

Тема лекции: **АДСОРБЦИОННАЯ ХРОМАТОГРАФИЯ.
ЖИДКОСТНАЯ ХРОМАТОГРАФИЯ**

План лекции:

1. Адсорбенты и требования к ним.
2. Влияние адсорбционных характеристик на время удерживания и форму пика.
3. Преимущества и недостатки адсорбционной хроматографии по сравнению с другими вариантами хроматографического анализа.
4. Тонкослойная хроматография.
5. Метод ВЭЖХ и его возможности.
6. Газоадсорбционная хроматография.

Адсорбционная хроматография - метод, основанный на многократном перераспределении молекул определяемого компонента (сорбата) между подвижной фазой (элюентом) и поверхностью твердого сорбента вследствие адсорбции и десорбции этих молекул. Если адсорбционные свойства компонентов смеси различны, то при движении элюента через сорбент компоненты разделяются.

Метод предложен М.С.Цветом (1903)



Требования к адсорбенту

- 1. Порошкообразное состояние (размер частиц до 1 мм)**
- 2. Монодисперсность (например, фракция 10-15 мкм)**
- 3. Высокая удельная поверхность (свыше 50 м²/г)**
- 4. Механическая прочность частиц**
- 5. Химическая инертность**
- 6. Термостойкость**
- 7. Наличие активных центров на поверхности**

Адсорбенты для жидкостной хроматографии

Неорганические

оксид алюминия, силикагель, алюмосиликаты, графит и сажа, мел, тальк и др.

Органические

целлюлоза и ее производные, крахмал, тефлон, другие синтетические полимеры

На этих адсорбентах разделяют:

Малополярные органические вещества (углеводороды, их галоидопроизводные, углеводы)

Неорганические и сильнополярные органические вещества (соли, аминокислоты, карбоновые кислоты и др.)

В качестве элюентов при этом используют:

Органические растворители (гексан, хлороформ и др.)

Водные и водно-органические растворы, ацетонитрил и др.

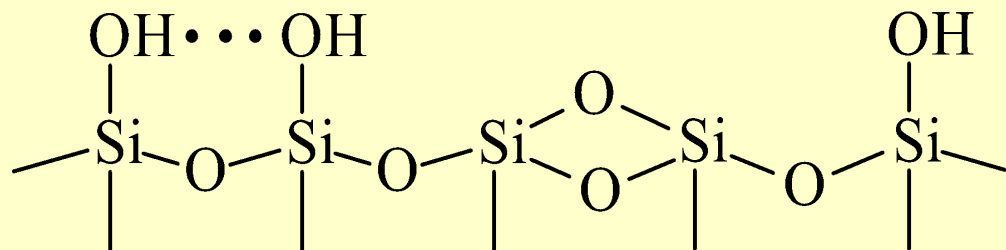
Соответствующие варианты ЖХ называют:

нормально-фазовая
хроматография

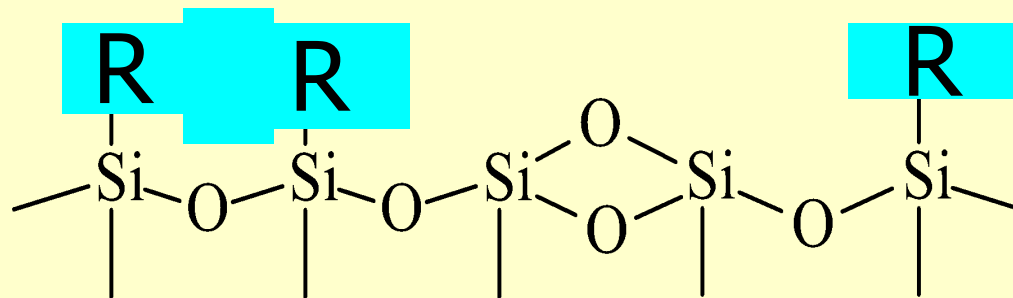
обращенно-фазовая
хроматография

Активные центры

На поверхности адсорбента одновременно существуют разные активные центры, адсорбирующие из ПФ разные частицы.



Силанольные группы
(кислотные центры) для
нормально-фазовой
хроматографии

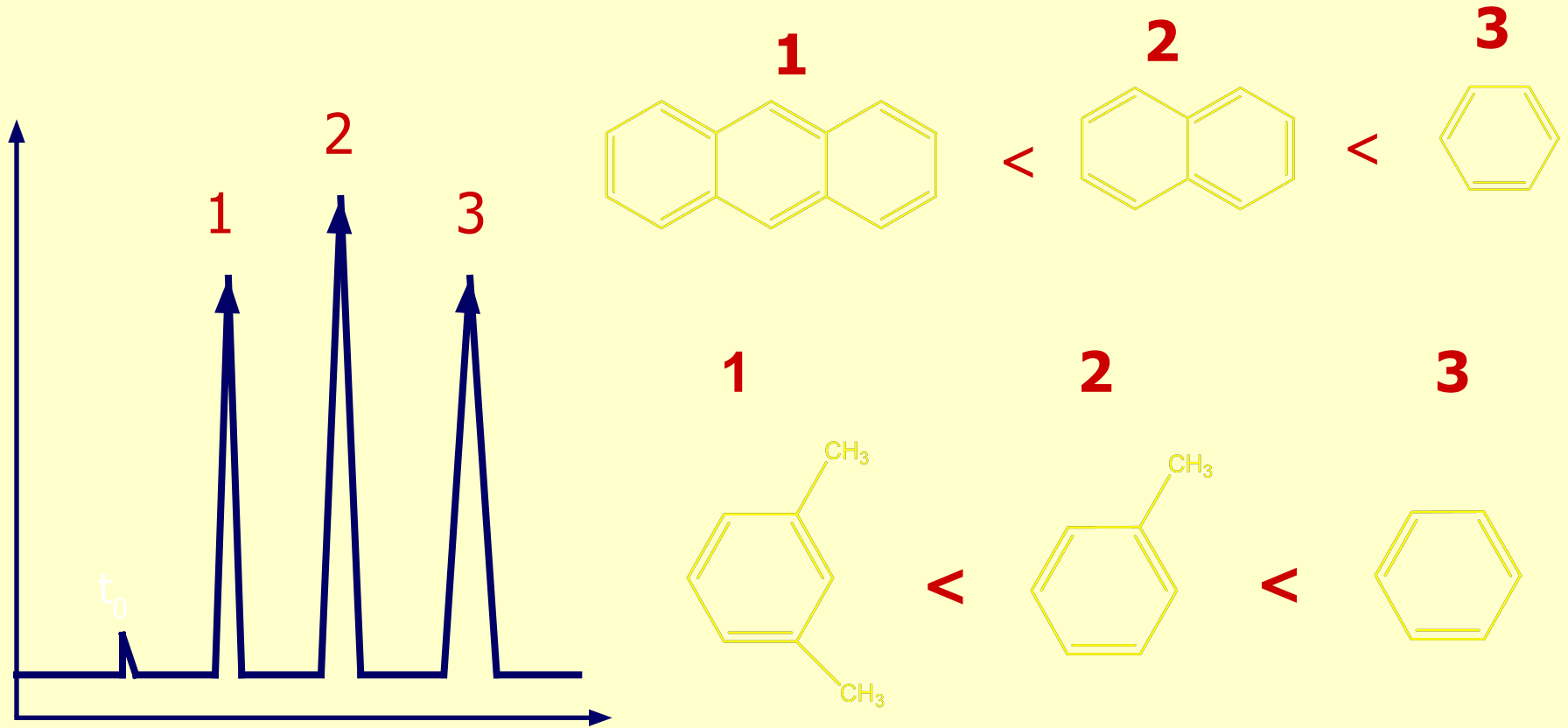


Алкильные группы
(гидрофобные центры для
обращенно-фазовой
хроматографии)

