



مقایسه روش‌های مختلف مشتقی در تعیین غلظت مواد رنگزا در منسوجات رنگرزی شده

جلیل محتشم^۱، علی شمس ناتری^{۲*}، هاله خلیلی^۳

۱- کارشناس ارشد، گروه مهندسی نساجی، دانشگاه گیلان، رشت، ایران، صندوق پستی: ۴۱۹۹۶۱-۳۷۶۹

۲- دانشیار، گروه مهندسی نساجی، دانشگاه گیلان، رشت، ایران، صندوق پستی: ۴۱۹۹۶۱-۳۷۶۹

۳- استادیار، گروه مهندسی نساجی، دانشگاه صنعتی اصفهان، اصفهان، ایران، صندوق پستی: ۸۴۱۵۶-۸۳۱۱۱

در دسترس به صورت الکترونیکی از: ۱۳۹۰/۱۲/۲۰ تاریخ پذیرش: ۹۰/۳/۱۶ تاریخ دریافت: ۸۹/۸/۱۸

چکیده

در مقاله حاضر روش‌های مختلف اسپکتروفوتومتری مشتقی شامل روش قله- صفر(Peak to peak)، عبور از صفر و مشتق طیف نسبی به منظور تعیین غلظت مواد رنگزا به کار رفته در منسوجات رنگرزی شده با مخلوط سه‌تایی مواد رنگزا استفاده گردید و مقایسه تئوری و تجربی بین روش‌های بکار رفته به وسیله خطای نسبی پیشگویی غلظت انجام گرفت. مقدار خطای نسبی پیشگویی غلظت در روش‌های کلاسیک کیوبلکا - مانک، مشتقی قله- صفر، مشتقی قله تا قله، مشتقی عبور از صفر و مشتق طیف نسبی به ترتیب ۰,۲۸۸، ۰,۲۵۷، ۰,۲۹، ۰,۲۲، ۰,۰۲۹ و ۰,۰۱۴۳ می‌باشد. با توجه به نتایج حاصل شده، کارایی و دقت روش مشتق طیف نسبی نسبت به سایر روش‌های مشتقی و روش کلاسیک کیوبلکا - مانک بهتر می‌باشد.

واژه‌های کلیدی: اسپکتروفوتومتری مشتقی، کیوبلکا - مانک، غلظت رنگزا، پیشگویی.

A Comparative Study of Derivative Spectrophotometric Techniques for Prediction of Colorants' Concentration in Dyed Textiles

J. Mohtasham¹, A. Shams-Nateri^{*2}, H. Khalili³

^{1,2} Textile Engineering Department, University of Guilan, P.O. Box: 419961-3769, Rasht, Iran

³ Textile Engineering Department, Esfahan University of technology, P.O. Box: 84156-83111, Esfahan, Iran

Received: 09-11-2010

Accepted: 07-06-2011

Available online: 10-03-2012

Abstract

In this paper various derivative spectrophotometric methods including zero-crossing, peak to peak, peak to zero, and ratio derivative are used to determine dye concentration in colored fabric, which is dyed with ternary mixture of dyes. The experimental and theoretical comparisons of methods are done by using relative error of dye concentrations prediction. The relative error in normal kubelka-munk, peak to peak, peak to zero, and ratio derivative methods are 0.288, 0.257, 0.29, 0.22, 0.143, respectively. As obtained results indicated, the performance and accuracy of ratio derivative method is better than other derivative techniques and normal kubelka-munk method. J. Color Sci. Tech. 5(2012), 273-283 © Institute for Color Science and Technology.

Keywords: Derivative spectrophotometric, Kubelka -Munk, Dye concentration, Prediction.

*Corresponding author: a_shams@guilan.ac.ir

- حذف یا کاهش جذب مواد پس زمینه [۴]

مشتق‌گیری از طیف به دقیق‌تر شدن تشخیص طول موج بیشینه قله پهن از قله‌هایی که شانه^۹ به نظر می‌رسیدند، کمک می‌کند و قله‌های کوچک را از دخالت جذب مواد پیش زمینه محافظت می‌کند. مهم‌ترین مساله تحلیل چند جزئی^{۱۰} اسپکتروفوتوترمتری، تعیین همزمان دو یا چند جزء فعال در یک مخلوط بدون جداسازی آنها می‌باشد. روش‌های تعیین اسپکتروفوتوترمتری بسیاری برای جداسازی پیوندهای برهم‌پوشانی شده طیفی در مخلوط‌ها، مانند اسپکتروفوتوترمتری مشتقی کلاسیک، روش تابع فوریه^{۱۱}، اسپکتروفوتوترمتری شده آن، روش تابع متعماد، روش تابع فوریه^{۱۲}، آنالیز چندجزئی رگرسیون دوطول موجی، روش حداقل مریعات، آنالیز چندجزئی رگرسیون حداقل مریعات جزئی^{۱۳} و رگرسیون اجزا اصلی^{۱۴} استفاده شده است. همچنین عملیات بر روی طیف نسبی جذبی، پایه بعضی از فرآیندهای تحلیلی انجام شده است تا به این وسیله بتوان سیگنالی را تولید کرد که تنها وابسته به یک جزء مخلوط باشد. به عنوان مثال روش عبور از صفر طیف نسبی مشتقی^{۱۵} و روش مشتقی طیف نسبی با دو مقسوم عليه^{۱۶} را می‌توان نام برد [۵-۸].

در این تحقیق روش‌های مختلف مشتقی به منظور تعیین غلظت مواد رنگزای به کار رفته در رنگزی منسوجات با مخلوط سه ماده رنگزا مورد استفاده قرار گرفت و کارایی آنها با استفاده از خطای نسبی پیشگویی غلظت مورد بررسی قرار گرفت.

۲- روش تجربی

۱- ماده

در این تحقیق از ۶ رنگرای اسیدی C.I. Acid Red 1, C.I. Acid Red 88, C.I. Acid Blue 324, C.I. Acid Blue 5, C.I. Acid Blue 113, C.I. Acid Yellow 36 (شرکت Dye star آلمان) به منظور رنگزی پارچه نایلونی با مخلوط‌های مختلف سه‌تایی آنها استفاده گردید.

