

# Barevnost láték

Řada látok obsahuje valenční elektron, který může být excitován do vyšší energetické hladiny elektromagnetickým zářením. Taková látka pak absorbuje záření o určité vlnové délce s energií fotonů odpovídající rozdílu energií obou elektronových hladin. Pokud absorbované záření leží ve viditelné části spektra, bude se lidskému oku látka jevit barevná (bude mít barvu doplňkovou k barvě absorbovaného světla).

Absorbovaná vlnová délka (nm)	Odpovídající barva	Doplňková barva
380–435	fialová	žlutozelená
435–480	modrá	žlutá
480–490	zelenomodrá	oranžová
490–500	modrozelená	červená
500–560	zelená	purpurová
560–580	žlutozelená	fialová
580–595	žlutá	modrá
595–650	oranžová	zelenomodrá
650–760	červená	modrozelená

Předpověď barvu látky na základě její chemické struktury bohužel není jednoduché, ani není možné na základě absorpčního spektra jednoznačně usuzovat na složení látky. Z našeho hlediska jsou však významné tři skupiny látok, které jsou často barevné:

1. Látky obsahující systém **konjugovaných dvojních vazeb**, jejichž molekula není symetrická. Představíme-li si symetrický konjugovaný systém dvojních vazeb, může existovat ve dvou rezonančních stavech, které jsou energeticky rovnocenné:



Přítomnost asymetrického substituentu způsobí, že se energie obou stavů budou lišit. Rozdíl energií přitom často odpovídá energii fotonu z viditelné části spektra. Typickými zástupci mohou být barviva s polymethinovým řetězcem ( $-\text{CH}=\text{CH}-\text{CH}=\text{CH}-$ ) nebo azobarviva ( $-\text{N}=\text{N}-$ ). Podobně se chovají i látky s aromatickými či heterocyklickými strukturami vázanými na společný centrální atom (např. trifenylnmetanová barviva).

2. Rovněž *da* *f*valenční elektrony mnohdy podmiňují barvu sloučeniny. Bývají přítomny v koordinačně kovalentních vazbách komplexních sloučenin. Například bezvodý síran mědnatý  $\text{CuSO}_4$  je bezbarvý, zatímco jeho pentahydrát  $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  v vodním roztoku má modrou barvu: v obou případech totiž měď vstupuje do komplexu s vodou  $[\text{Cu}(\text{H}_2\text{O})_4]^{2+}$ . Podobně bývají barevné i komplexní sloučeniny dalších přechodných kovů (Fe, Cu, Cr, Mn, Ni, Co), komplexně vázaný kov je i v barevných bílkovinách hemoglobinu a cytochromech.

3. Barevné jsou také ionty, které jako centrální atom obsahují přechodný kov s **vysokým oxidačním číslem**, např.  $\text{MnO}_4^-$ ,  $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$ .

Analytické metody používané v lékařské chemii a biochemii využívají všech tří skupin barevných sloučenin. Systémy konjugovaných dvojních vazeb často vznikají v reakcích, v nichž analyt kondenzuje s vhodným chromogenem (např. kreatinin s kyselinou pikrovou v Jaffého reakci, diazokopulační reakce při průkazu bilirubinu), nebo vznikají oxidací chromogenu, který obsahuje o jednu dvojnou vazbu méně (oxidace derivátů benzidinu v peroxidázových reakcích). Tvorby barevných komplexů se využívá např. při stanovení bílkovin tzv. biuretovou reakcí (komplexy  $\text{Cu}^{2+}$  s O a N peptidových vazeb) nebo při průkazech řady látok např. pomocí  $\text{FeCl}_3$ . Změny barvy při redukcí  $\text{Cr}^{6+}$  na  $\text{Cr}^{3+}$  se využívají např. při průkazu etanolu ve vydechovaném vzduchu.

Absorpce monochromatického světla může být podmíněna i jinými ději, než je excitace elektronu. Jde především o změny různých oscilačních energií atomů v molekulách a rotačních energií celých molekul. Tyto principy se využívají spíše ve fluorimetrii. Z hlediska lékařské biochemie jsou mnohem méně významné než výše uvedené principy.