

LABORATORY HANDBOOK OF
CHROMATOGRAPHIC
AND ALLIED METHODS

Chief Editor: O. MIKES
Czechoslovak Academy of Sciences, Prague

Contributors:
M. Hejtmánek, R. Komers, M. Krejčí, B. Meloun, O. Mikeš,
O. Moli, J. Novák, L. Novotný, Z. Procházka, Z. Prusik,
K. Sebesta, J. Stamberg, V. Tomásek, J. Turková

Translator: Z. PROCHÁZKA
Czechoslovak Academy of Sciences, Prague

Translation Editor: R. A. CHALMERS
University of Aberdeen

ELLIS HORWOOD LIMITED PUBLISHER

Chichester
Halsted Press: a division of

John Wiley & Sons
Chichester · New York · Brisbane · Toronto

*Лабораторное руководство
по хроматографическим
и смежным методам*

II

Редактор
О. МИКЕШ

В 2-х частях

Перевод с английского
канд. техн. наук
А. Ю. КОШЕВНИКА,

канд. техн. наук.
Е. Л. СТЫСКИНА

под редакцией и с послесловием
доктора хим. наук, профессора
В. Г. БЕРЕЗКИНА

Авторы: Я. Туркова, Б. Мелун, О. Мотл, Л. Новотный, Р. Комерс, М. Крейчи, З. Прохазка, З. Прусик, О. Микеш

Л 12 Лабораторное руководство по хроматографическим и смежным методам: Пер. с англ./Под ред. О. Микеша. — М.: Мир, 1982. — Ч. II. 381 с., ил.

Книга написана чехословацкими специалистами, оригинальные исследования которых широко известны во всем мире. Это своего рода краткая энциклопедия хроматографических методов анализа многокомпонентных смесей.

Во второй части рассматриваются аффинная, тонкослойная и газовая хроматография, разделение противоионным и электромиграционными методами. Для научных и инженерно-технических работников — химиков, биохимиков, медиков, биологов, фармацевтов.

Л 1805000000—048 84—82, ч. 1
041(01)—82

Редакция литературы по химии

© 1979 Otaкар Mikeš/Ellis Notwood
© Перевод на русский язык, «Мир», 1982

Глава 7. Аффинная хроматография

Я. ТУРКОВА

Институт органической химии и биохимии,
Чехословацкая Академия наук, Прага

7.1. ВВЕДЕНИЕ

Одновременно с разработкой нерастворимых макропористых полимерных носителей происходило быстрое развитие аффинной хроматографии (называемой также биоаффинной или биоспецифической). Аффинная хроматография представляет собой особый метод, предназначенный для выделения биологически активных соединений. Метод основан на исключительном биологическом свойстве присоединять специфически и обратимо другие вещества, для которых Рейнер и Уэлч [78] ввели название «аффиннанты» или «аффинные лиганды». В настоящее время наиболее распространенным способом получения нерастворимых аффинных сорбентов является их присоединение к носителю путем образования ковалентных связей. Если раствор, содержащий биологически активное соединение, которое следует выделить, фильтруют через колонку, заполненную нерастворимым носителем, связанным с аффинным лигандом, то все соединения, не обладающие родством к данному аффинному лиганду, беспрепятственно проходят через колонку, тогда как соединения, обладающие таким родством, удерживаются в колонке, причем прочность их удерживания зависит от степени их родства и конкретных экспериментальных условий. Специфически сорбируемые соединения можно затем элюировать, применив либо растворимый аффинный лиганд, либо изменив состав растворителя с тем, чтобы вызвать диссоциацию специфического комплекса, как это показано на рис. 7.1 и 7.2. На обоих рисунках показано разделение методом аффинной хроматографии экстракта поджелудочной железы на колонке, заполненной агарозой со связанным ингибитором трипсина, проведенное Поратом и Сундбергером [75]. В шлюзовой среде химотрипсин и трипсин специфически сорбируются на колонке, а затем вымываются последовательно растворами специфических ингибиторов (рис. 7.1) или буферными растворами с градиентом pH (рис. 7.2).

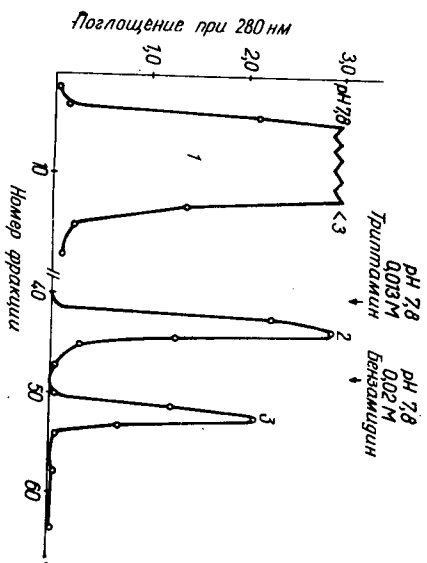


Рис. 7.1. Аффинная хроматография неочищенного экстракта поджелудочной железы с применением специфических ингибиторов [75].

Носитель — селадоза, связанная с ингибитором трипсина из соевых бобов; объем колонки 30 мл; ступенчатое элюирование растворами специфических ингибиторов химотрипсина СН (трипсина) и трипсина ТК (бензамидин). 1 — экстракт поджелудочной железы; 2 — трипсина, pH 7,8; 0,013 M; 3 — бензамидин, pH 7,8; 0,02 M.

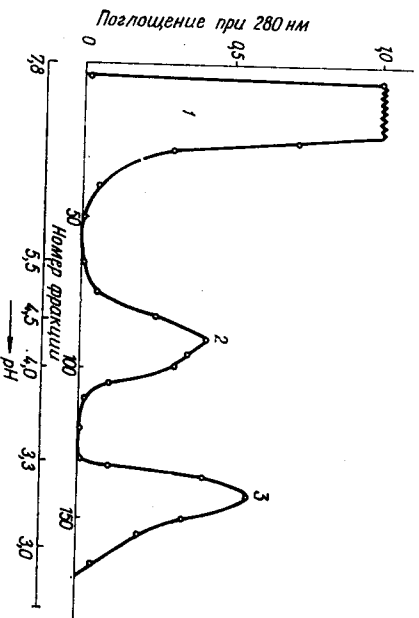


Рис. 7.2. Аффинная хроматография неочищенного экстракта поджелудочной железы при градиенте pH [75].

Условия разделения указаны в подписи к рис. 7.1. Обозначения те же, что и на рис. 7.1.

Принцип аффинной хроматографии известен уже более 20 лет*. В 1951 г. Кемпбелл и сотр. [7] использовали для выделения антиген целлюлозу с ковалентно связанным антигеном, а в 1953 г. Лерман [53] применил этот принцип для выделения ферментов. В последующие годы тем не менее аффинная хроматография использовалась лишь изредка, по-видимому, из-за отсутствия пригодных носителей. Важную роль в развитии аффинной хроматографии сыграла разработка Аксеном, Поратом и Эрнбеком [4, 76] метода связывания аффинных лигандов с агарозой, активированной бромцианом. Как впоследствии показала Куатрекасас и Энфинсен [15, 16], агароза относится к числу носителей, особенно удобных для аффинной хроматографии. Именно на агарозе в 1968 г. Куатрекасас, Уилчек и Энфинсен [18] успешно разделили нуклеазу, химотрипсин и карбоксипептидазу. Эта работа сейчас хорошо известна, так как ее авторы первыми ввели термин «аффинная хроматография». Данные этого исследования способствовали быстрому развитию аффинной хроматографии, и после 1970 г. работы, посвященные этому виду хроматографии, публикуются уже регулярно. Аффинная хроматография применяется для выделения ферментов, при этом аффинными лигандами служат их ингибиторы, субстраты или кофакторы. Ковалентно связанные ферменты применяются для выделения их ингибиторов. Для выделения антиген в качестве аффинных лигандов используются антигены, а для выделения антигенов — антигена. С помощью подходящих аффинных лигандов удается выделить нуклеиновые кислоты, транспортные и репрессорные белки, гормоны и их рецепторы, а также ряд других соединений. В этой главе мы приведем лишь несколько таких примеров. Более подробную информацию о применении аффинной хроматографии можно найти в обзорных статьях [26, 89].

Условия проведения аффинной хроматографии зависят от природы соединения, которое нужно выделить. Однако существует ряд общих требований, касающихся свойств нерастворимого носителя, выбора типа аффинного лиганда, его связывания с носителем, условий адсорбции и элюирования.

7.1.1. ВЫБОР НЕРАСТВОРИМОГО НОСИТЕЛЯ

Важным условием успешного проведения аффинной хроматографии является выбор подходящего нерастворимого носителя для получения сорбента. В обзорной статье Куатрекасаса и

* Сорбиционная иммобилизация аффинанта была впервые применена советским ученым В. А. Энгельгардтом [Biochem. Z., 148, 463 (1924)], исследовавшим специфические взаимодействия антиген — антигена. Он назвал этот принцип «методом фиксированного партнера».

Энфинсена [16] описываются свойства, которыми должен обладать идеальный носитель. Прежде всего он должен как можно меньше взаимодействовать с выделяемыми соединениями, так как необходимо исключить неспецифическую сорбцию. Этому нейтральные полимеры, например сефароза или биогель. С практической точки зрения важно, чтобы носитель обладал хорошей гидродинамическими свойствами (малым сопротивлением потоку жидкости) и сохранял эти свойства после присоединения аффинного лиганда. Для связывания аффинного лиганда необходимо наличие в носителе достаточного числа химических групп, которые можно активировать или модифицировать в условиях, не влияющих на структуру носителя или на связанные аффинный лиганд. Носитель должен оставаться прочным и химически устойчивым в процессе присоединения аффинных лигандов, а также при изменении pH, ионной силы и температуры и в присутствии денатурирующих агентов типа мочевины или гуанидинхлорида, которые могут оказывать неблагоприятное для адсорбции или элюирования выделяемого соединения. Прочность и химическая устойчивость особенно важны при повторном использовании этих специфических адсорбентов. Носители должны иметь пористую структуру, обеспечивающую свободную диффузию в поры даже крупных макромолекул. Частицы носителя должны быть сферическими, однородными по размеру и прочными. Важным условием для выделения соединений с большой молекулярной массой является высокая степень пористости носителя. Например, Стирс и соотр. [84] выделили β -галактозидазу из *Escherichia coli* методом аффинной хроматографии, применяв в качестве лиганда-ингибитора *n*-аминофенил- β -D-тиолактотрипаинозид, связанный углеводородной боковой цепью с сефарозой или с полиакриламидным гелем, биогеелем 300. Сорбент на основе сефарозы обладал превосходными свойствами, в то время как на биоэле β -галактозидаза не сорбировалась, хотя с 1 мл геля было связано практически в тех же условиях 20 мкмоль ингибитора. Этим примером авторы показали, что, если с носителем связывается достаточное количество лиганда, это еще не означает, что полученный сорбент окажется достаточно специфичным и эффективным. Авторы предполагают, что в биоэле преобладающая доля молекул лиганда находится внутри частиц геля и поэтому недоступна для больших молекул активного тетрамера β -галактозидазы (молекулярная масса $5,4 \cdot 10^5$) [11]. В то же время авторы работы [14] с успехом применили биогель в качестве носителя для выделения нуклеазы из стафилококков (молекулярная масса $1,7 \cdot 10^4$). Высокая пористость нерастворимого носителя также обязательна для выделения соединений, обладающих относительно слабым родством к связанному аффинному ли-

ганду (константа диссоциации $\geq 10^{-5}$). Концентрация аффинного лиганда, связанного с носителем и легко доступного для выделяемого соединения, должна быть очень высокой; только при этом условии соединение может задержаться в колонке.

7.1.2. ВЫБОР И СВЯЗЫВАНИЕ АФФИННОГО ЛИГАНДА

Правильный выбор подходящего аффинного лиганда и условий его связывания, дающих максимальную емкость, так же важны, как и выбор носителя.

В качестве аффинных лигандов можно использовать любые соединения, прочно, специфично и обратимо связывающиеся с выделяемым веществом. Химическое строение аффинных лигандов может быть самым различным. Поскольку в настоящее время метод аффинной хроматографии применяется главным образом для выделения ферментов и их ингибиторов [89], мы рассмотрим примеры, взятые из этой области. Как уже упоминалось, при выделении фермента аффинными лигандами могут служить его ингибитор, аналогичный субстрату, а также эффектор, кофактор и в отдельных случаях даже субстрат. Это справедливо и для фермента, требующего для реакции два субстрата, но способного достаточно сильно связываться только с одним из них. Субстрат также можно использовать для адсорбции фермента в таких условиях, когда фермент связывается, но сам не способен катализировать реакцию (например, в отсутствие ионов металлов, необходимых для реакции), а также когда константа Михаэлиса зависит от pH или температуры. Аффинный адсорбент для выделения белков обычно трудно получить из аффинного лиганда, если константа диссоциации его комплекса с белком превышает $(0,5-1,0) \cdot 10^{-3}$ [16]. Однако Стирс и соотр. [84] показали, что очень эффективный адсорбент для β -галактозидазы можно получить даже из такого относительно слабого ингибитора, как *n*-аминофенил- β -D-тиолактотрипаинозид ($K_i \approx 5 \cdot 10^{-3}$). Этого удается достигнуть, повышая концентрацию нерастворимого аффинного лиганда и увеличивая расстояние между аффинным лигандом и матрицей носителя, что приводит к максимальной доступности аффинного лиганда для белка в растворе*.

* О'Карра и соотр. [71a] позднее показали, что увеличение сорбционной активности обусловлено главным образом природой группировки, которой β -галактозидаза присоединена к носителю, а именно гидрофобными взаимодействиями. Адсорбент В (см. рис. 7.3) сохраняет сильное родство к β -галактозидазе даже после замещения β -тиолактозида неспецифическим α -глюкозидом или *N*-фенилглицином. Однако он теряет активность при замене присоединяющей группировки на полярную или гидрофильную. В аналогичных случаях, когда в связывающую способность адсорбента вносят вклад неспецифическая сорбция, авторы [71a] вводят термин «родство к данному соединению».

На рис. 7.3 показаны способы связывания [14] вышеупомянутого ингибитора. А представляет собой адсорбент с ингибитором, непосредственно связанным с поверхностью матрицы, в В ингибитор удален от матрицы на расстояние около 10 А, а в В ингибитор находится в 20 А от матрицы. В то время как сор-

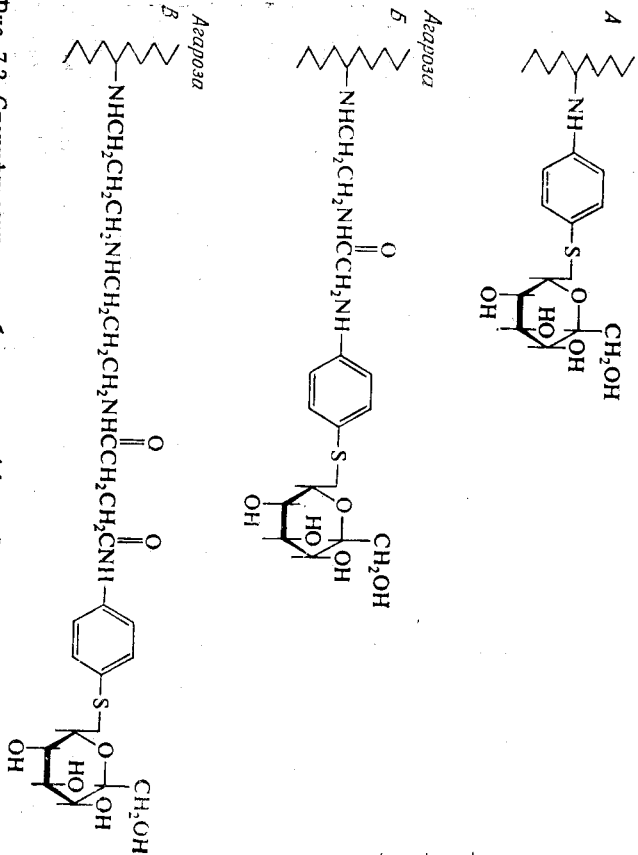


Рис. 7.3. Специфические адсорбенты для аффинной хроматографии бактериальной β -галактозидазы, полученные присоединением *p*-аминофенил- β -D-тиогалактопиранозида на различных расстояниях от поверхности твердого носителя [14].

А — адсорбент с ингибитором, связанным непосредственно с поверхностью матрицы; В — адсорбент с ингибитором, удаленным от поверхности матрицы примерно на 10 А; В — адсорбент с ингибитором, удаленным от поверхности матрицы на 20 А. β -Галактозидаза адсорбируется сорбентом В, позволяющим к ней очень сильное средство, слабо сорбируется В и совсем не сорбируется А.

бент В обладает очень сильным средством к β -галактозидазе, сорбент В связывается с ней очень слабо, а сорбент А не связывается вообще. Увеличение расстояния между ингибитором и матрицей носителя приводит к тому, что этот носитель, даже смешанный с немодифицированной агарозой (т. е. при существенно более низкой концентрации аффинного лиганда), хорошо сохраняет свою способность к связыванию. Фермент можно элюировать из колонки с агарозой, содержащей небольшое количество аффинного лиганда, даже буферными растворами, со-

держащими субстрат, в то время как на колонках с высокой концентрацией ингибитора фермент связывается так прочно, что такие растворы его не вымывают. В этом случае β -галактозидаза сохраняет свою ферментативную активность и в связанном состоянии, на что указывает расщепление субстрата в процессе его прохождения через колонку. Более высокая концентрация связанного аффинного лиганда не обязательно приводит к улучшению адсорбционных свойств. Так, Аксен и Эрнбек [3], присоединяя химотрипсин к различным производным агарозы и селфадекса, показали, что отхождение активности связанного и свободного фермента уменьшается с увеличением концентрации химотрипсина, связанного с носителем. Однако Кальдерон и сотр. [48] показали, что проблема состоит не только в экономичности использования связанного аффинного лиганда. Они обнаружили, что увеличение концентрации связанного ингибитора, [N(ϵ -аминокапронил)-*p*-аминофенил]триметиламмоний-бромида, выше 0,16 мкмоль на 1 мл носителя приводит к уменьшению специфичности сорбции ацетилхолинэстеразы. Этот эффект может быть обусловлен неспецифическим связыванием с адсорбентом, вызванным ионообменными свойствами последнего. Способность к ионному обмену проявляется у сорбента в результате увеличения содержания аммонийных групп. Чтобы уменьшить неспецифическую сорбцию, авторы увеличили ионную силу раствора при связывании фермента. Однако этот метод оказался непригодным, так как наблюдалось значительное уменьшение средства фермента к ингибитору.

Если в качестве аффинного лиганда используется кофактор, согласно данным Лоу и Дина [57], очень важно, чтобы нативная конформация кофактора сохранялась даже после его связывания. Это справедливо также в том случае, если аффинным лигандом является биологически активный белок. Он должен быть присоединен к носителю минимально возможным числом связей, так как при этом увеличивается вероятность сохранения нативной третичной структуры белка. В качестве примера приведем работу Куатрекааса по выделению инсулина [14] на колонке с сефарозой с присоединенными при pH 6,5 или 9,5 антителами к свиному инсулину. Как будет показано ниже, белок связывается с активированной бромиданом сефарозой посредством непротононированных аминогрупп. Снижение pH уменьшает число связавшихся групп. Различия в величинах pH в процессе присоединения приводят к тому, что первое производное (pH 6,5) характеризуется почти 80%-ной теоретически возможной емкостью по инсулину, в то время как у второго производного (pH 9,5) эта емкость равна только 7%. Поскольку общее содержание белка одинаково в обоих случаях, второе производное должно содержать иммуноглобулин, который не способен

эффективно связывать антитен. Даже при низких рН можно получить адсорбент, который содержит большее количество активного белка, связанного с сефарозой, если увеличить количество бромциана во время активации и количество белка в процессе связывания [14].

Для успешного проведения аффинной хроматографии необходимо не только связывание аффинного лиганда, но и полное удаление всего аффинного лиганда, нековалентно связанного с носителем. Поэтому соединения следует тщательно промыть, контролируя результаты промывки. Сорбированные ароматические соединения можно успешно удалить с помощью органических растворителей, а для удаления белков полезна промывка денатурирующими агентами, если они не влияют на носитель и на связывающую способность аффинного лиганда. Необходимо быть уверенным в том, что измеряемая биологическая активность специфического адсорбента действительно обусловлена только ковалентно связанным аффинным лигандом. С этой целью определяются изменения концентрации нерастворимого продукта после инкубирования в различных буферных растворах или после других подходящих обработок сорбента.

Количество связанного лиганда определяется в зависимости от его природы с помощью методов, основанных, как правило, на освобождении аффинного лиганда в результате щелочного или кислотного гидролиза. Анализируя пептиды, удобнее всего определять количество аминокислот после кислотного гидролиза [3]. При использовании радиоактивного лиганда целесообразно проводить измерения радиоактивности. Концентрацию связанного аффинного лиганда удобнее выражать числом микромолей этого лиганда, приходящимся на 1 мг набухшего в колонке геля, а не на 1 г сухого носителя.

7.1.3. УСЛОВИЯ СОРБЦИИ И ЭЛИКОРИВАНИЯ

Условия адсорбции и элюирования выделяемого соединения зависят от его специфических свойств. Если нужно выделить небольшое количество белка из неочищенной смеси с помощью аффинного лиганда, обладающего высоким сродством, то индолфосфат обработать в стационарных условиях с элюированием после переноса сорбента в колонку [16]. Если же соединением после необходимо выделить, обладает незначительным сродством к специфическому адсорбенту, оно очень часто элюируется из колонки даже без смены буферного раствора. В этом случае получают разбавленный раствор этого соединения. При выделении высокомолекулярных соединений скорость потока жидкости, проходящего через колонку, должна быть достаточно низкой. На адсорбционное равновесие влияет не только число

столкновений между молекулами выделяемого соединения и аффинного лиганда, но и взаимная ориентация участков связывания. Например, выделение нуклеазы из стафилококков Куатре-казас и сорб. [18] рекомендуют вести при скорости потока 70 мл/ч на колонках с сефарозой (0,8×5 см) при К_д равном 10⁻⁶. Адсорбированные соединения элюируют главным образом, меняя рН, ионную силу раствора или температуру, а если элюируются ферменты, то растворами ингибитора или субстрата [16]. Если аффинный лиганд связан с матрицей азоргруппами тиюлсложноэфирной или сложноэфирной связи, то аффинный комплекс лиганд — вещество можно отщепить от нерастворимой матрицы и далее отделить лиганд диализом или гель-фильтрацией. Однако при этом естественно, исключается возможность повторного использования аффинной матрицы (см. [14]).

7.2. НЕРАСТВОРИМЫЕ НОСИТЕЛИ ДЛЯ АФФИННОЙ ХРОМАТОГРАФИИ

7.2.1. ПОЛИДЕКСТРАНОВЫЕ НОСИТЕЛИ И ИХ ПРОИЗВОДНЫЕ ОБЗОР ПРОИЗВОДНЫХ И ИХ ХАРАКТЕРИСТИКА

Из перечня носителей, приведенного в разд. 7.3, следует, что наиболее часто используются для аффинной хроматографии агароза и ее производные. Хорошо известны промышленные препараты сефароза и биогель А. Сефароза — промышленное название сферического геля агарозы, выпускаемого фирмой Pharmacia Fine Chemicals AB (Швеция). Сефароза продается в набухшем состоянии, суспендированная в дистиллированной воде, содержащей 0,02% азида натрия в качестве бактериостатического агента.

В настоящее время доступны три типа: сефароза 6В с концентрацией агарозы ~6% (размер набухших гранул 40—210 мкм), предназначенная для фракционирования соединений с мол. массой 10⁵—10⁶; сефароза 4В с концентрацией агарозы ~4% (размер набухших гранул 40—190 мкм), предназначенная для фракционирования соединений с мол. массой 3·10⁵—3·10⁶; сефароза 2В с 2%-ной концентрацией агарозы (размер набухших гранул 60—250 мкм), используемая для фракционирования соединений с мол. массой 2·10⁵—25·10⁶. Для аффинной хроматографии наиболее широко применяется сефароза 4В, в то время как с помощью сефарозы 2В в основном проводится выделение особенно больших молекул.

Биогель А — промышленное название агарозы, которую производит фирма Bio-Rad (Ричмонд, Калифорния). Выпускаются следующие типы биогеля А:

Содержание агарозы, %	Исключаемая молекулярная масса
10	0,5 · 10 ⁶
8	1,5 · 10 ⁶
6	5 · 10 ⁶
4	15 · 10 ⁶
2	50 · 10 ⁶
1	150 · 10 ⁶

Все эти гели поставляются в виде гранул трех размеров: 50—100 меш (149—290 мкм), 100—200 меш (74—149 мкм) и 200—400 меш (38—74 мкм). Они поставляются в набухшем состоянии в виде суспензии, содержащей 0,02% азиды натрия и 0,001 М трис-буфера [трис(оксиметил)аминометана] и EDTA (этилендиаминтетрауксусной кислоты).

ХИМИЯ СВЯЗЫВАНИЯ

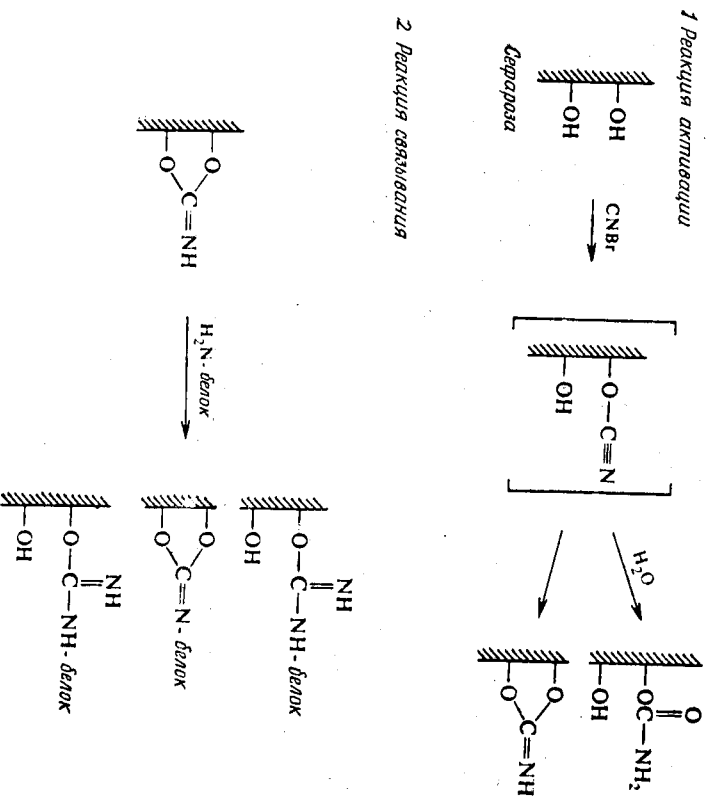
Чаще всего связывание аффинного лиганда с агарозой проводят по методу, разработанному Аксеном, Поратом и Эрнбеком [4, 76]. После химической активации бромцианом в щелочной среде агароза ковалентно связывает соединения, содержащие первичные алифатические или ароматические аминогруппы. Степень активации, измеряемая по способности к связыванию небольших пептидов, пропорциональна значению pH в процессе активации [3], т. е. она растет с увеличением pH. Аксен и Эрнбек [3] предложили возможную схему процесса активации.

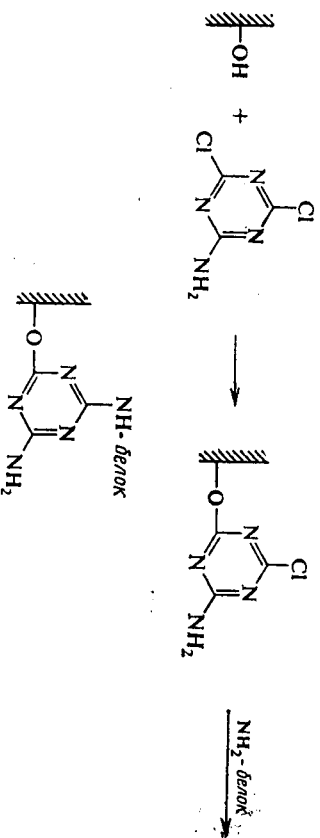
Авторы постулируют двухстадийную реакцию. На первой стадии в качестве лабильного промежуточного соединения образуется цианат. Он дает сначала инертный карбамат, а затем активный имидокарбонат, к которому в слабощелочной среде и присоединяется аминогруппа с образованием ковалентной связи между белком и носителем. Однако, согласно литературным данным, этот механизм является спорным, так как видоизменяемые гидроксильные группы сефарозы не способны к образованию пептидного имидокарбоната цикла. Тем не менее возможно, что изменения могут происходить во время процесса стабилизации. Если исходить из результатов изучения модельных реакций с метил-4,6-О-бензилгиден-α-D-глюкопиранозидом [1], то наиболее вероятно, что связывание аффинного лиганда с носителем осуществляется главным образом через производные изомочевины.

Если амины связываются с сефарозой, активированной бромцианом, то при этом, как показали Уилчек и согр. [103а], образуются положительно заряженные группировки N-замещенной изомочевины, которые могут далее реагировать с аминами, об-

разуя N₁N₂-дизамещенные гуанидины. Сорбенты, в которые после активации бромцианом встраиваются алкиламинные группы, обладают коннобменными свойствами. Кроме того, наличие положительно заряженных групп в комбинации с гидрофобными пространственными группами (спейсеров) приводит к появлению у сорбентов детергентных свойств, в результате этого усиливается тенденция к неспецифической сорбции и в ряде случаев становится возможной даже инактивация фермента [102а]. В присутствии соединений, содержащих нуклеофильные группы, которые расщепляют связи изомочевины, может происходить освобождение аффинных лигандов из сорбентов. Такое освобождение лигандов особенно опасно в системах с высоким соотношением при выделении малых количеств вещества.

Второй из наиболее употребительных методов связывания белков с агарозой — это триазинный метод Кей и Лидли [50], первоначально разработанный для присоединения белков к OH-группам целлюлозы [49]. Гидроксильная группа носителя связывается с 2-амино-4,6-дихлор-сим-триазином, который далее взаимодействует с NH₂-группой белка:





УСТОЙЧИВОСТЬ АГАРОЗНЫХ ГЕЛЕЙ И РАБОТА С НИМИ

Считается, что сефароза устойчива в области pH 4—9; с ней не рекомендуется работать при температурах ниже 0°С или выше 40°С. Сефароза устойчива к действию концентрированных растворов солей или мочевины. Куатреказас [14] указывает, что на частицы агарозы существенно не влияет продолжительное воздействие 6M раствора гуанидинхлорида или 7M раствора мочевины. Поэтому агарозные аффинные сорбенты можно отмы- вать от белков этими денатурирующими растворами. В течение 2—3 ч при комнатной температуре на агарозу не действуют 0,1M гидроксида натрия или 1M хлорная кислота. Ни 50%-ный (по объему) водный этиленгликоль не меняют структуру агарозы. Эти растворители полезны при аффинной хроматографии относительно плохо растворимых в воде соединений, например тироксин и стероидов. Аффинные сорбенты на основе сефарозы можно хранить при 4°С в виде водной суспензии с добавкой антибак- териального агента. Длительность хранения определяется лишь стабильностью связанного аффинного лиганда. Однако агароз- ные аффинные сорбенты полностью разрушаются при высуши- вании или замораживании. Согласно данным Аксена и Эрбека [3], эти сорбенты можно лиофилизовать, если добавить к ним декстран, глюкозу и сывороточный альбумин. Химическая ста- бильность биогеля А такая же, как у сефарозы.

7.2.2. МЕТОДИКИ СВЯЗЫВАНИЯ АФФИНАНТА С АГАРОЗОЮ И ЕЕ МОДИФИКАЦИЯМИ

СВЯЗЫВАНИЕ АФФИННОГО ЛИГАНДА С СЕФАРОЗОЮ, АКТИВИРОВАННОЮ БРОМЦИАНОМ

Метод связывания аффинантного лиганда с сефарозой, акти- вированной бромцианом, разработан Аксеном, Поратом и Эрн- беком [4, 76]; Куатреказас дополнил его на основе собственных данных [14].

Отмытую и декантированную сефарозу суспендируют в дис- тиллированной воде (1:1). Работу ведут под тягой. В суспен- зию сефарозы погружают электроды pH-метра и при постоян- ном перемешивании прибавляют к ней небольшими порциями бромциан (50—300 мг на 1 мл набухшей сефарозы). Добавляя раствор гидроксида натрия, pH суспензии поддерживают при- мерно около 11. Для 5—10 мл суспензии поддерживают при- рекомендуемая 2M раствор гидроксида натрия и 1—3 г бромциана сефарозы и 20—30 г бромциана — 8M его раствор. Темпера- тура должна быть равна примерно 20°С; если необходимо охлаж- дение, добавляют лед. Реакция заканчивается через 8—12 мин. Далее Куатреказас рекомендует добавить большее количество льда и быстро перенести суспензию в воронку Бюхнера. Активи- рованную сефарозу промывают при постоянном отсасывании предварительно охлажденным буферным раствором того же состава, который используют при последующем связывании аф- финного лиганда. Объем буферного раствора, расходуемый на промывку сефарозы, должен в 10—15 раз превышать объем рас- твора, в котором проводилась активация сефарозы. Промытую сефарозу как можно быстрее суспендируют в равном объеме раствора аффинного лиганда. Связывание ведут при постоянном перемешивании при пониженной температуре (4°С) в течение 16—20 ч. Согласно данным Куатреказаса [14], промывка, до- длительнее более 90 с. Даже при пониженной температуре активи- рованная сефароза неустойчива. Связывание аффинного лиганда с активированной бромцианом сефарозой более подробно рас- сматривается в последующих разделах.

ТРИАЗИНОВЫЙ МЕТОД СВЯЗЫВАНИЯ АФФИНАНТА С АГАРОЗОЮ

Кей и Линдли [50] исследовали ряд триазиновых производ- ных и разработали метод, который, как будет показано ниже, используется фирмой Miles-Seravaas для получения ряда ага- розных аффинных сорбентов.

Наиболее подходящим производным для связывания лиган- дов является 2-амино-4,6-дихлор-сим-триазин. Для получения полимерного аминохлор-сим-триазинилпроизводного необ- ходимы два раствора. Раствор А получают, растворяя 10 г 2-амино-4,6-дихлор-сим-триазина в 250 мл ацетона при 50°С и добавляя 250 мл воды при той же температуре. Раствор Б пред- ставляет собой 15%-ный (масса/объем) водный раствор карбо- ната натрия, к которому добавляют 0,6-кратный объем 1M соля- ной кислоты. Сефарозу 4В (125 мг; 2,5 г сухой массы) отмыва- ют на воронке Бюхнера водой от защищающих веществ; угло-

ненную сефарозу прибавляют к 100 мл раствора А и перемешивают 5 мин при 50°С. После добавления раствора Б (40 мл) смесь перемешивают еще 5 мин при 50°С. Затем, чтобы быстро снизить рН суспензии до $\text{pH} < 7$, приливают концентрированную соляную кислоту. Продукт фильтруют при отсасывании и промывают последовательно смесью ацетон—вода (1:1 по объему) и водой. Продукт можно хранить при 2°С в 0,1М фосфатном буфере, рН 6,7.

В качестве примера связывания аффинного лиганда рассмотрим получение нерастворимого прозводного химотрипсина [50]. Раствор (140 мг) химотрипсина (20 мг/мл) и 60 мл 0,5М боратного буфера (рН 8,7) прибавляют к 100 мл аминохлорсим-триазинового прозводного сефарозы и выдерживают смесь 18 ч при постоянном перемешивании при 23°С. Продукт промывают смесью 5М хлорида натрия и 8М мочевины (1:1 по объему). Изучение зависимости количества связанного химотрипсина от концентрации фермента показало, что при концентрации химотрипсина 4 мг на 1 мл реакционной смеси с сефарозой связывается более 60% химотрипсина, а при концентрации 8 мг/мл количество связанного белка превышает 70%. В отдельных экспериментах концентрация боратного буфера в реакционной смеси менялась в пределах 0,07—0,2М.

МОДИФИЦИРОВАННЫЕ ПРОИЗВОДНЫЕ АГАРОЗЫ

Получение ω -аминоалкильных производных агарозы. Во вводимой части главы уже говорилось, какую важную роль может играть углеводородная цепь, расположенная между аффинным лигандом и нерастворимым носителем. Ацилфатические диамины, например этилендиамин, можно непосредственно связывать с активированной бромцаном сефарозой. Для того чтобы избежать нежелательного образования дополнительных шпиков в результате реакции обеих концевых аминогрупп, используется большой избыток диамина. В соответствии с методикой Куатреказаса [14] суспензию сефарозы 4В в воде (1:1) обрабатывают бромцаном (250 мг на 1 мл сефарозы); условия проведения реакции описаны в предыдущем разделе. Равный объем холодной дистиллированной воды, содержащей 2 ммоль этилендиамина на 1 мл сефарозы, добавляют к промытой и собранной активированной сефарозе, рН которой доведен 6М соляной кислотой до 10. Смесь выдерживают 16 ч при 4°С, после чего гель промывают большим объемом дистиллированной воды. Таким образом получают прозводные сефарозы, содержащие около 12 ммоль аминоэтильных групп на 1 мл сефарозы. Используя различные диаминосоединения общей формулы $\text{NH}_2(\text{CH}_2)_x\text{NH}_2$, можно получить ряд ω -аминоалкильных производных сефарозы.

Связывание аффинного лиганда со свободной карбоксильной группой с аминотетраагарозой. Аффинные лиганды, содержащие свободные карбоксильные группы, можно непосредственно связать с ω -аминоалкил-сефарозой с помощью водорастворимого карбодимида.

В качестве примера рассмотрим получение эстрадиол-сефарозы [14]. 3-О-Сулкиниг-3-Н-эстрадиол (300 мг), растворенный в 400 мл диметилформамида, добавляют к 40 мл углотненной аминотетил-сефарозы 4В. Применение диметилформамида необходимо для растворения эстрадиола, но в случае водорастворимых лигандов добавлять его не обязательно. рН суспензии поддерживают примерно около 4,7, добавляя соляную кислоту. 1-Этил-3-(3-диметиламинопропил)карбодимид (500 мг), растворенный в 3 мл воды, прибавляют к суспензии в течение 5 мин. Реакцию ведут 20 ч при комнатной температуре. Замещенную сефарозу переносят в колонку и промывают 50%-ным водным раствором диметилформамида до исчезновения радиоактивности в элюате. Продукт промывают 5—8 дней примерно 10 л раствора. С 1 мл сефарозы ковалентно связывается 0,5 ммоль эстрадиола.

Обрабатывая аминотетил-сефарозу О-бромцетил-N-оксикупинимидом, Куатреказас [14] получил бромцетилглицерил-сефарозу, а при действии суццинового ангидрида — суццинил-амидоэтил-сефарозу. Производные диазоэния, способные сочетаться с фенольными и тистидиновыми соединениями, были получены из *p*-аминобензамидоэтил-сефарозы, которая в свою очередь была получена из аминотетил-сефарозы. Аналогичным образом Куатреказас синтезировал тирозил-сефарозу для сочетания с соединенными диазоэния. Сульфидрил-агарозу получают из ω -аминоалкилагарозы в результате реакции с тиолактонами томопистена. Аффинные лиганды со свободными карбоксильными группами связывают с сульфидрил-сефарозой тиолоксимозфирными связями с помощью водорастворимых карбодимидов.

ПРОМЫШЛЕННЫЕ РЕАГЕНТЫ — СNB-АКТИВИРОВАННАЯ СЕФАРОЗА 4В, АН-СЕФАРОЗА 4В И СН-СЕФАРОЗА 4В

Для упрощения методики присоединения аффинного лиганда к сефарозе 4В фирма Phatmacia Fine Chemicals АВ (Упсала, Швеция) выпускает лиофилизованную СNB-активированную сефарозу 4В. Для защиты геля в процессе лиофилизации к нему добавлены декстран и лактоза, которые можно отмыть перед использованием. Фирма производит следующую методику связывания с СNB-активированной сефарозой. Требуемое количество геля выдерживают до набухания в 10^{-3} М соляной кислоте.

Далее гель промывают 15 мин этим же раствором. Объем 1 г лиофилизованного геля после набухания достигает 3,5 мл. В процессе промывки рекомендуется на 1 г сухого геля расходовать 200 мл раствора в виде нескольких порций. Непосредственно после промывки к гелю добавляют раствор аффинного лиганда.

Оптимальные условия связывания, pH, состав буферного раствора и температура, в значительной степени зависят от характера аффинного лиганда. Наиболее эффективно реакция происходит при pH 8—10, однако, если этого требует природа аффинного лиганда, можно использовать и более низкие значения pH. Аффинный лиганд, особенно белковой природы, растворяют в буфере с высокой ионной силой (около 0,5), чтобы предотвратить неспецифическую сорбцию, например белка на белке, которая обусловлена полиэлектролитной природой белков. Для последующей отмывки сорбента используются растворы с более высокой ионной силой. Можно применять карбонатные или бифатные буферы с добавкой хлорида натрия. Количество при-соединенного лиганда зависит от соотношения в реакционной смеси аффинного лиганда и объема геля, pH, природы самого лиганда (числа реакционноспособных групп и т. д.), а также от длительности проведения реакции и температуры. Например, три иммобилизации химотрипсина к 2 мг CNBr-активированной сепарозы при pH 8 присоединяется только 5 мг из 10 мг взятого белка, из 20 мг белка связывается примерно 8 мг, а из 30 мг — примерно 10 мг. При комнатной температуре (20—25°C) связывание обычно завершается за 2 ч, при пониженной температуре рекомендуется увеличить длительность реакции до 16 ч, т. е. оставлять реакционную смесь на ночь. В процессе связывания реакционную массу необходимо перемешивать, но применять магнитную мешалку не рекомендуется, так как при таком перемешивании можно разрушить гель. Лучше всего перемешивать реакционную смесь встряхиванием. Когда реакция закончится, гель переносят на пористый стеклянный фильтр и промывают тем же буферным раствором, в котором проводилась связывание. Оставшиеся активные группы рекомендуется блокировать, с этой целью гель обрабатывают 2 ч 1M этаноламинам при pH 8. Конечный продукт следует промыть 4—5 раз буферным раствором с высоким или низким pH. Например, можно использовать ацетатный (0,1 M, pH 4) или боратный буферный (0,1 M, pH 8,5) раствор, содержащий 1 моль/л хлорида натрия. Как уже упоминалось во введении, все нековалентно связанные соединения следует отмыть.

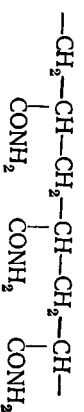
В настоящее время фирма Phatnasia выпускает новые носители для аффинной хроматографии — AN-сепарозу 4B, т. е. сепарозу с ковалентно связанным с помощью CNBr 1,6-диаминогекса-

ном, а также SN-сепарозу 4B, содержащую ковалентно связанную 6-аминогексановую кислоту. К этим носителям с помощью водорастворимых карбодимидов можно легко присоединить аффинные лиганды через их свободные аминные или карбоксильные группы. Количество связанного 1,6-диаминогексана составляет 6—10 мкмоль на 1 мл набухшей AN-сепарозы. Количество связанной 6-аминогексановой кислоты достигает 10—14 мкмоль на 1 мл набухшей SN-сепарозы. Гели поставляются в виде лиофилованных порошков, содержащих в качестве стабилизирующих добавок лактозу и декстран. Гели устойчивы в течение 18 мес, если их хранят при 8°C.

7.2.3. ПОЛИАКРИЛАМИДНЫЕ И ОКСИАКРИЛМЕТАКРИЛАТНЫЕ ГЕЛИ

ПОЛИАКРИЛАМИДНЫЕ ПРОИЗВОДНЫЕ

Полиакриламидные гели — это гидрофильные сополимеры на основе акриламида и его производных. К углеводородному скелету этих гелей присоединены амидные группы:

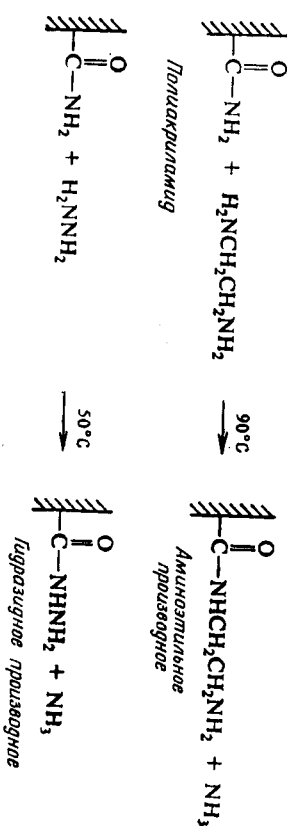


Как будет показано далее, воздействуя на полиакриламидные гели определенными соединениями, можно получить нерастворимые носители, пригодные для связывания ряда аффинных лигандов. Гели не содержат заряженных групп, и их ионообменная емкость ниже 0,05 мкэкв./г безводного вещества. Следовательно, ионный обмен с хроматографирруемыми соединениями незначителен. Полиакриламидные гели биологически инертны. Поскольку эти гели представляют собой синтетические полимеры, микроорганизмы их не атакуют. Наиболее известная фирма, выпускающая полиакриламидные гели. — Bio-Rad Laboratories (Ричмонд, Калифорния, США). Под названием «биогель Р» выпускаются гели правильной сферической формы с различным размером частиц и пор. Эти гели получают сополимеризацией акриламида и N,N'-метиленбисакриламида (см. табл. 6.3, гл. 6). Для аффинной хроматографии используют биогели Р-300 (предел исключения 4·10⁵) и Р-100 (предел исключения 1·10⁵), а также слабоекислотный катионообменный биогель CM-100. Фирма Bio-Rad производит аминоэтильные и гидразидные производные биогелей Р-2 и Р-60 для синтеза сорбентов, предназначенных для аффинной хроматографии. Исходя из пределов исключения биогелей Р-2 и Р-60 (1800 и 6·10⁴), можно пола-

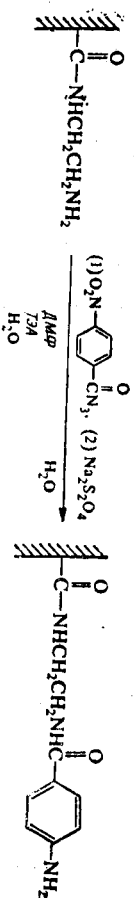
галь, что в аффинной хроматографии больших молекул участвуют только группы, расположенные на поверхности частиц геля. Фирма Koch-Light Laboratories Ltd. (Лондон, Англия) выпускает полиакриламидные гели под названием «энаккрил». Как будет показано ниже, эти акриламидные гели содержат различные функциональные группы, к которым можно присоединить различные аффинные лиганды.

