

A TARTALOMBÓL:

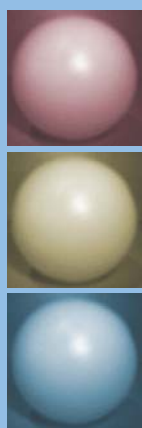
Enantioszelektív
hidrogénezések módosított
fémkatalizátorokon

A sárkány

és a spektrumok

Áramlásos módszerekkel
új kémiai terek irányába

Az égésgátlás korszerű
módszerei



MAGYAR KÉMIKUSOK LAPJA

A MAGYAR KÉMIKUSOK EGYESÜLETE HAVONTA MEGJELENŐ FOLYÓIRATA • LXXI. ÉVFOLYAM • 2016. JÚNIUS • ÁRA: 850 FT

Szupramolekuláris kapcsolatok

nka
Nemzeti Kulturális Alap

A lap megjelenését
a Nemzeti Kulturális Alap
támogatja

A kiadvány
a Magyar Tudományos
Akadémia támogatásával
készült



Thermo Scientific:

AA, ICP-OES és ICP-MS spektrométerek
ED-XRF készülékek
Kompakt NMR spektrométerek
UV/látható spektrométerek
Automata fotometriás analizátorok
C, H, N, S, O elemanalizátor
FTIR, Raman és NIR spektrométerek, mikroszkópok
Hordozható Raman, NIR és XRF spektrométerek
GC, kvadrupól GC/MS és GC/MS/MS
Automatizált SPE és ASE mintaelőkészítők
HPLC, UHPLC, nano-LC
Kvadrupól és ioncsapdás LC/MS
Orbitrap hibrid HR/AM LC/MS
Ionkromatográfok
Kromatográfiás oszlopok, kiegészítők és fogyóanyagok

Thermo
SCIENTIFIC
Authorized Distributor



Olympus:

Mikroszkópok

OLYMPUS
Your Vision, Our Future
SOTAX
Solutions for Pharmaceutical Testing

SOTAX:

Tablettavizsgáló berendezések



OI Analytical:

Purge & Trap

Markes International:

Termikus deszorpció

PS Analytical:

Atomfluoreszcenciás Hg, As, Se, stb. analizátorok



Trace Elemental Instruments:

TN, TS, TX, AOX meghatározók

HunterLab:

Színmérő készülékek

Peak Scientific:

Gázgenerátorok



iX Cameras:

Nagysebességű kamerák



MAGYAR KÉMIKUSOK LAPJA

HUNGARIAN CHEMICAL JOURNAL

LXXI. évf., 6. szám, 2016. június



A Magyar Kémikusok Egyesületének
– a MTE SZ tagjának –
tudományos ismeretterjesztő
folyóirata és hivatalos lapja

Szerkesztőség:

Felelős szerkesztő: KISS TAMÁS
Olvasószerkesztő: SILBERER VERA
Tervezőszerkesztő: HORVÁTH IMRE

Szerkesztők:

ANDROSITS BEÁTA, BANAI ENDRE,
JANÁKY CSABA, LENTE GÁBOR,
NAGY GÁBOR, PAP JÓZSEF SÁNDOR,
ZÉKÁNY ANDRÁS

Szerkesztőségi titkár: SÜLI ERIKA

Szerkesztőbizottság:

SZÉPVÖLGYI JÁNOS,
a szerkesztőbizottság elnöke,
[SZEKERES GÁBOR] örökös főszerkesztő,
ANTUS SÁNDOR, BECK MIHÁLY,
BIACS PÉTER, BUZÁS ILONA,
HANCSÓK JENŐ, JANÁKY CSABA,
JUHÁSZ JENŐNÉ, KALÁSZ HUBA,
KEGLEVICH GYÖRGY, KOVÁCS ATTILA,
KÖRTVÉLYESI ZSOLT,
KÖRTVÉLYESSY GYULA,
LIPTAY GYÖRGY, MIZSEY PÉTER,
MÜLLER TIBOR, NEMES ANDRÁS,
RÁCZ LÁSZLÓ, SZABÓ ILONA,
TÖMPE PÉTER, ZÉKÁNY ANDRÁS

Kapják az Egyesület tagjai és a megrendelők

A szerkesztésért felel: KISS TAMÁS

Szerkesztőség: 1015 Budapest, Hattyú u. 16.

Tel.: 36-1-225-8777, 36-1-201-6883

Fax: 36-1-201-8056

Email: mkl@mke.org.hu

Kiadja a Magyar Kémikusok Egyesülete

Felelős kiadó: ANDROSITS BEÁTA

Nyomdai előkészítés: Planta-2000 Bt.

Nyomás és kötés: Mester Nyomda

Felelős vezető: ANDERLE LAMBERT

Tel./fax: 36-1-455-5050

Terjeszti a Magyar Kémikusok Egyesülete

Az előfizetési díjak befizethetők a CIB Bank

10700024-24764207-51100005 sz.

számlájára „MKL” megjelöléssel

Előfizetési díj egy évre 10 200 Ft

Egy szám ára: 850 Ft. Külföldön terjeszti

a Batthyany Kultur-Press Kft.,

H-1014 Budapest, Szentháromság tér 6.

1251 Budapest, Postafiók 30.

Tel./fax: 36-1-201-8891, tel.: 36-1-212-5303

Hirdetések-Anzeigen-Advertisements:

SÜLI ERIKA

Magyar Kémikusok Egyesülete,

1015 Budapest, Hattyú u. 16.

Tel.: 36-1-201-6883, fax: 36-1-201-8056,

e-mail: mkl@mke.org.hu

Aktuális számaink tartalma,

az összefoglalók és egyesületi híreink,

illetve archivált számaink honlapunkon

(www.mkl.mke.org.hu) olvashatók

Index: 25 541

HU ISSN 0025-0163 (nyomtatott)

HU ISSN 1588-1199 (online)



Aki tudja, csíndlja, aki nem tudja, tanítja – szól az ismert Murphy-törvény. Miként lehet, hogy e szakembereknek szóló folyóirat beköszöntőjét egy mezei középiskolai tanár írja? Az apropó a közelmúltban megrendezett Irinyi János Országos Középiskolai Kémiaverseny. A versenyről Pálínkó István, a versenybizottság elnöke írt beszámolót.

Tisztem az lenne, hogy jelen szám cikkeit ajánljam. Kellő szakmai erudíció híján ez nehéz feladat. Beszéljenek az alábbi tartalomjegyzék címei önmagukért! A mindig színes és aktuális Magyar Kémikusok Lapja most sem okoz csalódást: tudományos, népszerűsítő, elméleti, ipari, történeti témájú írások egyaránt megtalálhatóak benne.

Saját kaptafámnál maradv gondolataimat inkább az Irinyi-verseny szegedi helyszíné kapcsán szeretném továbbfűzni. Szegeden, a Dóm altemplomában van eltemetve Klebelsberg Kunó, aki 1922 és 1931 között Magyarország vallás- és közoktatásügyi minisztere volt, 1926 és 1932 között Szeged országgyűlési képviselőjeként ült a Parlamentben (ez indokolja szegedi sírhelyét). A művelődéspolitikus gróf a róla elnevezett KLIK tevékenysége miatt alighanem forog sírjában, hiszen a Klebelsberg Intézményfeltartó (sic!) Központ névadója elveivel homlokegyenest ellentétes szellemben irányítja a magyar közoktatást. A tanárok tavaszi tiltakozásának hatására kilátásba helyezték a KLIK megszüntetését. Ekkor mindannyian följujongtunk. A legújabb hírek szerint mégsem szűnik meg, csak átalakul. A tantervekkel együtt. Alighogy megszületett a 2012. évi alaptanterv, négy év sem telt el, a kormányzat máris újat írat. Ez első halálra örömteli esemény, mivel a kémia óraszámokon és kerettanterveken volna mit javítani.

A jelenlegi kémia tantervek ugyanis igen gyatrák. Legnagyobb bánatom a nyolcadikos tananyag, a szerves kémia drámai átalakítása. A rendszerező szerves kémia helyett „életságú” szerves és szerves kémia került a tankönyvekbe. A tananyag sorrendje: élelmiszerek, kémia a természetben, kémia az iparban, kémia a háztartásban („B” kerettanterv – és ez még jobb, mint az „A”). Kétkedő vagyok a tekintetben, vajon ettől a cseltől csakugyan diákkedvenc tantárggyá válik-e a kémia. Legjobb kollégáim próbálkoznak azzal, hogy a tantervet nagy energiáfordítással tankönyvvé formálják – de várat nem lehet építeni akármiből. Ezt a konyhakémiát lehet éppolyan unalmasan tanítani, mint a régít. Természetesen érdekesen is lehet, amint a régít is lehetett. A konyhakémia, amelyből ki vannak irtva a megértést segítő és elmélyítő összefüggések, csak tiszavirág-életű tudást eredményezhet. Logikai rendszer híján az igazán gondolkodni vágyó diákokat fordítja el a kémiától. „Gyöngyszem” a nyolcadikos kémia „A” kerettantervből származó kérdésfelvetése: Miért áldott a méz? Ezt kellene tanítanunk kémiórán... Örület!

Van-e még lejjebb? Bizonyára van, tudniillik, amint említettem, új tantervek vannak készülődben, melyek mérséklék majd a diákok vállára nehezedő terheket. Ez önmagában jó hír. Azonban biztosak lehetünk abban, hogy nem a mindennapos testnevelésre szánt órakeret fog csökkenni, nem is az etika veszt majd súlyából, hanem például a természettudományok. A kémia a „tűrt” kategóriából lassanként a „tiltott” tantárgyak közé kerül át. Tisztelt egyetemen tanító tanárkollégák, készüljenek föl a legrosszabbakra, ahogy az újabb és újabb évfolyamok fölérnek magukhoz! Ugyanakkor pozitív élmény látni a tehetséges és motivált diákokat egy országos verseny döntőjén vagy a Mengyelejev Diákolimpián. (Lásd a hátsó borítót!) Az ő sikerük a tanárokat is lelkesíti, és reményt ad a jövőre nézve.

Most ünneplésre van okunk, hiszen igényes, új sajtóterméket tartunk a kezünkben. Mindig örömet jelent a nyomdából újonnan érkezett, friss illatú könyvet vagy folyóiratot kinyitni. Jó olvasást kívánok!

Keglevich Kristóf

TARTALOM

HAZAI KUTATÓMŰHELYEK BEMUTAKOZÁSA

Szóllósi György, Bartók Mihály: Enantioselektív hidrogénezések módosított fémkatalizátorokon **178**

VEGYIPAR ÉS KÉMIATUDOMÁNY

Bruckner-termi előadások

Gergely Szilveszter: A sárkány és a spektrumok – fejtörők az infravörös spektroszkópia világából **182**

Ötvös Sándor Balázs: Áramlások módszerekkel új kémiai terek irányába: szelektív és hatékony szintézisek **185**

Bordácsné Bocz Katalin: Az égésgátlás korszerű módszerei **186**

Braun Tibor: Aiszküloszi érzelmek nyomán a kémiában.

Vendéglátó-vendég és börtön-rab szupramolekuláris kapcsolatok **189**

Kápolnai Zsombor, Vidéki Imre: A gyógyszeripar kutatás-fejlesztésben vezető vállalatainak feldolgozóiparon belüli jelentősége **194**

KITEKINTÉS

Silberer Vera: Ipari és kulturális örökség. A MOM Kulturális Központ **197**

VEGYÉSZLELETEK

Lente Gábor rovata **200**

A HÓNAP HÍREI

202



Címlap:

A Hortensia hydrangea színe a delphinidin-3-glükozid fémionokkal alkotott szupramolekuláris komplexétől származik (fotó: Raul654, Wikipédia)



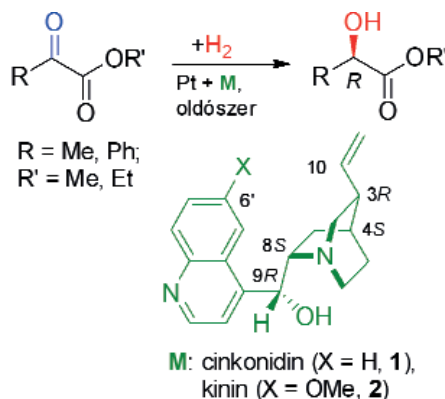
Szöllősi György–Bartók Mihály

MTA–SZTE Sztereokémiai Kutatócsoport, SZTE Szerves Kémiai Tanszék | szollosi@chem.u-szeged.hu | bartok@chem.u-szeged.hu

Enantioszelektív hidrogénezések módosított fémkatalizátorokon

A heterogén katalitikus szerves kémiai reakciók vizsgálata a Szegedi Tudományegyetem Szerves Kémiai Tanszékén már több mint fél évszázados hagyományra tekint vissza [1]. A fémkatalizált felületi reakciók sztereokémiájának vizsgálatai teremtették meg azokat a gyakorlati és elméleti szempontból szükséges előzményeket [2], amelyeket követően a kutatások célkeresztjébe elsősorban az aszimmetrikus heterogén katalitikus átalakítások kerültek. A heterogén katalitikus hidrogénezések tanulmányozása terén szerzett tapasztalatok alapján, valamint néhány rendkívül hatékonyan bizonyuló királis módosított katalizátor leírását követően, a múlt század végére a szerves vegyületek enantioszelektív hidrogénezése mind gazdasági, mind elméleti szempontból kiemelkedő kutatási iránynak ígérkezett. Elég csak a heterogén katalizátorok által biztosított jól ismert előnyöket és a finomvegyszer ipar megnövekedett optikailag tiszta anyag igényét figyelembe venni. A tanszéken a kilencvenes évekig történt kezdeti próbálkozások borkósavval módosított nikkellel katalizált enantioszelektív hidrogénezések vizsgálatára irányultak [3,4]. Fordulópontot az MTA–SZTE Organikus Katalízis Kutatócsoport létrehozása jelentett (1996), amely fő kutatási irányként az aszimmetrikus szintézisek, kiemelten a heterogén katalitikus hidrogénezések vizsgálatát tűzte ki célul. Az enantioszelektív hidrogénezések területén folytatott kutatások eredményeit a múlt század végétől tekintjük át.

Az előzőekben említett kezdeti enantioszelektív reakciókat követően a figyelem az Orito és munkatársai által leírt cinkona alkaloidokkal módosított platínakatalizátorokra és az ezekkel végrehajtott aktivált ketonok enantioszelektív hidrogénezésére irányult (1. ábra) [5]. Több okból is szerencsés választásnak tűnt ennek a rendszernek a tanulmányozása. Akkoriban már

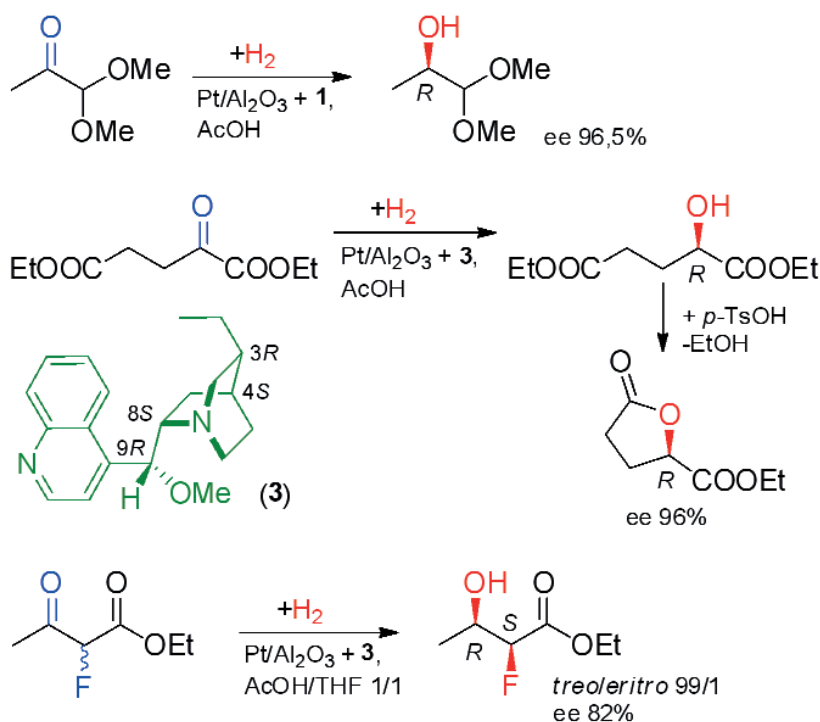


1. ábra. Enantioszelektív hidrogénezés cinkona alkaloidokkal módosított Pt-katalizátoron (M: királis módosító)

ismert volt, hogy kereskedelmi katalizátorokkal és természetes cinkona alkaloidokkal is jó eredmények érhetők el. A katalizátor felületét nem szükséges a reakció előtt

módosítani, mivel a reakcióelegyhez adagolt alkaloidokkal is megfelelő hatás érhető el. A hidrogénezés sebessége a módosító jelenlétében megnő, így a reakció során meglepően rövid idő alatt teljes átalakulás és nagy enantioszelektivitás érhető el. A leggyakrabban használt kiindulási anyagok, vagyis az α -keto-észterek könnyen hozzáférhetőek és a keletkező termékek között sok gyakorlati jelentőségű királis vegyület is található. Mindezek döntő érveknek bizonyultak a katalitikus rendszer alapos tanulmányozása mellett. A közölt kutatások arra utaltak, hogy a felületmódosítóként használt cinkona alkaloid a kinolinvázzal rögzül a fémen, a kinuklidin bázis pedig a kiindulási anyagokkal lép kölcsönhatásba. A módosító C^8 és C^9 királis centrumai idéznek elő enantiodifferenciálást, vagyis irányítják a molekula adszorpcióját a katalitikusan aktív felületen.

2. ábra. A reakció alkalmazhatóságának bővítése

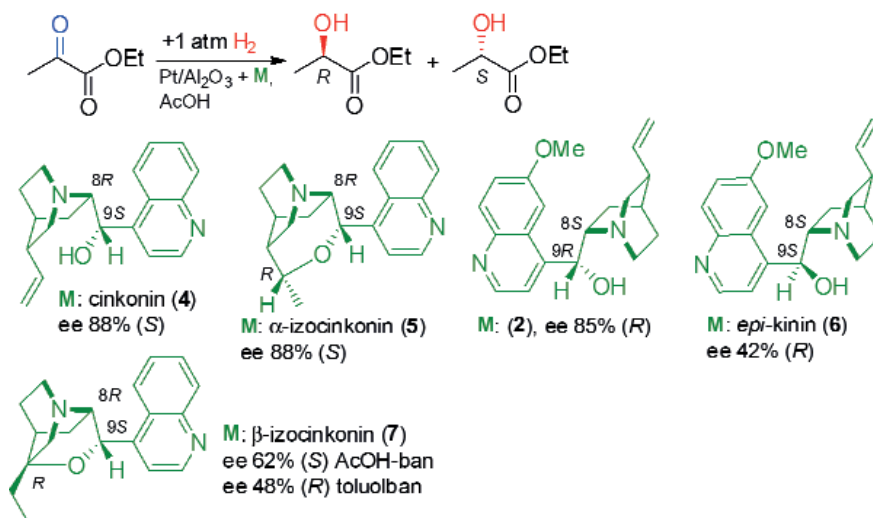




Az első jelentős eredményeket a katalitikus rendszer három fő alkotórészének, azaz a katalizátor, a módosító és az aktívált keton szerkezeti változtatásával érték el. A katalizátor kezelése ultrahanggal jelentős enantiomerfelesleg- (ee) növekedést (ee 97%) eredményezett etil-piruvát hidrogénezésében [6]. A magyarázatot az ultrahang kedvező hatására elsősorban a fémrészecskék méretének és morfológiájának változása, illetve a módosító jelenlétében kezelt felületen hatásosabb királis helyek kialakulása jelentette [7]. Már ekkor sikerült bővíteni a nagy enantioszelektivitással átalakított molekulák típusát az α -ketoacetálok [8] és 2-oxoglutársav-diészterek enantioszelektív hidrogénezésével [9]. Később ezt a katalitikus rendszert sikerült alkalmazni egy gyorsan racemizálódó α -fluorketon dinamikus kinetikus rezolválására is [10] (**2. ábra**).

Ugyancsak előrelépést jelentett néhány addig nem használt cinkona alkaloidszármazékkal módosított katalizátorokkal végzett etil-piruvát hidrogénezése. Egyrészt ismert, hogy a cinkona alkaloidok két gyűrűrendszerét összekötő kötések körüli szabad rotációnak köszönhetően ezek a vegyületek rendkívül gazdag konformációs viselkedést mutatnak. Másrészt a nyílt konformációba rögzített gyűrűs éter típusú izocinkona alkaloidok használatával hatásos enantiodifferenciálást sikerült elérni, ami kizárta a zárt konformerek jelenlétének szükségességét az enantioszelektív hidrogénezésekben [11,12]. Néhány *epi*-cinkona alkaloidokkal elért enantioszelektivitás iránya kimutatta, hogy az addigi feltételezésektől eltérően nem a C⁹ vagy C⁸ királis centrumok konfigurációja, hanem a teljes molekula konformációja határozza meg a királis indukció irányát (**3. ábra**) [13].

A módosító szerkezetének további vizsgálata érdekes jelenségek felismeréséhez vezetett, ami a reakció mechanizmusának részleteit segítette megfejteni. β -Izocincinonin királis módosítóval kapott enantioszelektivitás iránya eltért a két leggyakrabban használt oldószerben, toluolban és ecetsavban [14,15]. A jelenség, amely ketopantolakon hidrogénezésében is megfigyelhető [16], a módosító és a keton között kialakuló eltérő jellegű kötésekkel volt magyarázható, azaz protikus, savas közegben a protonált kinuklidin N és a keton között hidrogénkötés alakul ki, míg toluolban a nukleofil N támadja a karbonilszenet, úgynevezett „nukleofil átmeneti komplex” kialakulását eredményezve. A reakció mechanizmusának tanulmányozására a szokásos



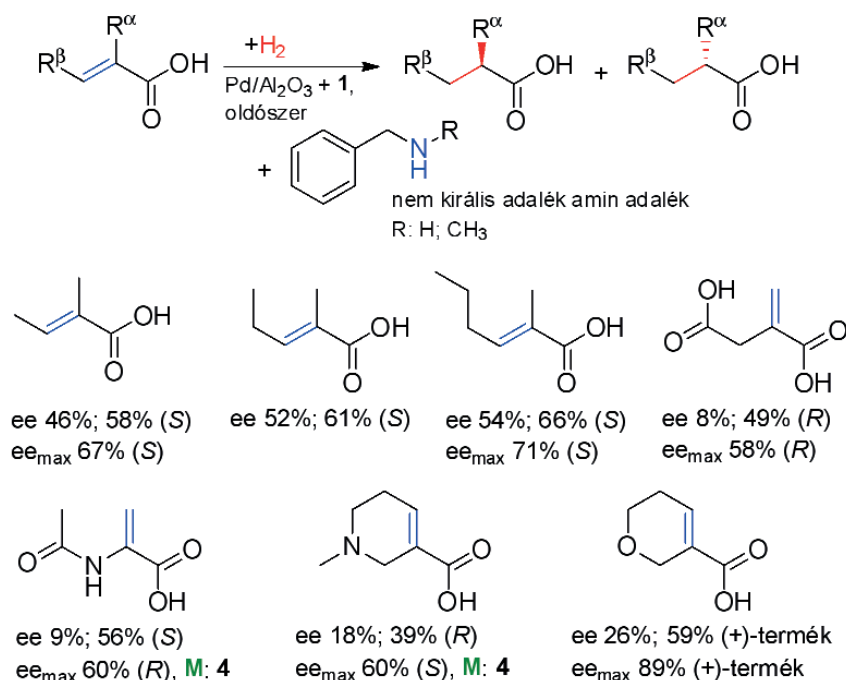
3. ábra. Néhány cinkona alkaloid módosítóval elért enantiomerfelesleg (ee)

kinetikai és spektroszkópai módszereken túlmenően olyan jelenségek vizsgálatát végeztük el, amelyek jellemzők ezekre a heterogén katalitikus rendszerekre, mint például az enantioszelektivitás nem lineáris alakulása módosító elegyek jelenlétében [17], valamint az eltérő szerkezetű kiindulási anyagok kompetitív hidrogénezései [18]. Ez utóbbi, általunk először alkalmazott módszerrel kimutathatóvá vált, hogy a különböző szerkezetű ketonok egymáshoz viszonyított sebessége megváltozik a racém, illetve a királis reakciókban, ami az átmeneti komplexek adszorpciók erősségének rendkívüli jelentőségét bizonyította.

A homogén reakciókhoz képest a heterogén katalitikus rendszerek számos előnye közül kiemelendő a hidrogénezések állóágas reaktorokban történő folyamatos rendszerű kivitelezése. Ezért vizsgáltuk egy kereskedelmi forgalomban elérhető átáramlásos állóágas reaktort tartalmazó rendszerben (H-Cube®) aktivált ketonok enantioszelektív hidrogénezését, kihasználva a rendszer által biztosított előnyöket, mint a paraméterek hatásának gyors kimutatását, a H₂-gáz szükség szerinti helyben generálását vagy a termékek feldolgozásának egyszerűsödését [19]. Ezen túlmenően a rendszer alkalmasnak bizonyult a reakció mechanizmusának tanulmányozására, mi több, a szakaszos rendszerben észlelt jelenségek gyors vizsgálata mellett a felület dinamikájának tulajdoníthatóan olyan hatások is megjelentek, amelyek csak folyamatos áramlás esetében figyelhetők meg. Az ebben a rendszerben végzett kísérletek segítettek megérteni a királis reakciókban tapasztalható sebességnövekedés eredetét [20], a cinkonaelegyekkel elért nemlineáris hatást [21], illetve

a kompetitív hidrogénezések eredményeit [22], ugyanakkor kimutathatóvá vált olyan enantioszelektivitás-irányváltozás, amely szakaszos rendszerben nem észlelhető, de megerősíti a „nukleofil átmeneti komplex” lehetséges szerepét is a reakcióban [23].

