

DETERMINAÇÃO DO TEOR DE COBRE NA CACHAÇA UTILIZANDO O MÉTODO ANALÍTICO DA POTENCIOMETRIA

RESUMO

Método potenciométrico para a determinação de cobre no aguardente de cana. 'Cachaça' é o nome brasileiro para o destilado obtido do aguardente de cana. De acordo com regulamentos brasileiros, pode ser vendido natural ou com adição do açúcar e pode conter até 5 mg/L do cobre. O cobre na "cachaça" foi determinado por titulação com EDTA, usando um eletrodo de cobre de membrana para a detecção do ponto final da titulação. Encontrou-se um desvio padrão de 0.057 mg/L e não havia alguma diferença significativa entre os resultados obtidos pelo método potenciométrico e pelo método de espectroscopia de absorção atômica em flama com adição de solução padrão. Entre as 21 amostras 'da cachaça' de 16 tipos diferentes analisadas, três ultrapassaram o limite legal de cobre. Para suas características de exatidão, da precisão, e da velocidade, o método potenciométrico pode ser empregado vantajosamente na análise rotineira, especialmente quando o custo baixo é um interesse principal do processo.

Palavras-chave: eletrodo de cobre, titulação com EDTA, método potenciométrico

SUMMARY

Potentiometric method for copper determination in sugarcane spirit. 'Cachaça' is the Brazilian name for the spirit obtained from sugarcane. According to Brazilian regulations, it may be sold raw or with addition of sugar and may contain up to 5 mg/L of copper. Copper in "cachaça" was determined by titration with EDTA, using a homemade copper membrane electrode for end-point detection. It was found a pooled standard deviation of 0,057 mg/L and there was no significant difference between the results obtained by the potentiometric method and by flame atomic absorption spectrometry with standard addition. Among the 21 'cachaça' samples from 16 different brands analyzed, three overpassed the legal copper limit. For its characteristics of accuracy, precision, and speed, the potentiometric method may be employed advantageously in routine analysis, specially when low cost is a major concern of the process.

Keywords: copper electrode, EDTA titration, potentiometric method

INTRODUÇÃO

Apesar do cobre ser um dos principais metais de transição presentes no corpo humano, seu excesso no organismo é nocivo, pela interferência nas atividades catalíticas normais de algumas enzimas¹. O controle eficiente do teor de cobre em aguardente de cana é muito importante, pois o consumo per capita desta bebida no Brasil é elevado, e o teor máximo de cobre permitido pela legislação brasileira (2) (5 mg/L) é relati-

vamente alto. O método oficialmente aceito no Brasil para a determinação de cobre em aguardente é a quantificação espectrofotométrica com dietilditiocarbamato em álcool amílico (3). Nos Estados Unidos a AOAC (4) recomenda a espectrometria de absorção atômica em chama (EAA), com os padrões preparados numa mistura 50% v/v de etanol e água. Métodos voltamétricos também têm sido empregados em análises de rotina

Johnson Pontes de Moura e Fabiana Alves Pinto*

PPGEQ-Programa de Pós-Graduação em Engenharia Química da Universidade Federal do Rio Grande do Norte

*Autor para correspondência
CEP: 59072-990. Natal. RN
E-mail: johnsonmoura@gmail.com

(5). A potenciometria com eletrodo seletivo de cobre já foi utilizada para determinar cobre em álcool hidratado (6), mas não em aguardente. Levando-se em conta que a potenciometria utiliza instrumental mais simples e de custo menor que os outros métodos mencionados, além de prescindir de solventes orgânicos, foi proposto como objetivo deste trabalho estudar a viabilidade do emprego de um método potenciométrico para a determinação de cobre em aguardente de cana, com utilização de um eletrodo íon-seletivo de cobre construído em laboratório. Foram testadas tanto a potenciometria direta como a titulação potenciométrica, e os resultados foram comparados com os da espectrometria de absorção atômica em chama.

PARTE EXPERIMENTAL

Instrumentação

As medidas potenciométricas foram realizadas com um analisador de íons ANALION, modelo IA-601, usando como indicador um eletrodo de membrana de cobre construído no laboratório, e como referência um eletrodo de prata/cloreto de prata de junção dupla (DIGIMED). As análises por EAA foram realizadas nos espectrômetros de absorção atômica VARIAN AA-175 e Perkin Elmer 3100, nas condições recomendadas pelos manuais dos instrumentos.

