



سنتر پلیمرهای قالب مولکولی تریازینی: به عنوان فناوری نوین پایش آلاجندوهای ریز مقدار شغلی

علیرضا کوهپایی^{۱*}، سید جمال الدین شاه طاهری^۲، فریده گلبایانی^۲، علی ابراهیمی^۳

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۴/۵/۲۲

تاریخ دریافت: ۱۳۹۴/۴/۴

چکیده

زمینه و هدف: جاذب‌های بیولوژیک در شرایط محیطی نامطلوب از کارایی مطلوبی برخوردار نیستند. برای غلبه بر این مشکل کاربرد فناوری پلیمرهای قالب مولکولی (MIPS)، پیشنهاد شده است. در این مطالعه باهدف جذب اختصاصی علف‌کش‌های کم مقدار تریازینی از پلیمر قالب مولکولی سنتز شده استفاده و بهینه‌سازی شد و به عنوان یک فاز استخراجی جامد نوین (MISPE) مورد بررسی قرار گرفت.

روش بررسی: در این مطالعه، پلیمرهای آترازین و آمترین با روش چیدمان طراحی ترکیبی مرکزی، سنتز و به همراه نمونه‌های شاهد از نظر مقدار منومر عاملی، مولکول الگو، اتصال دهنده جانبی، آغازگر، حلال و دمای پلیمریزاسیون مورد تحلیل قرار گرفت. سپس کارتربیج مناسب انتخاب و استخراج فاز جامد بر اساس مقدار جاذب، غلظت نمونه، حجم نمونه، سرعت جريان نمونه و pH نمونه، با استفاده از متدولوژی سطح پاسخ بهینه‌سازی شد. در نهایت فاكتور تغليظ و تكرارپذيری مصرف کارتربیج نيز مورد آزمون قرار گرفت.

يافته‌ها: بر اساس نتایج، برای آمترین و آترازین به ترتیب دما، ۴۰/۸۶ درجه سانتیگراد، حلال ۶/۴۱ و ۵/۰۳ میلی‌لیتر، اتصال دهنده جانبی ۲۷/۰۷ و ۲۱/۳۲، آغازگر ۲/۰۳ و ۲/۲۷ میلی‌مول، منومر ۵/۴۱ و ۴/۷۳ میلی‌مول، مولکول الگو ۱/۲۰۴ و ۰/۸۱۱ میلی‌مول حاصل آمد. نتایج بهینه‌سازی فاز جامد آمترین و آترازین نیز نشان داد که امکان بازیافت بالای ۹۰ درصد برای نمونه‌های آب آشامیدنی و ادرار وجود دارد.

نتیجه‌گیری: نتایج نشان داد که روش طراحی ترکیبی مرکزی، می‌تواند به عنوان یک ابزار عمومی برای سنتز و بهینه‌سازی پلیمر و پروتکل استخراج فاز جامد قالب مولکولی به کاربرده شود. پلیمرها هم با توجه به عملکرد عالی خود می‌توانند نقش مهمی در پایش محیط کار بر عهده گیرند.

کلیدواژه‌ها: پلیمر قالب مولکولی، استخراج فاز جامد، علف‌کش، آترازین، آمترین

۱. (نویسنده مسئول): استادیار، مرکز تحقیقات سلامت کار، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی قم، ایران. پست الکترونیک: koohpaei19@yahoo.com

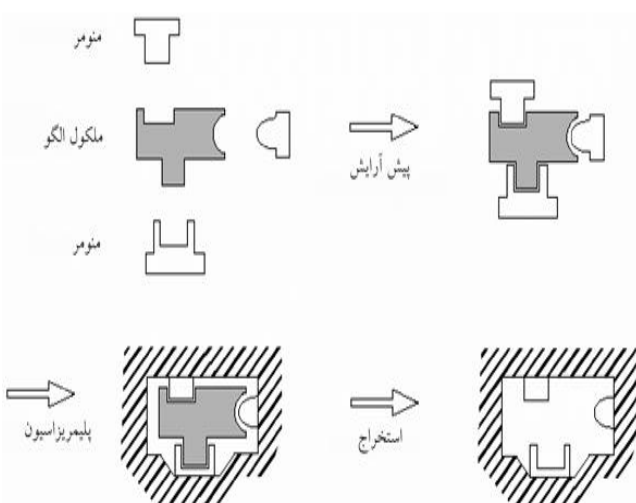
۲. استاد، گروه آموزشی مهندسی بهداشت حرفه‌ای، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران.

۳. مربی، مرکز تحقیقات سلامت کار، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی قم، قم، ایران.



مقدمه

با این ترکیبات، دارای اهمیت بسیار زیادی می‌باشد [۷، ۸]. برای سال‌ها پادتن‌ها، آنزیم‌ها و سایر گیرنده‌های بیولوژیک در گستره‌های مختلف شیمی، خصوصاً زمانی که قدرت انتخاب بالا لازم بود، به عنوان جاذب اختصاصی مواد شیمیایی، به کار گرفته می‌شدن. این سیستم‌های طبیعی در شرایط محیطی نامطلوب (حلال‌های آلی، شرایط اسیدی یا بازی قوی، دماهای بالا و غیره) از کارایی مطلوبی برخوردار نیستند. همچنین در مقابل آلاینده‌های صنعتی و محیطی، که مولکول‌های کوچکی هستند، سیستم ایمنی قادر به تولید پادتن نخواهد بود و باید با تولید هاپتنی که خود متنضم استفاده از روش‌های فیزیکو‌شیمیایی دیگری است، پادتن‌ها را تولید نمود. انجام چنین فعل و انفعالاتی مستلزم صرف حداقل زمان یک سال است. متعاقب سنتز احتمالی، مرحله بهینه‌سازی روش تغليظ و تخلیص آغاز می‌شود که خود فرآیند پیچیده‌ای است. برای غلبه بر این مشکل در خلال چند سال اخیر در کنار سایر فناوری‌های پیشرفت، فناوری پلیمرهای قالب مولکولی (Molecular Imprinted Polymers: MIPs)، به عنوان راهکاری نوین برای سنتز گیرنده‌های اختصاصی که بتوانند مشابه گیرنده‌های بیولوژیک عمل کند اما محدودیت‌های آن‌ها را نداشته باشند، پیشنهاد شده [۹، ۱۰] و سنتز پلیمرها برای نمونه‌های محیطی با موفقیت انجام شده است [۱۱-۱۹]. روند تهیه پلیمر قالب مولکول در شکل (۱) نشان داده شده است.



شکل ۱- روند تهیه پلیمر قالب مولکولی

لذا در این مطالعه باهدف جذب اختصاصی علف‌کش‌های کم مقدار تریازینی، پلیمر قالب مولکولی سنتز و بهینه‌سازی شده و به عنوان یک فاز استخراجی جامد نوین (MISPE) استفاده شده است.