МЕТОДЫ ПОЛУЧЕНИЯ ПРОИЗВОДНЫХ АКРИЛАМИДНЫХ ГЕЛЕЙ И ПРИСОЕДИНЕНИЯ К НИМ АФФИННЫХ ЛИГАНДОВ

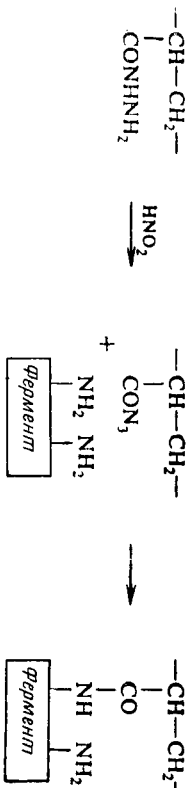
В разработку методов получения производных акриламидного геля наибольший вклад внесли Инман и Динчис [46]. Амидные и гидразидные производные полиакриламидных гелей можно получать, обрабатывая гели большим избытком этилендиамина или гидразина.



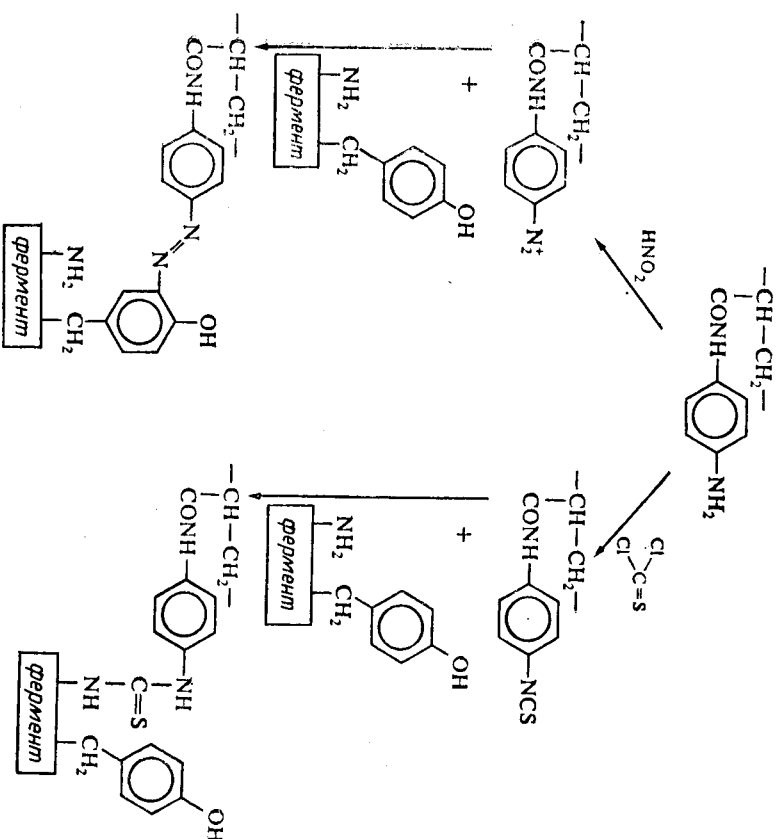
Из амидоэтильного производного и *p*-нитробензонилзида в присутствии диметилформамида (ДМФ), триэтилamina (ТЭА) литонита натрия можно получить *p*-аминобензамидоэтильное производное:



Фирма Koch-Light Laboratories выпускает гидразидные производные полиакриламидных гелей (энаккрил АН) и полиакриламидные гели, содержащие остатки ароматических кислот (энаккрил АА). После активации азотистой кислотой энаккрил АН связывается со свободными аминогруппами аффинного лиганда.



После диазотирования азотистой кислотой энаккрил АА связывается с ароматическими остатками аффинных лигандов (например, в белках с тирозином и гистидином и с различными аминогруппами, но неспецифично и более медленно [39, 85]) или после активации тиофосгеном со свободными аминогруппами.



Эта же фирма производит энаккрил полиацеталь — сополимер диметилацетата *N*-акрилламинаоацетальдегида и *N,N'*-метиленбисакриламида, — способный образовывать связи с аминогруппами белков; энаккрил полигидролиз, взаимодействующий в

Количество химотрипсина, связанного с оксикалкиметакрилатными гелями (промышленное название «сферон»), как функция величины их удельной поверхности и величин протеолитической и эстеразной активности [88]

Гель	Предел исключения, мол. масса	Удельная поверхность, м ² /мл	Количество связанного белка, мг/мл		Протеолитическая активность ^б		рН оптимальной эстеразной активности	Эстеразная активность ^б	
			глицина ^а	химотрипсин	A ₂₈₀ -мин-1. -мл-1	% ^в		мкмоль- мин-1-мл-1	% ^в
Сферон 10 ⁵	10 ⁸	0,96	0,5	0,73	—	—	—	—	—
Сферон 10 ³	10 ⁶	5,9	3,1	7,8	1,23	44	9,4	305	29
Сферон 700	7·10 ⁵	3,6	2,8	6,7	1,17	49	9,1	392	43
Сферон 500	5·10 ⁵	23	2,6	17,1	2,28	37	9,2	810	35
Сферон 300	3·10 ⁵	19,5	3,15	17,7	2,8	44	9,1	1320	55
Сферон 200	2·10 ⁵	0,6	3,3	6,9	1,33	53	9,0	626	67
Сферон 100	1·10 ⁵	0,2	2,6	4,3	0,58	38	9,1	354	61

^аНа примере глицина рассматривалось проникание и связывание низкомолекулярных соединений.

^бВеличины протеолитической активности определены по гидролизу денатурированного гемоглобина, а величины эстеразной активности — по данным о скорости расщепления этилового эфира ацетилтирозина.

^вОтносительная протеолитическая и эстеразная активность определены из соотношения активности 1 мл геля с иммобилизованным химотрипсином к активности свободного химотрипсина. Чтобы рассчитать активность свободного химотрипсина, количество (мг) химотрипсина, связанного с 1 мл геля, умножали на активность раствора 1 мг свободного химотрипсина.

ств; оксикалкиметакрилатные гели, как и акриламидные гели, биологически инертны и не подвергаются воздействию микроорганизмов.

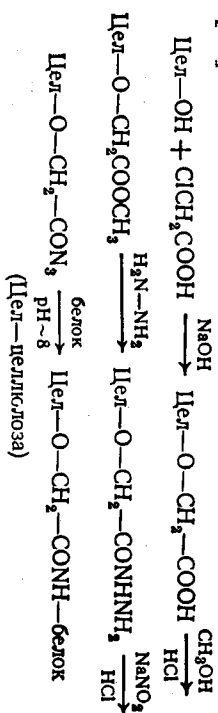
7.2.4. ЦЕЛЛЮЛОЗА И ЕЕ ПРОИЗВОДНЫЕ

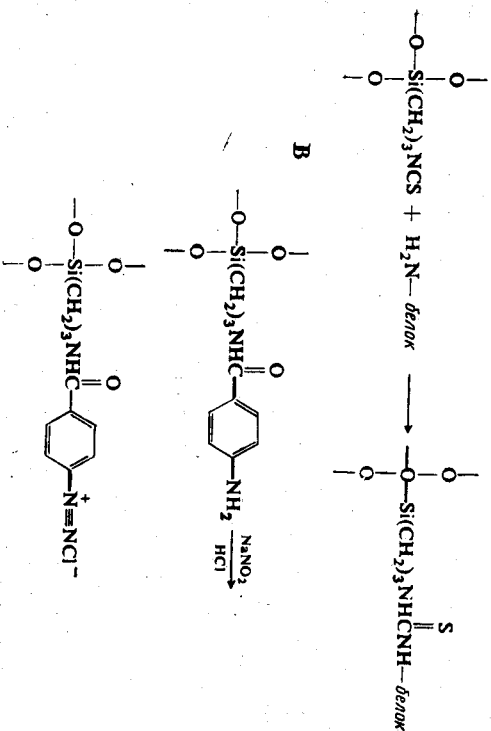
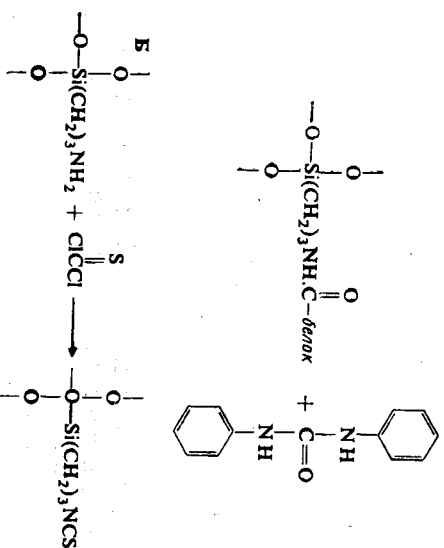
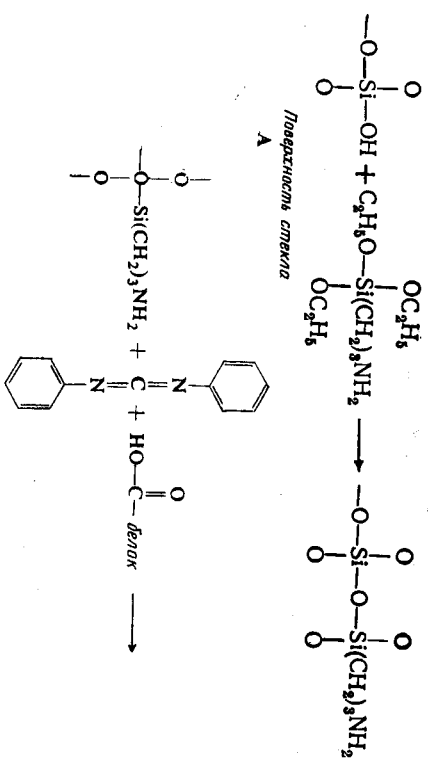
Целлюлоза и ее производные являются классическим материалом, используемым уже более 20 лет в качестве носителей для различных аффинных лигандов. В следующих разделах мы обобщим данные о связывании целлюлозных носителей с различными биологически активными соединениями, опубликованные в ряде обзорных статей. Однако следует заметить, что в настоящее время целлюлозные носители используются относительно мало.

Целлюлозу и ее производные выпускает ряд фирм. В первую очередь это фирма Whatman, которая предлагает широкий ассортимент различных форм целлюлозы и ее ионообменных производных. Наряду с обычными производными целлюлозы фирма Seva Feinbiochemica GmbH (Фейдльберг, ФРГ) производит также ВА-целлюлозу (бромцеллюлозу) для связывания белков, АЕ-целлюлозу (аминоцеллюлозу) для связывания нуклеиновых кислот и РАВ-целлюлозу (*n*-аминобензилцеллюлозу), которая после дназотипирования может связывать различные лиганды. Фирма Bio-Rad Laboratories (Ричмонд, Калифорния, США) предлагает под названием «целлекс» различные производные целлюлозы, применяемые в качестве носителей (целлекс РАВ — *n*-аминобензильное производное, целлекс А — аминоуглильное производное и др.). Фирмы Miles-Sevag и Miles-Yeda выпускают следующие носители: гидразидное производное СМ-целлюлозы (эназит-СМС), бромцеллюлозу (ВАС) и *m*-аминобензилцеллюлозу (АВМС).

ХИМИЧЕСКИЕ РЕАКЦИИ ПРИ СВЯЗЫВАНИИ АФФИННЫХ ЛИГАНДОВ

Обзор методов связывания ферментов с целлюлозой опубликован Круком и сотр. [12]. В этом обзоре, в частности, указывается, что наиболее широко используемый азидный метод Курциуса впервые примененный Мигелем и Эверсом [65], был модифицирован Мичелом и Самариа [66] и позднее Хорнби и сотр. [45].



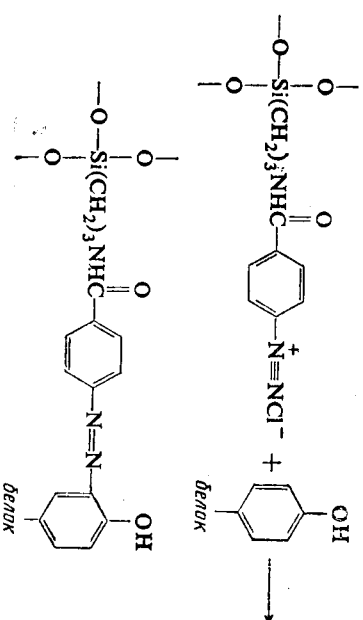


24-2

Среди других неорганических носителей наряду со стеклом использовались также оксид никеля [97]. Перечень различных носителей, которые применялись для связывания аффинных лигандов, приведен в обзорах [34, 81].

7.3. ПРОМЫШЛЕННЫЕ АФФИННЫЕ ЛИГАНДЫ, СВЯЗАННЫЕ С НЕРАСТВОРИМЫМ НОСИТЕЛЕМ

На все возрастающую потребность в материалах для аффинной хроматографии, необходимых для выделения биологически активных соединений, впервые откликнулась фирма Miles Laboratories Ltd. (Англия), которая начала производство ряда пептидов, аминокислот, ферментов, антигенов и антигел, связанных с нерастворимыми носителями. Для выделения химотрипсина [18] предназначен метиловый эфир ϵ -аминокапроил-D-триптофана, связанный с агарозой, для выделения папаина [6] — связанный с агарозой пептид агароза-Gly-Gly-(OBz)-Arg (где OBz — O-бензил), а для выделения рибонуклеазы [103] — агароза-5'-(4'-аминофенил)фосфорилуридин-2'-(3')-фосфат. Эта же фирма выпускает производные агарозы и л и D-триптофана, предназначенные для выделения белков, способных связывать триптофан [83], производные агарозы и л-фенилаланина — для выделения белков, способных связывать фенилаланин [8], и производные агарозы и л-тирозина — для выделения белков, способных связывать тирозин (например, 3-дезоксид-арабиногептулозонат-7-фосфат синтазы) [8]. На агарозе-тироксине выделяют белки, связывающие тироксин [73]. Присоединенный к агарозе конкаваллин А (гликозилекс А) используется для



Иммобилизованные ферменты фирмы Miles Laboratories Ltd.

Фермент	Фермент, иммобилизованный на СМ-целлюлозе ^а или на DEAE-целлюлозе ^б	Содержание белка, %	Фермент, иммобилизованный на сополимере этилена с малеиновым ангидридом	Содержание белка, %	Фермент, связанный с агарозой
Алкогольдегидрогеназа	Энзайт-YADH ^б	1—5			
α-Амилаза	Энзайт-α-амилаза ^а	1—5			
Бромелаин	Энзайт-бромелаин ^а	5—10			
Химотрипсин	Энзайт-химотрипсин ^а	5—10	Энзайт-ЕМА-химотрипсин	65—70	Энзайт-агароза-химотрипсин
Цитохром с	Энзайт-цитохром с ^а	5—10			
Фицин	Энзайт-фицин ^а	5—10			
Глюкозооксидаза	Энзайт-глюкозооксидаза ^б	5—10			
Лейцинаминопептидаза	Энзайт-лейцинаминопептидаза ^б	5—10			
Папаин	Энзайт-папаин ^а	5—10	Энзайт-ЕМА-папаин	60—65	Энзайт-агароза-папаин
Протеаза (Streptomyces griseus)	Энзайт-протеаза ^а	1—10			Энзайт-агароза-протеаза
Пероксидаза	Энзайт-пероксидаза ^а	1—10			
Рибонуклеаза	Энзайт-рибонуклеаза ^а	5—10			
Субтилопептидаза			Энзайт-ЕМА-субтилопептидаза В	50—55	
			Энзайт-ЕМА-субтилопептидаза А	50—55	
Трипсин	Энзайт-трипсин ^а	5—10	Энзайт-ЕМА-трипсин	65—70	Энзайт-агароза-трипсин
Уреаза	Энзайт-уреаза ^б	5—10			

выделения макромолекул, содержащих гликозильные концевые группы [104]. Выпускается также цистеин, связанный с СМ-целлюлозой.

Перечень нерастворимых ферментов, выпускаемых фирмой Miles Laboratories Ltd., приведен в табл. 7.2. К СМ- и DEAE-целлюлозе ферменты присоединяют азидным методом [65], с помощью триазинового производных [50], или по методу Баркера [5] путем диазотирования 2-окси-3-(*п*-аминофенокси)пропилового эфира целлюлозы. Иммобилизованные на целлюлозе ферменты содержат относительно мало белка. Ферменты с высоким содержанием белка получают путем связывания белков с сополимером этилена и малеинового ангидрида [54]. Ферменты, присоединенные к агарозе триазиновым методом, характеризуются высокой ферментативной активностью главным образом по отношению к макромолекулярным субстратам [50]. Препараты рекомендуются хранить в среде с рН не ниже 5,0.

Среди прочих иммуносорбентов фирма Miles-Seravac выпускает нерастворимые гаптены: связанные с агарозой динитрофенол, арсанитовую, гиббереллиновую и 3-индолилуксусную кислоты. Для выделения антител предназначены следующие связанные с агарозой антитены: бычий сыворочный альбумин, человеческие и козьиные иммуноглобулины. Для выделения антитеннов производятся связанные с агарозой антитела против бычьего альбумина, гормона роста, глюкогона, человеческого IgG, динитрофенола, гиббереллиновой кислоты и 3-индолилуксусной кислоты. Конкавалин А, связанный с агарозой (Con A-с-фароза), составляет фирма Phatnasia Fine Chemicals (Шведия), а трипсин, связанный с целлюлозой, — фирма Merck (ФРГ).

7.4. ПРИМЕНЕНИЕ

7.4.1. АФИННАЯ ХРОМАТОГРАФИЯ НА ПРОИЗВОДНЫХ АГАРОЗЫ

ВЫДЕЛЕНИЕ КУРИНОГО ОВОИНГБИТОРА МЕТОДОМ АФИННОЙ ХРОМАТОГРАФИИ НА СЕФАРОЗЕ, СВЯЗАННОЙ С ХИМОТРИПСИНОМ [67]

Неочищенный куриный овомукоид, полученный по методу, описанному в статье [56], содержит два ингибитора трипсина [63]. Наряду с овомукоидом, ингибирующим только трипсин, он также содержит и другой ингибитор, названный авгарами ра-боты [63] овоингибитором, который действует не только на хи-

Мотрипсин, но и на трипсин. Выделить овоингибитор достаточно сложно, так как в процессе выделения получают фракции с различным содержанием сахаров, несущих заряд (например,

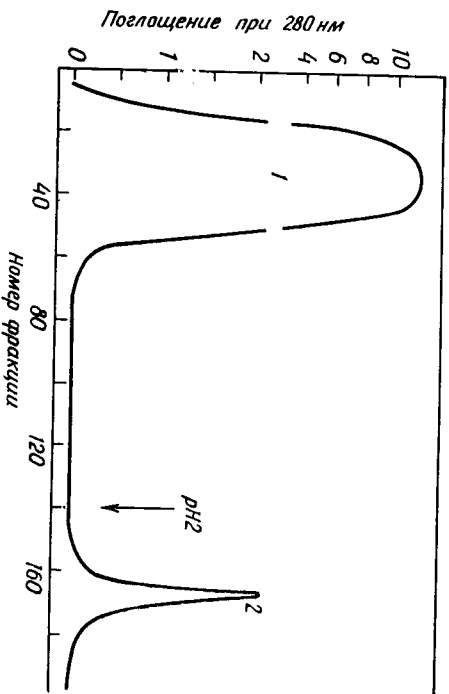


Рис. 7.5. Аффинная хроматография неочищенного куркумина на колонке с сефарозой, со связанным хитозинсом [21].

Колонка (26×1,6 см); уравновешивающий буфер — 0,2 М раствор триэтилamina, pH 8; образец: 3 г неочищенного овомукоида в 50 мл того же буферного раствора. Элюирование велось до фракции № 140; стрелкой показано начало элюирования буферным раствором 0,2 М KCl—HCl, pH 2,0; объем отбираемых фракций 3 мл. Проба: 1 — овомукоид; 2 — овоингибитор.

сиаловой кислоты), но с одинаковыми аминокислотным составом, молекулярной массой и ингибирующей активностью. Методом аффинной хроматографии на сефарозе, ковалентно связанной с хитозинсом, Файнштейн [21] выделил куркумин ингибитор из неочищенного овомукоида в одну стадию. Колонку с хитозин-сефарозой (26×1,6 см), полученной в результате связывания хитозина с сефарозой 2В [76], промывали в холодильнике 0,2М триэтиламинным буферным раствором (pH 8,0). Навеску сырого овомукоида (3 г) растворяли в 50 мл раствора и вводили образец в колонку. После начала элюирования отбор элюата (порциями по 3 мл) вели до тех пор, пока в элюате присутствовал белок (рис. 7.5). Далее меняли буферный раствор на элюировали раствором 2М KCl—HCl (pH 2) второй пик белка — овоингибитор. После диализа и лиофилизации фракция, соответствующая первому пику, не проявляла никакой ингибирующей активности по отношению к хитозинсину, в то время как фракция, соответствующая второму пику, проявляла

ингибирующую активность даже по отношению к хитозинсину. Первая фракция содержала овомукоид, вторая — чистый овоингибитор.

ВЫДЕЛЕНИЕ ХИМОТРИПСИНА МЕТОДОМ АФФИННОЙ ХРОМАТОГРАФИИ НА СЕФАРОЗЕ, КОВАЛЕНТНО СВЯЗАННОЙ С МЕТИЛОВЫМ ЭФИРОМ ϵ -АМИНОКАПРОИЛ-D-ТРИПТОФАНА [18]

Метилловый эфир D-триптофана — относительно слабый ингибитор химотрипсина (константа ингибирования $K_i = 10^{-4}$). После его связывания с сефарозой [18] даже в такой высокой

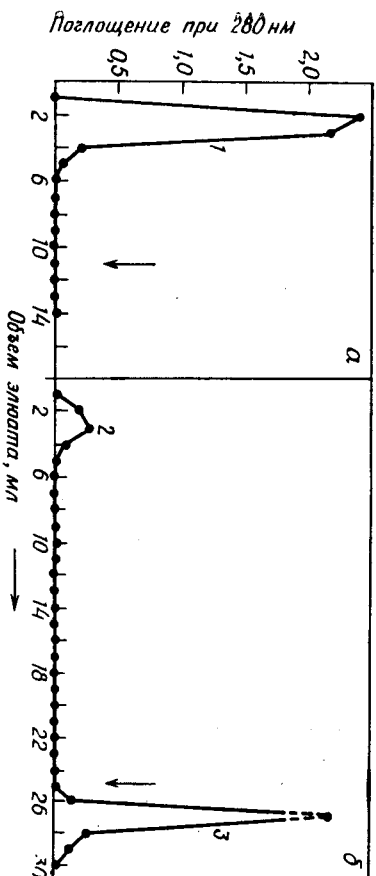


Рис. 7.6. Хроматографическое выделение химотрипсина на незамещенной сефарозе (a) и выделение того же соединения методом аффинной хроматографии на сефарозе, с привитым метилловым эфиром ϵ -аминокапроил-D-триптофана (б) [18].

Колонка 0,5×5 см; уравновешивающий буферный раствор — 0,05 М трис-HCl-буфер, pH 8; образец: 2,5 мг неочищенного химотрипсина в 0,5 мл этого же буферного раствора (в обоих случаях); скорость элюирования 40 мл/ч; объем отбираемых фракций 1 мл; стрелками показано начало элюирования 0,1 М уксусной кислотой. Проба: 1 — смесь; 2 — чистый белок; 3 — химотрипсин.

концентрации, как 10 мкмоль на 1 мл сефарозы, этот носитель уже нельзя использовать для выделения химотрипсина. Однако если между этим ингибитором и матрицей ввести ϵ -аминокапроильную группу, то можно получить нерастворимый аффинный лиганд, вполне пригодный для выделения химотрипсина. На рис. 7.6 представлены результаты хроматографирования препаарата химотрипсина, проведенного на колонке с незамещенной сефарозой и на колонке с сефарозой, связанной с метилловым эфиром ϵ -аминокапроил-D-триптофана. Колонку раствором 0,5×5 см привели в состояние равновесия, пропуская через нее 50 мМ трис-HCl-буферный раствор (pH 8,0). Образцы про-

Примеры применения аффинной хроматографии на агарозе и ее производных

Выделяемое соединение	Аффинный лиганд	Литература
<i>Ферменты</i>		
Щелочная протеаза <i>Aspergillus oryzae</i>	Овоингибитор (высокомолекулярный природный ингибитор)	22
Глицеральдегид-3-фосфатдегидрогеназа	Никотинамидадениндинуклеотид (кофактор)	67
Папаин	<i>n</i> -Аминомеркуриацетат	82
РНК-полимераза	Дезоксирибонуклеиновая кислота	71
Трипсин	<i>n</i> -Аминобензамидин (низкомолекулярный ингибитор)	42
Протеазы пшеницы	Гемоглобин (субстрат)	9
<i>Ингибиторы</i>		
α_1 -Антитрипсин	Конкавалин А	69
Овоингибитор	Химотрипсин	21
<i>Пептиды</i>		
Пептид активного центра нуклеазы стафилококков	Нуклеаза	120
Пептид участка связывания антидинитрофенильных антител	Антитело	25
Пептиды, содержащие нитротирозин	Антитела против нитротирозина	41
<i>Другие соединения</i>		
Аденозин-3',5'-монофосфат	АМР-связывающий белок	24
Агглютинин соевых бобов	<i>N</i> - ϵ -Аминокапроил- β -D-галактопиранозиламин	37
Антитела против инсулина	Инсулин	13
Авидин	Биоцитин	17
α -Фетопротейн	Антитело	70
α -Фетопротейн	Конкавалин А	72
Липиды и липопротеиды	Додециламин	20
Тироксин, связанный с белками	Тироксин	73
Сывороточный альбумин	Жирные кислоты	74
Вазопрессин	Нейрофизин	77
Вирусы	Антитело	62

бы (2,5 мг каждого) вводили в виде раствора в 0,5 мл этого же буфера. Элюирование вели при скорости потока 40 мл/ч при комнатной температуре; элюат отбирали порциями по 1 мл. α -Химотрипсин элюировался примерно 0,1M уксусной кислотой (рН 3,0) (средняя на рисунке) и отделялся от неактивного бегла, содержавшегося в первом пике. α -Химотрипсин может также элюироваться раствором сильного конкурентного ингибитора, например 0,018M раствором β -Фенилпропионамида ($K_i=6 \cdot 10^{-3}$) [16].

ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ ПРИМЕРЫ ПРИМЕНЕНИЯ АГАРОЗЫ И ЕЕ ПРОИЗВОДНЫХ

Количество исследований, в которых в качестве нерастворимого носителя применяется агароза и ее производные с привитыми аффинными лигандами, увеличивается по мере развития аффинной хроматографии, и полный обзор таких работ в рамках одной главы практически невозможен. Так, в 1968 г. были опубликованы всего две работы, описывающие использование агарозы в качестве носителя в аффинной хроматографии, в 1969 г. таких работ было уже примерно 10, а в 1970 г. — около 20, а в 1971 г. — более 40, в 1972 г. — более 70, а в последующие годы это число было вновь превышено. В табл. 7.3 приведены некоторые примеры использования агарозы в аффинной хроматографии, показывающие возможность этого метода.

7.4.2. АФФИННАЯ ХРОМАТОГРАФИЯ КЛЕТОК НА БИОГЕЛЕ Р-6 СО СВЯЗАННЫМ ГАПТЕНОМ [86]

Клетки, продуцирующие антитела против конъюгированного антигена азофенил- β -лактозида, можно избирательно отделять от других клеток [86] на колонке с биогеом Р-6 со связанным гаптеном.

Сухой биогель Р-6 (5 г) переводят в гидразидное, а затем в ацилазидное производное [46] и 150 мл полученной смеси обрабатывают 20 мл 5 мМ раствора гистамина и приблизительно 3,75 мг триэтиламина; рН реакционной массы следует поддерживать примерно постоянным около 9,5. Обработку ведут в течение часа при 0°C, после этого добавляют 20 мг эганоламина, чтобы удалить оставшиеся ацилазидные группы. Гель выдерживают в течение часа, промывают и уравнивают 0,25M боратным буфером, рН 9,0. Далее при 0°C к раствору 5,1 ммоль *N*-аминофенилгликозида в 45 мл 0,25M соляной кислоты добавляют 5 мл раствора нитрита натрия (5 ммоль, 0,34 г). Через 15 мин раствор образующейся диазониевой соли медленно, при

постоянном перемешивании добавляют к 100 мл суспензии биотела со связанным гистамином в боратном буфере, рН 9,0. Реакционную смесь выдерживают несколько часов при 4°C. Биогель, связанный с азофенилгликозидом, промывают несколько раз декантацией 1%-ным раствором хлорида натрия, переносят в силиконизованную колонку (25×1,5 см) и промывают 0,15M хлоридом натрия в 0,02M фосфатном буфере, рН 7,2. С 1 мл геля на такой колонке связывается 0,2—0,5 мг антител.

Суспензию клеток (~1—2 мл) хроматографируют при 4°C на приготовленной таким образом колонке в фосфатно-солевом буферном растворе (рН 7,2) при скорости потока буферного раствора 40—60 мл/мин. Клетки, не обладающие родством к связанному гаптену, свободно проходят через колонку, в то время как клетки, имеющие родство к связанному гаптену, колониально элюируются несколько позднее. По окончании разделения колонку промывают 100 мл раствора лактозы и снова уравнивают фосфатно-солевым буферным раствором; биогель со связанным гаптемом хранят при 4°C в 0,02%-ном растворе азида натрия.

Применение акриламидных гелей в аффинной хроматографии в настоящее время весьма ограничено. Куатреказас [14] показал, что выделение относительно малой молекулы нуклеазы стафилококков можно проводить не только на сефарозе, но и на биогеом Р-300, однако для выделения больших молекул, например β -галактозидазы [84], этот гель мало пригоден из-за низкой пористости.

7.4.3. АФФИННАЯ ХРОМАТОГРАФИЯ НА ПРОИЗВОДНЫХ ЦЕЛЛЮЛОЗЫ

ОЧИСТКА АНТИТЕЛ С ПОМОЩЬЮ ИММУНОСОРБЕНТОВ, ПОЛУЧЕННЫХ С ПРИМЕНЕНИЕМ БРОМАЦЕТИЛЦЕЛЛЮЛОЗЫ (ВАС) [79]

Оптимальные значения рН для физической адсорбции антител на ВАС в 0,15M фосфатно-цитратных буферных растворах (табл. 7.4) определены Робинсом и сотр. [79]. Антиген (300—500 мг) растворяют в таком буферном растворе, в котором адсорбция оптимальна, и к полученному раствору добавляют 1 г (сухая масса) ВАС. Суспензию интенсивно перемешивают 30 мин магнитной мешалкой при комнатной температуре. После центрифугирования (10 мин при 1000 г) реакционную массу суспендируют в 30 мл 0,1M натриябикарбонатного буфера, рН 8,9, и оставляют при 4°C на 24 ч, периодически перемешивая. При этом значении рН происходит химическое связывание антитела и ВАС. Суспензию вновь центрифугируют 10 мин при 10 000 г

и целлюлозу вновь суспендируют в буферном растворе (0,05M 2-аминоэтанол — 0,1M бикарбонат натрия, pH 8,9), чтобы удалить непрореагировавший бром. После 24-часовой выдержки при 4°C несвязанный антиген удаляют центрифугированием, суспензию конъюгата промывают раствором 0,15M хлорида натрия до полного исчезновения антигена в супернатанте (контролируется по поглощению при 280 nm). Для того чтобы на целлюлозе осталась только ковалентно связанный антиген, ее вновь суспендируют в 30 мг 8M раствора мочевины и медленно перемешивают 24 ч при комнатной температуре. После центрифугирования промыжку 8M раствором мочевины повторяют до исчезновения антигена (контролируется по поглощению при 280 nm). Далее конъюгат перемешивают в течение часа при 37°C в 0,1M уксусной кислоте. В этих условиях антиген не должен элюироваться с целлюлозы. После центрифугирования конъюгат суспендируют в 0,15M фосфатном буфере, pH 7,4 и хранят при 4°C. Конъюгат сохраняет в значительной мере свою активность по крайней мере в течение 6 мес. Количество антигел, связанных с целлюлозой, по данным анализа содержания азота в сухих образцах, приведено в табл. 7.4.

Антигена выделяют из сыворотки центрифугированием при 20 000 g в течение 1 ч при 4°C. После удаления липидных веществ иммуносорбент смешивают с сывороткой и суспензию 2 ч перемешивают магнитной мешалкой при 4°C. Конъюгат целлюлозы центрифугируют при 20 000 g в течение 20 мин. Адсорбент вновь суспендируют в 0,15M растворе хлорида натрия и центрифугируют еще 10 мин при той же скорости. Эту операцию повторяют (обычно 3 или 4 раза) до тех пор, пока поглощение промытых вод при 280 nm снизится до 0,08. Антигела элюируют из адсорбента после суспендирования комплекса антигело-иммуносорбент в 0,1M уксусной кислоте, pH 2,8. После часового перемешивания при 37°C суспензию центрифугируют 30 мин при 20 000 g, супернатант диализуют в 350—700-кратном количестве 0,01 n. трис-HCl-буфера (pH 7,0), содержащего 0,1M раствор хлорида натрия.

ОБЗОР ПРИМЕНЕНИЯ ПРОИЗВОДНЫХ ЦЕЛЛЮЛОЗЫ

Как было показано выше, целлюлоза была первым носителем в аффинной хроматографии. Обзор данных по применению целлюлозы для выделения антигел и антигенов приведен в работе [81]. Данные о ковалентном связывании нуклеотидов, полинуклеотидов и нуклеиновых кислот обобщены в статье [33]. Хотя в настоящее время в аффинной хроматографии применяются и другие твердые носители, целлюлоза не потеряла своего значения. Трипсин, связанный с целлюлозой, по-прежнему ис-

Таблица 7.4

Состав иммуносорбентов, полученных из бромацетилцеллюлозы (БАЦ), и способность их к связыванию антигел [79]

Антиген, связанный с целлюлозой	pH физической адсорбции на БАЦ	Количество связанного антигена, мг/г сорбента	Количество адсорбированных и элюированных антигел, мг/г сорбента	Средний выход, %
<i>Белки</i>				
Бычий сывороточный альбумин	3,8	286	180	92
Лизоцим	2,0	285	131	87
Папаин	3,8	167	325	75
Рибонуклеаза	2,2	24	72	87
<i>Гиптен-белковые конъюгаты</i>				
ДНФ-сывороточный альбумин человека	3,2	280	284	97
Поли-DL-фенилаланил-сывороточный альбумин человека	4,6	38	140	88
Поли-L-тирозил-желатина	4,6	375	210	88
<i>Синтетические полипептиды</i>				
p(Тур, Glu)-pDL-Ala... pLys (Тур, Glu, Ala)	4,0	286	240	96
	4,6	33	140	76
<i>Синтетические полипептидные конъюгаты</i>				
Урядил-pDL-Ala... pLys	4,6	34	40	76

пользуется для выделения ингибиторов из различных источников [23, 29, 87]. С помощью ингибиторов трипсина, связанной с целлюлозой, удалось выделить некоторые протеазы [68]. В 1971 г. была выделена аминацилаза [80]. Лью и Дин [19, 57] считают, что целлюлоза остается наилучшим носителем для связывания никотинамидных нуклеотидов, и они выделили на ней НАД-связывающие дегидрогеназы.

ЛИТЕРАТУРА

1. Ahngren L., Kagedal L., Akerstrom S., Acta Chem. Scand., 26, 285 (1972).
2. Avrameas S., Ternynck T., Immunochimistry, 6, 53 (1969).
3. Axen R., Ernback S., Eur. J. Biochem., 18, 351 (1971).
4. Axen R., Porath J., Ernback S., Nature, 214, 1302 (1967).
5. Barker S. A., Somers P. J., Carbohydrate Res., 8, 491 (1968).
6. Blumberg S., Schechter I., Berger A., Eur. J. Biochem., 15, 97 (1970).
7. Campbell D. H., Luescher E. L., Lerman L. S., Proc. Natl. Acad. Sci. U.S., 37, 575 (1951).
8. Chan W. W. C., Takahashi M., Biochem. Biophys. Res. Commun., 37, 272 (1969).
9. Chua G. K., Vushluk W., Biochem. Biophys. Res. Commun., 37, 545 (1969).
10. Coupek J., Kriváková M., Rokorný S., J. Polymer. Sci., Symp., 42, 182 (1973).
11. Craen G. R., Steers E. Jr., Anfinsen C. B., J. Biol. Chem., 240, 2468 (1965).
12. Crook E. M., Brocklehurst K., Wharton C. W., Methods in Enzymology, Vol. 19, Academic Press, New York (1970), p. 963.
13. Cuatrecasas P., Biochem. Biophys. Res. Commun., 35, 531 (1969).
14. Cuatrecasas P., J. Biol. Chem., 245, 3059 (1970).
15. Cuatrecasas P., Anfinsen C. B., Ann. Review. Biochem., 40, 259 (1971).
16. Cuatrecasas P., Anfinsen C. B., Methods in Enzymology, Vol. 22, Academic Press, New York, p. 345 (1971).
17. Cuatrecasas P., Wilchek M., Biochem. Biophys. Res. Commun., 33, 235 (1968).
18. Cuatrecasas P., Wilchek M., Anfinsen C. B., Proc. Natl. Acad. Sci. U.S., 61, 636 (1968).
19. Dean P. D. G., Lowe C. R., Biochem. J., 127, 11 P (1972).
20. Deutsch D. G., Fogelman D. J., von Kaulla K. N., Biochem. Biophys. Res. Commun., 50, 758 (1973).
21. Feinstein G., Biochim. Biophys. Acta, 286, 73 (1971).
22. Feinstein G., Gerlier A., Biochim. Biophys. Acta, 309, 196 (1973).
23. Fink E., Jaumann E., Fritz H., Ingrisch H., Werle E., Z. Physiol. Chem., 352, 1591 (1971).
24. Fisch H. U., Pliska V., Schwyzer R., Eur. J. Biochem., 30, 1 (1972).
25. Frank F., Eur. J. Biochem., 33, 59 (1973).
26. Friedberg F., Chromatog. Rev., 14, 121 (1971).
27. Fritz H., Brey B., Bärts L., Z. Physiol. Chem., 353, 19 (1972).
28. Fritz H., Brey B., Schmid A., Werle E., Z. Physiol. Chem., 350, 617 (1969).
29. Fritz H., Gebhardt M., Mesler R., Ilchmann K., Hochstrasser K., Z. Physiol. Chem., 351, 571 (1970).
30. Fritz H., Hochstrasser K., Werle E., Brey E., Gebhardt B. M., Z. Anal. Chem., 243, 452 (1968).
31. Fritz H., Schult H., Hutzel M., Wiederman M., Werle E., Z. Physiol. Chem., 348, 308 (1967).
32. Fritz H., Schult H., Neudecker M., Werle E., Angew. Chem., 78, 775 (1966).
33. Ghilan P. T., Methods in Enzymology, Vol. 21, Academic Press, New York (1971), p. 191.
34. Goldstein L., Methods in Enzymology, Vol. 19, Academic Press, New York (1970), p. 935.
35. Goldstein L., Katchalsky E., Z. Anal. Chem., 243, 375 (1968).
36. Goldstein L., Levin Y., Katchalski E., Biochemistry, 3, 1913 (1964).
37. Gordon J. A., Blumberg S., Lis H., Sharon N., FEBS Letters, 24, 193 (1972).
38. Grubhofer N., Schlaith L., Z. Physiol. Chem., 297, 108 (1954).
39. Gundlach G., Kohne C., Turba F., Biochem. Z., 336, 215 (1962).
40. Gynes C., Rose B., Schon S. H., Nature, 181, 1465 (1958).
41. Helman M., Givol D., Biochem. J., 125, 971 (1971).
42. Hixon H. F., Nishikawa A. H., Arch. Biochem. Biophys., 154, 501 (1973).
43. Hochstrasser K., Reichert R., Matzner M., Werle E., Z. Klin. Chem. Biochem., 10, 104 (1972).
44. Hochstrasser K., Reichert R., Schwarz S., Werle E., Z. Physiol. Chem., 353, 221 (1972).
45. Hornby W. E., Lilly M. D., Crook E. M., Biochem. J., 98, 420 (1966).
46. Inman J. K., Dintzis H. M., Biochemistry, 8, 4074 (1969).
47. Jgendorf A. T., Patchornik A., Sela M. P., Biochim. Biophys. Acta, 78, 516 (1963).
48. Kalderson N., Stiman I., Blumberg S., Dudaí Y., Biochim. Biophys. Acta, 207, 560 (1970).
49. Kay G., Crook E. M., Nature, 216, 514 (1967).
50. Kay G., Lilly M. D., Biochim. Biophys. Acta, 198, 276 (1970).
51. Krat L. H., Slade J. H. R., Biochem. J., 12, 77 (1960).
52. Koch-Light Lab. Catalogue K14, 476 (1973).
53. Lerman L. S., Proc. Natl. Acad. Sci. U.S., 39, 232 (1953).
54. Levin Y., Pecht M., Goldstein L., Katchalski E., Biochemistry, 3, 1905 (1964).
55. Linc W. F., Kwong A., Weatall H. H., Biochim. Biophys. Acta, 242, 194 (1971).
56. Lineweaver H., Murray C. W., J. Biol. Chem., 171, 565 (1947).
57. Lowe C. R., Dean P. D. G., FEBS Letters, 14, 313 (1971).
58. Lowry S., Goldstein L., Cohen C., Luck S. M., J. Mol. Biol., 23, 287 (1967).
59. Manecke G., Forster H. J., Makromol. Chem., 91, 136 (1966).
60. Manecke G., Günzel G., Naturwiss., 54, 531 (1967).
61. Manecke G., Singer S., Makromol. Chem., 39, 13 (1960).
62. Matheka H. D., Mussgay M., Arch. Gesamte Virusforsch., 27, 13 (1969).
63. Matsushima K., Science, 127, 1178 (1958).
64. Messing R. A., Enzymologia, 39, 12 (1970).
65. Michael F., Ewers J., Makromol. Chem., 3, 200 (1949).
- 65a. Milkeš O., Strop P., Zbrozek J., Coupek J., J. Chromatog., 119, 339 (1976).
66. Mitz M. A., Summaria L. J., Nature, 189, 576 (1961).
67. Mosbach K., Guilford H., Ohlsson R., Scott M., Biochem. J., 127, 625 (1972).
68. Mosolov V. V., Lushnikova E. V., Biokhimiya, 35, 440 (1970).
69. Murthy R. J., Hercz A., FEBS Letters, 32, 243 (1973).
70. Nishi S., Hirai H., Biochim. Biophys. Acta, 278, 293 (1972).
71. Nüsslein G., Heyden B., Biochem. Biophys. Res. Commun., 47, 282 (1972).
- 71a. O'Carra P., Bary S., Griffin T., Methods Enzymol., 34, 108 (1974).
72. Page M., Canad. J. Biochem., 51, 1213 (1973).
73. Pensky J., Marshall J. S., Arch. Biochem. Biophys., 135, 304 (1969).
74. Peters T. Jr., Taniuchi H., Anfinsen C. B. Jr., J. Biol. Chem., 248, 2447 (1973).
75. Porath J., Biochimie, 55, 943 (1973).
76. Porath J., Axén R., Ernback S., Nature, 215, 1491 (1967).

77. Pradelles P., Morgat J. L., Fromageot P., Carlier M., Bonne D., Cohen P., Bockert J., Jard S., FEBS Letters, 26, 189 (1972).
78. Reiter R. H., Walch A., Chromatographia, 4, 578 (1971).
79. Robbins J. B., Natmovich J., Sela M., Immunochimistry, 4, 11 (1967).
80. Sato T., Mori T., Tosa T., Shibata I., Arch. Biochem. Biophys., 147, 788 (1971).
81. Sisman I. H., Katchalski E., Ann. Rev. Biochem., 35, 873 (1966).
82. Siuglerman L. A. E., Widenes J., Biochim. Biophys. Acta, 200, 598 (1970).
83. Srossler B., Lingens F., FEBS Letters, 6, 232 (1970).
84. Steers E., Cuddeocus P., Pollard H., J. Biol. Chem., 246, 196 (1971).
85. Tabachnik M., Sobotka H., J. Biol. Chem., 235, 1051 (1960).
86. Trujffa-Bachi P., Wofsy L., Proc. Natl. Acad. Sci. US, 66, 685 (1970).
87. Tschesche H., Diell T., Marx R., Fritz H., Z. Phys. Chem., 353, 483 (1972).
88. Turková J., Hrdáková O., Krávková M., Soupek J., Biochim. Biophys. Acta, 322, 1 (1973).
89. Turková J., J. Chromatog., 91, 267 (1974).
90. Weetall H. H., Baum G., Biotech. Bioeng., 12, 399 (1970).
91. Weetall H. H., Biochim. Biophys. Acta, 212, 1 (1970).
92. Weetall H. H., Nature, 223, 959 (1969).
93. Weetall H. H., Nature, 232, 473 (1971).
94. Weetall H. H., Research Development, 22, 18 (1971).
95. Weetall H. H., Science, 166, 615 (1969).
96. Weetall H. H., Hersh L. S., Biochim. Biophys. Acta, 185, 464 (1969).
97. Weetall H. H., Hersh L. S., Biochim. Biophys. Acta, 206, 54 (1970).
98. Weibel M. K., Bright H. J., Biochem. J. 801 (1971).
99. Weibel M. K., Weetall H. H., Bright H. J., Biochem. Biophys. Res. Commun., 44, 347 (1971).
100. Weibky N., Weetall H. H., Gliden R. V., Campbell D. H., Immunochimistry, 1, 219 (1964).
101. Weston P. D., Avramas S., Biochem. Biophys. Res. Commun., 45, 1574 (1971).
102. Wilchek M., FEBS Letters, 7, 161 (1970).
- 102a. Wilchek M., Advan. Exp. Med. Biol., 42, 15 (1974).
103. Wilchek M., Gorecki M., Eur. J. Biochem., 11, 491 (1969).
- 103a. Wilchek M. T., Oka Torper Y. J., Proc. Nat. Acad. Sci. USA, 72, 1055 (1975).
104. Yano J., Kalb A. J., Levitzki A., Biochim. Biophys. Acta, 195, 303 (1968).

Глава 8. Автоматизация работы

КОЛОНКА В ЖИДКОСТНОЙ ХРОМАТОГРАФИИ

Б. Мелоун

Институт органической химии и биохимии
Чехословацкой Академии наук, Прага

8.1. ВВЕДЕНИЕ

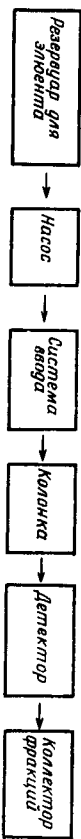
Основное требование, предъявляемое к автоматическому оборудованию, состоит в следующем: все входящие в состав установки приборы в каждый заданный момент должны выполнять требуемые операции. Уровень и степень автоматизации хроматографического процесса зависят от ряда факторов, различным образом влияющих на конечные результаты. Общие требования — высокая воспроизводимость отдельных операций и способность системы работать длительное время. К автоматическим установкам, применяемым в аналитических целях, предъявляются также такие требования, как повышенная чувствительность и быстрота анализа. Конструкторы сложных автоматических хроматографов часто пытаются найти оптимальное сочетание нередко противоречивых требований. Жидкостная хроматография прошла длинный путь развития от открытых систем с колонками большого диаметра до классических систем низкого давления (давление до 30 атм) с колонками диаметром 8 мм и высококоростных систем высокого давления. В настоящее время используются давления до 400 атм и колонки диаметром 1—3 мм, заполненные адсорбентом с частицами диаметром меньше 10 мкм.