Eletrodo de membrana de cobre

A construção da membrana de sulfeto de cobre seguiu os procedimentos de Oliveira Neto *et al.* (6). Durante a prensagem adicionou-se cobre metálico a uma das faces da membrana, para facilitar o contato elétrico. A membrana foi soldada com solda de estanho/chumbo a um fio de prata de 0,5 mm de diâmetro e colada com borracha de silicone à extremidade de um tubo de vidro de diâmetro apropriado (Figura 1). A extremidade livre do fio de prata foi ligada ao fio central de um cabo coaxial, com auxílio de um conector elétrico.

Potenciometria direta com adição de padrão (7)

Adicionou-se KNO_3 na proporção de 0,01 mol/L às amostras de cachaça e mediu-se o potencial com o eletrodo de cobre. Em seguida foram feitas adições de 25 μL de $\text{Cu}(\text{NO}_3)_2$ $5,0 \times 10^{-2}$ mol/L, medindo-se o potencial após cada adição.

Titulações potenciométricas

Adicionaram-se 1 mL de KNO_3 1 mol/L e 50 mL de água desmineralizada a 50,0 mL de amostra, e titulou-se com EDTA $1,00 \times 10^{-3}$ mol/L em incrementos de 50 μL , medindo-se o potencial com o eletrodo de cobre.

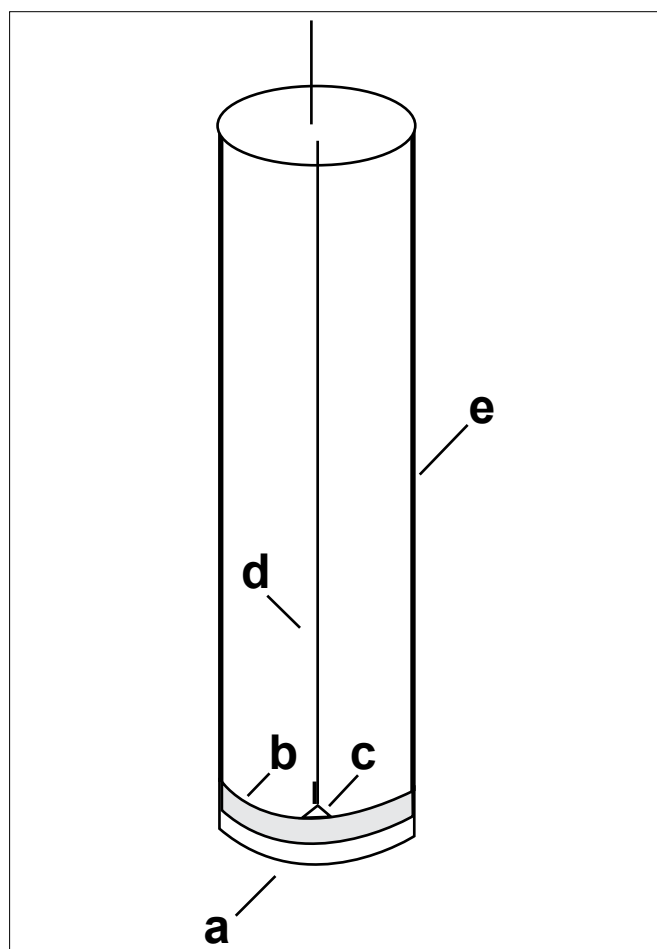


Figura 1. Esquema do eletrodo de membrana de cobre. (a: membrana; b: cobre metálico; c: fio de prata; e: tubo de vidro).

Espectrometria de absorção atômica em chama

No método da curva analítica, foram preparadas soluções de cobre na faixa de 0,50 a 7,50 mg/L em etanol 50% v/v. As soluções analíticas de cobre foram preparadas a partir do padrão Titrisol Merck. No método de adição de padrão, três alíquotas de 10,00 mL de amostra receberam adições de 25, 50 e 75 μL de cobre 1000 mg/L.