A kilencvenes évek elejétől biztató eredményeket közöltek cinkona alkaloidokkal módosított Pd-katalizátorok használatával is, amelyekkel prokirális olefineket enantioszelektíven hidrogénéztek. Ez a katalitikus rendszer telítetlen karbonsavak hidrogénezésére alkalmazható, de az alifás és az aromás vegyületek hidrogénezéséhez szükséges optimális reakciókörülmények között jelentős eltéréseket tapasztaltak. E reakciók tanulmányozásakor kimutattuk, hogy az aromás szubsztituenseket tartalmazó (*E*)-2,3-difenilpropénsav hidrogénezésekor enantioszelektivitás-növekedést kiváltó aminadalékok alifás telítetlen savak reakcióiban is jelentős ee-növekedést eredményeznek [24]. Ez a felismerés rendkívüli jelentőségűnek bizonyult, megnyitva az utat a reakció alkalmazhatóságának széles körű bővítésére, illetve az addig már vizsgált savak hidrogénezéseiben elért enantioszelektivitások jelentős növelésére. Néhány telítetlen karbonsav hidrogénezésében elért eredmény a **4. ábrán** látható [24–29]. A vizsgálatok során bebizonyosodott, hogy a kiindulási anyag szerkezete jelentősen befolyásolja egyrészt a legnagyobb enantioszelektivitás eléréséhez szükséges körülményeket, beleértve a cinkona alkaloid szerkezetét, az oldószer minőségét, a H₂-nyomást, másrészt az elérhető legjobb enantioszelektivitás értékeit. Alaposabb tanulmányok két alifás savval, (*E*)-2-metil-2-buténsavval és (*E*)-2-metil-2-hexénsavval [25], valamint itakonsavval készültek [26]. E ta-



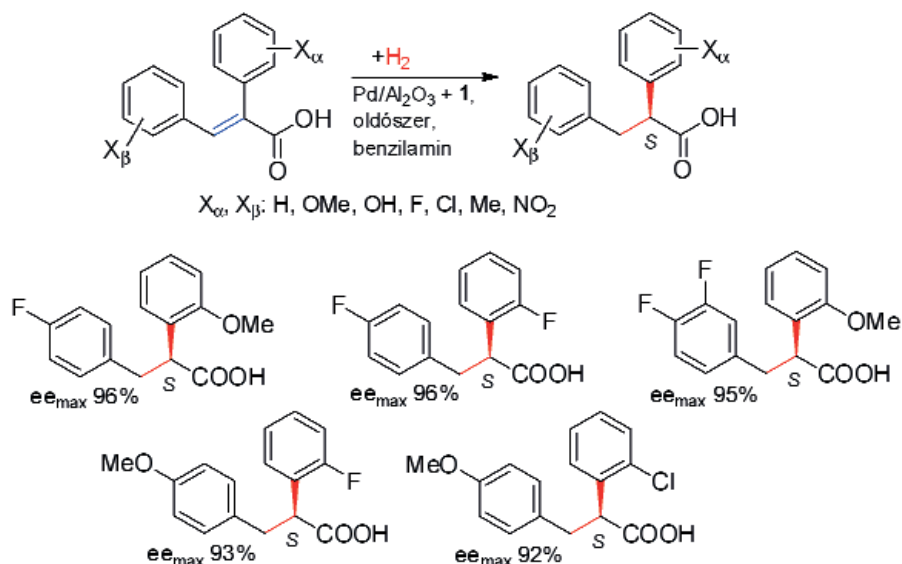
4. ábra. Alifás és cikloalifás telítetlen karbonsavak hidrogénezésében elért enantiomerfeleslegek aminos adalék nélkül, adalékkal és az elért legnagyobb értékek (ee_{max}) [24–29]

nulmányok alapján a felületi átmeneti termék szerkezetére is következtethetünk. Olyan felületi átmeneti termék kialakulását javasoltuk, amelyben a királis módosító és a telítetlen sav mellett az adalék nem királis aminos is részt vesz, ami növeli a telítetlen molekula kedvezményezett oldalon történő adszorpcióját.

Cinkona alkaloidokkal módosított Pd-katalizátorokon vizsgáltuk (*E*)-2,3-difenilpropénsav és szubsztituált származékainak hidrogénezését is. Kutatásaink kezdetekor ugyan ismert volt, hogy a *para*-me-

toxi-szubsztituenseknek enantioszelektivitást növelő hatásuk van, azonban más helyzetű és természetű csoportok hatása ismeretlen volt. Ezért vizsgáltuk a metoxi szubsztituens helyzetének [30], majd más szubsztituensek [31–34] hatását is mono- és diszubsztituált származékok cinkonidinnel módosított Pd-katalizátoron végzett hidrogénezésére (5. ábra). A több mint 60 sav vizsgálata meglepetésre azt mutatta, hogy mind az α-, mind a β-fenilgyűrűn található *orto*-szubsztituenseknek különleges, jelentős enantioszelektivitást növelő, illetve csök-

5. ábra. (*E*)-2,3-Difenilpropénsavak enantioszelektív hidrogénezése és néhány nagy enantiomerfeleslegben előállított sav [31,32]

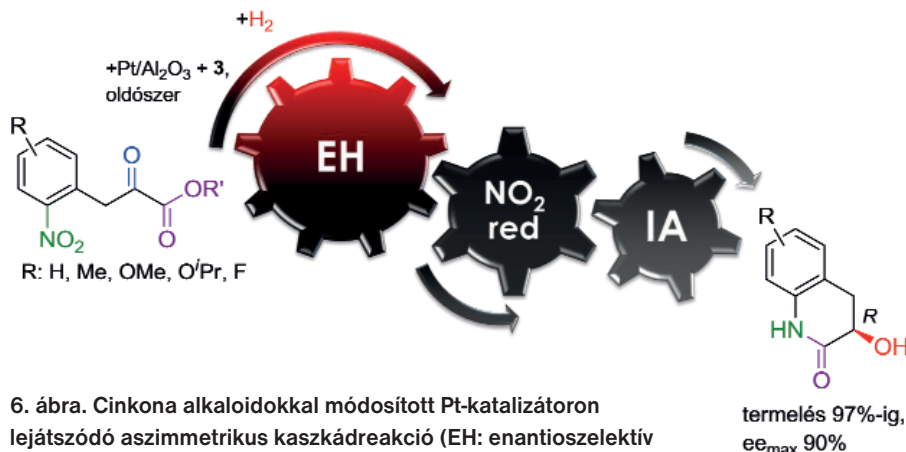


kentő hatása van. Néhány nagy optikai tisztaságban előállítható sav szerkezete, az elért legjobb eredménnyel az 5. ábrán látható. A reakció alkalmazhatóságának bővítése és az enantioszelektivitás növelése mellett a sav adszorpciójának módját a felületi reakcióban részt vevő szubsztituensek átalakulásával mutattuk ki [32]. A cinkona alkaloid szerkezetét változtatva sikerült feltárni a módosító és a sav közötti kölcsönhatásokat, a benzilamin részvételét és az összetevők felületi elrendeződésének lehetőségeit [35,36].

A közelmúltban előállítottunk titán-dioxidral bevont szénnanocső és grafénhordozó használatával új Pd-katalizátorokat, amelyeken enantioszelektíven hidrogénezünk tartalmazó propénsavakat [37,38].

Mivel napjainkban különös hangsúlyt helyeznek fenntartható eljárások fejlesztésére és alkalmazására, kutatásaink kiterjesztettük új aszimmetrikus heterogén katalitikus kaszkádképzések vizsgálatára. A heterogén katalitikus folyamatok eleve gazdaságos, környezetkímélő megközelítést jelentenek, további előnyök származnak azonban két vagy több egymást követő reakció egyidejű és helyű kivitelezéséből, mivel ez esetben elkerülhetők a közbeeső tisztítási és anyagkezelési lépések költségei. A számunkra ismert cinkona alkaloidokkal katalizált enantioszelektív hidrogénezéseket felhasználva sikerült számos 2-nitrofenilpiroszólósav-észter átalakításával optikailag dúsított 3-hidroxi-3,4-dihidrokinolin-2(1*H*)-on-származékot előállítani (6. ábra) [39,40]. A folyamatban a felületmódosítónak többszörös szerepe van, ugyanis a királis információ átadása mellett növeli a ketocsoport hidrogénezésének és csökkenti a nitrocsoporthidrogénezésének sebességét. E hatások együttese biztosítja az enantioszelektív hidrogénezést, a nitrocsoporthidrogénezést és a gyűrűzárás-kaszkád során keletkező királis kinolonszármazékok nagyarányú képződését a megszokott indolszármazékok helyett.

E rövid áttekintés az eddigi egyik és talán legjelentősebb kutatási terület vizsgálataiban elért fontosabbnak vélt eredmények számbavételezésének tekinthető. E terület mellett csoportunkban ugyancsak kiemelt figyelmet kaptak az enantioszelektív organokatalitikus reakciók is, amelyek kutatását még ezek „aranykorának” hajnalán kezdtük [41,42], és a heterogén katalitikus kivitelezésére irányuló erőfeszítéseink mára újra előtérbe kerültek [43,44]. Visszatérve az enantioszelektív hidrogénezésekben elért eredményekre, a több



6. ábra. Cinkona alkaloidokkal módosított Pt-katalizátoron lejátszódó aszimmetrikus kaszkádképzés (EH: enantioszelektív hidrogénezés, NO₂ red: nitrocsoporthidredukció, IA: intramolekuláris amidképzés)

mint száz nemzetközi folyóiratban megjelent cikk mellett folyamatosan összegeztük e reakciók területén szerzett tapasztalatokat [45–48], és több PhD-értékezés is készült az elért eredményekből (Balázsik Katalin, Sutyinszki Mária, Szőri Kornél, Hermán Beáta, Cserényi Szabolcs, Makra Zsolt és Kovács Lenke). A kutatásokat az OTKA számos pályázat odaítélésével támogatta (TS 044690, T 048764, K 72065, K 109278), amit ezúton is szeretnénk megköszönni. Az enantioszelektív heterogén katalitikus hidrogénezések kutatása királsan módosított katalizátorokon mára már, úgy tűnik, veszített lendületéből, de újból felélénkülhet, amennyiben egy új, gyakorlatban is alkalmazható katalitikus rendszert sikerül felfedni, hiszen ezek a kutatások még mindig kiemelt helyet foglalnak el a szerves katalitikus reakciók tanulmányozásában.

IRODALOM

- [1] M. Bartók, Magyar Kémikusok Lapja (1982) 36, 193; M. Bartók, Magyar Kémikusok Lapja (1985) 40, 458; Á. Molnár, Magyar Kémikusok Lapja (2000) 55, 24.
- [2] M. Bartók, J. Czombos, K. Felföldi, L. Gera, Gy. Göndös, Á. Molnár, F. Notheisz, I. Pálkök, Gy. Wittmann, Á. G. Zsigmond, Stereochemistry of Heterogeneous Metal Catalysis, John Wiley & Sons, Chichester, 1985.
- [3] M. Bartók, Gy. Wittmann, Gy. Göndös, G. V. Smith, J. Org. Chem. (1987) 52, 1139.
- [4] Gy. Wittmann, Gy. Göndös, M. Bartók, Helv. Chim. Acta (1990) 73, 635.
- [5] Y. Orito, S. Imai, S. Niwa, Nippon Kagaku Kaishi (1979) 1118.
- [6] B. Török, K. Felföldi, G. Szakonyi, K. Balázsik, M. Bartók, Catal. Lett. (1998) 52, 81.
- [7] B. Török, K. Balázsik, M. Török, Gy. Szöllősi, M. Bartók, Ultrasonics Sonochem. (2000) 7, 151.
- [8] B. Török, K. Felföldi, K. Balázsik, M. Bartók, Chem. Commun. (1999) 1725.
- [9] K. Balázsik, K. Szőri, K. Felföldi, B. Török, M. Bartók, Chem. Commun. (2000) 555.
- [10] K. Szőri, Gy. Szöllősi, M. Bartók, Adv. Synth. Catal. (2006) 348, 515.
- [11] M. Bartók, K. Felföldi, B. Török, T. Bartók, Chem. Commun. (1998) 2605.
- [12] M. Bartók, K. Felföldi, Gy. Szöllősi, T. Bartók, Catal. Lett. (1999) 61, 1.

- [13] M. Bartók, K. Felföldi, Gy. Szöllősi, T. Bartók, React. Kinet. Catal. Lett. (1999) 68, 371.
- [14] M. Bartók, M. Sutyinszki, K. Felföldi, Gy. Szöllősi, Chem. Commun. (2002) 1130.
- [15] M. Bartók, M. Sutyinszki, I. Bucsi, K. Felföldi, Gy. Szöllősi, F. Bartha, T. Bartók, J. Catal. (2005) 231, 33.
- [16] M. Bartók, K. Balázsik, I. Bucsi, Gy. Szöllősi, J. Catal. (2006) 239, 74.
- [17] K. Balázsik, Gy. Szöllősi, M. Bartók, Catal. Lett. (2008) 124, 46.
- [18] K. Balázsik, K. Szőri, Gy. Szöllősi, M. Bartók, Chem. Commun. (2011) 47, 1551.
- [19] Gy. Szöllősi, B. Hermán, F. Fülöp, M. Bartók, React. Kinet. Catal. Lett. (2006) 88, 391.
- [20] Gy. Szöllősi, Sz. Cserényi, F. Fülöp, M. Bartók, J. Catal. (2008) 260, 245.
- [21] K. Balázsik, Sz. Cserényi, Gy. Szöllősi, F. Fülöp, M. Bartók, Catal. Lett. (2008) 125, 401.
- [22] Gy. Szöllősi, Zs. Makra, F. Fülöp, M. Bartók, Catal. Lett. (2011) 141, 1616.
- [23] Gy. Szöllősi, Sz. Cserényi, M. Bartók, Catal. Lett. (2010) 134, 264.
- [24] Gy. Szöllősi, T. Hanaoka, S. Niwa, F. Mizukami, M. Bartók, J. Catal. (2005) 231, 480.
- [25] Zs. Makra, Gy. Szöllősi, M. Bartók, Catal. Today (2012) 181, 56.
- [26] Gy. Szöllősi, K. Balázsik, M. Bartók, Appl. Catal. A: Gen. (2007) 319, 193.
- [27] Gy. Szöllősi, E. Szabó, M. Bartók, Adv. Synth. Catal. (2007) 349, 405.
- [28] Gy. Szöllősi, K. Szőri, M. Bartók, J. Catal. (2008) 256, 349.
- [29] K. Szőri, Gy. Szöllősi, M. Bartók, New J. Chem. (2008) 32, 1354.
- [30] Gy. Szöllősi, B. Hermán, K. Felföldi, F. Fülöp, M. Bartók, J. Mol. Catal. A: Chem. (2008) 290, 54.
- [31] Gy. Szöllősi, B. Hermán, K. Felföldi, F. Fülöp, M. Bartók, Adv. Synth. Catal. (2008) 350, 2804.

- [32] Gy. Szöllősi, B. Hermán, E. Szabados, F. Fülöp, M. Bartók, J. Mol. Catal. A: Chem. (2010) 333, 28.
- [33] Gy. Szöllősi, M. Bartók, Arkivoc (2012), (v), 16.
- [34] Gy. Szöllősi, Catal. Lett. (2012), 142, 345.
- [35] Gy. Szöllősi, B. Hermán, F. Fülöp, M. Bartók, J. Catal. (2010) 276, 259.
- [36] Gy. Szöllősi, I. Busygin, B. Hermán, R. Leino, I. Bucsi, D. Yu. Bucsi, F. Fülöp, M. Bartók, ACS Catal. (2011) 1, 1316.
- [37] Gy. Szöllősi, Z. Németh, K. Hernádi, M. Bartók, Catal. Lett. (2009) 132, 370.
- [38] K. Szőri, R. Puskás, Gy. Szöllősi, I. Bertóti, J. Szépvölgyi, M. Bartók, Catal. Lett. (2013) 143, 539.
- [39] Gy. Szöllősi, Zs. Makra, L. Kovács, M. Bartók, Adv. Synth. Catal. (2013) 355, 1623.
- [40] Gy. Szöllősi, L. Kovács, Zs. Makra, Catal. Sci. Technol. (2015) 5, 697.
- [41] Gy. Szöllősi, M. Bartók, Chirality (2001) 13, 614.
- [42] Gy. Szöllősi, G. London, L. Balásipri, Cs. Somlai, M. Bartók, Chirality (2003) 15, S90.
- [43] Gy. Szöllősi, M. Fekete, A. A. Gurka, M. Bartók, Catal. Lett. (2014) 144, 478.
- [44] Gy. Szöllősi, A. Csámpai, Cs. Somlai, M. Fekete, M. Bartók, J. Mol. Catal. A: Chem. (2014) 382, 86.
- [45] M. Bartók, Curr. Org. Chem. (2006) 10, 1533.
- [46] M. Bartók, Chem. Rev. (2010) 110, 1663.
- [47] Gy. Szöllősi, Magyar Kém. Foly. (2007) 113, 145.
- [48] Gy. Szöllősi, Magyar Kém. Foly. (2014) 120, 77.

ÖSSZEFOGLALÁS

Szöllősi György–Bartók Mihály: Enantioszelektív hidrogénezések módosított fémkatalizátorokon

Röviden áttekintettük a Szegedi Tudományegyetem Szerves Kémiai Tanszékén és az ott működő akadémiai kutatócsoportban végzett heterogén katalitikus enantioszelektív hidrogénezések területén elért lényegesebb eredményeket az ezredfordulótól napjainkig. Aktívált ketonok és telítetlen karbonsavak hidrogénezéseit vizsgáltuk cinkona alkaloidokkal királsan módosított hordozós Pt- és Pd-katalizátorokon. Alapos tanulmányok vezettek a katalizátorok alkalmazási területének bővítéshez, a reakciók mechanizmusának és a kiértékelés információ átadásának tisztázásához, kiemelkedő enantioszelektivitások eléréséhez, új típusú katalizátorok előállításához és alkalmazásához, valamint új, modern, környezetkímélő és fenntartható, a finomvegyszerek szintézisében használható eljárások fejlesztéséhez.



Konzolidációs terv készült az MTA TTK működésének kiigazítására

Lovász László, a Magyar Tudományos Akadémia elnöke 2015. november 25-én, az MTA Természettudományi Kutatóközpontjában (MTA TTK) megrendezett kutatói fórumon jelentette be, hogy szakmai és pénzügyi vizsgálatot indít az MTA TTK-ban. A pénzügyi átvilágítást az IFUA Horváth & Partners Kft. végezte.

Az MTA TTK konszolidációs terve a szakmai és pénzügyi jelentés megállapításaira támaszkodik. A konszolidációs terv szerint a megállapított fedezethiányt a kutatóközpont vezetősége három év alatt szünteti meg. (mta.hu)

RF

Bruckner-termi előadások

Gergely Szilveszter

BME Vegyészmérnöki és Biomérnöki Kar, Alkalmazott Biotechnológia és Élelmiszertudományi Tanszék, NIR Spektroszkópia Csoport

A sárkány és a spektrumok – fejtörők az infravörös spektroszkópia világából

Általános iskolás koromban, a '80-as években – egy-egy megfázásnak köszönhetően – volt szerencsém Sas Elemér (1930–1998) [1] délelőtti iskola tv-béli előadásai közül megnézni egy-két részt. A rezgések és hullámok világával való, feledhetetlen stílusú előadása során agyamba vésődtek a Tacoma folyón átívelő Narrows Bridge-ről készült képsorok, melyek a híd szerkezete – periodikusan jelentkező széllökéshullámai hatására bekövetkező – „behintázását” (innen a híd „galoppozó Gerti” gúnyneve), majd összeomlását rögzítették. Ez az a példa, mellyel hallgatóimnak bevezetem a közeli és közép- (analitikai) infravörös – NIR és (M)IR – tartományba eső elektromágneses sugárzás és az anyag kölcsönhatást, példát mutatva az „óriások” világából arra, amit a „törpék” világában (szubmolekuláris szinten) egyelőre még nem láthatunk. Ugyanis a rezgési spektroszkópia eszközével az atomok közti kötések (mint hidak) és a NIR-, ill. (M)IR-fotonok (mint hullámokban érkező gerjesztőenergiák) közti kölcsönhatásokat rögzíthetjük, így következtetve a vizsgált anyag kémiai (és sok esetben fizikai) tulajdonságaira.

Sir Isaac Newton 1704-ben megjelentette *Opticks* című művében [2] lefektette az optikai spektroszkópia alapjait is, melyben többek között ismertette a fehér fény prizma általi felbontását különböző színekre. Majd száz év múlva a NIR-ág is megjelent Sir William Herschel német származású angol csillagász – nem mellesleg az Uránusz felfedezője – révén. 1800. február 11-én elvégzett kísérletében a színek hőmérsékletét szerette volna detektálni higanyos hőmérőkkel, de eközben észrevette, hogy a vörösön túl tovább emelkedett a hőmérséklet, annak ellenére, hogy szemmel már nem volt látható fény. A kísérleteiről szóló,

a világ első tudományos folyóiratába – az 1665-ben indult *Philosophical Transactions* periodikába – beadott közleménysorozatával [3] ő lett a névadója az infravörös (latin *infra*: „alatt”) tartománynak is. Újabb száz év telt el, míg William W. Coblentz *Investigation of Infra-red Spectra* könyvsorozatának első tagja megjelent 1905-ben. [4] A maga épített IR-berendezéssel több mint száz anyag spektrumát rögzítette, ami a spektrumonként 2-3 órás méréseket tekintve is hatalmas munka volt. Ezen „spektrumkönyvtáron” túlmutatnak a mérési adatokból levont következtetései, melyek megteremtették a funkciók csoportok rezgésein alapuló, molekulák szerkezetkutatását lehetővé tevő IR-spektroszkópia alapjait. A 20. század világégései és hidegháborúi is hozzájárultak ahhoz, hogy a hadiiparból a polgári alkalmazásba is átkerüljenek a NIR- és (M)IR-technikákkal kapcsolatos fejlesztések. Az egyik ilyen fontos kapocs Karl H. Norris, a „NIR atyja”, [5] aki a '60-as években úttörő szerepet játszott a gázok és tiszta oldatok adigra „rutinná vált” transzmissziós mérése után a porok, a sűrű szuszpenziók, az intakt minták diffúz reflexiós méréstechnikájának kitalálásában és kialakításában – miután letöltötte II. világháborús éveit az indiai Kalkuttában rádiótechnikusként.

Ma már a felhasználók céljainak megfelelően számos lehetőség közül választhatnak, ha a rezgési spektroszkópia eszköztárához fordulnak kérdéseik megválaszolására. Ez a sokféleség megmutatkozik a készülékek felépítésében, mintakezelésében, méréstechnikájában. Elég, ha a bejövő nyersanyag-raktárakban helyszíni méréseket lehetővé tevő, kézben hordozható (ún. handheld), a minőséget ellenőrző laborok asztali (ún. bench-top) vagy a gyártási technológiák in/on-line műsze-

reire gondolunk. Emellett a képalkotó (imaging) technikák is teret nyertek akár mikro-, akár makroszinten – legyen szó kutatólaborról vagy termelőüzemről. [6] A hardverek szolgáltatva közeli és/vagy közép- (analitikai) infravörös – NIR, ill. (M)IR – spektrumok seregébe olyan matematikai, statisztikai, kemometria-i módszerek lehelnek életet, amelyek a nagy adathalmazokban (big data) rejlő információk kinyerésére képesek – akár más, több (pl. csatolt elválasztástechnikai módszerekből származó) adatmátrixszal kombinálva. [7]

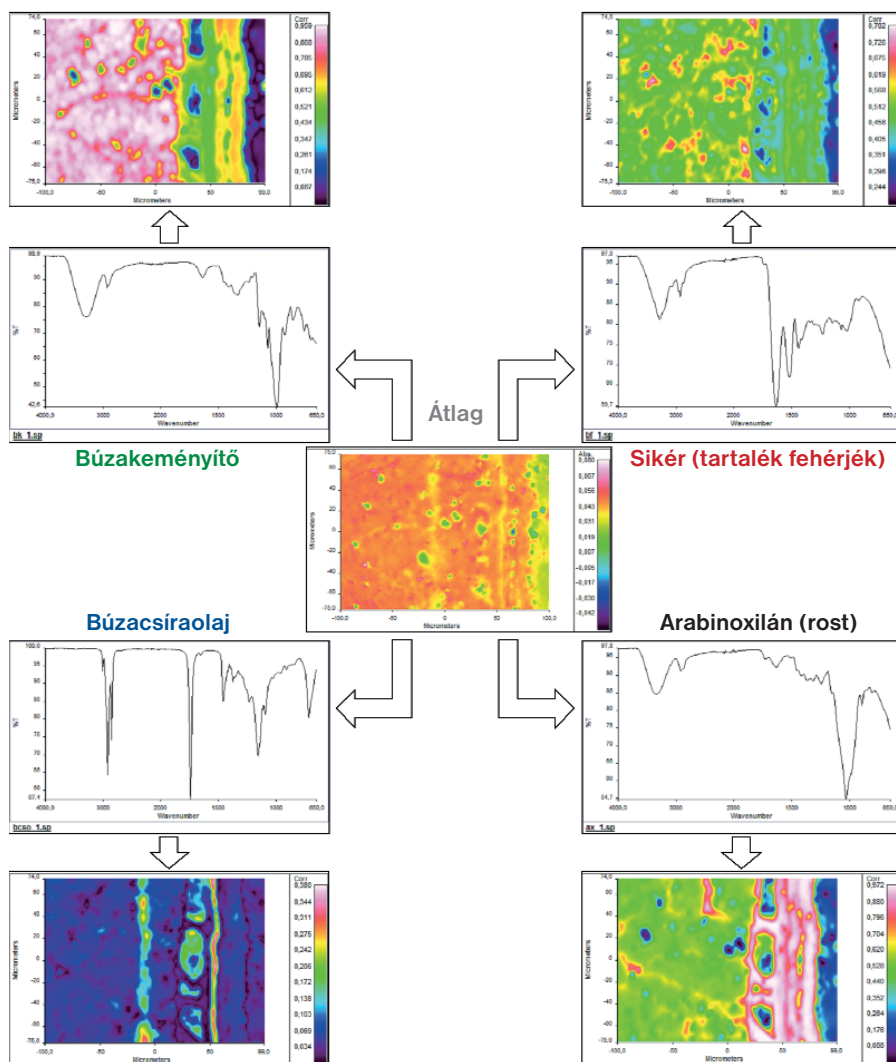
Az alábbiakban az elmúlt közel húsz évből egy-egy fejtörőn keresztül szeretnék egy vékony keresztmetszetet bemutatni arról, hogy a NIR- és (M)-spektroszkópiái technikák hogyan segítettek egy-egy oknyomozásban.

Első feladatom – mely a növényfiziológia, a NIR-spektroszkópia és a kemometria szakterületeinek metszetén alapult – a búza érésdinamikájának nyomon követése volt. A NIR-spektroszkópiával detektálható szabad és kötött vizek közti átmenet ezen élő biológiai rendszerben visszavezethető a kaotróp (vízmolekulák közti hidrogénhidakat a rendezetlenebb állapot felé vivő), poláris jellegű építőkövek (pl. aminosavak, mono- és diszacharidok) átalakulására, „polimerizációjára” kozmotróp (vízmolekulák közti hidrogénhidakat a rendezettebb állapot felé vivő) biopolimerekké (fehérjékké, keményítővé). [8] Vízalapú biológiai rendszerek esetén jóformán az összes kölcsönhatás esetén a részt vevő molekulák először a vízszerkezetükön keresztül „látják” egymást. [9] Természetesen a szárazanyag-tartalom fő részét kitevő szénhidrátok és fehérjék dinamikájának NIR-lenyomatait is vizsgáltuk az érés során, értelmeztük azokat a fiziológiai folyamatok tükrében. [10,11] Ekkor ismer-



tem meg a „hazai NIR atyját”, Kaffka Károlyt (1927–2014), [12] és mutatta meg polár minősítő módszerét, melyet még ezen oknyomozáson túl is számos feladatban sikeresen alkalmaztunk mintázatfelismerő eszközként. Felvetődik a kérdés: vett volna-e a múlt századot végigélő nagyapám NIR-készüléket a sokorói dombok tövében? Valószínűleg nem: átfolyatta a kalászból kimorzsolt magokat markából a tenyerébe figyelvén hangjukat, és ha elég kemények, szárazak voltak az aratáshoz, surrogva, sziszegve koppantak egymáshoz. De a hatalmas amerikai, kanadai, ausztrál búzatermő vidékeken már a késő ’70-es, kora ’80-as évek óta ott vannak ezek a berendezések – sőt, a precíziós mezőgazdaságnak köszönhetően ma már szó szerint a búzamezőkön: a GPS-szel felszerelt arató-cséplő gépekben (amiket a két műveletet kombinálása miatt ma már inkább kombájnnak hívunk). Az így kapott „on-combine” vagy „on-the-go” berendezésekkel már a betakarítás során osztályozhatóak a magok például a fehérjetartalom alapján, [14] mely beltartalmi paraméter meghatározhatja a malomipari felhasználást, s kenyérhez, tésztahoz vagy épp sós kekszhez való céllisztet gyárthatunk.