Установки высокого класса точности и отдельные модули таких установок изготавливаются специальными фирмами и исследователями институтов* при участии инженеров-механиков, специалистов по электронике, оптике, вычислительной технике и т. д. Приборы для жидкостной хроматографии удовлетворяют требованиям ионнообменной хроматографии — лиган-

* Названия и адреса фирм указаны на конце главы и упоминаются в тексте только в иллюстративных целях.

дообменной и гель-хроматографии. В продаже имеются как одно-, так и многоцелевые приборы; приборы последнего типа, их называют «жидкостными хроматографами» или «полианализаторами» (например, Бекман), пригодны для анализа смесей одного класса, например смеси аминокислот, пептидов или нуклеотидов. В то же время «открытые», или «модульные», конструкции (например, «Technicon» и «Jed») легко приспособить для анализа качественно различных групп соединений.

В большинстве приборов различных групп устройств, обеспечивающих исключение возможности дрейфа или существенно изменения выбранных параметров. Основу всех автоматизированных приборов составляет система отчета времени, с которой связаны все остальные части системы. Схема хроматографа очень проста:



и далее мы примерно в такой последовательности рассмотрим принцип его работы.

8.2. РЕЗЕРВУАРЫ ДЛЯ ЭЛЮЕНТА И ГИДРАВЛИЧЕСКИЕ СОЕДИНЕНИЯ

Основной материал, из которого изготавливаются емкости для элюента, — это стекло, в этих же целях применяются пластмассы, полиэтилен, полипропилен, политетрафторэтилен или нержавеющей сталь. Очень часто элюент необходимо освободить от растворенных в нем газов, в этих случаях используют резервуары закрытого типа, в крышках которых имеются два отверстия для ввода азота или другого инертного газа и подседелиния к вакуумной линии. В процессе обезгаживания содержание резервуара можно перемешивать магнитной мешалкой. К насосу элюент поступает через отверстие, расположенное в нижней точке резервуара. Для работы с коррозионно-активными элюентами Янг и Марс [43] рекомендуют использовать контейнеры из пластмассы или нержавеющей стали, расположенные непосредственно внутри резервуара, находящегося под давлением. В аналитических колонках, где расход растворителя мал, используются и другие типы резервуаров, например большие шприцы, или элюент помещают непосредственно в спиральный резервуар системы высокого давления.

Для гидравлических соединений в хроматографической системе наиболее часто используются капилляры из синтетических пластмасс. Широко используются тонкостенные капилляры из полирилена или тефлона, которые соединяются с аппаратурой при помощи стандартных, термостичных и легко заменяемых соединений, изготавливаемых из пластмассы или нержавеющей стали. Один из вариантов такого соединения для системы низкого давления показан на рис. 8.1. Коническая шайба из сил-

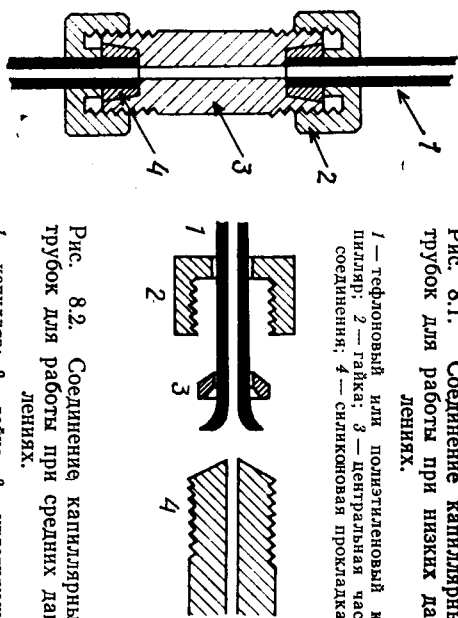


Рис. 8.1. Соединение капиллярных трубок для работы при низких давлениях.

1 — тефлоновый или полиэтиленовый капилляр; 2 — гайка; 3 — центральная часть соединения; 4 — силиконовая прокладка.

коновой резины обжимает капилляр при завинчивании гайки. На рис. 8.2 дана схема соединения с тефлоновым капилляром; этим соединением можно пользоваться при давлениях до 40 атм. Капилляр снабжен наконечной гайкой и предохраняющей конической шайбой. Конеч капилляра размягчают нагреванием и развальцовывают на конической металлической форме, после чего капилляр устанавливают на соответствующее место в аппаратуре и, завинчивая гайку, получают термостичное соединение. Такие соединения пригодны также для стеклянных колонок. В некоторые типы рассматриваемых соединений помещают прокладки из силиконовых полимеров, через которые выводят пробу шприцем.

Широкий ассортимент соединений выпускают фирмы Rhaptasia, Setga и Jobling. В системах высокого давления (до 200 атм) используются капилляры в них заменены на капилляры из нержавеющей стали. Соединения фирмы Swagelok диаметром от 0,18 до 5 см изготавливаются из латуни или нержавеющей стали.

Рис. 8.2. Соединение капиллярных трубок для работы при средних давлениях.

1 — капилляр; 2 — гайка; 3 — углонаправляющее кольцо; 4 — конусное соединение.

8.3. КРАНЫ И НАСОСЫ

8.3.1. КРАНЫ

В гидравлических системах важную роль играют краны. Они работают пневматически и приводятся в действие сервосистемой. В соответствии с принципом действия различают краны четырех типов: поворотные, золотниковые, мембранные, силь-

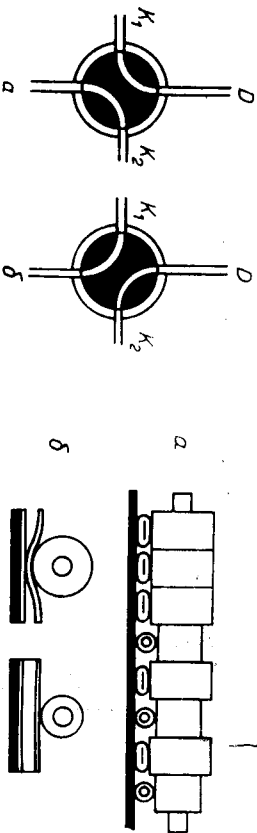


Рис. 8.3. Схема четырехходового крана на.

a — соединение колонки K_1 с детектором D ;
b — соединение колонки K_2 с детектором.

Рис. 8.4. Схема действия крана Reti-
valve (Technicon).

a — управляющий вал с кольцами и ка-
пиллярами; *b* — перекрытие капилляров
при использовании различных концев.

фонные. Контактующие с растворителем поверхности кранов изготавливают главным образом из тефлона кель-ф или витон. На рис. 8.3 показан четырехпозиционный кран, используемый в двухколonoном хроматографе для раздельного соединения детектора с колонками. В одном положении крана элюат из колонки K_1 поступает в детектор D , а элюат из второй колонки идет в слив. Во втором рабочем положении крана колонка K_2 соединена с детектором, а колонка K_1 — со сливом. Такой тип крана используется также как шунт пелги ввода в газовой хроматографии.

Многопозиционные краны применяются при градиентном элюировании для последовательного подключения колонки к системе различных буферных растворов, а также в системах ввода пробы. Шестипозиционные краны выпускают конструкторские бюро Чехословацкой Академии наук и ряд фирм. В некоторых приборах, например Hitachi, Rekin-Elmer, используются золотниковые краны с приводом от мотора.

Перистальтический кран Reti valve фирмы Technicon (рис. 8.4) имеет принципиально другую конструкцию. Его работа контролируется программным модулем. Кран Reti valve открывает и закрывает поток элюента через 16 пластмассовых капилляров. Капилляры расположены на твердой подложке, а над

ними помещены два диска, вращающиеся вокруг оси, перпендикулярной капиллярам. По периметру этих дисков закреплены 12 приводных рычагов, на которых крепятся по две упорных прокладки различного диаметра, выбранные так, чтобы расстояние между твердой подложкой и кольцом меньшего диаметра равнялось диаметру капилляра, а кольцо большего диаметра (пережимало капилляр и прерывало поток элюента. На приводном стержне закреплены 16 колец, регулирующих поток через все 16 капилляров. Программный модуль поворачивает диски через определенные промежутки времени на 30° , и при этом ряд колец приходит в соприкосновение с капиллярами. С помощью соответствующих приборов можно пропускать поток элюента через любое число капилляров в любом порядке.

Вращающиеся части Reti valve снабжены рядом микропереключателей, которые регистрируют положение колец. Микропереключатели работают также и на других устройствах и контролируют их работу, особенно насосов, или начало нового хроматографического цикла. Таким образом кран этого типа используется как для гидравлического, так и электронного контроля в хроматографическом процессе. Для поддержания давления в гидравлической системе используются также и клапаны. Капиллярная система закрыта мембраной, прижимаемой к концу трубки пружинной. После каждого поступления жидкости из цилиндра насоса клапан открывается. Некоторые фирмы ставят шипки рекомендуют для хорошей работы клапанов минимальное превышение давления около 0,1 атм. В системах высокого давления исправная работа клапанов является проблемой особой важности. Главная часть клапана — мембрана, в которой закреплен маленький шарик. Он располагается в седле и перекрывает коммуникацию в гидравлической системе. Величину давления, при котором клапан срабатывает, можно установить, выбрав подходящую пружину, прижимающую шарик к седлу.

8.3.2. НАСОСЫ

Общее требование, предъявляемое к работе насосов, — отсутствие пульсаций потока, поскольку пульсации могут привести к нежелательным отклонениям в показанных детектора. Второе требование — постоянство потока, так как только при этом условии можно проводить качественный и количественный анализ. Используемые для изготовления насосов материалы должны быть химически стойкими и коррозионно-устойчивыми.

Почти все насосы новых типов могут плавно менять объемную скорость подачи элюента. Обзорная статья по применению насосов высокого давления опубликована Чэндлером и Мак-Нейром [8].

В насосе простейшего типа* элемент помещают в спиральную трубку из нержавеющей стали и вводят в хроматографическую систему под действием постоянного давления газа. Расход элюента зависит от проницаемости колонки и давления газа, которое может достигать 100 атм. Основное преимущество такой системы — практически полное исключение пульсаций. В пневматическом, или жидкостном усилительном насосе давление газа не превышает 15 атм. Газ давит на поршень большого диаметра, соединенный через тягу со вторым поршнем малого диаметра, который давит на жидкую подвижную фазу. Отношение площадей поршней и дает коэффициент усиления. Такие насосы очень удобны для аналитических работ. Насосы, в которых давление с первого поршня передается на второй через промежуточную жидкость, работают по тому же принципу. На первый поршень действует давление 35 атм, тогда как второй поршень развивает давление 210 атм. Иногда первый поршень заменют на мембрану, которая отделяет гидравлическую жидкость от элюента, поступающего в хроматографическую систему. Длинной свободной от пульсаций подачи можно добиться, используя два или более насосов, работающих в противофазе, или вводя в систему демпфер пульсаций.

Фирма Waters Associates в своей «Solvent Delivery System» («Система доставки растворителя»), модель 6000, разработала метод равномерной подачи элюента с помощью двух спаренных насосных головок. Скорость подачи устанавливается по шкале с ценой деления 0,1 мл/мин в диапазоне от 0,1 до 9,9 мл/мин. Насос выпускают в двух модификациях для интервала 0—42 атм и 0—420 атм; ограничение верхнего предела давления можно менять от 100 до 420 атм. Систему можно подключать к программному модулю для управления насосом, позволяющему программировать изменение скорости потока. За один ход поршня в системе хроматографа поступает 0,1 мл жидкости, частота перемещения поршня регулируется. Насос снабжен системой, компенсирующей влияние сжимаемости подвижной фазы. В последнее время появились насосы, в которых один первичный поршень соединен с несколькими вторичными, прокачивающими одновременно несколько различных растворителей при давлении до 200 атм (Duglum). Шприцевые насосы также приспособлены для работы при высоких давлениях, и с их помощью можно получать очень стабильные потоки. Эти насосы особенно удобны при небольшом расходе элюента, соответствующем объему шприца. Они обычно выпускаются с зубчатой передачей, и

в некоторых модификациях [21] используется один скользящий механизм для управления несколькими (высотой до шести) шприцами.

Широко применяются возвратно-поступательные насосы с одним поршнем. Отдельные типы этих насосов снабжены плоскоребрами или шариковыми клапанами (ЛКВ, Mikro-techna). В настоящее время большинство насосов имеют двухшариковые клапаны секционного типа и спаренный выходной патентный движенья рубинового или стального поршня (Mikto-Rou — mini-Roupr, Mikroteshla mikropr МС-300). Уплотнения осуществляются тефлоновыми кольцами, которые наиболее удобны для работы с растворителями, содержащими пиридин, вызывающий деструкцию резины. Насос Beckman Assci-Flow относится к насосам такого же типа и используется в аминокислотном анализаторе Unicomp, обеспечивая скорость потока от 3 до 160 мл/ч. У этого насоса сапфировые поршень и клапаны, и он может работать до давлений 70 атм. С помощью двухпоршневого насоса Joel с тефлоновым цилиндром и пирексовым поршнем можно прокачивать разбавленную серную кислоту под давлением до 30 атм. Недостаток таких насосов — пульсация потока. Поэтому многие фирмы оснащают хроматографы насосами с многопоршневыми головками, где поршни движутся в противофазе. Обычно применяется одна трансмиссия с мотором, что значительно облегчает синхронизацию работы поршней. Спаренная система с двухпоршневым насосом и управляемым распределительным краном использована в жидкостном хроматографе фирм Hitachi, Rekin-Elmer, модель 034 [11]. При использовании эксцентриклов специальной вида достигается практическая постоянный поток элюента. Прибор работает вплоть до давлений 30 атм (рис. 8.5). Во всех возвратно-поступательных насосах существует опасность попадания воздуха внутрь системы. Поэтому прокачиваемую жидкость необходимо предварительно обезгаживать или в гидравлической линии необходимо устанавливать ловушки пузырьков.

Перистальтические насосы — это насосы главным образом низкого давления. Воспроизводимость потока у них составляет около 1%. Использование пластмассового диска большого диаметра гарантирует практическое отсутствие пульсаций при не большой скорости вращения. Во многих случаях этот тип насосов предпочтительнее, так как в них исключен контакт транспортируемой жидкости с металлом. Обычные силиконовые трубки выдерживают до 500 ч работы. Перистальтические насосы используются как распределители потока, если необходимо отделить часть потока в системе низкого давления, главным образом для приготовления растворов и изменения состава. Ряд таких насо-

* Возможность использования осмотического давления в системе подачи элюента в колонку обсуждается в статье Шмиделя Е. В., Березкина В. Г., Колумица Л. Н., J. Chromatogr., 202, 279 (1980). — *Прим. ред.*

сов с плаввно меняющимся потоком применяется в приборе для временного включения максимальной эффективности при установке рабочей скорости. Кроме того, они позволяют менять направление потока жидкости на обратное. Фирма ЛКВ предоставляет широкий набор такого рода насосов, например Регрех, Vario Регрех и Multireгрех. Насос Vario Регрех с трубками внутреннего диаметра 1,35 мм дает поток со скоростью от 0,6 до

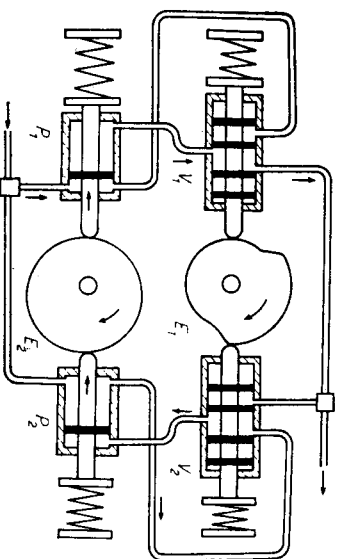


Рис. 85. Схема насоса Minimal Flow (Nitschi Rekin-Elmer) [11].
P₁ и P₂ — цилиндры высокого давления с плунжерами; V₁ и V₂ — клапаны; E₁ и E₂ — эксцентрики, расположенные на общей оси.

80 мг/ч. Трубка размещается в первом желобке на пластине с вращающимся диском. Второй желобок позволяет использовать трубки диаметром 3 мм, скорость потока составляет при этом от 3,2 до 400 мг/ч при максимальном давлении до 2 атм. Насос Multireгрех с одной приводной системой допускает применение до четырех трубок. Трубка диаметром 1,3 мм дает скорость потока от 20 до 1200 мг/ч, а трубки с внутренним диаметром 3 мм — поток со скоростью от 70 до 4500 мг/ч. Эти насосы могут оснащаться различными передаточными механизмами, и скорость подаваемого ими потока можно снизить вплоть до 0,02 мг/ч. Перистальтический насос P3 фирмы Рлатасиа имеет трехканальную систему с трубками стандартного внутреннего диаметра 1,0, 2,1 и 3,1 мм с изменяемой скоростью потока от 0,6 до 400 мг/ч для каждого канала. Перистальтическое движение жидкости обеспечивается давлением шести роликов на трубку, прижатую к покрытой тефлоном пластине. Скорость потока можно плаввно менять и (что особенно важно) она может задаваться для каждого канала в пределах от 0,6 до 400 мг/ч. Кроме того, можно менять направление потока жидкости. Насос может работать с максимальной и фиксированной скоростью потока.

Различные типы перистальтических насосов выпускает также фирма Technicon. Пропорциональные насосы I и II снабжены 53 трубками различного диаметра. Преимущество данной системы состоит в том, что трубки различного внутреннего диаметра имеют одинаковое сопротивление стенок. Применяются также насосы с различными целями. Они позволяют вводить пробы заданного объема, добавлять различные реагенты, добавлять образцы. Собственно прокачивающая часть имеет вид роликов, закрепленных на цепи (рис. 8.6) [42]. Аналогичная система ис-

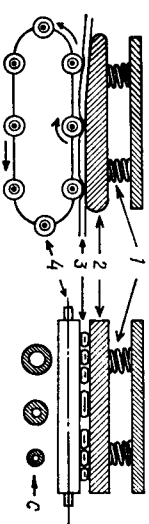


Рис. 8.6. Схема насоса Proportioning Pump (Technicon) [42].
1 — пружины; 2 — прижимные пластины; 3 — капиллярные трубки; 4 — цепь с роликами.

пользуется в перистальтическом насосе фирмы Development Workshops Чехословацкой Академии наук. Он имеет 8 каналов и регулируемую 4-ступенчатую приводную систему.

8.4. СИСТЕМЫ ПРОГРАММИРОВАНИЯ И ФОРМИРОВАНИЯ ГРАДИЕНТА

8.4.1. СИСТЕМЫ ФОРМИРОВАНИЯ ГРАДИЕНТА

Разделение сложных смесей методом колоночной хроматографии в некоторых случаях удобнее проводить при градиентном элюировании [6, 13, 22а, 37] (см. разд. 1.3.3). В ионообменной хроматографии широко используется программирование потока элюентов и их градиента; в настоящее время этот метод благодаря введенным в последнее время привитым фазам также применяется в жидко-жидкостной хроматографии [3, 20]. Системы формирования градиента, в которых растворители смешиваются при нормальном давлении, относительно недороги и легко изготавливаются.

В некоторых случаях разделение лучше проходит при экспоненциальной форме градиента. Получить такой градиент можно с помощью соответствующей аппаратуры (рис. 8.7, а). Один из растворителей помещают в смеситель P₁, снабженный мешалкой M, насос P отбирает растворитель из первого сосуда и прокачивает через колонку. Расход растворителя из первого сосуда компенсируется поступлением второго растворителя из

сосуда R_2 . Другие типы градиента можно получить, используя два различных сосуда разной формы (рис. 8.7, в или 8.7, д). Если сечение сосуда R_1 больше сечения сосуда R_2 , то формируется градиент вогнутой формы, в противном случае форма градиента выпуклая. Очень удобен градиент линейной формы (сечения обоих сосудов равны). Такой градиент получается при

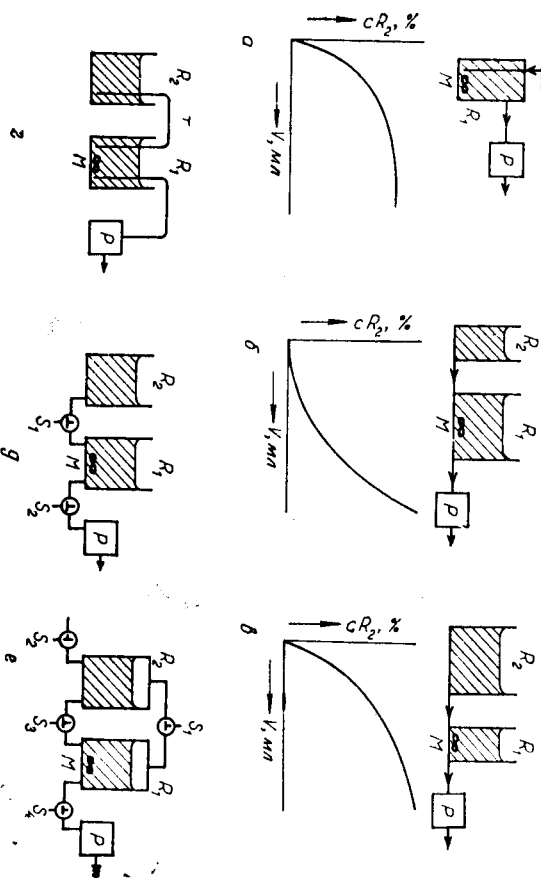


Рис. 8.7. Принципы работы систем формирования градиента.

а — экспоненциальный градиент; б — вогнутый градиент; в — выпуклый градиент; г, д — обычная аппаратура для градиентного элюирования; е — оборудование для легкого достижения гидростатического равновесия при использовании жидкостей неравной плотности. М — мешалка; Р — насос; R_1 — смешитель; R_2 — сосуд с буферным раствором предельной концентрации; S_1 — S_4 — трехходовые краны; Т — соединительные капиллярные трубки; V — объем элюента, поступающего из смешителя; cR_2 — концентрация буферного раствора в предельной концентрации в элюирующем растворе, поступившем из смешителя.

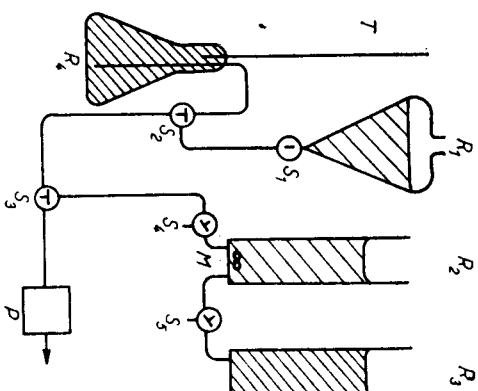
Смешении растворителей из сосудов R_1 и R_2 одинакового вида, соединенных, как показано на рис. 8.7, г или д. Иногда лучшие результаты дает устройство типа показанного на рис. 8.7, е. Краны S_1 — S_4 позволяют легче добиться установившегося гидростатического равновесия обеих жидкостей перед началом градиентного элюирования.

Йонес [17] описал усовершенствованный вариант такой системы. Предложенная им система позволяет добиться хорошей стабилизации колонки и вести элюирование в изократическом режиме (с постоянным составом элюента) с линейным градиентом концентрации буферного раствора и промывать в заключение

колонку ограничивающим буферным раствором (рис. 8.8). Первый буферный раствор помещают в сосуды R_1 и R_2 . Сосуды R_3 , R_4 заполняют буферным раствором предельной концентрации. Сосуд R_4 снабжен капилляром, уровень жидкости в котором должен быть таким же, как и в градиентных сосудах R_2 и R_3 . Уровни буферных растворов в сосудах R_2 и R_3 и гидростатическое равновесие между ними должны регулироваться трехходовым

Рис. 8.8. Система для формирования градиента [17].

М — мешалка; Р — насос; R_1 — сосуд с исходным буферным раствором; R_2 — смешитель, содержащий растворитель; R_3 и R_4 — сосуды для дополнительного буферного раствора; S_1 — S_5 — трехходовые краны; Т — капиллярные трубки.



ыми кранами S_4 и S_5 , которые должны находиться в указанной позиции после достижения требуемых условий. Одновременно уровень буферного раствора в капилляре Т сосуда R_4 должен находиться в гидростатическом равновесии с уровнем растворов в сосудах R_3 и R_4 . В процессе стабилизации колонки с первым буферным раствором из резервуара R_1 кран S_1 и трехходовые краны S_2 и S_3 , направляющие поток первого буферного раствора в насос, должны быть открыты. Эта позиция и показана на рисунке. В процессе изократического элюирования положения кранов не меняются. В начале градиентного элюирования сосуда R_2 и R_3 соединяются через кран S_5 , и все три ввода соединяются краном S_3 . Кран S_1 закрывается, и система сосудов R_2 и R_3 соединяется через кран S_4 с насосом. Одновременно сосуд R_4 соединяется с краном S_5 через кран S_2 . По окончании градиентного элюирования буферный раствор из сосуда R_4 начинает автоматически поступать в насос. Небольшое количество буферного раствора в капилляре сосуда R_4 не влияют на градиент.

В некоторых случаях предпочтительнее более сложный градиент с применением системы из нескольких сообщающихся сосудов (Varian). Например, в жидкостном хроматографе Varian

фирм Hitachi Perkin-Elmer [11] предусмотрено шесть стеклянных сообщающихся сосудов объемом по 200 мл каждый, снабженных мешалками (рис. 8.9), что позволяет более тонко программировать градиент. Десятикамерная система Autograd (Technicon) [40] используется для градиентного элюирования

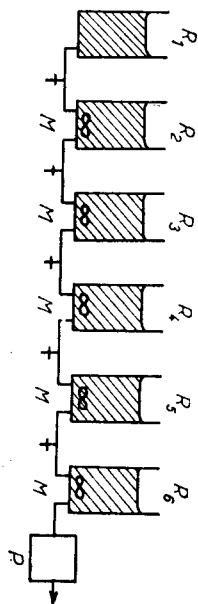


Рис. 8.9. Схема 6-камерного устройства Variati, используемого для получения градиента в хроматографе Hitachi Perkin-Elmer [40].

P — насос; R_1 — R_6 — сосуды с различными буферными растворами; M — мешалка.

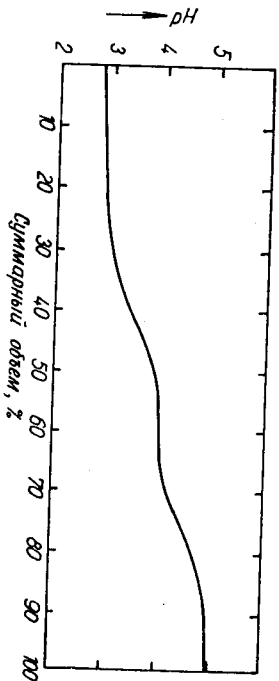


Рис. 8.10. Профиль градиента, формируемого 9-камерным устройством Auto-grad (Technicon) [40].

Исходный буферный раствор, pH 2,875; конечный буферный раствор, pH 5,00.

на одноклоночном аминокислотном анализаторе. Буферные растворы характеризуются следующими величинами pH: 2,875, 2,875, 2,875, 3,10, 3,80, 4,60, 5,00, 5,00. Результирующий градиент показан на рис. 8.10. Фирма Rheonix также выпускает 9-камерный градиентный смеситель Varigrad [28, 30], в котором сосуды снабжены тefлоновыми мембранными кранами и мешалками.

Дальнейшим важным шагом в развитии метода градиентного элюирования явилась разработка новых типов кранов для мгновенного соединения, управляемых электронным модулем. Такие разработки используются в жидкостном хроматографе фирмы Du Pont. В формирователе Variatipr фирмы Rheonix результирующий градиент фиксируется на вертикально вращающемся барабане. Он служит для установления ионной силы и градиента pH. Аналогичная система также установлена и в хро-

матографе Уттоград Gradient Mixer (ЛКВ) [23]. Здесь форма градиента записана на листе границы черного и белого полей, она считывается фотоэлектрическим детектором, связанным с кранами, открывающими доступ в систему из различных сосудов с растворителями (рис. 8.11, а и б). Таким способом программируемое объемное соотношение обоих компонентов R_1 и R_2 элюирующей системы достигается в результате изменения частоты включения клапанов V_1 и V_2 . В смесительной каме-

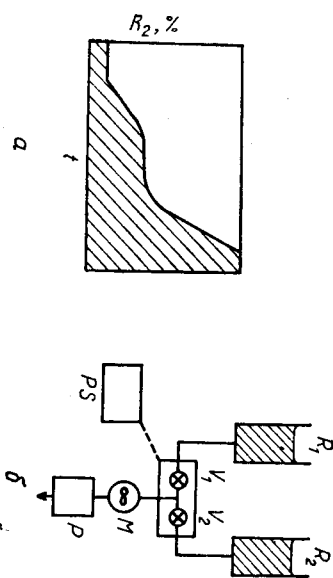


Рис. 8.11. Схема градиентного смесителя Уттоград Gradient Mixer (ЛКВ) и профиль градиента [23].

ре СК происходит полная гомогенизация смеси, и полученный раствор прокачивается через колонку. Такое оборудование позволяет, используя соответствующий контрольный график, программировать градиент любой формы и любого типа. Некоторые градиентные устройства фирмы ЛКВ обеспечивают автоматическую обратную связь, которая включается в тот момент, когда сигнал самописца (поглощение) достигает определенного значения, например при появлении пика определенного размера.

В этом случае формирование заданного градиента замедляется и элюирование продолжается в изократическом режиме до тех пор, пока поглощение не снизится ниже заданного уровня, после чего элюирование продолжается в соответствии с заданной формой градиента.

Другой принцип формирования градиента связан с применением двух или более насосов. На рис. 8.12 показана схема использования для получения линейного градиента многоканального перистальтического насоса P3 фирмы Rhattasia с соответствующим вспомогательным оборудованием. Скорость потока, протекающего через один капилляр, может меняться в пределах от 0,6 до 400 мл/ч. Устройство с градиентом давления обыч-

но контролируется программным модулем, управляющим насосами так, чтобы создавался планируемый градиент. Компоненты смеси поступают в смесительную камеру, которая должна быть достаточно мала и должна обеспечивать полное их смешение. Обычно используется двухкомпонентный градиент. На практике принято обозначать начальный компонент как раствор А, а добавляемый компонент (более высокой концентрации) как раствор В. Графически градиент изображается в виде зависимости содержания компонента В (ордината) от длительности гра-

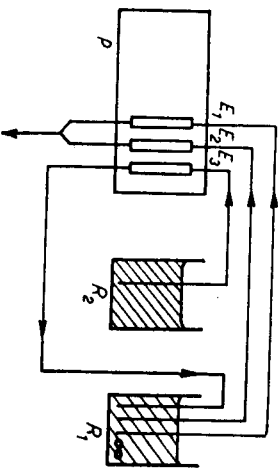


Рис. 8.12. Схема перистальтического насоса R3 (Rhatmasia) для формирования линейного градиента [29].

E_1 — E_3 — эластичные трубки равного диаметра; M — мешалка; P — перистальтический насос; R_1 и R_2 — сосуды с буферными растворами.

диентного элюирования (абсцисса). Конструкторское бюро Чехословацкой Академии наук выпускает аппаратуру для формирования градиента Proportional pump 68 000. Жидкость перекачивается из сосуда двумя плунжерными насосами. В процессе работы поддерживается постоянная суммарная скорость потока, которая обеспечивается тем, что, когда в процессе градиентного элюирования ход поршня одного насоса уменьшается, ход поршня другого насоса увеличивается. Жидкость проходит через смесительную камеру, и таким образом достигается постепенное изменение состава. Работа насосов такого типа определяется контрольным двухцветным графиком, где граница цветов определяется профилем градиента, график наложен на программный цилиндр контрольного устройства. Такая аппаратура пригодна для выбора оптимального состава подвижной фазы, поскольку выбранные рабочие условия легко воспроизводимы для данной системы и позволяют находить оптимальные условия для разделения определенной смеси.

Для получения градиента в хроматографе Nester-Faust, модель 1200, используется электронный контроль скорости перемещения каждого поршня, причем каждый поршень прокачивает отдельный растворитель [10]. Такая система (рис. 8.13) при-

меняется при очень больших давлениях. Аналогичное устройство введено и в аминокислотный анализатор [21], который работает при средних давлениях. В хроматографе фирмы Du Pont, модель 830, с однопососным градиентным устройством применяется соединение, показанное на рис. 8.14. Форма градиента зависит от работы двух соленоидных клапанов V_1 и V_2 , которые открываются поочередно на запрограммированные промежутки времени. Насос P либо прокачивает растворитель из сосуда R_1 через клапан V_1 в смесительную камеру, либо выдвигает первый растворитель второй из резервуара R_2 через клапан V_2

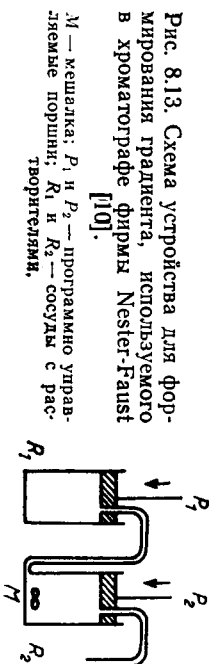


Рис. 8.13. Схема устройства для формирования градиента, используемого в хроматографе фирмы Nester-Faust [10].

M — мешалка; R_1 и R_2 — программно управляемые поршни; R_1 и R_2 — сосуды с растворами.

(спиральная трубка содержит до 150 мл растворителя). Прибор работает при давлениях до 210 атм и является отдельной частью хроматографа. При использовании линейного градиента весь диапазон от чистого растворителя А до чистого растворителя В может быть пройден за 10 мин. Длительность работы программы можно увеличить в результате наложения отдельных программ до 100 мин. Помимо линейного градиента можно выбрать программу, определяющую экспоненциальный градиент и четыре вогнутых или выпуклых формы градиента (рис. 8.14, б). Выбор оптимального состава смеси растворителей существенно упрощен: с этой целью на шкале устанавливаются требуемые концентрации компонента В (30, 40, 50, 60 и 70%), и необходимый состав будет получен уже через 4 мин.

Программатор модель 660 (Waters) контролирует работу одного или двух насосов Solvent Delivery System модели 6000. Время выполнения градиента может меняться от 1 мин до 10 ч. Начальная и конечная концентрации, а также скорость потока смеси компонентов А и В (мл/мин) задаются в цифровой форме (в виде процентного содержания компонента В). Можно выбрать одиннадцатый стандартный программ, среди которых экспоненциальный градиент соответствует типам от n^2 до n^5 и от $1/n$ до n . После завершения цикла все операции могут быть выполнены в обратном порядке и может быть проведена стабилизация колонки растворителем исходного состава. Кроме того, для изократического режима хроматографирования может программироваться скорость элюирования. Программатор обеспечивает длительное хранение программ. На выходной хромато-

грамме отмечается параллельно с выходной кривой состав растворителя и скорость потока.

В этой книге не дается метода расчета градиентов. Состав элюента при линейном градиентном элюировании легко рассчитать по параллелограммам, которыми форма градиента представлена на выходной ленте самописца (хроматограмме). Под-

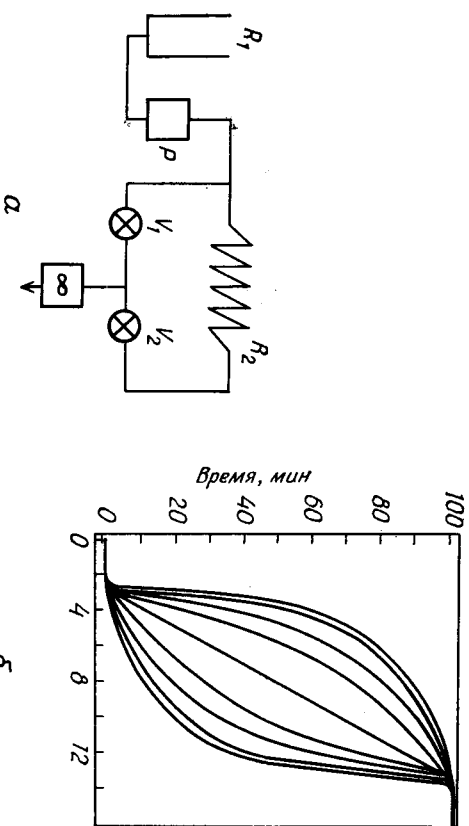


Рис. 8.14. Схема устройства для формирования градиента, используемого в хроматографе фирмы Ди Ролл, и профили градиента [6].

а — схема устройства: *M* — мешалка; *P* — насос; *R*₁ — емкость с буферным раствором; *V*₁ и *V*₂ — лампы; *б* — профили градиентов.

борку уравнений для расчета других типов градиента можно найти в обзорных статьях, например [25, 26], или в монографии Лигеану и Гокана [22а].

8.4.2. ПОЛНОЕ ПРОГРАММИРОВАНИЕ

Программно управляемое выполнение операций отдельными блоками аппаратуры является необходимым условием автоматизации, и в последнем разделе о градиентном элюировании мы рассмотрим некоторые примеры такого управления. В простейшем случае сигналы, управляющие работой отдельных функциональных единиц хроматографа (насосов, кранов, регуляторов температуры), задаются механическим замыканием контактов по периметру диска, вращаемого мотором с постоянной скоростью. При программировании однофункциональной работы градиентного программатора можно использовать описанный выше график, который считывается фотоэлектрическим детектором, формирующий аналоговый сигнал по определенным графикам условиям. Циклическая работа аппаратуры программируется петле-

образным датчиком программы. В программаторе фирмы Technicon используется петлеобразная лента типа киноленты. Ее легко перфорировать требуемым образом и, таким образом, задать программу требуемого вида. В процессе перемещения ленты через приемник головки микропереключателя входит в перфорацию и формирует электрический сигнал управления другими модулями хроматографа, например переключение перистальтического насоса на следующий шаг. Длина петли выбирается в соответствии с длительностью аналитического цикла, в течение которого необходимо сформировать несколько импульсов управления.

В некоторые хроматографы вмонтированы системы отчета времени, работающие с синхронизирующей частотой, так что в любой момент можно установить, сколько времени прошло с начала процесса. В некоторых случаях опорная частота стабилизирована кварцевым генератором. Ряд временных переключателей обычно подключен к системе отчета времени, каждый из них управляет отдельной функцией хроматографа. Такая система программируется стандартной кассетой с определенным числом контактов. Кассеты содержат определенную аналитическую программу, и их можно заменять в соответствии с выбранной аналитической методикой. На отдельном лимбе устанавливается время, в которое должна быть включена определенная отдельная функция хроматографа. Специальные типы кассет оустраивают полный контроль и автоматически вырабатывают импульсы для компьютера. Некоторые программируемые системы работают с многодорожечными типами гибких лент и являются частью стандартного оборудования ряда хроматографов. Их основное преимущество — легкость выбора программ. Дальнейшее усовершенствование программаторов привело к появлению аппаратуры, в которой объединены программатор, автоматический контроллер функций хроматографа и компьютер; входимые рабочие параметры преобразуются в цифровую форму и индицируются на контрольной панели.

В большинстве последних разработок для полного контроля системы и упрощения последующей обработки результатов применяются микропроцессоры.

8.5. АППАРАТУРА ДЛЯ ВВОДА ОБРАЗЦА, ШПРИЦЫ И ХРОМАТОГРАФИЧЕСКИЕ КОЛОНКИ

8.5.1. СИСТЕМЫ ВВОДА ОБРАЗЦА И ШПРИЦЫ

В поданализаторе фирмы Technicon для ввода пробы смеси аминокислот предусмотрен специальный диск, подобный круговому коллектору фракций. На этом диске по его периметру

Расположены 80 держателей в виде пластмассовых патронов. В них помещены небольшие колонки с ионообменником. Н+-форме, в которые введены образцы исследуемых смесей. Колонки закрыты с обеих сторон пористыми прокладками. После каждого поворота диска колонки с одинаковыми образцами перемещаются между вводом буферного раствора и головкой колонки. Все части сжимаются друг с другом, и такое соединение выдерживает давление 28—35 атм. Вместе с потоком буферного раствора образец поступает в колонку. Колонки с

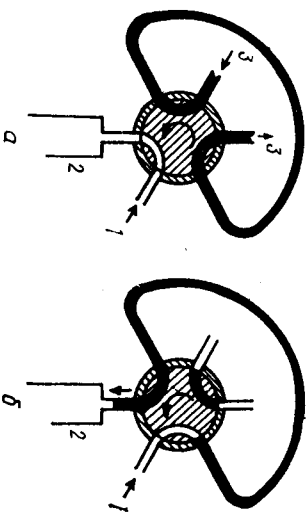


Рис. 8.15. Шестиходовой кран с петлей для образца.

а — заполнение петли образцом; б — передод образца в колонку; 1 — элемент; 2 — колонка; 3 — образец.

ионообменником можно использовать повторно. Адсорбированные аминокислоты, включая метионин и тирозин, в таких условиях не разлагаются. Для серийных анализов с коротким рабочим циклом с успехом применяется устройство для ввода пробы фирмы Technicon, с помощью которого можно подавать в колонку до 200 жидких образцов. Эти образцы помещаются в пластмассовые сосуды на круглом диске. Через определенные интервалы автоматический сифон отбирает требуемый объем образца из пробирок и выводит его в аналитическую часть прибора. По окончании этой операции диск сдвигается на одну позицию, и аппаратура снова готова к забору следующего объема в колонку. В этом методе ввода пробы постоянного объема в колонку используется петля из тефлонового капилляра. Поскольку объем петли не меняется, при таком способе ввода не требуется точно измерять объем вводимого образца. Образец вводится в капилляр шприцем, и объем образца ограничен объемом петли, закрепленной в кране-переключателе. Обычно это шестиходовой кран [35]. Принцип работы такого крана показан на рис. 8.15. В первой позиции (рис. 8.15, а) капилляр заполняется пробой. Далее кран поворачивается на 60° (рис. 8.15, б), и в этой позиции образец вводится в колонку потоком буферного раствора.

Таким образом, в момент ввода образца проходящий через хроматографическую систему поток не прерывается. Фирма Digilab устанавливает шестиходовые краны высокого давления для ввода образца, работающие при давлениях до 70 атм. В этих кранах нержавеющей сталь 316 заменена на сплав карбентер 20, который имеет еще лучшие свойства, и использован наполненный

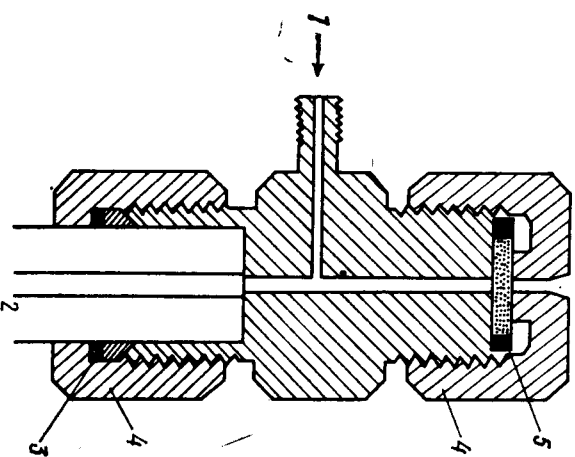


Рис. 8.16. Колонка с системой ввода.

1 — элемент; 2 — колонка; 3 — уплотнение; 4 — гайка; 5 — прокладка.

керамикой тефлон. Минимальный объем вводимой пробы составляет 10—12 мкл; объем вводимого образца может меняться при изменении длины капилляра. Такие краны легко переключаются или управляются автоматически. Разработаны краны, работающие при давлениях до 350 атм [35]. Фирма Micrometics предлагает устройства для ввода микропроб объемом 1, 2, 4 и 8 мкл. Петля для ввода такого образца показана на рис. 8.3.

В других системах образцы помещаются в тефлоновых капиллярах, навитых на форму в виде вертикальной спирали или расположенных в виде двухслойной горизонтальной спирали. В этих капиллярах пробы защищены от воздействия кислорода воздуха и бактерий. Автоматические анализаторы содержат несколько таких капилляров. Например, фирма Beckman выпускает устройство для ввода проб (модель 121) 72 образцов; все образцы помещены в общий холодильник и хранятся при 4 °С.

Из капиллярных резервуаров образцы вводятся насосом в мерную капиллярную трубку на шестигранном кране. Ошибка при таком способе ввода пробы составляет примерно 1%. При работе с малыми количествами аналитических колонок используется устройство для ввода пробы, показанное на рис. 8.16. Образец объемом в несколько микролитров вводится непосредственно в колонку при помощи шприца (например, фирмы Hamilton). Игла прокалывает прокладку и вводится до тех пор, пока не коснется фильтра, расположенного непосредственно перед упаковочным материалом [4]. Прокладка (сеттум) изготавливается из силиконовых полимеров типа бунд N, витон или EPР. Нетлорезины, усиленные найлоновым кордом и покрытой тефлоном. Для высоких давлений вытот до 420 атм разработаны специальные шприцы, например Hamilton HP-305N и Precision Sampling В-110. Если наполнитель в колонке закрыт с обеих сторон пористыми пробками, образец вводят непосредственно на входной фильтр. Образец поступает в колонку под воздействием потока подвижной фазы. В хроматографах, выпускаемых фирмами Hewlett-Packard, Packard-Becker и Siemens, используется новая методика ввода образца; они снабжены специальным устройством для ввода пробы без сеттума.

8.5.2. ТИПЫ СОВРЕМЕННЫХ ХРОМАТОГРАФИЧЕСКИХ КОЛОНОК

Типы и размеры колонок меняются в зависимости от условий анализа и свойств упаковочного материала. Точно контролируемая температура разделения улучшает воспроизводимость. Поэтому колонки помещают в рубашку с циркулирующей водой или, если колонки небольшие, в водяную баню или даже в печь с циркулирующим горячим воздухом.

В классической жидкостной хроматографии, как правило, применяют колонки диаметром 8—12 мм. По практическим соображениям длина их составляет обычно 50—100 см, а внутренний диаметр определяется физическими параметрами адсорбентов. Диаметр аналитических колонок равен 1—6 мм [39]. Если рабочее давление не превышает 70 атм, обычно предпочитают использовать стеклянные колонки. Если рабочее давление близко к указанному, то стеклянные колонки помещают в рубашку из нержавеющей стали. Для очень высоких давлений используют колонки из нержавеющей стали с точно выдержанным диаметром. Обычно они имеют форму трубки, но эксперименты показали, что трубки можно свертывать в спираль или стигать, поскольку эффективность колонок при этом не снижается. Такие колонки следует упаковывать суспензионным методом. Сорбент

с частицами размером 5—10 мкм упаковывают суспензионным методом в колонки длиной 15—50 см. Такие колонки более эффективны, но гидродинамическое сопротивление у них значительно выше. Колонки, используемые для автоматических анализов, в настоящее время наиболее унифицированы [8]. Различные фирмы стандартизовали диаметры колонок, в частности ко-

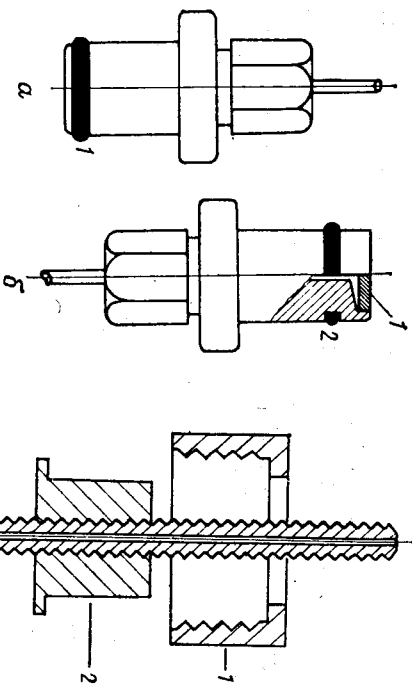
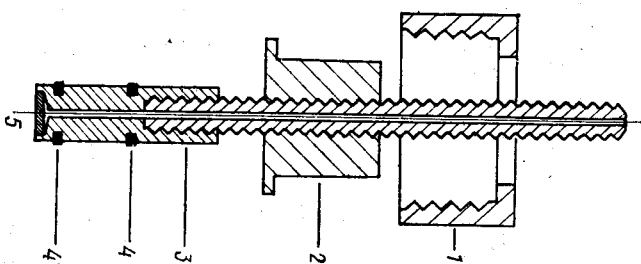


Рис. 8.17. Уплотняющий наконечник колонки.