Amostras

No período de setembro/2005 a maio/2006 foram adquiridas, em supermercados da região metropolitana de Natal, 21 amostras de cachaça, das seguintes marcas: Caninha da Roça (Rio das Pedras/SP), Chacarinha (Paraíba do Sul/RJ), Chaleira (Paraíba do Sul/RJ), Chave de Ouro (Acarape/CE), Jacutinga (Nova Friburgo/RJ), Paduana (Sto. Antônio de Pádua/RJ), Pirassununga 51 (Chácara do Taboão/SP), Pitú (Vitória de Sto. Antão/PE), Praianinha (S. João da Barra/RJ), São Francisco (Resende/RJ), Sapucaense (Sapucaia/RJ), Uma

Amostra	Procedência	Cor	Álcool (° GL)	pH	Cobre (mg/L)	Desvio-padrão (mg/L)
C5	SP	Incolor	40	4,12	2,30	0,01
C6	RJ	Incolor	45	3,39	3,54	0,15
C7	RJ	Amarela	46,5	4,19	1,19	0,01
C8	RJ	Incolor	39	3,90	0,34	0,08
C9	RJ	Incolor	46,5	4,10	1,41	0,01
C10	RJ	Incolor	45	4,22	2,72	0,01
C11	RJ	Incolor	41,5	3,49	5,86	0,02
C12	PE	Incolor	41	4,12	0,03	0,01
C13	RJ	Amarela	39	3,76	0,16	0,01
C14	RJ	Amarela	45	3,40	4,20	0,02
C15	RJ	Incolor	47,5	4,24	1,38	0,02
C16	RJ	Incolor	41,5	3,41	5,74	0,08
C17	SP	Incolor	41	4,02	2,57	0,01
C18	SP	Incolor	41	4,06	2,62	0,07
C19	RJ	Incolor	39	3,71	1,85	0,10
C20	RJ	Incolor	45	3,66	5,34	0,01
C21	CE	Amarela	39	3,73	1,96	0,02
C22	SP	Incolor	39	4,37	2,20	0,01
C23	SP	Incolor	40	4,79	1,38	0,02
C24	CE	Amarela	39	5,18	0,90	0,02
C25	RJ	Amarela	43	4,38	2,78	0,01

Tabela 1. Características das amostras de cachaça de teores de cobre determinados por titulação potenciométrica. (Limite de confiança de cobre: $\pm 0,14$ mg/L)

Pinga (Sapucaia/RJ), Velha Trianon (Rio de Janeiro/RJ), Velha Guarda (Paraíba do Sul/RJ), Velho Barreiro (Rio Claro/SP) e Ypióca (Maranguape/CE). As amostras, cujas características se encontram na Tabela 1, foram escolhidas por serem facilmente encontradas em supermercados, indicando seu amplo consumo na região. Algumas marcas tiveram mais de uma amostra analisada.

RESULTADOS E DISCUSSÃO

As curvas analíticas dos eletrodos de membrana de cobre apresentam linearidade na faixa de 10^{-2} a 10^{-6} mol/L de cobre, tanto em água como em soluções alcoólicas. A inclinação da curva analítica é aproximadamente constante, mas a interseção com o eixo das ordenadas (E^*) depende da proporção de etanol na mistura (Figura 2). A partir destes resultados pre-

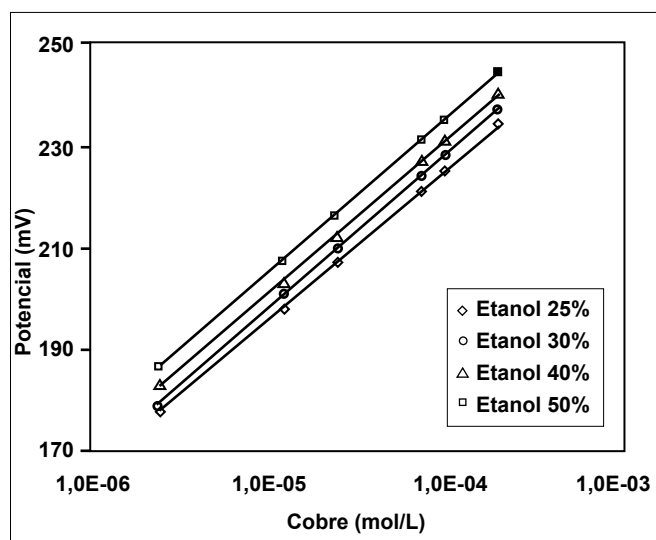


Figura 2. Curvas analíticas de cobre, em soluções contendo etanol, obtidas com o eletrodo de membrana de cobre, (Eletrolito: KNO_3 0,01 mol/L).

liminares, foi feita a determinação potenciométrica de cobre em cachaça com o método de adição de padrão, como uma forma de eliminar uma eventual interferência de matriz. No entanto, a maioria das 20 amostras testadas com este procedimento apresentou erros elevados, tomando-se como referência a EAA. Adicionalmente, em algumas amostras ocorreu falta de reprodutibilidade dos resultados.

