتص الأنوية الأشعة على تردد منخفض down field بالنسبة للمادة القياسية أي تكون قيمة الانتقال الكيماوى لهذه البروتونات صغيرة بالمقارنة بالبروتونات المرتبطة بمجاميع أقل في الدفع الأليكترونى.

٢-تأثير الناتج عن التباين في الخواص المغناطيسية

Magnetic Anisotropy of Chemical Bonds

في المركبات التي تحتوى على أليكترونات electron في روابط باي (الروابط الزوجية أو الروابط الثلاثية) أن هذه الأليكترونات تكون أقل إرتباطاً عن الإليكترونات التي توجد في رابطة sigma (الروابط فردية) ، ويقل الارتباط بصورة أكبر في المركبات التي تحتوى على روابط زوجية أو ثلاثة متبادلة conjugated فعند وجود هذه الأليكترونات تحت تأثير المجال المغناطيسي الخارجى تدور هذه الأليكترونات محدثة مجالاً مغناطيسياً ثانوياً يؤثر على قيمة المجال المغناطيسي الخارجى عند الأنوية ، وقد يكون هذا المجال المغناطيسي الثانوى في اتجاه المجال المغناطيسي الخارجى مؤدياً إلى زيادة شدة المجال عند النواة أو قد يكون عكس اتجاه المجال المغناطيسي الخارجى مؤدياً إلى خفض شدة المجال عند النواة.

وقد وجد اضافة أن قيمة الانتقال الكيميائي للبروتون في مجموعة الألدهيد -H-C=O هي 9.97 وهذه القيمة أكبر بكثير مما هو متوقع بناء على السحب الأليكترونيه المتوفرة بواسطة ذرة الأكسجين ، ويرجع ذلك الى حركة الأليكترونات فى الرابطة C=O حيث وجد أن مجموعة الكربونيل تعمل تغطية shielding للبروتونات الواقعة فى الفراغ المخروطي cone وأسفل مجموعة الكربونيل ولكنها تعمل تعرية deshielding للبروتونات التي تقع خارج الفراغ المخروطي وهذا ما يسمى بـ anisotropic effect

وتسخدم قيمة الانتقال الكيمائى shift فى التعرف على المجموعات الكيمائية فى الجزيء وعلى ذلك يمكن استخدام البيانات الخاصة بالانتقال الكيمائى فى التعرف على المجموعات الكيمائية فى جزء غير معروف التركيب.

فمثلاً وجد أن:

قيمة الانتقال الكيمائى للهيدروجين فى جزء البنزين $\delta = 7.23$
 قيمة الانتقال الكيمائى للهيدروجين فى مجموعة الألدهيد CHO هى $\delta = 9.97$

قيمة الانتقال الكيميائي للهيدروجين في الكلوروفورم عند $\delta = 7.25$

قيمة الانتقال الكيميائي للهيدروجين في الأسيتون عند $\delta = 2.09$

قيمة الانتقال الكيميائي للهيدروجين في المركبات الأليفاتية في المجموعة C-H



قيمة الانتقال الكيميائي للهيدروجين في الأوليفينات مثلاً في المجموعة $=\text{CH}$ يقع في المدى من $6.5 - 7 = 4$ ، أما في المركبات العطرية يقع المدى بين

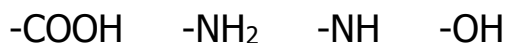
$$\delta = 7 - 9$$

٣- تأثير الروابط الهيدروجينية Effect of hydrogen bonding

وجود روابط هيدروجينية بين الجزيئات وبعضها يؤثر على قيمة الانتقال الكيميائي للبروتون حيث يظهر down field بالمقارنة بمكان الامتصاص قبل تكوين تلك الروابط ، وينتج كذلك عن تأثير تكوين الروابط الهيدروجينية أن يكون الامتصاص عريضاً broad peak وقد يكون من الصعب في بعض الأحيان الكشف عن هذا الامتصاص.

ويتوقف تكوين الروابط الهيدروجينية على طبيعة المذيب المستخدم ودرجة الحرارة وكذلك على تركيز المركب الكيماوى.

ومن أهم المجاميع التي يكون لبروتونها القابلية العالية لتكوين روابط هيدروجينية هي:



وقد وجد على سبيل المثال أن تكوين الروابط الهيدروجينية في كل من الفينولات والأحماض الكربوكسيلية يجعل الانتقال الكيماوى يظهر عند قيمة أكبر من 10

ppm

ويمكن كسر الرابطة الهيدروجينية عن طريق رفع درجة الحرارة أو بعمل تخفيف بواسطة مذيب قطبي.