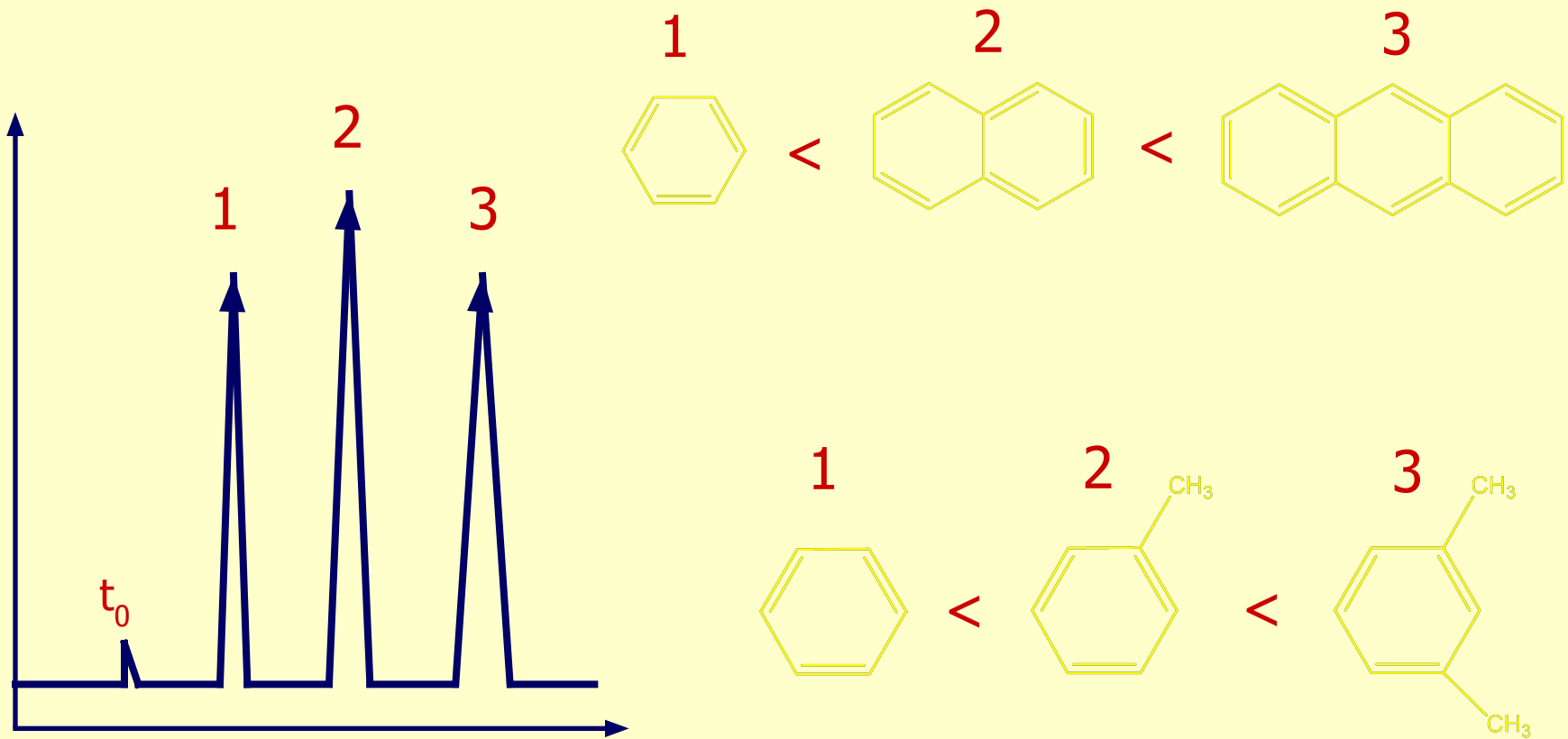
R = C2, C4, C8, C18, C30

Предварительная обработка адсорбента (прокаливание, промывка реагентами, радиационная прививка и др.) приводит к доминированию тех или иных центров, то есть к получению адсорбента с заданными свойствами

Порядок элюирования в нормально-фазовой хроматографии



Порядок элюирования в обращенно-фазовой хроматографии

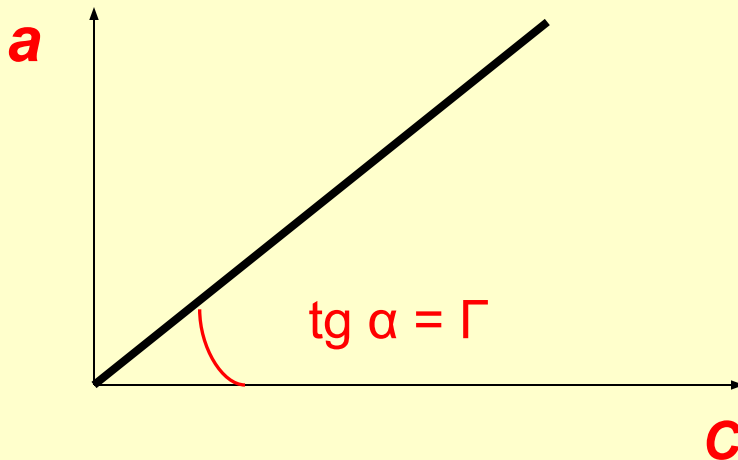


Скорости движения компонентов смеси в адсорбционной хроматографии зависят от их коэффициентов адсорбционного распределения (коэффициентов Генри)

$$\Gamma = da / dC = f(C, T)$$

При низких C $\Gamma = \text{Const}$,

$$a = \Gamma C$$



При $V_{\text{нф}} \approx V_{\text{пф}}$ и $\Gamma \gg 1$:

$$w \approx \frac{u}{1 + \Gamma \frac{V_{\text{НФ}}}{V_{\text{ПФ}}}}$$

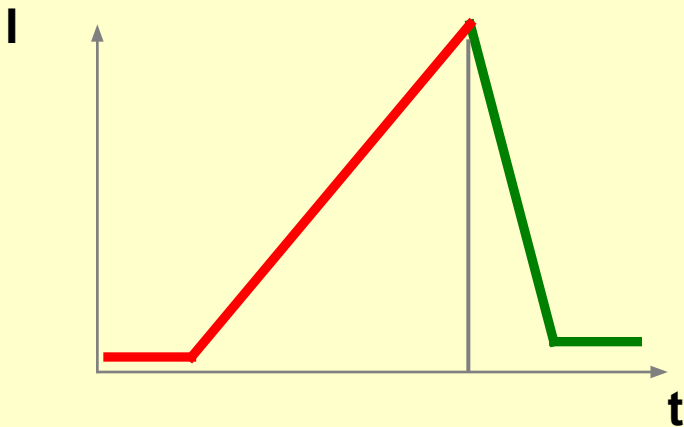
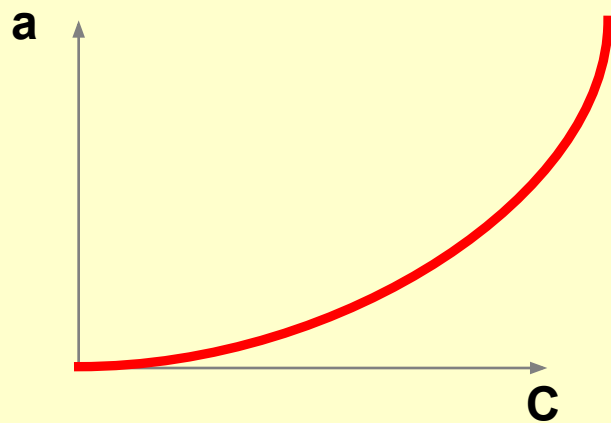
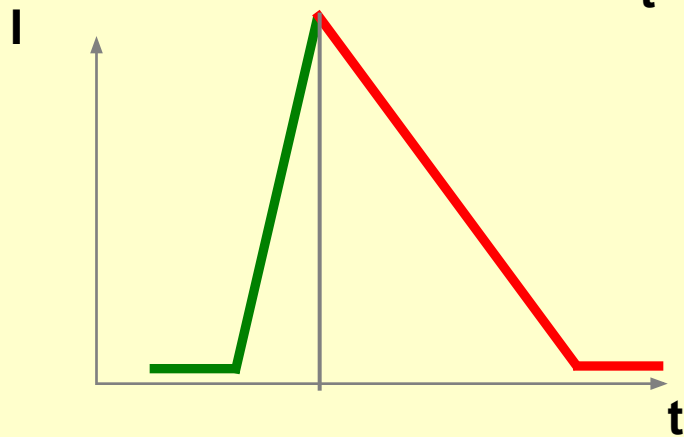
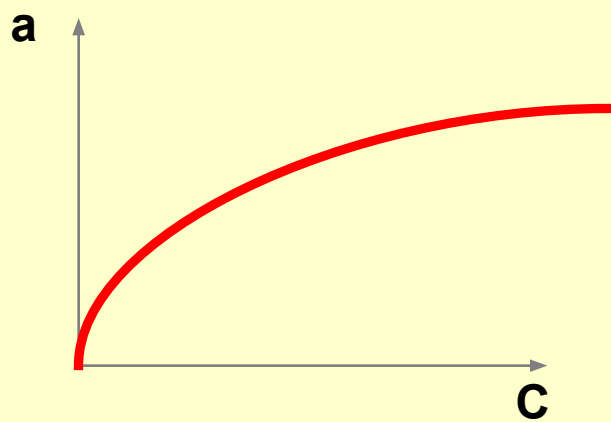
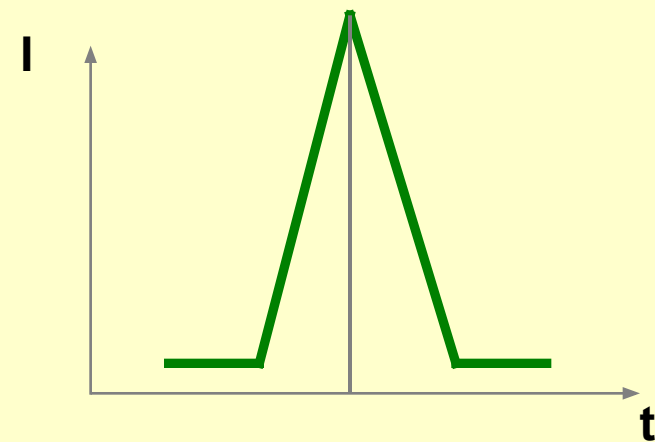
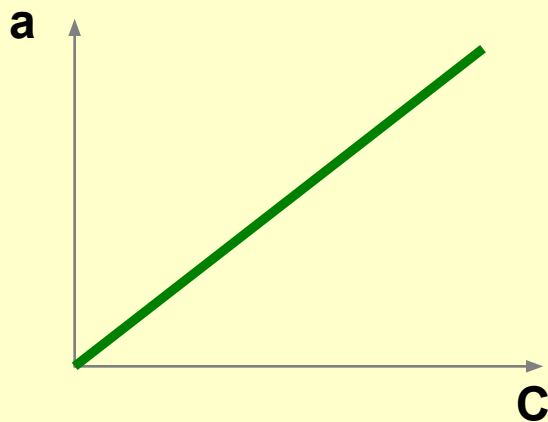
$$\frac{w_1}{w_2} = \frac{t_2}{t_1} \approx \frac{\Gamma_2}{\Gamma_1}$$

При $\Gamma_1 = \Gamma_2$ компоненты выходят из колонки одновременно, не разделяясь

Скорости движения компонентов в адсорбционной хроматографии теоретически не должны зависеть ни от концентрации сорбата, ни от состава пробы.

На практике эти положения иногда не выполняются, особенно при высокой концентрации компонентов и вводе большой пробы. Это ведет к ошибочным результатам анализа.

Связь изотермы и формы пика



Преимущества и ограничения адсорбционной хроматографии

- Возможность работы при высоких температурах и давлениях;**
 - возможность направленной модификации свойств адсорбента;**
 - селективность адсорбции (вплоть до разделения изотопов и оптических изомеров);**
 - проявление дополнительного эффекта – разделение молекул по размерам.**
-
- Выбор адсорбентов ограничен, а их свойства при повторном приготовлении колонки плохо воспроизводимы и теоретически не предсказуемы;**
 - возможность необратимой сорбции и химических превращений компонентов пробы на активных центрах;**
 - нелинейность изотерм адсорбции, ведущая к искажению формы пиков и неполному разделению компонентов.**

Основные варианты адсорбционной хроматографии

- ◆ **Классическая жидкостная хроматография (ЖХ)**
- ◆ **Тонкослойная жидкостная хроматография (ТСХ)**
- ◆ **Высокоэффективная жидкостная хроматография (ВЭЖХ, ЖХВД)**
- ◆ **Газоадсорбционная хроматография (ГАХ)**

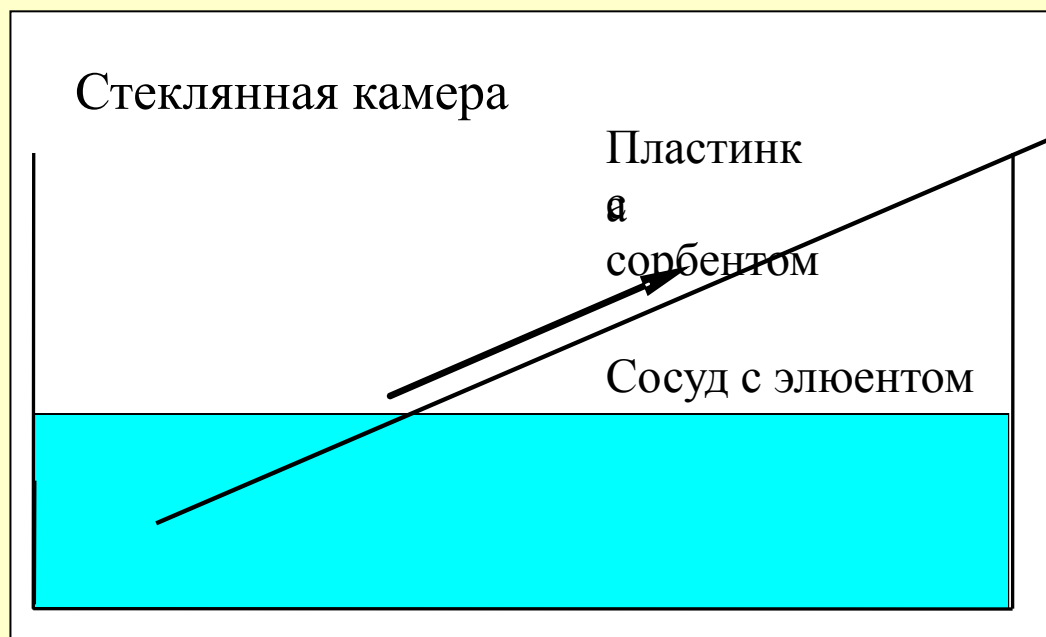
Тонкослойная хроматография (ТСХ)

Метод ТСХ предложен в 1938 г. Измайловым и Шрайбер.