افزایش جمعیت جهان باعث ایجاد یک سیر صعودی در تنوع و تعدد شغل، تولید غذا و توجه به مباحثی چون بهداشت حرفه‌ای و حفاظت از محیط‌زیست شده است. با کنترل موفقیت‌آمیز آفت‌ها توسط ترکیبات شیمیایی و باهدف تولید بیشتر مواد غذایی، بشر شاهد رشد روزافزون کاربرد آفت‌کش‌های آلی بوده است. آفت‌کش‌ها از این نظر که به صورت عمده و آگاهانه برای کشتن بخشی از گونه‌های زندگی، تولید شده و در مشاغل کشاورزی وارد محیط‌زیست و فعالیت انسان می‌گرددند، در بین سایر آلاینده‌های شغلی و محیطی، منحصر به فرد فرد می‌باشند [۱]. به هر حال با این تصور که کاربرد آفت‌کش‌ها می‌تواند اثر سوء بر سلامتی انسان‌ها داشته باشد، کاربردهای وسیع آفت‌کش‌ها در دو دهه گذشته باعث ایجاد نگرانی‌های زیادی در خصوص اثرات سوء آن‌ها بر روی سلامتی کشاورزان و سایر افراد درگیر در تولید، توزیع و کاربرد این مواد شده است. اگرچه نمی‌توان منکر نقش آفت‌کش‌ها در بهبود وضعیت بهداشت شغلی و عمومی شد، اما این منافع همواره تحت الشاع مسمومیت‌های حاد و مزمن شغلی و غیرشغلی در سرتاسر جهان قرار داشته‌اند. برآورد جهانی مسمومیت ناشی از آفت‌کش‌ها را، معادل سالیانه سه میلیون مورد حاد و نیازمند مراقبت‌های پزشکی و ۲۰۰/۰۰۰ مرگ در نظر گرفته است [۲، ۳]. آمارها نشان می‌دهند که مصرف آفت‌کش‌ها در سالیان اخیر در کشورهای صنعتی و توسعه‌یافته، کاهش داشته و یا ثابت باقی مانده است اما در کشورهای در حال توسعه سیر صعودی شدیدی را نشان می‌دهد [۴]. با عنایت به شرایط نامناسب مصرف در این کشورها، افزایش سریع موارد مسمومیت دور از انتظار نخواهد بود. بروز مسمومیت‌ها در کشورهای در حال رشد نیز ۱۳ برابر کشورهای صنعتی گزارش شده است، اما اطلاعات زیادی در خصوص این مسمومیت‌ها منتشر نشده است [۵، ۶]. بر این اساس همواره باید مزایا و معایب کاربرد آفت‌کش‌ها در کنار هم مد نظر قرار گرفته و متعادل گرددند. در سالیان اخیر، آگاهی‌های عمومی در خصوص اثرات آلاینده‌های شغلی و پایش مواجهه با آن‌ها ارتقاء زیادی پیدا کرده است و امروزه تمام تلاش و توان محققان بر روی یافتن راهکارهایی برای کاهش مقادیر باقیمانده آفت‌کش‌ها در بافت‌ها یا سیالات انسانی، خاک، هوا، آب، غذا و زنجیره غذایی متمرکز شده است، به طوریکه پایش، اندازه‌گیری و کنترل این مواد شیمیایی به منظور ارزشیابی خطرات و مشکلات احتمالی مواجهه



به روش منقطع (Batch) هر دو پلیمر نمونه و شاهد برای هر دو سم آمترین و آترازین در مواجهه با آنالیت‌ها (آترازین و آمترین) قرار گرفت و پس از فیلتراسیون، توسط روش‌های بهینه‌شده آتالیز میزان جذب آنالیت‌ها در هر دو نوع پلیمر معین گردید. پس از تعیین میزان جذب اولیه و تأیید عملکرد پلیمر قالب مولکولی نسبت به پلیمر شاهد، با استفاده از روش طراحی آزمایش، نسبت‌های بین مواد سازنده هر دو پلیمر بهینه شد. برای سنتز اولیه پلیمر، نسبت ۱:۴:۲۰ اتصال دهنده جانبی (اتیلن گلیکول دی متاکریلات): منومر (متاکریلیک اسید): مولکول الگو (آترازین / آمترین) انتخاب شد. بر این اساس ۰/۲۲ گرم آترازین / ۰/۲۳ گرم آمترین معادل ۱ میلی‌مول و ۰/۳۴۴ گرم (۳/۴۴ سی‌سی) متاکریلیک اسید معادل ۴ میلی‌مول وارد لوله آزمایش شیشه‌ای (راکتور) شه و ظرف برای مدت ۵ دقیقه به حال خود رها شد. سپس ۰/۹۶۴ گرم (۳/۷۷۵ سی‌سی) معادل ۲۰ میلی‌مول اتیلن گلیکول دی متاکریلات، ۰/۳۲۸ گرم - آزوپیس (۲-متیل پروپیونیتریل) معادل ۲ میلی‌مول به عنوان آغازگر واکنش پلیمریزاسیون و ۵ سی‌سی استونیتریل به عنوان حلال یا پوروژن (ایجاد کننده خلل و فرج در پلیمر) به ظرف اضافه شده و ظرف به مدت ۵ دقیقه تحت اتمسفر نیتروژن قرار گرفته و مهروموم گردید. در مرحله بعد راکتور به مدت ۲۴ ساعت در دمای ۵۵ درجه سانتی‌گراد قرار گرفت. پس از سپری شدن این زمان، راکتور شکسته شد و توسط آسیاب دستی، پلیمر حاصله خرد گردیده و با استفاده از الکهای مش‌بندی در رنج ۵۰ تا ۱۰۵ میکرون غربال شد. در ادامه پلیمر حاصله در داخل دستگاه سوکسله قرار داده شد و به مدت ۱۶ ساعت برای آترازین و ۱۸ ساعت برای آمترین با استفاده از ۲۰۰ سی‌سی از محلول اسیداستیک / متانول (۱/۷۹:۱) و سپس ۴ ساعت برای آترازین و ۶ ساعت برای آمترین با ۲۰۰ سی‌سی متانول خالص شسته شد. خاطر نشان می‌سازد این زمان‌ها بر اساس آزمایشات متوالی مقدار غلظت مولکول الگو با استفاده از دستگاه HPLC بهینه شدند. به منظور تعیین میزان جذب اختصاصی لازم است تا در کنار هر پلیمر قالب مولکولی یک پلیمر شاهد هم وجود داشته باشد. لذا همانند پلیمر قالب مولکولی، پلیمر شاهد نیز سنتز شد. بعد از ساخت پلیمرها، نسبت‌های بین عوامل تولید و ساخت پلیمر بهینه شدند. بر اساس مطالعات انجام‌شده و به منظور بررسی تأثیر هر کدام از عوامل تولید پلیمر، از روش طراحی ترکیبی مرکزی که یکی از مناسب‌ترین روش‌ها برای این گونه تحقیقات است، استفاده شد. این روش

روش بررسی

مواد و تجهیزات مورد استفاده

حلال‌های استونیتریل، متانول، دی‌کلرومتان و اسیداستیک با درجه خلوص بالا از شرکت مرک آلمان، استاندارد سوم تریازینی از شرکت Riedel de Häen آلمان، مولکول الگوی آمترین و آترازین از شرکت گیاه ایران، محلول‌های شامل متاکریلیک اسید و ۴-وینیل پیریدین از شرکت مرک آلمان، آغازگر (آزوپیس ایزوپوتیرونیتریل) از شرکت‌های آکروس و فلوکای آمریکا، اتصال دهنده جانبی (اتیلن گلیکول دی متاکریلات) از شرکت مرک آلمان، کارتريج پلی پروپیلن از شرکت بیزد سرنگ. ستون‌های شیشه‌ای راکتور از شرکت شمس کشور ایران تهیه و خریداری گردیدند. آب با درجه خلوص بالای مورد نیاز برای این مطالعه نیز از دستگاه PURITE ساخت انگلستان، تأمین شد.