فقد وجد أن مجموعة OH- في كحول الإيثanol ظهرت upfield عند زيادة درجة الحرارة أو عند تخفيف الإيثanol بواسطة رابع فلوريد الكربون والذي أدى إلى كسر الرابطة الهيدروجينية.

ولذلك نجد أن معظم أجهزة NMR مزودة بوحدة تبريد ووحدة تسخين للعينة تسمح بإجراء القياس على درجات حرارة مختلفة تتراوح بين °C 200 : -150 . ويستخدم لذلك نتروجين سائل في عملية التبريد ، كما تستخدم وحدة تسخين كهربائية

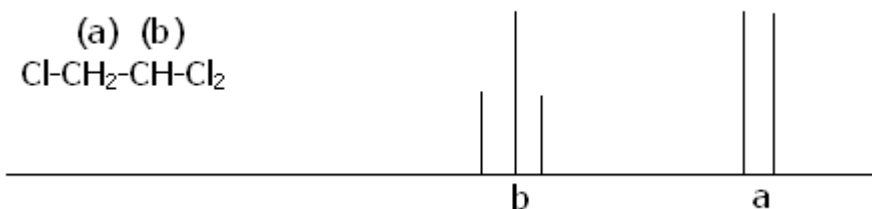
7.3 إزدوج الحركات المغزلية Spin-Spin coupling

مما سبق نجد أن الكثافة الأليكترونية حول البروتون والتوزيع الفراغي لذرات الهيدروجين في الجزيء هي التي تحدد مواضع الانتقال الكيماوي chemical shift triplet وtriplet ، ولكن لماذا نجد بعض الأمتصاصات singlet والبعض الآخر doublet أو وهذا؟

في الحقيقة نجد أن بعض الإمتصاصات الرئيسية تنقسم داخلياً إلى عدة إمتصاصات وترجع هذه الإنقسامات إلى التأثير المغناطيسي المتبادل بين البروتونات المجاورة والغير متكافئة أي إلى ما يسمى بالإزدوج المغزلي spin-spin coupling وهذا التأثير المتبادل بين البروتونات المجاورة يتم خلال الأليكترونيات الداخلية في تركيب الروابط التي تربط بين البروتونات ، ويؤدي هذا التأثير المتبادل إلى إنقسام الإمتصاصات الناتجة من كل نوع من البروتونات إلى

عدة إنقسامات ، ويتوقف عدد هذه الإنقسامات على عدد ذرات الهيدروجين المجاورة ، ويمكن شرح ازدواج الحركات المغزلية بالنظر إلى طيف الرنين النووي المغناطيسي لمركب ثلاثي كلورو إيثان 1, 1, 2-trichloro ethane

حيث يظهر امتصاصين لهذا المركب ، الامتصاص الأول ثلثي triplet ويظهر عند قيمة انتقال كيماوي 3.95 أما الامتصاص الثاني يكون ثلاثي triplet ويظهر عند قيمة انتقال كيماوي 5.77 ، ولكن لماذا تظهر بروتونات (b) ثلاثة امتصاص بينما بروتونات (a) ثنائية الامتصاص؟ يفسر ذلك كما يلي:



إذا نظرنا إلى ذرتين الهيدروجين a (بروتون a) الاثنين ورمزا إلى البروتون الأول (á) والبروتون الثاني (â) نجد أن تأثيرهما على هيدروجين (b) (بروتون b) المجاور يكون على النحو التالي:

١- كلا بروتوني a متوازيان مع المجال المغناطيسي أي في نفس الاتجاه
Both parallel

٢- أحدهما يوازي المجال á Parallel والآخر عكس المجال â antiparallel

٣- أحدهما يوازي المجال â Parallel والآخر عكس المجال á antiparallel

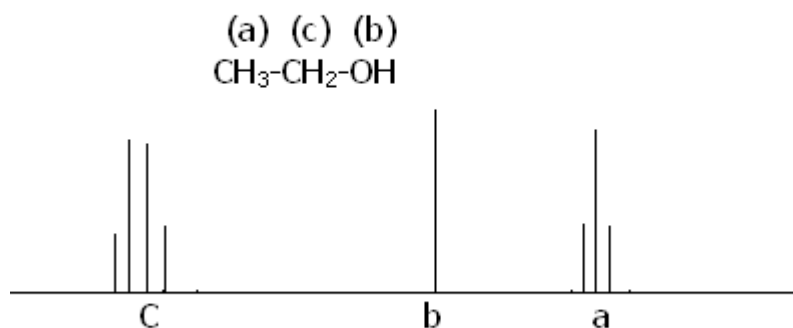
٤- كلا البروتونين غيرمتوازيان مع المجال المغناطيسي أي في عكس الاتجاه
Both antiparallel