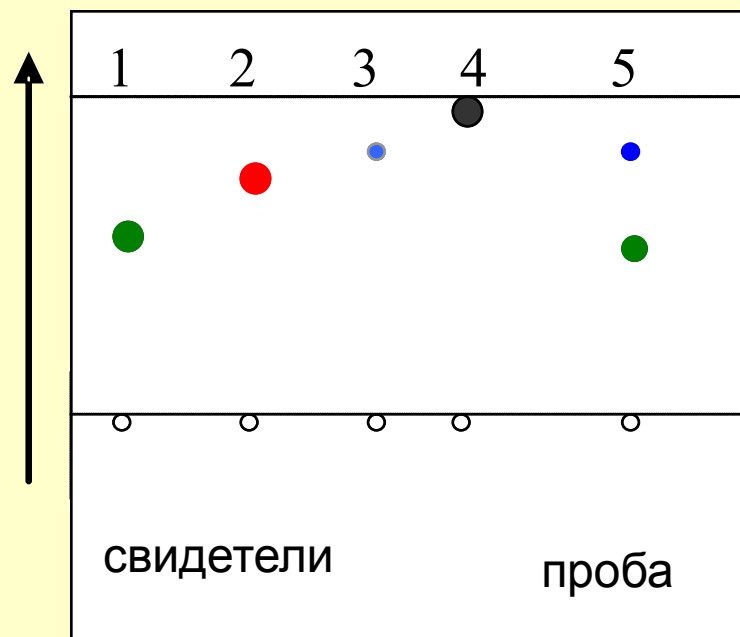
Используется для экспрессного полуколичественного и качественного анализа жидкостей (органический синтез, биохимические исследования, криминалистическая экспертиза, контроль качества пищевых продуктов, лекарств и других товаров.

Схема выполнения (А) и результат разделения (Б) двухкомпонентной смеси методом ТСХ

А



Б

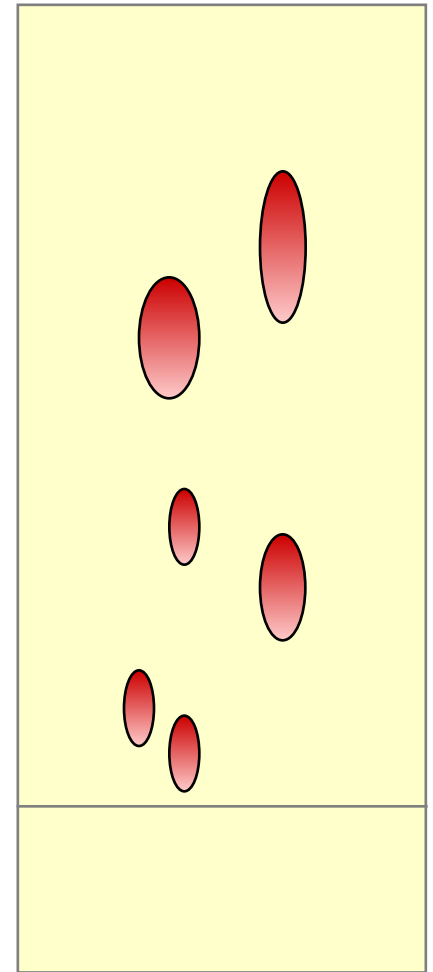


Сорбенты для ТСХ:

оксид алюминия, силикагель, мел, целлюлоза, а также композиции этих материалов со связующими (силуфол)

Толщина слоя – не более 1 мм.

Подвижные фазы:
смеси органических растворителей



Нередко сорбент заранее пропитывают растворителем 1, а используют в качестве элюента растворитель 2. Это меняет механизм разделения – молекулы X распределяются между двумя жидкими фазами (не адсорбционная, а распределительная ТСХ).

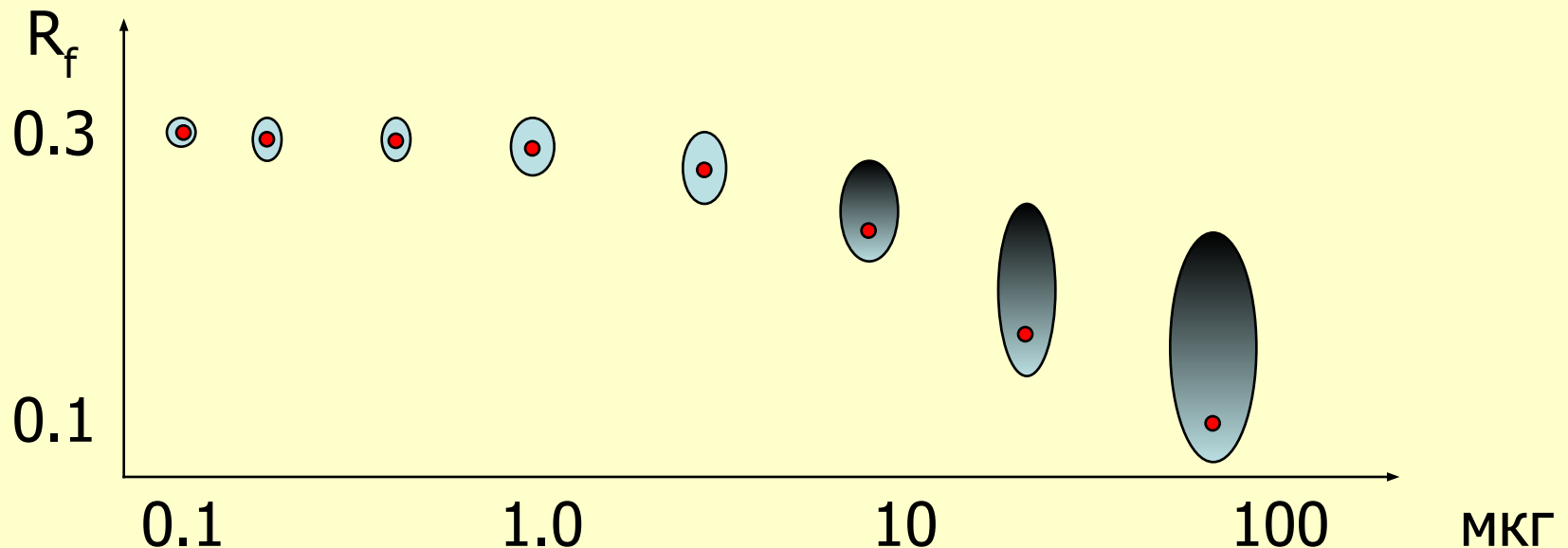
Требования к подвижной фазе

- Смачивать сорбент, но не взаимодействовать с ним;
- Растворять все компоненты пробы (но не одинаково!);
- Не затруднять детектирование компонентов;
- Легко и количественно удаляться после разделения;
- Низкая вязкость, доступность, безвредность.

Проявление хроматограммы в методе ТСХ

- Опрыскивание пластины раствором реагента (дитизон, нингидрин и др.), обработка парами иода.
- Спектроскопические методы (УФ, люминесценция).
- Радиохимические методы

Объем пробы должен быть минимальным (около 0,01 мл), чтобы не изменить R_f и правильно опознать компонент.