در این مطالعه از دستگاه HPLC ساخت شرکت Knauer آلمان با آشکارساز ماورای بنسف و ستون Chromolith C18 Performance ۱۰۰×۴.۶mm در فاز معکوس و دستگاه گرمایش و سوکسله، مجموعه فیلتراسیون فاز برندۀ دستگاه بن ماری دیجیتال مدل Memmert کشور آلمان، سیستم تأمین اتمسفر نیتروژن، سیستم خلاء استخراج فاز جامد، ترازوی دیجیتال، راکتور تولید پلیمر، سیستم مش‌بندی پلیمر، سیستم فیلتراسیون سرنگی، پمپ محیطی، تنظیم‌کننده شدت جریان، دستگاه شیکر (همزن دیجیتال)، حمام التراسونیک، دسیکاتور، فور با دمای ۲۵۰ درجه سلسیوس، سرنگ هامیلتون در مقادیر ۱۰۰ و ۲۰۰ میکرو لیتر، دماسنج و وسایل آزمایشگاهی شیشه‌ای و لوازم حفاظت فردی استفاده شد.

آماده سازی محلول

کلیه محلول‌های استوک در غلظت ۱ گرم بر لیتر در استونیتریل تهیه شده و در دمای منهای ۱۸ درجه سانتی‌گراد ذخیره شدند.

سنتز و بهینه‌سازی پلیمرهای قالب مولکولی

روش بالک برای ساخت پلیمرهای قالب مولکولی آمترین و آترازین انتخاب و بر اساس آن ساخت پلیمر قالب مولکولی و همچنین پلیمر شاهد برای هر دو ماده آغاز شد. پس از ساخت پلیمر و آسیاب کردن آن، با کاربرد استخراج سوکسله و حلال مناسب مولکول الگو از ساختار پلیمر خارج گردید. در این مرحله



ستون‌های قالب مولکولی فاکتور تغليظ و تکرارپذيری مصرف کارتريج نيز مورد آزمون قرار گيرد. همچنین به منظور بررسی ميزان جذب آناليت‌هاي با ساختار نسبتاً مشابه با مولکول الگو بر روی ستون‌های استخراج فاز جامد قالب مولکولی مورد استفاده در اين تحقيق، از آناليت‌هاي سيمازين، سيانازين، پروپازين و آترازين برای پليمر قالب مولکولی آمترین و از آناليت‌هاي سيمازين، سيانازين، پروپازين و آمترین برای پليمر قالب مولکولی آترازين استفاده شد. برای بررسی ميزان جذب تركيبات با ساختار شيميايي مختلف بر روی ستون‌های فاز جامد قالب مولکولی نيز از تركيب‌هاي مالاتيون، پاراتيون و ۲،۴-دي‌كلرو‌فنوكسي استيك اسيد استفاده شد.

معتبرسازی روش

جهت معتبرسازی روش از دو روش تکرارپذيری روز به روز و تکرارپذيری در طول يك روز استفاده شد. لازم به ذكر است که برای معتبرسازی روش، نمونه‌های تا حد امکان نزدیک به نمونه‌های واقعی به کار گرفته شدند. در اين مطالعه از نمونه‌های آب آشامیدنی و ادرار اسپايك شده با آمترین و آترازين استفاده گردید.

محاسبات

در اين مطالعه سطح زير پيك به عنوان پاسخ آشكارساز و ميزان بازيافت استخراج مورد استفاده قرار گرفت و درصد بازيافت از مقاييسه سطح زير پيك كروماتوگرام نمونه با سطح زير پيك كروماتوگرام استاندارد به دست آمد. همچنین در طراحی تركيبی مرکзи، تجزيه و تحليل نتایج با استفاده از نرمافزار ميني تب (Data Optimizer Menu) نسخه ۱۴ انجام شد و استفاده از وزن و توان يك شد.

يافته‌ها

نتایج بهينه‌سازی روش آناليز

به منظور بهينه‌سازی شرایط كروماتوگرافی، فاز بزنده، دبی، طول موج و حجم ترريق، مورد بررسی قرار گرفت. نتایج اين بررسی در جدول ۲ آورده شده است.

نتایج مربوط به بهينه‌سازی كيفي و كمي پليمرهای قالب مولکولي

پس از سنتز موفقیت‌آمیز پليمر قالب مولکولی آترازین در مرحله اول، بهينه‌سازی سنتز اوليه و دستيابي به حداکثر راندمان ممکن و ايجاد پيوندهای اختصاصی انجام شد. بر اين مينا با تلفيق

تلفيقی از روش متداول‌وري سطح پاسخ و تحليل عاملي كامل است. در اين مطالعه متغيرهای با اثرات عمده و بر هم‌كنش بين متغيرها در ۶۴ حالت برای شش عامل در هر ماده مشخص شدند و در نهايیت در بين مشاهدات، مقادير بهينه متغيرهای توليد پليمر، برای هر دو پليمر، تعیین شدند.

استخراج فاز جامد قالب مولکولی آترازين و آمترین

جهت انجام عمليات تغليظ و تخلص نمونه بر روی ستون‌های استخراج فاز جامد قالب مولکولی، همانند سايروستون‌های استخراج فاز جامد، باید مراحل شرایط سازی، جذب يا عبور نمونه، شستشو و يا بازيافت نمونه برای هر دو پليمر و نمونه‌های شاهد انجام شود. پس از انتخاب کارتريج مناسب و به منظور بررسی تأثير هر کدام از عوامل موثر بر استخراج بهينه، همانند سنتز پليمرهای قالب مولکولی از روش طراحی تركيبی مرکزی که يكى از مناسب‌ترین روش‌ها برای اين‌گونه تحقيقات است، استفاده شد. اين روش تلفيقی از روش متداول‌وري سطح پاسخ و تحليل كامل پنج عاملي است. ماتريكس طرح‌ريزي شده برای پليمر و استخراج فاز جامد قالب مولکولی آترازين و آمترین در جدول (۱) آورده شده است.

جدول ۱- ماتريكس طرح‌ريزي شده برای پليمرها و فاز جامد

قالب مولکولي		
متغير	مقدار	نحوه
منور (ميلي مول)	۳	۱
حال (سي سي)	۴	۲
اتصال دهنده جانبی (ميلي مول)	۱۵	۳
آغازگر (ميلي مول)	۱	۴
مولکول الگو (ميلي مول)	۰/۷۵	۵
دما (درجة سلسیوس)	۴۵	۶
سرعت جريان نمونه (mLmin^{-1})	۲	۱
غلهظت نمونه (ngmL^{-1})	۶۵	۲
حجم نمونه (mL)	۷/۵	۳
مقدار جاذب (mg)	۱۰۰	۴
pH نمونه	۴	۵

پس از بهينه‌سازی كيفي و كمي انجام شده برای استخراج بيشينه فاز جامد قالب مولکولی آترازين و آمترین، لازم بود تا با استفاده از پروتکل بهينه حاصل آمده و به منظور اثبات کاري



آمترین حلال استونیتریل و منومر متاکریلیک اسید به دست آمد. نتایج مربوط به بهینه‌سازی کمی در جدول ۳ آورده شده است.