وبما أن الحالة الثانية والثالثة متشابهة فيكون تأثيرهما متضاعف وعلى ذلك نجد أن بروتون b يتآثر ثلاث مرات ويظهر ثلاثة امتصاصات بنسبة 1: 2: 1 بدلا من 1:1:1 وثبتت الأزدواج بينهما حوالي 6 cps

وعلى الجانب الآخر نجد أن بروتوني δ & δ' متكافئين وبالتالي يؤثر بروتون b الوحيد على بروتونات a المتكافئة باحتمالين فقط اما أن يكون مع المجال أو يكون ضد المجال ولذلك نجد أن بروتوني a تظهر امتصاص ثانوي فقط وبنسبة متساوية 1:1 وثبتت الازدواج بينهما أيضا حوالي 6 cps

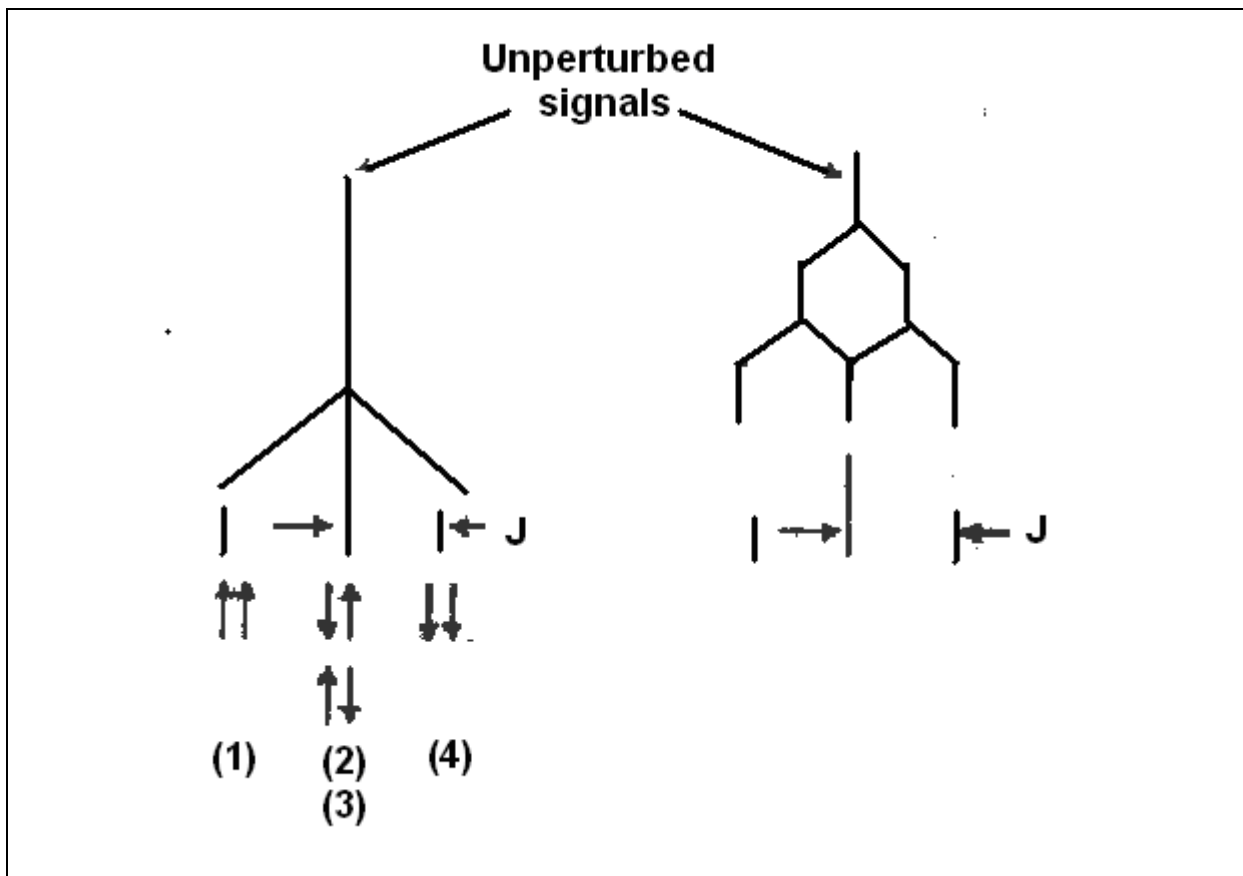
وأيضا نجد أن بروتونات (b) المجاورة لذرتين كلور تظهر رنين عند مجال منخفض أي بعيدا عن TMS بالمقارنة ببروتونات (a) المجاورة لذرة كلور واحدة والتي تظهر رنين عند مجال عالي up field ويرجع ذلك الى أن قدرة ذرتين كلور على سحب الأليكترونات أعلى من قدرة ذرة كلور واحدة وبالتالي فان تعريبة بروتونات b تكون أكثر من تعريبة بروتونات a فتظهر بروتونات b عند مجال منخفض بينما تظهر بروتونات a عند مجال أعلى أي قريبا من TMS