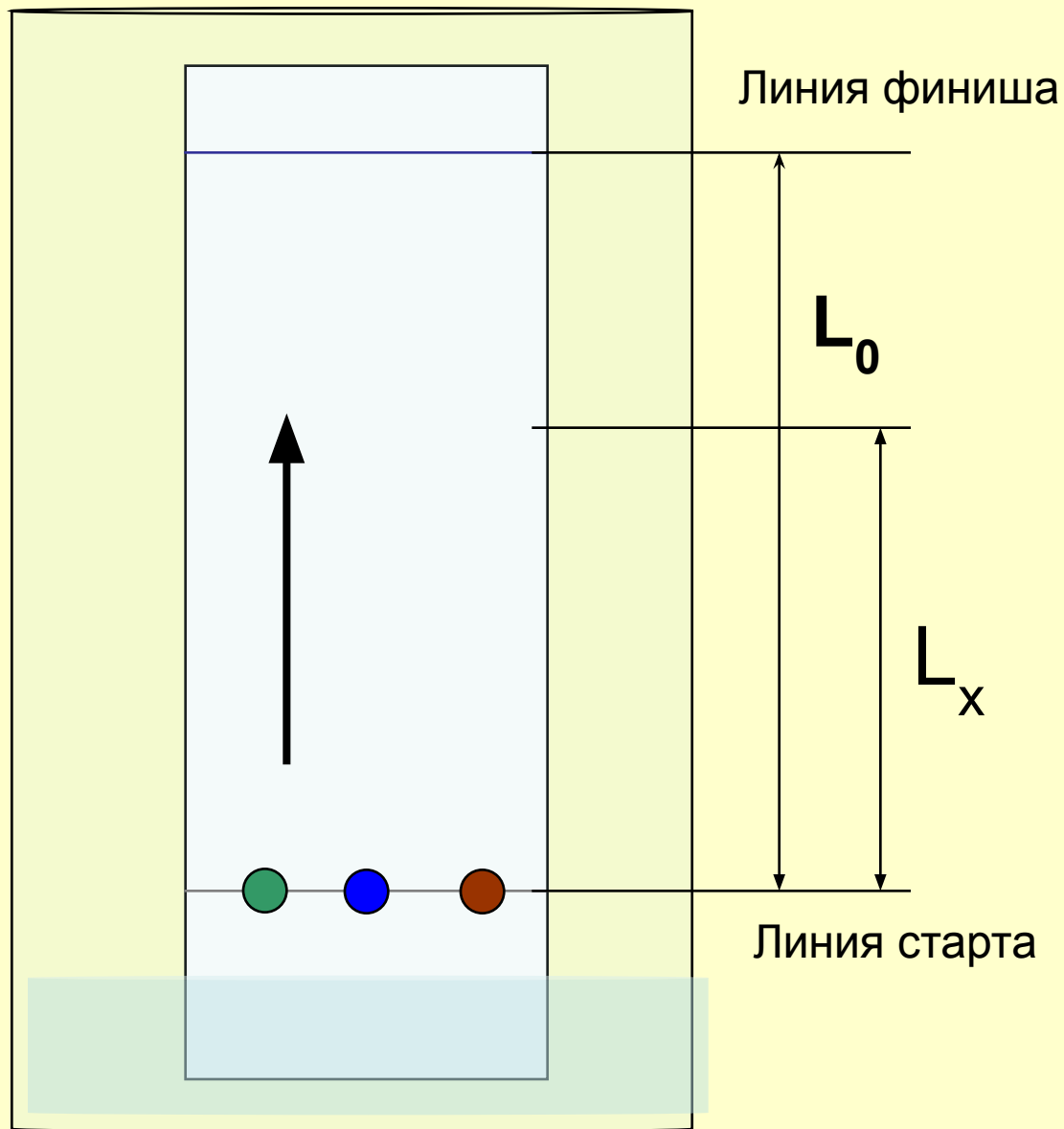


Индивидуальная характеристика каждого компонента смеси в методе ТСХ – его подвижность R_f

$$R_f = L_x / L_0$$

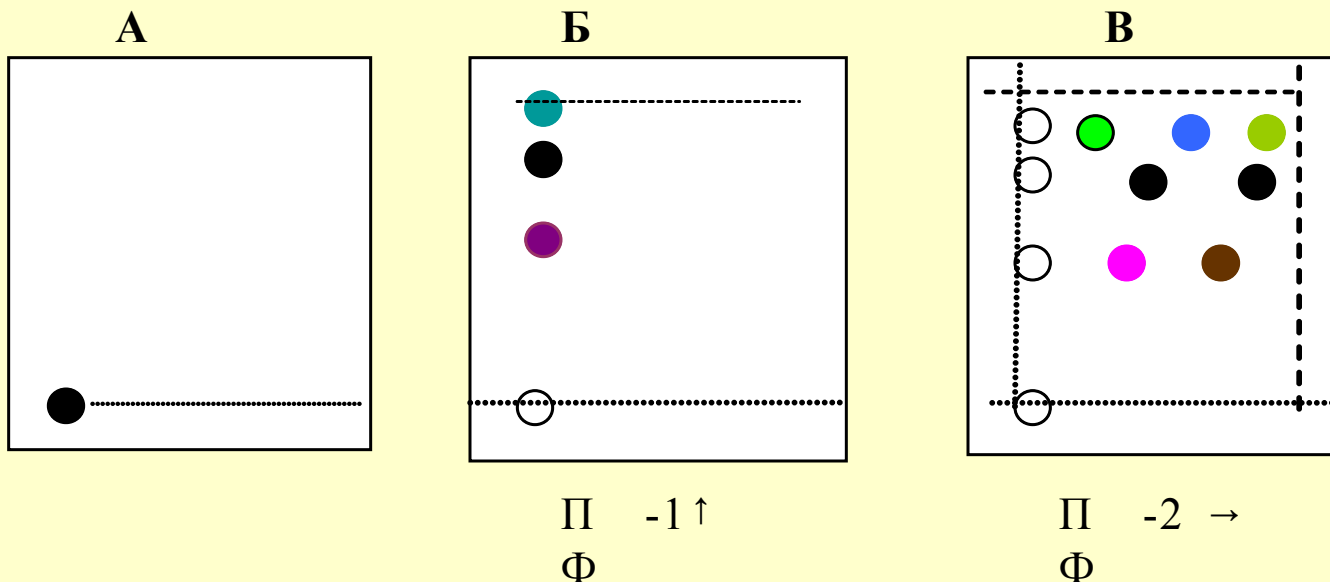
$$0 < R_f < 1$$

Величина **R_f** зависит от природы сорбата, сорбента и элюента, но от концентрации сорбата и присутствия примесей не зависит.



Метод ТСХ.

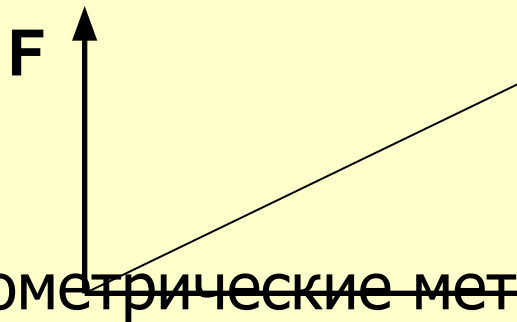
Двумерная хроматография смеси красителей



А — ввод пробы;
Б — после обработки первым элюентом;
В — после обработки вторым элюентом □.

Измерение сигнала в методе ТСХ

- Визуально - по величине и интенсивности пятен;
- спектроскопия диффузного отражения;



F - функция Кубелки-Мунка

- радиометрические методы;
- экстрагируют компонент из пятна и измеряют аналитический сигнал в полученном экстракте (фотометрия, флуориметрия, кинетические методы и др.)

Прибор для ТСХ



Особенности метода ТСХ

Достоинства

- Простота и дешевизна оборудования,
- Возможность внелабораторного применения (тест-метод),
- Нередко - низкие пределы обнаружения,
- Возможность разделения веществ с сильно различными свойствами.

Недостатки

- Плохая сходимость и очень плохая межлабораторная
- воспроизводимость результатов;
- Невозможность разделения веществ с близкими свойствами
- Низкая эффективность (размывание пятен).