а — верхняя часть; б — нижняя часть; 1 — кольцо из неопрена; 2 — диск из пористого тефлона.

Рис. 8.18. Выдвижной наконечник колонки.
1 — гайка рубашки колонки; 2 — вращающаяся гайка; 3 — тефлоновый поршень; 4 и 4' — уплотняющие кольца; 5 — диск из пористого тефлона.



лонки, помещаемых в рубашку. Современная технология позволяет изготавливать стеклянные колонки с точно выдержанными внутренними диаметрами обычно 4, 6, 9, 12 или 25 мм и длиной 150, 300, 600 или 1000 мм. Очень часто колонки снабжены уплотненными рубашками, верхние и нижние концевые соединения колонок идентичны и имеют внешнюю резьбу.

Хроматографические колонки конструируют так, чтобы мертвый объем был минимальным. В простейшей модификации положение уплотнений на обоях кондах колонок — верхнем и нижнем — фиксировано. Эти уплотнения обычно выполнены из тефлона и снабжены канавкой для пластмассового кольца, которое помещают вплотную к стенкам колонки (рис. 8.17). Некоторые уплотнения выполняются так, чтобы окончателная регулировка проводилась одновременно обжимом с обеих сторон и чтобы колонка сразу уплотнялась полностью. Внизу колонки помеща-

ют фильтр, который препятствует вымыванию адсорбента и обеспечивает равномерный поток элюента. Фильтр выполнен из пористого тефлона с определенным размером пор, позволяющим удерживать адсорбент с частицами размером до 5 мкм (Nanilton). Иногда используются фильтры из пористого стекла или для очень высоких давлений — фильтры из нержавеющей стали. В некоторых случаях в колонку помещают пористые металлические диски (фритты), также не пропускающие частицы размером до 5 мкм (Nanilton).

В некоторых типах колонок высоту слоя адсорбента можно по желанию менять. Диаметры ввода и вывода у таких колонок одинаковы (рис. 8.18), и поршни с пористым диском можно перемещать на расстояние до примерно 10 см. Система концевых соединений обеспечивает закрепление тефлоновых капилляров как на вводе в колонку, так и на выходе из нее. Некоторые фирмы поставляют колонки из нержавеющей стали, предназначенные для хроматографии при высоких давлениях, уже заполненные адсорбентом, закрепленным двумя фильтрами также из нержавеющей стали. Подключают их к гидравлической системе с помощью металлических капилляров.

8.5.3. УПАКОВКА ХРОМАТОГРАФИЧЕСКИХ КОЛОНОК

Развитие хроматографии привело к преимущественному использованию сорбентов с одинаковым размером частиц и с диаметром частиц меньше 10 мкм. Некоторые адсорбенты такого типа можно упаковывать в колонку в сухом состоянии. Чтобы слой адсорбента был однородным, колонку закрывают снизу и помещают в установку для упаковки. В процессе заполнения колонка перемещается вверх — вниз с требуемыми амплитудой и частотой. Сверху на колонку помещают воронку, в которую из сосуда с узким выводным отверстием подается адсорбент.

Некоторые адсорбенты вводят в колонку в виде суспензии. Поскольку скорость осаждения мелких частиц очень мала, можно использовать динамический метод упаковки. Суспензию помещают в резервуар, и подаваемый под давлением элюент продвигает ее в колонку, скорость потока элюента должна быть больше скорости осаждения частиц. Эксперименты показали, что удобнее всего при заполнении пользоваться U-образной трубкой, одно колено которой служит резервуаром для суспензии частиц, и жидкости адсорбента, а второе колено подводится к заполняемой хроматографической колонке, так что суспензия поступает в нее снизу. В некоторых случаях колонки заполняют следующим образом. Суспензию загружают в цинк-Дрический сосуд (диаметр которого несколько больше, чем

у воронки) и выдвигают в колонку, подсоединенную к этому сосуду снизу. Методы упаковки колонок подробно рассматриваются в литературе [19, 27, 34, 36].

8.6. ДЕТЕКТОРЫ

Оценка результатов хроматографического разделения путем анализа отдельных фракций — процедура относительно медленная, однако очень часто только таким методом можно получить важную специфическую информацию, а если анализируются радиоактивные материалы, то и повысить чувствительность обнаружения. Чаще всего используется автоматическая регистрация процесса разделения детектором, дающим на выходе электрический сигнал, интенсивность которого пропорциональна концентрации анализируемого соединения. Этим же методом можно провести количественное определение. Обнаружение соединений в жидкостной хроматографии проводится различными способами. Многие детекторы оценивают различие в характеристике анализируемого соединения и элюента. В частности, этот принцип положен в основу спектрофотометрического детектирования в ультрафиолетовой, видимой и инфракрасной областях. Детекторы неселективного действия измеряют показатели преломления, проводимость или диэлектрическую проницаемость при тщательной температурной компенсации рабочей ячейки и ячейки сравнения. В некоторых типах детекторов растворитель перед вводом соединения в регистрирующий блок удаляется (например, пламенно-ионизационный детектор с подвижной нагреваемой лентой). Конструкция спектрофотометрических детекторов для высокоэффективной жидкостной хроматографии (особенно ультрафиолетового абсорбционного и рефрактометрического детекторов) хорошо разработана. Если для работы с одной колонкой объединяют два детектора, то сначала установленный УФ-детектор, а затем рефрактометрический детектор.

Какой бы принцип детектирования ни использовался, объем жидкости между выводом из колонки и вводом в ячейку детектора всегда должен быть минимальным. Поскольку с увеличением объема проточной ячейки детектора чувствительность обнаружения возрастает, а разрешение ухудшается, то обычно выбирают оптимальный вариант. В литературе описана конструкция проточных ячеек двух типов — Z- и H-типа [9, 14]. Чувствительность прибора увеличивают многими способами, но при этом всегда используют различие в свойствах элюента и элюата. С помощью разного рода усилителей можно значительно увеличить отношение полезного сигнала к шуму.

Спектрофотометрические методы обеспечивают высокую степень селективности и чувствительности. Они не слишком сильно подвержены влияниям изменения температуры или скорости потока. В двухлучевом приборе луч определенной длины волны рассеивается полупрозрачным зеркалом на два луча, один из которых проходит через сравнительную ячейку, а второй — через рабочую, после чего оба луча фокусируются на фоточувствительке. Для того чтобы установить линейное соотношение между выходным сигналом фоточувствительки и концентрацией вещества, выходные сигналы

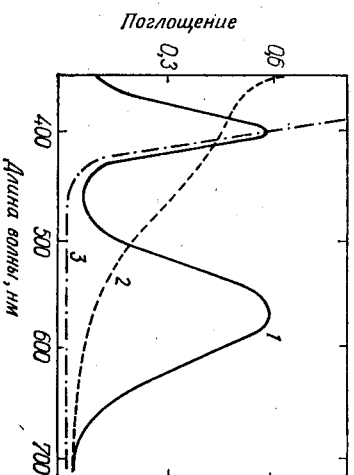


Рис. 8.19. Спектры соединений, образующихся при реакции аминокислот с нингидрином.

1 — продукты реакции основных аминокислот; 2 — продукты реакции пролина; 3 — нингидрин.

фотоэлементов рабочих и сравнительной систем проходят через дозарифинический усилитель. Разность между полученными значениями вновь усиливается, и сигналы регистрируются самописцем.

Преимущество двухлучевых приборов состоит в том, что ошибки, вызванные изменениями источника излучения и поглощения растворителем, минимальны.

Большинство соединений не поглощает в видимой области спектра. Поэтому анализаторы снабжаются прибором, который вводит в поток элюата постоянное количество реагента, воспроизводимо реагирующего с анализируемым соединением. Продукты реакции обнаруживаются на различных длинах волн. Именно к этому типу детекторов относятся аминокислотные анализаторы, в которых в поток элюата вводят нингидрин. Большинство аминокислот дают с нингидрином окрашенные соединения; спектры их поглощения показаны на рис. 8.19. Спектр поглощения продуктов реакции пролина отличается по положению максимума. При проведении количественного анализа боль-

шинства аминокислот спектр поглощения продуктов их взаимодействия с нингидрином снимают при 570 нм, а спектр продуктов реакции с пролином — при 440 нм. Для автоматической стабилизации нулевой линии дополнительно измеряют поглощение при 690 нм. В более поздних моделях аминокислотных анализаторов (например, ЛКВ — Biosal) с одной проточной ячейкой предусмотрено измерение поглощения при 440 и 570 нм. Вращающийся диск с отверстиями генерирует пульсирующий световой луч с длинами волн 440 и 570 нм с частотой 300 Гц. Этот луч проходит через полупрозрачное зеркало к фотомультипликатору. Одновременно к фотомультипликатору направляется сравнительный поток света (с длиной волны 570 нм); этот луч не проходит через измерительную ячейку. Выходной сигнал с фотомультипликатора идет через преувеличитель, далее он усиливается и регистрируется. Энергия фотостойчика стабилизирована фотосопротивлением. Выходной сигнал детектора находится в интервале от 0 до 50 мВ, детектор имеет пять диапазонов (0—2; 0—1; 0—0,5; 0—0,2; 0—0,1) единиц поглощения. Для регистрации используется двухперевый самописец.

В настоящее время в наиболее чувствительных приборах предпочитают использовать электронное усиление сигнала, так как увеличение оптического пути, длины измерительной ячейки, приводит к увеличению шума нулевой линии и затрудняет идентификацию соединений, поступающих из колонки. Чтобы можно было проводить постоянное измерение поглощения, в некоторых приборах, например фирмы ЛКВ, предусмотрено автоматическое изменение масштаба при достижении самописцем конца шкалы. Практически это означает, что можно записать поглощение, впрое превышающее установленный диапазон. Это весьма ценно, но само собой разумеется, что при этом используется очень качественный самописец со стабильной нулевой линией. Автоматическая аппаратура, подобная аминокислотным анализаторам, применяется для анализа карбоновых кислот. В этом случае реагентом служит бихромат калия, а поглощение раствора измеряется при 424 нм [49]. Разработана также методика автоматического обнаружения продуктов реакции жирных кислот и *o*-нитрофенолата натрия; окраска образующихся соединений регистрируется при 350 нм [18].

Чаше всего регистрацию соединений в потоке в жидкостной хроматографии, особенно при градиентном элюировании, производят с помощью УФ-спектрофотометра обычно при 254 или 280 нм. Этим способом удается обнаруживать нанogramмовые количества соединений. Источником света длиной волны 280 нм служит ртутная лампа низкого давления, а линия в 254 нм используется для инициализации флуоресценции при 280 нм. Излучение с длиной волны 254 нм применяют для обнаружения

аминокислот, тогда как белки обнаруживают при 280 нм. Органические кислоты дают максимум поглощения при 200—210 нм. Фирма Jeol использует УФ-детектор, работающий при длине волны 215 нм. Чувствительность такого обнаружения понижена, если анализируются насыщенные кислоты с небольшим числом углеродных атомов, но, если анализируются кетокислоты и ненасыщенные кислоты, чувствительность обнаружения очень высока. Дифференциальный УФ-анализатор UVD 254 (разработки КБ Чехословацкой Академии наук) работает в областях 0—0,5, 0—1,0 и 0—2,0 единиц поглощения, длина ячейки составляет 10 мм, а дрейф нулевой линии равен 4% за 12 ч при 254 нм. УФ-детектор LDC (модель 1522, фирма Jobling) работает при 254 и 280 нм, длина оптического пути составляет 3 мм, выход линейный с диапазонами 0—0,1—0,25—0,5—1,0. Минимальный уровень обнаружения соответствует 0,002 ед. погл. Самописец, УФ-лампа и электронная часть выполнены в одном блоке. У фотометра фирмы Di Pont следующие характеристики: минимальный уровень обнаружения 0,0002 ед. погл. при 254 нм; сдвиг на 0,001 ед. погл. за 1 ч; диапазоны 0,01—0,02—0,04—0,08—0,16—0,32—0,64—1,28—2,56; отклик детектора линейен с точностью до 1%.

Выпускается ряд других детекторов, например «Variscan» (фирмы Varian), который работает в диапазоне от 210 до 780 нм с уровнем шума $5 \cdot 10^{-4}$ ед. погл. Аналогичный прибор выпускается фирмой Hitachi Reikin-Elmer со спектрофотометром на дифракционной решетке. Трехканальная система работает в области 200—700 нм. В хроматографах других типов поток элюента через кювету можно периодически останавливать и снимать полный спектр вещества, находящегося в детекторе с автоматической регистрацией. В последнее время появились безэлектродные высокочастотные газоразрядные лампы, наполненные газом при низком давлении. Такие лампы позволяют проводить измерения в области ниже 210 нм и содержат точечный источник света высокой интенсивности. Они использованы в приборе «Uvicord» (ЛКВ). При хорошей температурной стабилизации сдвиг нулевой линии составляет только 0,005 ед. погл. за 24 ч. Этот прибор является двухлучевым абсорбционным с длинами волн 206, 254, 280, 340 и 364 нм, при которых обычно проводится обнаружение различных групп биологически важных соединений. Регистрируемые значения записываются или в единицах поглощения, или в процентах пропускания. Измерения проводятся на двух ячейках, одна из которых содержит стандартный раствор, другая — анализируемый, при двух длинах волн одновременно. При 206 нм измеряют поглощение относительно низкомолекулярных неароматических пептидов и некоторых сахаридов. Область поглощения соответствует интервалам

0—0,2 (80—100%-ное пропускание) или 0—1 (0—100%-ное пропускание). Если при работе в первой области коэффициент поглощения достигает величины, большей 0,2, прибор автоматически переключает диапазон. Когда поглощение достигает некоей заранее выбранной величины, прибор может выработать специальный сигнал, что полезно для проверки других приборов, например градиентного смесителя.

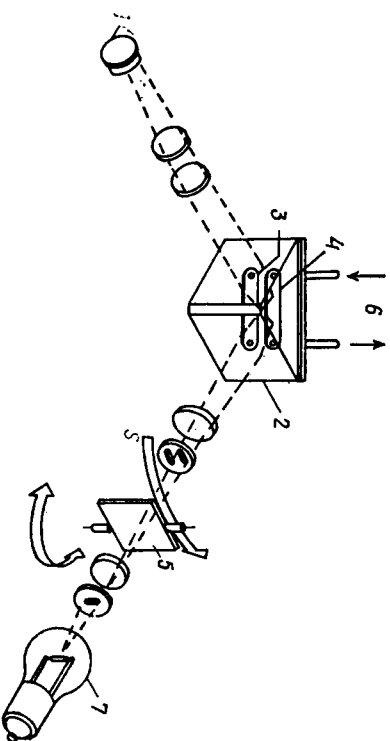


Рис. 8.20. Схема дифференциального рефрактометра, применяемого в жидкостном хроматографе фирмы Di Pont (модель 830) [31].

1 — фотоэлемент; 2 — призма; 3 — ячейка сравнения; 4 — рабочая ячейка; 5 — отклоняющая пластина; 6 — образец; 7 — источник света.

Дифференциальный рефрактометр представляет собой в значительной степени универсальный детектор (исключая его использование при градиентном элюировании). Его применяют главным образом в тех случаях, когда образцы не поглощают в УФ-области или когда элюент сильно поглощает в этой области. Детектор этого типа измеряет разность показателей преломления элюента и раствора анализируемого вещества в элюенте. В рефрактометре френелевского типа луч света отражается от границы раздела стекло — жидкость и разность углов падения и отражения является функцией угла падения и показателя преломления. В другом типе рефрактометра измеряется интенсивность света, которая пропорциональна разности показателей преломления двух жидкостей. Каждая из жидкостей проходит через отдельную часть одной и той же ячейки, которая разделена стеклянной пластиной под диагональ. Такие приборы способны обнаруживать соединения при концентрации их до 5 мкг/мл. Достичь чувствительности $5 \cdot 10^{-5}$ единицы показателя преломления (RI ед.) можно, только если температура стандартного раствора и анализируемого раствора отличается не более чем на 0,005°С. Рефрактометры френелевского типа исполь-

элюют в хроматографах фирм Du Pont, Varian, Nester-Faust. Оптическая схема рефрактометра Френеля показана на рис. 8.20 [31].

Анализируемая жидкость проходит через очень узкий зазор между стеклянной призмой и тefлоновой прокладкой, помещенной на металлической подложке. Часть света отражается от границы раздела стекла — жидкости, часть проходит через жидкость и отражается от металлической подложки. Интенсивность отраженного света пропорциональна показателю преломления жидкости. Аналогичный процесс происходит и в сравнительной ячейке. Когда растворенное вещество проходит через измерительную ячейку, самописец записывает сигнал, пропорциональный разности показателей преломления жидкостей. В хроматографе фирмы Du Pont, модель 830, используется ячейка объемом примерно 3 мкл. Отклик детектора линейен в области до 500-кратной разности концентраций. В прибор фирмы Waters Associates, модель АЛС-201, введен отражательный тип рефрактометра, чувствительность которого достигает $6 \cdot 10^{-8}$ ед. рефракции.

В специальных случаях в жидкостной хроматографии применяют серию детекторов. Их детально описал Бирн [5]. Флуориметром можно регистрировать интенсивность флуоресценции, вызванной облучением анализируемого раствора. Возбуждающее излучение, длина волны которого обычно больше, чем у возбужденного излучения, исключают с помощью подходящего фильтра и измеряют флуоресценцией интенсивности флуоресценции. Если вещество само по себе не флуоресцирует, его обрабатывают реагентами, образующими с исследуемым соединением флуоресцирующие продукты. Чувствительностью обнаружения сильно различающихся соединений может достигать 1 нг/мл. Диапазон использования ИК-спектрофотометров для исследования водных растворов в настоящее время значительно расширился. Этому, в частности, способствует применение ячеек фирмы Ittan. Измерения обычно проводят при постоянной длине волны, соответствующей частоте колебаний определенной функциональной группы. Кроме того, разработанные в настоящее время методики позволяют снять спектр исследуемого соединения практически мгновенно — всего примерно за 1 мс. Спектр регистрируется на осциллографе, и его можно затем сфотографировать. В некоторых случаях удается непосредственно идентифицировать соединения.

Пламенно-ионизационный детектор применяют в тех случаях, когда испарение элюента проходит при подходящей температуре и не сопровождается испарением или разложением исследуемого соединения. Часть элюата из колонки попадает на транспортер (лента, цепь или диск), который переносит элюат в испаритель.

Остаток после испарения элюата поступает в пиролизатор, газообразные продукты пиролиза подаются в ячейку пламенно-ионизационного детектора, содержащего измерительный электрод. Чувствительность такого метода составляет примерно 3 мкг/мл.

Принцип действия термометрических детекторов — регистрация теплоты адсорбции и десорбции на поверхности. Эти температуры изменяются регистрируются термисторами, и выходной сигнал записывается в виде дифференциальной кривой, соответствующей концентрации кривой элюирования. Положение максимума пика соответствует пересечению волной нулевой линии. В жидкостном хроматографе фирмы Jeol чувствительность детектора может меняться в семи диапазонах от ± 1 до $\pm 0,001^\circ$ полной шкалы. Детекторы по радиоактивности предназначены для анализа соединений, содержащих ^{35}S , ^{14}C и ^3H . Ряд сингидлиционных счетчиков существенно увеличивают чувствительность определения [15], особенно сингидлиционные счетчики нового типа с пластмассовыми спиральями. Чтобы повысить чувствительность определения, используют также ячейки, заполненные твердым сингидлициатором, через который проходит элюат, поступающий из колонки. Излучаемый сингидлициатором свет регистрируется фотоумножителем.

Емкостные детекторы измеряют диэлектрическую проницаемость соединений. Выходные значения линейно зависят от разности между диэлектрической проницаемостью анализируемого соединения и элюента. Измерения проводятся при частоте 18 МГц. С помощью некоторых потенциометрических детекторов проводится измерение электродного потенциала. Относительно недавно доказана перспективность использования ион-селективных детекторов. Высокой чувствительностью обладает сульфидный электрод, который позволяет обнаруживать сульфид-ионы при концентрации их до 10^{-7} г-ион/л и в то же время не чувствителен к ряду других ионов. В настоящее время удалось уменьшить размеры полярографических детекторов и приспособить их для работы с проточными микроячейками.

В большинстве последних разработок используют плазменные источники для получения эмиссионных спектров элементов, входящих в состав элюента.

8.7. РЕГИСТРАЦИЯ И ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

В процессе хроматографического разделения непрерывно элюируемые из колонки компоненты проходят через детектор, или непосредственно, или после проведения предварительной реакции с подходящим реагентом. Аналоговый сигнал, выходящий из детектора, пропорционален концентрации соединения, находящегося в ячейке детектора, и этот сигнал регистрируется

самописцем. Концентрация каждого компонента, прошедшего через детектор, является функцией времени, на хроматограмме она записывается в виде пика. В идеальном случае пики имеют форму гауссовой кривой и количество соединения, прошедшего через детектор, пропорционально площади под кривой. Чтобы определить количество соединения, необходимо рассчитать площадь пика; сделать это можно вручную (разд. 10.5.2 г.) или же с помощью электронных, аналоговых или механических интеграторов (их применяют совместно с самописцами, и ошибка определения площади составляет при этом около 1%). Широко используется механический интегратор фирмы Disc Integrator Instruments. Этот интегратор регистрирует в графической форме площадь пиков в процессе его появления на том же самописце, или для регистрации можно приспособить отдельный самописец. Наиболее точное измерение площади обеспечивают электронные цифровые интеграторы (ошибка около 0,4%). На первом этапе автоматизации и использования компьютеров значения с ленты самописца считывались аналого-цифровым преобразователем, который их кодировал. Выходные данные с преобразователя вводились в компьютер, который проводил числовые расчеты. В преобразователе напряжение сигнала детектора преобразовалось в частоту. По мере прохождения пика импульсы суммировались и значение суммы за определенный промежуток времени выводилось на печать. Сумма импульсов пропорциональна площади пика. Этот метод расчета требует наиболее сложной логики, поскольку необходимо, чтобы выходные значения были скорректированы с временем удерживания пика. Цифровой интегратор должен обладать большим линейным диапазоном, высокой частотой счета (например, 6000 имп/мин), большой цифровой емкостью (до 10^5) и чувствительностью.

При расчете количества присутствующего компонента по данным о величине соответствующего пика следует учитывать несколько факторов. Во-первых, важна эффективность детектора; выходной сигнал должен быть пропорционален поглощению и линейен (обычно до 1,5 ед. погл. для старых приборов). Если отсутствует линейное соотношение между площадью пика и количеством соединения, то необходимо построить калибровочную кривую. Относительные площади пиков не всегда пропорциональны количеству соединения, поскольку отклик детектора может различаться для разных типов молекул или разных классов соединения. С одним и тем же реагентом при идентичной молярной концентрации томологи могут давать окраску разной интенсивности.

Не менее важным фактором является размывание пиков соединений с большим объемом удерживания. Для того чтобы получить информацию о количестве соединения, необходимо ум-

ножить площадь пика на коэффициент, определяемый в результате анализа стандартной калибровочной смеси. Таким способом удается исключить ошибки, вызванные изменением образца, аппаратурой и аналитической методикой.

Эффективные цифровые интеграторы используются для оценки результатов разделения, проведенного методом газовой или жидкостной хроматографии, главным образом в серийных анализах соединений одного типа, например аминокислот.

Следующая часть этого раздела посвящена оценке результатов. В процессе анализа аминокислот оценивается интенсивность окраски (обычно при 570 нм) продуктов реакции аминокислот с нингидрином. В начале элюирования самописец регистрирует только нулевую линию, которая может сдвигаться при изменении состава подвижной фазы. Если проводится количественный анализ, такие сдвиги следует учитывать. Интегратор обрабатывает сигнал детектора очень быстро (40—2000 имп/с), в результате чего регистрируется прохождение даже одиночного компонента. В интеграторе можно предусмотреть автоматическую коррекцию нулевой линии, и он начнет интегрирование, только когда нулевая линия существенно изменится за несколько секунд. Некоторые управляющие элементы, которые ранее являлись частью анализатора, теперь функционально включены в интегратор. Чтобы результаты расчета были правильными, важно принять во внимание форму пиков.

Некоторые логические функции интегратора демонстрирует рис. 8.21. Перед началом серии анализов необходимо стандартизовать анализ с помощью калибровочного образца, например 0,1 мкмоль каждой из аминокислот. Начало анализа (момент ввода пробы) является нулевой точкой на оси времени. Функции анализатора с этого момента программируются по отношению к временной оси. В начале разделения из колонки выходит компонент А, который не нужно принимать во внимание при проведении расчетов. Поэтому начало интегрирования сдвигается в точку 1. Момент начала интегрирования можно ввести в программу вместе с другими данными. Во-первых, необходимо определить работу интегратора. С момента 2, т. е. с момента появления компонента В, интегратор суммирует значения импульсов до тех пор, пока не закончится элюирование В (точка 3). Начало и конец элюирования В определяются по приближенно сигнала к уровню нулевой линии. Одновременно на хроматограмме указывается площадь полученного пика. Программная логика позволяет исключать очень маленькие пики (например, В) путем ввода в программу минимального допустимого значения. Если после прохождения определенного времени (6) нулевая линия не будет достигнута, то интегрируется только основная часть пика (от 4 до 5). И интегратор автоматически корректирует положе-

ние нулевой линии путем переключения потенциометра прибора. Некоторые компоненты анализируемой смеси необходимо обнаруживать при других длинах волн, например, пролин обнаруживается при 440 нм. В момент (7), соответствующий началу пика пролина (D), детектор переключается на второй измерительный канал. После прохождения пика детектор переключается в прежнее положение (8), и измерения вновь проводятся при

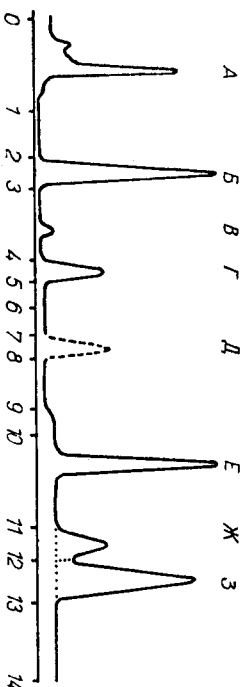


Рис. 8.21. Хроматограмма, полученная при автоматическом разделении ароматических аминокислот (поясняет работу интегратора).

0—14 — основные временные интервалы; А — неопределяемые аминокислоты; Б—З — определяемые аминокислоты; Д — пролин.

длине волны 570 нм. Через определенное время (9) после поступления буферного раствора другого состава происходит сдвиг нулевой линии; чтобы при этом не был зафиксирован ложный пик, вновь проводится автоматическая коррекция нулевой линии (10). При наличии двух не полностью разделенных пиков Ж и З интегратор рассчитывает площадь пика Ж в интервале 11—12, а площадь пика З — в интервале 12—13. Концеп анализа программируется точкой 14. По полученным величинам площадей отдельных пиков рассчитывается содержание каждой из аминокислот в анализируемой смеси. Эффективность интеграторов достаточна для обработки данных нескольких анализов.

В более современных приборах методика обработки данных существенно улучшена. Приведенные ниже данные получены главным образом на аналитической системе аминокислотного анализатора D-500 фирмы Digiш. Скорость анализа на этом приборе выше, чем на других типах анализаторов. Для количественного анализа достаточно 50 мкг белкового пирролината. Объем проточной ячейки равен 1,9 мкл, а длина оптического пути составляет 5 мм. Источником света в детекторе служит лампа дневного света; луч света проходит через систему, которая с очень короткими интервалами направляет луч на фильтры

в 590 и 690 нм и создает два луча для фотометра. Фотометр дает линейную зависимость сигнала от поглощения. Организован параллельный выход на самописец и аналого-цифровой преобразователь с частотой преобразования в десять измерений в секунду с выводом цифровых значений на ЭВМ. В ЭВМ также вводятся точный временной режим изменения состава буферных растворов, температур и регенерации колонки. Анализ проводится на одной колонке размером 1,75×48 см при примерно 190 атм и заканчивается за 48 мин.

Ввод в ЭВМ начальных параметров анализа и констант осуществляется прост и выполняется через печатное устройство в режиме ввода. В процессе анализа одновременно выдается графическая информация, проводятся количественные расчеты и выдаются результаты анализа. Результаты анализа могут записываться ЭВМ таким образом:

ПИК	НАЗВАНИЕ	МИН	СЕК	ТИП	ПЛОЩАДЬ	КОЛИЧЕСТВО
3	аспарат.	12	52	Ø	34156	11,7
	ФАКТОР	НУЛЕВАЯ	ЛИНИЯ			
		29212				99

ЭВМ сообщает номера пиков, названия аминокислот, время, прошедшее с момента начала анализа до момента выхода пика соответствующей кислоты в минутах и секундах, тип разрешения пика, площадь пика, количество сединения в наномолях, калибровочный коэффициент, используемый для расчетов, и уровень нулевой линии для того пика, для которого проводились расчеты. Можно также рассчитать молярное соотношение аминокислот в образце. С помощью этого прибора возможно количественное определение аминокислот при содержании их менее 1 нмоль; отношение сигнала к шуму выше, чем 30:1. ЭВМ также контролирует динамическую область анализатора. Полную область шкалы поглощения можно менять либо вручную, либо по команде ЭВМ в интервалах 0,1—0,2—0,5—1,0 и 2,0. Кроме того, при установленной шкале чувствительности область поглощения можно автоматически увеличить для уменьшения в соотношении 1:10 для определенного компонента. Измененная область поглощения проводится, в частности, в тех случаях, когда все компоненты (аминокислоты), исключая пролин и оксипролин, определяются в области поглощения 2,0, и только для этих двух компонентов ее необходимо расширить до 0,2 ед. погл.

В анализе с калибровочным образцом ЭВМ оценивает площадь пика и рассчитывает калибровочные постоянные для каждой аминокислоты; данные эти фиксируются ЭВМ и могут ис-

подъговаться для расчетов состава в последующих анализах образцов неизвестного состава. На таком приборе можно провести до 170 анализов в неделю.

8.8. РАСХОДОМЕРЫ И КОЛЛЕКТОРЫ ФРАКЦИИ

В простейшей хроматографической системе элюат проходит через детектор, соединенный через расходомер с коллектором фракций. В процессе измерения расхода небольшие пузырьки воздуха вводятся в поток жидкости, скорость которого необходимо измерить. Скорость пропорциональна времени прохождения пузырька между двумя метками; наблюдения проводятся визуально или фотоэлектрически. Эти измерения можно проводить автоматически; ошибка определения при этом составляет примерно 1%. Расходомер фирмы LKB используется для длительного измерения расхода жидкостей в диапазоне от 0,5 до 300 мл/ч. Вводом пузырьков воздуха в капилляр управляются электронные импульсы. Эти пузырьки перемещаются потоком жидкости, и иххождение регистрируется в определенном месте фотодиодом. Последующая точка на капилляре соответствует 250 мкл жидкости, второй фотодиод регистрирует толькохождение пузырьков установленного размера, а все остальные пузырьки не учитываются. Третий фотодиод, регистрирующий пузырьки, удален от второго на такое же расстояние (250 мкл). Сигнал в интегратор подается только в тот момент, когда одновременно в двух контрольных точках появляются новые пузырьки, так как при этом гарантируется правильность измерения времени. Если к системе подключен коллектор фракций, фракционированный объем пропорционален минимальному объему в 250 мкл. Этот принцип измерения объема используется также в автоматических инжекторах с постоянным объемом дозирования: в них жидкость контактирует только со стеклом и тефлоном. В большинстве других приборов для измерения расхода жидкости чаще применяются сифоны постоянного объема. Когда сифон опустошается, жидкость перекрывает фоточувствительную ячейку и на хроматограмме отмечается начало новой фракции. Счетчики капель не пригодны для измерения расхода жидкости, если объем ее превышает 5 мл; кроме того, при их использовании возникает проблема, связанная с изменением поверхностного натяжения или плотности жидкости.

В аналитической жидкостной хроматографии основное внимание уделяется снижению количества вещества, необходимого для анализа, и часто компоненты смеси перед подачей в детектор переводят в те или иные производные, поэтому фракции не собираются. В высокоэффективном варианте жидкостной хроматографии разделение происходит за относительно малое время.

Соединения проходят через детектор в виде узких зон, и обычно отбор фракций осуществляется при ручном управлении трехходовым краном в соответствии с видом хроматограммы, записываемой самописцем. В препаративной жидкостной хроматографии важна дальнейшая аналитическая оценка разделенных компонентов, поэтому элюат собирают в виде отдельных фракций. Ход разделения записывается самописцем в виде хроматограммы, на которой отмечается каждая фракция. Некоторые коллекторы фракций работают по сигналу детектора, как, например, в хроматографе ISCO, модель UA-2, фирмы BioCal. Фракции отбираются только в том случае, если величина поглощения превышает некоторое заданное значение.

В коллекторах фракций различают две основные части — управляющую и механическую. Работа управляющей части чаще всего основывается на принципе измерения постоянных интервалов времени, отмеряемых различными таймерами, как электронными, так и механическими. Работа некоторых других приборов основана на непосредственном измерении постоянного объема элюата при помощи сифонной системы или системы VolumGas. В некоторых системах измерение непосредственно объема заменено на отсчет капель или фотоэлектрическое изменение уровня жидкости в сосуде. На рабочей панели всех этих приборов в зависимости от принципа их действия указаны такие параметры, как время (от 0,1 до 999 мин), или число капель (от 1 до 999), или множитель объема сифона. Таким оборудованием снабжен коллектор фракций Linear II фирмы Seta.

Механическая часть обычно либо направляет элюат из детектора от одного стационарного сосуда в другой, особенно если отбираются фракции большого объема, либо выходящая трубка неподвижна, а сосуды, обычно пробирки, сдвигаются. Часто коллектор фракций имеет форму диска с несколькими круговыми углублениями, в которые вставляются пробирки, и переход с одного круга на другой осуществляется специальным механизмом. В приборах других типов пробирки располагаются по спирали. Имеются аналогичные коллекторы фракций, в которых пробирки располагаются не по спирали, а по отдельным группам и перемещаются от одной группы к другой. В момент переноса потока от одной пробирки к другой поток элюата перекрывается кранами. Очень удобны такие коллекторы, в которых пробирки располагаются в штативах, объединенных в блоки. Они занимают очень мало места и позволяют легко манипулировать отдельными фракциями. Такие коллекторы обычно содержат от 80 до 400 пробирок. Некоторые коллекторы собирают фракции одновременно из нескольких колонок. Полный обзор коллекторов фракций можно найти в статье [12]. Большинство коллекторов снабжено предохранителями, которые препятствуют вы-

теканию жидкости из колонки в тех случаях, когда поток прерывается; они также могут остановить хроматографирование после заполнения последней пробирки. Коллекторы должны также работать при температурах ниже 0°С.

8.9. БОЛЕЕ СЛОЖНЫЕ СИСТЕМЫ И ПРИМЕРЫ КОМПЛЕКСНОЙ АВТОМАТИЗАЦИИ

Рассмотрим возможность автоматизации хроматографического анализа ферментов на примере, заимствованном из статьи [42]. Авторы статьи провели хроматографическое разделение ферментов на автоматическом анализаторе фирмы Technicon (рис. 8.22). В этом приборе используется пропорциональный насос *P* с 12 пластмассовыми трубками различного диаметра. Буферный раствор из системы формирования градиента прокачивается в колонку через трубку *I*. Разделение белков происходит в колонке *K*. Основная часть элюата из колонки поступает в коллектор фракций *F* и затем используется после окончания анализа. В процессе хроматографирования от основного потока элюата отделяется очень небольшая часть, которая поступает в три аналитические секции, где проводится определение основных фосфатазы, трансаминазы и всех белков. После определения основной фосфатазы часть элюата поступает через трубку *2* вместе с пузырьками воздуха, введенными через трубку *3*, и субстратом из трубки *4* в аналитическую систему. В короткой стеклянной спирали *M* происходит тщательное смешивание водных растворов, полученная смесь проводится через термостат *1*, в котором при определенных условиях происходит расщепление субстрата. Чтобы реакция превалдала, к смеси через трубку *5* добавляется раствор соответствующего реагента. Через смешительную спираль результирующая смесь вводится в проточную ячейку колориметра *C*₁ и затем идет на сброс. Сигнал детектора записывается самописцем *Z*, фиксирующим концентрацию основной фосфатазы (1). На абсциссу наносится номер фракции. Определение трансаминазы проводится аналогичным образом. Через трубки *6—9* подаются образцы, воздуха, субстрат и реагент соответственно. Окончательный продукт реакции проходит через колориметр *C*₂. Результирующая концентрация трансаминазы пропорциональна кривой III записываемой самописцем. Третья аналитическая система, регистрирующая суммарное содержание белков, несколько проще, чем две другие. Часть элюата поступает через трубку *10*, воздух проводится через трубку *11*, а реагент для обнаружения белков — через трубку *12*. Растворы смешиваются в спиральи *M*, полученная смесь поступает в проточную ячейку колориметра *C*₃. Содержание белков в смеси записывается в виде кривой II.

Шедер [33] решил проблему автоматического контроля в хроматографии пептидов следующим образом: после частичного гидролиза пептидов под действием гидроксида проводится известная реакция с нингидрином. Часть образца отбирается из

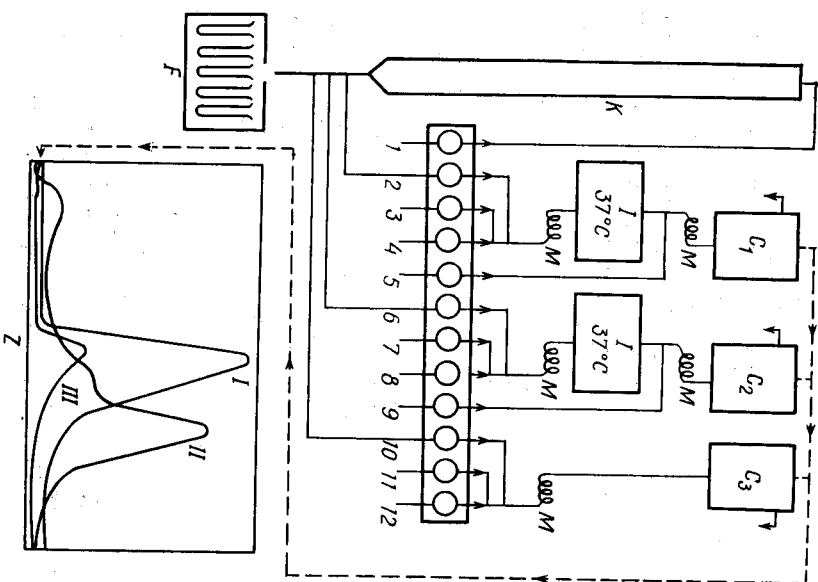


Рис. 8.22. Схема автоматического анализатора фирмы Technicon (установка для одновременного определения двух ферментов) [42].

*C*₁—*C*₃ — колориметры; *F* — коллектор фракций; *I* — термостат; *K* — колонка; *M* — стеклянная смешительная трубка; *P* — насос (*I*—*12* — основные трубки); *Z* — самописец; *I* — основная фосфатаза; *II* — белки; *III* — трансаминаза.

пробирок автоматически по окончании разделения и затем анализируется. Джонс [16] использовал модифицированную методику Карриваса [7], разработанную для проточной системы детектирования пептидов. Мачейдт и др. [24] разработали методику автоматического разделения смесей пептидов на капиллярных колонках. В системе автоматизатора задается программа для автоматического определения большого числа соединений.

Библиография, вышущая фирмой Technicon [41], содержит 1825 ссылок.

С развитием автоматизации колоночной хроматографии увеличивается число применяемых реагентов и улучшается инструментальное оснащение [21]. Спакманом и др. [38] сконструированы оригинальные аминокислотные анализаторы, которые в настоящее время используются для автоматического анализа соединений типа сахаров и нуклеиновых кислот (нуклеотидов, нуклеозидов), пурина и пиримидиновых оснований. Так, например, на выпускаемом фирмой Jeol анализаторе аминокислот и нуклеиновых кислот, модель JLC-3ВС, или выпускаемом фирмой Beckman «Multichrom» можно проводить анализ пептидов [1, 2, 17], сыворотки, анализы мочи, и эти приборы можно также использовать в таких относительно новых областях, как разделение фенолов, карбоновых кислот (на автоматических жидкостных хроматографах JLO-2А и JLO-6АН фирмы Jeol), спиртов и альдегидов, включая катехоламины [22].

В настоящее время приборы для высокоресольвентной жидкостной хроматографии снабжаются автоматическими модулями, а иногда ЭВМ. Такие системы имеются в приборах фирмы Du Pont, модель 830 [32], и в жидкостном хроматографе, модель АLC 202/401 [45]. Эти приборы применяются для автоматического разделения пиретринов [32], антрахинонов [32] и хлорированных бифенилов [32], витаминов [44], глассификаторов полимеров [44], фенолов [45], фенилтиридаптоинов аминокислот [45, 48], олигосахаридов [47], катехоламинов [46], нуклеотидов [46], рибонуклеозидов [46], лекарственных средств [46], для технического анализа сиров [47]. Эти области применения хроматографии подробно рассматривают Киркланд [19], Снайдер и Киркланд [37а], Крейчи, Пешан и Дейл [24а].

Некоторые примеры автоматического анализа методом колоночной твердо-жидкостной и жидко-жидкостной, ионообменной хроматографии и гель-хроматографии приведены в гл. 4—6.

СПИСОК ИНОСТРАННЫХ ФИРМ, ВЫПУСКАЮЩИХ ХРОМАТОГРАФЫ

Beckman Instruments, Inc., Spinco Division, Palo Alto, California, USA
 Biorad, Richmond, California, USA
 Disc Instruments, Inc., Santa Anna, California, USA
 Du Pont De Nemours & Co., Instruments Products Division, Wilmington, Delaware, USA
 Durrum Instrument Corporation, 1228 Titan Way, Sunnyvale, California, USA
 Hamilton Company, P. O. Box 100 30, Reno, Nev. USA
 Hewlett Packard, Avondale, Pennsylvania, USA
 Hitachi Perkin-Elmer, Hitachi Ltd., Tokyo, Japan
 Jeol (Japan Electron Optics Laboratory Co.), Chiyoda-ku, Tokyo, Japan
 Jobling Laboratory Division, Stone, Staffordshire ST 15 0ВG, Great Britain

ЛКВ — Продуктер АВ, Врошма, Sweden
 MER Chromatographie, Muhlstein View, California, USA
 Micrometric Instrument, Norcross, Georgia, USA
 Milton Roy Company, 5000 Park St. N., P. O. Box 12 169, St. Petersburg, Fla USA
 Mikrotechna, Prague 4, Modranu, Czechoslovakia
 Nestler — Faust, Newark, Delaware, USA
 Packard Instrument Co., Downers Grove, Illinois, USA
 Packard — Becker, Delft, Holland
 Pharmacia Fine Chemicals AB, Uppsala, Sweden
 Phoenix Precision Instruments Co., Philadelphia, Pennsylvania, USA
 Serva — Technik GmbH Co. Kg. 6009, Malsch near Heidelberg, BRD
 Siemens AG, Karlsruhe, BRD
 Swagelok, Cleveland, Ohio, USA
 Technicon Chromatography Corp., New York, USA
 Varian Aerograph, Walnut Creek, California, USA
 Development Workshops, Czechoslovak Academy of Sciences, 160 00 Prague 6, Czechoslovakia
 Waters Associates Inc., Milford, Massachusetts, USA
 Zavod Slovenskeho narodniho povstani, n. p., Ziar nad Hronom, Czechoslovakia

ЛИТЕРАТУРА

1. Bennett D. J., Creaser E. H., Anal. Biochem., 37, 191 (1970).
2. Benson J. B., Jones R. T., Sormick J., Patterson J. A., Anal. Biochem., 16, 91 (1966).
3. Bombaigh K. J., King R. N., Cohen A. J., J. Chromatogr., 43, 332 (1969).
4. Bombaigh K. J., Levangie R., King R. N., Avyakants L., J. Chromatogr. Sci., 8, 91 (1966).
5. Бирн С. Г., в сб. «Современная практическая жидкостная хроматография». Пер. с англ./Под ред. Дж. Киркланда. — М.: Мир, с. 86.
6. Бирне S. H., Schmitz J. A., Jonson P. R., J. Chromatogr. Sci., 9, 592 (1971).
7. Cadrans G. N., Anal. Chem., 36, 1146 (1964).
8. Chandler C. D., McNair H. M., J. Chromatogr. Sci., 11, 468 (1973).
9. Fellon H., J. Chromatogr. Sci., 7, 13 (1969).
10. Геври Р. А., в сб. «Современная практическая жидкостная хроматография». Пер. с англ./Под ред. Дж. Киркланда. — М.: Мир, с. 95.
11. Hitachi Ltd., Tokyo, Japan, Technical prospectus EX-E220.
12. Hodejovský V., in: Рйгиска лабораторнйш хроматографнйш метод, O. Mises (Ed.), p. 302; SNTL, Prague (1961); Laboratory Handbook of Chromatographic Methods, O. Mises (Ed.), p. 332; Van Nostrand, London (1964).
13. Horvath C. G., Lipsky S. R., Anal. Chem., 39, 1893 (1967).
14. Huber J. P. K., J. Chromatogr. Sci., 7, 172 (1969).
15. Hunt J. A., Anal. Biochem., 23, 289 (1968).
16. Jones R. T. in: Automation in Analytical Chemistry, Technicon Symposia, Vol. 1, p. 416, Medical Inc., White Plains, New York (1966).
17. Jones R. T. in: Methods of Biochemical Analysis, Vol. 18, D. Gilk (Ed.), p. 205, Interscience-Wiley, New York (1970).
18. Kesner L., Mintzger E., Anal. Chem., 38, 1164 (1966).
19. Киркланд Дж. Дж., в сб. «Современная практическая жидкостная хроматография». Пер. с англ./Под ред. Дж. Киркланда. — М.: Мир, 1977.
20. Kirkland J. J., De Stefano J. J., J. Chromatogr. Sci., 8, 309 (1970).
21. Krejci K., Machleidt W., Z. Physiol. Chem., 350, 981 (1969).
- 21а. Жидкостная колоночная хроматография. Пер. с англ./Под ред. З. Дейла, К. Малек, Ж. Янака. — М.: Мир, 1977, с. 101.