طيف كحول الابتانول



هناك طريقة أسهل في تقدير عدد الامتصاصات يمكن شرحها على النحو التالي:

تظهر مجموعة الميثيل (بروتونات a) امتصاص ثلاثي عند قيمة انتقال كيميائي 1.22 ppm لأن جميع بروتونات مجموعة الميثيل متكافئة فيكون لها امتصاص واحد ولكنها تجاور ذرة كربون تحمل ذرتين هيدروجين فتؤثر كل ذرة من تلك الذرتين على امتصاص مجموعة الميثيل وتقسمه إلى قسمين متساوين ويتدخلن القسم الثاني والثالث معا ليكون في النهاية نسبة التقسيم 1:2:1 كما هو موضح بالشكل (٢-٣).



شكل (٢-٣): نسبة التقسيم في كحول الايثايل

أما مجموعة الميثيلين CH_2 (بروتونات C) المجاورة لمجموعة الميثيل CH_3 فانها امتصاص واحد لأنها تحمل بروتونين متكافئين ويتأثر هذا الامتصاص بثلاثة بروتونات مجموعة الميثيل فتقوم كل واحدة من بروتونات الميثيل بشق امتصاص مجموعة الميثيلين الى نصفين تتدخل هذه الانشقاقات حتى تعطي في النهاية

امتصاص رباعي بنسبة 1: 3: 3: 1

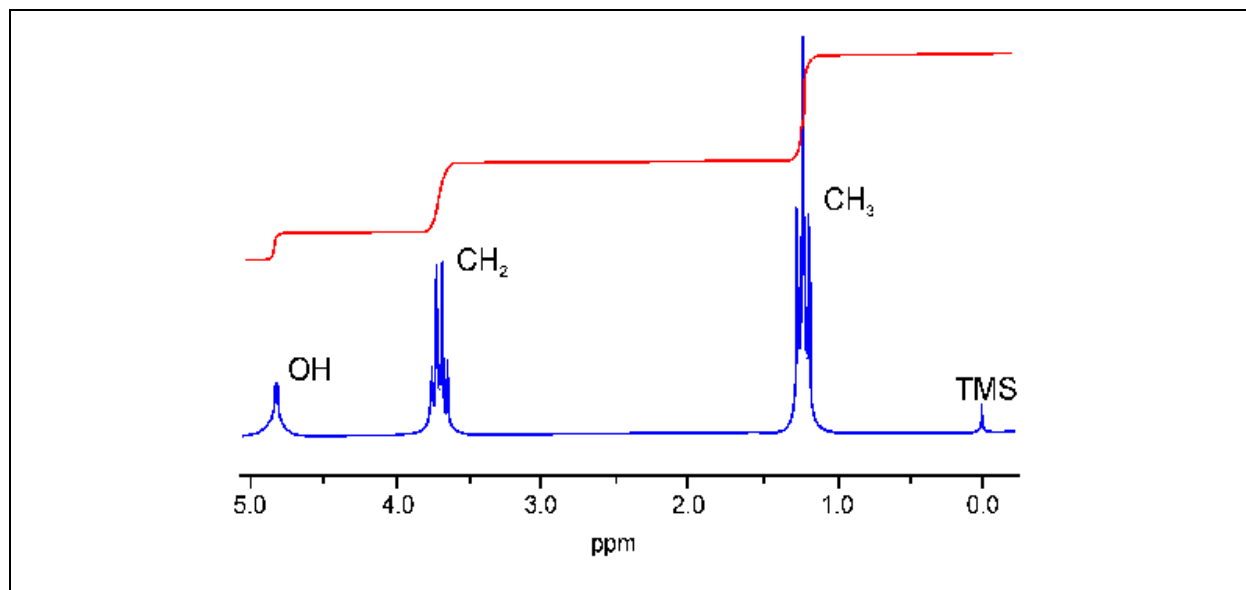
ولسهولة توقع امتصاص أي مجموعة فانها هي نفسها لها امتصاص واحد يضاف اليها امتصاصات بعدد ذرات الهيدروجين التي تحملها ذرة الكربون المجاورة.