۲- روش کار

تعداد ۳۸۴ نمونه رنگزی شده با مخلوط سه‌تایی این مواد رنگزا تهیه شد و طیف انعکاسی منسوجات رنگزی شده با استفاده از دستگاه اسپکتروفوتوترمتر انعکاسی تکس‌فلش^{۱۷} ساخت شرکت دیتاکالر^{۱۸}

۱- مقدمه

کاربرد تجاری روش‌های کامپیوترا برای فرمولاسیون نسخه رنگزی در نساجی اولین بار توسط آلدروسن^۱, آترتون^۲ و دربی شیر^۳ در ۱۹۶۱ آشکار شد. همچنین اولین استفاده از ریاضیات پایه در این زمینه توسط پارک^۴ و استرنس^۵ در ۱۹۴۴ انجام شد[۱]. بی‌هیچ تردید نمونه‌های پشت‌پوش مهم‌ترین گروه از اجسام در فرمولاسیون رنگ هستند. به عنوان مثال رنگ‌های پوشاننده سطوح، منسوجات، کاغذ و اغلب پلاستیک‌ها در چنین گروهی قرار می‌گیرند. روش کلی در فرمولاسیون رنگ برای این نمونه‌ها شبیه نمونه‌های شفاف بوده ولی مدل‌های ریاضی لازم برای آنها بسیار پیچیده‌تر است. روش محاسباتی که تقریباً همه جا از آن استفاده می‌شود به عنوان نظریه کیوبیکا - مانک شناخته می‌شود. برای یک لایه پشت‌پوش که جذب و انتشار یکنواختی در همه جهات دارد (ایزوتروپیک)^۶ یا حداقل ضخامت آن به اندازه‌ای می‌باشد که انعکاس زمینه قابل چشم پوشی باشد، رابطه ۱ به عنوان معادله کیوبیکا - مانک بصورت زیر نوشته می‌شود:

$$(1) \quad K/S = \frac{(1-R)^2}{2R}$$

به طوری که R، ضریب انعکاس سطح نمونه پشت‌پوش است و (K/S) نشان‌دهنده ضریب جذب^۷ یا نسبت جذب به انتشار سطح می‌باشد. مقادیر K و S و (K/S) تابعی را فراهم می‌سازد که در اصل افزایشی بوده و به طور خطی با غلظت ماده رنگزا و رنگدانه در محیط‌های جامد مرتبط است. برای مثال برای یک زمینه رنگ شده که انتشار تنها مربوط به منسوج می‌باشد و با تغییر غلظت رنگ، انتشار تغییر نمی‌کند، معادله ساده‌ای به فرم رابطه ۲ رائه می‌شود [۲]:

$$(2) \quad K/S = (K/S)_t + C_1(K/S)_1 + C_2(K/S)_2 + \dots + C_n(K/S)_n$$

که در آن_t(K/S) ضریب جذب پس زمینه^۸ و_i(K/S) ضریب جذب جزء نام نسبت به پس زمینه در مخلوط مواد رنگزا و C_i غلظت این جزء می‌باشد.

در غلظت‌های بالا، انتشار نور توسط ذرات ریز موجود در سطح، پدیده فسفسرانس یا فلورسانس و غیره موجب انحراف قانون کیوبیک‌مانک از حالت خطی می‌شود [۲, ۳]. استفاده از روش مشتق‌گیری به دو هدف اصلی در اسپکتروفوتوترمتری انجام می‌شود:

- بهبود تفکیک بین پیک‌های برهم‌پوشانی کننده

1- Alderson

2- Atherton

3- Derbyshire

4- Park

5- Stearns

6- Isotropic

7-Absorption coefficient

8-Substrate

9-Shoulder

10-Multi component analysis

11-Vierordt

12-Fourier function

13-Partial least squares regression

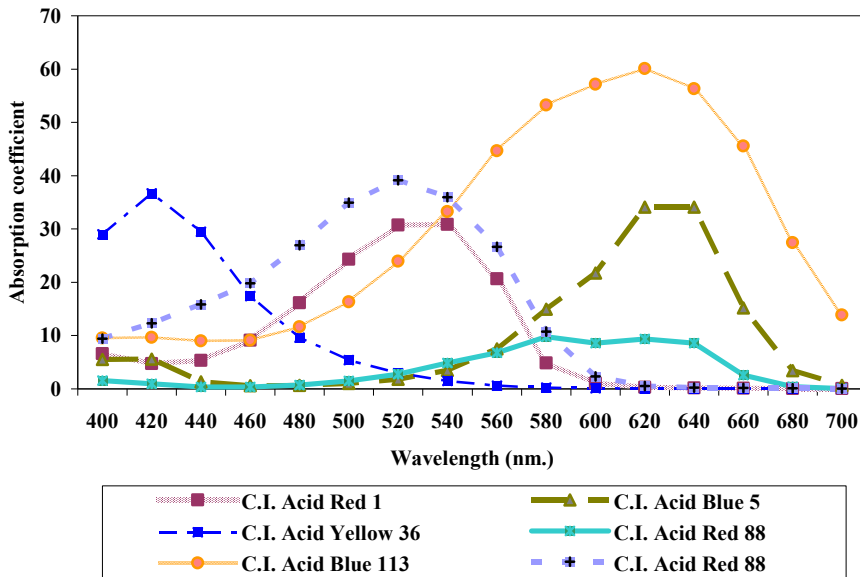
14-Principal component regression

15-Derivative ratio spectra zero-crossing method

16-Double divisor ratio spectra derivative method

17-Texflash

18-Data color



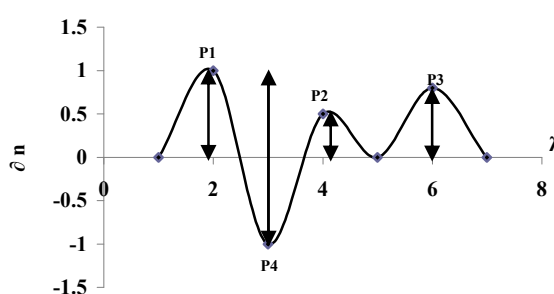
شکل ۱: مقادیر (K/S) واحد مواد رنگزای به کار رفته.

جذب اجزای x, y, z مخلوط در طول موج λ و C_x, C_y و C_z مقادیر غلظت متناظر می‌باشند. بنابر این به منظور تخمین غلظت اجزای رنگی یک مخلوط سه‌تایی مواد رنگزای به روش کلاسیک کیوبکامانک، ابتدا با استفاده از نمونه‌های کالیبراسیون رنگزی شده و با بکارگیری رابطه ۳، ضریب جذب واحد اجزای رنگی مخلوط مواد رنگزای محاسبه می‌گردد. سپس با استفاده از ضرایب بدست آمده، غلظت اجزای رنگی مواد رنگزای به کار رفته در رنگزی نمونه مجھول با معلوم بودن طیف (K/S) آن مخلوط و به کارگیری رابطه ۳ تخمین زده می‌شود. در روش قله تا قله، ابتدا از طیف (K/S) منسوج رنگزی شده با مخلوط مواد رنگزای مشتق‌گیری می‌شود و با توجه به طول موج بیشینه جذب هر ماده رنگزای، کمینه قله‌های قرار گرفته در دو طرف این طول موج به عنوان مقدار قله تا قله مربوط به آن جزء رنگی در نظر گرفته می‌شود (شکل ۲) [۴]. در شکل ۲، P_n متناسب با غلظت رنگزای می‌باشد.