22. *Lange H. W., Mainil H. F. K., Hemptel K.*, *Anal. Biochem.*, **38**, 98 (1970).
- 22a. *Litcani S., Gosari S.*, *Gradient Liquid Chromatography*, Norwood, Chichester (1974).
23. LKB-Produkter AB, Bromma, Sweden, *Chem. Lab.* 11300-70d-E:01-10M.
24. *Machleidt W., Kerner W., Joachim O.*, *Z. Anal. Chem.*, **252**, 151 (1970).
- 24a. *McNair H. M., Chandler C. D.*, *J. Chromatog. Sci.*, **12**, 425 (1974).
25. *Miles O.*, *Chem. Listy*, **54**, 676 (1960).
26. Жидкостная колоночная хроматография. Пер. с англ./Под ред. З. Дейна, К. Мацера, Ж. Янака. — М.: «Мир», 1977, с. 233.
27. *Peaker F. W., Tweedde C. R.*, *Nature*, **216**, 75 (1967).
28. *Peterson E. A., Sober H.*, *Anal. Chem.*, **31**, 857 (1959).
29. Pharmacia Fine Chemicals, Uppsala, Sweden, *Separation News*, January (1974).
30. Phoenix Precision Instrument, Downers Grove, Illinois, USA, *Bulletin K-8000-C*.
31. Du Pont De Nemours & Co. Instrument Products Division, Wilmington, Delaware, USA, *Technical prospectus 830 PB2* (1971).
32. Du Pont De Nemours & Co. Instrument Products Division, Wilmington, Delaware, USA, *Technical prospectus 830 PB3* (1971).
33. *Schroeder W. A., Robberson B.*, *Anal. Chem.*, **37**, 1583 (1965).
34. *Scott C. D., Johnson W. F., Walker V. E.*, *Anal. Biochem.*, **32**, 182 (1969).
35. *Scott C. D., Lee N. E.*, *J. Chromatog.*, **42**, 263 (1969).
36. *Snigder L. R.*, *Anal. Chem.*, **39**, 705 (1967).
- 37a. *Шнайдер Р. Л.*, *Киржанд Дж. Дж.*, Введение в современную жидкостную хроматографию. — М.: «Мир», 1977.
38. *Spackman D. A., Stein W. H., Moore S.*, *Anal. Chem.*, **30**, 1190 (1958).
39. *De Stefan J. J., Beehell H. C.*, *J. Chromatog. Sci.*, **8**, 434 (1970).
40. Technicon Chromatography Corp., Ardsley, New York, USA, *Technical prospectus 722-4-5-10M* (1964).
41. Technicon Chromatography Corp., Ardsley, New York, USA, *Technicon Auto-analyzer Bibliography 1957/1967* (1968).
42. Technicon Chromatography Corp., Ardsley, New York, USA, *Technical prospectus R12-6-5C* (1968).
43. *Young T. E., Maggs R. J.*, *Anal. Chim. Acta*, **38**, 105 (1967).
44. Waters Associates Inc., Milford, Massachusetts, USA, *Technical Prospectus PB 209* (1972).
45. Waters Associates Inc., Milford, Massachusetts, USA, *Technical prospectus PB73-210* (1973).
46. Waters Associates Inc., Milford, Massachusetts, USA, *Technical prospectus DS 048F* (1974).
47. Waters Associates Inc., Milford, Massachusetts, USA, *Technical prospectus DS 049F* (1974).
48. Waters Associates Inc., Milford, Massachusetts, USA, *Technical prospectus AH 337* (1974).
49. *Zerling R. C., Veening H.*, *Anal. Chem.*, **38**, 312 (1966).

Глава 9. Тонкослойная хроматография

О. МОГЛ, Л. НОВОТНЫИ

Институт органической химии и биохимии
Чехословацкой Академии наук, Прага

9.1. ВВЕДЕНИЕ

Среди современных хроматографических методов, в значительной мере способствовавших развитию анализа органических и биологических соединений и совершенствованию способов препаративного разделения, заметное место занимает тонкослойная хроматография. В процессе разделения указанных методом анализируемая смесь перемещается вместе с подвижной фазой по тонкому слою порошкообразного сорбента, обычно нанесенного на стеклянную пластинку. В зависимости от природы сорбента при этом допускается использование одного или сразу нескольких принципов хроматографического разделения. Тонкослойная хроматография начала быстро развиваться примерно с 1958 г. главным образом благодаря работам Штраля [46], усовершенствованного методике ТСХ и предложившего практически современный ее вариант. До 1958 г. в печати, безусловно, появлялись отдельные статьи, посвященные данной теме; так, первые статьи были опубликованы еще в конце прошлого века, но они почти не были замечены. Истории развития хроматографии посвящен специальный раздел монографии Кирхнера [26]. Главная причина относительно быстрого распространения ТСХ заключается в следующем: этот метод позволяет достаточно быстро осуществить довольно эффективное разделение (400—3000 теоретических тарелок в зависимости от характера и метода разделения [16]), используя простые и недорогие приспособления. Другое преимущество ТСХ — широкая область применения — от качественного и полуколичественного анализа до препаративного разделения. Так, методом ТСХ можно обнаруживать следы соединений и выделять за одну операцию порядка одного грамма соединения, пользуясь легкодоступными сорбентами, растворителями и обнаруживающими реагентами. Кроме

того, с помощью ТСХ можно контролировать результаты разделения, проведенного другими способами, например перегонкой, колоночной хроматографией, рекристаллизацией и т. п. Можно также использовать ТСХ для предварительной оценки структуры хроматографируемого соединения. Область применения ТСХ, которая с самого начала ее развития была достаточно широкой [38, 76], еще более расширилась благодаря универсальности метода (непрерывное и двукратное элюирование, электрофорез и гель-фильтрация в тонком слое). Благодаря своим преимуществам метод ТСХ часто вытесняет, а во многих случаях уже вытеснил бумажную хроматографию, в которой также используется плоское расположение хроматографической системы. Однако в последнее время количество опубликованных статей, посвященных ТСХ, несколько уменьшилось, несмотря на то что разработаны новые модификации метода, увеличивающие его разрешающую способность и чувствительность [22а, 54а].

9.2. АППАРАТУРА ДЛЯ ТСХ

9.2.1. ПЛАСТИНКИ, ПРИСПОСОБЛЕНИЯ ДЛЯ НАНЕСЕНИЯ СОРБЕНТОВ, СПОСОБЫ ПРИГОТОВЛЕНИЯ ТОНКИХ СЛОЕВ

Хроматографические тонкие слои можно приготовить непосредственно в лаборатории или же можно воспользоваться готовыми к употреблению тонкими слоями, выпускаемыми рядом фирм (см. ниже табл. 9.3).

В лаборатории тонкие слои обычно наносят на стеклянные пластинки размером 20×20 или 10×20 см, а иногда 5×20 см и толщиной 1,3—4 мм. Во многих лабораторных успешно используют микропластинки размером 25×75 мм, изготовленные из предметных стекол микроскопа. Иногда применяют несколько большие пластинки, например 75×100 мм, полученные посредством очистки старых фоторафических пластинок. На пластинках последних двух типов проводят быстрый предварительный хроматографический анализ или анализ не слишком сложных смесей, которые содержат компоненты, значительно различающиеся по своей полярности. Для препаративного разделения обычно пользуются пластинками размером от 20×20 до 20×100 см. Поверхность пластинок обязательно должна быть чистой. Этого можно добиться, удалив ранее нанесенный слой и обнатуривающие реагенты, и проведя тщательное обезжиривание; при этом всегда необходимо следить, чтобы не были повреждены края пластинок.

В некоторых случаях применяют специальные стеклянные пластинки (практически готовые для нанесения образца) со

слоем адсорбента, полученным путем спекания* силиката и стеклянного порошка [44]. Эти пластинки прочны, и на них, как и на простых стеклянных пластинках, можно проводить обнаружение реагентами, вызывающими коррозию. Такие пластинки можно регенерировать. С этой целью их погружают в смесь хромовой и серной кислот, после чего тщательно промывают водой и активируют прокаливанием. При таком регенерировании на одних и тех же пластинках можно проводить до 15—25 разделений. Можно также попытаться пластинки различными растворами, в частности растворами ацетата натрия, борной кислоты, парафиновым и силиконовым маслами. Ито и др. [22] утверждают, что применение таких пластинок более экономично, чем использование обычных пластинок с нанесенными поливом слоями сорбента. Однако пластинки со спеченным слоем непригодны для препаративного разделения.

В ТСХ применяются также хроматографические пластинки особого типа. Основу таких пластинок составляет стеклянная ткань, на которую с обеих сторон нанесен слой силиката. Согласно данным фирмы Gelman Instrument Co., выпускающей такие пластинки, так называемая мгновенная тонкослойная хроматография на пластинках из стеклянной ткани обеспечивает более быстрое и четкое разделение, кроме того, указанные пластинки удобнее в работе и на них можно быстрее нанести образец. Пластинки из других неорганических материалов, например алюминия, применяются реже, обычно в тех случаях, когда обнаружение проводится серной кислотой и для эффективного обугливания хроматографируемых веществ требуются относительно высокие температуры, как, например, при разделении восков, парафинов, триглицеридов и т. п. При промышленном изготовлении готовых к употреблению тонких слоев, например слоев силуфола (фирма Cavalier Glass-Works) или ТСХ алюминий шитс (фирма Merck), часто используется листовая алюминий или алюминиевая фольга. Преимущество этих и им подобных материалов состоит в том, что из них можно вырезать ножницами полоски требуемых размеров и формы и полученные на них хроматограммы удобно хранить. Толщина такой фольги составляет примерно 0,1 мм, и ее поверхность иногда пассивируют.

В дополнение к неорганическим термостойким материалам некоторые фирмы используют подложки из пленочных органических полимеров (например, полиэтилентерефталата) толщиной 0,25 мм, которые можно нагревать до 120°C . Эти прозрачные

* Фирма Applied Science поставляет такие пластинки (пластинки пермакот) двух размеров: 5×20 и $2,5 \times 7,5$ см. Адреса фирм приведены в конце главы.

Пленки обладают теми же преимуществами, что и листовая алюминий.

Наносят сорбент на пластинки с помощью различных приспособлений, в большинстве случаев стандартных. В принципе используются два типа приспособлений: резервуар или разравни-

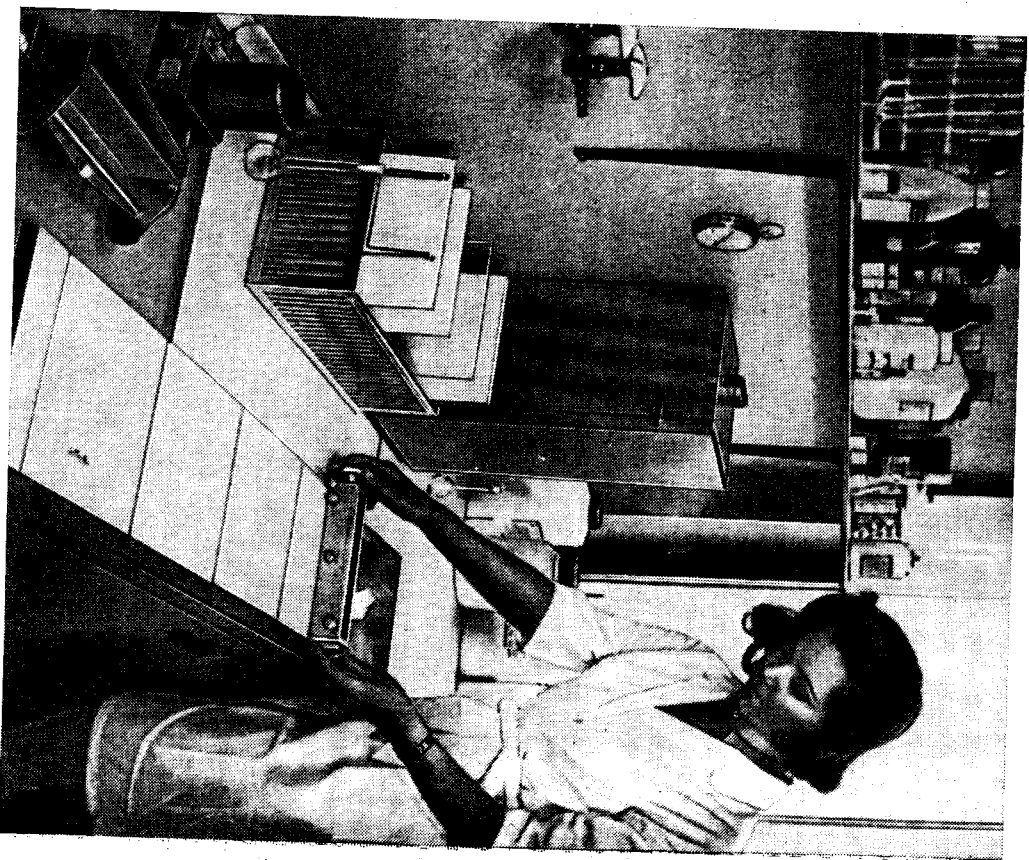


Рис. 9.1. Основное оборудование для тонкослойной хроматографии: лоток-шаблон и приспособление для нанесения сорбента, стеклянные пластинки, держатель для пластинок, применяемых при их активации, стойка для готовых пластинок (с разрешения фирмы Desaga).

ватель суспензии сорбента перемещается над рядом пластинок, положенных вплотную друг к другу*, или под неподвижным резервуаром с суспензией сорбента перемещаются пластинки**. В литературе описано также несколько самодельных приспособлений [6, 70], но в настоящее время они редко применяются. Рассмотрим, как работает предложенное Штагем классическое приспособление для нанесения сорбента (фирма Desaga). В это приспособление (рис. 9.1) входят большой лоток-шаблон, изготовленный из прочного листового материала, в который помещают подложки-пластинки, на которые предполагается нанести слой, и собственно приспособление для нанесения сорбента (рис. 9.2). Лоток-шаблон обычно изготовливают из пластмассы, но можно использовать и зеркальное стекло. На двух смежных сторонах лотка эпоксидным клеем приклеивают полоски стекла. Площадь лотка, ограниченного с двух сторон барьерами, равна $110 \times 20,3$ см. Важно, чтобы свободный длинный край лотка был абсолютно прямым и ровным, потому что именно вдоль этого края перемещается наносимое устройство. Толщина подложек не должна превышать $3/4$ высоты барьера. С помощью такого устройства можно наносить слои адсорбента на микропластинки, но в этом случае следует расположить подложки на лотке так, чтобы они покрывали всю его поверхность. Кроме того, поверхность лотка необходимо слегка смочить, чтобы микропластинки лучше к нему прилипали. Толщина подложек должна быть одинаковой, а края их — неповрежденными. При работе с наносящим устройством Shandon, конструкция лотка в котором сложнее и подложки выравниваются снизу с помощью роликов, эти требования не выдвигаются.

На рис. 9.3 показана схема приспособления для нанесения сорбента, разработанного Штагем. Это приспособление придумано для нанесения большого количества сорбентов на различные подложки. Приспособление фирмы САМАГ (рис. 9.4) поставляется в двух вариантах для пластинок шириной 10 и 20 см. Разработаны и другие типы приборов, см., например, [21, 281]. Приготавливать тонкослойные пластинки необходимо чрезвычайно тщательно, так как только на пластинках требуемого качества можно получить хорошее и воспроизводимое разделение. Адсорбент, подобранный при предварительных опытах на микропластинках, обычно наносит в виде слоя толщиной 0,25 см. Наиболее целесооб-

* Например, приспособления для нанесения сорбента на пластинки, изготовляемые фирмами Desaga, Shandon, Reseach Specialites, Applied Science и др.

** Наиболее простое устройство этого типа выпускает фирма САМАГ: другие устройства, выпускаемые большими сериями и предназначенные для применения в специализированных лабораториях или на производстве, имеют более сложную конструкцию.

Разно приготовить сразу большую партию пластинок, применяя какое-либо из указанных устройств.

Когда стеклянные подложки помещают в лоток, в него сначала кладут вспомогательную подложку размером 5×20 , после чего вытютную угладывающую подложку нужного размера (например, десять подложек размером 10×20 см или пять подложек размером 20×20 см) и заканчивают ряд еще одной пластиной размером 5×20 см. По желанию можно всегда отмечать порядок расположения подложек, лучше всего в порядке возрастания или убывания их толщины. Далее в соответствии с инструкцией изготовителя, приоткрывают суспензию сорбента; обычно сорбент смешивают с двукратной навеской воды. Методика приоткрывания подробнее изложена в тех разделах главы, где описываются различные сорбенты. Наносящее приспособление помещают на вспомогательную пластинку, заполняют суспензией и поворачивают его ручку на 180° . Необходимо следить за тем, чтобы свободное отверстие было открыто. Когда суспензия начинает вытекать, наносящее устройство равномерно перемещают вдоль ряда пластинок с такой скоростью, чтобы весь процесс длился не более $30-40$ с. Если сорбент наносится со связующим веществом, то необходимо закончить нанесение до того, как суспензия начнет расслаиваться. Далее устройство

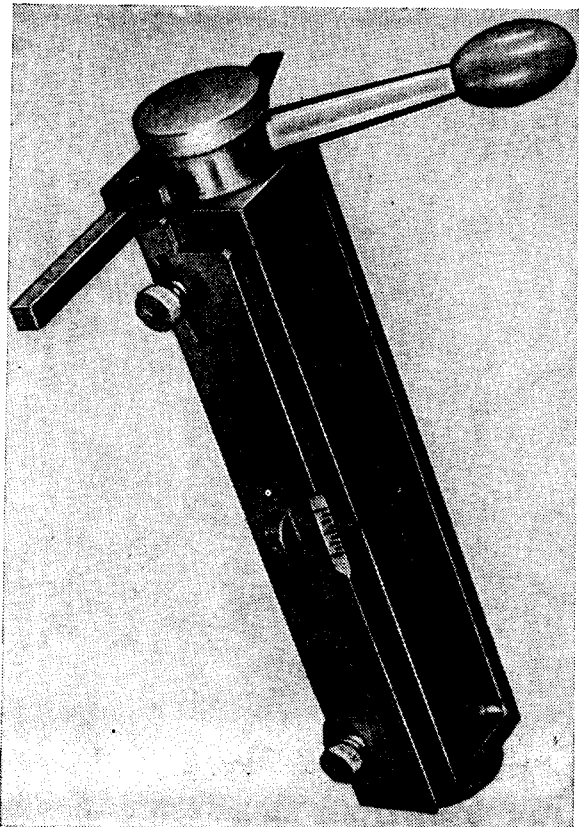
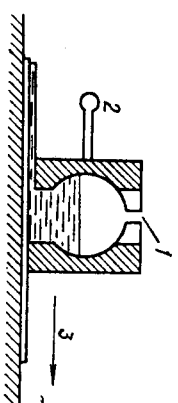


Рис. 9.2. Универсальное приспособление для нанесения слоя сорбента заданной толщины (с разрешения фирмы Desaga).

разбирают и сразу же чистят. Если слой нанесен неровно, то иногда его можно выправить, постукивая по пластинке снизу, но это требует сноровки и опыта. Нанесенные слои полностью высушивают при комнатной температуре. Если пластинки необходимо активировать, то сначала их сушат на воздухе примерно 20 мин, после чего переносят в штатив и в течение 30 мин активируют в сушильном шкафу при $100-110^\circ\text{C}$. При активации пластинки должны находиться в вертикальном положении. Слои оксида алюминия активируют, как правило, при 135°C в те-



9.3. Схема приспособления системы Шталя для нанесения сорбента (поперечный разрез).

1 — отверстие для сообщения с атмосферой; 2 — ручка для поворачивания; 3 — направление движения.

ние 4 ч. Готовые пластинки хранят обычно в горизонтальном положении в пластмассовых коробках, а в особых случаях в эксикаторах. Активность слоев силикагеля можно определить, применяя три азокрасителя [62].

Однако использование специальных устройств для нанесения адсорбента совсем не обязательно, можно наносить суспензию на подложки широким шпателем или погружать подложки в суспензию адсорбента. Последний метод наиболее удобен для получения микропластинок. Две пластинки складывают вместе и просто погружают в суспензию силикагеля в хлороформе, ацетоне или смеси хлороформа с этанолом.

Так называемые незакрепленные слои применяются очень редко, поскольку они недостаточно прочны; способ их приоткрывания описан выше в разделе, посвященном определению активности оксида алюминия (гл. 4, разд. 4.2.3). Подобное же устройство для нанесения сорбента пригодно для получения слоев сефадекса [2].

В крайнем случае можно приготовить достаточно большое число микропластинок с закрепленными слоями с помощью простого скребка. Предметные стекла для микроскопа закрепляют по краям клеющей лентой на специальной пластинке, так чтобы скребок (или валик) находился чуть-чуть выше пластинки, и проводят толстым краем скребка над пластинками.

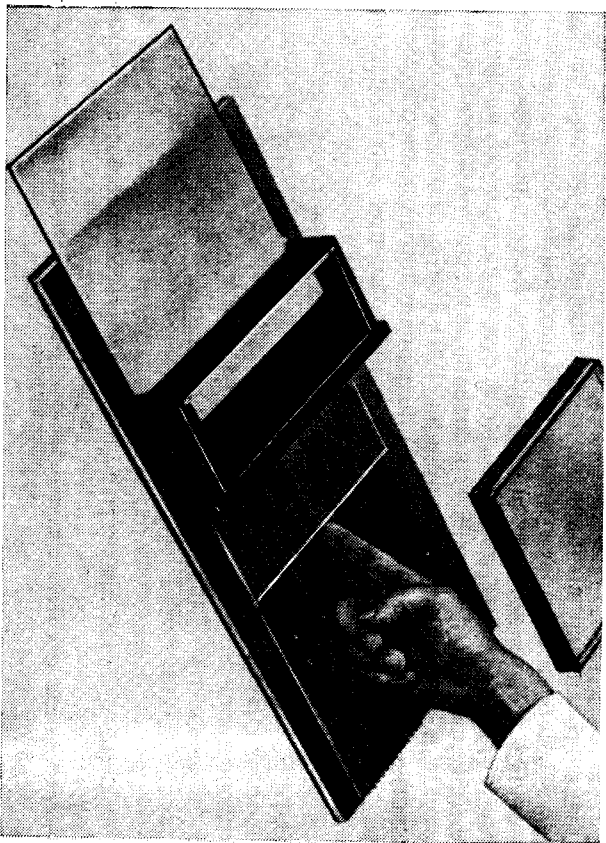


Рис. 9.4. Приспособление для нанесения сорбента фирмы САМАГ с неподвижным резервуаром для суспензии (с разрешения фирмы САМАГ).

9.2.2. ХРОМАТОГРАФИЧЕСКИЕ КАМЕРЫ И КАМЕРЫ ДЛЯ ОПРЫСКИВАНИЯ

Поскольку в ТСХ обычно элюируют восходящим методом, прежде всего мы кратко опишем камеры, применяемые именно в этом случае. Чаще всего это простые прямоугольные стеклянные лотки, соответствующие пластинкам по размерам. Такие камеры обычно называются N-камерами*. Для пластинок размером 20×20 см применяются N-камеры размером $21 \times 21 \times 6$ см. Для элюирования микропластинок удобны стеклянные сосуды, используемые для окрашивания биологических препаратов, нанесенных на предметные стекла. В этих камерах можно элюировать сразу две пластинки, если расположить их в форме буквы V, обратив слои друг к другу. Элюировать одновременно больше двух пластинок можно, отделив их друг от друга изо-

* Сокращенные обозначения типов камер: N — Notalkammet (нормальная камера), расстояние от слоя до стенки камеры $\gg 3$ мм; S — Schalkammet (узкая камера), расстояние от слоя до стенки камеры ≤ 3 мм; KS — Konditionet S-Kammet (узкая камера с переменными условиями хроматографирования).

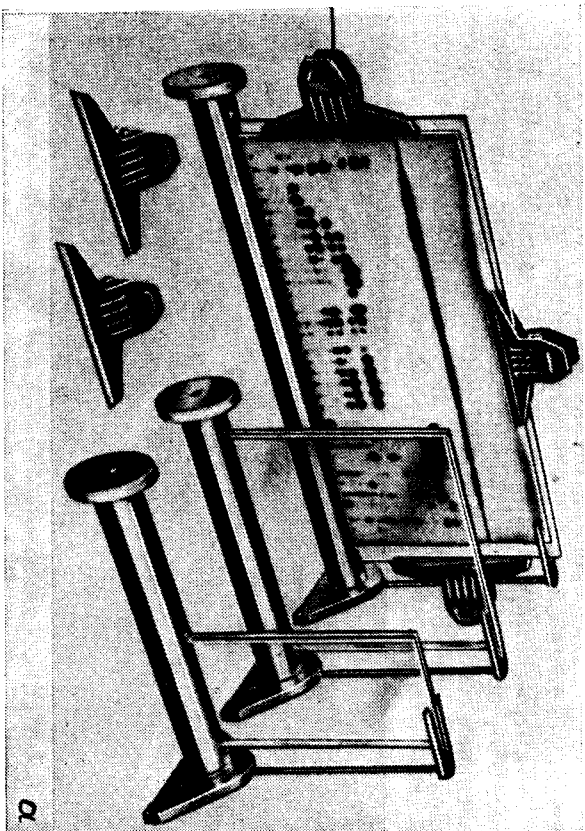
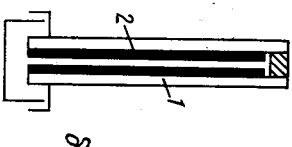


Рис. 9.5. S-Камера (с разрешения фирмы Desaga).

а — камера фирмы Desaga; б — схема заполнения этой камеры (1 — крышка; 2 — тонкослойная пластинка с образцом).



путьями стеклянными палочками или помещив в специальную камеру. Так, например, в камере, выпускаемой фирмой Shandon, можно элюировать одновременно 12 пластинок. Верхние края камер притерты и закрываются стеклянными крышками, края которых также притерты, чтобы можно было герметизировать камеру. В специальных целях применяются крышки со вводимым и выводным отверстиями, чтобы можно было заполнить камеру инертным газом. Пластинки размером 5×20 см можно элюировать в цилиндрических камерах, например изготовляемых фирмой Applied Science Lab. Чтобы атмосфера камеры была насыщена парами растворителя, что необходимо для «предваритель-

ного насыщения» сорбента, стенки камеры обкладывают фильтровальной бумагой.

S-Камеры, выпускаемые фирмами Desaga, САМАГ и др. (рис. 9.5), представляют собой специальный тип камер с очень маленьким свободным объемом, заполняемым газовой фазой (парами растворителя), так что затраты элюента при элюиро-

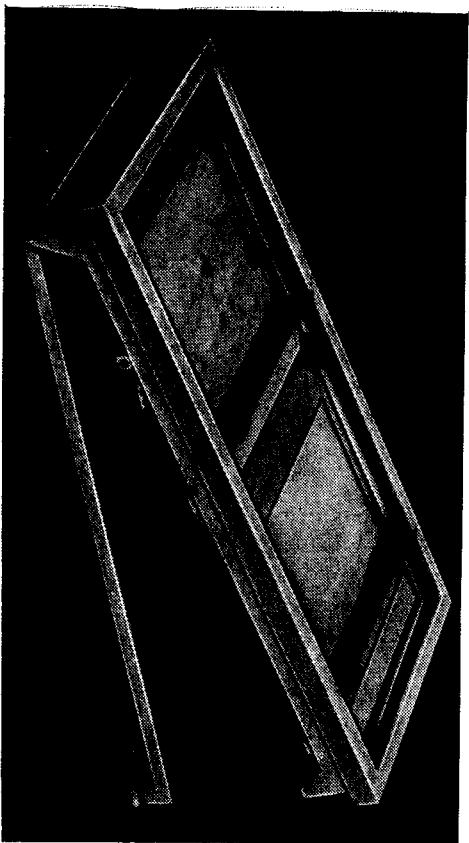


Рис. 9.6. Камера для нисходящего элюирования методом тонкослойной гель-хроматографии (с разрешения фирмы Rhaptasia).

Находящаяся в камере пластинка со слоем геля с обоих концов соединена с резервуаром с растворителем посредством мостиков из фильтровальной бумаги. Эти мостики необходимо предварительно тщательно пропитать элюентом.

Ванин очень невелики (рис. 9.5, а). Такая камера обычно состоит из двух стеклянных пластинок (чаще всего размером 20×20 см): собственно хроматографической пластинки и прикрывающей ее пластинки, края которой с трех сторон приподняты. Такое устройство обеспечивает практически ненасыщенную атмосферу во время хроматографирования. Если необходимо насыщение, то на покрывающую пластинку наносят сорбент, смоченный соответствующими растворителями (рис. 9.5, б).

Элюирование на незакрепленных слоях ведут в неглубоких лотках, где слой опирается на более короткую сторону лотка и, таким образом, располагается обычно под углом около 20° к горизонту. Прежде чем помещать такую пластинку в лоток, его с одного края слегка приподнимают (например, с помощью подпорки) и наливают растворитель на глубину 5—10 мм. После этого помещают пластинку таким образом, чтобы ее нижний конец опирался на сухой край дна лотка. Затем покрывают

камеру крышкой и наклоняют в противоположном направлении так, чтобы край пластинки погрузился в растворитель.

На рис. 9.6 показана выпускаемая фирмой Rhaptasia камера для нисходящего хроматографирования [2], предназначенная для тонкослойной гель-хроматографии. Для горизонтального элюирования при различных насыщениях слоя сорбента можно использовать KS-камеры (рис. 9.7). Оптимальные условия разделены в этих камерах можно быстро установить. Другие типы камер, используемые для специальных методов, например проточного (непрерывного) элюирования, градиентного элюирования или круговой хроматографии, описаны в монографиях по ТСХ [29,

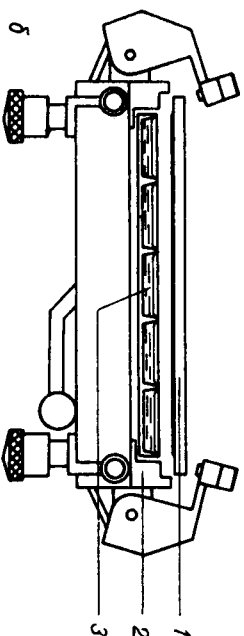
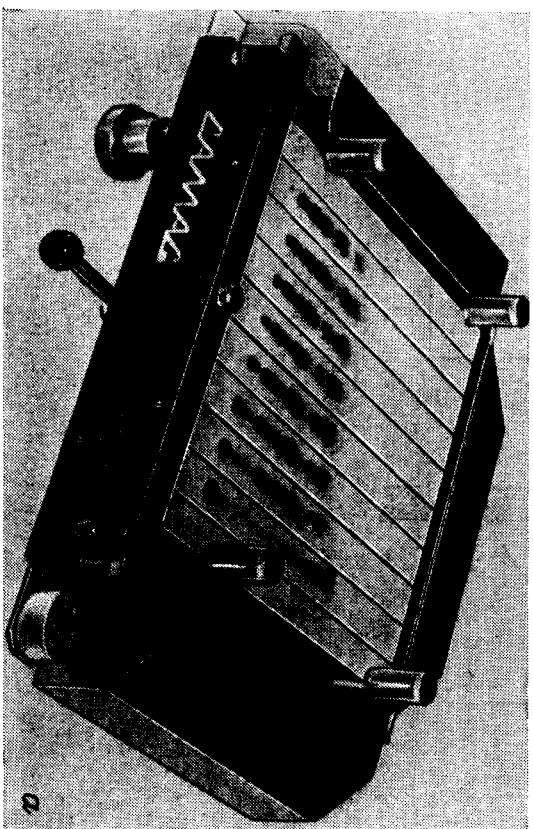


Рис. 9.7. Камера типа Vario-KS (система Гейсса и Шлигта, производство САМАГ, с разрешения фирмы САМАГ).

а — общий вид; б — схематический разрез: 1 — подложка со слоем сорбента, отстоящая от краев на 20 мм (слой обращен вниз); 2 — край камеры; 3 — резервуар для растворителя, используемый с целью предварительного насыщения слоя.

37]. Вопросы, связанные с применением различных типов камер, растворяющих систем и тонких слоев с регулированием состава газовой фазы рассматривает Гейсс [16].

По окончании элюирования пластинки обычно сушат на воздухе при комнатной температуре, в вытяжном шкафу при ИК-облучении или в сушильном шкафу. Обнаружение (методы обнаружения, реагенты и аппаратура для опрыскивания описаны

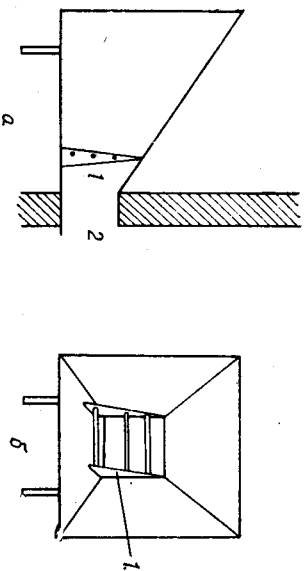


Рис. 9.8. Камера для опрыскивания тонкослойных хроматограмм.

а — вид сбоку; б — вид сверху; 1 — стойка для пластинок; 2 — отверстие, направленное к вытяжному шкафу.

ны в разд. 9.5.3) также проводят в вытяжном шкафу с хорошей тягой.

Следует отметить, что некоторые обнаруживающие реагенты образуют сильно корродирующие и ядовитые аэрозоли, поэтому опрыскивание пластинок следует вести в специальных камерах, изготовляемых из химически стойких пластмасс (поливинилхлорида, полистилена), которые непосредственно присоединяют к вытяжке. Схема такой камеры представлена на рис. 9.8. Подлежащие обнаружению пластины помещаются на стойке, также изготовленной из поливинилхлорида. На такую же стойку помещают и микропластинки. Выпускаются в продажу также камеры, которые не нужно подсоединять к вытяжке при проведении опрыскивания; некоторые камеры, предназначенные для краткосрочного пользования, изготавливаются даже из специальной бумаги.

Устройство для нанесения проб, шаблоны для нанесения проб и оценки размеров пятен, пульверизаторы и т. д. рассматриваются в тех разделах, в которых описываются отдельные стадии хроматографирования. В [1] содержится подробный список адресов фирм, выпускающих или поставляющих аппаратуру, сорбенты, готовые пластинки и листки для ТСХ.

9.3. ТВЕРДЫЕ ФАЗЫ ДЛЯ ТСХ

Правильный выбор сорбента и соответствующей элюирующей системы — это первый и наиболее важный этап решения поставленной задачи. Поэтому необходимо обстоятельно знать свойства всех типов используемых в ТСХ сорбентов. Выбрать оптимальную хроматографическую систему достаточно сложно, поскольку разделение методом ТСХ обычно совершается в результате сочетания различных механизмов, чаще всего адсорбции и распределения между фазами, а также ионного обмена или затрудненной диффузии (гель-хроматография). Однако, если условия выбраны правильно, один из механизмов разделения становится преобладающим. Если разделимые соединения неполярны, следует создать условия, благоприятные для адсорбционной хроматографии (применение сорбента с большой адсорбционной способностью), а для разделения полярных (растворимых в воде) соединений следует использовать принципы, применяемые в жидко-жидкостной хроматографии. Наконец, при работе с ионогенными соединениями следует избрать методику ионообменной хроматографии. Очевидно, что наличие определенных аналогий с колоночной хроматографией.

Далее, выбирая сорбент и элюирующую систему, необходимо просмотреть соответствующую литературу, в частности библиографии статей в Journal of Chromatography [38] или специальных журналов сборниках рефератов [57]. Статистика показывает [56], что больше половины всех работ по разделению методом ТСХ выполнено на силикагеле G*, около 10% — на силикагеле без связующего, 3% — на оксиде алюминия, 9% — на целлюлозе, 2,5% — на полиамиде и 0,5% — на диатомовой земле. Остальные 21% — это работы, где применяются пропиантные слои силикагеля, слои, образованные смесью двух и более сорбентов, и т. п.

Из поставляемых фирмами сорбентов можно непосредственно приотплавлять суспензии и наносить их на подложки. Эти сорбенты уже содержат, например, связующее (чаще всего гипс, крахмал, целлюлозу, поливинилловый спирт), увеличивающее адгезионную способность и прочность слоя, или индикаторы для обнаружения посредством УФ-облучения; выпускаются также сорбенты, предназначенные для препаративного разделения, особо чистые сорбенты и т. д.

9.3.1. СИЛИКАГЕЛЬ

Основные свойства и структура силикагеля, а также условия его применения описаны в гл. 4, разд. 4.2.2. Размер частиц силикагеля, предназначенного для ТСХ, меньше (2—40 мкм),

* Силикагель с добавкой гипса в качестве связующего.

Таблица 9.1
Характеристики некоторых товарных марок силикагеля для ТСХ*

Марка ^б	Связующее	Длина волны флуоресценции индикатора, нм	Примечание
G ^а	Гипс (13%)	254	Особо чистый Диаметр пор 200 А Диаметр пор 500 А Диаметр пор 1000 А Гидрофобный, для распределения хроматографической фазы
GF ₂₅₄	Гипс (13%)	254	
H	Без связующего	—	
HF ₂₅₄₊₃₆₆	То же	254 и 366	
HR	»	—	
Тип 200	»	—	
Тип 500	»	—	
Тип 1000	»	—	
60NF ₂₅₄	»	254	
60RF ₂₅₄₊₃₆₆	»	254 и 366	
60F ₂₅₄	Гипс (30%)	254	Для препаративной ТСХ (слой толщиной до 10 мм)
60RF ₂₅₄	Без связующего	254	Гидрофобный, для распределения хроматографической фазы
Адсорбент-5-ADN	То же		Пропитан 20% нитрата серебра (фирма Applied Science)

^а Полные наименования фирм и их адреса см. в конце главы.
^б Обозначения, применяемые фирмой Merck.
^в Обозначение, предложенное Штгаем.

чем у частиц силикагеля, применяемого в обычной колоночной хроматографии. Размеры пор меняются от 20 до 150 А, а удельная поверхность — от 300 до 600 м²/г. Конечно, образцы силикагеля, поставляемые различными фирмами, различаются по свойствам. От размеров его частиц зависит скорость элюирования: на силикагеле с большими частицами она выше. Сравним, например, длительность элюирования на трех образцах силикагеля с разными размерами частиц (длина пути элюирования во всех трех случаях равна 10 см): от 2 до 10 мин — 45 мин; от 10 до 30 мин — 15 мин и от 30 до 60 мин — 8 мин. Однако с увеличением размеров частиц силикагеля уменьшается четкость разделения. Большинство фирм, продающих оборудование, материалы и реактивы для хроматографии, выпускает и силикагель; список адресов фирм см. в [1]. Ряд наиболее часто применяемых марок силикагеля специального назначения указан в табл. 9.1. Чаще всего используется силикагель с добавкой 5—

15% гипса в качестве связующего. В некоторые марки силикагеля вводят также флуоресцентный индикатор (сульфид кадмия или 3% силиката цинка), вызывающий флуоресценцию зеленого цвета при УФ-облучении с длиной волны 254 нм; некоторые хроматографируемые соединения обнаруживаются при этом в виде темных пятен. Сильнокислотные элюенты, особенно элюенты, содержащие минеральные кислоты, разлагают этот индикатор. В состав некоторых марок силикагеля входит также органический индикатор, реагирующий на облучение с длиной волны 366 нм (длинноволновое УФ-излучение). Недостаток этого индикатора — его растворимость, некоторые растворители могут элюировать его. На силикагеле, содержащем гипс, обычно удаётся получить лучшее разделение.

Чтобы нанести слой силикагеля толщиной 0,25 мм на пять пластинок размером 20×20 см, необходимо 30 г сорбента. Навеску сорбента интенсивно встряхивают в конической колбе емкостью 250 мл с 65—70 мл воды и за 2 мин наносят полученную суспензию на пластинки. Иногда рекомендуется растереть сначала сорбент с 35 мл воды в ступке, добавить оставшуюся воду к полученной однородной пасте и сразу нанести смесь на пластинки (весь процесс должен длиться не более 100 с). Для томогеннизации можно также использовать электрический смеситель.

Если наличие ионов кальция нежелательно, то можно воспользоваться силикагелем с добавкой крахмала (3%) в качестве связующего. Навеску сорбента (30 г), предназначенную для нанесения слоя на несколько пластинок, томогенизируют в смеси с 90 г кипящей воды. Полученную суспензию следует сразу же нанести на пластинки. Проводя обнаружение, следует также учитывать и свойства крахмала, например, нельзя применять реагенты, содержащие иод, или обугливающие реагенты. Это относится также к некоторым маркам готовых пластинок и листов для ТСХ, например к сидуфолу*.

Однако благодаря очень маленькому размеру частиц силикагель и без связующего образует хорошо прилипшие слои; нарушение целостности слоя можно наблюдать только на участках пластинок, погруженных в элюент. Силикагель без связующего можно использовать почти без ограничений для хроматографии в большинстве различных типов веществ. Суспензии

* Листки сидуфола 254 (производства Cavalier Glassworks) содержат слой макропористого силикагеля, приготовленного по методу Питри и Штербы [48], без индикатора или с флуоресцентным индикатором (на 254 или 366 нм), вкрапленным в макропористую сорбентную матрицу. К этому силикагелю добавляют крахмал в качестве связующего и наносят полученную смесь на листки алюминия. Более подробные данные о свойствах и применении этого материала можно найти в рекламной литературе [52].

пензину приготавливают из 30 г сорбента и 60—65 мл воды. Суспензию не обязательно использовать сразу и можно заранее приготовить некоторый запас ее. Силикагель может также содержать добавку флуоресцентного индикатора.

Кроме обычного силикагеля, фирмы выпускают особо чистый силикагель, например НР (hoch rein — особо чистый), предназначенный для решения специальных задач. Если лаборатория не располагает таким силикагелем и если необходимо хроматографировать органические вещества с целью получения продуктов высокой степени чистоты (для ЯМР или масс-спектрометрического анализа), то поступают следующим образом. Сначала элюируют пластинку смесью полярных растворителей, следя за тем, чтобы фронт растворителя обязательно дошел до верхнего края пластинки. После этого соскабливают зону сорбента, на которую растворитель вынес смеси, и тщательно высушивают пластинку. На обработанной таким образом пластинке можно проводить указанное разделение.

Для обращенно-фазной хроматографии используют образцы силикагеля с химически связанными фазами (см. гл. 4, разд. 4.2.9), но без связующего. В некоторые марки такого силикагеля вводят также флуоресцентные индикаторы.

Макропористые силикагели без связующего приподны в качестве молекулярных сит для гель-хроматографии. Для молекулярных сит с размерами пор 200, 500 и 1000 Å пределы включения составляют соответственно $5 \cdot 10^4$, $4 \cdot 10^5$ и 10^6 .

Силикагель и некоторые другие сорбенты можно пропитывать неорганическими соединениями, повышающими избирательность и эффективность разделения; перечень таких соединений содержится в табл. 9.2.

Раствор пропитывающего соединения добавляют к силикагелю на стадии приготовления суспензии, или проводят предварительное элюирование пластинки этим раствором, или по-

Некоторые соединения, применяемые для пропитки сорбентов, и типы разделимых на них соединений

Таблица 9.2

Пропитывающие соединения	Типы разделимых соединений	Литература
Нитрат серебра	Алкены, алкины, терпены, глицириды, жирные кислоты	40
Борная кислота, тетраборат натрия	{ Сахариды, глицериды, спинолипиды	62
Нитрат свинца	Полиолы	56
Ацетат кадмия	Ароматические амины	75
Оксалат кадмия	2-Оксикислоты	68

гружают в него пластинки, или же опрыскивают им пластинки. Чаще всего используют для пропитки раствор нитрата серебра, хотя более поздние исследования [49] показали, что перхлорат серебра более эффективен. Пропитанные слои можно получить, используя 12,5%-ный водный раствор нитрата серебра вместо воды при приготовлении суспензии сорбента или поружая пластинку на 5—10 с в 10%-ный метанольный раствор нитрата серебра (для получения последнего сначала растворяют нитрат серебра в минимальном количестве воды, а затем добавляют к раствору нужное количество метанола).

Слой силикагеля или другого сорбента, предназначенного для распределительной хроматографии, можно пропитывать какой-либо гидрофильной или липофильной фазой. Для этого

Таблица 9.3

Некоторые фирмы, выпускающие готовые к употреблению пластинки с тонкими слоями

Фирма ^a	Фирменное наименование продукта	Сорбент	Подложка
Analtch Analabs Applied Science	Юнилайт Анасил Прекоге	Силикагель » Целлюлоза	Стекло » »
SAMAQ	Пермакоге Фертилплаттен	Силикагель, спечен с подложкой Силикагель, алюминия, целлюлоза	» »
Distillation Products Industries Gelman Instrument	Хроматограм-диски Цитс Gelman Instrument PLLC	Силикагель » »	Органическая пленка Ткань из стекла-волокна Алюминиевая фольга
Kavalier	Сиглуфол	»	»
Macherey-Nagel	Алуфол Дюцефол Полиграм	Оксид алюминия Целлюлоза Силикагель, алюминия, целлюлоза, полиамид	Органическая пленка
Merck	Фертлплаттен	Силикагель, оксид алюминия, кизельгур, целлюлоза	Стекло
Merck	ТСХ алюминия-ум шитс	Силикагель, оксид алюминия, целлюлоза, кизельгур, полиамид	Алюминиевая фольга
Schleicher and Schüll	Селекта фертилплаттен	Силикагель, целлюлоза, полиамид	Стекло, органическая пленка, алюминиевая фольга

^a Полные наименования фирм и их адреса указаны в конце главы.

лучше всего дать соответствующему пропитывающему раствору подняться внутри слоя. Например, можно пропитать слой 20%-ным раствором этиленгликоля в метаноле или 5%-ным раствором парафинового масла в петролейном эфире и после этого испарить растворитель при комнатной температуре, держа пластинку в горизонтальном положении; петролейный эфир испаряется примерно за 15 мин, а метанол — примерно за 3 ч.

Выпускается также силикагель специально для препаративной ТСХ; гипса в него обычно не добавляют, но выводят один или два флуоресцентных индикатора (254 и 366 нм). Слои такого силикагеля не раскрескиваются, даже если их толщина достигает 1,5 мм. Препаративное разделение можно проводить и на силикагеле, предназначенном для аналитических работ, если это достаточно узкая фракция.

Проводить разделение методом ТСХ легче, пользуясь уже готовыми пластинками, особенно если требуется высокая воспроизводимость или если хроматограмма подлжет следующему хранению. Основные типы пластинок с готовыми тонкими слоями перечислены в табл. 9.3.