Estes problemas devem ser atribuídos à diferença de composição entre as diversas marcas de cachaça, assim como à presença de compostos orgânicos potencialmente interferentes (açúcares, ácidos etc.). Para tentar reduzir a eventual interferência causada por compostos orgânicos, algumas amostras foram digeridas com ácido sulfúrico (3) antes da medida potenciométrica. Este procedimento, no entanto, aumentou muito o tempo de análise, sem melhorar a reprodutibilidade.

Em seguida foi feita a titulação potenciométrica com EDTA, usando como indicador o eletrodo de membrana de

cobre. Não houve diferença entre os volumes finais das titulações feitas em meio tamponado (pH 5,0) (8) e das conduzidas somente em meio de eletrólito. A provável explicação para este resultado, é que a presença de ácidos orgânicos e seus sais nas amostras já estabiliza suficientemente o pH numa faixa adequada para a determinação de cobre.

Os resultados das determinações de cobre em cachaça estão representados na Tabela 1. A precisão do método foi avaliada através do desvio-padrão combinado (s_c) de 21 amostras: 0,057 mg/L. A partir deste desvio-padrão, calculou-se um limite de confiança de $\pm 0,14$ mg/L para os resultados, ao nível de 95% de confiança. Estes valores são idênticos aos obtidos por espectrometria de absorção atômica em chama. O limite de detecção (LD) da titulação potenciométrica foi estimado em 0,03 mg/L, equivalente a 1 gota do titulante. A técnica de EAA forneceu praticamente o mesmo resultado: 0,02 mg/L (LD = $3 s_b$).

Amostra	Cobre (mg/L)	
	EAA-Curva	EAA-Adição
C5	2,34	2,39
C6	3,43	3,34
C7	1,26	1,19
C8	0,36	0,37
C9	1,47	1,43
C10	2,68	2,65
C11	5,75	6,30
C12	0,15	0,06
C13	0,33	0,26
C14	4,17	4,49
C15	1,41	1,34
C16	5,57	5,89
C17	2,50	2,74
C18	2,50	2,77
C19	1,70	1,73
C20	4,92	5,14
C21	2,06	2,04
C22	2,09	2,16
C23	1,50	1,22
C24	1,05	0,85
C25	2,60	3,04

Tabela 2. Teores de cobre em cachaça, determinados por espectrometria de absorção atômica com os métodos da adição de padrão (EAA-Adição) e da curva analítica (EAA-Curva). (Limite de confiança: $\pm 0,14$ mg/L).

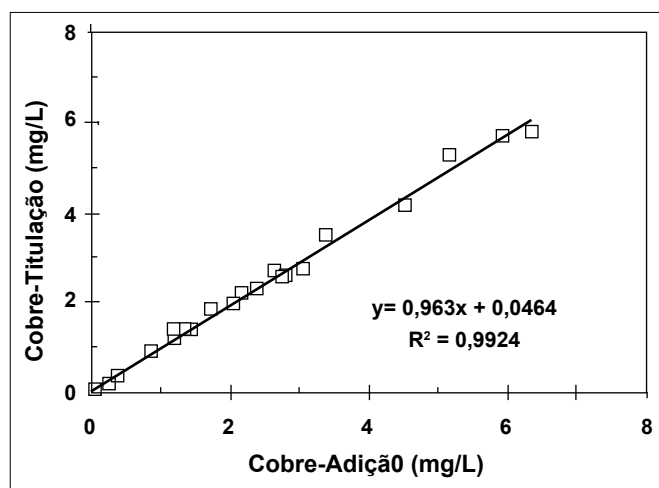


Figura 3. Comparação entre os resultados dos métodos de Titulação potenciométrica (Cobre-Titulação) e de Espectrometria de Absorção Atômica de padrão (Cobre-Adição).