با هندسه اندازه‌گیری ۱۲ میلی‌متری در گام‌های ۲۰ نانومتری در محدوده طول موجی ۴۰۰ تا ۷۰۰ نانومتر به دست آمد. غلظت‌های استفاده شده از مواد رنگزای مذکور به ترتیب در محدوده $5, 0.5, 75-0, 3, 0, 55-0, 1, 0, 0, 55-0, 1, 0, 0, 6-0, 1, 5, 0, 0, 4-0, 0.5$ می‌باشد که (K/S) آنها در این بازه‌ها با غلظت‌های مربوطه مطابق رابطه کیوبکامانک رابطه خطی دارند. مقادیر (K/S) واحد مواد رنگزای به کار رفته به دست آمده با استفاده از داده‌های انکاسی مخلوط مواد رنگزای [۲] در شکل ۱ نشان داده شده است.

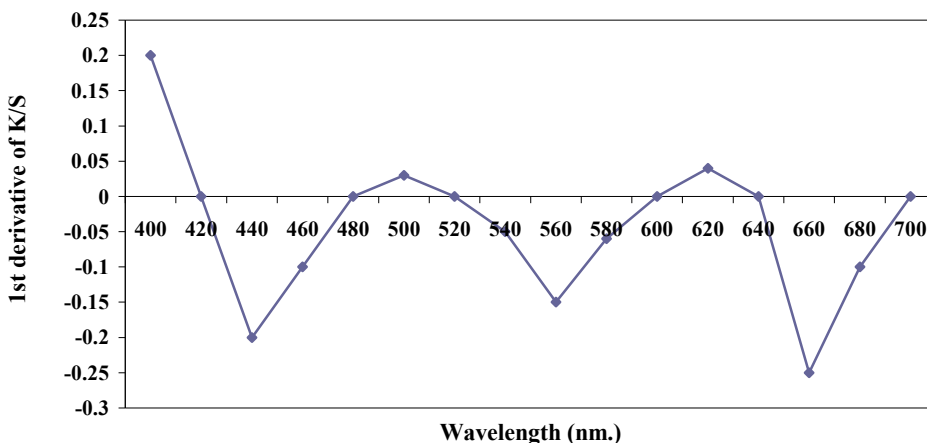
به منظور اندازه‌گیری غلظت مواد رنگزای در نمونه‌های رنگزی شده با مخلوط‌های چندجزوئی بر مبنای استفاده از روش کلاسیک کیوبکامانک (روش اسپکتروفوتومتریک)، در ابتدا مقادیر (K/S) واحد در محدوده طول موجی ۴۰۰ تا ۷۰۰ نانومتر محاسبه و سپس از این ضرایب از طریق حل دستگاه معادلات تشکیل شده بر اساس رابطه ۳ در جهت اندازه‌گیری غلظت اجزای تشکیل‌دهنده مخلوط‌های رنگی استفاده گردید [۸].

$$\begin{aligned}
 \text{at } 400\text{nm} (K/S)_{\text{mix},400} - (K/S)_{\text{sub},400} &= C_x (K/S)_{x,400} + C_y (K/S)_{y,400} + C_z (K/S)_{z,400} \\
 \text{at } 420\text{nm} (K/S)_{\text{mix},420} - (K/S)_{\text{sub},420} &= C_x (K/S)_{x,420} + C_y (K/S)_{y,420} + C_z (K/S)_{z,420} \\
 &\vdots \\
 \text{at } 700\text{nm} (K/S)_{\text{mix},700} - (K/S)_{\text{sub},700} &= C_x (K/S)_{x,700} + C_y (K/S)_{y,700} + C_z (K/S)_{z,700}
 \end{aligned} \quad (3)$$



شکل ۲: روش پیک تا پیک.

که در آن $(K/S)_{\text{mix},\lambda}$ مقادیر (K/S) منسوج رنگزی شده با مخلوط مواد رنگزای می‌باشند و $(K/S)_{x,\lambda}, (K/S)_{y,\lambda}, (K/S)_{z,\lambda}$ به ترتیب ضرایب



شکل ۳: طیف مشتق اول (K/S) یک منسوج رنگرزی شده با سه ماده رنگزا.

موج ۶۰۰ نانومتر مقادیر مربوط به رنگزاهای آبی و زرد و در ۶۸۰ نانومتر مقادیر مشتق دوم مربوط به رنگزاهای زرد و قرمز برابر با صفر می‌باشد. لذا در طول موج‌های مذکور، طیف مشتق دوم (K/S) منسوج رنگرزی شده با مخلوط این مواد رنگزا، به ترتیب تنها وابسته به مقادیر غلظت مواد رنگزای زرد، قرمز و آبی می‌باشد.

به این ترتیب، در مورد دو روش مشتقی ذکر شده، برای هر مخلوط سه‌تایی، سه منحنی کالیبراسیون قابل محاسبه می‌باشد.

به منظور محاسبه غلظت اجزای رنگی مخلوط سه‌تایی مواد رنگزا با استفاده از روش مشتقی طیف نسبی، می‌توان رابطه ۲ را به صورت زیر بازنویسی نمود:

$$(K/S)_{\text{mix}} - (K/S)_{\text{sub}} = C_1(K/S)_1 + C_2(K/S)_2 + C_3(K/S)_3 \quad (4)$$

رابطه مشابهی را در مورد دو جز موجود در این مخلوط سه‌تایی می‌توان به صورت زیر نوشت:

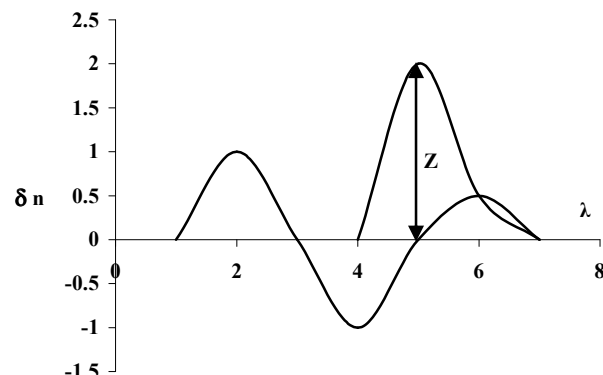
$$(K/S)_{\text{std}} - (K/S)_{\text{sub}} = C_1^0(K/S)_1 + C_2^0(K/S)_2 \quad (5)$$

که در این رابطه زیر نویس std به نمونه استاندارد اشاره دارد و C_2^0 بیانگر غلظت نمونه استاندارد آام می‌باشد.