داده‌ها به کمک نرم‌افزار مینی تب ، مقادیر مختلف فاکتورهای مدنظر در آزمایش ترکیبی مرکزی برای هر دو ماده آمترین و آترازین بهینه‌سازی شد. در بخش بهینه‌سازی کیفی برای آترازین و

جدول ۲- شرایط بهینه‌شده کروماتوگرافی برای تجزیه نمونه‌های تریازینی

گذشتگارسازی ngmL ⁻¹	تزریق میکروپر	تزریق mlmin ⁻¹	مول موج (nm)	درصد فاز برند			ماده
				آمونیوم استات mmol	آب	استونیتریل	
۱۰	۲۰	۱/۴	۲۲۶	۱	۵۰	۵۰	آترازین
۱۰	۲۰	۰/۸	۲۲۰	-	۴۰	۶۰	آمترین
۵	۲۰	۰/۸	۲۵۶	-	۱۵	۸۵	سیانازین
۸	۲۰	۱/۲	۲۲۶	۱	۶۰	۴۰	سیمازین
۱۰	۲۰	۱/۲	۲۲۶	۱	۵۰	۵۰	پروپازین

جدول ۳- مقادیر بهینه‌سازی شده کمی تولید پلیمرهای قالب مولکولی

آمترین	آترازین	متغیر
۷/۴۱	۵/۰۳	مقدار حلال mL
۵/۴۱	۴/۷۳	مقدار منومر mmol
۱/۲۰۴	۰/۸۱۱	مقدار مولکول الگو mmol
۲۷/۰۷۰	۲۱/۳۲	مقدار کمک منومر mmol
۲/۰۳	۲/۲۷	مقدار آغازگر mmol
۴۰/۸۶	۴۰/۸۶	مقدار دما °C
۴/۴۹	۵/۸۳	منومر عاملی به مولکول الگو
۴/۵۰۷	۵/۰۰۶	اتصال دهنده جانبی به منومر عاملی

قرار گرفت. همچنین نمونه‌های ادرار با نسبت حجمی ۱:۷ رقیق-سازی شدند. در بخش شرایط بهینه نیز برای آمترین، وزن کارتریج ۱۲۰ میلی‌گرم و دبی عبور نمونه ۰/۶ میلی‌لیتر بر دقيقه محاسبه و تعیین شد و بقیه محاسبات مشابه آترازین است. همچنین نتایج نشان داد که راندمان بازیافت برای حجم‌های تا ۴۰۰ میلی‌لیتر در حد قابل قبول می‌باشد و در حجم‌های بالاتر، میزان بازیافت، کاهش می‌یابد. برای بررسی تکرار پذیری کاربرد ستون‌های استخراج فاز جامد قالب مولکولی آترازین و آمترین با استفاده از شرایط بهینه، آزمایشات متعددی برای آمترین و آترازین طراحی و انجام شد. منطبق بر نتایج، می‌توان تا ۴۶ بار

نتایج مربوط به بهینه‌سازی استخراج فاز جامد قالب مولکولی

مقادیر مختلف فاکتورهای مدنظر در آزمایش ترکیبی مرکزی برای استخراج فاز جامد مبتنی بر پلیمر ماده آترازین و آترازین بهینه‌سازی شد. نتایج نهایی آترازین در جداول ۴ ارائه گردیده است. در ارتباط با آمترین، در مرحله شستشو ۳/۵ میلی-لیتر کلریدریک اسید ۰/۱ مول و ۷ میلی‌لیتر استونیتریل و ۰/۵ درصد حجمی استیک اسید به کاربرده شد. در مرحله شستشو نیز ۱ درصد حجمی استیک اسید همراه با متانول مورد استفاده



برای آترازین و ۴۱ بار برای آمترین، بدون کاهش قابل توجه در میزان راندمان بازیافت از یک ستون پر شده با پلیمرهای قالب مولکولی بدون محدودیت زمانی یا دمایی خاص استفاده کرد.

جدول ۴ پروتکل نهایی استخراج فاز جامد قالب مولکولی آترازین

مرحله	چگونگی انجام استخراج فاز جامد با استفاده از آب خالص / ادار / آب آشامیدنی
- ۵ میلی لیتر متابول	شرایط سازی
- ۵ میلی لیتر آب	
- ایجاد خلاه برای خشک شدن جاذب (۲ دقیقه)	
- عبور نمونه آترازین با ۱٪ متابول (کل گستره مورد آزمایش حجم و غلظت، قابل انتخاب است)	عبور نمونه ^۱
- ۳ میلی لیتر اسید کلریدریک ۱٪ مول	
- ۵ میلی لیتر آب	
- ایجاد خلاه به مدت ۲۰ دقیقه برای حذف باقیمانده آب	شستشو
- ۶ میلی لیتر (استونیتریل و ۰/۳ درصد حجمی استیک اسید)	
- ایجاد خلاه به مدت ۱ دقیقه برای حذف باقیمانده حلال	
- ۳ بار شستشو با متابول (هر بار ۱ میلی لیتر)	شویش

^۱ برای نمونه‌های ادار با نسبت حجمی ۱:۶ رقیق‌سازی انجام شد

برای بررسی میزان اختصاصی بودن پلیمر قالب مولکولی آمترین و آترازین سه ترکیب مختلف ملاتیون، پاراتیون و ۲،۴-دی‌کلرو فنوکسی استیک اسید با ملاحظه نمودن شرایط تغییر و تخلیص بهینه مورد آزمایش قرار گرفتند، که هیچ‌گونه جذبی ثبت نگردید. در مجموع، متغیرهای موثر بر راندمان بازیافت MISPE آمترین و آترازین به شرح جدول ۵ خلاصه گردیده است.

جدول ۵ - متغیرهای موثر بر راندمان بازیافت MISPE آمترین و آترازین در دو سطح خطی و نمایی ($P_{value} < 0.05$)

آمترین	متغیر	PValue	آترازین	متغیر	PValue
(A) فلوئر نمونه	(A) فلوئر نمونه	۰/۰۰۱	(A) فلوئر نمونه	(A) فلوئر نمونه	۰/۰۰۱
جرم جاذب (D)	غلظت نمونه	۰/۰۲۲	(B)	جرم جاذب	۰/۰۰۲
A×A	(D)	۰/۰۲۴	pH (E)	(D)	۰/۰۰۸
B×B	نمونه	۰/۰۱۲	A×A	نمونه	۰/۰۰۱
C×C	A×A	۰/۰۲۸	B×B	A×A	۰/۰۰۴
E×E	B×B	۰/۰۰۱	E×E	B×B	۰/۰۱۴
	E×E			E×E	۰/۰۰۱
(A) / pH (B) / جرم (C) / حجم (D) / غلظت (E) / فلوئر (E)					