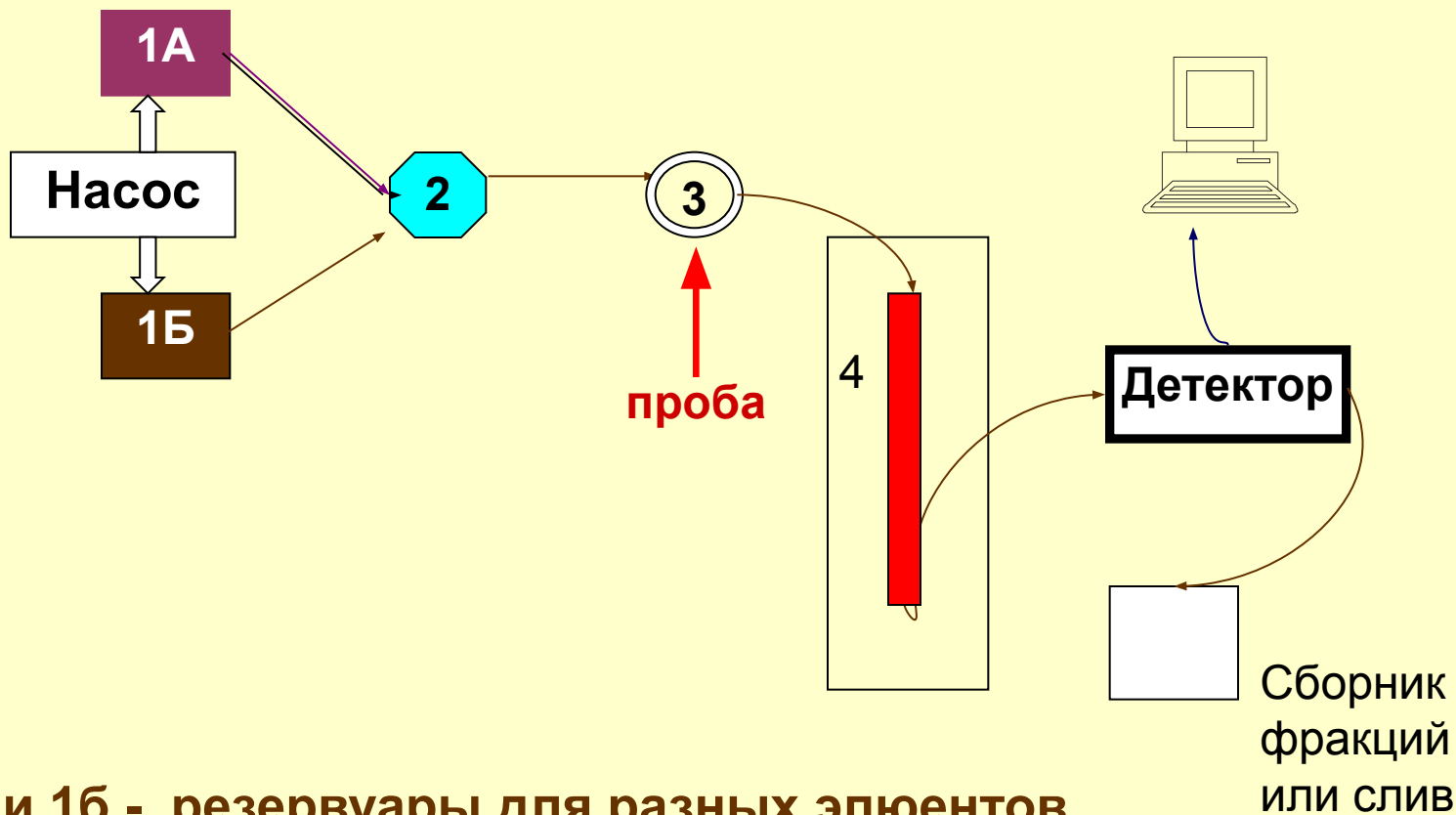
Высокоэффективная жидкостная хроматография (ВЭЖХ, ЖХВД, HPLC)

Метод ВЭЖХ разработан в 1960-х гг. Ш.Хорватом (США) и, независимо от него, Г.Киркландом (Англия).

Используется для качественного и количественного анализа смесей органических веществ в следующих областях:

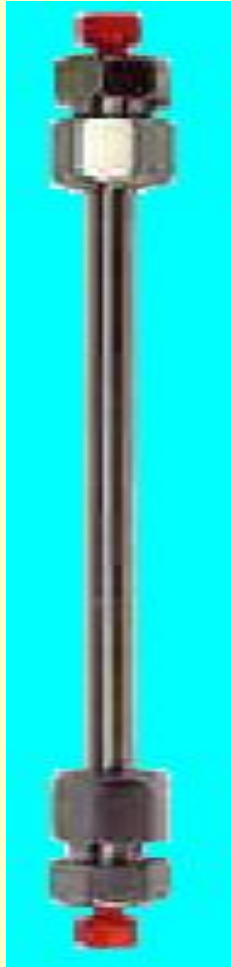
- химическая технология и нефтехимия,**
- производство лекарственных препаратов,**
- биохимические исследования и клинический анализ,**
- криминалистическая экспертиза,**
- контроль качества пищевых продуктов, лекарств и др.**
- мониторинг состояния окружающей среды.**

Принципиальная схема хроматографа для ВЭЖХ



1а и 1б - резервуары для разных элюентов,
2 - смеситель для градиентного элюирования,
3 - кран-дозатор,
4 – микроколонка с сорбентом

Колонки для ВЭЖХ

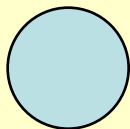


Длина колонки – до 25 см, внутренний диаметр – до 5 мм, внешний – 1-2 см. Материал – сталь + стекло. Некоторые колонки выдерживают давление до 1000 атм.

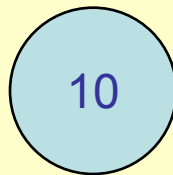
Набивка – модифицированный силикагель или оксид алюминия, сферические частицы диаметром 5 – 10 мкм.

Основной тип матриц в ВЭЖХ – силикагель

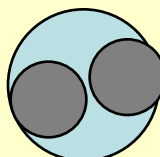
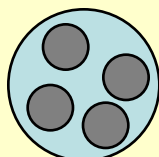
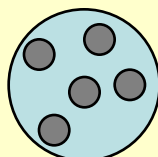
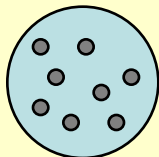
Сферичность



Размер частиц, мкм



Размер пор, А



Достоинства

- Отработанная технология синтеза
- Доступность и относительно низкая цена
- Большой диапазон свойств
- Механическая прочность

Недостатки

- Химическая активность ОН-групп на поверхности
- pH стабильность (2-9)
- Адсорбированная вода



Один из наиболее распространенных и современных жидкостных хроматографов фирмы Shimadzu