اگر رابطه ۴ را بر رابطه ۵ تقسیم کنیم، طیف نسبی از رابطه ۶ پیروی خواهد کرد:

$$\frac{(K/S)_{\text{mix}} - (K/S)_{\text{sub}}}{(K/S)_{\text{std}} - (K/S)_{\text{sub}}} = \frac{C_1(K/S)_1 + C_2(K/S)_2 + C_3(K/S)_3}{C_1^0(K/S)_1 + C_2^0(K/S)_2} \quad (6)$$

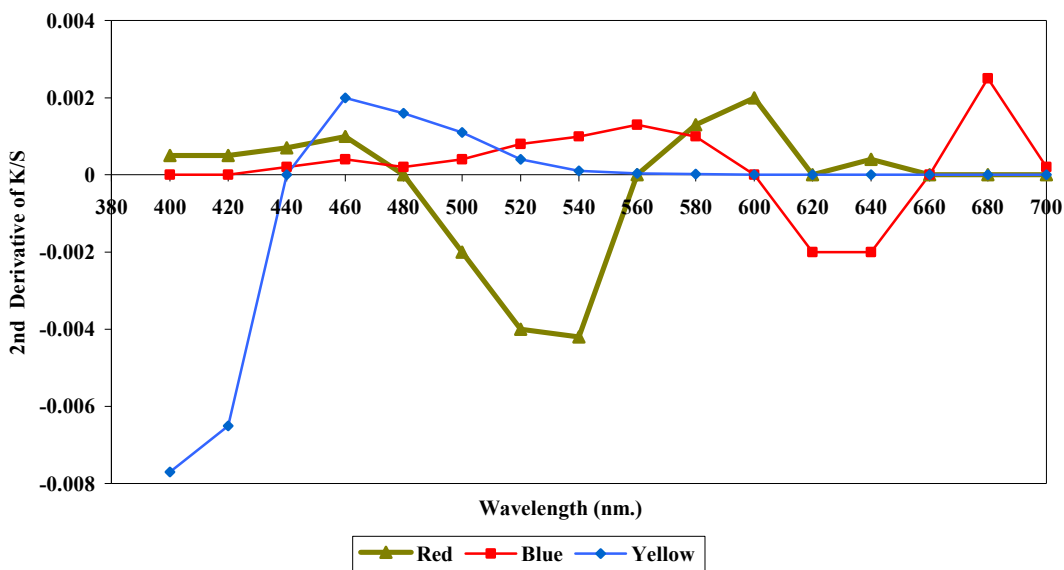
به عنوان مثال در شکل ۳ طیف مشتق اول (K/S) مربوط به یک منسوج رنگرزی شده با مخلوط سه ماده رنگزای زرد، قرمز و آبی آورده شده است. فاصله‌های قله تا قله ۴۰۰ تا ۴۴۰ نانومتر، ۵۰۰ تا ۵۶۰ نانومتر و ۶۶۰ تا ۶۲۰ نانومتر، را می‌توان به ترتیب متناسب با مقادیر غلظت مواد رنگزای زرد، قرمز و آبی این مخلوط در نظر گرفت. در روش عبور از صفر^۱، برای هر یک از اجزای رنگی مخلوط مواد رنگزا، عملیات مشتق‌گیری را تا جایی ادامه می‌دهیم که منحنی مشتقی حاصل شده در یک طول موج ثابت، مستقل از سایر اجزا باشد و مقدار مشتق در این مرتبه مشتقی در این طول موج، تنها وابسته به غلظت جز مورد نظر باشد (شکل ۴).



شکل ۴: روش مشتقی عبور از صفر برای یک مخلوط دوتایی [۴].

به عنوان مثال در شکل ۵ طیف مشتق دوم (K/S) سه ماده رنگزا بصورت همزمان آورده شده است. با توجه به شکل، در طول موج ۴۰۰ نانومتر مقادیر مشتق دوم مربوط به رنگزاهای قرمز و آبی، در طول

1- Zero crossing



شکل ۵: مشتق اول طیف (K/S) سه ماده رنگزا.

رنگزای شده، یکی با سه ماده رنگزای زرد، قرمز و آبی و دیگری با ماده رنگزای زرد آوسرده شده است.

به منظور استفاده از روش مشتق طیف نسبی جهت تخمین غلظت رنگزای زرد، طیف‌های مذکور را بر طیف (K/S) مخلوط مواد رنگزای قرمز و آبی تقسیم شده و سپس از طیف بدست آمده مشتق‌گیری می‌شود. همان‌گونه که در شکل ۷ مشخص می‌باشد، در طول موج ۴۸۰ نانومتر منحنی‌های طیف مشتق نسبی مخلوط مواد رنگزا و ماده رنگزای زرد بدست آمده با هم تلاقی نموده و طیف مربوط به مخلوط مواد رنگزا در این طول موج تنها وابسته به غلظت ماده رنگزا زرد و مستقل از دو ماده رنگزای دیگر می‌باشد.

روش بررسی قله-صفرا، تنها در موارد خاص مورد استفاده قرار می‌گیرد. فاصله عمودی z از خط صفر، که متناسب با مقدار مطلق مشتق است، اندازه‌گیری و این مقدار متناسب با مقدار غلظت مربوطه در نظر گرفته می‌شود (شکل ۸).

جهت بررسی کارایی روش‌های مشتقی و روش کلاسیک اسپکتروفوتومتریک با یکدیگر، در هر روش نیمی از نمونه‌های تهیه شده به عنوان نمونه‌های کالیبراسیون در نظر گرفته شدند و باقی‌مانده به عنوان نمونه‌های آزمایش جهت ارزیابی قابلیت پیشگویی غلظت به کار گرفته شدند.

به منظور مقایسه نتایج حاصله از رابطه خطای نسبی پیشگویی غلظت (RECP^۱) که به صورت رابطه ۸ تعریف می‌شود استفاده شد [۶]:

نسبت مجموع $C_1(K/S)_1 + C_2(K/S)_2$ در یک طول موج خاص یا در یک محدوده طول موج برابر یک عدد ثابت خواهد بود [۹] و اگر این عدد ثابت در رابطه ۶ جایگزین شود، خواهیم داشت:

$$\frac{(K/S)_{\text{mix}} - (K/S)_{\text{sub}}}{(K/S)_{\text{std}} - (K/S)_{\text{sub}}} = K + \frac{C_3(K/S)_3}{C_1^0(K/S)_1 + C_2^0(K/S)_2}$$

اگر غلظت استانداردهای C_1^0 و C_2^0 برابر یکدیگر و یا بسیار نزدیک به هم در نظر گرفته شوند، می‌توان نوشت:

$$\frac{(K/S)_{\text{mix}} - (K/S)_{\text{sub}}}{(K/S)_{\text{std}} - (K/S)_{\text{sub}}} = K + \frac{C_3(K/S)_3}{C_1^0[(K/S)_1 + (K/S)_2]}$$

و اگر مشتق اول رابطه بالا نسبت به طول موج گرفته شود، از آنجایی که مشتق عدد ثابت برابر صفر می‌باشد، نتیجه می‌گیریم:

$$\frac{d}{d\lambda} \left[\frac{(K/S)_{\text{mix}} - (K/S)_{\text{sub}}}{(K/S)_{\text{std}} - (K/S)_{\text{sub}}} \right] = \frac{C_3}{C_1^0} \times \frac{d}{d\lambda} \left[\frac{(K/S)_3}{[(K/S)_1 + (K/S)_2]} \right] \quad (7)$$