روش پس از آغاز فرآیند پلیمریزاسیون، توده جامد پلیمر خردشده و ذرات در سایز مناسب مشبندی می‌شوند. از آنجا که این نوع تحقیق‌ها در کشور ما نوپا بوده و روش توده‌ای به عنوان روش پایه سنتز MIP محسوب می‌شود، به عنوان روش این تحقیق، انتخاب و به کار گرفته شد. در هنگام سنتز MIP، به منظور جلوگیری از تخریب جایگاه پیوندی، حفظ شکل پلیمر و ایجاد قوام در پلیمر باهدف نگهداری منومرهای عاملی، از اتصال دهنده‌های جانبی یا کمک منومرها استفاده می‌شود. در متون، تعداد زیادی از کمک منومرها مورد مطالعه و آزمایش قرار گرفته‌اند که در بین آن‌ها دی وینیل بنزن (DVB) و اتیلن گلیکول دی متاکریلات (EDMA) پرکاربردترین هستند. ولف و همکاران یکسری از عوامل اتصال دهنده جانبی استایرنی و متاکریلاتی را در چند مطالعه مورد مقایسه قراردادند [۲۰]. بر اساس نتایج این مطالعه، MIP سنتز شده با EDMA راندمان بالاتری را نشان داد که به ایجاد پل ارتباطی قابل انعطاف و کوتاه و استحکام گروه‌های متاکریلات EDMA نسبت داده می‌شود. بر این مبنای، در این تحقیق تصمیم گرفته شد تا برای سنتز پلیمرهای آترازین و آمرتین از اتصال دهنده جانبی EDMA استفاده شود. به منظور شروع فرآیند پلیمریزاسیون در سنتز MIP، لازم است تا از یک ماده آغازگر استفاده شود. تجزیه حرارتی آغازگرهای، معمول‌ترین منبع ایجاد رادیکال‌های آزاد در روند شکل‌گیری MIP محسوب می‌شود. در این خصوص ترکیب آزوپیس ایزو بوتیرو نیتریل (AIBN)، استاندارد می‌باشد [۲۱]. در این تحقیق نیز ماده AIBN به منظور شروع فرآیند پلیمریزاسیون در تمام موارد تولید و سنتز MIP مورد استفاده قرار گرفته است. برای مولکول‌های الگو با قطبیت کم همانند آترازین و آمرتین، حللاهای آلی، معمولاً راندمان بازیافت مناسبی را ایجاد می‌کنند [۲۲]. بنابراین از این حللاستونیتریل در سنتز پلیمر استفاده شد.

بهینه‌سازی استخراج مولکول الگو از ساختار پلیمر

با وجود تمام مزایا، پلیمرهای قالب مولکولی دارای محدودیت‌ها و مشکلاتی هستند. برای مثال حذف کامل مولکول الگو از ساختار پلیمر فرایندی مشکل است و به آسانی صورت نمی‌پذیرد، به رغم وجود حفره‌های فراوان در ساختار پلیمر، فقط تعدادی از آن‌ها شرایط مطلوب برای جذب اختصاصی آنالیتها را دارند و هنوز منطق کافی برای طراحی و سنتز MIPs وجود ندارد و به نسبت بیوپلیمرها، روش اجرایی کارآمد و ایده‌آل برای طراحی پلیمرهای قالب مولکولی به دست نیامده است [۲۳]. مشخص شده است که

نتایج معتبرسازی روش

به منظور تعیین قابلیت استفاده از روش بهینه‌سازی شده استخراج فاز جامد قالب مولکولی (MISPE)، لازم است روش‌های ارائه شده برای آمرتین و آترازین به شکل تکرارپذیری روز به روز و تکرارپذیری در طول یک روز معتبرسازی گردد. لذا در دو سری آزمایش جداگانه، ۵ غلظت آترازین و آمرتین تهیه شد و با استفاده از آن‌ها منحنی کالیبراسیون خطی استانداردها برای مدت ۶ روز متواتی تهیه گردید. میزان ضربه همبستگی برای منحنی‌های کالیبراسیون بیش از ۹۹٪ به دست آمد.

بحث

شاید بتوان گفت که کشاورزان به عنوان شاغلین و زیرمجموعه یکی از بخش‌های مهم اقتصادی کشور، آنچنان که باید و شاید، مورد توجه قرار نگرفته و خدمات بهداشتی مرتبط و متناسب با محیط کار دریافت نکرده‌اند و با عنایت به چالش‌های زیاد در حرفه کشاورزی، این‌گونه استنباط می‌شود که در آینده‌ای نزدیک، طیف وسیعی از نیروی فعال جامعه، به علت این مواجهه‌ها، دچار آسیب جدی شوند [۱۱، ۱۲]. در این مطالعه، علف‌کش‌های تریازینی، به عنوان یکی از زیرمجموعه‌های مهم آفت‌کش‌ها و آلانینده‌های پراهمیت در محیط کار و محیط زیست، به عنوان موضوع اصلی تحقیق انتخاب شدند.

سنتز و بهینه‌سازی پلیمرهای قالب مولکولی آترازین و آمرتین

انتخاب مواد ایجاد پلیمر

اندازه‌گیری علف‌کش‌های تریازینی در نمونه‌های شغلی و محیطی، به دلیل وجود مقداری بسیار کم در نمونه‌ها، یکی از مهم‌ترین موضوعات و چالش‌های شیمی تجزیه می‌باشد [۱۴]. تریازین‌ها نیز معمولاً با استفاده از دستگاه UV-HPLC اندازه‌گیری می‌شوند [۱۵، ۱۶]. در این تحقیق، باملاحظه موارد فوق و همچنین قلیایی بودن مولکول‌های الگو، کارایی منومر متاکریلیک اسید همراه با منومر قلیایی ۴-وینیل پیریدین، به عنوان سرdestه منومرهای قلیایی [۱۷] و منومر متاکریلامید به عنوان سرdestه منومرهای خنثی [۱۸] مورد سنجش قرار گرفت و در نهایت مشخص گردید که منومر عامل متاکریلیک اسید راندمان بازیافت بالاتری را ایجاد می‌کند و بر این اساس در سنتز پلیمرهای نهایی این تحقیق، از این منومر استفاده شده است. پروتکلهای متعددی برای سنتز پلیمرهای قالب مولکولی غیرکوالان وجود دارد. معمول‌ترین روش، تکنیک توده‌ای یا بالک است [۱۹]. در این



اساسی در شکل پذیری پلیمر بر اساس سطح ویژه و ایجاد خلل و فرج ایفا نماید [۲۸]. با استفاده از اطلاعات موجود، مقدار بهینه این متغیر برای آترازین، ۰/۵ و برای آمترین ۱/۶ میلی لیتر در نظر گرفته شد.

استخراج فاز جامد قالب مولکولی آترازین و آمترین
به جرأت می‌توان گفت که پایش‌های محیطی و شغلی یکی از چالش‌های کلیدی و حساس قرن بیست و یکم خواهد بود [۲۹]. در این بین به خصوص دو دهه گذشته، استخراج فاز جامد به عنوان روش کارآمد آمده‌سازی نمونه مطرح بوده است [۳۰].

استخراج فاز جامد قالب مولکولی در حالت مرکزی
از آنجا که احتمال نشت مولکول الگو در هنگام استفاده از پلیمرهای قالب مولکولی، وجود دارد. همانند تحقیق باجیانی و همکاران [۳۱] و پاپ و همکاران [۳۲]، در این تحقیق برای اطمینان از عدم وجود نشت، قبل از شروع فرآیند MISPE، ستون‌ها در کسرهای شستشوی 1×3 ، با مтанول (سه بار) شسته شدند و خروجی ستون‌ها برای تعیین آترازین یا آمترین، مورد آنالیز قرار گرفتند که در حد تشخیص دستگاه، هیچ مولکول الگویی یافت نشد. به عنوان یک اصل مهم در استخراج فاز جامد قالب مولکولی، لازم است با عبور دادن هوا از کارتريج، حلال‌های مرحله قبل را از روی کارتريج خارج نمود. این امر به خصوص زمانی اهمیت بیشتری پیدا می‌کند که آب، از کارتريج عبور داده شده باشد [۳۳]. معمولاً برای مولکول‌های غیرکایرال، جذب آنالیت بر روی فاز ثابت قالب مولکولی با جذب آنالیت روی یک فاز غیر قالب مولکولی مقایسه می‌شود. اختلاف بین این دو مقدار، یکی از شاخص‌های مهم سنتز موفقیت‌آمیز پلیمر می‌باشد [۳۴]. بر طبق نتایج به دست آمده، مقدار جذب آنالیت بر روی پلیمر قالب مولکولی حدوداً $2/5$ برابر جذب پلیمر شاهد بوده است. این افزایش جذب نشان دهنده ایجاد جایگاه‌های اختصاصی جذب در درون ساختار پلیمر می‌باشد. لاویگناک و همکاران بر اساس اختلاف قابل توجه بین مقدار جذب روی ستون شاهد و ستون MIP، نشان دادند که پلیمر قالب مولکولی سنتز شده آنان، گزینش پذیری بالایی دارد [۳۵].