A búzával való foglalatosságunk a „legyen egészséges, ami finom” jegyében az egészségre jótékony hatással bíró (pl. bél-daganatokat megelőző) bioaktív összetevők (alkilrezorcinok, arabinoxilánok, szterolok stb.) fele fordult. Az EU HealthGrain keretprogramjában 2005 és 2010 között a világ több száz gabonafajtáját három termesztési évből, olykor négy ország termőhelyéről vizsgáltuk, hogy mind a genetikai, mind a környezeti (talaj, időjárás stb.) hatásokat beépíthessük kalibrációs modelljeinkbe. [15] Az arabinoxilánok (gyakorlatilag xilóz-gerincről lelógó arabinóz-oldalláncok) egészségvédő szerepe az, hogy csökkentik a vér glükóz- és koleszterinszintjét, megnövelik az ürülék térfogatát csökkentve az áthaladási időt, megkötik a toxikus metabolitokat, karcinogéneket. Ezen túl ún. technofunkcionális tulajdonságokkal is rendelkeznek: azok a lisztek, melyek többet tartalmaznak ezekből a fajta szénhidrát biopolimerekből, a tésztagyártás során több vizet képesek megkötni befolyásolva a viszkozitást, a tészta konzisztenciáját, így a kelesztés során keletkező gázbuborékok visszatartását, ezzel a sütőipari termék textúráját. [16] Vett volna-e nagyapám NIR-készüléket az arabinoxilánok meghatározására? Valószínűleg nem: napkeltétől napnyugtáig megvolt a jó levegőn



1. ábra. Egy búzaszem korrelációs térképei (200×150@1,5625μm) a fő összetevők FT–IR spektrumaival való korreláció szerint hamisan színezve. Jobbról balra haladva a rögzítőgyanta, a korpa, az aleuron, végül a magbelső rétegei figyelhetők meg

a munkája, hozzá az adalékmentes házi kenyere, szalonnája, pálinkája, no és stressz helyett a hite, hogy amit ember nem, Isten majd elrendez. De ma, a rengeteg embert tápláló élelmiszeriparban már a „farm-to-fork” (a gazdaságtól, a tanyától a villáig mint evőeszközig) vagy a „stable-to-table” (istállótól az asztalig) láncot megelőzve, már a növényneveléstől kezdve van olyan gyors, roncsolásmentes eszközök (hisz a vetőmag nem semmisülhet meg a mérések során), amelyek segítenek az adott célra megfelelő búzafajták kiválasztásában. A molnároknak is fontos információ lehet, hogy a magon belül ezek a bioaktív komponensek hol, milyen vastagságban helyezkednek el – ehhez az infravörös alapú kémiai képalkotással (CI) tudunk segítséget nyújtani, például korrelációs térképek segítségével.

Ha már a búza szóba került, a bor sem maradhat ki. A NIR-spektrumok alapján a

bor, a pezsgő és egyéb szeszes italok (vermutok, likőrök) minősítése, alkohol- és cukortartalmának mennyiségi elemzése volt az a feladat, [17] amely a diffúz reflexiós mérések után a „klasszikus” transzmissziós mérések világával megismerttetett. A legkisebb borvidékeinktől az országos minősítő intézetig ott vannak ezek a NIR- és/ vagy (M)IR-berendezések, hogy gyors döntések születessenek a technológia kézben tartására, a kezelési hibák elkerülésére, vagy épp a hamisítások kiderítésére. Vett volna-e nagyapám NIR-készüléket borainak vizsgálatára? Valószínűleg nem: tudta, milyen szőlőből lett a mustja, megtanulta – olykor saját kárán –, mikor hogy bánjon a fejlődő borral, és annyi volt neki, amennyit beosztva nyár végéig kitartott. De ma – hogy a növényfiziológiához egy példa erejéig visszanyúljunk – akár bogynaként, kézben hordozható „on-field” NIR-eszközökkel, akár tőkenként, távérzékelési mód-



szerekkel kombinált, repülőgépekre telepített NIR-berendezésekkel elemzik a cukrok és az antociánok érés közbeni változását, hogy optimális időpontban történjék meg szüret. [18]

Az élesztők a pékek és borászok barátai is, de fermentációval a biotechnológiai alapú gyógyszeriparban is találkozhatunk, igaz, ott nem gombák, hanem baktériumok vagy emlőssejt-tenyészetek vannak segítségünkre, például egy-egy célzott rák-ellenes szer, kemoterápiás kezelések utáni immunrendszer-erősítő hatóanyag előállításában. Az ipari léptékű bor- és gyógyszeripar fermentációs folyamatait a minőségközpontú fejlesztés, gyártás, ellenőrzés (QbD) szemléletű folyamatlemező technológiák (PAT) kötik össze, melyek egyik esz-koze a NIR-technika. [19,20] 2006-tól működünk együtt szorosabban hazai gyógyszergyárakkal, tanuljuk együtt a rezgési spektroszkópia lehetőségeit és korlátait, ötvözzük sokváltozós adatelemzési ismereteinket a felügyelni kívánt folyamatok, eljárások háttérismereteivel. [21]

Az infravörös-alapú kémiai képalpottás szó szerint új dimenziót nyitott meg e téren is kutatásainkban. Gyógyszeripari példánál maradva a „sikeres” eredeti tabletta mellett előbb-utóbb megjelennek hamis társai is, de „házon belül” szintén adódhatnak olyan gyártási problémák, amely okának felderítéséhez a spektroszkópia és a mikroszkópia ötvöze kínálhat megoldást. [22] A gyógyszer-, élelmiszer-, műanyag-, vegy- és elektronikai iparokból számos olyan feladatot kapunk, ahol a meghatározandó struktúra mérete okán csak a mikroszkóppal – és olykor spektrumkönyvtárakkal – megátogatott NIR/(M)IR spektroszkópiái segít. Ebben a kombinációban bízunk akkor is, mikor a daganatok gyorsabb felismerése, diagnózisa felé kutakodunk kollégáimmal, hallgatóinkkal. [23]

És hogy hol vannak a sárkányok? Nálam – talán a fentiekből kiderülhetett – az infravörös fotonok azok, melyek segítségével bejárhatjuk a spektrumok dombjait és völgyeit. Ugyanúgy, ahogy Alan Alexander Milne versében a papírsárkány segít, merre visz a szél útja. Itt szeretném megköszönni tanárainknak azt, hogy egy-egy szalaggal díszítették sárkányomat, megmutatták a trükköket és fogásokat (vihárban és napsütésben egyaránt), végül a kezembe adták a zsinort – és engedtek játszani.

Köszönetnyilvánítás. Hálás szívvel emlékül győri gyakorlós és révais, valamint műegyetemi tanárainknak. Köszönöm hallgatóimnak lelkesedésüket, segítő munkájukat.

Alan Alexander Milne Wind on the Hill

No one can tell me,
Nobody knows,
Where the wind comes from,
Where the wind goes.

It's flying from somewhere
As fast as it can,
I couldn't keep up with it,
Not if I ran.

But if I stopped holding
The string of my kite,
It would blow with the wind
For a day and a night.

And then when I found it,
Wherever it blew,
I should know that the wind
Had been going there too.

So then I could tell them
Where the wind goes...
But where the wind comes from
Nobody knows.

Szél a dombon

Senki sem mondja,
Senki sem tudja,
Honnan jön a szél,
S merre visz útja.

Repül valahonnan,
Szélsebesen lohol,
Ha futnék, még akkor
Sem érhetném utol.

De ha elengedném
Papírsárkányomat,
Elszállna a széllel
Egész éjjel és nap.

S mikor megtalálnám,
Bárhova is esett,
Tudnám, hogy a szél is
Pont arra mehetett.

Akkor elmondhatnám
Merre visz az útja...
De honnan jön a szél,
Azt senki sem tudja.

(fordította: Vogl Anikó)

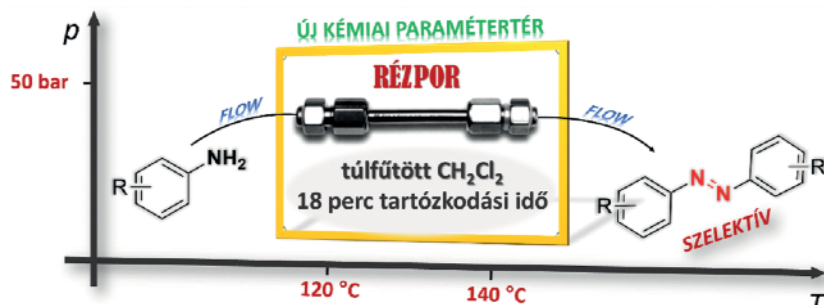


IRODALOM

- [1] G. Radnai, *Fizikusok és matematikusok az Eötvös Collegiumban 1895–1950*, ELTE Eötvös József Collegium, 2014.
- [2] I. Newton, *Opticks: or, A treatise of the reflexions, refractions, inflexions and colours of light*, Royal Society, 1704.
- [3] W. Herschel, *Phil. Trans. R. Soc. Lond.* (1800) 90, 284.
- [4] W. W. Coblentz, *Investigations of infra-red spectra*, Carnegie institution of Washington, 1905.
- [5] A. M. C. Davies, *NIR news* (2005) 16, 9.
- [6] E. Stark, K. Luchter, *Diversity in NIR instrumentation*. In: A. M. C. Davies, A. Garrido-Varo (eds.), *Near Infrared Spectroscopy: Proceedings of the 11th International Conference*, NIR Publications, 2004, 55.
- [7] T. Næs, T. Isaksson, T. Fearn, T. Davies, *A user-friendly guide to multivariate calibration and Classification*, NIR Publications, 2002.
- [8] S. Gergely, A. Salgó, *J. Near Infrared Spec.* (2003) 11, 17.
- [9] J. S. Clegg, *Am. J. Physiol.* (1984) 246, R133.
- [10] S. Gergely, A. Salgó, *J. Near Infrared Spec.* (2005) 13, 9.
- [11] S. Gergely, A. Salgó, *J. Near Infrared Spec.* (2007) 15, 49.
- [12] MTA ÉTB, NAIK ÉKI, MÉTE, 358. *Tudományos Kolokvium – Kaffka Károly professzor emlékére*, NAIK ÉKI Tanácsterem, 2015. február 27.
- [13] K. J. Kaffka, L. S. Gyarmati, *J. Near Infrared Spec.* (1998) 6, A191.
- [14] D. S. Long, J. D. McCallum, P. A. Scharf, *Agron. J.* (2013) 105, 1529.
- [15] P. R. Shewry, G. Charment, G. Branlard, D. Lafandra, S. Gergely, A. Salgó, L. Saulnier, Z. Bedő, E. N. C. Mills, J. L. Ward, *Trends Food Sci. Tech.* (2012) 25, 70.
- [16] B. Bucella, D. Molnár, A. H. Harasztos, S. Tömösközi, *J. Cereal Sci.* (2016) 69, 40.
- [17] S. Gergely, K. Farkas, A. Forgács, A. Salgó, *Quantitative and qualitative differentiations of alcoholic beverages by near infrared spectroscopy* in A. M. C. Davies, A. Garrido-Varo (eds.), *Near Infrared Spectroscopy: Proceedings of the 11th International Conference*, NIR Publications, 2004, 569.
- [18] B. Sethuramasamyraja, S. Sachidhanantham, R. Wample, *Int. J. Geomatics Geosci* (2010) 1, 372.
- [19] J. C. Menezes, *PAT in different industries: challenges and opportunities for near infrared spectroscopy (abstract)* in M. Manley, C. M. McGovern, D. B. Thomas, G. Downey (eds.), *Proceedings of the 15th International Conference on Near Infrared Spectroscopy*, NIR Publications, 2012, 186.
- [20] D. Cozzolino, W. Cynkar, N. Shah, *Near infrared monitoring of wine fermentation* in M. Manley, C. M. McGovern, D. B. Thomas, G. Downey (eds.), *Proceedings of the 15th International Conference on Near Infrared Spectroscopy*, NIR Publications, 2012, 187.
- [21] S. Gergely, L. Párta, A. Salgó, *Magyar Kémiai Folyóirat* (2013) 119, 40.
- [22] S. Šašić, Y. Ozaki (eds.), *Raman, infrared, and near-infrared chemical imaging*, John Wiley & Sons, Inc., 2010.
- [23] E. Kontsek, S. Gergely, A. Salgó, Z. Schaff, A. Kiss, *Der Pathologie* (2015) 36(S1), 37.

SZTE Gyógyszerkémiai Intézet, MTA–SZTE Sztereoekémiai Kutatócsoport

185



2. ábra. Aromás azovegyületek áramlásos szintézise túlfűtött oldószerben

cső és könnyen hozzáférhető, és a felületi oxidréteg következtében katalitikusan aktív Cu(I)-et és Cu(II)-t egyaránt hordoz. [15] Anilinek rézkatalizált homokapcsolását lombikos szintézisek során magas forráspontú oldószerekben (pl. toluol) reflux-körülményeken hajtják végre tipikusan közepes hozam elérése mellett. [13] Azonban megmutattuk, hogy áramlásos reaktorban a túlfűtött diklór-metán sokkal hatékonyabb oldószere a reakciónak, ugyanis azonos körülmények mellett jóval magasabb konverziók adódtak, mint a legelterjedtebb magas forráspontú oldószerekben. [14,16] A reakciókörülmények hatását vizsgálva azt

tapasztaltuk, hogy a hőmérséklet és tartózkodási idő precíz beállítása mellett 100%-os kemoszelektivitással, vagyis melléktermékek képződése nélkül képződnek a kívánt aromás azovegyületek. Az áramlásos módszerrel többszörösen szubsztituált anilinszármazékok reakcióit is sikeresen végrehajtottuk, sőt a reaktor-hőmérséklet emelése után halogén-szubsztituált anilinekkel is jó hozamokat értünk el, amire az irodalomban eddig nagyon kevés példa született.

IRODALOM

- [1] C.-J. Li, B. M. Trost, Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. (2008) 105, 13197

- [2] T. Wirth, Microreactors in Organic Chemistry and Catalysis, John Wiley & Sons, 2013.
[3] I. M. Mándity, S. B. Ötvös, G. Szölösi, F. Fülöp, Chem. Rec. 2016, doi: 10.1002/tcr.201500286.
[4] G. M. Keserű, T. Soós, C. O. Kappe, Chem. Soc. Rev. (2014) 43, 5387.
[5] S. V. Ley, D. E. Fitzpatrick, R. J. Ingham, R. M. Myers, Angew. Chem. Int. Ed. (2015) 54, 3449.
[6] T. Válaivan, W. Bhanthumnavin, Molecules (2010) 15, 917.
[7] X. Fan, S. Sayalero, M. A. Pericàs, Adv. Synth. Catal. (2012) 354, 2971.
[8] S. B. Ötvös, A. Szloszár, I. M. Mándity, F. Fülöp, Adv. Synth. Catal. (2015) 357, 3671.
[9] I. M. Mándity, S. B. Ötvös, F. Fülöp, ChemistryOpen (2015) 4, 212.
[10] M. Roldo, E. Barbu, J. F. Brown, D. W. Laight, J. D. Smart, J. Tsibouklis, Expert Opin. Drug Deliv. (2007) 4, 547.
[11] E. Merino, Chem. Soc. Rev. (2011) 40, 3835.
[12] V. Hessel, D. Kralisch, N. Kockmann, T. Noël, Q. Wang, ChemSusChem (2013) 6, 746.
[13] C. Zhang, N. Jiao, Angew. Chem. Int. Ed. (2010) 49, 6174.
[14] Á. Georgiádes, S. B. Ötvös, F. Fülöp, ACS Sustainable Chem. Eng. (2015) 3, 3388.
[15] S. B. Ötvös, F. Fülöp, Catal. Sci. Technol. (2015) 5, 4926.
[16] S. B. Ötvös, Á. Georgiádes, M. Ádok-Sipiczki, R. Mészáros, I. Pálincó, P. Sipos, F. Fülöp, Appl. Catal. A: Gen. (2015) 501, 63.

Köszönetnyilvánítás. A szerző köszönetét fejezi ki a hivatkozott saját közlemények társszerzőinek. A közlemény az MTA Posztdoktori Kutatói Program és a Bolyai János Kutatási Ösztöndíj támogatásával készült.

Bordácsné Bocz Katalin

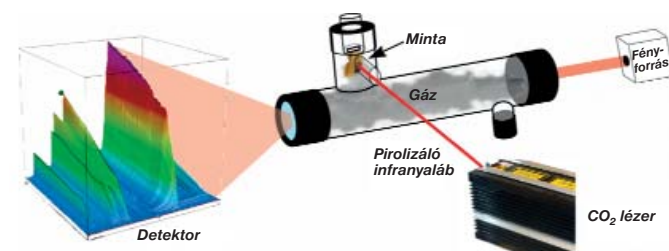
BME Szerves Kémia és Technológia Tanszék | kbocz@mail.bme.hu

Az égésgátlás korszerű módszerei

Bevezetés

A műanyagok többsége gyúlékony, s gyors lángterjedéssel ég. A műanyag-felhasználás robbanásszerű növekedésével drámaian megnőtt a tüzesetek száma és veszélyessége, ezáltal mindennapi életünk is kockázatosabbá vált. Az elmúlt évek szigorodó európai uniós normáinak köszönhetően azonban a hatékonysági és gazdaságossági megfontolások mellett ma már a környezetvédelem és a biztonságtechnika is egyre hangsúlyosabb szerepet kap. Ennek egyik következménye, hogy egyre bővül az ipari alkalmazások köre, amelyeknél alapvető követelmény a termékek csökkentett éghetősége, esetleg teljes égésgátlottsága.

Bár ma már többféle lehetőség nyílik a polimerek éghetőségének hatékony csökkentésére, nem hagyhatjuk figyelmen kívül a halogénszármazékok egészség- és környezetkárosító hatását és azt, hogy a – sokszor nagy koncentrációban alkalmazott –



1. ábra. Lézerpirolízis (LP)–FTIR kapcsolt rendszer sematikus ábrája

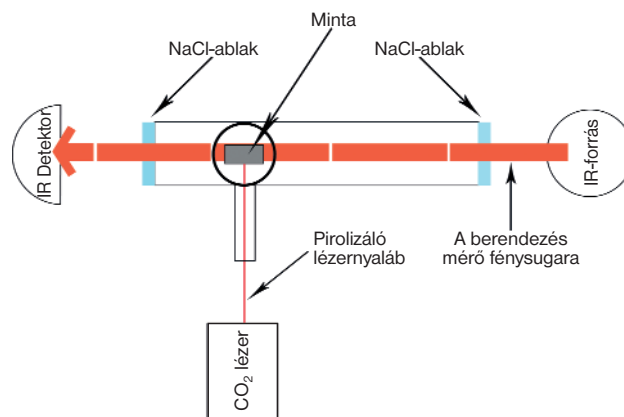
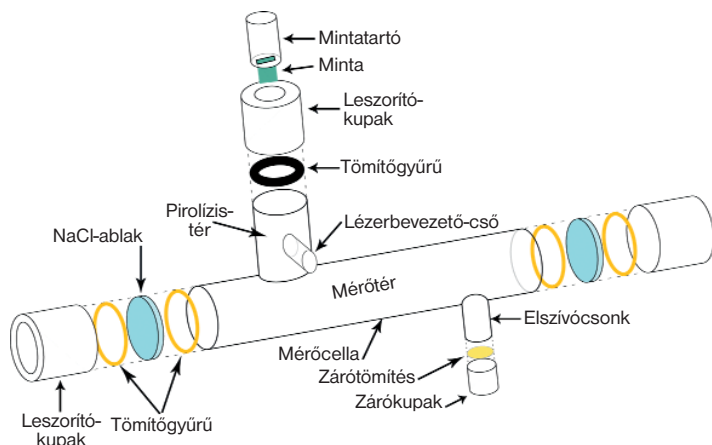
égésgátló adalékok nemcsak jelentősen növelik a termék árát, hanem lerontják azok mechanikai, stabilitási és esztétikai jellemzőit is. A korszerű polimeralapú termékek gazdaságos égésgátlásához ezért új megközelítések alkalmazására, illetve új mechanizmusok kiaknázására van szükség.

Új vizsgálati módszer fejlesztése

Égésgátlott polimer rendszerek fejlesztése során elengedhetetlen a polimer mátrix bomlási jellemzőinek, valamint az adalékok hatásmechanizmusának meghatározá-

sa. A régóta elterjedten alkalmazott vizsgálatok (pl. TGA–FTIR) kialakítása égő minták elemzésére nem optimális. Ezek tapasztalataiból kiindulva egy új vizsgálati módszert fejlesztettünk ki (1. ábra), amely lehetővé teszi a polimerek termikus, illetve termooxidatív bomlási körülményeinek modellezését és az égés során lejátszódó kémiai folyamatok nyomon követését a gázfázisban, hozzájárulva ezzel az égésgátló anyagfejlesztés irányainak meghatározásához.

A vizsgálati rendszer alapját két fő egység alkotja: 1) CO₂ lézer a pirolízis model-



2. ábra. A lézerpirólízis mérőcellája, a sugarak útja (felülnézet)

lezésére, 2) infravörös spektrométer (FTIR) a fejlődő gáz halmazállapotú bomlástermékek detektálására. A spektrométerbe integrált gázteret egy 25 mm átmérőjű és 10 cm hosszú üvegcső képezi, amit a két végén 4 mm vastag NaCl-ablak zár le, melyeket két-két szilikongumi gyűrű közé fogva egyenesen leszorító kupak rögzít (2. ábra). A lézerrel történő kezelés a pirólízistérben történik, melynek következtében a keletkező bomlástermék a mérőtérbe kerül, és ott halmozódik fel. Az analízáló infravörös nyaláb a cső tengelyének irányában halad keresztül a gázcellán, ezáltal valós idejű detektálást tesz lehetővé.

A műszerfejlesztési lépéseket követően a paraméterek beállítását alappolimereken – polipropilénen, etilén-vinil-acetáton – végeztük. A módszerben rejlő lehetőségek felderítésére az égésgátló polimer rendszerek széles skáláját vizsgáltuk meg. Különböző hatásmechanizmusú égésgátló adalékokat hasonlítottunk össze, mint például fém-hidroxidokat, vagy foszfortartalmú felhabosodó égésgátló rendszereket hőre

keményedő és hőre lágyuló polimer mátrixokban egyaránt.

Az új módszer mintaszükséglete, költsége és mérési időigénye több mint egy nagyságrenddel kisebb, mint a jelenleg alkalmazott módszereké. A környezet és az egészségkárosító gázok detektálása mellett új, gázfázisban ható égésgátlók még felderítetlen hatásmechanizmusának meghatározása is lehetővé vált [1]. Az új kapcsolt módszert a kutatás mellett az oktatásba is integráltuk.

Új égésgátló mechanizmus kutatása

Önerősített polimer kompozitok esetében az erősítő szál és az azt beágyazó mátrix azonos anyagcsaládba tartozik. Mechanikai teljesítőképességük és egyszerű újrahasznosíthatóságuk miatt ezek a rendszerek a hagyományos szálerősítéses kompozitok környezetbarát alternatíváit jelentik. Az újonnan kifejlesztett – elsősorban műszaki alkalmazásokra szánt – önerősített kompozitok égésgátlását kizárólag kör-

nyezetbarát, foszfortartalmú égésgátló adalékokkal történő módosítással kívántuk megvalósítani. A kísérleteink során felhasznált ammónium-polifoszfát-alapú (Exolit AP766, Clariant GmbH), felhabosodó égésgátló (intumescent flame retardant, IFR) hatását a kompozitok éghetőségi és mechanikai tulajdonságaira egyaránt széleskörűen vizsgáltuk.

Növekvő mennyiségű (0, 9, 13, 17 és 21%) IFR-t tartalmazó önerősített PP kompozitok (SRC-IFR) éghetőségi jellemzőit azonos kémiai összetételű, azonban erősítetlen PP keverékekkel (PP-IFR) összehasonlítva igen meglepő eredményeket kaptunk (1. táblázat). Azonos égésgátlóadalék-tartalom mellett az önerősített kompozitok esetében rendre jelentősen magasabb oxigén-indexeket (LOI) mértünk, mint az egyszerű bekeveréssel készített égésgátló PP minták esetében. A megfigyelt jelenség talán még jobban érzékelhető, amennyiben az UL-94 éghetőségi vizsgálat eredményeit tekintjük. Látható, hogy önerősített kompozitok esetében mindössze 9% égésgátló adalékkal elértévé vált a kompozit önkioltó viselkedése, azaz a legjobb, V-0 éghetőségi besorolás, míg PP keverékek esetében 18% ugyanilyen típusú égésgátló sem volt elegendő, ez esetben a szakirodalmi adatokkal megegyezően [2] legalább 20–22% IFR alkalmazására volt szükség.

Cone-kaloriméteres [3] vizsgálatok során is megfigyelhettük az önerősített kompozitokban alkalmazott IFR adalék kimagasló égésgátló hatékonyságát. Az égésgátló önerősített kompozitok égését átlagosan 40%-kal alacsonyabb hőkibocsátási maximum és mintegy 25%-kal kevesebb összes kibocsátott hőmennyiség jellemezte (3. ábra).

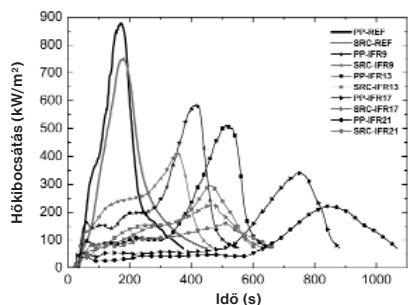
Mivel az előállított keverékek és önerősített kompozitok kémiai összetétele meg- egyezett, arra következtettünk, hogy az ön-

1. táblázat. Növekvő égésgátló- (IFR) tartalmú egyszerű PP keverékek és önerősített PP kompozitok oxigénindexének és szabványos UL-94 éghetőségi vizsgálat szerinti besorolásának összehasonlítása

PP komp.	LOI* (v/v%)	UL-94** Éghetőségi fokozat	SRC önerősített	LOI (v/v%)	UL-94 Éghetőségi fokozat
PP-REF	18	HB	SRC-REF	19	HB
PP-IFR9	24	HB	SRC-IFR9	26	V-0
PP-IFR13	27	HB	SRC-IFR13	30	V-0
PP-IFR17	31	V-2	SRC-IFR17	36	V-0
PP-IFR21	35	V-0	SRC-IFR21	42	V-0

*Oxigénindex: A meghatározott sebességgel áramló oxigén-nitrogén gázelegynek az a minimális oxigéntartalma a térfogatszázalékban kifejezve, amelyben meghatározott vizsgálati körülmények között a meggyulladt anyag égése fennmarad.

**UL-94 éghetőségi vizsgálat: Szabványos éghetőségi teszt, elsősorban a minták gyúlékonyságának jellemzésére, ill. lángterjedési sebességének meghatározására alkalmas. A teszt eredményeként a vizsgált próbatestek jól definiált éghetőségi osztályokba sorolhatók: HB (könnyen éghető) < V-2 < V-1 < V-0 (önkioltó).



3. ábra. Azonos IFR-tartalmú PP keverékek és önerősített kompozitok Cone-kaloriméterrel mért (50 kW/m²) hő kibocsátási görbéi

erősített kompozitok esetében megfigyelt égésgátlási mechanizmusban valamely fizikai jelenség játszik fontos szerepet. Számos paraméterre kiterjedő kísérletsorozat elvégzése után a különleges éghetőségsökkentő effektust a hő hatására kialakuló – az önerősített kompozitok esetében – különleges, kompakt szenes habszerkezet (4. ábra) kiemelkedő égésgátló hatására vezettük vissza [4]. Feltártuk, hogy a speciális, szenes hőszigetelő réteg kialakulásában a nagymértékben nyújtott, orientált PP szálak játszanak kulcsfontosságú szerepet. A hő hatására zsugorodó orientált PP szálak és a hő hatására felhabosodó (táguló) égésgátló adalékrendszer kedvező együttes hatását mint az égésgátlási mechanizmus egy új elemét értelmeztük [5]. Az önerősített kompozitok égésgátlására irányuló kutatásaink azt bizonyítják, hogy a megfigyelt különleges éghetőségsökkentő hatásnak köszönhetően a kívánt éghetőségi szint eléréséhez csak jóval kevesebb égésgátló adalékot szükséges felhasználni, amelynek következtében az égésgátló kompozit megtartja kiindulási, kiváló mechanikai tulajdonságait, s egyúttal a kompozit előállítási költsége is csökken.