در رابطه ۷ طیف مشتق نسبی تابع کیوبلکا - مانک یک مخلوط سه‌تایی، تنها وابسته به مقادیر C_1^0 و C_3 و مستقل از مقادیر C_1 و C_2 خواهد بود [۶]. به عنوان مثال در شکل ۶ طیف (K/S) دو منسوج

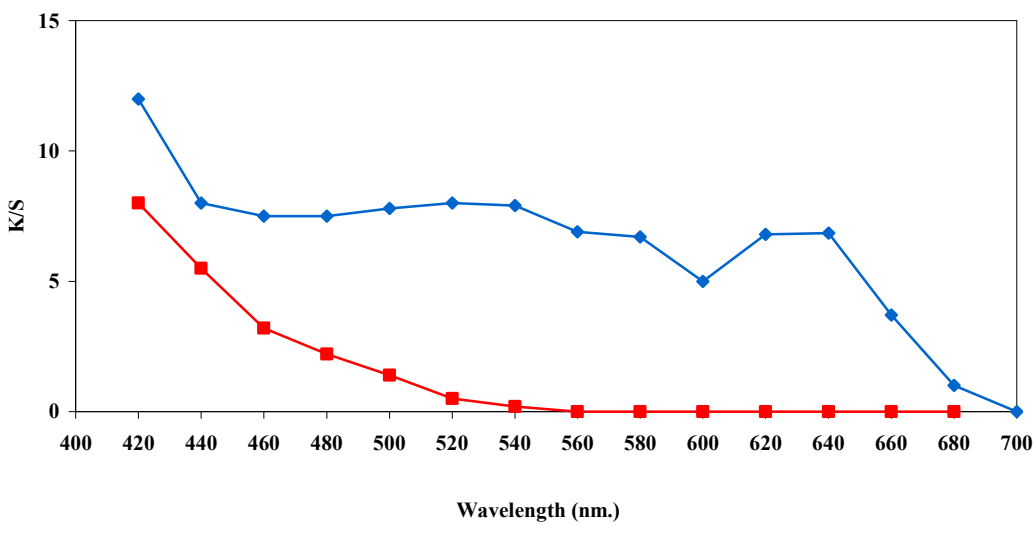
۱-Relative Error of Concentration Prediction

$$\text{غلهت می باشد استفاده گردید} \quad [7] \\ \%E_r = \frac{|C_p - C_a|}{C_a} \times 100 \quad (9)$$

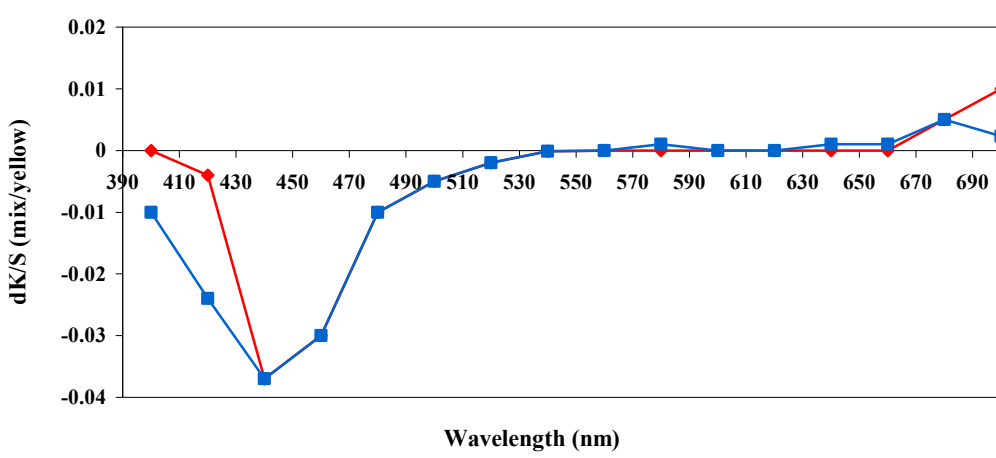
که در آن C_a نشاندهنده مقدار غلهت واقعی، C_p مقدار غلهت پیشگویی شده و E_r درصد خطای نسبی پیشگویی غلهت را بیان می کند.

$$RECP = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^3 (C_{pi} - C_{ai})^2}{\sum_{i=1}^3 (C_{ai})}} \quad (8)$$

که در آن RECP خطای نسبی پیشگویی غلهت، C_{pi} مقدار غلهت پیشگویی شده و C_{ai} غلهت واقعی جز نام می باشد. همچنین به منظور بررسی خطای پیشگویی غلهت هر یک از اجزای رنگی مخلوطها، از رابطه ۹ که بیانگر درصد خطای پیشگویی



شکل ۶: (K/S) مخلوط دو و سه تایی مواد رنگرا.



شکل ۷: طیف مشتق نسبی مخلوط مواد رنگرا و ماده رنگزای زرد.

CIELAB 1976 با بکارگیری مشاهده کننده استاندارد ۱۰ درجه و منابع نوری D65 و A استفاده گردید [۷]. از ضریب همبستگی خطی (R^2) منحنی‌های کالیبراسیون در روش‌های مشتقی، می‌توان به عنوان کمیتی جهت بیان میزان حساسیت تابع انعکاس نسبت به تغییرات غلظت در روش‌های مختلف استفاده نمود. زیرا در این گونه روش‌ها هرچه نقاط منحنی کالیبراسیون بیشتر از رفتار خطی پیروی نمایند، معادله خط تعریف شده بیان دقیق‌تری از داده‌های نمونه‌های کالیبراسیون خواهد بود و در نتیجه معادله مذکور در پیشگویی رفتار نمونه‌های آزمایش نیز دقت بیشتری خواهد داشت.

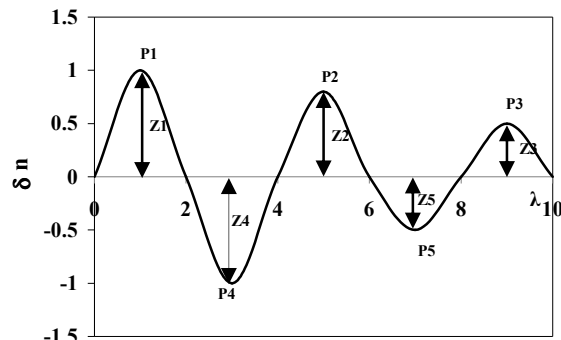
۳- نتایج و بحث

مشخصات نمونه‌های مخلوط مواد رنگزای تهیه شده در جدول ۱ آورده شده است. از آنجایی که میزان حساسیت در طول موج‌های مختلف یکسان نمی‌باشد، درنتیجه روش‌های مختلف بر اساس طول موج پیشینه حساسیت با یکدیگر مقایسه گردیدند.

مقدار ضریب همبستگی (R^2) منحنی‌های کالیبراسیون، مرتبه مشتق‌گیری و طول موج‌های مورد استفاده در روش مشتقی عبور از صفر در جدول ۲ آورده شده است.