بهینه‌سازی کیفی استخراج فاز جامد

در این بخش از مطالعه، حلال‌های شستشوی عوامل مزاحم و شویش آنالیت مورد آزمون قرار گرفتند. در ادامه، نوع حلال شویش نیز مورد بررسی قرار گرفت. در اکثر متون مرتبط، از حلال مтанول به عنوان حلال پایه برای شویش آنالیت‌ها استفاده شده

فرآوری حرارتی پلیمر همراه با شستشوی مکرر پلیمر با حلal شویش قوى، مى تواند مقدار مولکول الگو را در ساختار پلیمر در حد قابل توجهی کاهش داده و حتی نشت مولکول الگو را به طور كامل حذف نماید [۲۴]. بر اين مبناي پس از استفاده از نسبت ۰:۴:۲ اتصال دهنده جانبی (اتيلن گلیکول دي متاكربلات): منومر (متاکربيليك اسيد): مولکول الگو (آترازين و آمترين) [۲۵] برای بهينه‌سازی استخراج مولکول الگو (آترازين و آمترين) از دستگاه سوكسله استفاده شد.

بهینه‌سازی کمی پلیمرهای قالب مولکولی

علاوه بر تمایل مولکولی بالای جایگاه‌های پیوندی در پلیمر، تعداد این جایگاه‌ها هم برای دستیابی به بهترین حالت جذب آنالیت، نقش حیاتی ایفا می‌کند. تولید موفقیت‌آمیز پلیمرهای قالب مولکولی به انتخاب مناسب نوع و مقدار منومر عاملی، عامل اتصال دهنده جانبی، حلal پوروزن، مولکول الگو و دماي پلیمریزاسیون بستگی دارد [۲۳]. کاربرد سطوح بهینه این عوامل برای به دست آوردن یک پلیمر با بدنه و پیکره مطلوب، تمایل مولکولی و ثبات بالا، لازم و ضروري است. يكی از متغیرهای مهم که می‌تواند وضعیت جایگاه‌های پیوندی را تحت تأثیر خود قرار دهد، دماي پلیمریزاسیون می‌باشد. بر طبق نتایج کاهش دما باعث بهبود عملکرد پلیمرهای قالب مولکولی شده است. لو و همکاران دماهای مختلف 10 ، 40 و 60 درجه را مورد آزمایش قرار دادند و دریافتند که پلیمرهای سنتز شده در دماي 40 درجه سانتي گراد، گزینش پذيری بالاتری را نسبت به سایر دماها از خود نشان می‌دهند [۲۶]، که با نتایج اين تحقیق هم خوانی دارد. از فاکتورهای دیگر که مورد آزمون قرار گرفت، مقدار منومر عاملی بود. منومر در کنار مولکول الگو تشکیل کمپلکسی را می‌دهد که به عنوان قلب ایجاد جایگاه‌های پیوندی اختصاصی، عمل می‌نماید [۲۷]. با استفاده از اطلاعات موجود، مقدار بهینه این متغیر برای آترازين، $1/41$ میلی مول و برای آمترین $4/73$ میلی مول در نظر گرفته شد (جدول ۳). به دليل مشکلات موجود بر در بهینه‌سازی پلیمرها، معمولاً به صورت فرایندی از نسبت استاندارد $1:4:20$ استفاده شده است. در این تحقیق برای آمترین، مقدار نسبتی $1:4:28$ و برای آترازين مقدار $1:5/83$ به دست آمد که با مقادير معمول متفاوت و البته دقیق‌تر است. متغیر مهم دیگر که مورد مطالعه قرار گرفت، حلal پلیمریزاسیون یا پوروزن بود. حلal، جدا از وظيفه اصلی خود که حل کردن تمام اجزاي پلیمر می‌باشد، باعث استحکام تعاملات منومر- مولکول الگو شده و نقش



متغیر بعد که مورد سنجش قرار گرفت، میزان شدت جریان عبور نمونه بود. نتایج نشان داد که با افزایش مقدار سرعت جریان نمونه، راندمان بازیافت، روند نزولی داشته است. به عنوان یک اصل کلی، اگر گستره یا مقدار انتخاب شده سرعت جریان در حدی باشد که امکان انتقال جرم موثر آنالیت را به جایگاه‌های پیوندی فراهم کند، میزان سرعت جریان تأثیر قابل توجه بر راندمان بازیافت نخواهد گذاشت [۳۹]. حجم نمونه متغیر دیگری بود که در بررسی کمی متغیرهای استخراج فاز جامد قالب مولکولی آترازین و آمترین مورد سنجش قرار گرفت، به طور کلی با افزایش حجم نمونه، راندمان بازیافت کاهش پیدا کرد [۴۰]. نتایج نشان دهنده این مهم است که با افزایش مقدار حجم نمونه، راندمان بازیافت، روند نزولی داشته است و این کاهش در حجم‌های بالاتر، بیشتر نمایان شده است. در نهایت مشخص شد که کل گستره انتخاب شده را می‌توان برای استخراج فاز جامد قالب مولکولی به کار گرفت.

در مجموع بررسی روی امکان به کارگیری پدیده قالب مولکولی جهت جذب آترازین و آمترین و همچنین سایر کلروتریازین‌ها مثل سیمارازین، سیانازین و پروپازین، نشان داد که جذب این آلاینده‌ها بر روی پلیمر قالب مولکولی آترازین و آمترین میسر است. امکان-سنحی کاربرد پروتکل بهینه استخراج فاز جامد قالب مولکولی برای نمونه‌های آب آشامیدنی و ادرار نیز، نشان داد که می‌توان این روش را با موفقیت و قابلیت اعتماد بالا، برای استخراج آترازین و آمترین از این نمونه‌ها، مورد استفاده قرار داد. با توجه به روند نزولی استانداردهای مواجهه شغلی در نمونه‌برداری و تجزیه نمونه‌های سوم، پیشنهاد می‌گردد توسعه این روش‌ها برای سایر آلاینده‌های شغلی و محیطی مهم درکشور، مد نظر قرار گیرد. با توجه به قدرت انتخاب بالای این روش و اختصاصی عمل کردن آن، کاربرد این جاذب به عنوان جمع‌آوری کننده مواد فوق العاده خطرناک، می‌تواند مشکل مواجهه انسان با موادی همچون سلطانزهای قطعی را در صنایع حل نماید.