Az új mechanizmust kiaknázva kedvező mechanikai tulajdonságú (szakítószilárdság: 80 MPa, perforációs energia: 16 J/mm) önerősített kompozitok állíthatók elő kizárólag másodlagos nyersanyag (vegyes poliolefinhulladék) felhasználásával égésgátló formában is. A műanyag hulladékokból történő kompozitgyártás során egyúttal a felhasznált műanyag hulladékok műszaki és piaci értéke egyaránt jelentősen nő [6]. Az erősített kompozitok egy másik alternatíváján – az önerősített politejsav példáján – azt mutattuk ki, hogy nagy műszaki értékű kompozitok gyárthatók teljes mértékben megújuló, biodegradálható nyersanyagokból kiindulva. Ezekkel egy lépéssel közelebb lehet kerülni a zárt ciklusú erőforrás-gazdálkodás megvalósulásához [7].

Új, multifunkcionális égésgátló adalékok alkalmazása biokompozitokban

Természetes szálakkal erősített biokompozitok égésgátlásához új, foszfortartalmú multifunkcionális adalékokat állítottunk elő. Olyan anyagokat kerestünk, amelyek alapfunkcióik mellett (pl. lágyító, erősítő, kompatibilizáló stb.) égésgátló hatást is kifejthetnek.

Égésgátló termoplasztikus keményítő (TPS) előállítására érdekében foszfortartalmú poliolt, – glicerint és foszfor-pentoxid reagáltatásával előállított – glicerint-foszfátot (GP) alkalmaztunk a keményítő lágyítására. A módosított keményítő megnövelt szenesítő hatást fejtett ki politejsavban (PLA-ban), és ezáltal csökkent éghetőségű PLA/TPS keverékek keletkeztek.

Ezzel párhuzamosan olyan új reaktív felületkezelőszert (PSil) állítottunk elő foszfortartalmú poliolt (OP 560) és 3-(trietoxiszilil)propil-izocianát addíciós reakciójával, amellyel a lenszálakat kezelve a foszfor-szilícium szinergizmus kiaknázható. A PLA/TPS és PLA/TPS-GP keverékek égési oxigénigénye egyaránt csökken, ha erősítőanyagként lenaszálakat választunk. A – szálak anyagokra jellemző, hátrányos – kanóchatás csak akkor szűnt meg teljes mértékben, amikor a szálakat a szintetizált foszforszilánal felületkezeltük. A bioszálak esetében nagymértékű szenesedést értünk el (TGA-ban 500 °C-on 47% szenes maradék) anélkül, hogy a cellulóz-alapú szálak hőstabilitása számottevően csökkent volna.

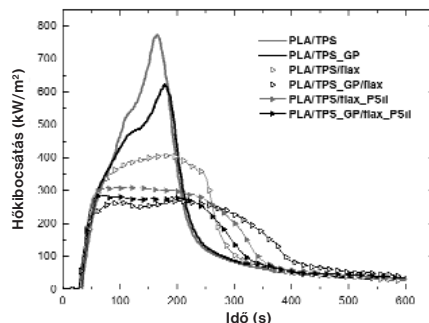
Amikor az égésgátló lágyítót kombináltuk a PSil-kezelt lenaszálakkal, a referencia biokompozitokhoz képest 30%-os hő kibocsátási maximum csökkenést értünk el (5. ábra). Amennyiben az erősítő szálak felületén és a biodegradálható mátrixanyagban egyaránt alkalmaztuk a foszfortartalmú multifunkcionális vegyületeket, megfelelő szilárdságú és merevségű, hatékonyan égésgátló biokompozitokat kaptunk további adalékok alkalmazása nélkül [8].

Összefoglalás

Kutatómunkánk során az „eco-design”, azaz környezetbarát tervezés elveit követve, újrahasznosítható önerősített kompozitokat és megújuló erőforrásból származó és biodegradálható kompozitokat állítottunk elő égésgátló formában. A kompozitfejlesztés során – a versenyképes mechanikai tulajdonságok elérésére való törekvés mellett – biztonsági, környezetvé-



4. ábra. 17% IFR-t tartalmazó egyszerű PP keverék és önerősített kompozit égési maradékai



5. ábra. Lenszál erősítésű PLA/TPS biokompozitok hő kibocsátási görbéi

delmi és gazdasági szempontokat is figyelembe veszünk annak érdekében, hogy az újrahasznosítható és megújuló erőforrásból származó kompozitok a hagyományos kőolajalapú versenytársak valós (vagy jobb) alternatívájául szolgálhassanak. A kutatómunka során kifejlesztett környezetbarát és biztonságos szál erősített kompozitok, a megfigyelt új égésgátló mechanizmus, továbbá az alkalmazott új vizsgálati módszerek tudományos és ipari érdeklődésre egyaránt számot tarthatnak.

IRODALOM

- [1] B. Bodzay, B. B. Marosfi, T. Igricz, K. Bocz, G. Marosi: Polymer degradation studies using Laser Pyrolysis-FTIR microanalysis. *Journal of Analytical and Applied Pyrolysis* (2009) 85, 313–320.
- [2] S. Zhang, A. R. Horrocks: A review of flame retardant polypropylene fibres. *Progress in Polymer Science* (2003) 28, 1517–1538.
- [3] C. Huggett: Estimation of rate of heat release by means of oxygen consumption measurements. *Fire and Materials* (1980) 4, 61–65.
- [4] K. Bocz, T. Bárány, A. Toldy, B. Bodzay, I. Csontos, K. Madi, Gy. Marosi: Self-extinguishing polypropylene with a mass fraction of 9% intumescent additive – A new physical way for enhancing the fire retardant efficiency. *Polymer Degradation and Stability* (2013) 98, 79–86.
- [5] K. Bocz, T. Igricz, M. Domonkos, T. Bárány, G. Marosi: Self-extinguishing polypropylene with a mass fraction of 9% intumescent additive II – Influence of highly oriented fibres. *Polymer Degradation and Stability* (2013) 98, 2445–2451.
- [6] K. Bocz, A. Toldy, Á. Kmetty, T. Bárány, T. Igricz, Gy. Marosi: Development of flame retarded self-reinforced composite from automotive shredder plastic waste. *Polymer Degradation and Stability* (2012) 97, 221–227.
- [7] K. Bocz, M. Domonkos, T. Igricz, Á. Kmetty, T. Bárány, G. Marosi: Flame retarded self-reinforced poly(lactic acid) composites of outstanding impact resistance. *Composites Part A* (2015) 70, 27–34.
- [8] K. Bocz, B. Szolnoki, A. Marosi, T. Tábi, M. Władysław-Przybylak, Gy. Marosi: Flax fibre reinforced PLA/TPS biocomposites flame retarded with multifunctional additive system. *Polymer Degradation and Stability* (2014) 106, 63–73.



Braun Tibor

ELTE Kémiai Intézet, MTA Könyvtár és Információs Központ | braun@mail.iif.hu

Aiszkhüloszi érzelmek nyomán a kémiában

Vendéglátó-vendég és börtön-rab szupramolekuláris kapcsolatok

Előszó

Mint dolgozatunk címe is jelzi, a továbbiakban a molekuláris vendéglátó-vendég (host-guest) kémiai kölcsönhatásokkal, de azokon túlmenően a börtön-rab kémiai kapcsolatokkal is foglalkozunk, és ez lényegében utal a molekulák, atomok vagy ionok kémiai *rabul ejtésére* (*encarcerating*) is, amit szintén témánkhoz tartozónak vélünk.

Ezen utóbbira vonatkoztatva az alábbiakban nem arról lesz szó, hogy hogyan ejti rabul a kémia a kémiai ismeretekre éhezőkoponyákat. Bár ez utóbbi lehetőség is fennállhat, és e sorok szerzője maga is átesett e folyamaton zsenge ifjúkorában, az, amivel itt foglalkozni kívánunk, magában a kémiában és nem a kémiával történik.

Ezek után valószínűsíthető, hogy lesznek, akik a dolgozat címét fejcsóválva olvassák. Hát már a kémiában is..., mondhatják azok, akik a rabul ejtést kizárólag az élővilágra jellemző jelenségnek hitték. Optimistább alkatúak talán nem is a negatív kicsengést vélik kihallani a rabulejtés mögül, hiszen romantikus emberi kapcsolatok során érzelmileg is rabul ejthető a partner és lélekmelengető írások foglalkoznak ezzel a költészetben és a szépirodalomban. A kémiában azonban mindez másképpen van. A fenti címben kiemeltük a molekulák közötti *börtön-rab* fogalmat, ami a *börtön* (*carcer*) szó felemlítésével már enyhíteni, sőt feledtetni látszik a szívbemarkoló aiszkhüloszi vendéglátó-vendég kapcsolatot, amely romantikát és szigorúbb kölcsönhatásokat ígér. Pedig még a kémiában is milyen szépen, barátságosan indult minden.

Bevezetés

1974-ben az egyesült államokbeli *Donald* és *Jane M. Cram* kutatóvegyész házaspár a „vendéglátó-vendég” (host-guest) elnevezést javasolta bizonyos kémiai kölcsönhatások és kapcsolatok (komplex vegyületek) jelölésére [1]. Javaslatukat a már előzőleg megfogalmazott kémiai elvek esztétikai kiegészítéseként *Aiszkhülosz* athéni költő és drámaíró egyik gondolatára is alapozták, aki 2500 évvel ezelőtt írta, hogy „a legkellemesebb (emberi) kapcsolat a vendéglátó és vendégek kapcsolata” [2]. Cramék nézeteiket a következőképpen foglalták össze „az elmúlt 17 évben kutatásaink során a vendéglátó (host) és a vendég (guest) közötti kellemes kapcsolattal foglalkoztunk a szerves molekulák szintjén”. A vendéglátó-vendég, valamint a komplex fogalmát és kötéseit a következők szerint definiáljuk [3]. A komplexek két vagy több molekulából vagy ionból állnak, melyeket egyedi szerkezeti kapcsolat tart össze olyan elektrosztatikus erőkkel, amelyek mások, mint a teljes, igazi kovalens kötések. Molekuláris komplexeket általában *hidrogénkötések*, *ionpárok*, π -savas vagy π -bázisos együttthatók, és *fém-ligandum* vagy *van der Waals* vonzási erők tartanak össze. Magas fokú szerkezeti szervezés általában csak sokszoros kapcsolati helyeken jön létre. Egy vendéglátó-vendég kapcsolat a vendéglátó és vendég kötés helyein létrejövő komplementer sztereoelektronikus elrendezést feltételez. A vendéglátót olyan szerves molekulaként vagy ionként definiálják, aminek a kötési helyei konvergálnak, míg a vendég komponens bármilyen molekulaként vagy ionként jel-

lemezhető, aminek a kötési helyei divergálnak a komplexben. Általában az egyszerű vendégek bőségesen állnak rendelkezésre, míg a vendéglátókat meg kell tervezni és szintetikus úton elő kell állítani [4]. Cram véleménye szerint „egy új terület új terminológiát igényel, melyet ha pontosan definiálnak, analógia segítségével megkönnyíti a gondolkodást a kutatás területén [3]. A Cram házaspár folytatta fent említett kutatásait és későbbi eredményeit egy „Container molecules and their guests” című kötetben foglalta össze [5].

Donald Cram saját kutatásai előzményeinek tekintette *Charles Pedersen* 1967-ben megjelent cikkeit [6, 7], amik a koronaéterek (crown ethers) felfedezéséről és azoknak az alkálifémekkel alkotott komplexeikről számoltak be. Ugyancsak vendéglátó-vendég kémiai kapcsolatok előzményeként kezelte Cram *Jean-Marie Lehn* és munkatársai 1969-ben publikált felfedezését a kriptand-molekulák tervezéséről, szintéziséről és kötési tulajdonságairól [8, 9]. Jean-Marie Lehn az általa tovább folytatott kutatásait egy új területként definiálta, aminek a *szupramolekuláris kémia* elnevezést adta [10]. Itt tartanánk fontosnak megjegyezni, hogy Charles Pedersent, Donald Cramot és Jean-Marie Lehnt 1987-ben a Nobel Bizottság kémiai Nobel-díjjal tüntette ki „for their development and use of molecules with structure-specific interaction of high selectivity” (szerkezet-specifikus molekulák és nagy szelektivitású kölcsönhatásaik kidolgozásáért és felhasználásáért) [11–13].

Annak a bemutatására, hogy mennyire átfedőek voltak Cram és Lehn eredeti né-



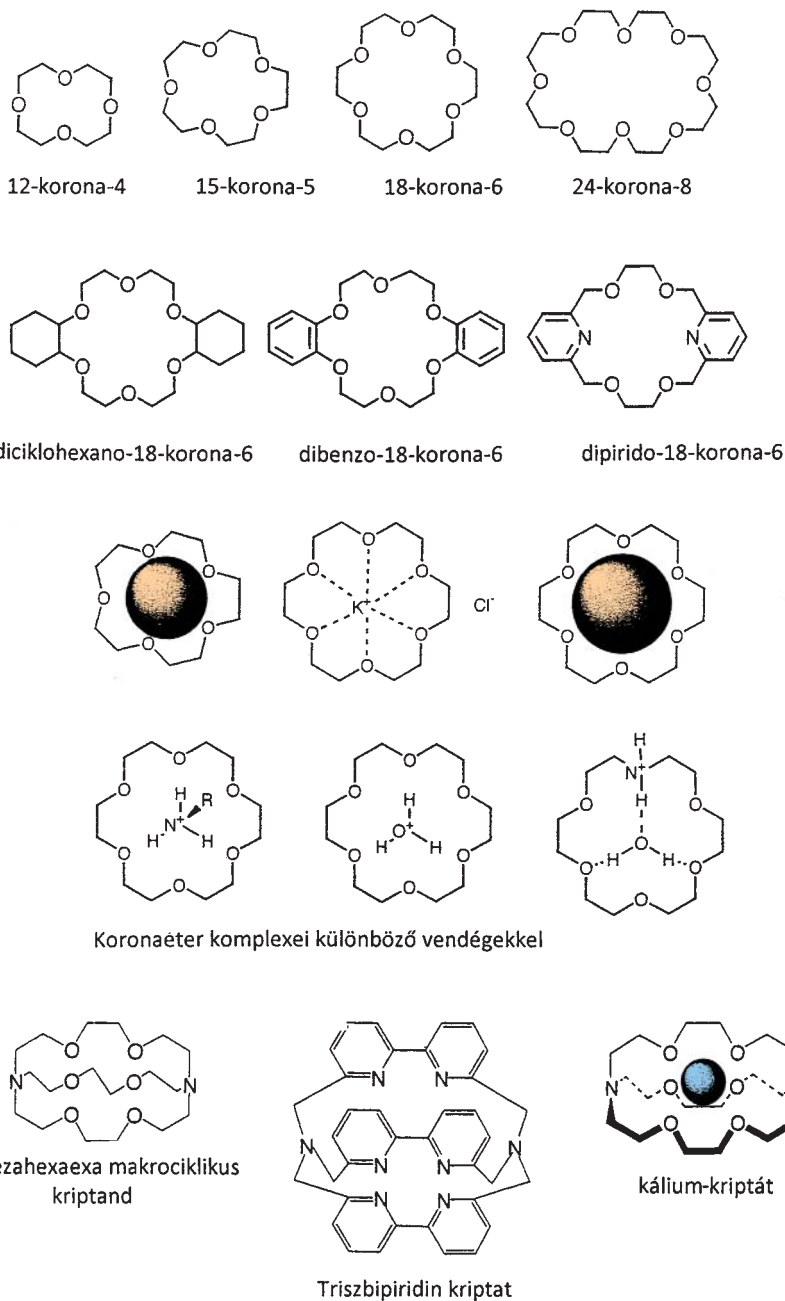
zetei és kutatási szándékai, talán elég itt az e dolgozat elején már szó szerint idézett, Cram-féle vendéglátó-vendég kapcsolatok definícióját összehasonlítani a Lehn Nobel-előadásán elhangzottakkal. „A molekuláris kémia a kovalens kötés kémiájával foglalkozik, illetve azon szabályokkal, amik irányítják, meghatározzák a molekuláris kémiát, és a molekulán túli kémiaként definiálható. Állíthatjuk, hogy a szupramolekulák a molekulának és az intermolekuláris kötéseknek ugyanazok, mint a molekulák az atomoknak és a kovalens kötéseknek.” [13].

Koronaéterek

De térjünk vissza kicsit részletesebben a kezdetekhez, illetve előzményekhez, azaz az 1967-ben Pedersen által felfedezett és általa koronaétereknek nevezett ciklikus poliéterekhez [6, 7]. Ezek a vegyületek nagyszámú, körben, szabályos intervallumokban elhelyezkedő szénatomokból állnak (innen Pedersen „korona” elnevezése), amiket oxigénatomok szakítanak meg (1. ábra). Fémionok hiányában a koronaéter gyűrű petyhüdt (floppy) jellegű. Azonban fémion bevezetésére (amikor a kötés a koronaéter gyűrű közepén jön létre), az ion a koronát szervezettebb, sík lapszerű alakúvá teszi. Pedersen ezen felfedezése a kémiai kutatás új irányát jelentette különös hangsúllyal az ionos kötések irányába, valamint utalás, illetve átvezetés a biológiában és a biotikus rendszerekben ismert nagyon gyenge nemkovalens kötések, azaz a gyenge kölcsönhatások felé. Időben még távolabbra visszautalva megemlíthetők *Linus Pauling* 1940-es, gyenge kölcsönhatásokra fókuszáló kutatásai, különösképpen azok, amik a kémiai részleges ionos jellegre utaltak a negativitás fogalmának felhasználásával [14]. 1969-ben Lehn és munkatársai [8] követték és folytatták Pedersen koronaéterekre vonatkozó elveit és vizsgálatait több hivatkozással a koronaéterekhez, s háromdimenziós irányba fejlesztették még stabilabbá téve Pedersen síklapszerű komplexeit.

Kriptandok és szferandok

Ezeket a háromdimenziós policiklusos vegyületeket, mint már említettük, Lehn *kriptandoknak* [8, 9], illetve azok fémionokkal képzett vegyületeit *kriptátoknak*, illetve *kriptaplexeknek* nevezte (2. ábra). Röviddel azt követően, hogy Pedersen, aishkühösi érzelmek nyomán, felfedezte a koronaétereket, azaz vendégfogadásra,



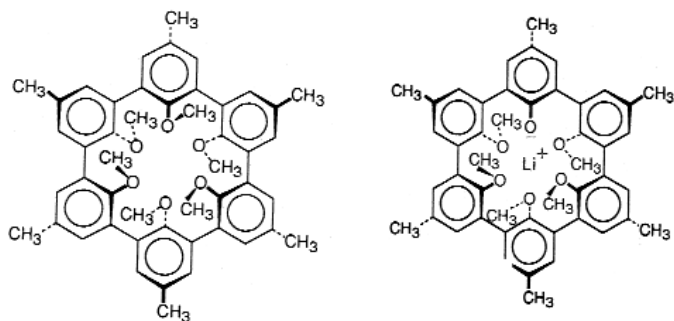
1. ábra. Koronaéterek, kriptátok és vendéglátó-vendég komplexeik [3, 5, 8, 10]

megkötésre szintetikus vendéglátó molekulákat, Lehn folytatta kutatásait újabb vendéglátók, a kriptandok szintézisével, majd 1987-ben újból Cram következett egy új vendéglátó család, a szferandok, illetve ugyancsak vendéglátó-vendég komplexeivel, a szferaplexek szintézisével [5, 12]. Tehát az aishkühösi vendéglátó sor immár a vendéglátó szívéllyesség kémiai megfelelőjével, a kötési affinitással jellemezve a *koronaéterek* < *kriptandok* < *szferandok* sort követte.

Már csak a fejlődés folyamatossága okán is hivatkozhatunk a Cram házaspár e dolgozat elején említett kijelentésére, miszerint a vendéglátó-vendég kapcsolatokhoz „egyszerű vendégek bőségesen állnak ren-

delkezésre, míg a vendéglátókat meg kell tervezni és szintetikus úton elő kell állítani” [4].

E gondolatok jegyében Cram és munkatársai egy csoport olyan új ligandumrendszert terveztek, amelyekben azok már a komplexképzést megelőzően előszerveződtek. Az ilyen előszerveződött vendéglátó-rendszereket Cram és munkatársai, mint már említettük, szferandoknak, illetve azok vendéglátó-vendég komplexeit szferaplexeknek nevezték [15]. A szferandok meglehetősen összetett szintézisének kérdéseivel itt nem kívánunk foglalkozni, de egy vendéglátó szferandmolekulát és egy vendéglátó-lítium vendégmolekulát a 2. ábrán bemutatunk.



2. ábra. Vendéglátó szferand-molekula és szferaplex vendéglátó-lítium komplex [5]

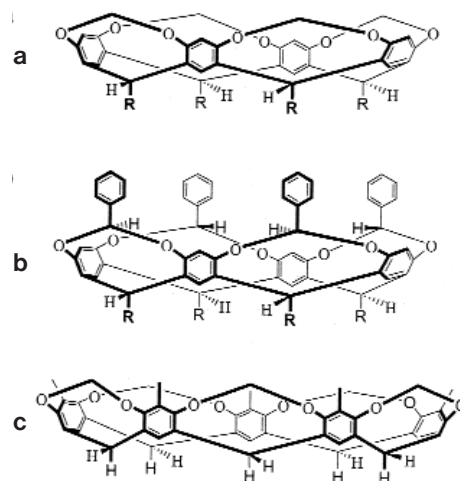
Kavitandok

A fentebb említett vendéglátó szívélyességi affinitási sor további kiegészítéseként említést kell tegyünk Cram újabb vendéglátó molekuláiról, a kavitandokról. Ezek szintetikus szerves vegyületek, amiknek megerősített belső üregei (enforced cavities) eléggé nagyok ahhoz, hogy befogadjanak, komplexáljanak komplementer szerves vegyületeket vagy ionokat [5, 16]. Itt a két kulcsszóra, azaz a „megerősített”-re és az „üreg”-re (cavity), kell hangsúlyozottan gondolni. Az előző, magasan előszervezett merev szerves molekulákra utal, azaz olyanokra, amelyek kevés konformációs vagy mozgási lehetőséggel rendelkeznek. Ebben az értelemben a kavitandok általában többszörös aromás gyűrűből képzett makrociklusos vegyületek, amik magasan konstrikatív módon, kovalensen kötődnek egymáshoz. Az „üreg” szó magától értetődően a topológiában egy egész idomsorra terjedhet ki a konkáv vagy tál alakútól egészen a teljesen bekapcsolódott molekuláris felületig. Amikor Cram bevezette az elnevezést, ő nem tett különbséget e két különböző (konvex-konkáv) görbület között [16]. Viszont a „tál” (bowl) alakú molekulák elterjedésével, azaz az olyan molekulákkal, amelyek tálszerűen teljesen magukba tudtak fogadni vendégmolekulát, a kavitandofogalom a nyitott, konkáv alakú vendéglátók szinonimájává vált. A tál (bowl) alakú vendéglátók legkiemelkedőbb példáját a rezorci[4]arének és a ciklotrivi-

ratrilének jelentik [5]. A 3. ábra tipikus vendéglátó kavitandokra mutat példát.

Karcerandok

Az előbbieken vázolt eredmények és megállapítások, mint írtuk, teljes összhangban lévőnek tűntek az ajszkhüloszi érzelmek alapjára épített vendéglátó-vendég (host-guest) kémiai elvekkel [17]. Azonban 1985-ben felhők kezdtek gyülekezni az ajszkhüloszi vendéglátó-vendég kémia egén. Ugyanis ebben az évben jelent meg Cram és munkatársainak a karcerandok és karceplexek felfedezéséről beszámoló cikke [18]. Cramék dolgozatából szó szerint idézve: „az eddig leírt több millió szerves vegyületen kívül léteznek olyan zárt felületű vendéglátók, amelyek megerősített, belső tere eléggé nagy ahhoz, hogy kovalens rácsok mögé olyan vendégeket tudjanak bebörtönözni (incarcerate), melyeknek mérete a közönséges oldószer-molekuláknak felel meg. Erre a vegyületcsoportra a karcerandok megjelölést alkalmazzuk” (4. ábra). Az ajszkhüloszi érzelmi kapcsolatok feletti felhősödés a fentieket olvasva abból az ezúttal szívszorító tényből származik, hogy a karcerandok és azok komplexei, a karceplexek esetében olyan kifejezések, mint „rács mögött tartás”, „bebörtönzés”, „fogoly” és a még elszomorítóbb „vendég rács mögött” kezdtek feltűnni a molekuláris konténervegyületekkel foglalkozó irodalomban. Ilyen esetekben definiálja Cram: a vendégmolekula vagy ion a kar-



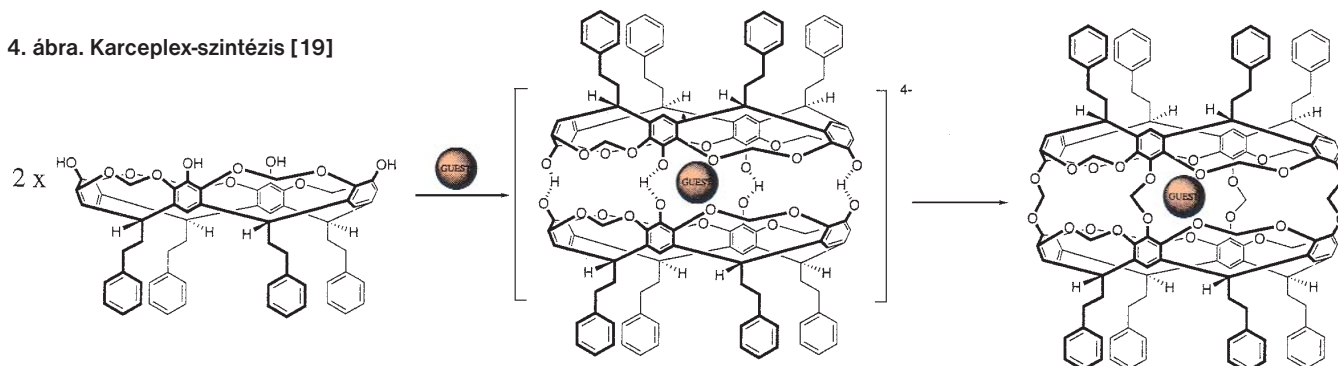
3. ábra. Tipikus vendéglátó kavitandok: a) szabályos kavitand, b) mély üregű kavitand, c) széles aljú kavitand [5]

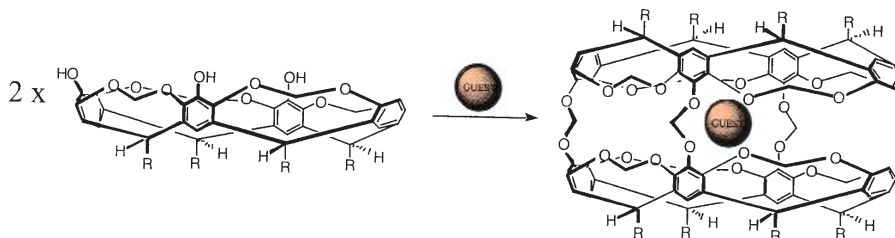
ceplexeiből csak köznapiasan mondvá rácsfűrészeléssel, azaz kémiailag kovalens kötéstöréssel szabadulhat, s ezúttal már nem vendég, hanem rab (fogoly). Nem szükséges túl érzékeny és bonyolult magyarázó nevezéktan ahhoz, hogy az ilyen viszonyok már nem vagy csak nagyon nehezen tekinthetők ajszkhüloszi értelmezésben „kellemes érzelmi kapcsolatoknak”. Az olyan kapcsolatban, amiben a vendég nem tud szabadon jönni-menni, hanem ténylegesen „fogolyként” vagy „rabként” van jelen, azaz „rabul ejtett”, „rács mögötti” vagy bebörtönzött lesz, nem a kellemesség az uralkodó érzés.