یکی از معايیر روش مشتقی عبور از صفر، لزوم استفاده از طول موج‌هایی است که در آنها مقدار مشتق دو جز مخلوط صفر و یک جز غیر صفر باشد (طول موج بحرانی^۱). به همین دلیل ممکن است به منظور صفر بودن مقدار مشتق دو جز، ناچاراً مجبور به انتخاب طول موجی برای انجام محاسبات کالیبراسیون شویم که از طول موج پیشینه جذب ماده رنگزای سوم فاصله داشته باشد و به همین دلیل از دقت پیشگویی غلظت کاسته خواهد شد.

1-Root Mean Square Error (RMSE)
2-Critical wavelength



شکل ۸: روش قله-صفرا.

همچنین به منظور ارزیابی و مقایسه طیف‌های پیشگویی شده و طیف استاندارد، طیف انعکاسی نمونه‌های همانند شده، با استفاده از مقادیر غلظت پیش‌بینی شده در هر روش و بکارگیری رابطه کیوبلکا - مانک تخمین زده شد و بدین ترتیب خطای طیفی و کالریمتري بین نمونه اصلی و نمونه همانند شده محاسبه شد. خطای مجذور میانگین مربعات^۱ اختلاف طیف انعکاسی در ۱۶ طول موج بر اساس رابطه ۱۰ محاسبه گردید. طیف انعکاسی نمونه‌های همانند شده، با استفاده از مقادیر غلظت پیش‌بینی شده در هر روش و بکارگیری رابطه کیوبلکا - مانک تخمین زده شد و بدین ترتیب خطای طیفی و کالریمتري بین نمونه اصلی و نمونه همانند شده محاسبه شد.

$$\text{RMSE} = \sqrt{\frac{\sum_{i=400}^{i=700} (R_{pi} - R_{ai})^2}{\sum_{i=1}^3 (R_{ai})}}$$
 (۱۰)

که در آن R_{pi} و R_{ai} به ترتیب مقادیر انعکاس طیفی نمونه‌های پیشگویی شده و استاندارد در طول موج λ می‌باشد.
به منظور مقایسه اختلاف رنگ کالریمتري ناشی از پیشگویی غلظت مواد رنگزا در روش‌های مختلف فرمول اختلاف رنگ

جدول ۱: مخلوط‌های مورد استفاده.

نام مخلوط رنگی	جز اول	جز دوم	مواد رنگزا جز سوم
A	C.I. Acid Red 88	C.I. Acid Blue 5	C.I. Acid Yellow 36
B	C.I. Acid Blue 5	C.I. Acid Yellow 36	C.I. Acid Red 1
C	C.I. Acid Blue 113	C.I. Acid Red 88	C.I. Acid Red 1

جدول ۲: ضریب همبستگی، طول موج و مرتبه مشتق‌گیری به تفکیک مخلوط‌ها در روش عبور از صفر.

ضریب همبستگی منحنی کالیبراسیون						مخلوط
طول موج / مرتبه مشتق‌گیری		جزء اول	جزء دوم	جزء سوم	جزء اول	
۲,۴۰۰	۲,۶۰۰	۲,۶۸۰	۰,۷۴۷	۰,۶۱۷	۰,۹۴۳	A
۳,۵۶۰	۲,۴۸۰	۲,۶۸۰	۰,۱۴۵	۰,۳۶۶	۰,۹۴۹	B
۲,۴۴۰	۱,۴۴۰	۱,۶۸۰	۰,۴۷۳	۰,۵۲۶	۰,۹۶۸	C

جدول ۳: ضریب همبستگی و طول موج مورد استفاده به تفکیک مخلوط‌ها در روش مشتقی طیف نسبی.

ضریب همبستگی منحنی کالیبراسیون						مخلوط
طول موج		جزء اول	جزء دوم	جزء سوم	جزء اول	
۴۸۰	۵۶۰	۶۸۰	۰,۸۷۹	۰,۸۳۱	۰,۹۵۸	A
۵۸۰	۵۰۰	۶۸۰	۰,۱۶۴	۰,۴۶۰	۰,۹۶۹	B
۴۰۰	۵۰۰	۷۰۰	۰,۶۲۴	۰,۹۰۹	۰,۹۷۶	C

جدول ۴: ضریب همبستگی و طول موج مورد استفاده به تفکیک مخلوط‌ها در روش مشتقی قله تا قله.

ضریب همبستگی منحنی کالیبراسیون						مخلوط
طول موج‌های پیک تا پیک		جزء اول	جزء دوم	جزء سوم	جزء اول	
۴۰۰,۴۴۰	۵۰۰,۵۶۰	۶۲۰,۶۶۰	۰,۴۴۰	۰,۸۱۱	۰,۵۶۵	A
۵۶۰,۶۲۰	۴۰۰,۴۴۰	۶۲۰,۶۶۰	۰,۱۷۲	۰,۱۹۷	۰,۸۳۸	B
۵۰۰,۵۸۰	۴۸۰,۵۸۰	۶۲۰,۶۸۰	۰,۰۰	۰,۰۰	۰,۹۴۹	C

جدول ۵: ضریب همبستگی و طول موج به تفکیک مخلوط‌ها در روش مشتقی قله- صفر.

ضریب همبستگی منحنی کالیبراسیون						مخلوط
طول موج		جزء اول	جزء دوم	جزء سوم	جزء اول	
۴۴۰	۶۸۰	۵۶۰	۰,۵۳۳	۰,۹۵۹	۰,۵۴۵	A
۵۶۰	۴۴۰	۶۸۰	۰,۴۸۸	۰,۲۵۹	۰,۹۵۵	B
۴۶۰	۴۴۰	۷۰۰	۰,۰۰	۰,۷۴۰	۰,۹۵۳	C

مشتقی عبور از صفر برخوردار می‌باشد.

همان‌گونه که از مقادیر کم ضریب همبستگی روش‌های مشتقی قله صفر و قله تا قله مشاهده است، کاربرد این روش‌ها در مورد قانون کیوبیک - مانک نمی‌تواند منجر به نتایج مطلوبی گردد، زیرا با انجام عملیات مشتق‌گیری، مقدار مشتق در هر طول موج همواره وابسته به غلظت تمام اجزای رنگی می‌باشد.