نتیجه‌گیری

این مطالعه باهدف جذب احتصاصی علف‌کش‌های کم مقدار تریازینی، پلیمر قالب مولکولی سنتز و بهینه‌سازی شده و به عنوان یک فاز استخراجی جامد نوین (MISPE) استفاده شد. نتایج حاصل از این مطالعه نشان داد که روش طراحی ترکیبی مرکزی، می‌تواند به عنوان یک ابزار عمومی برای سنتز و بهینه‌سازی پلیمر

است. البته گاهی نیز از شرایط سخت‌تری برای شویش استفاده می‌شود [۳۶]. بر اساس نتایج حاصله از پلیمر آترازین، مشاهده می‌شود که افزودن استیک اسید تأثیری بر افزایش راندمان بازیافت آترازین در مراحل شویش 3×1 نداشته است. بنابراین فقط حل متنالو برای شویش آترازین از پلیمر، مورد استفاده قرار گرفت. بر اساس نتایج به دست آمده از پلیمر آمترین، مشاهده می‌شود که افزودن ۱٪ حجمی استیک اسید به حل مراحل شویش، باعث افزایش راندمان بازیافت آمترین در مراحل شویش 3×1 با متنالو شده است. الونگر و همکاران هم نشان دادند که افزودن حالت اسیدی یا بازی به حل مراحل شویش، بر میزان راندمان بازیافت تأثیر مثبت دارد [۲۸]. بنابراین این وضعیت، برای شویش آنالیت آمترین، مورد استفاده قرار گرفت.

بهینه‌سازی کمی استخراج فاز جامد

به دلیل آنکه فاکتورهای متعددی بر راندمان بازیافت کارتریج-های استخراج فاز جامد قالب مولکولی، تأثیر دارند مقادیر متغیرهای مهم و موثر بر این فرآیند، باید بهینه شوند. بر این اساس و برای دستیابی به بهترین راندمان بازیافت آترازین و آمترین، باید با استفاده از روش طراحی آزمایش، حالات مختلف، مورد آزمایش قرار گیرند [۳۷]. اولین متغیر این بخش تحقیق، که در طراحی ترکیبی مرکزی در نظر گرفته شد، جرم جاذب بود. اثرات اصلی در طراحی ترکیبی مرکزی نیز نشان دهنده این مهم است که با افزایش مقدار جاذب، راندمان بازیافت، کاهش پیدا کرده است. با توجه به نتایج به دست آمده، به نظر می‌رسد که افزایش جرم جاذب به دو دلیل ممکن است راندمان را کاهش دهد. اول آنکه با افزایش جرم جاذب، عبور نمونه از درون سیستم، مشکل می‌شود و از دیگر سو ناکافی بودن حللاهای مرحله شرایط سازی نیز می‌تواند در کاهش راندمان بازیافت مشارکت داشته باشد. متغیر دیگر، غلظت نمونه بود. با افزایش مقدار غلظت نمونه، راندمان بازیافت، روند تصاعدی داشته است و این افزایش در غلظت‌های بالاتر، بیشتر نمایان شده است. در نهایت مشخص شد که کل گستره انتخاب شده را می‌توان برای استخراج فاز جامد قالب مولکولی به کار گرفت. انتظار می‌رفت همانند نتایج برخی از محققین، غلظت‌های کمتر بر روی کارتریج‌های قالب مولکولی نتایج بهتری را به دست دهد و یا در طول گستره غلظتی تغییر قابل ملاحظه در راندمان بازیافت مشاهده نشود [۳۸]. [یکی از تفسیرها برای پدیده مشاهده شده در این تحقیق، ایجاد کمپلکس‌های آترازین-آترازین در محلول و سطح پلیمر می‌باشد.



خاطر حمایت‌های مالی از این تحقیق (بروزه شماره ۷۳-۵۶-۱۳۲) و همچنین پرسنل محترم بخش آنالیز سوم سازمان دفع آفات نباتی وزارت جهاد کشاورزی و کلیه کسانی که مستقیم یا غیرمستقیم در انجام مراحل مختلف این تحقیق همکاری و همفکری داشتند، صمیمانه تقدیر و تشکر می‌شود.

و پروتکل استخراج فاز جامد قالب مولکولی به کاربرده شود. پلیمرها هم با توجه به عملکرد عالی خود می‌توانند نقش مهمی در پایش محیط کار بر عهده گیرند.

تشکر و قدردانی

از مرکز تحقیقات محیط‌زیست دانشگاه علوم پزشکی تهران به

منابع

1. Shahtaheri S J. Trace Pesticide Analysis Using Immuno-based Solid-phase Extraction.) PhD Thesis(. UK. University of Surrey; 1995.
2. WHO. Public Health Impact of Pesticides Used in Agriculture. Geneva. WHO; 2014.
3. Ferrer I. Lanza F. Tolokan A. Horvath V. Sellergren B. Horvai G. et al. Selective Trace Enrichment of Chlorotriazine Pesticides from Natural Waters and Sediment Samples Using Terbutylazine Molecularly Imprinted Polymers. *Analytical Chemistry*. 2000; 72: 3934-3941.
4. Echobichon D J, Occupational Hazards of Pesticide Exposure. Taylor & Francis. 2013.
5. Hayes W J, Laws E R. Handbook of Pesticide Toxicology. New York: Academic Press; 2012.
6. Dhal, P K. Metal-ion Coordination in Designing Molecularly Imprinted Polymeric Receptors, in Molecularly Imprinted Polymers, Man-made Mimics of Antibodies and their Applications in Analytical Chemistry. Fifth Edition (Ed.: B. Sellergren). Elsevier. Amsterdam; 2014.
7. Allender C J, Brain K R. Heard C M. Progress in Medicinal Chemistry. Elsevier Science Oxford. 2010; 235.
8. Jager G. Herbicides. Chemistry of pesticides. John Wiley and Sons. New York; 2013.
9. Esteban AM. Molecular Imprinting Technology: A Simple Way of Synthesizing Biomimetic Polymeric Receptors. *Analytical Bioanalytical Chemistry*. 2004; 378: 1875.
10. Ensing K. Berggren C. Majors R.E. Selective Sorbents for Solid-phase Extraction Based on Molecularly Imprinted polymers. *LC.GC Europe*. 2002.
11. Caro E. Marce R.M. Borrull F. Cormack P.A.G. Sherrington D.C. Application of Molecularly Imprinted Polymers to Solid-phase Extraction of Compounds from Environmental and Biological Samples. *Trends in Analytical Chemistry*. 2006; 25: 143-154.
12. Kim H. Spivak D.A. New insight into Modeling Non-covalently Imprinted polymers, *J. Am. Chem. Soc*.2003; 125: 11269-11275.
13. Carabias-Martinez R. et al. Behavior of Triazine Herbicides and their Hydroxylated and Dealkylated Metabolites on a Propazine-imprinted Polymer Comparative Study in Organic and Aqueous Media. *Analytica Shimica Acta*.2006; 559: 186-194.
14. Matsui J. Akamatsu K. Hara N. Miyoshi D. Nawafune H. Tamaki K. et al. SPR Sensor Chip for Detection of Small Molecules Using Molecularly Imprinted Polymer with Embedded Gold Nanoparticles. *Analytical Chemistry*. 2005; 77: 4282-4285.
15. Falqui-Cao C. Urruty L U. Pommier J J. Mantury M. Focused Microwave Assisstance for Extracting some Pesticides Residue from Strawberries into Water before their determination by SPME/HPLC/DAD J. Agric. Food Chem.2010; 5 : 5092 -5097.
16. Yang J. Selective Hair Analysis of Nicotine by Molecular Imprinted Solid-phase Extraction: An Application for Evaluating Tobacco Smoke Exposure. *Food and Chemical Toxicology*. 2007; 45: 896-903.
17. Chen. W. Liu F. Li K A. Yang Y H.Tong S Y. A Hydrochlorothiazide-imprinted Polymer. *Analytical Letter*.2000; 33: 809-815.
18. Zhang T L. Liu F. Chen W. Wang J. Li K. Influence of Intramolecular Hydrogen Bond of Template on Molecular Recognition of Molecularly Imprinted Polymers. *Anal. Chim. Acta*.2001; 45: 53-61.
19. Tamayo F G. Turiel E. Martin-Esteban A. Molecularly imprinted polymers for Solid-phase Extraction and Solid-phase Microextraction: recent Development and Future Trends. *Journal of Chromatography A* .2007; 1152: 32-40.
20. Wulff G. Enzyme-like Catalysis by Molecularly Imprinted Polymers, *Chemical Reviews*.2002; 102: 1-28.
21. Alexander C. Andersson H S. Andersson L I. Ansell R J. Kirsch N. Nicholls I A. et al. Molecular Imprinting Science and Technology: a Survey of the Literature for the Years Up to and Including 2003. *Journal of Molecular Recognition*.2006; 19:106-112.
22. Ramstrom O. Ansell R J. Molecular Imprinting Technology: Challenges and Prospects for the Future. *Chirality*.1998; 10: 195-209.
23. Kandimalla V B. Ju H. Molecular imprinting: A Dynamic Technique for Diverse Applications in