Hemikarcerandok

Enyhítően hat mindezekre Cram továbbfejlesztése abban az irányban, hogy megalkotott és előállított olyan kavitandalapú, nagy üregű karcerandokat, amelyek eléggé nagy méretű réseket tartalmaztak ahhoz, hogy azokon keresztül magasabb hőmérsékleten a „vendégek” ezentúl már „rabok”, „foglyok” nem könnyen, de kiszabadulhassanak. Ezeket hemikarcerandok-

4. ábra. Karceplex-szintézis [19]





5. ábra. Hemikarceplex-szintézis [19]

nak, illetve hemikarceplexeknek (5. ábra) nevezte [5, 19]. Mindezek tudatában talán ha mégolyan elszomorodott szívünkkel valamilyen enyhítést keresve bátorkodunk valamilyen közeledést találni a valóban lélekemelő aiszkhüloszi érzelmek és a nem igazán szívderítő bebörtönzési törekvések közé, esetleg megtehetjük, hogy kétféle kapcsolati csoportosítást képzelünk el azáltal, hogy a két extrém állapot, azaz „vendég”, illetve „fogoly” közé a kémiát és a molekulákat is érintő, közbeeső helyzetet, állapotot iktatunk. Ennek értelmében a koraplexeket, kriptaplexeket, szferaplexeket, kriptaszferaplexeket, hemiszferaplexeket, kaviplexeket stb. [5] „látogató”, vagy ha akarjuk, „vizitand” (vizit: látogatás) kapcsolati vegyületeknek tekinthetjük, mivel a „látogatás” folyamán a vendéglátó-vendég aiszkhüloszi kellemes „vizitelő” kapcsolata érvényesül. Ezzel szemben a karceplexek mint „kaptivand” (captivand) vegyületek jelennek meg, ahol a „foglár” molekulák a „foglyokat” a „börtön-rab” kapcsolatban „befogják”, és irreverzibilisen, kovalens rácsok mögött tartják nem igazán kellemes érzelmi, hanem szigorú „fogoly-foglár” érzelmetlen kapcsolatban.

A fentiek további kiterjesztésére feltétlenül megjegyzendő, hogy a „foglár-fogoly”, illetve „börtön-rab” kémia nemcsak az előbbieken ismertetett különböző típusú és alakú karcerandok, molekulakonténerek, molekulakapszulák képződésével és tanulmányozásával foglalkozhat, hanem azzal az egyáltalán nem elhanyagolható kérdéssel is, hogy vajon milyen jellegű „belső kapcsolatok”, azaz kémiai reakciók játszódhatnak le a „foglár”, a „börtön” molekulák belsejébe bezárt különböző „foglyok” illetve „rabok” között. Helyhiány miatt itt természetesen ezekkel sem foglalkozhatunk.

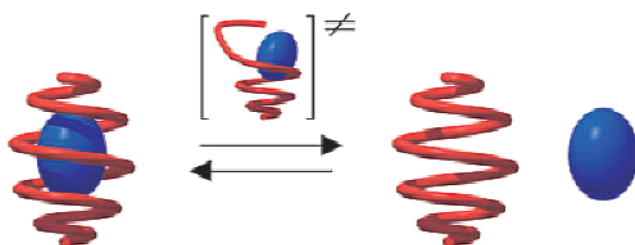
Bár mint már az előzőekben említettük, az aiszkhüloszi értelemben itt említett és leírt vendéglátó molekulák előállításával ebben a dolgozatban nem kívánunk foglalkozni főleg azért, mert ezek szintézise az itt idézett irodalomban bőven megtalálható [5, 10, 20, 21]. Ennek ellenére érezzük úgy, és tényként nagyon érdekesnek véljük, hogy a kémiai értelmezés sze-

rinti Cram-féle karcerandok, illetve börtönök egyikét sem sikerült „üresen”, azaz „rabok” vagy „foglyok” nélkül, illetve azok távollétében előállítani. Ennek Cram szerint entalpiás és entrópiás okai vannak [5]. Aiszkhüloszi értelmezésben a jó hír az, hogy az üres börtönök léte lélekmelengetőbb jelenség, mint a rabokkal vagy foglyokkal töltöttek. A rossz hír sajnos azonban az, hogy ilyenek nem léteznek. De mint a megfelelő fentebbi fejezetben leírtuk, léteznek a *hemikarcerandok* (5. ábra) és ezeket talán börtön helyett átjárhatóbb, illetve enyhébb értelmezésben fogházaknak nevezhetnénk. Még mindig a karcerandok, illetve a börtönök körül időzve rendkívül érdekesnek tartjuk Cram erre vonatkozó összegező nézeteit, amiket a legcélszerűbbnek tartunk szó szerint idézni:

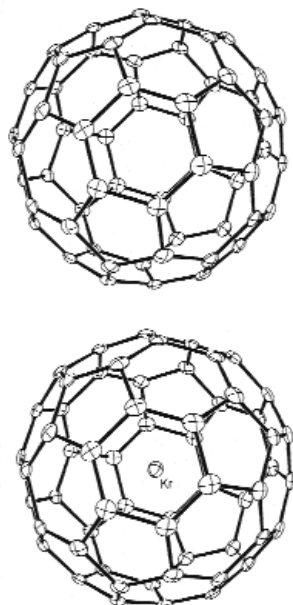
„A karceplexek belseje eléggé unikális, egyedi ahhoz, hogy azt az anyag egy új fázisának (a new phase of matter) nevezhessük. Ezek a komplexek körvonalazható belső terű zárt molekuláris cellák, amik megtartják szerkezeti integritásukat szilárd anyagként, oldott szolútumként vagy még rövid életű (DC–MS-sel mért) gázokként is. Vendégei (jelen szerző szerint foglyai) kiszabadulni csak kovalens kötések feltörésével (jelen szerző szerint rácsfűrészeléssel) tudnak. A karceplexek olyan diszkrét molekuláris tulajdonságokkal rendelkeznek, mint molekulatömeg, térfogat, molekulaképlet, kromatográfiás retenciós idő, és kristályszerkezet-vizsgálatoknak is alávetethetők. A karceplexek belseje szabad tér és vendég (jelen szerző szerint rab) által elfoglalt tér, és ezek relatív mennyisége megtervezhető. A bebörtönözhető vendégekre (rabokra) vonatkozó korlátozások azok molekulamérete és térfogata. A vendég (rab) molekulatér fogata kevesebb kell legyen, mint a karcerand (börtön) belse-

jéé. Több mint egy, sőt még egynél többfajta vendég (rab) is lehet egyidejűleg a belső fázisban (börtönben), az egyetlen korlátozás a rendelkezésre álló tér. A vendég (rab) nagymértékben megváltoztathatja a karceplex tulajdonságait. E komplexek oldékonysági tulajdonságai funkcionális csoport manipulálással megváltoztathatók. A karceplexek belső fázisai egyedi helyek, ahol reakciók megvalósíthatók” [5]. Érdekességgé a karceplexekhez hasonlítható olyan börtön-rab kapcsolatot is megemlítenénk, ahol a börtön-üreg (cavity) nem gömbölyű, hanem a börtönrácsokat hámozott almahéjszerű (apple peel) börtönrács alkotja [22] (6. ábra).

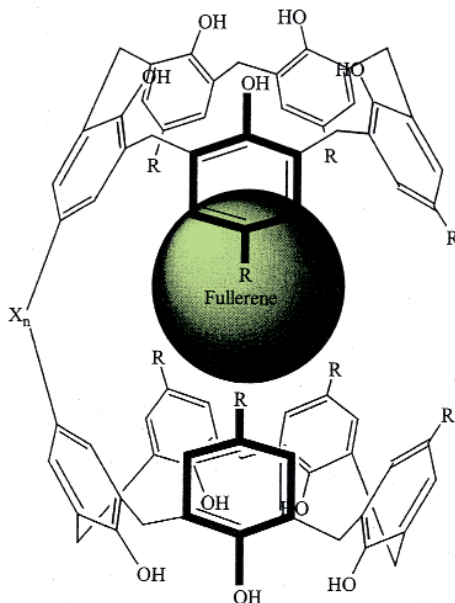
A vendéglátó-vendég, illetve börtön-rab szupramolekuláris kapcsolatok jelentőségét és alkalmazási lehetőségeit a kémiában és a biológiai folyamatok jobb megértésében, modellezésében itt nem kell külön hangsúlyoznunk, elég, ha utalunk a már említett 1987-es kémiai Nobel-díj laudációsövegére. Ellenben szót érdemes és kell ejtenünk a fentiekből kiindult fejlesztésekről. Ezek jobb átlátásához és megértéséhez az újonnan kifejlesztett vegyületek kémiájához, tipológiájához átfogó nomenklaturát, rendszerezést is kidolgoztak [23]. Már csak a fentebb leírt karcerandokra, illetve molekuláris börtönökre vonatkoztatva a Cram által bevezetett konténermolekulák fogalmát, például könyve [5] címéből következő, a témára vonatkozó szakirodalom számos átfedő szinonim elnevezést, mint molekuláris cellák, molekuláris kapszulák, molekuláris edények és számos mást is használ. És persze átfedően, illetve belefoglalóan tekintetbe kell venni az olyan fogalmakat is, mint például a molekuláris önszervezés (molecular self-assembly) [24] vagy molekuláris önfelismerés (molecular recognition) [25]. Ezáltal is világossá válik, hogy mindazt, amiről a fentiekben beszámoltunk, azaz az ismertetett molekulákat olyan nemkovalens erők, mint hidrogénkötés, fémion-koordinálás, hidrofobicitás, van der Waals-kötések, π - π kölcsönhatások és elektrosztatikus, valamint elektromágneses kölcsönhatások és kapcsolatok irányítják. Nyugodtan mondhatjuk, hogy egy világnyi esemény játszódik vagy ját-



6. ábra. Tojás formájú molekulá-rab bebörtönzése két végén szűkülő spirálbörtönbe [22]



7. ábra. Buckminsterfullerén börtön-molekula és endohedrális kripton rab



8. ábra. Buckminsterfullerén börtön bebörtönzése hidazott kalix[5]arén börtönrácsok mögé [29]

szóthat le például azokban a molekuláris konténerekben (például kavitandokban vagy karcerandokban), amelyeket megfelelő körülmények között a kémiai kapcsolatok és mondhatjuk, mégiscsak aiszkhüloszi érzelmek hoznak létre [26].

Fullerénbörtönök és endohedrális fullerén börtön-fogoly kapcsolatok

A továbbiakban ismertetettéket csak azért említjük röviden itt, mert úgy véljük, hogy szervesen kapcsolódnak az előbbieken vázolt gondolatokhoz. A rövideget az is indokolja, hogy ezekről más vonatkozásban már más helyen is beszámoltunk [27–29]. Ennek értelmében hivatkozunk itt egy másik eseményre, mely ugyancsak hozzájárult az Aiszkhülosz-élmű vendéglátó-vendég kémiai vonatkozások fent említett nevezéktani felhősödéséhez: ez a buckminsterfullerén és oligomerjeinek 1985-ben történt felfedezése volt. Ezek a szén új allotróp módosulatai, melyeknek ugyancsak zárt a felületük, üres gömb alakúak és potenciálisan elég nagy a belső terük ahhoz, hogy atomokat, ionokat vagy kis molekulákat rabként vagy fogolyként börtönszerűen foglyul tudjanak ejteni (7. ábra). A karcerandokhoz viszonyítva, amik, mint már említettük, üres, fogoly nélküli börtönként nem állíthatók elő, a fullerénbörtönök üresen is létrehozhatók, sőt úgy, hogy üres belsejükben vákuum van. Ezek után teljes meglepetésnek nevezhető, hogy a

börtön bebörtönzését is megvalósították [30], mint az a 8. ábrán látható.

Végszó

Befejezésül vissza kell térnünk Pedersen, Cram és Lehn e dolgozatban már említett, 1987-beli kémiai Nobel-díjának indoklására, és azt ki kell egészítenünk szó szerinti idézésben a következőkkel: „A díjazottak kutatásai nagy jelentőségűek a koordinációs kémia, a szerves szintézis, az analitikai kémia és a bioszerves, valamint a bioszervetlen kémia fejlődésére, és ezáltal alapjait képezték a kémián belüli interdiszciplináris területnek, ami jelenleg eljutott oda, hogy vendéglátó-vendég vagy szupramolekuláris kémiának nevezhető” [31]. Úgy véljük, hogy ezeknek a felfedezéseknek és azok továbbfejlesztésének az ebben a dolgozatban bemutatott megközelítése mindennapi emberi érzelmi hangsúlyt ad vagy adhat az azokra vonatkozó kémiai felfedezéseknek. E sorok szerzője azt sem tudja eltitkolni, hogy jelen dolgozat hangulatát jelentős mértékben befolyásolták Eugene Garfield 1986-ban publikált gondolatai [32].

IRODALOM

- [1] D. J. Cram, J. M. Cram, *Host-guest chemistry*, Science (1974) 183, 803.
- [2] Aeschylus (525–416 B.C.), *The Choephore* (translated by Sir G. Murray) taken from J. Bartlett, *Familiar Quotations*, C. Morley and L. D. Everett, Eds. Garden City, N.Y., ed. 11, 1944, 963.
- [3] D. J. Cram, *The design of molecular hosts, guests and their complexes*, Science (1988) 240, 760.

- [4] E. P. Kyba, R. C. Helgeson, K. Madan, G. W. Gokel, T. L. Tarnowski, S. S. More, D. J. Cram, *Host-guest complexation. 1. Concept and illustration*, J. Am. Chem. Soc. (1977) 99, 2564.
- [5] D. J. Cram, J. M. Cram, *Container molecules and their guests. Monographs in supramolecular chemistry*, Royal Society of Chemistry, London, 1994.
- [6] C. J. Pedersen, *Cyclic polyethers and their complexes with metal salts*, J. Am. Chem. Soc. (1967) 89, 2495.
- [7] C. J. Pedersen, *Cyclic polyethers and their complexes with metal salts*, J. Am. Chem. Soc. (1967) 89, 7017.
- [8] B. Dietrich, J.-M. Lehn, J.-P. Sauvage, *Diaza-polyoxa-macrocycles et macrobicycles*, Tetrahedron Lett. (1989) 2885.
- [9] B. Dietrich, J.-M. Lehn, J.-P. Sauvage, *Les cryptates*, Tetrahedron Lett. (1969) 2889.
- [10] J.-M. Lehn, *Supramolecular chemistry. Scope and perspectives*, J. Incl. Phenomen. (1988) 6, 351.
- [11] Ch. J. Pedersen, *The discovery of crown ethers*, Nobel lecture, December 8, 1987.
- [12] D. J. Cram, *The design of molecular hosts, guests, and their complexes*, Nobel lecture, 8 December, 1987.
- [13] J.-M. Lehn, *Supramolecular chemistry, scope and perspectives. Molecules, supramolecules, and molecular devices*, Nobel lecture, 8 December, 1987.
- [14] L. Pauling, *The Nature of the Chemical Bond and the Structure of Molecules and Crystals: An Introduction to Modern Structural Chemistry*, Cornell University Press, Ithaca, NY, 1960.
- [15] D. J. Cram, T. Kaneda, R. C. Helgeson, S. B. Brown, C. B. Knobler, E. F. Maverick, K. N. Trueblood, *Host-guest complexation. 35. Spherands, the first completely pre-organized ligand systems*, J. Am. Chem. Soc. (1985) 107, 3645.
- [16] J. R. Moran, S. Karbach, D. J. Cram, *Cavitands: synthetic molecular vessels*, J. Am. Chem. Soc. (1982) 104, 5826.
- [17] F. Vögtle, E. L. Böschke (Eds.), *Host-guest chemistry, in Topics in Current Series*, vol. 1–3, Springer, Berlin, 1982–1984.
- [18] S. Karbach, Y. H. Kim, L. Baczyński, G. W. Kallmeyer, *Shell closure of two cavitands forms carcerand complexes with components of the medium as permanent guests*, J. Am. Chem. Soc. (1985), 107, 2575.
- [19] B. C. Gibb, *Carcerands and Hemicarcerands*, in *Encyclopedia of Supramolecular Chemistry*, Eds. Atwood, J. W. Steed, J. Marcel Dekker Inc., New York, Basel, 2004, 189.
- [20] J. Atwood, J. W. Steed (Eds.), *Encyclopedia of Supramolecular Chemistry*, Marcel Dekker Inc., New York, Basel, 2004.
- [21] J. A. Bryant, M. T. Blanda, M. Vincenti, D. J. Cram, *Host-guest complexation. 55. Guest capture during shell closure*, J. Am. Chem. Soc. (1991) 113, 2167.
- [22] J. Garric, J.-M. Léger, I. Huc, *Molecular Apple Peels*, Angew. Chem. Int. Ed. (2005) 44, 1954.
- [23] E. Weber, *Classification and Nomenclature of Supramolecular Compounds*, in J. Atwood, J. W. Steed (Eds.), *Encyclopedia of Supramolecular Chemistry*, Marcel Dekker Inc., New York, Basel, 2004.
- [24] <https://en.wikipedia.org/wiki/Self-assembly>
- [25] https://en.wikipedia.org/wiki/Molecular_recognition
- [26] R. J. Hooley, J. Rebek Jr., *Chemistry and catalysis in functional cavitands*, Chem Biol., (2009) 16, 255.
- [27] Braun Tibor, *A fullerénkalitkák belvilága és az endohedrális X@C₆₀ vegyületek fizikai kémiája*, Magy. Kém. Lapja (1995) 50, 369.
- [28] Braun Tibor, *A káprázatos C₆₀ molekula*, Akadémiai Kiadó, Budapest, 1996.
- [29] T. Braun Ed., *Advances in fullerene science*, vol. 1–6, Kluwer Academic Publishers, Dordrecht, Boston, London, 2000–2007.
- [30] C. L. Ralston, *Complexation of fullerenes*, in J. Atwood, J. W. Steed (Eds.), *Encyclopedia of Supramolecular Chemistry*, Marcel Dekker Inc., New York, Basel, 2004.
- [31] Royal Swedish Academy of Sciences. *Awarded for syntheses of molecules that mimic important biological processes*. 14 October 1987 (Press release)
- [32] E. Garfield, *Further reflections on the poetry-science connection*, Current Contents (1986) 7, 3.

Kápolnai Zsombor¹ – Vidéki Imre²¹ ELTE Földtudományi Doktori Iskola | kapolnaizsombor@gmail.com² ELTE Társadalom- és Gazdaságföldrajzi Tanszék | videkiimre@caesar.elte.hu

A gyógyszeripar kutatás-fejlesztésben vezető vállalatainak feldolgozóiparon belüli jelentősége

Vizsgálatunk arra irányul, hogy a szakemberek által csúcstechnológiai ágazatnak minősített szektor kutatás-fejlesztési ráfordításait egy megbízható adathalmazból gyűjtjük, a meghatározó vállalatok kiadásait székhely szerint aggregáljuk és szemléltetés céljából térképen ábrázoljuk. Így érzékelhető a gyógyszeripar fontossága és részesedése a feldolgozóipari K+F fejlesztésekből, és részben lehetővé válik egyes települések kutatásban betöltött szerepének megítélése. Írásunkban a továbbiakban gyógyszeripar alatt a gyógyszer- és biotechnológiai ipart értjük.

Az adatok forrása

Az EU, az OECD és az IBRD szokott kutatás-fejlesztéssel foglalkozó – országokra vonatkozó – adatokat gyűjteni, statisztikákat kibocsátani. Az EU emellett a K+F-re legtöbbet költő 1000 unióbeli – illetve más országokkal együtt 2000 (2013-ban 2500) – vállalat rangsorát is közreadja 2004 óta, az iparági besorolással együtt. Munkánkban az EU Industrial R+D Investment Scoreboard legutolsó kiadványának [1] adatait használtuk.

Ez, ha nem is teljes körű, de megbízható összehasonlítást tesz lehetővé a vállalatok és a feldolgozóipar ágazatai között. A felmérésben szereplő vállalatok az ipari kutatás-fejlesztési ráfordítások kb. 90%-át teszik ki.

Az egyik évről a másikra kialakult rangsor jelentősen változhat, mivel gyakran fordul elő a vállalatok összeolvadása, felvásárlása, ritkábban pedig szétválása.

A kutatás-fejlesztés jelentősége

Azok az országok vagy vállalkozások, amelyek élen járnak ebben a tevékenységben, általában a Föld fejlettebb és hasznuk révén a gazdagabb részéhez tartoznak. A kutatás-fejlesztés eredményeképpen magasabb hozzáadott értéket képesek elérni és versenyképesebbnek bizonyulnak másoknál. A hozzáadott érték fedezi a munkavállalók bérét, a vállalkozók hasznát, a beruházásokat és magát a kutatást-fejlesztést is.

Ahhoz, hogy az EU tagjainak versenyképessége ne maradjon el a világ gazdasági központokétól (USA és Japán), a K+F-re fordított kiadások növelése alapvető fontosságú. Az Unió lisszaboni célkitűzése szerint 2010-re a K+F GDP-hez viszonyított arányának 3%-ra kellett volna emelkednie. Ez nem teljesült, a 28 tagországból csak néhányban haladja meg a 3%-os értéket (Finn-, Svédország, Dánia). Az európai gazdaság vezető államában, Németországban 2,84%, míg Franciaországban 2,25%. Ugyanakkor tíz országé nem éri el az 1%-ot sem! A 2004-ben csatlakozott országokat tekintve Szlovénia és Észtország kiemelkedik, 2011-ben elért 2,47%-os és 2,38%-os értékével [2]. Rajtuk kívül Csehország (1,84%) és hazánk (2012-ben 1,3%) mutatója haladja meg az 1%-ot.

2011-ben az EU tagállamaiban a GDP-ből a kutatás-fejlesztésre fordított arány 2,03% volt, jóval alacsonyabb Japán (3,36%) és az USA (2,87%) értékénél.

Más oldalról közelítve: a közösségen belül a K+F-re fordított kiadások összege 2011-ben 257 milliárd euró volt, jelentősen

(42%-kal) meghaladva a 10 évvel korábbi értéket. Ez az USA által K+F-re fordított összegnek kb. a 7/8-a, viszont 1,8-szor több, mint amennyit Japán fordított kutatás-fejlesztésre.

A GDP-ből a kutatásra-fejlesztésre fordított hányad az EU 2020-ig tartó elképzeléseiben az öt kulcsmutató közül az egyik.

A társadalom különböző tevékenységeiben a kutatás-fejlesztés fontossága eltérő módon jelenik meg. Vannak kifejezetten magas kutatás-fejlesztési igényű (az értékesítés legalább 5%-a) tevékenységek, vannak azonban olyanok, amelyekben kisebb (1% vagy az alatti) a kutatás-fejlesztésre fordított összeg. Ezt az összeget a gyógyszergyártásban az éves nettó értékesítéshez szokták viszonyítani. Ezt K+F intenzitásnak nevezik.

A feldolgozóiparban a leginkább kutatás-fejlesztés igényes ágazatok: a gyógyszer- és biotechnológiai ipar, a számítógép-, az elektronikai és optikaipar, valamint a légi- és űrjárműgyártás. Ezek egyúttal a csúcstechnológia (high tech) megvalósítói.

Európában a csúcstechnológiai ágazatok közül a gyógyszeripar rendelkezik a legnagyobb kutatási intenzitással, a legmagasabb egy főre jutó hozzáadottérték-termeléssel és nem utolsósorban a legjelentősebb külkereskedelmi aktívummal.

A gyógyszeripar megítélése és néhány jellemzője

Fentiek miatt a világgazdaság erőközpontjai – így az EU is – különös figyelmet fordítanak az ágazatra. Ráadásul a népesség



korösszetételéből adódóan az előregedő népesség egészségi állapota fokozott kihívást jelent a tagországok többsége számára.

Az előrejelzések szerint 2050-re a 65 évesnél idősebb lakosság a maihoz képest várhatóan háromnegyed résszel fog növekedni. Amennyiben a megnövekedett létszám képtelen, vagy korlátozott mértékben képes dolgozni, az veszélyezteti az egészségügyi és a nyugdíjellátó rendszert. A bármilyen mértékű egészségkárosodás, annak megelőzésére, enyhítésére igénybe vett eszközök, szolgáltatások ugyancsak terhet róhatnak az említett rendszerekre. Fontos felhívni a figyelmet arra, hogy a tagországokban nagy különbségek vannak például a gyógyszerekhez való hozzáférés lehetőségében is. Az Európai Gazdasági és Szociális Bizottság éppen ilyen okok miatt szorgalmazta tavaly a gyógyszeripar szerkezetváltását [3].

A fejlődő országokban egészen más kérdések kerülnek előtérbe. A népességnövekedés lassítása mellett a fertőző megbetegedések megakadályozása vagy visszaszorítása jelent komoly feladatot az ágazat számára.

A meghatározó fontosságú ágazatként való kezelés indoka, hogy az EU és az USA feldolgozóiparában kb. egy évtizede eltérő prioritás észlelhető. Míg az EU-ban a közepes-magas fejlettségű technológiát alkalmazó ágazatok fejlesztése került előtérbe – különösen a közúti jármű- és alkatrészgyártás –, az USA-ban a fejlett technológiát igénylők – az IKT-eszközök gyártása, a gyógyszeripari tevékenységek. Az EU-ban 2013-ban a kutatás-fejlesztési kiadások fele autóipari fejlesztéseket szolgált, egy évtizede csupán a negyede. Az USA-ban viszont az IKT ágazatba jutott a kutatás-fejlesztési pénzek 63%-a, a korábbi 45%-kal szemben.

A csúcstechnológiai tevékenységekben az EU a gyógyszergyártás kivételével lemaradásban van az USA-tól. Különösen szembetűnő ez a biotechnológiai iparban, ahol a kutatásban élenjáró vállalatok száma az ötöde, az általuk K+F-re költött összeg pedig a tizede az USA-val összehasonlítva [1].

Az elmaradás hosszabb távon is megfigyelhető: ha az EU által biotechnológiai kutatásra fordított pénzt összehasonlítjuk a 2005 és 2012 közötti időszakra vonatkozóan az USA-kiadásokkal, azt tapasztaljuk, hogy az csupán a töredékét éri el: 6,7–8,7% között mozog. A gyógyszeripari kutatás-fejlesztésre fordított hányad már jóval magasabb: az USA-beli 78–90%-a.

A gyógyszeripar jellemzői között meg-

említhető a magas K+F ráfordítás mellett a tőkeigényesség: egy új gyógyszer kifejlesztése napjainkban 1,1 milliárd euróra tehető. Jelentős a kockázatvállalás is, mivel egy originális gyógyszer fejlesztése, gyógyszerként való törzskönyvezése, bevezetése 10–15 évig is eltarthat, számos preklinikai, klinikai fázison kell sikeresen megfelelnie [4]. A tapasztalatok szerint 10 000 molekulából 1–2 válik később gyógyszerre.

A kockázat csökkentése, az óriási tőkeigény, a piacszerzés magyarázatul szolgál arra, hogy miért jellemző a jelentős K+F-fel rendelkező gyógyszer- vagy biotechnológiai vállalatok felvásárlása, egyesülése.

A gyógyszeripar jelentősége a gazdaságban

2010-ben az európai uniós gyógyszergyártás 4 ezer vállalata 85,9 milliárd euró hozzáadott értéket termelt. A feldolgozóiparból való részesedése azt mutatja, hogy az alkalmazottak 1,8%-a a hozzáadott érték 5,4%-át állította elő [5].

A vállalkozásokat tekintve jellemző a kevés, ám tőkeerős nagyvállalkozás. Az ágazat két alágazatra bontható: a gyógyszerek, illetve a hatóanyagok előállítására. Mind a foglalkoztatott létszám, mind a hozzáadott érték termelésében a gyógyszergyártás sokkal jelentősebb, mint a hatóanyag készítése.