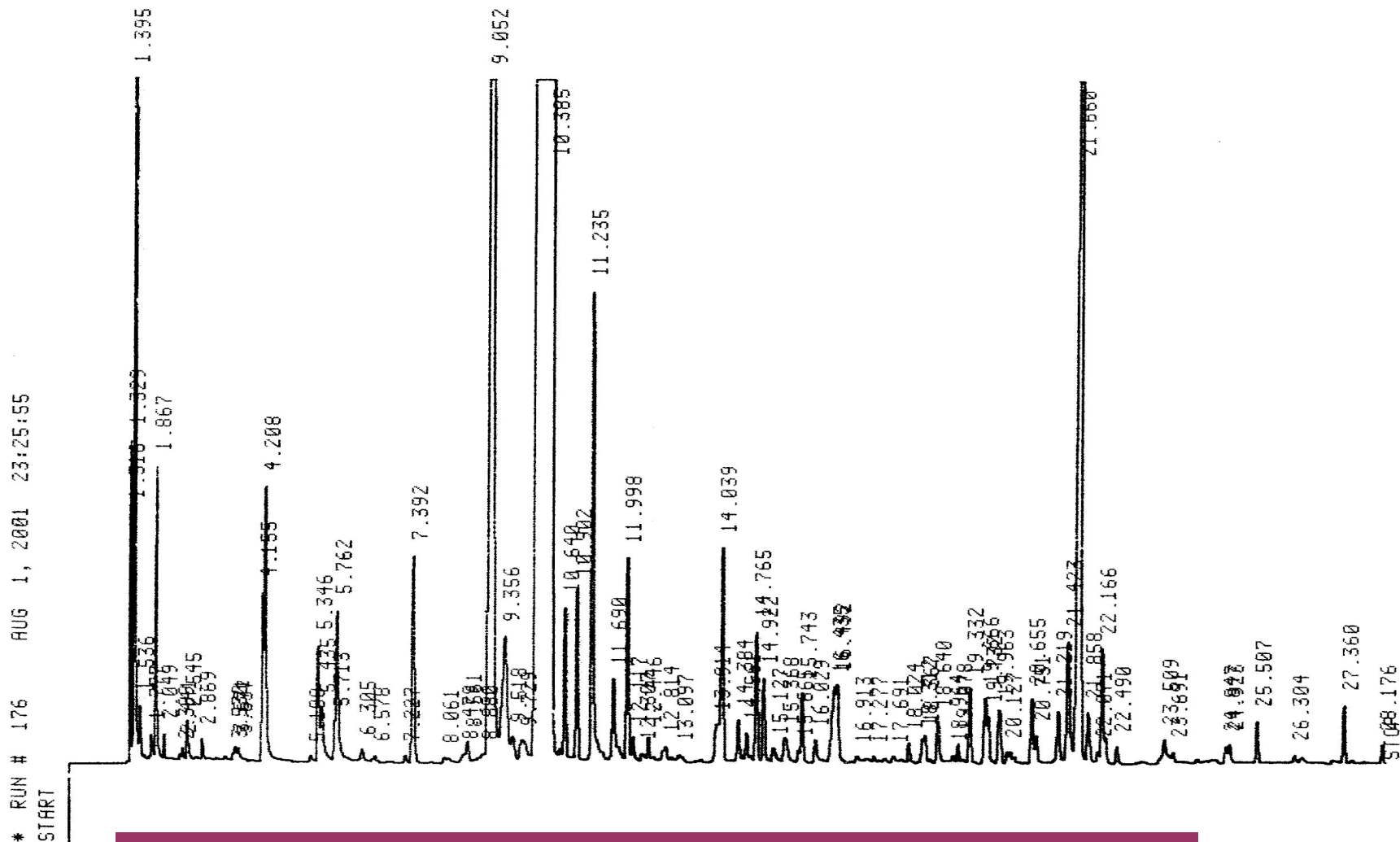


**Блочный
жидкостной
хроматограф
Agilent 1100**

Детекторы для ВЭЖХ

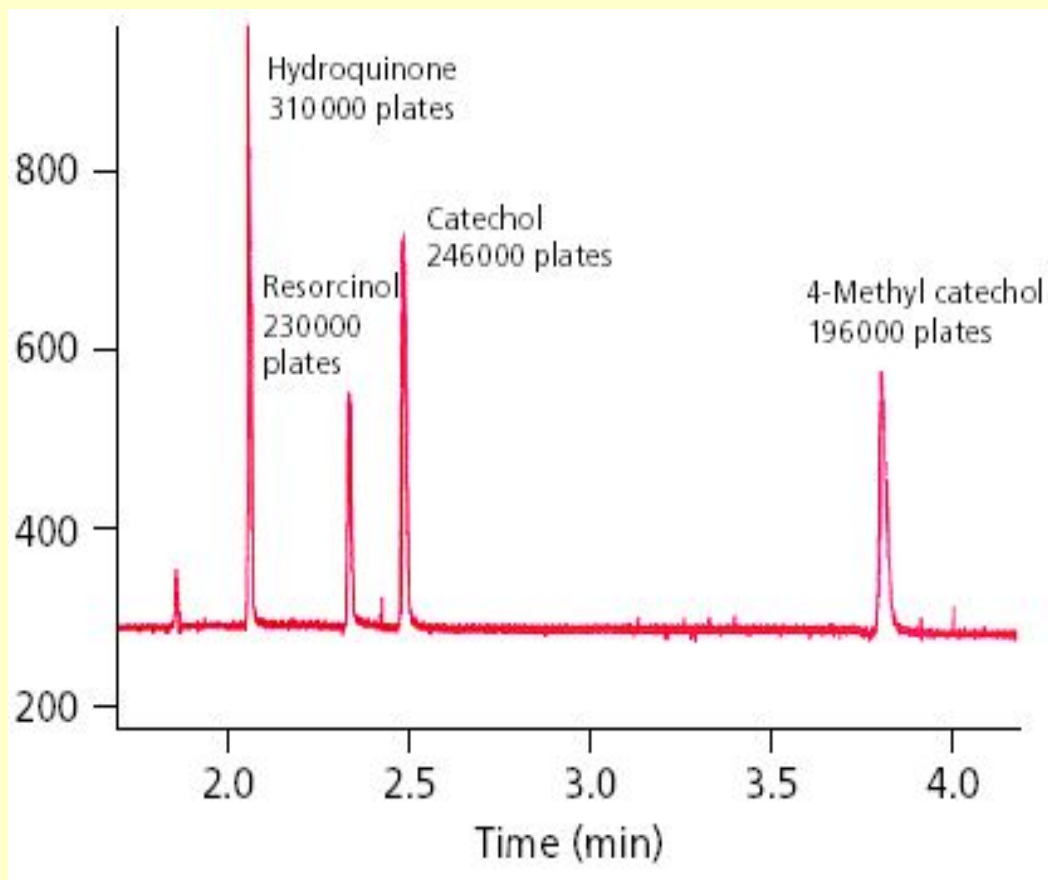
Тип детектора	Предел обнаружения, г/мл	Диапазон линейности сигнала	Селективность
Флуориметр	10^{-9} - 10^{-11}	10^5	Да
Кондуктометр	10^{-8} - 10^{-9}	10^5	Да
Спектрофотометр	10^{-7} - 10^{-8}	10^4	Да/Нет
Масс-спектрометр	10^{-6} - 10^{-7}	10^5	Нет
Рефрактометр	10^{-5} - 10^{-6}	10^3	Нет