Para avaliar a exatidão, os resultados da titulação potenciométrica foram comparados com os da EAA com adição de padrão (Tabela 2). O método de adição de padrão (EAA-Adição) foi escolhido como referência, por ser pouco suscetível às variações do teor de álcool e de açúcar entre as amostras (9). A regressão linear do método potenciométrico versus o método de EAA-Adição (Figura 3) fornece coeficiente angular $a = 0,963 \pm 0,041$ e coeficiente linear $b = 0,046 \pm 0,122$; estes coeficientes não diferem significativamente dos valores ideais de 1 e 0, respectivamente. Portanto não há evidência de diferença entre os 2 conjuntos de resultados, ao nível de 95% de confiança (10). O coeficiente de correlação, $r^2 = 0,9924$, fundamenta esta conclusão.

As mesmas amostras foram determinadas por espectrometria de absorção atômica com o método da curva analítica (EAA-Curva) e os resultados comparados com os da EAA-Adição (Tabela 2). Neste caso os coeficientes, $a = 0,905 \pm 0,036$ e $b = 0,158 \pm 0,100$, não permitem excluir a hipótese de que a inclinação e a interseção sejam diferentes dos valores ideais de 1 e 0, respectivamente (10). Por outro lado, o valor do coeficiente de correlação, $r^2 = 0,9931$, indica concordância entre os resultados dos dois métodos.

De acordo com o método potenciométrico, as amostras C11, C16 e C20 apresentaram teores de cobre acima do limite permitido: respectivamente 5,86; 5,74 e 5,34 mg/L. O método EAA-Adição também reprovou as amostras C11 e C16, enquanto para amostra C20 o intervalo de confiança ($5,14 \pm 0,14$ mg/L) inclui o valor limite. Isto indica claramente que alguns produtores não fazem um controle adequado do teor de cobre na cachaça, e que a fiscalização pelos órgãos governamentais responsáveis precisa ser mais frequente. O alto índice de amostras reprovadas realça a importância de

se desenvolver e implantar métodos simples, confiáveis e de custo relativamente baixo, de modo que até pequenos fabricantes possam garantir a qualidade de seu produto.

CONCLUSÕES

O eletrodo seletivo de cobre de membrana foi aplicado na titulação potenciométrica de cobre com EDTA em amostras de aguardente de cana, obtendo-se precisão ($s_c = 0,057$ mg/L) e limite de detecção ($LD = 0,03$ mg/L) equivalentes aos da espectrometria de absorção atômica em chama com adição de padrão. A comparação entre os dois métodos mostrou que os resultados obtidos não diferem significativamente em nível de 95% de confiança. Das 21 amostras analisadas, três ultrapassaram o limite de 5 mg/L de cobre. O método mostrou-se simples e rápido, com um consumo de reagentes muito reduzido e um equipamento de custo relativamente baixo, sendo, portanto indicado ao controle rotineiro do teor de cobre em cachaça nos locais de produção.

AGRADECIMENTOS

À Universidade Federal do Rio Grande do Norte pelo incentivo à pesquisa, em especial à coordenadora do programa de pós-graduação em Engenharia Química/UFRN, Professora Dra. Ana Lúcia da Mata.

Referências

- SARGENTELLI, V.; MAURO, A. E. E MASSABNI, A. C. *Quím. Nova*. 1996, 19, 290.
- Ministério da Agricultura. Complementação de Padrões de Identidade e Qualidade para Destilados Alcoólicos; Portaria n 371; Brasília 1974.
- Instituto Adolfo Lutz. *Normas Analíticas do Instituto Adolfo Lutz Vol. 1*; São Paulo 1976. p. 270-271.
- AOAC. *Official Methods of Analysis 15th Ed.*; Association of Official Analytical Chemists; Arlington 1990.
- BARBEIRA, P. J. S.; MAZO L.H.; STRADIOTTO, N. R. *Analyst* 1995, 120, 1647.
- OLIVEIRA NETO, G.; SERRANO, S. H. P.; NEVES, E. F.A. *Anal. Let.* 1987, 20, 1363.
- NBS; *Ion-Selective Electrodes. NBS Special Publ. No. 314*; R. A. Durst Ed.; Washington, 1969.
- FLASCHKA, H. A.; *EDTA Titrations*; Compton Printing; London, 1967.
- LIMA NETO, B. S.; BEZERRA, C. W. B.; POLASTRO, L. R.; CAMPOS, P.; NASCIMENTO, R. F.; FRANCO, D. W. *Quím. Nova* 1994, 17, 220.
- MILLER, J. C.; MILLER, J. N. *Statistics For Analytical Chemistry*. 3rd. Ed.; Ellis Horwood; N. York, 1993. p. 120.