Az EU-27 gyógyszeripari hozzáadott értékének előállításában a legnagyobb szelet Németországnak jutott (18%), majd Írország (15%), az Egyesült Királyság (12,4%), Franciaország és Olaszország (10–10%) következett. Írország feltűnő adata erős specializációra utal. Az ír hozzáadott értéknek (a nem pénzügyi üzleti ágazatokat tekintve) a 15,8%-át a gyógyszergyártás adta. A tagországok közül Szlovénia 3,6%-kal követi. Az unión kívüli Svájcnak ez a mutatója 5,4%.

Az európai gyógyszergyártásban 2012-ben 690 ezer fő dolgozott [6]. Ez az adat magában foglalja az EU-tagokon kívül – többek között – a Svájcban és Törökországban foglalkoztatottak számát is.

Az USA-ban a gyógyszeripart sikerágazatnak tekintik. 810 ezer főre teszik az ágazatban közvetlenül foglalkoztatottak számát, míg 3,4 millió fő közvetett módon függ az ágazat teljesítményétől. Az ágazat vonzó a munkavállalók számára: az ott dolgozók keresete évente közel 110 ezer USD volt, szemben az átlagos 54 ezerrel [7]. Az USA-ban kiemelik az ágazat gazdasági hasznát is, például a szív- és érrendszeri megbetegedésekre használt orvossá-

gok a számítások szerint 2011-ben 89 ezer fő korai halálát előzték meg, ami 5,8 milliárd USD megtakarításával járt.

Számottevő a gyógyszeripari hozzáadott érték multiplikátor hatása is: hazánkban 1,66 [8], az USA-ban 1,40 [9].

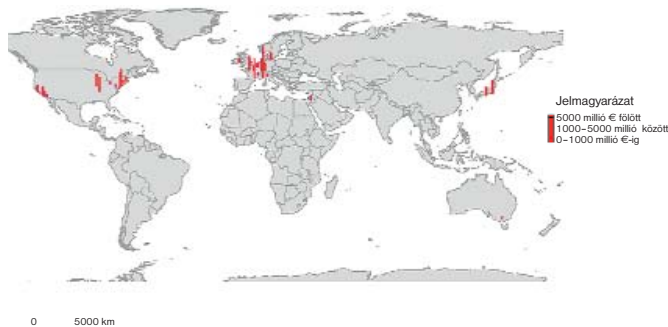
A gyógyszergyártásban, valamint a tőle nehezen elválasztható biotechnológiai iparban a termeléshez tercier tevékenységek sora kapcsolódik (megelőzik a termelést, beépülnek abba vagy utólag nélkülözhetetlenek), amelyek a (profit) nyereségképződés, továbbá a versenyképesség zálogai. A szolgáltatásokkal való kapcsolat nem csupán a csomagolásban, az elosztásban, a promócióban, a tájékoztatásban testesül meg. A termelő- és a szolgáltatótevékenységek egymásra utaltsága, összekapcsolódása olyan mértékű, hogy hovatovább nincs értelme az ipar és a szolgáltatás megkülönböztetésnek. (Az angolban erre a szer-teágazó kapcsolatrendszerre több kifejezést is használnak: servification of manufacturing, servicing, manuservice.)

A sok szálon való kapcsolódásnak kiemelkedő a terület fejlődésére gyakorolt hatása. Jól példázza ezt, hogy az Észak-Karolina állambeli Research Triangle Park körzetében, például Durhamben a foglalkoztatottak 30%-a az egészségügyi vagy az élettudományi jellegű vállalkozásokban dolgozik. (Egyebek mellett a BASF, a Bayer, a Syngenta, a Monsanto rendelkezik ott gyártó- vagy kutatóegységgel.) Nem véletlen a város „city of medicine” elnevezése. Ugyanebben az államban, Wake megyében a 25 évesnél idősebb népesség fele felsőfokú végzettséggel rendelkezik.

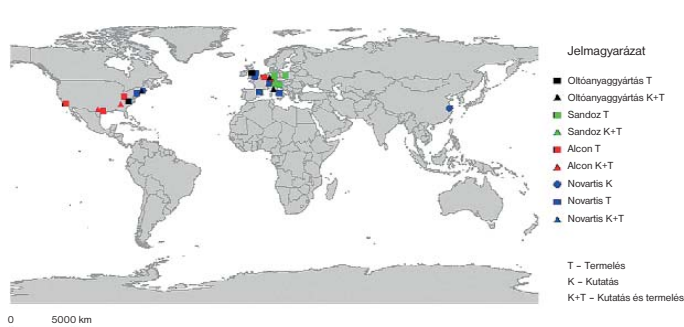
A vizsgálat eredményeinek térképi megjelenítése

Az 1. ábrán – a 2500 cégből – annak az ötven gyógyszeripari vállalatnak a székhelyét tüntettük fel pontszerűen, amelyek 2013-ban a legtöbbet költötték kutatás-fejlesztésre. Ahol több vállalat központja található, ott összevontuk a ráfordításokat. A K+F kiadások konkrét telephelyekre lebontva jóval több és pontosabb információt hordoznának. A vállalatok adatközlése sajnos erre többnyire nem ad lehetőséget. A térképi ábrázolás azonban a koncentráció bemutatására alkalmas. Kirajzolódnak a legfontosabb országok, a legjelentősebb centrumok.

A legtöbb (21 vállalat) székhelye az USA-ban található. Kiemelkedő New York (3) és a keleti part államai (pl. New Jersey (4), Massachusetts (2), továbbá Illinois (3), Indianapolis), illetve a nyugati parton Kali-



1. ábra. A K+F-re legtöbbet költő gyógyszeripari vállalatok székhely szerinti kiadásai, 2013 (The 2014 EU Industrial R+D Investment Scoreboard [1] adatai alapján saját szerkesztés)



2. ábra. A Novartis-csoport fontosabb kutatási és termelési központjai, 2013 ([10] adatai alapján saját szerkesztés)

fornia (5) jelentősége. Japánból 7 vállalat található az első ötvenben, Tokióban (4), míg Oszakában (3). Európában (20 vállalat) az első ötvenben lévő cég kutatási-fejlesztési ráfordítását 100-nak véve a svájci (3) vállalatok költik a legtöbbet, részesedésük 37%. Fontosságukat jelzi, hogy a listán szereplő cégek között az első két helyen svájci vállalkozások állnak. Székhelyük: Bazel. Németországban (4) székhely alapján nem lehet koncentrációt kimutatni. A központok a Rajna-Neckar-vidéken és a déli országgrészen – Bajorország – sűrűsödnek. Franciaországban (4) Párizs és tágabb környéke (Ile de France), továbbá Lyon koncentrálna a K+F-re legtöbbet áldozó cégeket. Az Egyesült Királyságban (2) Brentford és London, Írországban (2) Dublin, Dániában (3) ugyancsak a főváros (vagy annak közvetlen környéke) szolgál központként.

A gazdasági erőközpontokon kívül csupán két ország vállalatai kerültek be az 50 legjelentősebb közé. A hazai K+F éllovasa, a Richter Gedeon az 58. helyen áll ebben a rangsorban.

Az 1. ábrán szereplő vállalatok multinacionális cégek. A legjelentősebbek 100 ezer főnél is több munkavállalót foglalkoztatnak, tucatnyi kutatási-fejlesztési, valamint termelési telephellyel rendelkeznek. Sok esetben több központból irányítják tevékenységeiket. A Novartis-csoportnak Bazelben van a székhelye, ám például egyik tagjának, a szembetegségek gyógyszereinek és a szemüveglencse gyártására szakosodott Alconnak Fort Worthban, az oltóanyag-részlegnek pedig ugyancsak az USA-beli Cambridge-ben, az elsősorban generikus gyógyszergyártást folytató Sandoznak a németországi Holzkirchenben van a központja.

A 2. ábrán a Novartis-csoport főbb kutatási és termelési egységeit tüntettük fel. A vállalat 2013-ban a K+F kiadásokban a gyógyszergyártók között az első volt. Az ábrán jól érzékelhető a szerteágazó tevékenységi kör, valamint a Föld számos országában való jelenlét.

Megjegyzésre érdemes: ha a vállalatokat az értékesítés nagysága szerint vagy a foglalkoztatottak száma alapján rangsorolnánk, az az 1. ábrán ábrázoltól eltérő ké-

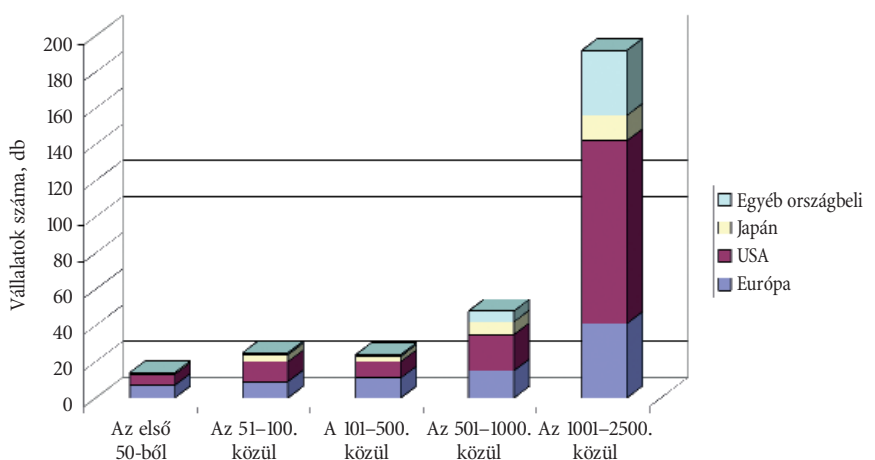
pet mutatna. Vannak olyan nagyvállalkozások, amelyek több vegyipari üzletágban is meghatározóak. Ilyen például a Bayer, amely a gyógyszer- és biotechnológiai iparon kívül a növényvédelemben és az anyagtudományokban is fontos szerepet játszik, vagy a Johnson és Johnson, amely az egészségügyi technológiai berendezések, kellékek előállításában is számottevő bevétellel rendelkezik.

A 3. ábra mutatja be, hogy hány gyógyszeripari vállalat található a K+F-re legtöbbet költő cégek között, valamint tájékoztat országonkénti megoszlásukról. Megállapítható a gyógyszeripar viszonylag nagy jelentősége: az összes – 2500 – vállalat 12,1%-a ebben az ágazatban tevékenykedik. A területi koncentráció ugyancsak nagymértékű, a vállalatok harmada USA-beli székhelyű, közel 85%-a pedig a világ gazdaság vezető centrumaiban található. Az összes többi ország a cégek alig 15%-ának szolgál székhelyül. Feltűnő Oroszország hiánya vagy Kína szerény jelentősége. Utóbbinak csupán az 1001–2500. közötti kategóriában szerepelnek vállalatai. Ez a tény – bár feltehetően csak rövid ideig lesz igaz – igazolni látszik azt, hogy Kína egyelőre a tömegtermelésben és nem a csúcstechnológiai ágazatokban játszik fontos szerepet.

Indiát tekintve megemlíthető, hogy bár napjainkban vállalatai nem tartoznak a meghatározó gyógyszergyártók közé (az 501–1000. közötti kategóriában 3 cége szerepel), a 600 km² kiterjedésű Genome-Valley Hyderabad közelében már ma is nagy jelentőségű térség a biotechnológiai kutatásokban.

Összegzésképpen megállapítható, hogy a feldolgozóipari ágazatok között a gyógyszeripar rendelkezik a legmagasabb kutatási intenzitással (14,4%), a 2500 vállalat kutatás-fejlesztési kiadásaiából pedig a legmagasabb részesedéssel (18%). Ez 2013-ban kerekén 97 milliárd eurót jelentett.

3. ábra. A gyógyszeripari vállalatok száma a K+F-re legtöbbet költő 2500 vállalatból és megoszlásuk, 2013 (The 2014 EU Industrial R+D Investment Scoreboard adatai [1] alapján saját szerkesztés)





Az USA és az EU gyógyszer- és biotechnológiai iparának K+F kiadásait összehasonlítva szembetűnő, hogy előbbi jelentősen többet fordít ilyen célú kutatásokra. Az EU különösen a biotechnológiai ágazatban van lemaradva versenytársától.

Az ágazat jövőképe biztató, hiszen a népesség korszerkezetében bekövetkezett és jelenleg is érvényesülő tendenciák, az egészségi állapot megőrzésére vagy helyreállítására fordított kiadások növekedése, az új betegségek megjelenése jelentős elvárásokat támaszt a gyógyszeriparral szemben. ●●●

IRODALOM

- [1] The 2014 EU Industrial R+D Investment Scoreboard EU, 2014. ISBN 978-92-79-43861-5
- [2] Science, technology and innovation in Europe 2013 edition, Eurostat pocketbooks, Eurostat, European Commission, 2013.
- [3] Európai Gazdasági és Szociális Bizottság: Ipari szerkezetváltás az európai gyógyszeripari ágazatban, Brüsszel, 2014. április 29. CCMI/119 gyógyszeripar
- [4] Vidéki Imre: A hazai gyógyszeripar gazdaságföldrajzi bemutatása. In: Nyári D. (szerk.): VI. Magyar Földrajzi Konferencia, Szeged, 2012. szeptember 5–7., Tanulmánykötet, 1000–1010.
- [5] Eurostat: Business Economy by Sector, Manufacture of Pharmaceutical Statistics, Nace Rev. 2. 2013. http://ec.europa.eu/eurostat/statistics-explained/index.php/Manufacture_of_pharmaceuticals_statistics_-_NACE_Rev_2

- [6] EFPIA: The Pharmaceutical Industry in Figures, 2014. Brüsszel, p. 28
- European Federation of Pharmaceutical Industries and Associations
- [7] PhRMA (Pharmaceutical Research and Manufacturers of America) 2014 profile of pharmaceutical industry, Washington, 2014.
- [8] Sipos Júlia, Cseh András: A Magyarországon termelőkapacitással rendelkező gyógyszeripar (Richter Gedeon NyRT., Egis NyRT., Teva, Sanofi-csoport) szerepe a magyar gazdaságban, Magyar Kémikusok Lapja, 2014. május, 139–143.
- [9] PhRMA (Pharmaceutical Research and Manufacturers of America) 2012 profile of pharmaceutical industry, Washington, 2012.
- [10] www.novartis.com

Ipari és kulturális örökség

A MOM Kulturális Központ

A mikor a nyolcvanas években mikulásünnepségre jártunk a MOM-kultúrházba, nem gondoltam, hogy az épületet hamarosan műemlékké nyilvánítják, azt pedig végképp nem, hogy a Magyar Optikai Művek még a századforduló előtt – szinte szó szerint – porrá lesz.

A gazdasági-társadalmi szerkezetváltás miatt – nem csak Kelet-Európában – számos üzem néptelenedett el. Szerencsés esetben a kiürült gyárépületeket újra felhasználják, például kulturális térrel alakítják át. Jó példa erre Helsinki régi kábelgyára vagy Budapesten a Ganz-telepi Millenáris.

A korábbi szocialista országokban eleve épültek kultúrházak a nagy gyárak szomszédságában. Ezek részben megmaradtak – néha olyankor is, amikor a gyárakat bezárták –, és kulturális funkciójukat is megőrizhették. Megkockáztatjuk, hogy nemcsak a kulturális, hanem az ipari örökségnek is részét képezik – különösen akkor, ha elfogadjuk azt a definíciót, amely az ipari örökség fogalmához társítja az iparhoz kapcsolódó társas tevékenységek helyszíneit is. [1] A nevezetes „gyári” kultúrotthonok közé tartozik, többek között, a Fővárosi Művelődési Ház és – mai nevén – a MOM Kulturális Központ.

Mikor és miért keletkeztek ezek az épületek? A kultúrházak történetének magyarországi kezdeteit 1949-re teszik. A művelődési otthonok létesítése a szovjet példán kívül hazai hagyományokra is támaszkodott. Ezek pedig az úri kaszinóban gyökereztek: „... ez az intézmény volt a példája a legkülönfélébb más köröknek, társasági és művelődési egyesületeknek, gazdaköröknek, iparos köröknek, olvasóköröknek stb. Számuk rohamosan szaporodott, a múlt [19.] század végére már behálózták az egész országot.” [2]

A következő néhány idézet a kultúrház-alapítás körülményeit érzékelteti. 1950. június 21-én az MDP KV¹ Titkársága javaslatot

fogadott el „kultúrotthonok hálózatának kifejlesztésére”, és határozatot hozott, hogy „kiindulópontként az év végéig 50 üzemi és 300 falusi és városi kultúrotthon létesítendő.” [3] A határozat végrehajtásáról a Politikai Bizottságnak (PB) tettek jelentést a következő tavaszon, és a PB megállapította, hogy „pozitív, egészséges, az egész szocialista építésnek használó mozgalom a kultúrotthon-mozgalom... A szakszervezetek gondoskodjanak róla, hogy az üzemi kultúrházakban klubok alakuljanak és a munkásság nagyobb számban látogassa ezeket.” [4] Egy 1952-es jegyzőkönyv szerint a PB „a szovjet vállalatok kultúrotthonainak fejlesztésére fordítandó 14 millió forint beruházási összeget jóváhagyja”. [5]

Miért támogatták az MDP „szovjet vállalatok”-at? A második világháború után, a potsdami egyezmény értelmében, szovjet tulajdonba ment át a magyarországi német vagyon. Mivel számos gyár részvénytársasági formában működött, jelentős német érdekeltséggel, 1946-ban a német részvények is szovjet kézbe kerültek. Magyarországon kb. 400 gyár vált részben vagy teljesen szovjet tulajdonná. [6] Közéjük tartozott a Magyar Optikai Művek Rt. is.

A Magyar Optikai Művek (MOM) története a 19. század utolsó negyedében kezdődött. A kolozsvári egyetem új „gépszállomása”-nak vezetésével a marburgi Ferdinand Süsst bízták meg. Alkalmazása mellett máig ismerősen hangzó érveket hozott fel Braszai Sámuel, az egyetem dékánja: „Nem állítjuk, hogy az egyetemi mechanikus ezentúl minden physikai, vegytani, élettani stb. apparátusát fogja az egyetemnek elkészíteni, de azért a javításokon kívül sok újat is fog jutányos áron kiállítani műhelyéből és így különböző helybéli iparosnak (úm. asztalosnak, sárgaréz-öntőnek stb.) foglalkozást adni.” [7] Ferdinand Süss néhány év múlva Baross Gábor kérésére Budapesten állított fel mechanikai tanműhelyt. A Mozsár, majd Alkotás utcai műhely bér munkát is vállalt. [8] Geodéziai, erdészeti, bányászati, tengerészeti műszereket

¹ Magyar Dolgozók Pártja Központi Vezetőség.



MOM-órák (retronom.hu, [14])



Teodolit [14]

„Derivatograph”
(anyagmérnök.hu)

gyártottak; egészen az 1940-es évekig ők készítették, állandóan továbbfejlesztve, Eötvös Loránd torziós ingáját. A tanműhely állami támogatása 1900-ban megszűnt, és létrejött Süss Nándor magánvállalata, ahol folytatódott a mechanikusok képzése. Az Alkotás utcában is megindult azonban a villamosforgalom, ami nem kedvezett a precíziós berendezések készítésének. A gyár 1905-ben még távolabb költözött a várostól, a Csörsz utcába. 1918-ban részvénytársasággá alakult át, és néhány év múlva megvette a Goerz cégtől az optikai üvegcsiszolás licencét; 1939-től neveztek Magyar Optikai Művek Rt.-nek. [9] A prosperáló vállalatot a két világháború között újabb üzemekkel bővítették: „... az épületegyüttes Magyarország legszebb, legkorszerűbb ipari épü-

lete volt.” [10] A MOM 1930-ban már jelentős katonai megrendeléseknek tett eleget (a hadiipar számára is finommechanikai-optikai műszereket gyártott). A részvények egyik fele a Honvédelmi Minisztérium, a másik a Zeiss és a Goerz cég tulajdonába került. 1944-ben a gyár gépparkjának és felszerelésének nagyobbik felét nyugatra vitték, az ostrom alatt az épületek fele romba dőlt vagy megsérült. [8, 11] 1946-ban a német részvényeket a Szovjetunió kapta meg. [9, 11]

A háború után – szovjet irányítással – újraindult a munka.² A gyár 1952-ben került vissza a magyar állam tulajdonába. A következő évtizedekben továbbfejlesztették a finommechanikai-optikai gyártmányokat, és új, sikeres termékeket – többek között laboratóriumi berendezéseket, számítástechnikai kiegészítőket – is készítettek.³ A fejlődés az 1980-as évek közepéig tartott. 1989-ben a budapesti és a (hatvanas években létesült) vidéki gyárakból önálló rt.-ket és kft.-ket hoztak létre; némelyiket a 90-es években értékesítették. A Magyar Optikai Művek 1998-ban jogutód nélkül megszűnt. [9] A budapesti telephelyet – egyetlen üzemi épület kivételével⁴ – lebontották.

A gyár emlékét a MOM Emlékalapítvány igyekszik életben tartani. [14] A gyártelep helyére, környékére irodaház, bevásárlóközpont, sportközpont és lakópark épült. A Csörsz utca és a Nagy Jenő (Sirály) utca sarkán azonban megmaradt a kultúrház, amelyet még 1992-ben műemléknek nyilvánítottak. Építését a második szovjet igazgató, Konsztantyin Szmirnov rendelte el 1950-ben. Az Állami Ellenőrzési Központhoz intézett levele szerint a létesítmény a „Podjomnyik [Szovjet Állami Gépipari Rt.] és a felettes szovjet hatóságok »nagylelkű elhatározásából« épül ... 3,3 millió forintért.” [15]

A kultúrházat ifj. Dávid Károly (1903–1973) tervezte, aki az 1930-as évek elején Le Corbusier irodájában töltött majdnem egy évet. Két munkáját szinte mindenki ismeri. Az egyik a (ma már szintén műemlék) Férihegy 1. terminál, amelynek építése az 1930-as évek végén kezdődött, de a repülőteret – a háború miatt – csak 1950 májusában adták át. A másik a Népstadion (Puskás Ferenc Stadion). Dávid Károly 1950-ben három kultúrházat is tervezett. [16] Az egyik a Hazai Fésűsfonó és Szövőgyár kultúrháza, amelyben ma irodák vannak. A gyár többé-kevésbé romos épületeinek egyikébe viszont beköltözött a kultúra; itt működik a Bakelit Multi Art Center. A Fésűsfonó kultúrházára nagyon hasonlít a Pamuttextilműveké, amelyet 1950. december 21-én – Sztálin 71. születésnapján – adtak át a gyár dolgozóinak. [17] Ez a kultúrotthon az 1960-as évek elején Fővárosi Művelődési Házzá (FMH) alakult át; az idők folyamán legendás kulturális központ lett (itt működött például az Illés Klub). A

A Hazai Fésűsfonó és Szövőgyár kultúrháza az 1950-es években [18]



² A szovjet–magyar vegyes vállalatokban az elnök magyar, de a hatalmat gyakorló vezérigazgató szovjet volt. [12] 1952-től a magyar kormány fokozatosan visszavásárolta a „szovjetizált” vállalatokat, amelyek árát, több éven át, pénzben és áruban kellett kiegyenlíteni. [13]

³ A gyár ismertségére – és a korra – jellemző, hogy a MOM-ot centenáriuma alkalmából táviratban köszöntötte Alekszandr Nyeszmejanov, a Szovjet Tudományos Akadémia korábbi elnöke, az Elemorganikus Vegyületek Intézetének igazgatója (Fókusz, 1976. szeptember 27.).

⁴ Homlokzatát átalakították, két szinttel megemelték; ma ez a Fotex Plaza. [10]



A MOM Kulturális Központ napjainkban

60 éves épületet néhány éve lebontották, és 60 lépésnyire újat építettek helyette.



A három közül a legrangosabb épület, a MOM-kultúrház, 1951-re készült el. Dávid Károly mindhárom kultúrháza L alaprajzú. Az „L egyik szárába” kerültek a klubok, a másikba a színház. A két szárnyat a MOM-kultúrház esetében henger alakú elem kapcsolja össze. [16] A MOM-kultúrház és Ferihegy 1 forgalmi épülete között több hasonlóság is felfedezhető, például mindkettőnek jellegzetes az alaprajza – a terminálé repülő formáz. [15]

A Szabad Nép korabeli tudósítása szerint „a korszerűen, kényelmesen berendezett színház- és mozi terem 800 látogatónak biztosít kellemes estéket. Az emeleti könyvtárban szépirodalmi és tudományos könyvek ezrei, a süppedő szőnyegekkel borított olvasóterem, vagy a különböző játéktérme, tanácskozhelyiségek várják a vendégeket.” [19] A klubszárny beosztása is utalt a mozgalmi és a művelődési funkciókra. A földszinten kapott helyet

A MOM-kultúrház előcsarnoka, archív felvétel [20]



például az úttörő- és a szakszervezeti szoba, a Magyar Nők Demokratikus Szövetségének irodája; az emeleten a játék-, a sakk-, a sportszoba, a könyvtár, a fotólabor. [15] Az időközben Szakassits Árpádról elnevezett intézmény programjai szintén tükrözték a kettős törekvést: „Az 50–60-as években az igényeknek megfelelően hivatalos színházi együttesek tartottak előadásokat. Ma-napság is [1976] él ez a szép hagyomány ... Olyan tömeggyűléseknek is gyakran adott helyet kultúrpalotánk, amelyeknek szónokai a hazai, illetve a nemzetközi politika jelentős személyiségei voltak.” [19] A bizományi áruházzal művészeti aukcióit hosszú évekig a MOM-kultúrházban rendezték meg. A dolgozók képzését szolgálta például a jellegzetes nevű Munkásakadémia, Nők Akadémiája, Társadalompolitikai Akadémia (ahol arról tartottak először előadást – 1976 novemberében –, hogy milyen szerepet töltenek be a műholdak a világrészek közötti információcserében). A kultúrház vezetésének fontos volt a fiatalok bevonása: 1976-ban hetente játszott a Beatrice (ekkor még nem érkezett el a kemény rockhoz), később itt alakult meg a Hobo Blues Band első klubja.

Miért vált műemlékké a MOM-kultúrház? Az épület határhelyzetben született. A szocreál stílust 1951 őszén – a kultúrház befejezése idején – kiáltották ki egyeduralkodóvá. Az „emberről való gondoskodás” elvét követő építészeti klasszicista formákkal kellett megalkotni. A MOM Kultúrház átmenet a modern és a szocreál között. Az ideológiai változásra elsősorban a kupola utal, amely a munkásművelődés színterére hívja fel a figyelmet. A letisztult formák azonban a modernizmushoz kötik az épületet – amely tehát történeti okokból és kvalitásai miatt lett műemlék [15], de ipartörténeti emlékként is érdemes számon tartanunk. 2011-ben felújították: a város egyre népszerűbb kulturális központja.