در جدول‌های ۲ تا ۵ مقادیر ضریب همبستگی (R^2) منحنی‌های کالیبراسیون و طول موج‌های استفاده شده به ترتیب برای روش عبور از صفر، مشتق طیف نسبی، روش پیک تا پیک و روش پیک صفر نشان داده شده است. همان‌گونه که ملاحظه می‌شود، مقادیر ضریب همبستگی منحنی‌های کالیبراسیون بدست آمده به کمک روش مشتق طیف نسبی برای جزء اول تا سوم از مقادیر بالاتری نسبت به روش

روش عبور از صفر به میزان ۰،۰۰۴ و بیشترین خطای مربوط به روش قله تا صفر به میزان ۱۱،۰ می‌باشد. برای مخلوط C کمترین مقدار خطای طیفی (RMSE) در روش عبور از صفر به میزان ۰،۰۰۴ و بیشترین خطای مربوط به روش‌های قله تا قله و قله تا صفر به میزان ۰،۰۱۸ می‌باشد. همچنین با توجه به جدول ۸، برای مخلوط A کمترین مقدار خطای کالریمتری (ΔE_A) در روش مشتق طیف نسبی به میزان ۰،۲۴ و بیشترین خطای مربوط به روش قله تا صفر به میزان ۱،۶۴ می‌باشد. برای مخلوط B کمترین مقدار خطای کالریمتری (ΔE_A) در روش عبور از صفر به میزان ۰،۵۳ و بیشترین خطای مربوط به روش قله تا صفر به میزان ۰،۴۹ می‌باشد. برای مخلوط C کمترین مقدار خطای کالریمتری (ΔE_{D65}) در روش مشتق طیف نسبی به میزان ۰،۰۷ و بیشترین خطای مربوط به روش قله تا قله به میزان ۱،۰۷ می‌باشد. همچنین با توجه به جدول ۸، برای مخلوط A کمترین مقدار خطای کالریمتری (ΔE_{D65}) در روش مشتق طیف نسبی به میزان ۰،۸۳ و بیشترین خطای مربوط به روش قله تا صفر به میزان ۱،۹۵ می‌باشد. برای مخلوط B کمترین مقدار خطای کالریمتری (ΔE_{D65}) در روش عبور از صفر به میزان ۰،۶۲ و بیشترین خطای مربوط به روش قله تا صفر به میزان ۱،۲۷ می‌باشد. برای مخلوط C کمترین مقدار خطای کالریمتری (ΔE_{D65}) در روش عبور از صفر به میزان ۰،۶۲ و بیشترین خطای مربوط به روش‌های قله تا قله و قله تا صفر به میزان ۱،۲۲ می‌باشد.

نتایج پیشگویی غلظت به روش‌های مختلف مشتقی بر اساس درصد خطای نسبی پیشگویی غلظت مطابق رابطه ۹ برای هر جز از مخلوط مواد رنگزا در جدول ۷ آورده شده است. همچنین نتایج حاصل از پیشگویی غلظت اجزای رنگی مخلوط‌ها در روش‌های اسپکتروفوتومتریک، قله تا قله، قله- صفر، عبور از صفر و مشتق طیف نسبی در جدول ۶ نشان داده شده است. با توجه به جدول فوق، برای مخلوط A کمترین مقدار خطای نسبی در روش مشتق طیف نسبی به میزان ۰،۹۰۳ و بیشترین خطای مربوط به روش قله تا قله به میزان ۰،۲۳۸ می‌باشد. برای مخلوط B کمترین مقدار خطای نسبی در روش مشتق طیف نسبی به میزان ۱۵۱ و بیشترین خطای مربوط به روش قله- صفر به میزان ۰،۲۷۷ می‌باشد. با توجه به جدول فوق، برای مخلوط C کمترین مقدار خطای نسبی در روش مشتق طیف نسبی به میزان ۰،۱۸۹ و بیشترین خطای مربوط به روش قله تا قله به میزان ۰،۰۰۹ می‌باشد.

در ادامه از مقادیر خطای طیفی RMSE و خطای کالریمتری ΔE_A و ΔE_{D65} برای مقایسه روش‌های مختلف استفاده گردید. مقادیر خطای طیفی و کالریمتری روش‌های مختلف در جدول ۸ آورده شده است. با توجه به جدول فوق، برای مخلوط A کمترین مقدار خطای طیفی (RMSE) در روش مشتق طیف نسبی به میزان ۰،۰۰۹ و بیشترین خطای مربوط به روش قله تا صفر به میزان ۰،۰۲۰ می‌باشد. برای مخلوط B کمترین مقدار خطای طیفی (RMSE) در

جدول ۶: مقایسه مقادیر خطای نسبی پیشگویی غلظت به دست آمده از روش‌های مختلف مشتقی.

مخلوط	روش	میانگین	انحراف معیار	حداکثر	حداقل
A	اسپکتروفوتومتریک	۰،۲۳۰۱۸۲	۰،۰۶۵۷۴۱	۰،۱۲۴۲۶۹	۰،۲۷۷۱۵۴
	قله تا قله	۰،۲۳۸۱۱۶	۰،۰۸۰۴۰۴	۰،۰۹۲۶۸۵	۰،۴۸۳۸۳۸
	قله- صفر	۰،۲۲۲۳۸۹	۰،۰۸۵۲۱۵	۰/۰۵۸۱۹۱	۰/۳۷۹۲۲
	عبور از صفر	۰،۱۷۶۹۷۹	۰،۰۹۲۲۰۳	۰،۰۵۶۷۲۲	۰،۵۴۷۷۸۶
	مشتق طیف نسبی	۰،۰۹۰۳۲۳	۰،۰۳۹۶۲۲	۰،۰۱۳۱۸۵	۰،۱۶۷۶۳۱
B	اسپکتروفوتومتریک	۰،۲۶۳۷۸۱	۰،۰۴۰۸۴	۰،۰۸۶۷۲	۰،۳۷۱۵۴۸
	قله تا قله	۰،۲۶۶۸۴۶	۰،۰۲۰۰۸۹	۰،۰۸۶۸۱۹	۰،۸۸۹۴۰
	قله- صفر	۰،۲۷۶۸۷۹	۰،۱۸۶۴۷۵	۰،۰۳۵۳۵۳	۰،۷۳۱۰۸۲
	عبور از صفر	۰،۲۲۴۰۴۴	۰،۱۵۰۷۳۴	۰،۰۴۷۴۸	۰،۵۸۳۷۰۵
	مشتق طیف نسبی	۰،۱۵۱۰۳	۰،۱۰۶۷۸۴	۰،۰۱۴۴۴۳	۰،۵۷۷۴۴۳
C	اسپکتروفوتومتریک	۰،۳۴۶۷۹۲	۰،۲۶۷۹۱۲	۰،۰۹۴۲۴۶	۰،۷۱۶۴۹۹۲
	قله تا قله	۰،۳۶۴۸۰۴	۰،۰۲۰۱۵۹	۰،۰۵۰۲۵	۰،۷۲۵۸۱۳۹
	قله- صفر	۰،۲۶۲۱۱۶	۰،۱۳۲۷	۰،۰۲۷۰۹۸	۰،۱۸۹۱۵۷
	عبور از صفر	۰،۲۴۴۸۴۷	۰،۰۹۷۵۶۳	۰،۰۴۲۷۹۲	۰،۴۴۹۹۷۹
	مشتق طیف نسبی	۰،۱۸۹۰۱	۰،۱۲۱۲۱۷	۰،۰۵۳۷۲۷	۰،۶۲۹۷۸

جدول ۷: مقدار درصد خطای پیشگویی غلظت ($\%E_r$) اجزای مخلوط برای روش‌های مختلف.