أي أن عدد الامتصاصات للبروتونات الموجودة على أي ذرة كربون = عدد البروتونات التي تحملها ذرة الكربون المجاورة + 1

وبذلك يكون امتصاص مجموعة الميثيل في كحول الايثانول = $1 + 2 = 3$

أما امتصاص مجموعة الميثيلين في كحول الايثانول = $1 + 3 = 4$

أما امتصاص مجموعة الهيدروكسيل في كحول الايثانول = ١ لأن ذرة الأكسجين تحول دون ازدواج بروتون الهيدروكسيل مع البروتونات المجاورة (شكل ٧).



شكل (٢-٣): طيف الرنين النووي لـكحول الايثايل

ومن الجدير بالذكر أن قيمة ثابت الأزدواج (J) coupling constant لا تتغير بتغيير شدة المجال المغناطيسي الخارجي بعكس الانتقال الكيماوى الذى يتوقف على شدة هذا المجال.

يمكن تقسيم طيف الرنين المغناطيسي NMR بناء على قيمة ثابت الأزدواج (J) وكذلك قيمة الانتقال الكيماوى (δ) إلى:

8.3 طيف الرتبة الأولى First order spectra

وفيه تكون قيمة δ بين المجموعتين اللتين يحدث بينهما الأزدواج المغزلى كبيرة ، ويكون عدد الانقسامات فى كل امتصاص رئيسى مساوياً $(n+1)$ حيث n هى عدد ذرات الهيدروجين فى المجموعة المجاورة. وإذا كانت هناك مجموعة مجاورة أخرى تختلف فى قيمة الانتقال الكيميائى عن المجموعة الأولى ، فيجب الأخذ فى الاعتبار التأثير الناتج من المجموعتين كل على حدة.

المجموعة $\text{CH}_y\text{-CH}_a\text{-CH}_x$ يكون تأثير ذرة الهيدروجين H_x على ذرة H_a هو أنسامها إلى إمتصاصين ويكون تأثير الذرة H_y على الذرة H_a هو أنسام هذين الأمتصاصين إلى أربعة إمتصاصات. ثم يحدث تداخل بين الإمتصاصين القريبين ويتضاعف كثافة الإمتصاص ليصبح 1: 2: 1: 1 بدلاً من أن تكون النسبة 1: 1

وعلى ذلك فإن الكثافة النسبية للانسامات في هذه الرتبة تتبع العلاقة:-

			1			
			1 1			
			1 2 1			
			1 3 3 1			
			1 4 6 4 1			
			1 5 10 10 5 1			
1	6	15	20	15	6	1

وكذلك يكون قيمة \int فى هذه الرتبة كبيرة بين البروتونات التى لا تنفصل عن بعضها بأكثرب من ٣ روابط كيميائية، وتقل بعد ذلك بحيث تكون قيمته أقل من عرض الامتصاص الرئيسي وبذلك لا يمكن ملاحظته.

ويطلق على البروتونات التى تختلف بدرجة كبيرة فى قيمة الانتقال الكيميائى بالرمز AX للنظام الذى يحتوى على نوعين من البروتونات (بروتونات A وبروتونات X) ويعطى النظام فى هذه الحالة طيفاً من الدرجة الأولى ويمكن تفسيره بواسطة قواعد الرتبة الأولى.

9.3 طيف الرتبة الثانية Second order spectra

إذا كان الاختلاف فى الانتقال الكيميائى بين البروتونات متواصلاً فيرمز للنظام AM أو ABC للنظام الذى يحتوى على نوعين أو ثلاثة أنواع من البروتونات على التوالى ، ويكون طيف هذا النظام هو طيف الرتبة الثانية والذى يصعب تفسيره فى معظم الحالات من نتائج تجربة واحدة ، ويستعان ببعض التجارب الإضافية لإمكان تفسير هذا النظام مثل إزالة الإزدواج decoupling أو استخدام أجهزة ذات مجال مغناطيسي قوى أو استخدام جواهر كشافة تزيد من قيمة الانتقال الكيميائى.

المصادر

- ١- M.M.H. Khalil, E.H. Ismail, G.G. Mohamed, E.M. Zayed,A. Badr; "OJIC" , 2, 13-21; 2012.
- ٢- E.A. Musad, K.M.L. Rai, K. Byrappa; "Int J Biomed Sci"; 6, 45-48 ; 2010.
- ٣- A. Rana, N. Parekh, H. Dabhi, D. Bhoi and N. Kumari. " E-Journal of - .Chemistry"; 8, 1820-1831, 2011