Silberer Vera

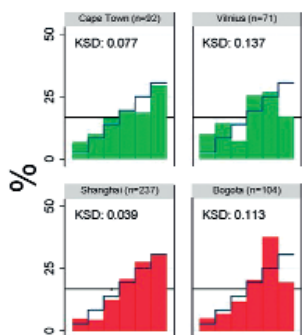
IRODALOM

- [1] Albrecht, H., Walther, D., SHIFT-X: Industrial heritage as a promoter of sustainable economic development. *Industrial Patrimony* (2013) 29, 12.
- [2] Kovalcsik J., A kultúra csarnokai, I. Művelődéskutató Intézet, Budapest, 1986. 13–19.
- [3] Az MDP KV Titkárság 1950. június 21-i ülésének jegyzőkönyve (Magyar Országos Levéltár, 276 f. 54. cs. 105. ó. e.)
- [4] Az MDP Politikai Bizottsága 1951. április 19-i ülésének jegyzőkönyve (Magyar Országos Levéltár, 276 f. 53. cs. 72. ó. e.)
- [5] Az MDP Politikai Bizottsága 1952. január 16-i ülésének jegyzőkönyve (Magyar Országos Levéltár, 276 f. 54. cs. 176. ó. e.)
- [6] Borhi, L., Hungary's role in the Soviet bloc, 1945–1956. In: *Imposing, maintaining, and tearing open the iron curtain. The cold war and East-Central Europe, 1945–1989* (szerk. Kramer, M., Smetana, V.). Lexington Books, 2013. 89.
- [7] Fókusz. A Magyar Optikai Művek dolgozóinak lapja. 1976. szeptember 13.
- [8] Százéves a Magyar Optikai Művek (szerk. Bernolák K. et al.). Közgazdasági és Jogi Könyvkiadó, Budapest, 1976.
- [9] http://www.mombudapest.hu/muvhazas_tortenet.html (letöltés: 2015. 10. 24.)
- [10] Rosch G., Hegyvidéki épületek. Budapest, 2005. 14–18.
- [11] Kérész Gy., Elhunyt a MOM egykori főmérnöke. *Hegyvidék* (2010) január 12.
- [12] Borhi L., A vasfüggöny mögött. Magyarország nagyhatalmi erőterében, 1945–1968. Ister, 2000. 38.
- [13] Borhi, 108–109.
- [14] <http://www.mombudapest.hu> (letöltés: 2015. 10. 24.)
- [15] Fehérvári Z., Prákvál E., Az egykori Magyar Optikai Művek művelődési háza. In: *Kő kövön. Dávid Ferenc 73. születésnapjára* (szerk. Szentesi Edit et al.), Vince Kiadó, 2013. 32–43.
- [16] Fehérvári Z., Prákvál E., Ritoók P., Ifj. Dávid Károly építésze (1903–1973). In: *Kő kövön. Dávid Ferenc 73. születésnapjára* (szerk. Szentesi Edit et al.), Vince Kiadó, 2013. 13–31.
- [17] Drucker T., A Fővárosi Művelődési Ház története. In: *A közművelődés házai Budapestén, I. Budapesti Művelődési Központ, 2002.*
- [18] Preisch G., Budapest városépítészeti története. Műszaki Könyvkiadó, Budapest, 1960.
- [19] In: Fókusz, 1976. október 11.
- [20] <http://hg.hu/cikkek/varos/8437-negyemilliardbol-ujul-meg-a-mom-muvhaz> (letöltés: 2015. 10. 24.)



TÚL A KÉMIÁN

Az állami és egyéni korrupció összefonódása



Azt már sokan és sokszor leírták, hogy ha egy országban az állami vezetők és a hivatalok hajlamosak a korrupcióra, akkor az az állampolgárok számára a kisebb-nagyobb csalásokat elfogadható magatartásként állítja be. A közelmúltban egy nagyon széles körű tanulmányban ezt a hatást tudományos módszerekkel és statisztikai kiértékeléssel is bizonyították. A kutatók öt év alatt 23 országban végeztek felméréseket: önkénteseket kértek arra, hogy dobjanak egy dobókockával úgy, hogy a felmérést végző szakember nem látja, mi jön ki, majd mondják el az eredményt. A nagyobb értékű kockadobásokért nagyobb pénzjutalom járt. Nem kellett nagy jóstehetség annak az előrelátásához, hogy a kockadobásokról kapott beszámoló eltérése a statisztikailag várható átlagtól igen jelentős volt. Az eredményeket országonként vizsgálva jelentős korrelációt tapasztaltak a Freedom House civil szervezet értékelőrendszerében az egyes országokban a korrupció elterjedtségének jellemzésére használt mutatóval: a korruptabbnak tartott országokban többen hazudtak a kockadobás eredményéről. A kísérletek tanúsága szerint azonban valamelyest még az őszintétlenségnek is van erkölcsi: a statisztikai elemzések szerint a résztvevők az anyagilag legkedvezőbb eredményt hozó kockadobást viszonylag ritkán nevezték meg végeredményként, s többnyire a kicsit kevesebb hasznot hozó, de talán visszafogottabbnak ható hazugságokat választották.

Nature 531, 496. (2016)

Metánkamera

A metán az egyik leglényegesebb az üvegházhatású gázok közül, ezért is fontos minél pontosabban azonosítani a természetes és mesterséges forrásait. Ebben jelent nagy előrelépést annak a metánkamerának a kifejlesztése, amely infravörös képalkotás segítségével a levegőben is szokásosan jelen lévő koncentrációkban (kb. 2 ppm) ki tudja mutatni a metánt, illetve nagy térbeli felbontásának segítségével a kibocsátási helyek azonosítását is lehetővé teszi. Az új eszköz érzékenysége mintegy két nagyságrenddel jobb, mint a korábban ugyanerre a célra használt repülőgépes felméréseké, ugyanakkor jelentősen olcsóbb.

Nat. Clim. Change 6, 426. (2016)

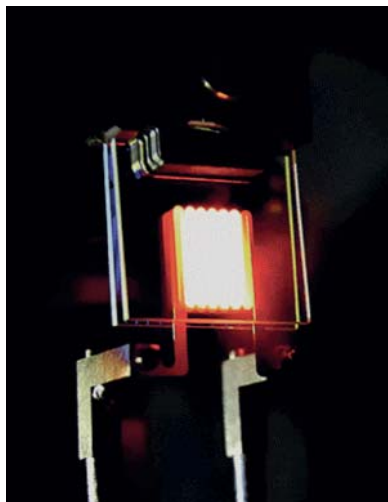


CENTENÁRIUM



Joseph Larmor: Negative Liquid Pressure at High Temperatures *Nature*, Vol. 97, p. 361 (1916. június 29.)

Sir Joseph Larmor (1857–1942) brit fizikus és matematikus volt. Tudományos munkássága az elektromosságtan, a dinamika, a termodinamika és az elektronszerkezet leírása területeihez köti. Az NMR-spektroszkópiában ismert Larmor-frekvencia róla kapta a nevét.



Az izzók feltámadása

Az utóbbi bő évtizedben a korábban egy évszázadig szinte kizárólagosan használt izzókat kiszorították a sokkal energiatakarékosabb kompakt fénycsővek, majd az utóbbi néhány évben a még kedvezőbben használható LED-ek terjedése kezdődött meg. Egy amerikai kutatócsoportnak azonban a korábbiaknál

sokkal hatékonyabban működő izzókat sikerült előállítania, ami újabb fordulatot is hozhat a világítóeszközök piacán. Az Edison által feltalált villanygömbök még a 21. század elején sem alakították a felvett energia 2%-ánál többet látható fénné, ezért az Európai Unió szabályok is a jellemzően 10%-os hatásfokot elérő kompakt fénycsővek és LED-ek használatát írják elő egy ideje. Az új izzókban a volfrámszálla felváltva tantál-oxid és szilícium-oxid számítógépes szimulációkban meghatározott, ideális vastagságú rétegeit vitték fel. A több különböző hatás összegződésével létrejövő végeredmény 7% közeli hatásfok volt, amely a kutatók szerint a technológia kifejlesztésével akár 40%-ra is növelhető majd.

Nature Nanotechnol. 11, 320. (2016)

APRÓSÁG

A világ jelenleg ismert lítiumkészleteinek több mint a fele a „lítiumháromszög”-ben található Argentína, Bolívia és Chile területén, nagy tengerszint feletti magasságban.



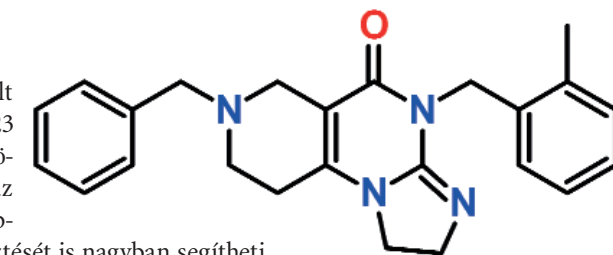
Ha észrevétele vagy ötlete van ehhez a rovathoz, írjon e-mailt Lente Gábor rovatszerkesztőnek: lenteg.mkl@science.unideb.hu.

A rovatszerkesztő korábbi írásait is tartalmazó blog elérhető a következő Internet-oldalon: http://www.inorg.unideb.hu/LenteBlog/index_magyar.html



A HÓNAP MOLEKULÁJA

Az ONC2011 azonosító jelű molekula ($C_{24}H_{26}N_4O$) már két éve is bekerült a szakmai hírekbe: a vegyület rákellenes felhasználásáról szóló, US8673923 számú szabadalomban ugyanis hibásan adták meg a képletét, s az e körüli jogi vita még jelenleg is tart. Az idén pedig azt mutatták ki, hogy az anyag daganatellenes hatásának mechanizmusa jelentősen eltér a korábban ismert rákellenes szerektől. Ez a felfedezés új gyógyszerek kifejlesztését is nagyban segítheti.



Sci. Signal. 9, ra17 (2016).

Sci. Signal. 9, ra18 (2016).

Kémiai kaméleon

A kaméleonok a bőrükben lévő guanin nanokristályok közötti távolságok változtatásával képesek a környezetbe beleolvadó színt felvenni. Ezt a trükköt használva nemrégiben kémiai álcázó rendszernek alkalmas nanorészecskéket állítottak elő. A nagyjából 50 nm átmérőjű arany „nanodómkokat” ezüstionokat tartalmazó gélelektrolitba helyezték. Ebből elektrolízissel szabályozható rétegeket lehet a részecskék felületére leválasztani, így a részecskék színe változtatható. A rendszert egy kamerával kiegészítve olyan vezérlőszoftvert is tudtak készíteni, amely a műkaméleon színét mindig a környezetéhez igazítja.

ACS Nano 10, 1788. (2016)



Metanol az űrben

Oláh György kutatócsoportjának új eredményei szerint a metanol sugárzás hatására bekövetkező reakciói a csillagközi térben szénhidrogének keletkezését eredményezhetik. A metánról már korábban is tudták, hogy a csillagközi ködökben előfordul, de az utóbbi időben a metanol jelenlétét is egyértelműen detektálták. A metanol a kísérletek és elméleti számítások szerint is jóval reaktívabb a metánnal; belőle etilén képződhet, amely hosszabb láncú szénhidrogének keletkezésé felé is megnyithatja az utat.



J. Am. Chem. Soc. 138, 1717. (2016)

Tisztítás mesterfokon

Az NMR-csövek tisztítása sok kémikus számára a mindennapok része, de közülük csak kevesen tartják érdekes tudományos kérdésnek. Egy éppen anyagi források szűkében lévő laboratóriumban nemrég új és nagyon hatékony módszert dolgoztak ki a mosogatásra: a csöveket kiürítés után fejjel lefelé egy kevés oldószert vagy tisztítóoldatot tartalmazó nagy főzőpohárba állították. Ezután egy vákuumexszikkátorban több nyomás-csökkentési cikluson vitték át a főzőpoharat. A végső öblítéshez kis mennyiségű acetont is elegendő volt, s a NMR-csövek máris újra használhatók lettek.

Org. Process Res. Dev. 20, 319. (2016)



Izzadságanalízis

Az ember izzadságának összetétele sok mindent elárulhat a szervezet egészségről. Ez a felismerés vezetett el az izzadságot kémiai módszerekkel analizáló csuklópánt elkészítéséhez, amelyet a róla szóló köz-

lemény megjelenéséig huszonhat önkéntesen teszteltek. Az eszköz alapja egy hajlékony polietilén-tereftalát hordozóra felvitt nyomtatott áramkör. Az áramkör sok különböző érzékelőt tartalmaz, például a glükóz, a tejsav, a nátrium- és káliumionok koncentrációját, valamint az elektromos vezetésen keresztül a bőr felszíni hőmérsékletét is méri. Az eszköz az adatokat vezeték nélküli kapcsolaton keresztül továbbítja egy adatfeldolgozó egységnek, amely így az izzadság-összetétel időfüggéséről is értékes adatokat gyűjthet.

Nature 529, 509. (2016)





KITÜNTETÉS

Beck Mihály professzor kapta a 2016. évi Akadémiai Aranyérmet

Beck Mihály kémikus, a Magyar Kémikusok Egyesületének meghatározó egyénisége, az MTA rendes tagja vehette át a Magyar Tudományos Akadémia 187. közgyűlésének nyilvános ünnepi ülésén az Akadémiai Aranyérmet.



Beck Mihály professzor.

Az ünnepeltről készült videó az MTA honlapján látható

többségben. A 365 választott rendes tag, a levelező és külső tagokkal összesen 728 fő és a 15 292 köztestületi tag tizenegy tudományos osztályba szerveződik. A vegyészek a VII., Kémiai Tudományok Osztályában tevékenykednek.

A legmagasabb magyar tudományos elismerés, amit egy ma élő tudós elérhet, a Magyar Tudományos Akadémia Aranyérme, amit az évi közgyűlésen adnak át. A 11 osztály figyelembevételével egy-egy osztály választottja tizenegy évenként kaphatja meg az aranyérmet. Az Akadémiai Aranyérem kitüntetés az MTA elnöke hozta létre a 10/1960. MTA (A. K. 12. sz.) utasításával. A díj adományozója a Magyar Tudományos Akadémia Elnöksége, az érmet az Akadémia elnöke adja át a májusi közgyűlésen. Az Akadémiai Aranyéremből évente egy kitüntetés adományozható, kizárólag az Akadémia tagja számára kiemelkedő tudományos, tudományos közéleti, tudománypolitikai és tudományszervezői tevékenysége elismeréseként. A díjazott személyére a tudományos osztályok tesznek javaslatokat.

Az érem Vigh Tamás szobrász- és éremművész alkotása, 375g tömegű, előlapján a csónakon álló Arkhimédész balra néző, álló alakja látható, jobb kezében tartva a nevezetes ingát. A háttér teljesen sima, az álló alak kissé jobbra, fent van elhelyezve. A hátlapon hat sorban A / MAGYAR / TUDOMÁNYOS / AKADÉMIA / ARANY- / ÉRME felirat látható. A mindenkor díjazott neve és az adományozás dátuma a peremen olvasható.

Beck professzor munkásságát legtöbb vegyészkollégánk ismeri, de ismerik az áltudományok elleni harc és a tudománytörténet területén kifejtett tevékenységét is.

Debrecenben 1968-tól 1990-ig vezette az egyetem Fizikai Kémia Tanszékét, időközben pedig rektorhelyettese és egy éven keresztül megbízott rektora is volt az intézménynek. Doktori címe megszerzése után tíz évvel, 1973-ban az MTA levelező tagjává, majd 1979-ben rendes tagjává választották. 1976 és 1985 között a Kémiai Tudományok Osztályának elnöke volt, később is aktív szerepet vállalt több akadémiai bizottság munkájában. *Tudomány – áltudomány* című könyve nagy sikert aratott az 1970-es években. Tudománytörténeti munkái közül legismertebb a Than Károly életéről írt könyve, legutóbb pedig a *Humor a tudományban* című kötet jelent meg 2010-ben.

Beck Mihály numizmatikai gyűjteménye új érmmel gyarapodott. Ezúttal nem historikus jelentőségű veretről van szó, hanem az MTA aranyérméről. Az 1825-ben alapított és 1865-ben felépült Akadémia először a magyar nyelv, irodalom és művészet legkiválóbb alkotójának otthona volt, de mára már a természettudományok művelői vannak

Az ünnepelés csendes résztvevője, tanúja volt Piroska, az egykori évfolyamtárs, aki azóta is ennek az alkotó életnek részese és társa. De ott volt Beck professzor úr két fia, menyei, unokái és már egy dedunokája is.

Tömpe Péter

OKTATÁS

Az Irinyi János Középiskolai Kémiaverseny döntője

2016. április 22–24.

Ez évben (és még további két éven át) a Szegedi Tudományegyetem adott helyet a Magyar Kémikusok Egyesülete által szervezett Irinyi János Országos Középiskolai Kémiaverseny döntőjének. A megnyitót április 22-én tartották az orvoskar Dóm téri épületének nagyelőadójában. A diákokat, felkészítő tanáraikat és a gyerekeket kísérő szülőket Szabó Gábor akadémikus, az egyetem rektora, Simonné Sarkadi Livia, a Magyar Kémikusok Egyesületének elnöke és Wölfling János, a Szervezőbizottság elnöke köszöntötte. Pálinkó István, a versenybizottság elnöke, néhány fontos tudnivaló közlésével és sok sikert kívánva a versenyzőknek, zárta a megnyitót.

Másnap az írásbeli és gyakorlati fordulókkal folytatódott a verseny. A kísérőtanárok, valamint a Kémiai Tanszékcsoportról szervezett javítók munkájának eredményeképpen estére részleges eredményhirdetést tarthattunk, amelyen kiderült, hogy kategóriánként hányan és kik szerepelhetnek a szóbeli fordulóban.

A szóbeli forduló zsűrijének tagjai Simonné Sarkadi Livia, az MTA doktora, egyetemi tanár (a zsűri elnöke), Wölfling János, az MTA doktora, egyetemi tanár, Pálinkó István, az MTA doktora, egyetemi tanár és Petz Andrea középiskolai tanár voltak.

A szóbeli forduló, és így az egész rendezvény ünnepélyes eredményhirdetéssel és zárófogadással fejeződött be.

A rendezvény kiemelt támogatói: MOL Nyrt., a Szegedi Tudományegyetem Természettudományi és Informatikai Kara és az Emberi Erőforrások Minisztériuma. A program részben az Emberi Erőforrások Minisztériuma megbízásából a Nemzeti Tehetség Program és az Emberi Erőforrás Támogatáskezelő által meghirdetett NTP-TV-15-0116 kódszámú pályázati támogatásból valósult meg.

A kategóriák első három helyezettjei és a különdíjasok az alábbiakban olvashatók.

1.a kategória

1. helyezés	Mihalicz Ivett	Révai Miklós Gimnázium	Győr
2. helyezés	Besenyi Tibor	Fazekas Mihály Gimnázium	Budapest
3. helyezés	Hegyi Mihály	Apáczai Csere János Gimnázium	Budapest

1.b kategória

1. helyezés	Juhász Benedek	Apáczai Csere János Gimnázium	Budapest
2. helyezés	Kovács Domonkos	Apáczai Csere János Gimnázium	Budapest
3. helyezés	Kovács Márton	Eötvös József Gimnázium	Budapest



I.c kategória

1. helyezés	Mihályi Zsolt	Petrik Lajos Szakközépiskola	Budapest
2. helyezés	Demény Petra	Boronkay György Műszaki Szakközépiskola	Vác
3. helyezés	Zöld Béla	Boronkay György Műszaki Szakközépiskola	Vác

III. kategória

1. helyezés	Garad Ágoston Attila	Boronkay György Műszaki Szakközépiskola	Vác
2. helyezés	Csajkos Norbert Péter	Mechwart András Szakközépiskola	Debrecen
3. helyezés	Ondrejó András	Mechatronikai Szakközépiskola	Budapest

Az *Irinyi János-díjat* az I. kategóriában *Mihalicz Ivett* kapta.

Az I. és III. kategóriákban a gyakorlati (laboratóriumi) fordulón legjobb eredményt elért versenyzők *Fraknói Ádám* (Jedlik Ányos Gimnázium, Budapest), *Kádár Barnabás* (Piarista Gimnázium, Budapest), *Pálya Hanna* (Fazekas Mihály Gimnázium, Budapest) és *Kovács Márton* (Eötvös József Gimnázium, Budapest) voltak.

Az I. és III. kategóriákban az írásbeli fordulón legeredményesebb elméleti feladatmegoldó *Juhász Benedek* (Apáczai Csere János Gimnázium, Budapest), számításos feladatmegoldó pedig *Mihalicz Ivett* volt.

II.a kategória

1. helyezés	Jedlovsky Krisztina	Fazekas Mihály Gimnázium	Budapest
2. helyezés	Marozsák Tóbiás	Óbudai Árpád Gimnázium	Budapest
3. helyezés	Molnár Balázs	Bányai Júlia Gimnázium	Kecskemét

II.b kategória

1. helyezés	Lakatos Gergő	Debreceni Kossuth Lajos Gimnázium	Debrecen
2. helyezés	Mohácsi Zsombor Márton	Érdi Vörösmarty Mihály Gimnázium	Érd
3. helyezés	Botlik Bence	Apáczai Csere János Gimnázium	Budapest

II.c kategória

1. helyezés	Sajtos Gergő	Vegyipari Szakközépiskola	Debrecen
2. helyezés	Dragan Viktor Konstantin	Petrik Lajos Szakközépiskola	Budapest
3. helyezés	Balázs Kornál	Vegyipari Szakközépiskola	Debrecen

Az *Irinyi János-díjat* a II. kategóriában *Jedlovsky Krisztina* kapta.

A II. kategóriában a gyakorlati (laboratóriumi) fordulón leg-



jobb eredményt elért versenyző *Kós Tamás* (Eötvös József Gimnázium, Budapest) volt.

A II. kategóriában az írásbeli forduló legeredményesebb feladatmegoldója *Jedlovsky Krisztina* volt.

Kiemelkedő tehetséggondozó munkájukért az alábbi felkészítő tanárok kaptak elismerést:



Hancsák Károly (Radnóti Miklós Kísérleti Gimnázium, Szeged)
Keglevich Kristóf (Fazekas Mihály Gimnázium, Budapest)
Sebő Péter (Apáczai Csere János Gimnázium, Budapest)

Pálinkó István
a versenybizottság elnöke
Szegedi Tudományegyetem



három kategóriában kilenc díjat és jutalmat osztott ki a zsűri. Szellemes ötletnek és finomnak bizonyult a közösen elfogyasztott, egy alakú torta.

Az SZBK nemcsak „édes” tudást nyújtott át az agykutatás héten a fiataloknak, hanem igyekezett kedvet is teremteni a kutatói hivatáshoz.

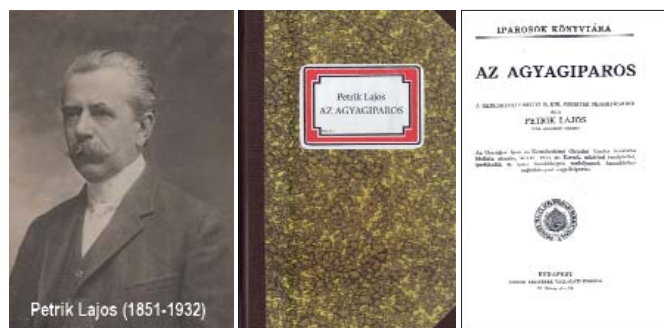
Ch.Á.

Középiskolás fokon Könyvajánló

Ma a középiskolás fokon megszerzett tudás és lelkesedés hiányzik leginkább a gyárakban és mindennapi életünkben. Azok a jó alapképzettségű, szakmaszerető és mesterséget értő ifjak (és kevésbé ifjak), akik meghatározó erővel segítik a mérnököket és kutatókat. Együtt dolgoznak velük. Ma, amikor újra fontossá válik a magas színvonalú szakmunkások és technikusok képzése, értékes és izgalmas olvasmány, de szórakoztató is *Az iparos szakma múltjának emlékei sorozat* kilenc kötetének lapozgatása. A kilenc kötet az agyagiparos, a fémművesség, a vasöntő, az asztali üvegfúvás, a cukrász, a bútorsztalos, a takács, a téglamester és a festő mesterségével ismerteti meg az olvasót.

Nekünk, vegyészeknek, természetesen a Petrik Lajos által írt *Az agyagiparos* című könyv a legérdekesebb. Két okból is. Az egyik maga a szerző, a másik a könyv tartalma és tematikája. Kétségtelen, hogy a legmagasabb színvonalú magyar középfokú (technikus) vegyészképzés a Petrik Lajos vegyipari technikumhoz köthető. Sok egykori *petrikes* diák lett sikeres tudós, neves vegyész, de még politikus is. A gráci műegyetemet végzett Petrik Lajos színes egyéniség, kiváló vegyész, keramikus, fényképész és tanár volt, a Magyar Királyi Állami Felső Ipariskola tanára és igazgatója. Lelkes, „hivatásos turistaként” mint a Turisták Lapja főszerkesztője volt legismertebb.

A most újra megjelenő *Az agyagiparos* című könyv első fejezete a kémiai alapkutatás tankönyve is lehetne, mert olyan tiszt



Agykutatás hete az SZBK-ban

Az agyunk és a drogok

Az idén is megrendezték országosan az immár hagyományossá vált Agykutatás hetét. Budapest, Pécs, Debrecen, Hevesveszékény mellett Szegeden is gazdag programmal hívták fel a szakemberek a figyelmet erre a még mindig oly titokzatos szervünknek a működésére. A szervezés oroszlánrészét ezúttal is a Szegedi Biológiai Kutatóközpont vállalta, Deli Mária és Harazin András irányításával

A zömmel fiatalok – főként középiskolások, egyetemisták – érdeklődésére számító rendezvény ezúttal a drogok agyra gyakorolt hatására fókuszált. Mintegy kétszáz diák vett részt a rendezvényen, de kisebb gyerekek is elmentek szüleikkel a játszótérre, ahol koruknak megfelelő módon ismerkedhettek meg az agyműködés rejtelmével.

A nyitó előadást a Szegedi Tudományegyetem kutatója, Szűcs Mária *A klasszikus drogok rövid és hosszú távú hatásai*, Sija Éva pedig *A drogcsoport* címmel tartotta meg. Az estebe nyúló laboratóriumi bemutatók során a diákok mikroszkóp alatt vizsgálhatták az agyi sejteket, életképesség-mérést végeztek, egereken végrehajtott memóriateszteket követhettek nyomon, megismerkedtek az ecetmuslicával mint az idegkutatás modern állatával. A rendezők gondoskodtak azonban arról is, hogy a biofizikai, a biokémiai, a genetikai intézetben szerzett komoly szakmai ismeretek ne legyenek túl megterhelők a fiatal agyak számára, kedvcsinálónak beiktatták a programba a helyi rockzenekar, a Show Me koncertjét, kvízzátékkal tették izgalmasabbá az ismeretszerzést: a kérdések kapcsolatban álltak a posztterekről, a médiában és a weboldalakon megszerezhető tudással. A helyes válaszokért hat tanuló részesült jutalomban. A *Képzelet és az agyunk* címmel meghirdetett rajzpályázatra 34 alkotás érkezett: az SZBK hallgatóiban kiállított művek a gyerekek színes fantáziájáról árulkodtak:



tán és érthetően magyarázza el olvasóinak az atomok, molekulák, vegyületek és keverékek közti összefüggéseket, a kémiai változások lényegét és a kémiai kötések természetét. A könyv vegyszerismereti fejezete a leghasznosabb olvasmány, az agyag- és a cserépár leírásai (és a színes mázak varázsa) pedig kedvet adnak az olvasónak, hogy egy maréknyi agyaggal a fazekaskoronghoz üljön.

A könyv és a sorozat többi tagja a Pytheas kiadótól, a www.konyvmanufaktura.hu honlapon megrendelhető.

Tömpe Péter

MEGEMLÉKEZÉS

Lakatosné Győri Katalin (1953–2016)

A Könnyűipari Műszaki Főiskolán szerzett könnyűipari mérnöki végzettséggel a Habselyem Kötöttárugyárban helyezkedett el, gyártmányfejlesztéssel foglalkozott, majd a vállalati fejlesztési tervek kidolgozásában és megvalósításában vett részt.



1984-ben a Textilipari Műszaki és Tudományos Egyesület (TMTE) munkatársa lett, először mint szervezőtitkár. Főként nemzetközi szakmai konferenciák és hazai rendezvények szervezésével foglalkozott. 1987-től az ügyvezető főtitkár-helyettesi, majd ügyvezető főtitkári teendőket látta el 2013. I. félévének végéig. A közhasznú

társadalmi szervezet operatív irányítását, a testületi munka koordinálását nagy agilitással végezte, felelősen ügyelt a gazdálkodásra. Az egyesületi kiadványok megjelentetésében, a szaklapkiadásban, hírlevél-szerkesztésében meghatározó részt vállalt. A TMTE felnőttképzési tevékenységének eredményes beindítása is nevéhez fűződik. Szorgalmas és fáradhatatlan munkája eredményeként az egyesület – a kedvezőtlenül megváltozott hazai textil- és textilruházati környezet ellenére – évről évre fejlődött. A hazai textil- és textilruházati ipar átalakulása, főként a textilipari nagyvállalatok térszerkezete az egyesület számára is új kihívásokat hozott. A megmaradt és új vállalkozások a korábbiaktól eltérő igényeket támasztottak a TMTE-vel szemben is. Az ipari háttérbázis döntő leépülésével nem volt könnyű a működési feltételek alapjául szolgáló anyagi forrásokat előteremteni, ebben is nagy aktivitással vett részt, főként az eredményes támogatásokkal sikerült megőrizni az egyesület biztonságos fennmaradását.