9.3.2. ОКСИД АЛЮМИНИЯ

Оксид алюминия — это сорбент с четко выраженными адсорбционными свойствами (см. гл. 4, разд. 4.2.3). Он поставляется главным образом в щелочной форме (рН 8—10). Размеры частиц находятся в интервале от 5 до 40 мкм, размеры пор — от 20 до 150 Å, удельная поверхность — от 100 до 350 м²/г. Некоторые марки оксида алюминия, как и некоторые марки силикагеля, выпускают с добавкой 9—10% гипса в качестве связующего; оксид алюминия, содержащий связующее, выпускают в щелочной и нейтральной (рН 7—7,5) формах, а не содержащий связующего — еще и в кислой форме (рН 4). В некоторых случаях в адсорбент этого типа вводят также флуоресцентный индикатор (254 нм). В препаративных целях применяют слабощелочной (рН 9) оксид алюминия без связующего вещества (Merck), содержащий индикатор второго типа (366 нм); из этого адсорбента можно получать слои толщиной до 1,5 мм.

Суспензию оксида алюминия обычно приготавливают, смешивая примерно одинаковые навески сорбента (без связующего) и воды или одну часть оксида алюминия (со связующим) и две части (по массе) воды. Приготовленные слои сушат при комнатной температуре и активируют, нагревая 30 мин при 110 °С. Активность обработанного таким образом оксида алюминия лежит в интервале между II и III (по Брокману), что в большинстве случаев достаточно для разделения. Еще бо-

лее высокой активности можно добиться, прокаливая пластинки 4 ч при 200 °С и выдерживая их затем 24 ч в эксикаторе над оксидом алюминия с активностью I.

9.3.3. СИЛИКАТ МАГНИЯ

В гл. 4, разд. 4.2.4, даны основные характеристики этого сорбента, близкого по качественным параметрам к силикагелю и оксиду алюминия. Силикат магния выпускают в виде частиц размером от 2 до 44 мкм; его рН равен примерно 10. Некоторые фирмы выпускают силикат магния, нейтрализованный кислотами. Обычный товарный сорбент не содержит ни связующего, ни флуоресцентного индикатора. Однако по договору с заказчиком фирма Woelgt поставляет сорбент с добавкой 2% неорганического индикатора.

Суспензию для нанесения слоя толщиной 0,30 мм на ряд пластин приготавливают, смешивая 15 г силиката магния с 45 мл дистиллированной воды. Чтобы нанесенный слой высох, достаточно выдерживать пластинку 2 ч при комнатной температуре, а 30-минутное прокалывание при 130 °С позволяет полностью активировать приготовленные пластинки.

Силикат магния можно использовать для разделения сахаров, их ацетатов, стероидов, эфирных масел, антрахинонов и гликозидов.

9.3.4. ПОЛИАМИДЫ

Полиамиды и целлюлоза — наиболее распространенные органические сорбенты. Полиамидные сорбенты изготавливают на основе перлона (найлона 6) или найлона 11 и 66 (см. гл. 4, разд. 4.2.7). Хроматографические свойства отдельных товарных марок полиамидов значительно различаются в зависимости от свойств исходного сырья и степени полимеризации. Поскольку в присутствии свободных аминогрупп происходит сильное связывание соединений некоторых типов, например ароматических нитросоединений и хинонов, полиамиды выпускают также в ацетилированной форме. Перлон и найлон 66 — гидрофильные материалы, найлон 11 гидрофобен. Обычно поставляемые для ТСХ полиамиды не содержат связующего, но часто содержат добавку индикатора с коротковолновой (254 нм) флуоресценцией.

Чтобы нанести слой полиамида толщиной до 0,25 мм на ряд пластинок, тщательно встряхивают 16 г порошкообразного сорбента (полиамид 6 или 66 MN, фирма Macherey-Nagel) с 65 мл дистиллированной воды. К такому же количеству найлона 11 достаточно добавить около 50 мг метанола. Слои сушат на

воздухе при комнатной температуре. При использовании полиамида фирмы Woelm суспензию приготавливают из 5 г сорбента и 45 г этанола.

Готовые к употреблению стеклянные пластинки со слоем полиамида выпускает фирма Schleicher und Schill. Связующим в таких слоях служит крахмал, а флуоресцентным индикатором — силикат цинка в количестве 3%. Выпускают также пленку со слоем толщиной всего 0,025 мм, не содержащим связующего. Слои этих сорбентов характеризуются значительной емкостью, и их можно регенерировать несколько раз. Эти слои служат для разделения фенольных соединений, гликозидов флавоноидов, гликозидов антрахинона, нуклеозидов, пептидов. Применение полиамидов в ТСХ рассматривается в статье Херхаммера [19].

9.3.5. ЦЕЛЛЮЛОЗА

Целлюлоза, как и полиамиды, относится к числу наиболее часто применяемых органических сорбентов, особенно в расщепляющей хроматографии. В ТСХ используют два типа целлюлозы — природную волокнистую и микрокристаллическую. Длина волокон природной целлюлозы составляет от 2 до 25 мкм, а средняя степень полимеризации колеблется между 400 и 500. Частицы микрокристаллической целлюлозы крупнее — от 20 до 40 мкм, а средняя степень полимеризации ниже — между 40 и 200. Благодаря применению очень коротких волокон целлюлозы в форме порошка в ТСХ не получается такое быстрое растекание хроматографируемых веществ вдоль волокон, которое имеет место на целлюлозе, используемой в виде хроматографической бумаги, и поэтому при одних и тех же концентрациях ТСХ дает более четкие пятна и позволяет получить лучшее разделение, чем ВХ. Микрокристаллическая целлюлоза химически чище, чем природная целлюлоза, хотя некоторые марки последней, например MN 300 HR, вполне сравнимы по чистоте с микрокристаллической целлюлозой. На чистой целлюлозе проводят главным образом количественный анализ или разделение фосфорных кислот, фосфатов и т. п. Большинство марок товарной целлюлозы выпускают без связующего, поскольку адгезионные свойства ее слоев намного выше, чем у неорганических сорбентов. В некоторые марки этого адсорбента добавляют флуоресцентный индикатор. Добавка гипса может даже оказать отрицательное влияние, как, например, при разделении аминокислот, но иногда может и улучшить разделение.

Приготавливая слои, необходимо строго следовать рекомендуемой методике. Например, 15 г целлюлозы MN300 гомогенизируют с 90 мл дистиллированной воды в электрическом смеси-

теле в течение 30—60 с и наносят полученную пасту на пластинки слоем толщиной 0,25 мм. Последующую сушку слоя ведут при комнатной температуре. В процессе сушки толщина слоя уменьшается примерно вдвое, так что конечная его толщина составляет 0,125 мм, т. е. полученный слой наиболее удобен для аналитического разделения. При хранении таких слоев на воздухе хроматографические свойства их улучшаются. Допускается также 15-минутная сушка при 105°C.

15—20 г микрокристаллической целлюлозы авицел гомогенизируют со 100 мл дистиллированной воды всего одну минуту. Нанесение и сушка проводятся так же, как описано выше. Если целлюлоза содержит 3% силиката цинка в качестве флуоресцентного индикатора, то гомогенизацию следует проводить в метаноле. Например, 25 г целлюлозы DC пудльвер 144 (фирма Schleicher und Schill), 40 мл метанола и 20 мл воды гомогенизируют в течение 30 с, нанесенные слои сушат на воздухе при комнатной температуре или 30 мин при 110°C.

Такие слои используют для расщепляющей хроматографии гидрофильных веществ, например спиртов, аминокислот, природных красителей, сахаров, фосфатов и т. д.

АЦЕТИЛИРОВАННЫЕ ЦЕЛЛЮЛОЗЫ

Ацетилированные целлюлозы (с различной степенью ацетилирования) также используются, хотя и очень редко, в хроматографии, главным образом обращенно-фазной (см. разд. 9.8.9). Максимальное содержание ацетильных групп составляет 44,8%, что соответствует триацетату. Ацетилированная целлюлоза растворяется в ряде галогенсодержащих растворителей, диоксане, кетонах и сложных эфирах; она сильнее подвержена разрушающему действию обнаруживающих реагентов. Адгезионные свойства ацетилированной целлюлозы хуже, чем у неацетилированной, поэтому, приготавливая из нее тонкие слои, необходимо применять связующее.

Приведем типичную методику. 30 г ацетилцеллюлозы DC пудльвер 144/21 (фирмы Schleicher und Schill) смешивают с суспензией 4,5 г гипса в 60 мл воды и 10 мл метанола, гомогенизируют эту смесь 30 с в электрическом смесителе. Чтобы удалить из суспензии пузырьки воздуха, поверхность ее наливают 2—3 мл метанола и затем встряхивают. Готовую суспензию следует нанести на пластинки в течение 10 мин. Сушат полученные слои при комнатной температуре или при 110°C в течение 30 мин.

Ацетилированные целлюлозы используют главным образом для обращенно-фазной хроматографии липофильных соединений — антрахинонов, антиоксидантов, нитрофенолов, пероксидов, заместителей сахара.

9.3.6. ИОНООБМЕННИКИ

Сорбенты с ионообменными свойствами используются в ТСХ все чаще и чаще (см. гл. 5, разд. 5.2.2). Первыми ионообменниками, нашедшими применение в ТСХ, были модифицированные или пропитанные жидкими ионообменниками целлюлозы, а также ионообменники на основе полистирола, например дауэкс-1 или дауэкс-50 с целлюлозой в качестве связующего, поскольку сами ионообменники не удерживаются на пластинках. Способы приготовления, свойства и структура ионообменников на основе целлюлозы рассматриваются в разд. 5.2.3 гл. 5. Расстояние между активными группами на поверхности макромолекул целлюлозы составляет примерно 50 А в то время, как в ионообменных смолах оно равно примерно 10 А. Ионообменные целлюлозы, обладающие меньшей ионообменной способностью, чем ионообменные смолы, превосходят последние по ионообменной способности в отношении белков и других макромолекулярных соединений. Из-за больших расстояний между активными группами в целлюлозе используется только небольшая часть активных центров, так что избирательная десорбция может проходить в очень мягких условиях по сравнению с хроматографией на ионообменных смолах. Этим и объясняется предпочтительность ацетилированных целлюлоз как ионообменников при биохимических исследованиях и очистке высокомолекулярных соединений. Основные типы ионообменных производных целлюлозы приведены в табл. 9.4.

Типичный способ приготовления слоев для ТСХ состоит в следующем. Порошкообразный товарный целлюлозный ионообменник гомогенизируют с 5—10-кратной навеской лигистлированной воды и наносят полученную массу на пластинки слоем толщиной 0,25—0,5 мм. Поскольку такие материалы сильно набухают, более толстые слои легко растрескиваются при сушке. Чтобы избежать этого, рекомендуется добавлять к притовленной суспензии порошок целлюлозы. Последующую сушку проводят при комнатной температуре. Перед употреблением слои необходимо промыть. С этой целью пластинку помещают одним концом в 10%-ный водный раствор хлорида натрия и дают ему подняться по слою на 5—10 см. После этого переносят пластинку, не просушивая ее, в камеру с чистой водой, где продолжат пропитку, пока фронт растворителя не достигнет верхнего края слои. Затем пластинку сушат 2—3 ч и вновь так же образуют промывают водой до самого верха. Промытую пластинку оставляют при комнатной температуре до следующего дня.

Ионообменники на основе полидекстрана (сефадекс, см. разд. 6.2.2) похожи по свойствам на ионообменники на основе

Ионообменники на основе целлюлозы и полидекстрана для ТСХ

Порошки

Марка ионообменника	Состав	Тип	Емкость, мэкв./г	Фирма
СМ	Карбоксиметил-целлюлоза	Катионообменник	0,7	Macherey-Nagel, Whatman
DEAE	Диэтиламиноэтил-целлюлоза	Анионообменник	0,7—1,0	То же
ЕСТЕОЛА	Продукт реакции эпихлоргидрина, триэтанолamina и щелочной целлюлозы	То же	0,3—0,5	»
P	Фосфорилированная целлюлоза	Катионообменник	0,7	»
PEI	Целлюлоза, пропитанная этиленгликолем	Анионообменник	1,0	Macherey-Nagel
Poly-P	Целлюлоза, пропитанная полифосфатом	Катионообменник	1,0	»
SE-сефадекс (С-25; С-50)	Сульфозетилсефадекс	То же	2,3	Rhaphasia
СМ-сефадекс (С-25; С-50)	Карбоксиметилсефадекс	»	4,5	»
DEAE-сефадекс (С-25; С-50)	Диэтиламиноэтилсефадекс	»	3,4	»

Готовые слои

Марка ионообменника	Модификация	Подложка	Толщина слоя, мм	Фирма ^a
PEI	Выпускается также с флуоресцентным индикатором (254 нм)	Стекло или органическая пленка	0,1	Schleicher and Schüll
PEI	—	Органическая пленка	0,1	Macherey-Nagel
PEI	Выпускается также с флуоресцентным индикатором (254 нм)	Органическая пленка или алюминизованная фольга, стекло	0,1	Merck

^a Полные названия фирм и их адреса даны в конце главы.

целлюлозы. Декстрановые ионообменники, предназначенные для ТСХ, выпускают в виде очень мелких гранул (10—40 мкм), см. табл. 9.4.

Ионообменные смолы обычно наносят на пластинки в виде смесей с целлюлозой (ср. [32]). В этих целях можно использовать большое число товарных продуктов (см. гл. 5, разд. 5.6) с гранулами размером 40—80 мкм, например даэжк-50. Его сначала переводят в требуемую форму, после этого смешивают в ступке 5 г порошка целлюлозы MN300 с несколькими миллилитрами дистиллированной воды и к этой смеси небольшими порциями добавляют при перемешивании суспензию 30 г ионообменника в 20—30 мл воды. В заключение добавляют еще 25 мл воды. Полученную суспензию наносят слоем толщиной 0,25 мм и сушат при комнатной температуре. Приготовленные пластинки хранят в закрытой коробке, причем их надо обязательно использовать в течение недели. Некоторые фирмы выпускают готовые слои ионообменников, нанесенные на гибкую фольгу (см. табл. 9.5). Перед употреблением их нужно выдерживать 16 ч с соответствующим буферным раствором (см. разд. 9.8.3). Эти пластинки применяют в тех же целях, что и слои с целлюлозными ионообменниками, например для разделения аминокислот, нуклеотидов, пуринов, пиримидинов, неорганических ионов, антибиотиков и т. п.

Таблица 9.5

Марки фольги с нанесенными ионообменными смолами, выпускаемые фирмой *Chionia*^a

Марка б	Тип	Формка
Фиксон 50×8	Сильный катионообменник (SO ₃ ⁻)	Na ⁺ -форма
Фиксон 2×8	Сильный анионообменник —N(CH ₃) ₂ -CH ₂ OH	CH ₃ COO ⁻ -форма
Фиксон 2×8	Сильный анионообменник с ниди-катодом УФ-излучения (254 nm)	CH ₃ COO ⁻ -форма

^a Полное название фирмы и ее адрес даны в конце главы.
б Фирма *Macherey-Nagel* выпускает фольгу таких же типов под названиями: *ionexs-25 SA-Na*, *ionexs-25 SB-Ac*, *ionexs-25 Ac UV₂₅₄*.

Для разделения некоторых катионов методом ТСХ в качестве неорганических ионообменников используются фосфат цинка (IV), молибдат аммония и другие соли. Эти материалы поставляются фирмой *Bio-Rad Labs* в соответствующем гранулированном виде (2—44 мкм). Способ приготовления слоев описан в монографии [11].

9.3.7. МАТЕРИАЛЫ ДЛЯ ГЕЛЬ-ХРОМАТОГРАФИИ

Хроматографические материалы для гель-хроматографии, их назначение и структура подробно описаны в гл. 6. При соответствующей степени грануляции и применении надлежащей методики их также можно использовать для приготовления тонких слоев. Полная информация о декстрановых гелях марки «сефадекс суперфайн», поставляемых фирмой *Pharmacia*, содержится в вышущенной этой фирмой рекламной брошюре [2]. Выбранный гель оставляют набухать в жидкой среде в течение рекомендованного промежутка времени, после чего суспензию геля наносят в виде слоев толщиной 0,5 мм с помощью соответствующего приспособления. Чтобы в системе установилось равновесие, пластинки с нанесенным слоем помещают в специальную камеру (рис. 9.6). В разд. 9.2.2 кратко изложен метод приведения системы в равновесие. В работе [66] описано разделение пуриновых и пиримидиновых оснований и нуклеотидов по упрощенной методике на смеси 16 г сефадекса G-10 с 4 г силикагеля *SF₂₅₄* или 4 г целлюлозы. Приготовленный слой сохраняет разделяющие свойства сефадекса, но прочность его повышается, становится примерно такой же, как у слоев силикагеля или целлюлозы.

Для ТСХ пригодны также биогели Р — гели полиакриламида, выпускаемые фирмой *Bio-Rad Labs*. (см. гл. 6, разд. 6.2.3). Эта же фирма выпускает неорганический сорбент биоглас с пятью заданными интервалами размеров пор (от 200 до 2500 Å), пригодный для гель-хроматографии белков, вирусов, сахаридов и липидных комплексов.

9.3.8. ДРУГИЕ СОРБЕНТЫ

Помимо перечисленных выше сорбентов в ТСХ применяют ионгела и другие материалы, причем в некоторых случаях их используют в смеси с более распространенными сорбентами. Из числа неорганических сорбентов используют диатомовую землю (кизельгур), адсорбционная способность этого сорбента мала, но он хорошо удерживает неподвижные жидкие фазы, что очень важно в распределительной хроматографии. Роль сорбентов в ТСХ могут также выполнять оксиплатит, оксид магния и активный древесный уголь [51]. Близким по свойствам к полиамиду является поли-N-винилпирролидон, используемый для разделения хлорогеновых кислот и других фенольных соединений [9]; в качестве связующего в сочетании с этим сорбентом применяли сульфат кальция.

Анасил — выпускаемая фирмой *Analaabs* смесь силикагеля и 15% оксида магния со связующим (10% гипса) или без не-

то — проявляет хорошую разделительную способность в отношении липидов, которые не удается разделить на чистом силикагеле [25]. Однако смешение сорбентов с различными свойствами не всегда способствует улучшению разделения. Так, использование смеси силикагеля и оксида алюминия для разделения циклодекстринов особых преимуществ не дало [74]. Авторы работы [68] исследовали разделение соединений различной полярности на смеси силикагеля с целлюлозой (1:1) при двумерном элюировании. При элюировании водными растворами активным компонентом была целлюлоза, а при элюировании органическими растворителями целлюлоза была инертной и в разделение принимал участие только силикагель.

9.4. ЭЛЮЕНТЫ ДЛЯ ТСХ

Итак, как мы могли убедиться, в качестве неподвижной твердой фазы в ТСХ применяются самые различные материалы, более того, механизмы разделения осуществляемого этим методом, также могут быть совершенно разными, поэтому подобрать свойства применяемых в ТСХ отдельных растворителей и их смесей довольно сложно. Соотношение между природой разделяемых соединений и растворяющей системой обсуждалось в гл. 3, а элюенты, используемые для различных типов хроматографии, и их соотношение с сорбентами и разделяемыми соединениями рассматривалось в гл. 4—6. При выборе растворителя или смеси растворителей для ТСХ следует учитывать растворимость хроматографируемых соединений в подвижной фазе, а также «растворяющую силу» (полярность) растворителя или его избирательность. О влиянии полярности растворителя на процесс адсорбции говорилось в гл. 4, разд. 4.3. На рис. 9.9 показан состав различных смесей растворителей одинаковой полярности. Под избирательностью данного растворителя по сравнению с другим растворителем почти такой же полярности подразумевают способность первого избирательно растворять один из компонентов смеси. В статье Снайтера [58] дана классификация 82 растворителей. Общие соотношения между хроматографируемыми соединениями, элюирующей системой и природой слоя формулированы Германеком [18]. При разделения методом ТСХ чистота растворителей, безусловно, имеет такое же важное значение, как и при разлении другими хроматографическими методами.

Используя двойные и тройные смеси растворителей, следует помнить о возможности расщепления этих смесей и образования второго фронта растворителя вследствие контакта с неподвижной фазой [71].

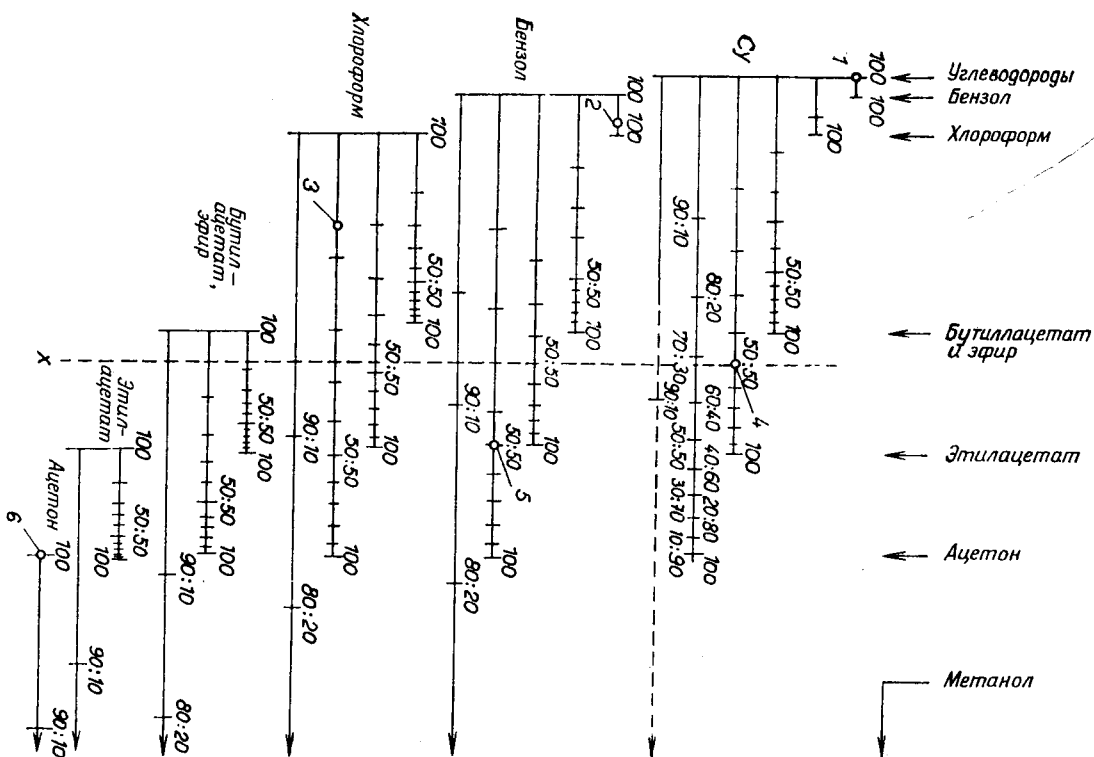


Рис. 9.9. Эквивалентные ряды [42].

Полярность растворителей возрастает слева направо. Эквивалентные ряды находятся на вертикальных прямых линиях, параллельных штриховой прямой линии x ; данные сдвигаются для камер с насыщенной атмосферой.

9.5. МЕТОДИКА ТСХ

9.5.1. НАНЕСЕНИЕ ПРОБ

В большинстве случаев пробы наносят в виде растворов в подходящем низкокипящем (50—100 °С) растворителе, который должен быть относительно неполярным, чтобы хроматографические соединения имели бы в нем низкие значения R_f . Растворы проб наносят в виде пятен на хроматографические пластинки посредством микрошприцев или микропипеток различных типов, начиная от калиброванных пипеток, используемых в гематологии, и до самозаполняющихся пипеток известной емкости. Пробы для количественных определений рекомендуются наносить с помощью прецизионных микрошприцев. Воспроизводимость количества нанесенной пробы изменяется от $v = \pm 0,6\%$ до $v = \pm 0,8\%$ [23], где

$$v = \pm 100s/\bar{x} = \pm 100 \sqrt{\sum (x - \bar{x})^2 / (n - 1)} / \bar{x},$$

где v — коэффициент погрешности, s — стандартное отклонение (средняя квадратичная погрешность), \bar{x} — измеренное значение, x — среднее значение, n — число измерений.

Концентрация пробы в растворе составляет 0,1—1%. Объем нанесенной пробы подбирают в зависимости от чувствительности обнаружения; обычно он составляет 1—10 мкл, хотя иногда наносят и большие количества. Рекомендуется, однако, наносить как можно меньшее количество пробы; четкость разделения при этом увеличивается, а форма нанесенных пятен приближается к идеально круглой. Пробу наносят на расстоянии 1,5—2 см от нижнего края хроматографической пластинки, лучше всего с помощью прозрачного лапмассового шаблона для нанесения проб, так как в этом случае пробы располагаются на одной прямой и интервалы между ними равны. Расстояние между нанесенными пробами зависит от числа проб, но обычно составляет от 1,5 до 2 см. Для микроопределений расстояние между отдельными пробами может быть меньше. При нанесении пробы следует осторожно коснуться поверхности слоя кончиком пипетки и дать раствору впитаться в слой. Пробу можно наносить в виде или круглых пятен, или коротких узких полосок. Нанесение проб в виде точек может иногда привести к чрезмерному концентрированию нанесенных соединений, особенно если они растворены в неполярном растворителе, а в итоге — к образованию «хвостов», особенно при хроматографировании в таких системах, где хроматографические соединения плохо растворимы. В этих случаях рекомендуется нанести на концентрированное пятно каплю более полярного растворителя, или распределить пробу по большей площади, или

наносить пробы в виде полосок. Опыт показывает, что нанесение проб полосками дает лучшие результаты, т. е. повышает четкость разделения. Нанесение проб в виде полосок рекомендуется проводить также в микропрепаративной и препаративной ТСХ, когда применяются автоматические струйные аппликаторы для нанесения проб (описаны далее в разд. 9.7.2). Иногда можно наносить пробу на стартовую линию в виде полоски или в виде среза растительной ткани [63].

В особых случаях, в частности при проведении рутинного качественного анализа лекарственных средств, обращение с которыми затруднительно (например, мазей, эмульсий, пластмасс, эфирных масел [64]), пробы наносят по методу Штала (так называемый метод TAS, Thermotikgobalttemp- und Auftrageverfahren von Substanzen, — метод термомикровыделения и нанесения веществ). Исследуемую пробу вводят в трубку из твердого стекла, которая с одного конца оттянута в короткий капилляр, а с другого может закрываться. Полученный таким образом «платрон» помещают в предварительно нагретый до требуемой температуры алюминевый блок таким образом, чтобы короткий капилляр выступал из блока. Соединения, летучие при данной температуре, испаряются или возгоняются непосредственно на приготовленную хроматографическую пластинку. Если поместить за пробой смоченный водой крахмал или дезактивированный (гидратированный) силикагель, то такое приспособление можно использовать для микропереноски с паром; при этом крахмал или силикагель служат микрогенераторами пара. Нанесенные на пластинку пробы обычно обозначают номерами, которые с помощью иглы записывают на слое в верхней части пластинки, над фронтом растворителя.

9.5.2. ВЫБОР ЭЛЮИРУЮЩИХ СИСТЕМ И МЕТОДЫ ЭЛЮИРОВАНИЯ

В ТСХ растворитель или система растворителей осуществляют перенос хроматографуемых соединений. Подбор растворителя позволяет регулировать значения R_f разделяемых соединений таким образом, чтобы они не оказались ни слишком малыми, ни слишком великими. Выбирая растворитель, обычно пользуются элюотропными рядами. Растворитель оказывает определенное влияние на избирательность сорбции, т. е. на отношение констант распределения (коэффициентов распределения) K_1/K_2 разделяемых соединений и на разделятельную способность слоев сорбента. Снайдер [59] разработал количественную теорию, объясняющую роль растворителя в хроматографическом процессе. В этой главе мы ее рассматривать не будем, а тем, кто интересуется этими проблемами, порекомендуем огласную монографию Гейсса [16], в которой все параметры ТСХ

Весьма четко проанализированы на соответствующих фактических примерах. Вообще говоря, при подборе элюирующих систем следует различать два типа разделения: а) разделение смесей соединений с очень близкими или даже одинаковыми значениями R_f и б) разделение многокомпонентных смесей соединений, значительно различающихся по полярности.

Способы подбора оптимальных условий разделения смесей указанных типов различны. Подбирая оптимальные условия, можно менять не только растворители, но и сорбент, а в случае адсорбционной хроматографии можно также изменять ак-

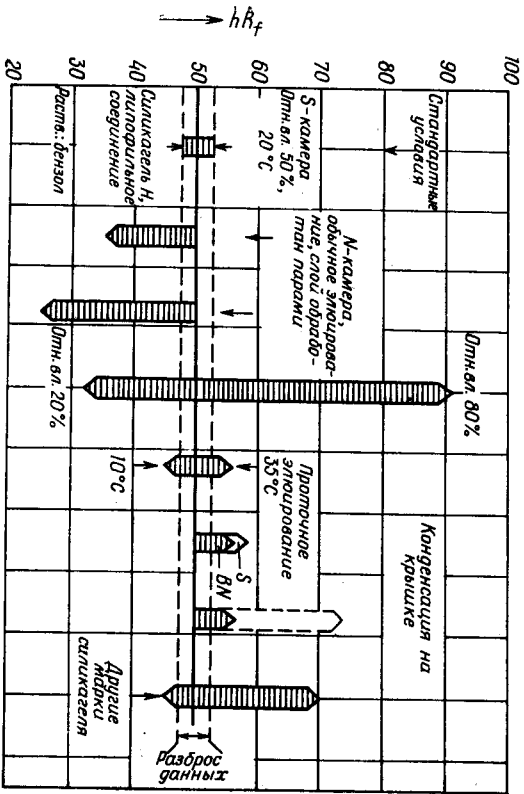


Рис. 9.10. Влияние различных условий хроматографирования на величину R_f данного соединения [17].

тивность сорбента. На рис. 9.10 ясно показано влияние условий хроматографирования на величину R_f исследуемых соединений. Схема подбора условий разделения соединений с очень близкими значениями R_f дана в табл. 9.6.

Исследуя многокомпонентную смесь, необходимо помнить, что достаточно четко разделить соединения с близкими значениями R_f и одновременно разделить соединения с большими различиями в полярности обычно не удается. Для разделения пар соединений с близкими R_f очень эффективно проточное (непрерывное) элюирование, но оно совершенно непригодно для разделения соединений, значительно различающихся по полярности. С целью разделения многокомпонентных смесей соединений различной полярности очень рекомендуется применение антипараллельных градиентов, т. е. использование систем, в ко-

Таблица 9.6

Схема подбора оптимальных условий разделения соединений с близкими значениями R_f [16]

4. Прежде всего следует попытаться найти в руководствах аналогичные примеры и, используя их, подобрать сорбент и систему растворителей. Если никаких похожих примеров найти не удастся, хроматографирование ведут на любом сорбенте (силикагель, оксид алюминия)

6. Если разделимые соединения располагаются близко к стартовой линии или фронту растворителя ($R_f < 0,05$ или $R_f > 0,85$), то необходимо по возможности испытать различные однокомпонентные системы. На этой стадии работы очень эффективно применение варио-КС-камеры, где можно задать ортогональный градиент активности слоев

6. Если с помощью методики 6 удалось осуществить лишь частичное разделение, т. е. если в определенном растворителе удалось получить только знак разделения, то следует подобрать в варио-КС-камере такие условия, чтобы R_f равнялась примерно 0,3 при ортогональном градиенте активности слоев

2. Если при R_f примерно 0,3 разделение существенно улучшилось, можно надеяться, что проточное элюирование еще более улучшит его. Остальные условия (состав растворителя, влажность) при этом необходимо сохранять

0. Если стадия 2 не привела к улучшению разделения, то можно еще попытаться насытить слой парами растворителя. При образовании ортогонального градиента меняют состав и конденсацию использованной для насыщения системы растворителей. Входящие в состав смеси растворители должны сильно различаться по своей полярности (например, неполярный растворитель с очень малой дозой добавкой сильно полярного растворителя)

е. После этого можно с помощью метода проточного элюирования получить частичное разделение. Этот метод особенно эффективен при разделениях соединений с R_f 0,1—0,5, полученными после однократного элюирования. Если R_f выше, то для проточного элюирования его надо уменьшить (применить более слабые элементы или более активные слои сорбента)

ж. Заменить сорбент или изменить условия его пропитки и повторить операцию 6—е

3. Оптимизировать разделение на высокоэффективном жидкостном колонном хроматографе

а Стадии 6—е всегда соответствуют одному элюированию.

ТОРЯХ подвижность соединения уменьшается в направлении элюирования. Антипараллельные градиенты можно получить с помощью: а) многозональной ТСХ в камерах с ненасыщенной атмосферой; б) предварительного насыщения камеры водяным паром или парами растворителя, обдающего дезактивирующими свойствами; в) создания градиента состава слоев.

Как правило, элюирование на пластинках проводят под прямым углом к направлению нанесения слоев.

СПЕЦИАЛЬНЫЕ МЕТОДЫ ЭЛЮИРОВАНИЯ

а. *Нисходящее элюирование* применяется главным образом при разделении на слоях сефадекса, который не выплывает растворитель под действием капиллярных сил. При проведении

нисходящего элюирования, как правило, в верхней части камеры помещают лоток с растворителем, соединенный с тонкойной пластиной (расположенный наклонно или вертикально) фитилем из фильтровальной бумаги.

6. *Двумерное элюирование.* Аналогичный метод применяют в БХ, например для идентификации аминокислот. Готовят три квадратные пластинки, на них наносят (в углу пластинки) исходную смесь и все три пластинки элюируют в одном направлении одной и той же системой растворителей. После сушки каждую пластинку элюируют во втором направлении, перпендикулярно первому, используя три различные системы растворителей, подобранные так, чтобы каждая система хорошо раз-

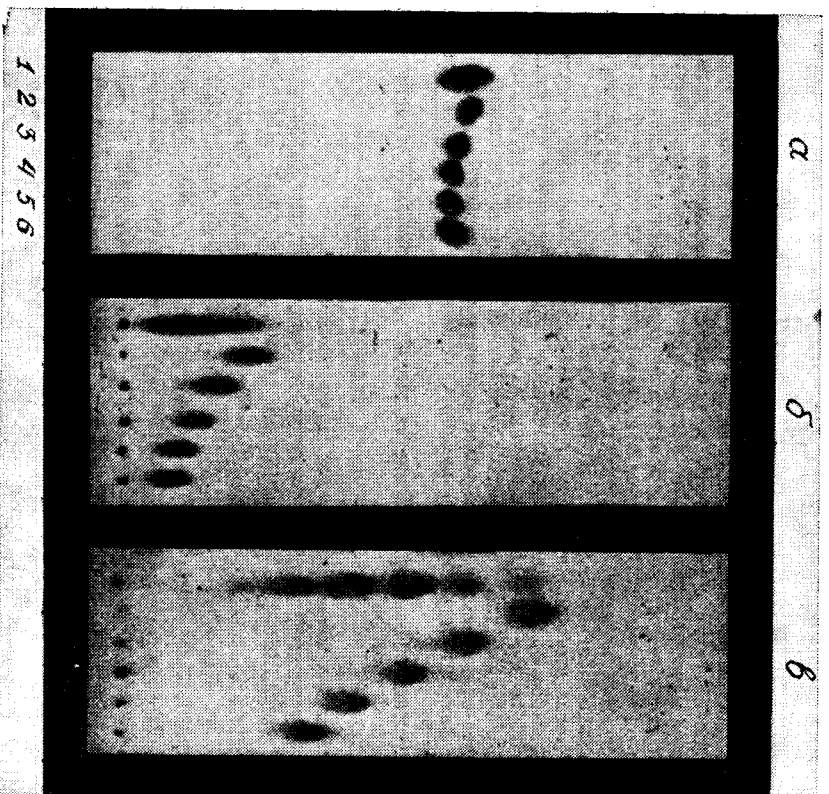


Рис. 9.11. Метод элюирования смеси сложных эфиров воска [41].

а — простое элюирование (гексан — эфир, 95 : 5); б — простое элюирование (гексан — тетрагидрометан, 50 : 50); в — пяткиратное элюирование (гексан — тетрагидрометан, 50 : 50).

деляла аминокислоты определенной группы или изменяла порядок их расположения на хроматограмме.

в. *Прочное элюирование.* Наиболее простой вариант этого метода — свободное испарение растворителя с края пластинки. Очень эффективно использование варко-КС-камеры или другой камеры фирменного изготовления, в которой предусмотрено непрерывное удаление перемещающегося по слою растворителя у края пластинки. На рис. 9.11 показаны хроматограммы, полученные одним из упрощенных вариантов метода точного элюирования — многократным элюированием менее полярным растворителем. Перри и др. [24а, 47] описали методику протраммированного автоматизированного элюирования этим способом.

2. *Двухзональное и многозональное элюирование* используется при хроматографировании сложных смесей, содержащих компоненты с сильно различающейся полярностью. В результате вследствие расслоения подвижной фазы образуются два или большее число фронтов растворителя (так называемые α -фронт с α -зоной, β -фронт с β -зоной).

д. *Градиентное элюирование* — метод, допускающий локальное изменение условий разделения на разделяющей поверхности. Созданный градиент или остается постоянным в течение всего элюирования, или меняется вдоль пути разделения. В принципе можно постепенно менять все параметры ТСХ, создавая таким образом их градиенты. В частности, можно менять толщину и состав слоя, пропитывать его жидкими, твердыми или газообразными соединениями, менять активность, состав элюента и подвижной фазы внутри слоя и т. д.

9.5.3. ОБНАРУЖЕНИЕ

Большинство хроматографируемых соединений бесцветно, и поэтому их надо каким-то образом обнаруживать после элюирования. Методы обнаружения можно разделить на несколько групп.

ФИЗИЧЕСКИЕ МЕТОДЫ ОБНАРУЖЕНИЯ

Методы этой группы применяются для обнаружения соединений, флуоресцирующих при облучении светом определенной длины волны, и нефлуоресцирующих соединений, разложенных на слоях адсорбента, содержащих флуоресцентные индикаторы (обычно флуоресценция вызывается облучением с длиной волны 254 или 254 и 366 нм). В последнем случае при УФ-облучении флуоресцирует вся неподвижная фаза, за исключением зон соединений, подавляющих флуоресценцию; эти соединения обнаруживаются в виде темных пятен на флуоресцирующем фо-

не. К данной группе методов относятся также автордиография, синтиллиационные методы или методы прямого /счета, применяемые для обнаружения радиоактивных элементов.

ХИМИЧЕСКИЕ МЕТОДЫ ОБНАРУЖЕНИЯ

Химические методы обнаружения применяются чаще всего. При обнаружении указанных методами хроматограмму после окончания разделения обрабатывают газами, например аммиаком, бромом, иодом или опрыскивают различными неспецифическими или специфическими обнаруживающими реагентами. В главе, посвященной бумажной хроматографии, указаны распространенные типы пульверизаторов для опрыскивания (см. гл. 3, рис. 3.11). Реагентов для опрыскивания известно очень много, большинство их используется и в БХ. Некоторые из наиболее важных реагентов перечислены в разд. 9.9. Обнаружение с помощью химических реагентов очень эффективно, поскольку они часто образуют окрашенные производные сразу при опрыскивании или в процессе последующего нагревания, которое может проводиться при температуре, превышающей 100°С. Иногда в процессе нагревания можно наблюдать характерное изменение окраски, что также позволяет качественно идентифицировать некоторые соединения.

БИОЛОГИЧЕСКИЕ МЕТОДЫ ОБНАРУЖЕНИЯ

В эту группу входят методы обнаружения биологически активных соединений. В биоавтографических методах при обнаружении стимуляторов роста или витаминов определяется степень роста зон микроорганизмов, а при обнаружении антибиотиков или антиметаболитов — степень их ингибирования. К сожалению, эти весьма специфические методы требуют очень много времени — от нескольких часов до нескольких дней. Обнаруживаются такими методами только биологически активные соединения, причем неактивные соединения обнаружения не мешают. Чтобы ускорить получение результатов, обычно проводят обнаружение одним из химических методов, после чего проводят биологическую пробу.

КОМБИНИРОВАННЫЕ МЕТОДЫ ОБНАРУЖЕНИЯ

Обнаружение комбинированными методами позволяет получить значительно больше информации об исследуемом соединении. Некоторые из этих методов позволяют подучить данные о строении соединений или могут использоваться для количественных определений. УФ-спектры поглощения и спектры флуоресценции [23] можно получить, непосредственно исследуя хроматограммы; с помощью специально сконструированно-

го электрода можно получить полярограмму без предварительного элюирования [14]; разработаны также детекторы для измерения интенсивности флуоресценции тонкослойных хроматографических пластинок под действием рентгеновского излучения [20].

Помимо прямых методов можно использовать и непрямые методы обнаружения; можно, например, сочетать ТСХ с масс-спектрометрией [43], УФ- с ИК-спектрокопией, ГЖХ и т. п. Однако во всех случаях необходимо сначала экстрагировать пробу с хроматограммы и освободить экстракт от примесей, попавших в него из неподвижной фазы. Среди методов этой группы наилучшим оказался метод Wick-Stick [15], который позднее был несколько модифицирован [65]. Извлеченный из слоя сорбента микроекстракт фильтруют через тонкоизмельченный бромид калия, который помещают в трубку длиной 8 см с внутренним диаметром 1 мм. Когда экстракт вводят в трубку, туда засасывают также небольшое количество чистого растворителя, потом отрезают нижний конец трубки, где концентрируются примеси. После этого можно снимать масс-спектр экстракта или же прессовать из бромида калия таблетки и снимать ИК-спектр хроматографируемых соединений.

9.6. КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ

Методы количественного определения подразделяются на непрямые и прямые. В первую группу входят все методы, предусматривающие экстракцию соединений перед количественным их определением. Эти методы предпочтительны в тех случаях, когда можно провести контрольный опыт с холодной пробой, а также определить погрешность элюирования. В табл. 9.7 указаны различные количественные методы исследования экстрактов и указаны интервалы чувствительности отдельных методов.

Таблица 9.7

Методы количественного определения после экстракции с тонких слоев [24]

Определение количества соединений	1—100 мг	10—100 мкг	10—100 нг
Методы определения	Гравиметрия, титриметрия, поляриметрия	Спектроскопия (УФ, ИК, ЯМР), масс-спектрометрия, рефрактометрия, полярография, ГЖХ, изотопные методы	Флуоресценция, фосфоресценция, биологические методы

Элюирование отдельных соединений с хроматограммы следует проводить после их обнаружения на хроматографической пластинке, которое не должно нарушать целостность слоя, и количественного отделения сорбента от пластинки. Для количественного элюирования непосредственно с хроматограммы, без соскабливания сорбента, пригоден набор САМАГ-Елснгоп, выпускаемый фирмой САМАГ (рис. 9.12). С помощью этого набора можно одновременно элюировать шесть проб, получая точно измеренные конечные объемы растворов. Единственное условие — расстояние между пятнами должно быть равно

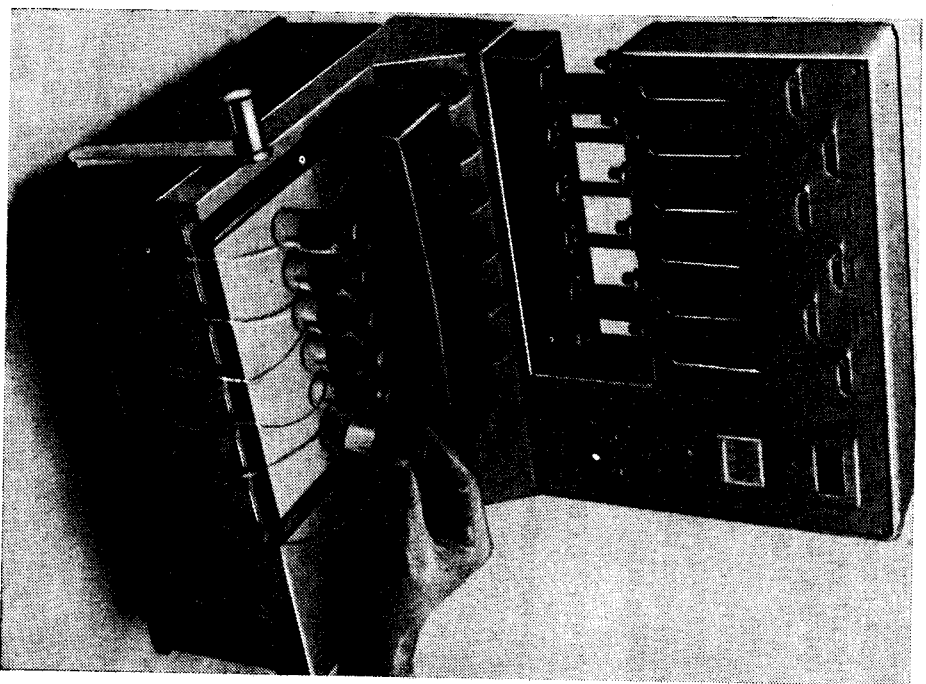


Рис. 9.12. Набор САМАГ-Елснгоп для количественного автоматического элюирования с тонкослойных пластинок (с разрешения фирмы САМАГ).

2,5 мм, а максимальный диаметр пятен не должен превышать 20 мм.

Прямое количественное обнаружение на хроматограмме можно проводить, измеряя площадь пятна или определяя интенсивность его окраски, но такое определение сопряжено со значительными экспериментальными погрешностями и поэтому пригодно только для ориентировочных измерений. Более точные методы определения содержания соединений непосредственно в слое требуют применения специальных приборов. Все методы этой группы основаны на принципах фотометрии, причем чаще всего применяют денситометрию, затем спектрофотометрию, флуориметрию и авторадииографию. Тем читателям, которых интересуют указанные методы обнаружения, следует обратиться к отдельной обзорной статье Йорка и Крауса [24] или монографии Тачсона [67].

9.7. ПРЕПАРАТИВНАЯ ТОНКОСЛОЙНАЯ ХРОМАТОГРАФИЯ

В большинстве случаев разделение, достигаемое посредством аналитической ТСХ, можно перевести на микро- или полумикропрепаративный уровень. Препаративное разделение на тонких слоях чаще всего проводят методами адсорбционной и распределительной хроматографии, тогда как препаративное разделение методом ионообменной или колоночной хроматографии проводится только на колонках. Помимо препаративной ТСХ существуют и другие методы препаративного разделения (например, классическая жидкостная хроматография и особенно высокоэффективная жидкостная хроматография, или хроматография при высоком давлении, см. гл. 4), которые в ряде случаев могут оказаться более эффективными. Методом сухой колоночной хроматографии (СКХ) можно проводить препаративное разделение в таких же условиях, которые применяются при разделении методом ТСХ [36]. Поэтому рекомендуются прежде всего проанализировать достоинства и недостатки различных типов и методов хроматографии и оценить целесообразность их применения для разделения конкретных соединений (устойчивых или неустойчивых, с близкими или значительно различающимися величинами R_f). Выбор метода зависит также от того, какие количества соединений и как быстро необходимо получить.

В препаративной ТСХ используются те же адсорбенты, что и в аналитической ТСХ. Однако некоторые фирмы выпускают адсорбенты, предназначенные специально для препаративной хроматографии (например, фирма E. Merck, Дармштадт, ФРГ). Оптимальная толщина слоев, применяемых в препаративной

ТСХ, составляет от 0,5 до 1 мм. Обычный размер пластинок 20×20 см, иногда 20×40 или даже 20×100 см. Условия успешного препаративного разделения на тонкослойных пластинках: однородность слоя, правильное (т. е. очень равномерное) нанесение пробы на стартовую линию, полное насыщение атмосферы хроматографической камеры.