روش	مخلوط/جزء	A	B	C
اسپکتروفوتومتریک	اول	۲۶,۴	۳۹,۱	۴۲,۲
	دوم	۳۸,۷	۴۹,۴	۴۷,۲
	سوم	۳۴,۳	۹,۴	۱۷,۴
قله تا قله	اول	۲۰,۶	۴۸,۹	۶۰,۷
	دوم	۲۰,۵	۱۱۴	۶۷,۶
	سوم	۲۶,۹	۱۰,۶	۱۶,۲
قله- صفر	اول	۵۳,۶	۸۲,۳	۸۰,۵
	دوم	۴۲	۱۱۸,۸	۲۷,۶
	سوم	۴۹,۶	۶,۱	۷,۵
عبور از صفر	اول	۲۱,۳	۲۲,۶	۴۴,۶
	دوم	۱۶	۳۳,۰	۳۷,۴
	سوم	۱۰,۵	۹,۶	۹
مشتق طیف نسبی	اول	۱۱,۷	۲۵,۹	۶۷,۲
	دوم	۸,۱	۸۷,۸	۱۷,۸
	سوم	۷,۷	۵	۶,۵

جدول ۸: مقادیر خطای طیفی (RMSE) و کالریمتري (RMSE و ΔE_A و ΔE_{D65}) روش‌های مختلف.

روش	مخلوط	ΔE_{D65}	ΔE_A	RMSE
اسپکتروفوتومتریک	اول	۱,۸۹	۱,۲۴	۰,۱۸
	قله تا قله	۱,۷۷	۰,۸۹	۰,۰۱۷
	قله- صفر	۱,۹۵	۱,۶۴	۰,۰۲۰
A	عبور از صفر	۱,۵۳	۰,۷۷	۰,۰۱۵
	مشتق طیف نسبی	۰,۸۳	۰,۲۴	۰,۰۰۹
	اسپکتروفوتومتریک	۰,۸۲	۰,۸۶	۰,۰۰۶
B	قله تا قله	۱,۰۴	۱,۲۴	۰,۰۰۹
	قله- صفر	۱,۲۷	۱,۴۹	۰,۰۱۱
	عبور از صفر	۰,۶۲	۰,۵۳	۰,۰۰۴
C	مشتق طیف نسبی	۰,۷۹	۰,۶۲	۰,۰۰۶
	اسپکتروفوتومتریک	۰,۸۶	۰,۷۸	۰,۰۱۴
	قله تا قله	۱,۲۲	۱,۰۷	۰,۰۱۸
C	قله- صفر	۰,۹۷	۰,۹۷	۰,۰۱۸
	عبور از صفر	۰,۶۲	۰,۴۵	۰,۰۰۷
	مشتق طیف نسبی	۰,۷۳	۰,۶۷	۰,۰۰۹

و مشتق طیف نسبی و همچنین روش اسپکتروفوتوترمتریک کلاسیک به منظور تخمین غلظت اجزای مخلوط سه‌تایی مواد رنگزا به کار گرفته شد. به منظور ارزیابی و بررسی کارایی روش‌های مذکور از کمیت‌های خطای نسبی پیشگویی غلظت، اختلاف رنگ اسپکتروفوتوترمتریک و اختلاف رنگ کالریمتریک استفاده شد. مقدار خطای نسبی پیشگویی غلظت در روش‌های اسپکتروفوتوترمتریک کلاسیک، مشتقی قله- صفر، مشتقی قله تا قله، مشتقی عبور از صفر و مشتق طیف نسبی به ترتیب $0, 280, 0, 257, 0, 29$ و $0, 143$ می‌باشد. با توجه به نتایج حاصله، روش مشتق طیف نسبی از خطای کمتری برخوردار است. ارزیابی خطای طیفی و کالریمتری نیز بیانگر دقت بالای روش مشتق طیف نسبی می‌باشد. این روش در مورد مخلوط‌هایی که دارای برهمپوشانی طیفی می‌باشد نیز از دقت بالایی برخوردار است. در حالیکه روش‌های قله تا قله و قله- صفر در مواردی حتی می‌توانند خطای بیشتری نسبت به روش کلاسیک حاصل نمایند، روش مشتق طیف نسبی به میزان قابل توجهی همواره قادر به کاهش خطای پیشگویی غلظت نسبت به تمامی روش‌های مشتقی می‌باشد.

همان‌گونه که بر اساس مقادیر ضربی همبستگی منحنی‌های کالیبراسیون انتظار می‌رفت، روش مشتق طیف نسبی نتایج بهتری را نسبت به سایر روش‌ها حاصل نموده است. در روش عبور از صفر با وجود اینکه در تهیه منحنی‌های کالیبراسیون برای هر جز رنگی، یافتن طول موجی که در آن طیف مشتقی تنها وابسته به یک جز باشد مورد نظر می‌باشد، ولی واکنش میان مواد رنگزا وجود برهمپوشانی طیفی، عملاً یافتن چنین نقطه‌ای را دشوار می‌سازد. به علاوه، انجام عملیات مشتق‌گیری، همواره منجر به کوچکتر شدن قدر مطلق اطلاعات طیفی از لحاظ عددی می‌شود که این امر با کاهش حساسیت داده‌ها همراه می‌باشد.

کاربرد روش مشتق طیف نسبی، در مورد مخلوط‌های A و B و C به ترتیب به میزان 61% و 43% و 54% منجر به کاهش خطای پیشگویی غلظت نسبت به روش اسپکتروفوتوترمتریک کلاسیک شده است.

۴- نتیجه‌گیری

در تحقیق حاضر روش‌های مشتقی قله- صفر ، قله تا قله، عبور از صفر

۵- مراجع

1. R. McDonald, Colour Physics for Industry, Second edition, 1997, Society of Dyers and Colourists.
2. S. H. Amirshahi, F. Agahinan, Computational Color Physics, Arkan Danesh Publications, 1386 (In Persian).
3. N. M. Gary, Modern concepts of color and appearance. Science Publishers Inc., USA. 2000.
4. Talsky, Derivative Spectrophotometry. VCH, WEINHEIM. First edition, 1994, 24-26.
5. E. Ekrami, A. Shams Nateri. Application of the ratio derivative method in quantitative analysis of samples dyed with ternary dye mixtures. *Prog. Color Colorants Coat.* 1(2008), 1-9.
6. A. Shams, E. Ekrami, Application of zero-crossing technique in derivatives of the kubelka-munk function to the quantitative analysis of bicomponent mixtures of dyes. *Text. Res. J.* 78(2008), 1139-1147.
7. A. Shams, E. Ekrami, Quantitative analysis of bicomponent dye solutions by derivative spectrophotometry. *Pigm. Resin Technol.* 38(2009), 43-48.
8. Nobbs, J. H., Kubelka-Munk theory and the prediction of reflectance. *Rev. Prog. Color.* 15(1985), 66-75.
9. E. Ekrami, A. Shams Nateri, Determination of the dye content in bicomponent dye mixtures by ratio spectra derivative method (peak to peak). *J. Color Sci. Tech.* 1(2007), 49-55.