- Analytical Chemistry. *Anal. Bioanal. Chem.* 2004; 380: 587-593.
24. Zander A. Findlay P. Renner T. Sellergren B. Swietlow A. Analysis of Nicotine and Its Oxidation Products in Nicotine Chewing Gum by a Molecularly Imprinted Solid-phase Extraction. *Analytical Chemistry.* 1998; 70: 3304 -3314.
25. Spivak D. optimization, Evaluation, and characterization of Molecularly Imprinted polymers, *Advanced Drug Delivery Reviews* .2005; 57: 1779-1794.
26. Lu Y. Li C. Wang X. Sun P. Xing X. Influence of Polymerization Temperature on the Molecular recognition of Imprinted Polymers. *Journal of Chromatography B.* 2004; 804: 53-59.
27. Svenson J. Nicholls I A. On the Thermal and Chemical stability of Molecularly Imprinted Polymers. *Analytica Chimica Acta.* 2001; 435: 19-24.
28. Ellwanger A. Evaluation of Methods Aimed at Complete Removal of Template from Molecularly Imprinted Polymers. *Analyst.* 2001; 126: 784-792.
29. Hennion M C. Pichon V. Immunobased Sample Preparation for Trace Analysis. *Journal of Chromatography A.* 2003; 1000: 29-52.
30. Huck C W. Bonn G K. Recent Developments in Polymer-based Sorbents for Solid-Phase Extraction. *Journal of Chromatography A.* 2000; 885: 51 -72.
31. Baggiani C. Giovannoli C. Anfossi L. Tozzi C. Molecularly Imprinted Solid-phase Extraction Sorbent for the Clean-up of Chlorinated Phenoxyacids from Aqueous Samples. *Journal of Chromatography A.* 2001; 938: 35-44.
32. Pap T. Effect of Solvents on the Selectivity of Terbutylazine Imprinted Polymer Sorbents Used in Solid-phase Extraction. *Journal of Chromatography A.* 2002; 973: 1-12.
33. Carabias-Martinez R. Behavior of Triazine Herbicides and their Hydroxylated and Dealkylated Metabolites on a Propazine-imprinted Polymer Comparative Study in Organic and Aqueous Media. *Analytica Shimica Acta.* 2006; 559: 186 -194.
34. Sellergren B. Ruckert B. Hall AJ. Layer-by-layer Grafting of Molecularly Imprinted Polymers via Initiator Modified Supports. *Adv. Mater.* 2002; 14: 1204.
35. Lavignac N. Brain K R. Allender C J. Concentration Dependent Atrazine-atrazine Complex formation Promotes selectivity in Atrazine Imprinted polymers. *Biosensors and Bioelectronics.* 2006; 22: 138-144.
36. Andersson, L I. Molecular Imprinting: Developments and Applications in the Analytical Chemistry Field, *Journal of Chromatography B.* 2004; 804: 61.
37. Takeuchi T. Haginaka J. Separation and Sensing Based on Molecular Recognition Using Molecularly Imprinted Polymers. *Journal of Chromatography B.* 1999; 728: 1-20.
38. Chen W. The Specificity of a Chlorphenamine-imprinted Polymer and Its Application. *Talanta.* 2001; 55: 29-34.
39. Chapuis F. Retention Mechanism of Analytes in the Solid-phase Extraction Process Using Molecularly Imprinted Polymers Application to the Extraction of Triazines from Complex Matrices *Journal of Chromatography B.* 2004; 804: 93-101.
40. Chapuis F. Pichon V. Hennion MC. Molecularly Imprinted Polymers: Developments and Applications of New Selective Solid-phase Extraction Materials. *LC-GC Europe.* 2004; 408.



Research Article

Triazine-based molecular imprinted polymers: A novel technology for occupational trace pollutant monitoring

Ali Reza koohpaei^{*1}, Seyed Jamaleddin Shahtaheri², Farid Ggolbabaei², Ali Ebrahimi¹

Received: 25 June 2015

Accepted: 13 August 2015

Abstract

Background & Objectives: Biosorbents do not show desirable performance under undesirable conditions. Molecularly imprinted polymers (MIPs) have thus been proposed to resolve this issue. In an attempt for specific absorption of trace triazine herbicides, an MIP was synthesized, optimized, and used as a novel tool for molecularly imprinted solid phase extraction (MISPE).

Methods: Atrazine and ametryn polymers were synthesized using the central composite design. These polymers, along with control samples, were evaluated in terms of the amount of functional monomer, template molecule, cross-linker, initiator, solvent, and polymerization temperature. The appropriate cartridge was then selected and the response surface method was applied to optimize the MISPE based on the amount of absorbent and the volume, concentration, flow rate, and pH of the sample. Finally, the concentration factor and reusability of the cartridge were examined.

Results: The optimized temperature for ametryn and atrazine was calculated as 40.86°C. The solvent, cross-linker, initiator, monomer, and template molecule were 6.41 and 5.03 ml, 27.070 and 21.320, 2.03 and 2.27 mmol, 5.41 and 4.73 mmol, and 1.204 and 0.811 mmol, respectively. The results of MISPE optimization of ametryn and atrazine suggested a recovery rate of over 90% for drinking water and urine.

Conclusion: The results showed that the central composite design can be used as a general tool for polymer synthesis and optimization and MISPE protocol. Furthermore, due to their high performance and selectivity, polymers can assume an important role in workplace monitoring.

Keywords: Molecular Imprinted Polymer, Solid Phase Extraction, Herbicides, Atrazine, Ametryn

Please cite this article as: Reza koohpaei A, Shahtaheri S, Ggolbabaei F, Ebrahimi A. Triazine-based molecular imprinted polymers: A novel technology for occupational trace pollutant monitoring. *Journal of Occupational Hygiene Engineering*. 2015; 2(1):45-56.

^{1*} . (Corresponding author): Occupational Health Research Center, Faculty of Public Health, Qom University of Medical Sciences, Qom, Iran. Email: koohpaei19@yahoo.com

2. Department of Occupational Hygiene, Faculty of Public Health, Tehran University of Medical Science, Tehran, Iran