9.7.1. ПРИГОТОВЛЕНИЕ СЛОЕВ

Слои для препаративной ТСХ готовят с помощью специальных устройств, иногда называемых аппликаторами, жгательно с регулируемой шириной щели (рис. 9.13). Количество нанесенного адсорбента может быть самым разным. Для ТСХ на

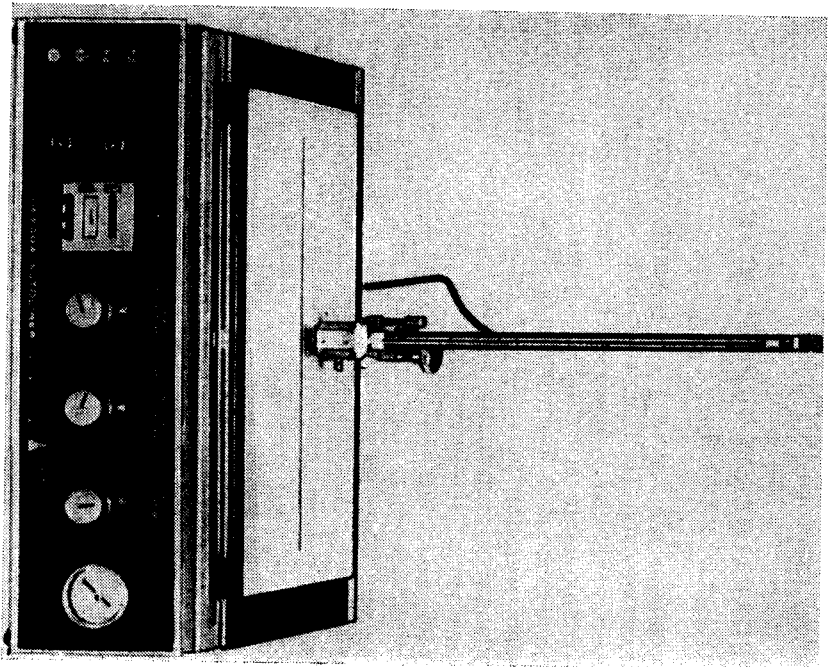


Рис. 9.13. Прибор для автоматического нанесения проб на слои (с разрешения фирмы Desaga).

силикателе на пластинку размером 20×20 см наносит 20—25 г адсорбента, толщина слоя составляет 1 мм. Продаются также готовые пластинки для препаративной ТСХ, например изготовленные фирмой Merck пластинки фертиплагген.

9.7.2. НАНЕСЕНИЕ ПРОБ

Растворы проб (концентрация 5—20%) лучше всего наносить на стартовую линию с помощью автоматического аппликатора, так как в этом случае проба будет нанесена совершенно равномерно вдоль всей стартовой линии. В этих целях очень удобно пользоваться прибором Desaga Autoliner, выпускаемым фирмой Desaga (рис. 9.13). Если же в лаборатории не имеется такого прибора, то пробу наносят на пластинки следующим образом. Магелъкий тампон из хлопковой ваты вводят с помощью тонкой проволоки на 4—5 мм внутрь кончика пипетки емкостью 1 мл. Высовывающемуся кончику ватного тампона придают такую форму, чтобы образовалась магелъкая кисточка. Далее в пипетку засасывают раствор на такую высоту, чтобы жидкость не могла сама по себе свободно вытекать из нее, и после этого легкими равномерными движениями наносят раствор вдоль отмеченной стартовой линии (при этом можно пользоваться шаблоном). Приобретя небольшой опыт или потренировавшись на старых пластинках, можно добиться значительно лучшего качества нанесения проб, чем при нанесении их в виде отдельных пятен.

9.7.3. ЭЛЮИРОВАНИЕ ХРОМАТОГРАММ

Элюирование следует проводить в хорошо закрытых хроматографических камерах соответствующего размера, лучше всего в термостатируемой комнате. Разделение соединений с близкими R_f следует проводить в специальных камерах, например S-камере, выпускаемой фирмой Desaga (рис. 9.5).

9.7.4. ОБНАРУЖЕНИЕ

В препаративной ТСХ используют такие методы обнаружения, которые не нарушают целостности слоев. Почти универсальным является метод обнаружения на флуоресцирующих слоях посредством УФ-облучения (при длине волны 254 и (или) 366 нм). На пластинках с такими слоями можно обнаружить соединения, не только поглощающие УФ-излучение, но и газящие флуоресценцию; последние обнаруживаются как темные пятна на флуоресцирующем фоне.

Способ обнаружения флуоресцирующих соединений на простных слоях очевиден.

9.7.5. ВЫДЕЛЕНИЕ СОЕДИНЕНИЙ

По окончании обнаружения ту часть слоя сорбента, где обнаружено данное соединение, соскабливают и переносят в маленькую колонку с помощью какого-либо устройства, обычно вакуумного микроаспиратора. Далее выделяют это соединение, элюируя его более полярным растворителем или смесью растворителей. Чистоту полученного соединения проверяют методом ТСХ, используя исходную аналитическую систему.

9.7.6. ПРЕИМУЩЕСТВА ПРЕПАРАТИВНОЙ ТСХ

Основное преимущество препаративной ТСХ — простота выделения — особенно заметно проявляется при разделении соединений со значительно различающимися величинами R_f . При разделении смесей соединений с очень близкими значениями R_f многое зависит, как уже говорилось выше, от качества нанесения проб. Следует также учитывать, что скорость перемещения разделяемых соединений по тонкому слою неодинакова, что он изменится в зависимости от скорости испарения растворителя. На поверхности слоя соединения перемещаются быстрее, чем вблизи подложки. Это различие можно в какой-то степени уменьшить, проводя хроматографирование в камере с полностью насыщенной атмосферой, но тем не менее именно оно может быть причиной неудачного разделения.

9.7.7. СУХАЯ КОЛОНОЧНАЯ ХРОМАТОГРАФИЯ

Сухая колоночная хроматография (СКХ) [36] фактически представляет собой усовершенствованный вариант метода, известного под названием Цветом. Эти два метода взаимосвязаны. Условно разделение методом СКХ подразделяют, проводя хроматографирование на тонких слоях. Главное преимущество СКХ заключается в том, что этим способом можно разделять значительно больше количества веществ (несколько граммов) при меньшей длительности разделения и меньшем расходе растворителей. Основное условие, обеспечивающее получение хороших результатов посредством СКХ, — правильный подбор активности адсорбента. Оксид алюминия и силикагель дезактивируют, добавляя соответственно 3—6 и 12—15% воды (см. гл. 4, разд. 4.2).

ЗАПОЛНЕНИЕ КОЛОНКИ

Сухой надлежащим образом дезактивированный адсорбент (оксид алюминия или силикагель*) помещают в пластмассовую трубку. В такую колонку вводят смесь, которую надо раз-

* Адсорбенты и пластмассовые трубки для СКХ выпускает ряд фирм, например фирмы Waters Associates Inc., Milford, Mass. 01757, USA и M. Woelm, D-344 Eschwege, FRG.

делить, и начинают элюирование заранее подобранным растворителем или системой растворителей. Когда растворитель достигнет конца колонки, элюирование прекращают. Отдельные компоненты разделенной смеси образуют соответствующим образом окрашенные зоны, если же разделяемые соединения бесцветны, в адсорбенты выдают УФ-индикаторы и обнаруживают соединения с помощью УФ-облучения. Положение разделенных компонентов можно также определить с помощью полученной в таких же условиях аналитической тонкослойной хроматограммы; положение зон соединений в этих двух случаях должно быть аналогичным. После того как определено положение отдельных соединений в колонке, ее разрезают на зоны и экстрагируют выделенные соединения обычным способом или в экстракторе Сокслета.

9.7.8. ПЕРЕНОС УСЛОВИЙ ТСХ НА КОЛОНОЧНУЮ ХРОМАТОГРАФИЮ

Перенос условий ТСХ на колоночную хроматографию (КХ) сопряжен с рядом трудностей, и поэтому желательно знать, какие факторы влияют на этот перенос. Согласно данным Гейсса [16], неудачи могут быть вызваны следующими причинами: а) переходом от ТСХ к КХ при использовании несопоставимых хроматографических систем, например ВN-камеры и сухой колонки; б) неправильными формулами перехода; в) применением в ТСХ и КХ различных сорбентов; г) различной активностью сорбентов, используемых в ТСХ и КХ; д) отсутствием оптимизации режима работы при КХ; е) перетрузкой колонки.

Если используется однокомпонентный элюент, сухая колоночная хроматография соответствует ТСХ в S-камере с ненасыщенной атмосферой (это справедливо также и для многокомпонентных систем), а смеси растворителей расслаиваются одинаково как в S-камере с ненасыщенной атмосферой, так и в сухой колонке, образуя несколько фронтов растворителей. Однокомпонентный элюент, естественно, не может расслаиваться, и значения R_f , полученные в ТСХ, соответствуют величинам R_f , получаемым при хроматографировании как в сухой, так и в увлажненной колонке.

В отношении многокомпонентных систем можно сказать следующее: а) результаты, полученные в S-камере и в сухой колонке, практически аналогичны (в колонке немного раньше появляется β -фронт); б) результаты, полученные в S-камере, ни в какой мере не соответствуют результатам, получаемым в смоченной колонке; в) двойником хроматографии в увлажненной колонке является ТСХ с проточным элюированием и при близком двойником (после умножения значений R_f на ко-

эффицент, составляющий около 1,5) — ТСХ в N-камере; г) разделение в N-камере ни в какой мере не соответствует разделению в сухой колонке.

Изложенные принципы поясняет табл. 9.8.

Таблица 9.8

Переход от условий ТСХ к условиям колоночной хроматографии ^a [16]	
Однокомпонентные элюенты	Многосоставные элюенты
Переход возможен N-камера } f увлажненная колонка	N-камера } f увлажненная колонка
Переход невозможен	N-камера } f увлажненная колонка

a f — множитель, равный примерно 1,5.

Важным условием перехода от ТСХ к КХ является изменение того же самого сорбента. Сорбенты могут отличаться только размерами частиц. В настоящее время выпускается лишь единственное число готовых сорбентов, одновременно пригодных как для ТСХ, так и для КХ. Это, например, оксид алюминия Т и кизельгель-60, выпускаемые фирмой Метск. Другие сорбенты чаще всего содержат связующее, которое влияет на избирательность разделения.

Активность тонких слоев, применяемых для исследователейских работ по ТСХ, должна быть такой же, как и у неподвижной фазы, используемой в КХ. По этой причине лучше всего выдерживать материал, предназначенный для заполнения колонок, несколько часов на воздухе вместе с пластинками для ТСХ. В результате мы можем быть уверены, что активность этих сорбентов одинакова, хотя она не всегда будет оптимальной. Для определения оптимальной активности лучше всего использовать варно-КС-камеру.

Допустимую загрузку колонки, согласно Снайдеру [59], определяют следующим образом: если допустимая нагрузка на тонкий слой равна x грамм на одно пятно, то в колонку можно соответственно загрузить $x/(100 R_f)$ грамм пробы в расчете на грамм сорбента. Например: $x=100$ мкг; $R_f=0,5$; максимальная загрузка колонки составляет $10^{-4}/(100 \times 0,5) = 2$ мкг/г.

9.8. ПРИМЕРЫ ПРИМЕНЕНИЯ ТСХ

9.8.1. РАЗДЕЛЕНИЕ ОЛЕФИНОВ НА СИЛКАГЕЛЕ, ПРОПИТАННОМ СОЛЯМИ СЕРЕБРА

Прасад и др. [49] изучали разделение сескви- и дитерпеновых углеводородов на слоях силкагеля, пропитанных нитратом или перхлоратом серебра. Одновременно они исследовали влияние гипса на характер разделения. Полученные ими результаты суммированы в табл. 9.9. Пропитанный солями серебра силкагель приготавливали в затемненном помещении. Растворили нитрат или перхлорат серебра (15 г) в воде (23 мл) и медленно при перемешивании добавляли раствор ацетона (250 мл). Далее, также при перемешивании, добавляли силкагель (100 г) или силкагель с гипсом. После введения силкагеля смесь перемешивали еще 15 мин. Затем на водяной бане отгоняли растворители при пониженном давлении (водяной струйный насос). Рыхлый, свободно пересыпающийся порошок

Таблица 9.9

Величины R_f различных терпеновых олефинов, полученные на слоях силкагеля, содержащих ионы серебра (и в некоторых случаях добавки гипса) [49]

Соединение ^a	Число двойных связей	Жидкая фаза ^b	R_f , полученные на слоях			
			с перхлоратом серебра		с нитратом серебра	
			с гипсом	без гипса	с гипсом	без гипса
Долгипиклен	0	A	0,75	0,68	0,77	0,70
Изопитифолен	1	"	0,66	0,58	0,67	0,66
Долгипифолен	1	"	0,44	0,31	0,32	0,14
α -Гурунен	1	B	0,82	0,80	0,79	0,78
α -Бергамотен	2	"	0,74	0,62	0,71	0,61
β -Визаболен	3	"	0,37	0,18	0,32	0,16
α -Лимакален	2	B	0,69	0,56	0,70	0,55
β -Лимакален	2	"	0,61	0,46	0,62	0,46
Цембен	4	Г	0,85	0,81	0,86	0,83
Цембен A	4	"	0,65	0,41	0,42	0,16
X-Дитерпен	?	"	0,77	0,63	0,76	0,61

^aЦембен, цембен A и X-дитерпен — дитерпеновые углеводороды (С₁₇H₃₄), остальные соединения — сесквитерпеновые углеводороды (С₁₅H₂₄).

^b Жидкая фаза: A — петролейный эфир, B — 50% бензола в петролейном эфире, B — 20% бензола в петролейном эфире, Г — 15% этилацетата в бензоле. Температура (25 ± 1)°C, длина пути фронта растворителя 10 см.

хранили в темных склянках. Суспензию для нанесения слоя получали, добавляя 2—2,5 части воды на одну часть сорбента, и тщательно перемешивали эту смесь в ступке. Толщина слоя составляла 0,5 мм. Пластинки сушили на воздухе около 4 ч, при необходимости активировали 2,5 ч при 105°С и охлаждали 10—15 мин в эксикаторе.

9.8.2. РАЗДЕЛЕНИЕ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ АНАЛИЗ ТРИГЛИЦЕРИДОВ ПАЛЬМОВОГО МАСЛА

Природные смеси триглицеридов — это сложные смеси очень близких по физическим и химическим свойствам компонентов, которые можно разделять, комбинируя ТСХ с применением солей серебра и обращенно-фазную ТСХ. При помощи первого метода проводится предварительное фракционирование по числу и характеру двойных связей, а второй метод (обращенно-фазная ТСХ) позволяет разделить соединения в соответствии с числом углеродных атомов в молекуле. Как правило, рекомендуется проводить предварительную очистку пробы в колонке с силикагелем, применяя бензол в качестве элюента. Разделенные триглицеридов пальмового масла проводят следующим образом [73]. Сначала разделяют пробу (8 г) на слоях силикагеля G (толщина 0,6 мм, размер пластинок 10×40 см), пропитанных 10%-ным раствором нитрата серебра, элюируя их смесью хлороформ+1% метанола. По окончании разделения пластинки опрыскивают водным раствором 2,7-дихлорфлуоресцеина и облучают УФ-лампой (длина волны 360 нм). Затем соскабливают соответствующие зоны с девяти пластинок и помещают полученные материал в хроматографическую колонку (диаметр около 12 мм) с двухсантиметровым слоем активированного силикагеля (фирмы Мерк, размер частиц 0,05—0,2 мм, активность при 150°С в течение 6 ч), чтобы удалить из смеси следы обнаруживающего красителя. Элюирование проводят 100 мл не содержащего пероксидов безводного эфира (приготовленного посредством фильтрации через щелочной оксид алюминия с активностью I). Количественное определение осуществляют колориметрически с использованием хромороповой кислоты.

Полученные отдельные группы триглицеридов наносят на слои кизельгура (1,3 мг на пластинку фирмы Мерк размером 20×20 см, толщина слоя 0,25 мм), пропитанные парафиновым маслом в качестве неподвижной фазы. Перед пропиткой слои очищают, элюируя их чистым эфиром. Слои пропитывают, погружая пластинки в 7,5%-ный раствор парафинового масла в петролейном эфире (35—45°С). Элюирующая система: смесь ацетон—ацетонитрил 8:2 или 7:3 соответственно для триглицеридов с короткой углеродной цепью или сильно ненасыщен-

ных жирных кислот. Элюент насыщают на 80% парафиновым маслом. После элюирования слои сушат час на воздухе, а затем в токе азота до полного удаления подвижной фазы. После этого тщательно опрыскивают пластинки 0,01%-ным водным раствором флуоресцеина и осматривают их, облучая УФ-лампой (360 нм).

Соответствующие зоны соскабливают с пластинок и элюируют, как описано выше. Далее испаряют 5—10 мл элюента в токе азота, добавляя к остатку 0,5 мл 0,4%-ного спиртового раствора гидроксида натрия, и омывают пробу при 70°С в течение 80 мин. После этого добавляют точно 1 мл 1%-ной серной кислоты. Чтобы извлечь парафиновое масло, добавляют 2,5 мл эфира, не содержащего перекиси, смесь встряхивают и возможно более полно отделяют эфирную фазу. Из водной фазы отбирают 1 мл жидкости, помещают ее в чистую пробирку и нагревают 15 мин в бане с кипящей водой. После чего добавляют в пробирку 0,05 мл 5%-ного раствора перодалата натрия, выдерживают 20 мин и восстанавливают избыточный периодат, добавляя 0,05 мл 5%-ного раствора бисульфита натрия. Еще через 10—20 мин добавляют точно 5 мл раствора хромотроповой кислоты (0,2% натриевой соли в 60%-ной серной кислоте), перемешивают и нагревают 80 мин при 105°С. После охлаждения проводят колориметрическое определение в одно- или полу-сантиметровых кюветках при длине волны 570 нм. В качестве холодной пробы используют элюат, полученный подобным образом со слюя, не содержащего триглицеридов.

Хроматография на слоях, содержащих соли серебра, и анализа триглицеридов рассматриваются, в частности, Литчфилдом [33], а обзор методов денситометрического анализа опубликован Приветтом и др. [50].

9.8.3. ОДНОМЕРНОЕ РАЗДЕЛЕНИЕ СМЕСИ ШЕСТАНАЦАТИ АМИНОКИСЛОТ НА ПЛЕНКАХ С ИОНООБМЕННЫМ СЛОЕМ

Используя пленки с ионообменным слоем (см. табл. 9.5), Девенин и др. [10] успешно разделили смесь 16 аминокислот; описанный этим авторами метод можно также использовать, например, для быстрого анализа гидролизатов пептидов. Пленку в течение 3 ч приводят в равновесие с питратным буферным раствором (0,004 н. раствор соли натрия, pH 3,2) и потом сушат при комнатной температуре. Стандартным раствором служат 0,1%-ный раствор смеси аминокислот (аргинин, лизин, тистидин, фенилаланин, тирозин, лейцин, изолейцин, метионин, валин, пролин, аланин, глицин, глутамовая кислота, треонин, серин и аспарагиновая кислота) в 0,01 н. соляной кислоте, ко-

торый наносили в количестве 2—10 мкл в виде узкой полоски справа и слева от исследуемого гидролизата. После примерно 10-минутного просушивания пленку помещали в хроматографическую камеру с питратным буферным раствором (84 г моногидрата лимонной кислоты, 16 г гидроксида натрия, 5,9 г соляной кислоты с уд. массой 1,19 и дистиллированная вода до общего объема 1000 мл, pH раствора 3,3). Элюирование проводили при 50°С. Примерно через 2 ч, когда фронт растворителя достигал верхнего края пленки, ее вынимали, сушили 9 мин при 105°С, тщательно опрыскивали нингидриновым реагентом (0,2 г нингидрина в 95 мл метанола + 5 мл 2,4,6-коллиндина) и нагревали 10 мин при 105°С. Пятна можно также стабилизировать, опрыскивая их раствором 1 г ацетата кадмия в 50 мл ледяной уксусной кислоты, разбавленной 100 мл дистиллированной воды; после такого опрыскивания пленку нагревают 5 мин при 105°С.

9.8.4. ОПРЕДЕЛЕНИЕ МОЛЕКУЛЯРНОЙ МАССЫ ГЕЛЬ-ХРОМАТОГРАФИЕЙ

Метод гель-хроматографии, включая определение молекулярных масс в тонком слое, описал Радогой [54]. Суспензию геля приготавливают, перемешивая 4 г сефадекса G-200 с 100 мл 0,5M раствора хлорида натрия, содержащего 0,02M фосфатный буфер (KH_2PO_4 — Na_2HPO_4) с pH 7,2—7,4. В таком же количестве раствора размешивают 8 г сефадекса G-75, 4 г сефадекса G-100, 4 г биогеля Р60 и 3,5 г биогеля Р300. Чтобы гель набух, его выдерживают 2—3 сут при 4°С, после чего непродолжительное время вакуумируют, используя водоструйный насос. С помощью устройства для нанесения сорбента фирмы Desaga (системы Шталя) наносят слой толщиной 0,5 мм; если жидкой фазы было взято больше, как в данном случае, то поверхность слоя остается гладкой. Слой сушат на воздухе 5—15 мин и помещают в камеру с увлажненной атмосферой, где их можно хранить до 2 недель. Непосредственно перед употреблением пластинки обрабатывают соответствующим буферным раствором, лучше всего в течение ночи.

Подготовленные пластинки вынимают из камеры и кладут горизонтально. Раствор пробы белков наносят на угол покровного стекла микроскопа (18×18 мм) и подносят этот угол к поверхности слоя. Раствор впитывается за несколько секунд. Слой должен касаться весь смоченный угол, иначе образуется капля и на стартовой линии получится неровная полоса. На пластинку наносят 10—20 мкл 0,2—2%-ного белка. Таким способом можно нанести на пластинку размером 20×20 см пять или шесть проб; расстояние между местами нанесения от-

дельных проб составляет 2—2,5 см, а стартовая линия удалена на 3 см от верхнего края пластинки. Скорость элюирования зависит от наклона пластинки и высоты уровня растворителя в резервуаре. При хроматографировании на сефадексе G-200 угол

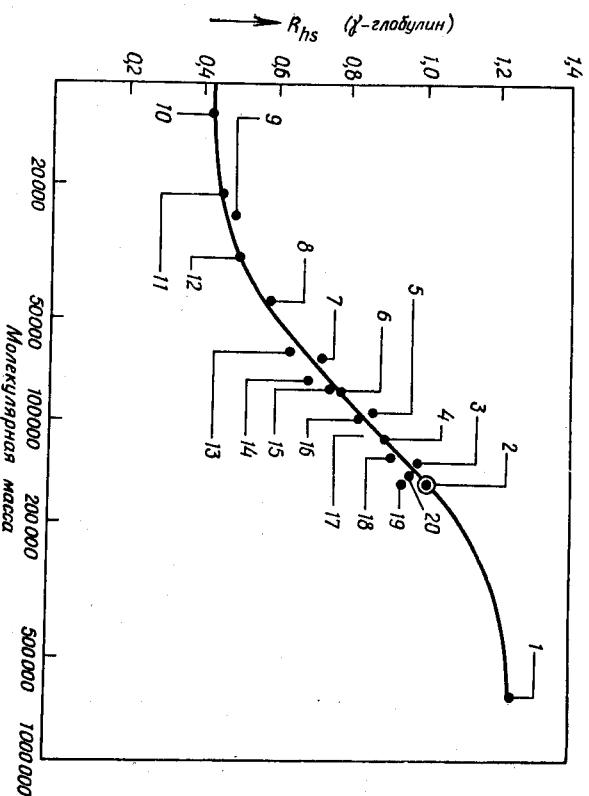


Рис. 9.14. Определение молекулярных масс аспарагиназы методом гель-хроматографии на тонких слоях сефадекса G-200 [4]. Величина пути перемещения анализируемых соединений отнесена к величине пути перемещения γ -глобулина, полученного из сыворотки крови человека. Разделение проведено по методу Радогой [54] (см. текст) с применением буферного раствора (0,05M трис(оксиметил)аминоэтан—НСI (pH 7,5), 0,2M раствора КСI и 0,001M раствора EDTA. 1— γ -глобулин; 2— γ -глобулин (из сыворотки крови человека или крупного рогатого скота); 3—альбумин из сыворотки крупного рогатого скота (диаметр); 4—лактат дегидрогеназа (из сердца свиньи); 5—тексокиназа (из дрожжей); 6—спиртовая дегидрогеназа (из печени лошади); 7—альбумин из сыворотки крови крупного рогатого скота; 8—овальбумин; 9—химотрипсиноген; 10—цитохром с; 11—трипсиновый ингибитор (из бобов сои); 12—карбоксицептилгатаза А; 13—фосфофенилсеросульфатаза; 14—глицерофосфатдегидрогеназа; 15—креатинкиназа; 16—глицерол-6P-дегидрогеназа (из дрожжей); 17—аспарагиназа; 18—алькогольдегидрогеназа; 19—альдолаза; 20—гликозоксидаза.

наклона равен 10° и элюирование длится 4—7 ч; для других марок геля оптимальный угол наклона следует определять эмпирически. По окончании элюирования пластинку вынимают из камеры и снимают с нее полоски фильтровальной бумаги. Положение зон определяют контактным методом, т. е. накладывают его на слой лист ватмана № 3 размером 20×17 см и оставляют его на слое на 30—60 с, а затем сушат этот лист 15 мин в сушильном шкафу при 110°С. Окрашивают зоны насыщенным раствором красителя Amido Black 10B (фирмы Merck) в

Смеси метанола и уксусной кислоты (9:1 по объему) или 0,25%-ным раствором Coomassie Brilliant Blue R250 (фирмы Serva) в таком же растворителе; этими реагентами воздействуют на слои в течение 5—10 мин. В первом случае обеспечиваются проведение смеси из двух частей смеси метанол—уксусная кислота (9:1) и одной части воды. После первых двух промывок растворитель выбрасывают; растворители, которыми провадился третья и последующие промывки, собирают, обезвреивают древесным углем и используют повторно. Во втором случае бумагу промывают последовательно водопроводной водой, смесью метанол—уксусная кислота—вода (50:10:50 по объему); растворители после третьей и последующих промывок собирают, обезвреивают древесным углем и используют повторно.

При определении молекулярной массы неизвестного соединения (по методу, пригодному для определения молекулярной массы белков) лучше всего тщательно измерить расстояние от центра пятна этого соединения до стартовой линии и от центра пятна известного соединения, используемого как стандарт, до стартовой линии. Результаты измерений выражают величиной R_m^* , определяемой как соотношение длин пути исследуемого соединения (d_i) и стандарта (d_s), т. е. $R_m = d_i/d_s$. Далее молекулярную массу определяют по кривой зависимости величины R_m , рассчитанных по этой формуле, от молекулярной массы.

Описанным способом определены, в частности, молекулярные массы аспарагиназы, выделенной из *Escherichia coli* (рис. 9.14) [4]. На сефадексе G-200 подобные определения можно проводить с погрешностью $\pm 10\%$. Верхняя граница линейного участка зависимости R_m —молекулярная масса при хроматографировании на сефадексе G-200 составляет 2,4·10⁵.

По мнению авторов работы [2], лучше использовать кривую зависимости обратной величины длины пути ($1/d$) от логарифма молекулярной массы, так как при этом можно сравнивать результаты определения, проведенного методами колоночной и тонкослойной хроматографии.

9.8.5. РАЗДЕЛЕНИЕ АНТИБИОТИКОВ ТИПА ТЕТРАЦИКЛИНА

Лангнер и Теффель [30] разделили 10 очень близких по структуре тетрациклиновых антибиотиков на выпускаемых фирмой Мерк пластинках со слоями целлюлозы. Эти пластинки пропитывали, прорыхливая их 5%-ным раствором EDTA, величину pH которого регулировали, добавляя от 9 до 20% раствора гидроксида натрия. Элюирование проводили около 120 мин

* Не следует смешивать с величиной R_m , введенной Бейт-Смитом и Уэстлом (гл. 3, разд. 3.1.4).

в S-камере с насыщенной атмосферой насыщенным водородом. По окончании разделения пластинки или сразу облуживали УФ-лампой (254 и 366 нм) или сначала выдерживали 5 мин в парах аммиака, а затем рассматривали их при УФ-облучении. Полученные величины R_f лежат в пределах от 0,05 до 0,40. Среди исследованных соединений, включая стандартные пробы, только окситетрациклин, по-видимому, не содержит примесей других соединений.

Химические свойства антибиотиков могут быть самыми различными, поэтому условия разделения их методом ТСХ также могут значительно различаться. Этой области хроматографии посвящен, в частности, обзор [8]. В качестве иллюстрации в табл. 9.10 приведены данные о некоторых режимах разделения.

Условия разделения некоторых антибиотиков

Таблица 9.10

Антибиотики	Состав слоев	Элюирующая система	Примечания	Литература
Бисинтетические и полусинтетические пенициллины	Силикагель G	Изоамилацетат—метанол—уксусная кислота—вода (65:20:5:10)	Пропитка формамидом	39
Макролиды	Силикагель G и кieselгуп (1:1)	Дихлорометан— <i>n</i> -гексан—этанол (60:35:5)	Буферный раствор: 0,2 M K_2HPO_4 , 0,2 M Na_2HPO_4	5
Полиеновые макролиды	Силикагель G и кieselгуп (1:1)	Дихлорометан—метанол (85:5)	Буферный раствор: 0,2 M K_2HPO_4 , 0,2 M Na_2HPO_4	7
Хлорамфеникол	Полиамид	<i>n</i> -Бутанол—хлороформ—уксусная кислота (10:90:0,5)	Этилцеллацетат	34
Стероидные антибиотики	Силикагель	Этилцеллацетат	Также этилацетат, насыщенный водой	12

9.8.6. РАЗДЕЛЕНИЕ ГЕСТАГЕНОВ

В статье [53] указаны условия разделения 16 гестагенов (стероидных гормонов, способствующих нормальному протеканию беременности) на пластинках с силифолом UV₂₅₄ (табл. 9.11). На пластинки размером 20×20 см наносят 5—10 мкл 0,1%-ного раствора пробы в смеси хлороформ—метанол (1:1) и элюируют снизу вверх смесью хлороформ—метилэтилкетон (37:3) в камере с насыщенной атмосферой. Обнаруживают разделенные соединения или при УФ-облучении, или

при равномерном опрыскивании пластинки смесью насыщенно-го раствора трихлорида сурьмы в хлороформе и уксусного ангидрида (8:2). После опрыскивания хроматограммы помещают в вертикальном положении в сушильный шкаф, выдерживают минуту при температуре 100°С и рассматривают их при УФ-облучении (366 нм). Далее опять нагревают 3 мин при 100°С и рассматривают на свету (табл. 9.11).

Разделение гестагенов [53]

Таблица 9.11

Гестаген	R_f	254 нм	Окраска, вызываемая $SbCl_5$	
			в видимом свете	при УФ-облучении (366 нм)
11-Оксипротестерон	7	+	—	—
Норэтистерон	24	+	Фиолетовая	Фиолетовая
Этистерон	28	+	»	Ярко-красная
Претенолон	31	—	»	Фиолетовая
Суперлутин	38	+	»	Красная
Алетат претенолона	40	—	»	Фиолетовая
Дегидропротестерон	43	+	Сине-зеленая	Сине-зеленая
Протестерон	46	+	Синяя	—
Хлормидинон	53	+	Сине-зеленая	Синяя
Алетат протестерона	57	+	Синяя	—
Хлорсуперлутин	60	+	Фиолетово-коричневая	Красно-фиолетовая
Вромсуперлутин	66	+	»	Коричневая
Капроат суперлутина	70	+	Фиолетовая	Красная
Неолутин	73	+	Сине-зеленая	—
Капроат 16-дегидропретенолона	92	+	Красно-фиолетовая	Фиолетово-коричневая
Капроат 6-метил-16-дегидропретенолона	94	+	Сине-фиолетовая	Фиолетовая

Результаты разделения стероидов различных видов приведены, например, в статье Лисбоа [35].

9.8.7. РАЗДЕЛЕНИЕ НЕОРГАНИЧЕСКИХ АНИОНОВ НА СЛОЯХ ОКСИДА АЛЮМИНИЯ

Дедерер и Подкарро [31] использовали для разделения неорганических анионов готовые слои оксида алюминия MN-подлиграм-алокс N (см. табл. 9.3) размером 4×13 см. В качестве

элюентов они применяли водные растворы сульфата калия (0,1—1,0 н.), фосфата калия (0,05—1,0 н.), фторида натрия (0,1—1,0 н.) и карбоната натрия (0,1—1 М). Величины R_f некоторых анионов, полученные при элюировании раствором карбоната натрия, показаны на рис. 9.15.

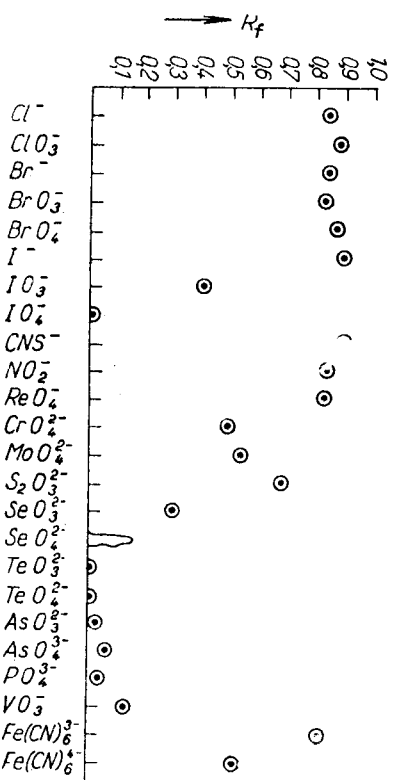


Рис. 9.15. Схематическое представление значений R_f неорганических анионов, полученных на слоях оксида алюминия при элюировании 0,1 н. раствором карбоната натрия [31].

9.8.8. НЕРАЗРУШАЮЩЕЕ ВИЗУАЛЬНОЕ ОБНАРУЖЕНИЕ ИЗОПРЕНОВИДНЫХ ХИНОНОВ ПОСЛЕ РАЗДЕЛЕНИЯ МЕТОДОМ ОБРАЩЕННО-ФАЗНОЙ ТСХ

Рокос [55] описал применение пропитанных пластинок в обращенно-фазной ТСХ с одновременным введением обнаруживающего красителя в элюирующий растворитель. Этот метод особенно эффективен, если сорбентом служит кизельгур G и если элюирующий растворитель достаточно полярен, как, например, смесь алетон—вода (39:1). На пластинки размером $20 \times 20 \times 0,025$ см наносит слой кизельгура G (фирмы Мерк) в виде суспензии, к которой предварительно добавляют в соотношении от 0,5:1 до 0,55:1 0,003%-ный (масса/объем) водный раствор роданина 6G или 0,05%-ный (масса/объем) водный раствор флуоресцеината натрия. После нанесения слоя пластинок сушат 15 мин в горизонтальном положении на воздухе, а затем 30 мин при 100°С. Раствор 25 г мелличинского парафина нового масла в 250 мл петролевого эфира (40—60°С) пропускают через колонку с оксидом алюминия (фирма Woelm, 25 г, активность 0) и затем, добавляя петролейный эфир, доводят объем фильтрата до 500 мл. Пропитку пластинок проводят по-прежнему восходящего элюирования: осторожно погружают край пластинок в полученный раствор и держат ее так, пока

верхний слой не будет выгледеть однородным. Пропитанные пластинки сушат на воздухе. Хроматограммы элюируют водным ацетоном, насыщенным метиловым парафиновым маслом и содержащим тот же краситель, что и пропитывающий раствор (0,003% родамина 6G или 0,4% флуоресцеината натрия). При более высоких концентрациях красителя чувствительность понижается. Обнаружение проводят посредством УФ-облучения с длиной волны 360 нм.

9.8.9. РАЗДЕЛЕНИЕ МОНО- И ОЛИГОСАХАРИДОВ НА ТОНКИХ СЛОЯХ ЦЕЛЛЮЛОЗЫ

Разделяя фрагменты полисахаридов, подвергнутых ферментативному расщеплению на пластинках с целлюлозой (порошок целлюлозы MN300, производства фирмы Macherey, Nagel and Co., Düren), Спичан [60] получил очень хорошие результаты. Приготовленные обычным способом пластинки (20×20××0,025 см) сушат сначала на воздухе, а затем 10 мин в сушильном шкафу при 105°С, после чего их помещают в эксикатор над хлоридом кальция. Хроматографирование ведут восходящим способом в N-камере, используя систему уксусная кислота — этилацетат — пиридин — вода (1:7:5:3); этот раствор в свежеприготовленном виде помещают в камеру и выдерживают в ней перед хроматографированием в течение часа. Продолжительность хроматографирования при длине пути элюирования 19 см составляет 2 ч. По окончании разделения пластинки сушат 15 мин при 60°С и обнаруживают щелочным раствором нитрата серебра (восстанавливающие сахара) и реагентом, смесь бифталата ангидина, нафторезорцина и трихлоруксусной кислоты (восстанавливающие и невосстанавливающие сахара). Таким способом было достигнуто хорошее разделение следующих смесей сахаров: смеси D-(+)-галактозы, D-(—)-фруктозы, α-D-глюкозы, D-(+)-мальтозы, мальтотриозы и мальтопентозы (обнаружение первым реагентом); смеси D-(—)-фруктозы, α-D-глюкозы, сахарозы, D-(+)-галактозы и D-(+)-лактозы (обнаружение вторым реагентом).

9.8.10. РАЗДЕЛЕНИЕ ПЕНИЦИЛЛИНОВ С ОЧЕНЬ БЛИЗКИМИ СТРУКТУРАМИ МЕТОДОМ РАСПРЕДЕЛИТЕЛЬНОЙ ТСХ

Пан [45] разработал способ разделения природных или полусинтетических пенициллинов очень близкой структуры с помощью распределительной хроматографии на бумаге или на тонких слоях целлюлозы. Разделение проводится на ватмане № 1 и готовых пластинках MN300 (5×20×0,025 см). В качестве неподвижных фаз используют буферные растворы с pH 4,1

Таблица 9.12

Разделение очень близких по структуре пенициллинов на бумаге и тонких слоях целлюлозы [45]

Подвижная фаза ^a	Неподвижная фаза, pH буферного раствора	Пятно А	Пятно Б	R_f^b		Расстояние от пятна до стартовой линии, см	
				А	Б	А	Б
<i>n</i> -Бутиловый спирт — трет-амиловый спирт (6:1)	4,1	Ампициллин	Эпициллин	0,22	0,29	9,0	11,3
<i>n</i> -Амиловый спирт	6,7	N-Ацетилампициллин	N-Ацетилэпициллин	0,22	0,31	10,5	14,0
<i>n</i> -Амиловый спирт	6,7	Пенициллин G	Пенициллин G	0,47	0,63	8,6	11,4
<i>n</i> -Амиловый спирт — амил-ацетат (3:1)	6,7	<i>n</i> -Оксибензилпенициллин	<i>m</i> -Оксибензилпенициллин	0,08	0,09	10,6	13,2
<i>n</i> -Бутиловый спирт — трет-амиловый спирт (2:1)	6,7	<i>n</i> -Оксиампициллин	<i>m</i> -Оксиампициллин	0,06	0,07	8,1	11,3

^aВсе подвижные фазы насыщены водой.

^b Величины R_f измеряли, когда фронт растворителя доходил до края бумаги или пластинки.

и 6,7, а в качестве подвижных — насыщенные водой смеси низших спиртов. Результаты разделения критических пар лучше проследить по табл. 9.12.

9.8.11. КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ АНАЛИЗ ТОКОФЕРОЛОВ

Арагати и др. [3] описали способ приготовления очень тонких слоев силикагеля на кварцевых пластинках размером $76 \times 26 \times 0,7$ мм, оказавшихся весьма удобными для микроанализа токоферолов.

Две тщательно вымытые кварцевые пластинки, прикрепленные друг к другу зажимами, погружают в расплавленный парафин. После охлаждения их разделяют и погружают в 46%-ную плавиковую кислоту, подпертую до 30°C , и выдерживают в ней в течение 20—60 мин (в зависимости от требуемой глудины травления). Далее пластинки дважды кипятят в дистиллированной воде, промывают ксилолом, метанолом и водой и сушат при 110°C . На обработанные таким образом пластинки наносят суспензию силикагеля G (фирма Мерк, фракция 325 меш) с помощью стеклянного валика, а избыток ее убирают плоским шпателем. Таким способом удается получить очень тонкий слой сорбента. Пластинки сушат при 110°C и хранят в эксикаторе над сухим силикагелем.

Пробы токоферолов в виде бензольных растворов (6,1 мкг/мкл) наносят на пластинки микрошпирцем фирмы Hamillon. Хроматографирование ведут в атмосфере азота в темноте при комнатной температуре. В этих целях используют стеклянную камеру ($85 \times 85 \times 33$ мм), которую помещают в вакуум-эксикатор. Элюентом служит смесь *n*-гексан — хлороформ (1:1). По окончании элюирования пластинки опрыскивают раствором батофенантролина и хлорида железа(III). Измерив с помощью двухлучевого спектрофотометра (Shimadzu, модель MPS-50) пропускание при 291 нм, строят калибровочную кривую для стандарта *dl*- α -токоферола и проводят количественные определения. Этим способом можно за 13 мин определить содержание токоферолов в пробе соевого масла (3,1 мкг) при толщине слоя силикагеля 53 мкм. Величины R_f α -, γ - и δ -токоферолов равны соответственно 0,74, 0,47 и 0,23.

9.8.12. РАЗДЕЛЕНИЕ ВИНКАЛЕЙКОВЫХ ПЛАСТИН, ЛЕЙКОКРИСТИНА, ЛЕПРОЗИНА И ЛЕПРОЗИДИНА МЕТОДОМ ТСХ

Фарнсворт и Гиллински [13] разделили структурно очень близкие димерные алкалоиды *Vinca rosea* L. на тонких слоях силикагеля, элюируя их смесью хлороформ — метанол (95:

:5). Обнаружение проводили раствором сульфата церия-аммония. При этом были получены следующие величины R_f : лейрозин $0,06 \pm 0,01$, лейрокристин $0,16 \pm 0,03$, винкалейкобластин $0,24 \pm 0,02$, лейрозин $0,45 \pm 0,03$, аймалицин $0,64 \pm 0,03$.

Обзор методов систематического анализа многих типов алкалоидов посредством ТСХ опубликован Вальди и др. [72].

9.9. ОСНОВНЫЕ ОБНАРУЖИВАЮЩИЕ РЕАГЕНТЫ ДЛЯ ВХ И ТСХ

В этом разделе приведены некоторые обнаруживающие реагенты (от ОР-1 до ОР-31), применяемые в бумажной и тонкослойной хроматографии. Если реагент пригоден только для какого-либо одного типа хроматографии, то это указывается особо.

А. НЕСПЕЦИФИЧЕСКИЕ ОБНАРУЖИВАЮЩИЕ РЕАГЕНТЫ

ОР-1. Бромкрезоловый зеленый или бромтимоловый синий

а. Раствор бромкрезолового зеленого (0,03%) в 80%-ном метаноле. К нему добавляют несколько капель 3%-ного водного раствора гидроксида натрия (8 капель на 100 мл реагента). Кислоты дают желтые пятна на зеленом фоне.

б. Бромтимоловый синий. 1. Смесь бромтимолового синего (50 мг), борной кислоты (1,25 г), 1 н. раствора гидроксида натрия (8 мл) и воды (112 мл); после опрыскивания хроматограммы выдерживают в парах аммиака, обнаруживаемые соединения дают белые пятна на темно-синем фоне. 2. 0,04%-ный раствор бромтимолового синего в 0,01 н. растворе гидроксида натрия.

ОР-2. Нитрат серебра

а. Сухую хроматограмму опрыскивают 5%-ным раствором нитрата серебра в 10%-ном водном аммиаке и нагревают в темноте 5 мин при 140°C .

б. Хроматограмму опрыскивают 0,5 н. этанольным раствором гидроксида калия, нагревают 20 мин при 140°C и опрыскивают 1%-ным раствором нитрата серебра в 30%-ной азотной кислоте. После этого хроматограмму рассматривают на свету и при УФ-облучении.

в. 0,1 н. раствор нитрата серебра смешивают с 3 н. раствором аммиака. Иногда целесообразно добавить также некоторое количество 2 н. раствора гидроксида натрия. Этим реагентом опрыскивают хроматограмму и сушат

ее 5—10 мин при 105 °С. При этом образуются темно-коричневые пятна на светло-коричневом фоне. Окраску фона можно ослабить, промывая хроматограмму 6 н. раствором аммиака или раствором тиосульфата. Реагент пригоден для БХ.

г. 0,1 мг насыщенного водного раствора нитрата серебра смешивают с 20 мл ацетона и затем по каплям добавляют воду, пока раствор снова не поцветеет. Хроматограмму погружают в этот раствор, затем подвешивают на час в камере, атмосфера которой насыщена парами аммиака. После этого хроматограмму сушат 5—7 мин при 80 °С и фиксируют пятна, промывая хроматограмму последовательно 10%-ным раствором тиосульфата натрия и водой. Этот метод пригоден для количественных определений, поскольку ацетон и пары аммиака препятствуют диффузии сахаров из пятен, и, таким образом, на хроматограмме получаются ясные, четкие пятна. Метод пригоден для БХ. В большинстве случаев окраска пятен от коричневато-серой до черной.

ОР-3. Флуоресцентные реагенты

а. Флуоресцеин: 0,2%-ный этанольный раствор флуоресцеина.

б. Морин: раствор 20 мг морина в 100 мл этанола. Этот раствором опрыскивают хроматограмму и наблюдают ее при УФ-облучении (лампы Рйлота и Шлота-толте). Соединения, сильно поглощающие в УФ-области, ослабляют флуоресценцию, другие соединения флуоресцируют сильнее, чем фон.

в. Фосфомолибденовая кислота
а. 5%-ный метанольный раствор фосфомолибденовой кислоты. Хроматограмму нагревают 10 мин при 80 °С. Обнаруживаемые соединения дают синие пятна на желтом фоне; после дополнительного опрыскивания аммиачном фон обесцвечивается.

б. 20%-ный этанольный раствор фосфомолибденовой кислоты (с последующей обработкой парами аммиака, если это необходимо).

в. 10%-ный раствор фосфомолибденовой кислоты в метаноле или этаноле; чувствительность обнаружения можно увеличить, добавляя концентрированную соляную кислоту (4 мл на 100 мл раствора). Хроматограмму нагревают в течение минуты при 110 °С. Чтобы обнаружить насыщенные липиды, хроматограмму нагревают при 160—180 °С (целесообразно сначала прокалить хроматограмму и нанести реагент на еще горячую пластинку).

ОР-5. Хлорид сурьмы (III)

Насыщенный раствор хлорида сурьмы (III) в хлороформе или тетрагидромертене. После опрыскивания хроматограмму нагревают при 110 °С, пока не появятся окрашенные пятна. При обнаружении стероидов можно улучшить чувствительность, добавляя к раствору 10—20% тионилхлорида или 5% уксусного ангидрида.