A Textilműzeum Alapítvány kurátoraként a szakmakultúra megőrzésében is tevékenyen közreműködött.

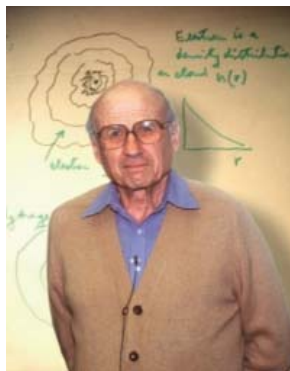
A társegyesületekkel, főleg a Magyar Kémikusok Egyesületével is eredményes kapcsolatot tartott fenn. Legutóbb a Textilvergész és Kolorista Egyesületek Nemzetközi Szövetsége (International Federation of Associations of Textile Chemists and Colourists, IFATCC) budapesti – a Magyar Kémikusok Egyesülete és a Textilipari Műszaki és Tudományos Egyesület által közösen szervezett – kongresszusának sikeres megrendezésében is aktívan részt vett.

Többek között külön kiemelendő, hogy a Nemzetközi Technológiai Platformhoz csatlakozva, Lakatosné Győri Katalin sokat vállaló személyes közreműködésével valósult meg a „Nemzeti Technológiai Platform a textil- és ruhaipar megújításáért” (TEX-PLAT). Az utóbbi időben az Európai Unió az ún. SET (Saving Energy in Textiles, Textilipari Energiacsökkentés) projektben mindaddig eredményesen dolgozott, ameddig betegsége engedte.

2016. április 14-én, 63 éves korában, hosszú és türelemmel kísért gyógyíthatatlan betegségben hunyt el. Halálával fáradhatatlan, agilis, a jó érdekében mindig tenni akaró, kedves embert veszített el a Textilipari Műszaki és Tudományos Egyesület és a hazai textilszakma. Emlékét kegyelettel megőrizzük, nyugodjék békében!

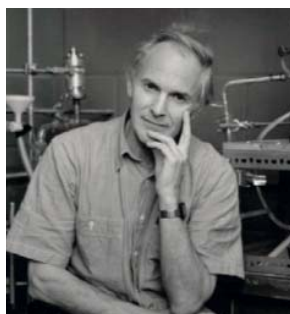
Kutasi Csaba

• • • • •



Walter Kohl kémiai Nobel-díjas 93 éves korában elhunyt

Walter Kohl, aki az 1998. évi kémiai Nobel-díjban megosztva részesült, április 19-én, 93 éves korában elhunyt. A University of California, Santa Barbara emeritus fizikaprofesszora volt, és a Nobel-díjat a sűrűségfüggvény elmélet kidolgozásában való részvételéért kapta. (*ACS Energy Letters*)



A Nobel-díjas Harry Kroto 76 éves korában elhunyt

Harold W. Kroto, a kémikus, aki 1996-ban a Buckyball felfedezéséért megosztva megkapta a kémiai Nobel-díjat, 2016 májusának első hétvégéjén, 76 éves korában elhunyt. A felfedezést lelkesedés, ugyanakkor meglehetősen szkepticizmus övezte, amit jól jellemez a Nobel Bi-

zottság bejelentésének egy mondata is: „No physicist or chemist had expected that carbon would be found in such a symmetrical form other than those already known.” (*C&EN*)

• • • • •

Vegyipari mozaik

Eredményes közgyűlés a MOL-nál. A MOL éves közgyűlésén a részvényesek jóváhagyták az igazgatóság jelentését a 2015. évi pénzügyi teljesítményről, valamint a konszolidált pénzügyi beszámolókat. A közgyűlés elfogadta az igazgatóság 55 milliárd forintos osztalékjavaslatát, és a CEZ MH B.V. javaslatát az alaptőke 2%-kal történő leszállításáról a MOL saját tulajdonában lévő részvények bevonásával. A testület újraválasztotta dr. Világi Oszkárt, az igazgatóság tagját és Mosonyi Györgyöt, a felügyelőbizottság tagját. Emellett a felügyelőbizottság tagjává és az auditbizottság póttagjává választották Ivan Miklošt, valamint az auditbizottság tagja lett dr. Szivek Norbert.

A MOL-csoport 2015. évi jelentése felhasználóbarát formában megtekinthető a www.molgroup.info/annualreport2015 honlapon.

Hernádi Zsolt, a MOL elnök-vezérigazgatója elmondta: „Az olaj- és gázipar igen nehéz körülményekkel nézett szembe 2015-ben. Ennek ellenére, minden várakozást felülmúló, erős eredményt értünk el, amely jól bizonyítja, hogy integrált modellünk – amelyet az elmúlt években következetesen kiépített, magas mi-



nőségű, ám alacsony költségű eszközeink támogatnak – sikeresen működik. Az évre visszatekintve, egy felfelé módosított évközi cél mellett is sikerült növelnünk az EBITDA-t. Tovább csökkentettük beruházásainkat, és készpénzteremtő képességünkre összpontosítottunk, amelynek eredményeként szabad cash flow-nk tovább növekedett, és még erősebb lett mérlegünk, mint 2014-ben. Nehéz éven vagyunk túl, de képesek voltunk megerősödni kijönni belőle. Hatékonyabbak és versenyképesebbek lettünk. Meggyőződésünk, hogy az ideai nehéz környezet ellenére, az integrált üzleti modellünk jól vizsgázik, és elérjük 2016-os céljainkat.” (MOL Magyarország Kommunikáció)



Letették a Béres új gyártórészlegének alapkövét. Több mint két évtizedes fennállásának legnagyobb fejlesztését valósítja meg a Béres Gyógyszergyár Szolnokon. Az 3,2 milliárd forintos beruházással új üzemet alakítanak ki és bővítik a logisztikai raktár kapacitását.



A Béres Rt. mára Magyarország legnagyobb, magyar tulajdonban lévő gyógyszergyárává vált. A vállalat 32%-os piaci részesedésével piacvezető a betegségmegelőző és egészségmegőrző készítmények piacán, termékei hitelesek, közmegebecsülésnek örvendenek, a Béres-csepp az elsőként hungarikummá nyilvánított egészségvédő gyógyszer.

1995-ben vásárolták meg szolnoki gyártóüzemüket, melyben ez idáig összességében 3,3 milliárd forint értékben valósítottak meg ingatlan-, gép- és eszközfejlesztést. Az itt foglalkoztatottak száma a kezdeti 64-ről mára 238 főre emelkedett, ezzel a Béres Gyógyszergyár Zrt. Jász-Nagykanizsa-Szolnok megye tizedik legnagyobb magánfoglalkoztatójává vált.

A jelenlegi fejlesztést a Béres-termékek iránti igény generálta. A társaság jelenlegi kapacitásával már képtelen kiszolgálni a piaci igényeket, ugyanakkor elkötelezett az iránt, hogy a termékei idehaza, magyar tudásra támaszkodva, itthoni fejlesztéssel és munkaerővel készüljenek. A szolnoki beruházásban a Béres Gyógyszergyár 1640 m²-rel növeli gyára területét, 800 m²-rel logisztikai raktárát, új technológiát telepít, fejleszti az infrastruktúrát, és 60 új munkahelyet hoz létre. A beruházás egyedi kormánydöntés alapján, 50%-os vissza nem térítendő állami támogatással történik.

A Béres Gyógyszergyár Zrt. ezzel a fejlesztéssel hosszútávon elkötelezi magát magyarországi, ezen belül szolnoki gyárának

fenntartása mellett, és amellett, hogy fő piacának továbbra is Magyarországot tekinti, megteremti a bázist dinamikus növekvő export-tevékenységéhez is. (beres.hu)



RICHTER GEDEON

Milliókat érő egészség – idén is Richter Egészségváros. Az országos rendezvénysorozat résztvevői nemcsak saját egészségükért, hanem városukért is tesznek.

A hét éve sikeres egészségügyi program folytatásaként indítja újra jótékonyági akcióval összekötött országos szűrőprogramját a Richter Gedeon Nyrt. A hazai gyógyszercég egészségnevelő kezdeményezése arra biztatja az embereket, hogy minél többen tegyenek egy lépést saját egészségük megőrzése, fenntartása érdekében. Tavasszal Siófokon, Kiskunfélegyházán és Makón szórakoztató családi programok mellett a látogatók ingyenes szűrővizsgálatokon, tanácsadásokon vehetnek részt. Az egészségnap különlegessége, hogy a város lakosai részvételükkel növelik a Richter Gedeon Nyrt. által a helyi kórház számára felajánlott alapadomány összegét.

A programnak komoly aktualitást ad a magyar lakosság egészségi állapota, hiszen hazánkban a nagymértékű dohányzás, a túlzott alkoholfogyasztás, az egészségtelen táplálkozás és a mozgásszegény életmód következtében előforduló megbetegedések riasztó képet mutatnak. Az életmód legalább 40%-ban befolyásolja az egészséges életkilátásokat, ezért fontos hangsúlyozni az egyéni felelősséget az egészségmegőrzésben. A Richter Egészségváros szűrésein résztvevők egészségügyi adatai – hasonlóan az országos átlaghoz – figyelmeztető képet adnak: nagyjából minden negyedik embernél mértek a normálistól eltérő eredményeket. A lakosság hozzáállása a kezdeményezéssel kapcsolatban azonban optimizmusra is okot ad: a több mint 115 000 résztvevőből minden ötödik ember részt vett legalább egy szűrővizsgálaton, aminek hasznos eredménye is lett: a program 7 éve alatt 47 városban összesen 19 ezer esetben mértek figyelmeztető eredményt a szakorvosok. A rendezvényen tanácsadások (fájdalomcsillapítás, memóriazavar, szorongás és depresszió, nőgyógyászat), előadások és beszélgetések során helyi szakemberek és a programhoz csatlakozott hírességek személyre szabottan nyújtanak segítséget az egészséges életvezetés kialakításában. A Richter Egészségvárosban elvégezhető komplex szűrővizsgálatokon (koleszterinszint- és vérnyomásmérés, szív- és érrendszeri kockázatfelmérés, érszűkület-vizsgálat, prosztata (PSA) szűrés, asztmaszűrés, bőr- és körömgyomba szűrés, mell-önvizsgálat) való részvétellel felmérhető az egyén jelen egészségi állapota, az esetleges öröklődő genetikai hajlamok, valamint kiszűrhetők a rizikótényezők. A programon helyben olyan ingyenes szűrővizsgá-





latok is elérhető (pl. csontsűrűségmérés), melyekre az egészségügyi ellátórendszer keretében sok esetben hónapokat kell várni.

A program fővédnöke, Rudolf Péter színművész és egészség-nagykövetei, Béres Alexandra fitnessz világbajnok, Katus Attila aerobik világbajnok, Radványi Dorottya és Jaksity Kata műsorvezetők, Krizsó Szilvia újságíró, valamint Rácz Zsuzsa író és Nagy Tímea olimpiai bajnok párbajtőrívó hirdetik: minden életkorban és életszakaszban törődni kell a testi-lelki egészséggel. Újonnan csatlakozott a programhoz Jakupcsek Gabriella és Rákóczi Ferenc műsorvezető, akik személyes példájukkal is biztatják a lakosokat az egészséges életmódra.

A Richter Egészségváros célja, hogy mindenki egyszerre tegyen valamit saját maga egészségéért és városa egészségügyének fejlesztéséért. A Richter ennek érdekében minden városban 2 000 000 forint adományt ajánl fel a helyi kórház számára, melyet minden látogató személyesen növelhet a programok bármely elemében való részvételével, például a helyszínen elvégzett szűrővizsgálatokért vagy a meghallgatott előadásokért kapott adománypontok alapján.

A kezdeményezés az eddigi hét év alatt elért sikereit Beke Zsuzsa, a Richter Gedeon Nyrt. kormányzati kapcsolatok és PR vezetője foglalta össze: „47 városban fordultunk meg, a lakosok aktív részvételével több mint 209 millió forintot adományoztunk a kórházaknak. Mintegy kilencvenezer szűrésből tizenkilencezer olyan esetet szűrtünk ki, amely azonnal további ellátást, vizsgálatot igényelt. Programunk üzenete, az egészségért valótevőleges felelősségvállalás reményeink szerint százazrekhez jutott el.” (egeszsegvaros.hu)



Tizenegy újabb Lendület-kutatócsoportot alapít az MTA.

A 100 éves évfordulóhoz közeledve mit tudunk a trianoni békeszerződésről, és mi az, amit még nem? Hogyan használjuk egyik fő artikulációs szervünket, a nyelvünket, ha magyarul beszélünk? Milyen erők formálták a világegyetemet olyanná, amilyennek ma látjuk? Mit mond az evolúció a rák kialakulásáról? Egyebek mellett ezekre a kérdésekre keresi a választ az MTA Lendület programjának idei 11 nyertese. Kutatásaikat az Akadémia öt esztendőn keresztül évente összesen 400 millió forinttal támogatja.

A Magyar Tudományos Akadémia 2009-ben hirdette meg a fiatal kutatók számára kiválósági programját, a Lendületet. A külföldön dolgozó tehetséges kutatók hazahívása, illetve a magyarországi kutatóhelyeken tudományos munkát végző tehetségek itthon tartása mellett a program fő célja, hogy erősítse az MTA kutatóhálózatának nemzetközi versenyképességét. Az új célok között szerepel, hogy a pályázat elbírálásának folyamatát közelítsék az ERC-pályázatokéhoz, ami a kutatók tapasztalatszerzését szolgálja. Fontos cél az is, hogy az alapkutatások mellett az alkalmazott kutatásokat is támogathassa az MTA, ezt szolgálja a kibontakozóban lévő Célzott Lendület alprogram.

Az MTA legutóbbi, 2015 végén meghirdetett Lendület-pályázatára 95 pályamunka érkezett. A legtöbbet, 41-et a matematikai és természettudományok művelői nyújtották be. Az élettudományokkal foglalkozó kutatók közül 33-an, a bölcsészeti- és társadalomtudományok képviselői közül pedig 21-en pályáztak.

A pályamunkákat két szakaszban bírálták el. Először legalább 3-3 szakértő adott pontozásos, illetve szöveges véleményt a pályázatokról, egyben azt is jelezték, javasolják-e őket támogatásra. A második szakaszban nyilvános zsűri értékelte és összegezte tudományterületenként a pályázatokat, majd a pályamunkák és az



Lovász László, az MTA elnöke a Lendület program idei nyerteseivel

azokról szóló anonim vélemények ismeretében hozta meg döntését.

Az MTA 5 évre szóló, évente összesen 400 millió forintos támogatást nyújt a 11 nyertesnek. Az önálló kutatói pályájukat kezdő, jellemzően 38 év alatti, kiemelkedő és folyamatosan növekvő teljesítményt mutató, ígéretes fiatal kutatók számára kiírt Lendület I-et négyen, a már sikeres önálló kutatói pályát folytató, jellemzően 35–45 év közötti, nemzetközileg is elismert, tartósan kiemelkedő és növekvő teljesítményű vezető kutatóknak kiírt Lendület II.-t pedig heten. Közülük ketten külföldről térnek haza. Mindkét kategória nyertesei vállalták, hogy a Lendület program keretében végzett kutatásaik során vagy azok befejezésekor pályáznak az Európai Kutatási Tanács (ERC) valamelyik kiválósági felhívására.

A nyertesek közül öten az MTA valamelyik kutatóközpontjában vagy -intézetében, hatan pedig egyetemeken alakíthatnak önálló kutatócsoportot akadémiai támogatással. Az MTA TTK-ban Beke-Somfai Tamás János vegyész szervezhet kutatócsoportot. Az MTA számára a Lendület is alapvető eszköze annak, hogy szorosabbra fűzze kapcsolatait a hazai egyetemekkel, amit az is jelez, hogy 2011 óta, amikor a kiválósági programot a hazai egyetemre is kiterjesztette, összesen 53 Lendület-kutatócsoport alakult felsőoktatási intézményekben. (mta.hu)

Ritz Ferenc összeállította

MKE-HÍREK

Konferenciák, rendezvények

Rendezvénynaplár

2016. július 31. – auguszt. 4.	33 th European Congress on Molecular Spectroscopy	Szeged
2016. auguszt. 28. – szept. 1.	13 th European Biological Inorganic Chemistry Conference	Budapest
2016. szeptember 20–23.	Pannon Catalysis Symposium	Siófok
2016. október	Őszi Radiokémiai Napok	
2016. október 24–26.	4 th Rubber Symposium of Countries on Danube	Szeged
2016. november 17.	Kozmetika Szimpózium	Budapest
2016. november 29–30.	Hungarocoat, 2016	Budapest



33th European Congress on Molecular Spectrochemistry

2016. július 30. – 2016. augusztus 4.
Szegei Tudományegyetem (Szege, Dóm tér 7–8.)
Honlap és online regisztráció: <http://eucmos2016.mke.org.hu/>
Kiállítók jelentkezését szeretettel várjuk.
TOVÁBBI INFORMÁCIÓK: Körispataky Panna, eucmos2016@mke.org.hu

13th European Biological Inorganic Chemistry Conference

2016. augusztus 28. – 2016. szeptember 1.
Eötvös Loránd Tudományegyetem
(Budapest, Pázmány Péter stny. 1/A)
Honlap és online regisztráció: <http://www.eurobic13.mke.org.hu/>
Kiállítók jelentkezését szeretettel várjuk.
TOVÁBBI INFORMÁCIÓK: Schenker Beatrix, eurobic13@mke.org.hu

13th Pannonian International Symposium on Catalysis

2016. szeptember 19–23.
Hotel Magistern (Siófok, Beszédes József stny. 72.)
Honlap és online jelentkezés:
<http://www.pannon2016.mke.org.hu/>
Kiállítók jelentkezését szeretettel várjuk.
TOVÁBBI INFORMÁCIÓK: Körispataky Panna,
pannon2016@mke.org.hu

4th Rubber Symposium of the Countries on the Danube

2016. október 24–26.
Hunguest Hotel Forrás
(Szege, Szent-Györgyi Albert u. 16–24.)
Kiállítók jelentkezését szeretettel várjuk.
Honlap és online regisztráció:
<http://www.rubber2016.mke.org.hu/>
TOVÁBBI INFORMÁCIÓK: Schenker Beatrix, rubber2016@mke.org.hu

Kozmetikai Szimpózium – 2016

2016. november 17.
Hotel Bara, Budapest, Hegyalja u. 34.
Online regisztráció:
<https://www.mke.org.hu/conferences/kozmetika2016/registration>
TOVÁBBI INFORMÁCIÓK: Schenker Beatrix,
beatrix.schenker@mke.org.hu

Kedvezményes üdülés MKE-tagoknak

Hotel Sopron

9400 Sopron, Fővényverem u. 7.
Tel.: 99/512-261, fax: 99/311-090
E-mail: info@hotelsopron.hu
www.hotelsopron.hu/



Hunguest Hotel Béke

4200 Hajdúszoboszló, Mátyás király sétány 10.
Tel.: 52/361 411
E-mail: hotelbeke@hunguesthotels.com
http://www.hunguesthotels.hu/hu/hotel/hajdusoboszló/hunguest_hotel_beke/

Hunguest Hotel Aqua-Sol

4200 Hajdúszoboszló, Gábor Áron utca 7–9.
Tel.: 52/273 310
E-mail: hotelaquasol@hunguesthotels.com
http://www.hunguesthotels.hu/hu/hotel/hajdusoboszló/hunguest_hotel_aquasol/



A Magyar Kémikusok Egyesülete tagjai 10% kedvezménnyel vehetik igénybe a fenti szállodák szolgáltatásait az év bármely napján, beleértve az akciós programokat is. Az egyesületi tagságot a Titkárság igazolja. A kedvezmény az MKE-taggal egy szobában lakó társára is vonatkozik, de egy MKE-tag csak egy szobára veheti igénybe.

HUNGARIAN CHEMICAL JOURNAL

LXXI. No. 6. June 2016

CONTENTS

<i>Enantioselective hydrogenation on modified metal catalysts</i>	178
GYÖRGY SZÖLLŐSI and MIHÁLY BARTÓK	
Bruckner Room Lectures	
<i>The dragon and the spectra – puzzles from the world of infrared spectroscopy</i>	182
SZILVESZTER GERGELY	
<i>Towards new chemical spaces: selective and effective syntheses with flow methods</i>	185
SÁNDOR BALÁZS ÖTVÖS	
<i>Modern flame retardant methods</i>	186
KATALIN BORDÁCS BOCZ	
<i>“Aischylosian emotions” in chemistry.</i>	
<i>Host-guest and carcer-captive supramolecular relations</i>	189
TIBOR BRAUN	
<i>Leading companies in pharmaceutical R&D: their positions in processing industry</i>	194
ZSOMBOR KÁPOLNAI and IMRE VIDÉKI	
<i>Industrial and cultural heritage. The MOM Cultural Centre</i>	197
VERA SILBERER	
<i>Chembits</i>	200
GÁBOR LENTE	
<i>News of the Month</i>	202

A jubileumi Mengyelejev Kémiai Diákolimpia

2016-ban ötödször vett részt magyar csapat Nemzetközi Mengyelejev Diákolimpián, és a versenyt is jubileumi, ötvenedik alkalommal tartották. A diákok eredményei:

		Iskola	Kémia tanár
Stenczel Tamás Károly	ezüstérem	Török Ignác Gimn., Gödöllő	Karasz Gyöngyi, Kalocsai Ottó
Turi Soma	ezüstérem	ELTE Apáczai Csere János Gimn., Bp.	Borissza Endre
Bajczi Levente	bronzérem	Török Ignác Gimn., Gödöllő	Karasz Gyöngyi, Kalocsai Ottó
Botlik Bence	bronzérem	ELTE Apáczai Csere János Gimn., Bp.	Villányi Attila



A jeles alkalom ellenére a verseny megrendezése nem volt akadálymentes. Az előzőleg jelentkező Türkmenisztán néhány hónappal a kezdés előtt visszalépett, így az állandó szervezőbizottságot és szakmai háttérrel nyújtó Moszkvai Állami (Lomonoszov) Egyetem adott helyet a versenynek. A laboratóriumi forduló az egyetemen, a verseny további része pedig az egyetem Moszkva közeli üdülőjében zajlott.

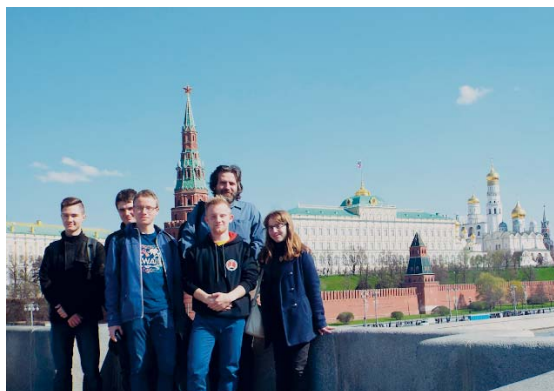
Sajnos, az időzítés idén sem lett tökéletes, épp a magyar írásbeli érettségik időpontjában volt a verseny, így az eredetileg kiválasztott csapat két tagja és több tartalék sem tudott indulni, mert a versenyzés miatti mulasztást az Oktatási Hivatal diáknak felróhatóknak ítéli.

A magyar csapattal így most három 11. osztályos és egy 10. osztályos versenyző érkezett. A versenyen bővült a részvétel, 21 ország (újak: Izrael, Mongólia, Nigéria) 114 diákja nevezett.

A háromfordulós, egyhetes megmérettetés feladatai továbbra is a legnehezebbek a kémiaversenyek között, de talán az idén az időhiány miatt kevésbé voltak tökéletesen kidolgozottak a feladatok. A magyar diákok a tavalyi Nemzetközi Kémiai Diákolimpia válogatója alapján kerültek be a csapatba, és mindannyian készülnek az idei „nagy olimpiára”, ahová a csapat kiválasztása még folyamatban van.

A magyar csapat részvételi költségeinek java részét az Emberi Erőforrások Minisztériumától először elnyert támogatás (a Nemzeti Tehetség Program és az Emberi Erőforrás Támogatáskezelő által meghirdetett NTP-TV- 15-0116 kódszámú pályázati támogatás) és az Egis Nyrt. önzetlen támogatása fedezte a Magyar Kémikusok Egyesülete közreműködésével. A diákok válogatását és felkészítését középiskolai tanáraik mellett az ELTE Kémiai Intézete végezte.

A verseny hivatalos nyelve az orosz; angol fordítást is készítettek a szervezők, de a vállalkozó kísérők a verseny előtti néhány



A csapat a Kreml előtt. Elöl: Botlik Bence, Turi Soma, Stenczel Tamás, mögöttük Bajczi Levente és a két tanár: Magyarfalvi Gábor és Kiss Andrea

éjjeli órában lefordíthatják a feladatokat anyanyelvükre. A verseny három, ötórás versenyszakaszából kettő elméleti. Az első nap 8 feladatot kell megoldani, a második nap a kémia 5 nagy területéről feladott 3-3 problémából területenként csak egy-egy megoldását értékelik. A feladatok jellemzője, hogy a kérdések megoldásához sok ötlet és gondolkodás mellett időnként messze az iskolai szintet meghaladó lexikai tudás is szükséges lenne. A laborfordulóban a diákok egy összetett részvegyületet állítottak elő, majd meghatározták annak pontos összetételét.

A szervezők a rövid szabadidőt programokkal is színesítették, moszkvai városnézés mellett az egyetem, a Moszfilm stúdiói és a borogyinói csatamező megtekintése is része volt az emlékeztető programnak, amelynek persze a legfontosabb és nem beosztott része a sok nemzet diákjainak ismerkedése, barátkozása.

Magyarfalvi Gábor



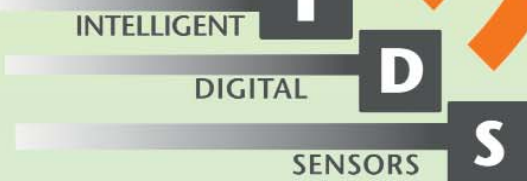
Mérőműszer készletek kábelmentes kapcsolattal

Multiparaméteres műszerek 1, 2 és 3 univerzális szenzorcsatlakozóval



Mostantól a WTW valamennyi csatlakozófejes IDS elektródája (pH, redox, oldottoxigén, vezetőképesség és zavarosság) választhatóan csatlakoztatható kábellel vagy kábelmentesen az IDS mérőműszerekhez. A kábelmentes kapcsolatot a WTW új fejlesztésű wireless (WRL) modulja biztosítja. A mintegy 10 méter hatótávolság nagyfokú mozgásteret biztosít a kezelőnek, megszűnik a kábelek összeakadása, lehetővé válik az egykezes használat. Az elektródára egy mozdulattal illeszthető WRL modul automatikusan bekapcsolódik, a rajta lévő nyomógomb a mérési eredményt és a kiegészítő információkat a műszer memóriájába küldi. A modul akkumulátora 9-60 óra üzemidőt biztosít egy töltéssel (elektróda típustól függően).

Most már kábel sem kell!



A már üzemelő inoLab® multi IDS műszerek egyszerű firmware frissítéssel wireless-kompatibilitásúvá bővíthetők, külön költség nélkül! Kérje Ön is külön tájékoztatásunkat!



ÚJ: IDS zavarosság-mérő elektróda



* pH * redox potenciál * oldott oxigén * vezetőképesség * hőmérséklet * zavarosság



PROFESSIONÁLIS MÉRÉSTECHNIKA

**MultiLine®
inoLab®**