Хроматограмма апельсинового сока



> 50 веществ / < 30 минут / 100 атм

Хроматография при ультравысоких давлениях



Колонка: 43 см x 30 мкм

Сорбент: 1 мкм

Давление: 7100 атм

**Максимальная
эффективность: 625000
теор.тарелок / метр**

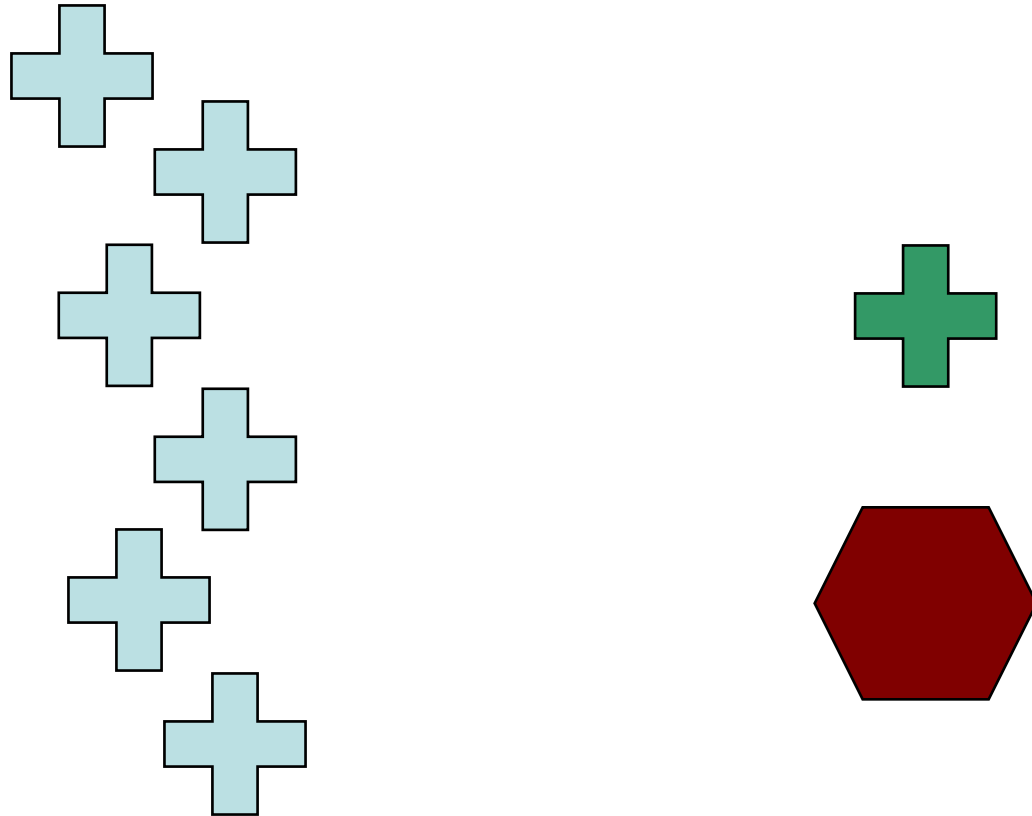
Вес установки ~ 7 тонн

Факторы, улучшающие разрешение пиков в методе ВЭЖХ

- Правильный выбор неподвижной фазы;
- однородность сорбента, его сферичность;
- однородность набивки колонки;
- увеличение длины колонки;
- уменьшение внутреннего диаметра колонки;
- правильный выбор подвижной фазы;
- использование градиентного элюирования;
- оптимальная скорость потока элюента;

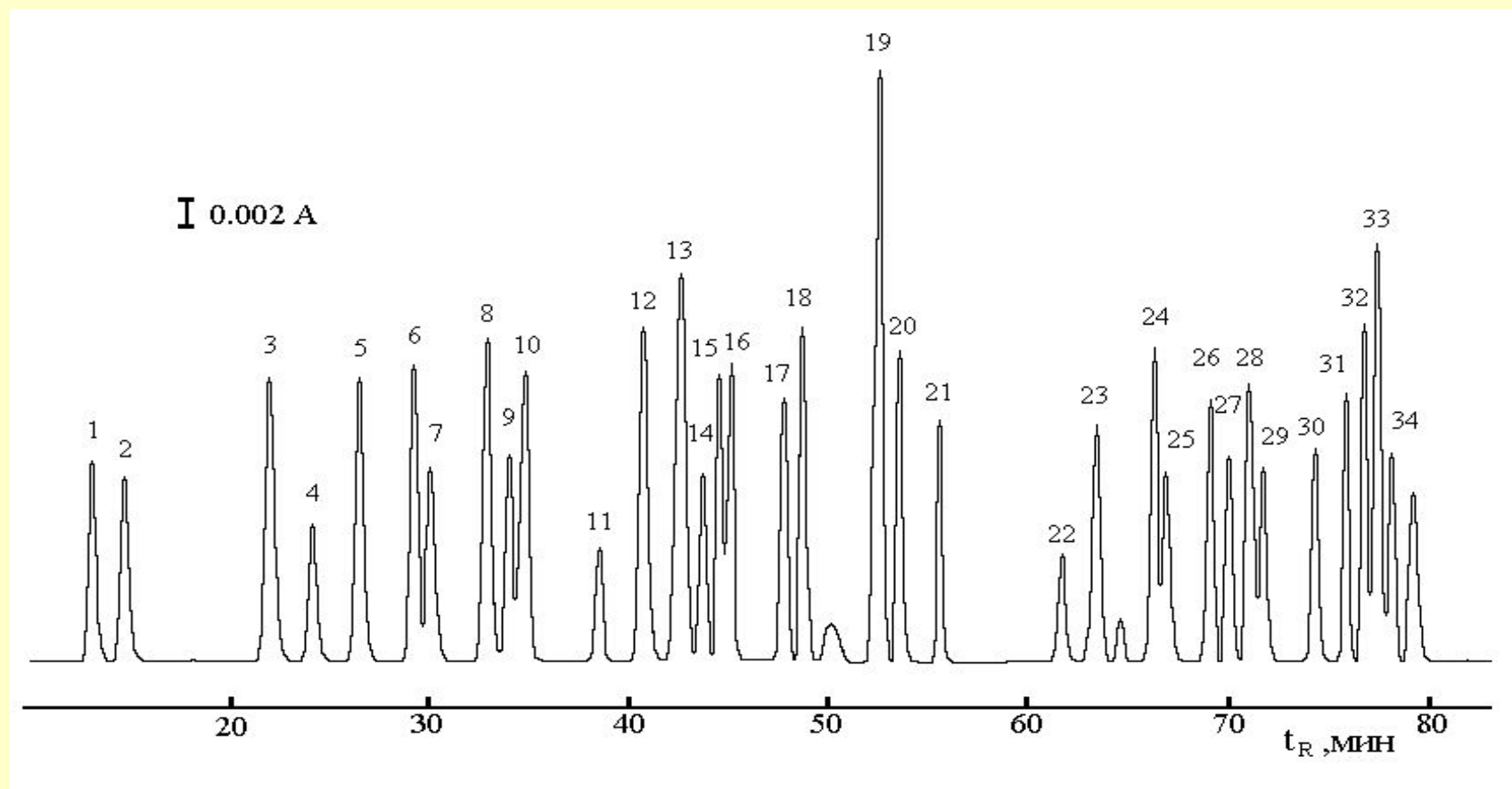
Хиральная хроматография

(Разделение стереоизомеров в методе ВЭЖХ)



Неподвижная фаза для
разделения стереоизомеров

Разделение оптических изомеров аминокислот



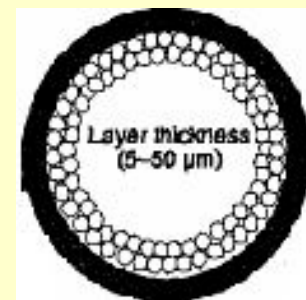
Column, Mightysil RP-18 (150x4.6 I.D.); mobile phase: methanol-0.01 M Na₂HPO₄, pH 6.0, gradient elution flow-rate, 0.5 ml/min. Detection: DAD, $\lambda=340$ nm.

Peaks: 1=L-Asp, 2=D-Asp, 3=L-Glu, 4=D-Glu, 5=L-Asn, 6=D-Asn, 7=L-Ser, 8=L-Gln, 9=D-Ser, 10=D-Gln, 11=D-His, 12=L-Thr, 13=Gly+L-His, 14=D-Thr, 15=D-Arg, 16=L-Arg, 17= β -Ala, 18=L-Ala, 19=L-Tyr+GABA, 20=D-Ala, 21=D-Tyr, 22=L-Met+L-Trp, 23=L-Val, 24=L-Phe, 25=D-Met, 26=D-Trp, 27=D-Val, 28=D-Phe, 29=L-Ile, 30=L-Leu, 31=L-Lys, 32=D-Ile, 33=D-Lys, 34=D-Leu.

Газоадсорбционная хроматография (ГАХ)

Метод ГАХ предложен в 1945-1948 гг. Эрикой Кремер (Австрия)

Сейчас в основном используется для быстрого анализа атмосферного воздуха и легких газовых смесей (в химической технологии). Определяют O_2 , N_2 , CO_2 , CO , H_2S , SO_x , NO_x , CH_4 . Тем же методом анализируют высококипящие органические жидкости. В остальных случаях возможности метода ГАХ уступают возможностям ГЖХ. Метод ГАХ реализуют на насадочных (набивных), а также на капиллярных колонках (тонкий слой пористого адсорбента фиксируется на внутренних стенках колонки).



Пример разделения газовой смеси методом ГАХ