ОР-6. Иод

а. Хроматограмму помещают в закрытую камеру, на дно которой насыпан тонкий слой кристаллов иода. Можно также выпаривать спиртовый или ацетоновый раствор иода, нанесенный на стеклянную пластинку. Затем эту пластинку с тонким слоем мельчайших кристалликов иода держат вплотную над хроматограммой.

б. 1%-ный раствор иода в этаноле (или метаноле) или 0,5%-ный раствор иода в хлороформе. После опрыскивания можно прогреть хроматограмму при 60 °С и рассмотреть ее при УФ-облучении.

в. Раствор I: растворяют 1 г иода и 1 г иодида калия в 100 мл этанола. Раствор II: смесь 25%-ной соляной кислоты и этанола (1:1). Перед употреблением растворы I и II смешивают в соотношении 1:1.

г. Раствор Люголя: 0,3%-ный раствор иода в 5%-ном водном растворе иодида калия. Появляются коричневые или, как исключение, синие пятна на желтом фоне.

ОР-7. Серная кислота

Хроматограммы опрыскивают 96%-ной серной кислотой. Нагревают при 100 °С или на открытом пламени. Органические соединения при этом обугливаются. Некоторые соединения дают окрашенные пятна сразу после опрыскивания или после умеренного нагревания. Это универсальный способ обнаружения на слоях силиката и оксида алюминия (без некоторых органических соединений).

ОР-8. Серная кислота и хромовая кислота

а. 2,67 г триоксида хрома и 2,3 мл концентрированной серной кислоты тщательно размешивают в 100 мл воды. Полученным раствором хроматограмму опрыскивают и нагревают ее 15 мин при 100 °С.

б. 5 г бихромата калия растворяют в 100 мл 40%-ной серной кислоты.

в. Насыщенный раствор бихромата калия в концентрированной серной кислоте. Ненасыщенные липиды образуют светло-коричневые пятна сразу при опрыскивании, насыщенные — после нагревания.

ОР-9. Серная кислота с ванилином

- а. Раствор 3 г ванилина в 100 мл этанола обрабатывают 3 мл концентрированной серной кислоты. Опрыскивают хроматограмму нагревают 7 мин при 110 °С.
- б. 1%-ный раствор ванилина в концентрированной серной кислоте.
- в. 20%-ный этанольный раствор ванилина. Опрыскивают этим раствором хроматограмму нагревают 10 мин при 80 °С, после чего опрыскивают 4 н. серной кислотой и нагревают 30 мин при 110 °С. В результате получают окрашенные пятна.

ОР-10. Перманганат калия

- а. 0,1 н. раствор перманганата калия.
- б. 0,03—0,15 н. раствор перманганата калия подкисляют серной кислотой до получения раствора с концентрацией серной кислоты не более 0,3 н.
- в. 1%-ный раствор перманганата калия в 2%-ном растворе карбоната натрия. Реагент пригоден для БХ. На фиолетовом фоне выявляются пятна с окраской от белой до желтой, а при хроматографии на бумаге или силдифоле они становятся коричневыми.

ОР-11. Родамин В

- а. Раствор 0,5 г родамина В в 100 мл этанола для обнаружения липидов. Образуются темно-фиолетовые пятна на розово-красном фоне.
- б. Раствор I: 0,5%-ный этанольный раствор родамина В; раствор II: 10%-ный водный раствор карбоната натрия. Хроматограмму со слоем содержащего флуоресцентный индикатор силикагеля опрыскивают раствором I, сушат и вновь опрыскивают раствором II.
- в. 1—5%-ный спиртовой раствор родамина В. Пластинку опрыскивают последовательно этим раствором, концентрированным раствором аммиака и раствором гидроксида натрия или аммиачным раствором нитрата серебра.
- г. 0,2%-ный водный раствор родамина В. Хроматограмму рассматривают при УФ-облучении.
- д. 0,05%-ный водный раствор родамина В. После опрыскивания этим реагентом пластинку опрыскивают 10 н. раствором гидроксида калия. Исследуемые соединения обнаруживаются на красном или фиолетовом фоне в виде светлых пятен, которые лучше видны с обратной (свободной от сорбента) стороны пластинки. Этот способ применяется для обнаружения главным образом на слоях, пропитанных парафиновым маслом.

е. 0,5%-ный раствор родамина В. Хроматограмму погружают в раствор и просушивают. На красном фоне выявляются более светлые пятна. Реагент для БХ.

Б. ГРУППОВЫЕ ОБНАРУЖИВАЮЩИЕ РЕАГЕНТЫ**СПИРТЫ**

Для обнаружения многоатомных спиртов и глицерей используют тетраацетат свинца (см. гл. 3). Образуются светлые пятна на коричневом фоне.

АЛКАЛОИДЫ**ОР-12. Реагент Драгендорфа**

- а. Модификация Мунье. Раствор I: в 800 мл воды растворяют 17 г основного нитрата висмута и 200 г винной кислоты. Раствор II: в 400 мл воды растворяют 160 г иодида калия. Растворы смешивают и 50 мл этой смеси разбавляют раствором 100 г винной кислоты в 500 мл воды. Исходный раствор остается устойчивым в течение нескольких месяцев, а разбавленный раствор — в течение нескольких недель.
- б. Модифицированный реагент Драгендорфа. Раствор I: 1,7 г основного нитрата висмута в 100 мл 20%-ной уксусной кислоты. Раствор II: 40 г иодида калия в 100 мл воды. Перед употреблением 20 мл раствора I смешивают с 5 мл раствора II и 70 мл воды.
- в. Раствор I: 0,850 г основного нитрата висмута в 50 мл 20%-ной уксусной кислоты. Раствор II: 8 г иодида калия в 20 мл воды. Смешивая эти растворы, получают исходный раствор, который остается устойчивым в течение нескольких месяцев. Перед употреблением его разбавляют двумя частями уксусной кислоты и 10 частями воды. Реагент пригоден для БХ. Образуются кирпично-красные пятна на желтом фоне.

АМИНОКИСЛОТЫ, АЛИФАТИЧЕСКИЕ И АРОМАТИЧЕСКИЕ АМИНЫ**ОР-13. Нингидрин**

- а. 0,1 г нингидрина растворяют в 40 мл абсолютного этанола и 10 мл ледяной уксусной кислоты.
- б. 0,2%-ный раствор нингидрина в 95 мл *n*-бутанола и 5 мл 10%-ной уксусной кислоты. Хроматограмму нагревают 20 мин при 105 °С. Исследуемые соединения обнаруживаются в виде темно-фиолетовых пятен.
- в. 0,2%-ный этанольный раствор нингидрина.

г. 0,2%-ный раствор нитридырина в ацетоне. Пригоден для БХ. Хроматограмму погружают в раствор, после чего сушат 5 мин в токе влажного воздуха, а затем выдерживают в комнате, в атмосфере которой не содержится паров аммиака. Аминокислоты обнаруживаются в виде сине-фиолетовых пятен после нескольких часов выдерживания, пептиды обнаруживаются только на следующие сутки.

ОР-14. Нитропруссид натрия

а. 5 г нитропруссид натрия растворяют в 100 мл 100%-ного водного раствора уксусного альдегида. Реагент смешивают с 2%-ным водным раствором карбоната натрия в соотношении 1:1.

б. Хроматограмму опрыскивают раствором 1 г нитропруссид натрия в смеси 4 мл уксусного альдегида и 21 мл воды; дают ей подсохнуть, но не полностью и после этого опрыскивают 10%-ным раствором карбоната натрия. Реагент пригоден для БХ.

ОР-15. *n*-Диметилглиминобензалдегид (реагент Эрлиха)

а. 1%-ный этанольный раствор *n*-диметилглиминобензалдегида. После опрыскивания хроматограмму выдерживают 3—5 мин в парах хлорида водорода.

б. 1 г *n*-диметилглиминобензалдегида растворяют в 50 мл концентрированной соляной кислоты и полученный раствор смешивают с 50 мл этанола. Хроматограммы, элюированные кислотными системами, через 2—5 мин после извлечения из камеры опрыскивают до тех пор, пока слои не станут прозрачными. Хроматограммы, элюированные щелочными системами, нагревают 5 мин при 50 °С, затем опрыскивают этим реагентом и выдерживают в парах царской водки [смесь (3:1) концентрированных соляной и азотной кислот].

в. 0,25 г *n*-диметилглиминобензалдегида растворяют в смеси 50 г уксусной кислоты, 5 г 85%-ной фосфорной кислоты и 20 мл воды. Раствор можно хранить до месяца в склянке из коричневого стекла. При опрыскивании получают пятна разных цветов.

САХАРА

ОР-16. Нафторезорцин

а. 100 мг 0,2%-ного спиртового раствора нафторезорцина смешивают с 10 мг фосфорной кислоты. Опысканную хроматограмму нагревают 5—10 мин при 105 °С.

б. 0,2%-ной этанольный раствор нафторезорцина смешивают в соотношении 1:1 с 20%-ной серной кислотой.

Опрысканную хроматограмму нагревают 5—10 мин при 105 °С.

в. Смесь раствора 0,2 г нафторезорцина в 100 мл этанола с 20%-ной трихлоруксусной кислотой (1:1). При разделении кетонов хроматограммы выдерживают 5—10 мин при 105 °С, а при разделении уруновых кислот — 10—15 мин во влажной атмосфере при 70—80 °С.

г. 0,2%-ный раствор нафторезорцина в ацетоне смешивают непосредственно перед опрыскиванием с 2 н. фосфорной кислотой в соотношении 5:1. Опысканную хроматограмму выдерживают при 90 °С. Реагент пригоден для БХ. Образуются окрашенные пятна.

ОР-17.

Бифталат ангиллина

0,93 г ангиллина и 1,66 г фталевой кислоты растворяют в 100 мл насыщенного водной *n*-бутанола. Хроматограмму нагревают несколько минут при 105 °С, затем раскрашивают при УФ-облучении. Образуются пятна с окраской от красной до коричневой.

ОР-18. Иодная кислота

а. 0,5%-ный раствор периодата натрия. После опрыскивания этим реагентом хроматограмму опрыскивают смесью 0,5 г бензиллина, 20 мл уксусной кислоты и 80 мл абсолютного этанола.

б. Сначала опрыскивают хроматограмму 0,1%-ным водным раствором метапериодата натрия, дают ей подсохнуть в течение нескольких минут, затем все еще влажную хроматограмму опрыскивают раствором бензиллина (2,8 г бензиллина в смеси 80 мл 96%-ного этанола, 70 мл воды, 30 мл ацетона и 1,5 мл 1 н. соляной кислоты). В процессе обнаружения происходит расщепление сахарной цепи, а бензиллин позволяет обнаружить непрореагировавший реагент. Получаются белые пятна на синем фоне. Реагент пригоден для БХ.

в. Хроматограмму опрыскивают сначала 0,05 н. раствором периодата натрия в 0,05 н. серной кислоте, через 15 мин смесь этиленгликоля, ацетона и концентрированной серной кислоты (50:50:0,3), а еще через 10 мин 6%-ным водным раствором 2-тиобарбитурата натрия и нагревают 5 мин при 100 °С.

г. Хроматограмму опрыскивают 2%-ным раствором периодата натрия и сушат 7 мин в атмосфере азота при 60 °С. После этого помещают в атмосферу SO₂ и опрыскивают раствором 1 г розангиллина в 50 мл воды, который предварительно обезвечивают SO₂ и объем которого доводят до литра. В течение 3—24 ч обнаружива-

ются все сахара, а также все соединения, содержащие винильную диольную группу. Образуются белые пятна на красном фоне. Метод пригоден для БХ.

ФЕНОЛЫ

ОР-19. Диазотированный *n*-нитроанилин

а. 5 мл 0,5%-ного раствора *n*-нитроанилина в 2 н. соляной кислоте смешивают с 6,5 мл 5%-ного раствора нитрита натрия, охлаждают и разбавляют 15 мл 20%-ного раствора ацетата натрия.

б. Хроматограмму опрыскивают 0,5 н. раствором гидроксида калия, 15 мин нагревают при 60 °С и опрыскивают смесью раствора 0,8 г *n*-нитроанилина в 20 мл 25%-ной соляной кислоты и 250 мл воды, к которой добавляют 5%-ный раствор нитрита натрия в количестве, достаточном для обесцвечивания.

в. Насыщенный раствор *n*-нитроанилина в 0,13 н. соляной кислоте смешивают с таким же объемом 1%-ного раствора нитрита натрия и добавляют 5%-ный раствор мочевины. Через несколько минут разбавляют раствором 7 частями воды. Появляются пятна с окраской от желтой до оранжевой. Реагент пригоден для БХ.

ОР-20. Диазотированная сульфаниловая кислота (реагент Паули)

а. 25 г сульфаниловой кислоты растворяют в 125 мл 10%-ного водного раствора гидроксида калия, охлаждают и смешивают со 100 мл 10%-ного раствора нитрита натрия. Реакционную смесь добавляют по каплям к помещенной в баню со льдом соляной кислоте (40 мл соляной кислоты с уд. массой 1,19, разбавленной 20 мл воды). Диазонируемую соль отфильтровывают при отсыивании, промывают водой, этанолом и эфиром и сушат на воздухе. Соль следует хранить только в холодильнике. Для обнаружения применяют раствор 0,1 г диазониевой соли в 20 мл 10%-ного водного раствора карбоната натрия.

б. 1%-ный раствор сульфаниловой кислоты в 4%-ной соляной кислоте смешивают с 4,5%-ным раствором нитрата натрия и после непродолжительного отстаивания добавляют такой же объем 10%-ного раствора карбоната натрия. Все растворы должны быть свежеприготовленными. Получаются окрашенные пятна. Реагент пригоден для БХ.

ОР-21. Хлорид железа (III) — феррицианид калия 1,5%-ный раствор хлорида железа (III) смешивают в

соотношении 1:1 с 1%-ным раствором феррицианида калия. Реагент образует синие пятна, устойчивые в течение 5 мин.

СОЕДИНЕНИЯ ФОСФОРА

ОР-22. Молибдат аммония

Хроматограмму опрыскивают смесью 3 г молибдата аммония, 50 мл воды, 5 мл 6 н. соляной и 13 мл 70%-ной хлорной кислот и нагревают 10 мин при 80 °С. Исследуемые соединения обнаруживаются в виде сине-черных пятен на белом фоне.

ГЕТЕРОЦИКЛИЧЕСКИЕ СОЕДИНЕНИЯ

ОР-23. *n*-Аминобензойная кислота — цианхлорид

Раствор 2 г *n*-аминобензойной кислоты в 75 мл 0,75 н. соляной кислоты разбавляют этанолом до объема 100 мл. После опрыскивания хроматограмму выдерживают 6 мин в парах цианхлорида в закрытой камере, помещенной под вытяжным колпаком. Цианхлорид приготавливают, смешивая хлорамин с 20 мл 1 н. соляной кислоты и 10 мл 10%-ного раствора пианида калия. Производные пиридина и другие гетероциклические соединения окрашиваются в красный цвет.

ОР-24. Хлорид железа (III) — хлорная кислота (реагент Сальковского)

Смесь одной части 0,05 М раствора хлорида железа (III) и 50 частей 5%-ной хлорной кислоты. Иногда можно использовать более концентрированную хлорную кислоту. Реагент образует окрашенные пятна. Пригоден также для БХ.

ОР-25. Формальдегид — соляная кислота (реагент Прохазки)

Смесь одной части 35—40%-ного формальдегида, одной части концентрированной соляной кислоты и двух частей воды; после опрыскивания хроматограмму нагревают до полного высыхания. Реагент пригоден для БХ. Образуются пятна с окраской от желтой до коричневой. При более продолжительном нагревании бумага темнеет (обугливается). При использовании для ТСХ можно заменить воду на этанол и обработать высушенные хроматограммы парами азотной кислоты, повышая таким образом чувствительность обнаружения.

НИТРОСОЕДИНЕНИЯ

ОР-26. Хлорид олова (II)

Хроматограмму опрыскивают смесью 3 мл 15%-ного раствора хлорида олова, 15 мл концентрированной со-

ляной кислоты и 180 мг воды. После просушивания образовавшиеся амины можно обнаружить реагентом ОР-15.

ОРГАНИЧЕСКИЕ КИСЛОТЫ

См. ОР-1.

КАРБОНИЛЬНЫЕ СОЕДИНЕНИЯ

ОР-27. 2,4-Динитрофенилгидразин

150 мг 2,4-динитрофенилгидразина растворяют в 35 мг воды и добавляют к раствору 22 мг концентрированной соляной кислоты. Соединения, содержащие свободную карбонильную группу, дают пятна с окраской от желтой до оранжево-красной на светло-желтом фоне. В этих же целях можно применить раствор 50 мг 2,4-динитрофенилгидразина в смеси 10 мг метанола и 1—2 мг концентрированной соляной кислоты.

СЕРУСОДЕРЖАЩИЕ СОЕДИНЕНИЯ

См. ОР-2.

ОР-28. Иодно-азидный реагент

Этот реагент получают смешивая 1,5 г азида натрия и 50 мг этанола с 50 мг 0,1 н. водного раствора иода, к которому добавляют иодид калия в количестве, необходимом для растворения иода. Реагент, попавший при опрыскивании хроматограммы на пятна серусодержащих соединений, обеспечиваетея. Можно добиться увеличения чувствительности, дополнительно опрыскивая хроматограмму раствором крахмала. Реагент пригоден для БХ.

СТЕРОИДЫ

См. ОР-4, ОР-6, ОР-7.

ОР-29. *m*-Динитробензол (реагент Циммермана)

2%-ный раствор *m*-динитробензола в абсолютном этаноле; после опрыскивания этим раствором и высушивания хроматограмму опрыскивают 2,5 М раствором гидроксида калия и сушат при 70—100 °С, пока не появятся красно-фиолетовые пятна. Реагент пригоден для БХ.

ОР-30. Тетразолиевый синий

Одну часть 0,1%-ного раствора тетразолиевого синего разбавляют 9 частями 2 М раствора гидроксида натрия.

Тетразолиевый синий представляет собой хлорид 2,2-*n*-(ди-*o*-метокси) дифенилен - 3,3',5,5' - тетрафенилди-тетразолия. Реагент пригоден для БХ. Восстанавливающие стероиды (и вообще восстанавливающие соединения) быстро окрашиваются в цвета от синего до фиолетового. Для ТСХ при обнаружении на пластинках со слоями силикагеля используют в 10—20 раз большие концентрации тетразолиевого синего и втрое большие концентрации гидроксида натрия, а воду можно заменить на метанол. Интенсивность окраски пятен на пластинках слабее, чем на бумаге.

ТЕРПЕНЫ

См. ОР-4, ОР-5.

ОР-31. Анисовый альдегид — серная кислота

1. Смесь уксусной кислоты, анисового альдегида и концентрированной серной кислоты (97:1:2).
2. Свежеприготовленная смесь 9 мг 95%-ного этанола, 0,5 мг концентрированной серной кислоты и 0,5 мг анисового альдегида. После опрыскивания хроматограмму нагревают 5—10 мин при 90—100 °С. Окраска пятен различная.

СПИСОК ИНОСТРАННЫХ ФИРМ, ВЫПУСКАЮЩИХ ХРОМАТОГРАФЫ

- Analabs Inc., 80 Republic Drive, North Haven, Connecticut 06473, USA.
Analtech Inc., 75 Blue Hen Dr., Newark, Delaware 19711, USA.
Applied Science Laboratories Inc., P. O. Box 440, State College, Pennsylvania 16801, USA.
Bio-Rad Laboratories, Richmond, California 94804, USA.
SAMAG AG, 4132 Muttenz, Homburger Str. 24, Switzerland.
Chinoin, Nagybéány: representative: Medimpex, Budapest, Hungary.
Desaga Co., GmbH, 6900 Heidelberg, Mass. Str. 26—28, BRD.
Eastman Kodak Company, 343 State Str., Rochester, New York 14650, USA.
Florida Co., 3 Penn Center, Pittsburgh, Pa 15235, USA.
Fluka AG, 9470 Buchs, Switzerland.
Gelman Instrument Co., 600 South Wagner Road, Ann Arbor, Michigan 48106, USA.
Kavaler, p. r. Szazava, factory Voice; representative: Chemparol, Kodaňská 46, 100 10 Prague 10, Czechoslovakia.
Kodak-Rathé, Vincennes, Paris, France.
Kontes Glass Co., Spruce St., Vineland, New Jersey 08360, USA.
Macherey, Nagel und Co., Werkstrasse 6—8, 5160, Dieren, BRD.
Mallinckrodt Chem. Works, 2nd and Mallinckrodt Str., St. Louis, Minnesota 63147, USA.
E. Merck AG, Frankfurt Str. 250, 6100 Darmstadt, BRD.
Pharmacia Fine Chemicals AB, 751 24, Uppsala, Box 604, Sweden.

* Более подробный список публикуется в J. Chromatogr. Sci. под заголовком «International Guide»; см., например, [1].

Phase Separation Ltd., Deeside Industrial Estate, Quilensferry, CH 52 LR Flintshire, U. K.
 H. Reeve Angel and Co., 9 Bridewell Place, Clifton, New Jersey 07014, USA.
 Research Specialties Co., 200 S. Garrach Boulevard, Richmond, California, USA.
 Serva Entwicklungslabor, 6900 Heidelberg, Römerstr. 118, BRD.
 Shandon Scientific Co., 65 Pound Lane, London, N. W. 10, England.
 Schleicher und Schull GmbH, 3354, Dassel, BRD.
 Supelco Inc., Supelco Park, Bellefonte, Pennsylvania 16823, USA.
 M. Woelm — now INC Pharmaceutical GmbH und Co., 3440, Eschwege, BRD.

ЛИТЕРАТУРА

- International Chromatography Guide, J. Chromatogr. Sci., 16, No. 2, GI (1978).
- Thin-Layer Gel Filtration with the Pharmacia TLG-Apparatus, Pharmacia Fine Chemicals AB, Uppsala, 1974.
- Aratani T., Mita K., Mizui F., J. Chromatogr., 79, 179 (1973).
- Arns A., Raubenbusch E., Iron E., Wagner O., Bauer K., Kaufmann W., Z. Physiol. Chem., 351, 197 (1970).
- Baraszek A., Krowicki K., Zamojski A., J. Chromatogr., 32, 581 (1968).
- Barber M., Jäger H., Tobias H., Wyss E., Helv. Chim. Acta, 42, 2440 (1959).
- Bergy M. E., Eble T. E., Biochemistry, 7, 653 (1968).
- Bertina V., in «Pharmaceutical Applications of Thin-Layer and Paper Chromatography» (Macek K., Ed.), Elsevier, Amsterdam, 1972, p. 503.
- Clifford M. N., J. Chromatogr., 94, 261 (1974).
- Devéni I., Hazai I., Ferenzi S., Bóti J., Acta Biochim. Biophys. Acad. Sci. Hung., 6, 385 (1971).
- Хроматография в тонких слоях. Пер. с нем./Плод ред. Э. Штрага. — М.: Мир, 1965.
- Elander R. P., Gordee R. S., Widgus R. M., Gale R. M., J. Antibiot., 22, 176 (1968).
- Farns worth N. R., Hilinski I. M., J. Chromatogr., 18, 184 (1965).
- Fike R. R., пат. США 3752744 (1973).
- Gartner H. R., Parker H., Appl. Spectrosc., 22, 122 (1967).
- Geiss F., Die Parameter der Dünnstichtchromatographie, Vieweg, Braunschweig, 1972.
- Geiss F., J. Chromatogr., 39, 9 (1968).
- Hermidek S., in: Chromatografie na tenké vrstvě (Lábler L., Schwarz V., Eds.), Nakladatelství CSAV, Prague, 1965, p. 32.
- Hörhammer L., Wagner H., Macek K., Chromatogr. Rev., 9, 103 (1967).
- Houtt P. M., X-Ray Spectrosc., 1 (1), 37 (1972).
- Hurtubise R. J., Lott P. F., Dias J. R., J. Chromatogr. Sci., 11, 476 (1973).
- Hoh T., Tanaka M., Kanelo H., Lipids, 8, 259 (1973).
- Jandk J., J. Chromatogr., 78, 117 (1973).
- Коллечественная хроматография на бумаге и в тонком слое. Пер. с англ./Плод ред. Э. Шелларда. — М.: Мир, 1971.
- Joké H., Kraus L., in: Methodicum Chemicum (Kortle F., Ed.), Vol. 1, Thieme Verlag, Stuttgart, 1973, p. 78.
- Jupillet H., Perry A., Science, 194, 288 (1976).
- Kaufman H. P., Mangold H. K., Mukherjee K. D., J. Lipid Res., 12, 506 (1971).
- Kirchner I. G., J. Chromatogr., Sci., 11, 180 (1973).
- Kraus L., Stahl E., Arzneim. Forsch., 20, 1814 (1970).
- Lábler L., Schwarz V. (Eds.), Chromatografie na tenké vrstvě, Nakladatelství CSAV, Praha, 1965, p. 62.
- Lábler L., Schwarz W. V. (Eds.), Chromatografie na tenké vrstvě, Nakladatelství CSAV, Praha, 1965, p. 82.
- Langner H. J., Teufel U., J. Chromatogr., 78, 445 (1973).
- Leleer M., Polcaro C., J. Chromatogr., 84, 379 (1973).
- Lepré L., Desideri P. G., Coas V., J. Chromatogr., 64, 271 (1972).
- Litchfield C., Analysis of Triglucides, Academic Press, New York, 1972, p. 50.
- Lin Y.-T., Wang K.-T., Yang T.-J., J. Chromatogr., 21, 158 (1966).
- Lisboa B. P., in: Pharmaceutical Applications of Thin-Layer and Paper Chromatography (Macek K., Ed.), Elsevier, Amsterdam, 1972, p. 275.
- Loew B., Goodman M. M., Chem. Ind. (London), 1967, 2026.
- Macek K., Ed., «Pharmaceutical Applications of Thin-Layer and Paper Chromatography», Elsevier, Amsterdam, 1972, p. 52.
- Macek K., Hais M., Kopecky J., Schwarz W., Gasparic J., Churdick J. (Eds.), «Bibliography of Paper and Thin-Layer Chromatography», 1970—1973; «Survey of Applications», J. Chromatogr. Supplementary, Vol. No. 5, 1976.
- Macek K., Jandk J., Deyl Z., Eds., «Current Abstracts», J. Chromatogr., например, J. Chromatogr., 107, B-107 (1975).
- McGlicteray I. J., Strickland R. D., J. Pharm. Sci., 56, 77 (1967).
- Morris L. J., Nichols B. W., «Progress in Thin-Layer Chromatography and Related Methods» (Niederwieser A., Ed.), Vol. 1, Ann Arbor Science Publ., Ann Arbor, Mich., 1972, p. 74.
- Moll O., Stranský K., Novotný L., Ublík K., Fette, Seifen, Anstrichm., 79, 28 (1977).
- Neher V., in: Thin Layer Chromatography (Marini-Bettolo G. B., Ed.), Elsevier, Amsterdam, 1964, p. 75.
- Nilsson C. A., Norstrom A., Andersson K., J. Chromatogr., 73, 270 (1972).
- Okumura T., Kadono T., Nakatani M., J. Chromatogr., 74, 73 (1972).
- Pan S. C., J. Chromatogr., 79, 251 (1973).
- Peitch N., Bolliger H. K., Mangold H. K., in: Advances in Chromatography (Giddings J. C., Keller R. A., Eds.), Vol. 3, Dekker, New York, 1966, p. 85.
- Perrin J. A., Haag K. W., Glanz L. J., J. Chromatogr. Sci., 11, 447 (1973).
- Pitrat R., Sterba J., Chem. Listy, 56, 544 (1962).
- Privett O. S., Doucette R. A., Erdahl W. L., in: Quantitative Thin-Layer Chromatography (Touhstone J. O., Ed.), Wiley, New York, 1973, p. 57.
- Procházková Z., Stárka L., J. Chromatogr., 78, 149 (1973).
- Rábek B. (Ed.), Collection of Instructions for Use of Silufol Sheets, Kavalier Glassworks, Voice, Czechoslovakia, 1973.
- Ret. 152), p. 14.
- Raddala B. J., J. Chromatogr., 38, 61 (1968).
- Radová B. J., J. Chromatogr., 112, 81 (1975).
- 4a. Kirpahn J., Halpaar H., J. Chromatogr., 74, 357 (1972).
- Rohos I. A. S., J. Chromatogr., 74, 357 (1972).
- Scott R. M., Lundeen M., Thin-Layer Chromatography Abstracts 1971—1973, Ann Arbor Science Publ., Ann Arbor, Mich., 1973.
- Scott R. M., J. Chromatogr. Sci., 11, 129 (1973).
- Snider L. R., J. Chromatogr., 92, 223 (1974).
- Snider L. R., Principles of Adsorption Chromatography, Dekker, New York, 1968.
- Spritschin R., J. Chromatogr., 61, 169 (1971).
- Stahl E., Z. Anal. Chem., 221, 3 (1966).
- Штраг Э. (ред.), Хроматография в тонких слоях. Пер. с нем. — М.: Мир, 1965.
- Idem, ibid., p. 50.
- Stahl E., Kraus L., Arzneim. Forsch., 19, 684 (1969).
- Szekegy G., J. Chromatogr., 48, 313 (1970).
- Tortolani J. G., Colosi M. E., J. Chromatogr., 70, 182 (1972).

67. *Touchstone J. C.* (Ed.), *Quantitative Thin-Layer Chromatography*, Wiley, New York, 1973.
68. *Tucker B. V., Houston B. J., J. Chromatogr.*, **42**, 119 (1969).
69. *Ullman M. D., Radin N. S., J. Lipid Res.*, **13**, 422 (1972).
70. *Vigue E., Grasso Aceites*, **11**, 223 (1960).
71. *Vitcel M., Gonnert C., Lamotte A., Chromatographia*, **7**, 345 (1974).
72. *Waldi D., Schaeberz K., Munter F., J. Chromatogr.*, **6**, 61 (1961).
73. *Wassels H., Fette, Seifen, Anstrichm.*, **75**, 478 (1973).
74. *Wiedenhof N., J. Chromatogr.*, **15**, 100 (1964).
75. *Yasuda K., J. Chromatogr.*, **72**, 413 (1972).
76. *Zweig G., Shertin J., Anal. Chem.*, **50**, 50R (1978).

Глава 10. Газовая хроматография

Р. КОМЕРС

Институт основ химических процессов
Чехословацкой Академии наук, Прага

М. КРЕЙЧИ

Институт аналитической химии
Чехословацкой Академии наук, Брно

СПИСОК ОБОЗНАЧЕНИЙ

- A — коэффициент вихревой диффузии (10.16);
- B — коэффициент диффузии растворенного вещества в газе-носителе (10.17);
- C_L — коэффициент массопереноса в жидкой фазе (10.18);
- C_g — коэффициент массопереноса в газовой фазе (10.19);
- C^0_c — стандартная молярная свободная энергия конденсации (10.47);
- I — индекс удерживания (10.44);
- $R_s, R_{1,2}$ — коэффициент разделения;
- S — концентрационно-зависимая чувствительность детектора (10.27);
- s' — чувствительность детектора, зависящая от массы (10.29);
- T_c — абсолютная температура колонки;
- T_m — абсолютная температура, измеренная в потоке газа-носителя (10.7);
- V_G — объем газа в колонке (10.1);
- V_g — удельный объем удерживания (10.8);
- V_L — объем неподвижной жидкой фазы в колонке (10.1);
- V_N — чистый объем удерживания (10.5);
- V_R — полный объем удерживания (10.3);
- V'_R — исправленный объем удерживания (10.3);
- Y_t — ширина хроматографического пика на уровне нулевой линии, измеренная в единицах времени (10.11) (определяется как отрезок, отсекаемый на нулевой линии касательными к сторонам пика в точках перегиба);
- $p^T V_N$ — объем удерживания, исправленный с учетом давления и температуры (10.7);

$\Gamma_{1,2}$ — отношение удерживания (относительная летучесть) (10.23, 10.24);

N_{ef} — эффективное число теоретических тарелок (10.14);

ω_s — масса неподвижной фазы (10.8);

k_d — константа адсорбционного равновесия (10.53);

γ — коэффициент замедления (10.17);

ρ_0 — коэффициент активности (10.34);

ΔG^E — парциальная мольная свободная энергия Гиббса (10.36, 10.39, 10.31);

ΔG^0 — стандартная свободная энергия адсорбции (10.35).

10.1. ВВЕДЕНИЕ

10.1.1. ОТКРЫТИЕ ГАЗОВОЙ ХРОМАТОГРАФИИ

Описанный Цветом [85] в 1906 г. новый метод разделения не был оценен по достоинству и привлек внимание химиков лишь 25 лет спустя, когда Кун, Винтерштейн и Ледерер [51] вновь открыли его. В 1941 г. Мартин и Синдж [58] опубликовали статью с описанием нового аналитического метода — жидко-жидкостной хроматографии. Это открытие было настолько важным и оказало такое влияние на развитие химического анализа, что авторы его впоследствии были удостоены Нобелевской премии. Мартин и Синдж всегда полагали, что в качестве подвижной фазы в предположенном ими методе можно использовать и газы, однако осуществить эту идею удалось далеко не сразу; лишь 10 лет спустя Мартин и Джеймс доказали справедливость этого предположения и разработали основы нежидко-жидкостного практически универсального аналитического метода. Они продемонстрировали преимущества нового метода на примере разделения летучих жирных кислот и показали, что вследствие низкой вязкости газа по сравнению с вязкостью жидкой подвижной фазы и во много раз более быстрой диффузии в газовой фазе разделение с применением газа-носителя проходит значительно быстрее, и поэтому такой метод более удобен для рутинных анализов. Почти одновременно Янак [41] опубликовал работу, посвященную разделению углеводородов методом газо-адсорбционной хроматографии.

10.1.2. ОСНОВЫ ТЕОРИИ ГАЗОВОЙ ХРОМАТОГРАФИИ

Мы не ставим себе задачей изложить в данном разделе основную теорию хроматографии, этому вопросу посвящена гл. 2. Данная монография. Наша цель — обсудить основные соотношения газовой хроматографии и рассмотреть возможность их применения в хроматографической практике. Как и все типы

хроматографии, газовая хроматография является методом разделения, в котором анализируемые соединения разделяются между двумя фазами: неподвижной и подвижной. Подвижной фазой всегда служит газ, неподвижной фазой — чаще всего жидкость, нанесенная на неподвижную инертную подложку, или пористо-активный адсорбент. Иногда эти материалы называют как адсорбцию, так и растворение. В соответствии с различными методами различают фронтальную, вытеснительную и проявительную газовую хроматографию (см. разд. 1.3). Сегодня термин «газовая хроматография» в основном означает проявительную хроматографию. Абсолютное большинство исследований проводится по этому принципу. В соответствии с методикой хроматографии небольшой объем анализируемой смеси вводят в колонку одной порцией. Отдельные компоненты смеси выходят из колонки поочередно. Хроматографирование ведут в таких условиях, чтобы форма пиков компонентов, регистрируемых самописцем по сигналу детектора, была как можно ближе к гауссовой кривой и чтобы ширина пиков была как можно меньше.

Газохроматографические системы в соответствии с типом используемых неподвижных фаз подразделяются на газо-жидкостные и газо-твердофазные. В газо-жидкостных системах энталпия растворения является основным фактором, определяющим удерживание компонента в колонке, в газо-адсорбционных системах таким фактором является энталпия адсорбции. Фазовое равновесие в данных системах описывается изотермой сорбции (адсорбции или растворения). Для приготовления высокоэффективных колонок выбор хроматографической системы должен проводиться с учетом требования линейности изотерм адсорбции. Использование нелинейных изотерм вызывает искажение формы пиков (рис. 10.1), что приводит к ухудшению разделения (уменьшению эффективности колонки) и более сложному количественному представлению хроматограмм (часть пиков остаются неразрешенными).

Поскольку задача хроматографии — разделение веществ, хроматографисты-теоретики изучают в первую очередь те факторы и явления, которые непосредственно воздействуют на эффективность процесса. Эффективность разделения прежде всего зависит от скорости миграции молекул исследуемого соединения через колонку, которая в свою очередь зависит от распределения компонента между неподвижной и подвижной фазами, т. е. от наклона изотермы или константы распределения. Также же большое внимание уделяется и размыванию хроматографических пиков, вызываемому неравновесностью распределения вещества между неподвижной и подвижной фазами, диффузией в газовой фазе и т. д. Основным количественным выра-

женнем первого явления служит время удерживания t_R (также называемым временем элюирования) (с, мин) или объем удерживания V_R (мл). Основным количественным выражением второго явления служит число теоретических тарелок n (безразмерная величина) или высота, эквивалентная теоретической тарелке, H (мм).

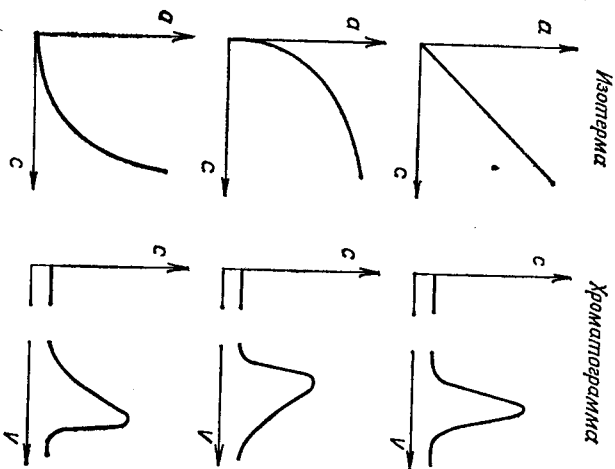


Рис. 10.1. Зависимость формы хроматографических пиков от вида изотерм адсорбции.

Концентрация компонента: a — в неподвижной фазе; c — в подвижной фазе; z — объем газа-носителя.

ОСНОВНЫЕ СООТНОШЕНИЯ, ХАРАКТЕРИЗУЮЩИЕ УДЕРЖИВАНИЕ

Как уже отмечалось ранее, если в колонку введено достаточное количество анализируемого вещества и если процесс происходит в линейной области изотермы адсорбции, форма концентрированных пиков, детектируемых на выходе из колонки, близка к форме гауссовой кривой распределения ошибок. Времени от момента ввода пробы в колонку до момента регистрации максимума пика называется временем удерживания, или временем элюирования t_R . При оптимальных условиях оно не зависит от количества введенной пробы и определяется только констан-

той распределения K_D , которая представляет собой отношение массы вещества, растворенного в 1 мл неподвижной фазы, к массе вещества, растворенного в 1 мл подвижной фазы.

$$k = K_D \frac{V_L}{V_G} = \frac{\text{Количество вещества в неподвижной фазе}}{\text{Количество вещества в подвижной фазе}} \quad (10.1)$$

где k — фактор емкости [см. уравнение (10.9)], V_L — объем неподвижной жидкой фазы в колонке, V_G — объем газа в колон-

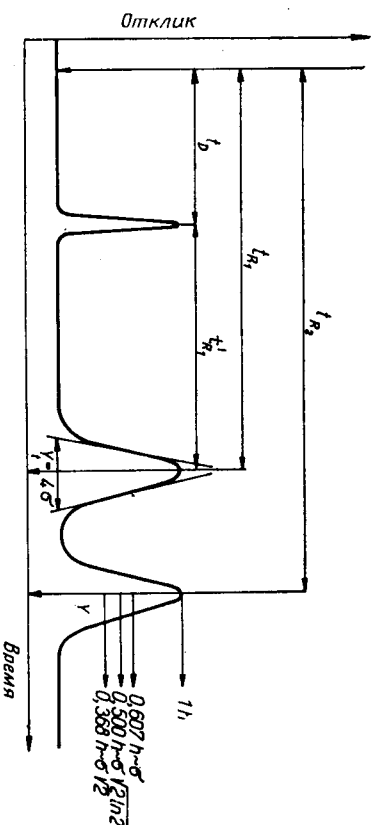


Рис. 10.2. Пример хроматограммы.

t_R — мертвое время удерживания; t_D — время удерживания; t_M — исправленное время удерживания, индексы 1 и 2 соответствуют первому и второму анализируемому компоненту; γ — ширина пика на нулевой линии; σ — стандартное отклонение. Ширина пика γ выражается стандартным отклонением в зависимости от относительной высоты пика h , на которой она измерена.

ке. Если компонент смеси не сорбируется, $k = K_D = 0$. Время удерживания такого компонента называют мертвым временем удерживания t_M ; оно пропорционально длине хроматографической колонки L (см) и обратно пропорционально средней скорости потока газа-носителя \bar{u} (см/с):

$$t_M = L/\bar{u} \quad (10.2)$$

где \bar{u} задается u_0^j , u_0 — линейная скорость потока на выходе из колонки и j — поправочный коэффициент, учитывающий перепад давления в колонке [см. уравнение (10.4)]. Следовательно, время удерживания — это интервал между моментом ввода вещества в колонку и моментом появления максимума пика, отмечаемого детектором. На практике этот интервал всегда измеряют по хроматограмме (рис. 10.2). Поскольку скорость перемещения ленты, на которой записывается хроматограмма, известна, измеряя на хроматограмме расстояние между точкой ввода пробы и максимумом пика (X см), легко рассчитать время удерживания по формуле $t_R = X/w$.

Однако чаще пользуются не временем удерживания, а объемом удерживания, который рассчитывают по времени удерживания и измеренной на выходе объемной скорости потока газа-носителя F_m (см³/с): $V_R = t_R F_m$. Объем удерживания складывается из мертвого объема колонки и собственно объема удерживаемого вещества в колонке, поэтому исправленный объем удерживания определяется как

$$V'_R = V_R - V_M \quad (10.3)$$

До сих пор мы не принимали во внимание сжимаемость газа-носителя, между тем сжимаемость газа приводит к увеличению объема газа и скорости его потока. Поэтому при определении действительного объема удерживания в расчетную формулу вводят поправочный коэффициент

$$j = [3(p_i/p_0)^2 - 1] / [2(p_i/p_0)^3 - 1] \quad (10.4)$$

т. е. действительный объем удерживания

$$V_N = jV'_R \quad (10.5)$$

Действительный объем удерживания связан с коэффициентом распределения следующим соотношением:

$$V_N = K_D V_L \quad (10.6)$$

Объем удерживания, пересчитанный для атмосферного давления и рабочей температуры, называют исправленным объемом удерживания ${}^{RT}V_N$; он дается соотношением

$${}^{RT}V_N = jV'_R (p_0 T / 760 T_m) \quad (10.7)$$

где T_c — температура колонки и T_m — температура, при которой измеряется скорость газа-носителя (и та и другая температура измеряется в кельвинах).

Удельный объем удерживания V_g — это объем удерживания, отнесенный к единице массы неподвижной фазы (газо-жидкостная система) или к единице площади поверхности адсорбента S (газо-адсорбционная система). Удельный объем удерживания чаще всего используют в количественном анализе (см. разд. 10.4.2), его определяют как

$$V_g = [j(t_R - t_M) F_m / \omega_s] (273/T_c) \quad (10.8)$$

где F_m — скорость потока газа-носителя, измеренная на выходе из колонки (мл/с), ω_s — масса неподвижной жидкой фазы (г), T_c — температура колонки (К). Удельный объем удерживания не зависит от типа используемой аппаратуры.

В адсорбционной хроматографии удельный объем удерживания определяют с помощью этого же уравнения, но массу не-

подвижной жидкой фазы ω_s заменяют на удельную поверхность адсорбента S (м²/г).

В выражении для определения фактора емкости k [уравнение (10.1)] вводят величины объемов удерживания, которые можно заменить на время удерживания. Преимущество такого выражения основано на простоте экспериментального определения фактора емкости, который является отношением чистого объема удерживания (или времени) к мертвому объему (или времени):

$$k = (t_R - t_M) / t_M \quad (10.9)$$

Можно также ввести соотношение между временем удерживания, длиной колонки L (см), линейной скоростью подвижной фазы u (см/с) и фактором емкости:

$$t_R = (L/u) (1 + k) \quad (10.10)$$

Данные выше соотношения описывают фазовое равновесие в хроматографической колонке. Для одной и тех же соединений и одной и той же неподвижной фазы (в большинстве случаев газ-носитель не влияет на характеристики удерживания) при заданных условиях (температура, давление) константу распределения можно рассчитать исходя из хроматографических данных, а если известна константа распределения, то для выбранной системы можно также рассчитать параметры удерживания. Удерживание одного компонента изучается лишь в исключительных случаях. Обычно необходимо выбрать подходящие хроматографическую систему и неподвижную фазу для анализа смеси нескольких соединений. При этом количественной мерой достигнутого разделения служит разрешение кривых удерживания для двух наиболее трудно разделяемых соединений 1 и 2.

Разрешение $R_{1,2}$ определяется следующим соотношением:

$$R_{1,2} = 2(t_{R,2} - t_{R,1}) / (Y_{1,1} + Y_{1,2}) \quad (10.11)$$

где Y — ширина хроматографического пика, или расстояние между точками пересечения нулевой линии касательными к хроматографическому пику в точках перегиба (рис. 10.2); индекс t указывает, что размерность Y — время. Ширину пика (в миллиметрах) можно измерить непосредственно на хроматограмме, но при этом необходимо также по хроматограмме определить интервалы удерживания и использовать их вместо времени удерживания.

В газовой хроматографии наблюдается, что для близко расположенных друг к другу пиков $Y_1 = Y_2$, а для пиков гауссовой формы $Y = 4\sigma$ (рис. 10.2), где σ — стандартное отклонение.

В этом случае уравнение (10.11) принимает такой вид:

$$R_{1,2} = (t_{R,2} - t_{R,1})/4\sigma \quad (10.12)$$

Разрешение $R_{1,2} = 1$ называют 4 σ -разрешением; наблюдаемое при этом перекрывание пиков составляет всего примерно 2%. Удовлетворительное разрешение достигается и при $R_{1,2} = 1,5$, но $R_{1,2} \leq 0,8$ обычно неприемлемы. Итак, увеличение $R_{1,2}$ приводит к улучшению разделения. Добиться этого на практике можно двумя путями. Во-первых, увеличить разность времен удерживания. Эта разность увеличится, если понизить температуру колонки, но такое понижение температуры всегда сопровождается расширением пиков; то же самое происходит и при использовании колонок большей длины. Однако разность времен удерживания пропорциональна длине колонок, тогда как размывание зон пропорционально корню квадратному из длины колонки. Обычно увеличение длины колонок приводит к улучшению разделения. Следовательно, необходимо оптимизировать каждую систему таким образом, чтобы добиться минимального размывания хроматографических пиков при максимальном увеличении разности объемов удерживания, а для этого необходимо знать причины, вызывающие размывание пиков, и соотношения между размыванием пиков и разрешением.

РАЗМЫВАНИЕ ХРОМАТОГРАФИЧЕСКИХ ЗОН

Теория размывания хроматографических пиков, основы которой заложены ван Деемтером и сотр. [86] и Клинкебергом и сотр. [44], коротко рассмагивались нами в гл. 2. В этом разделе мы перечислим причины неидеальности хроматографического процесса, приведем ряд соотношений, позволяющих проводить количественные расчеты, а также дадим некоторые практические рекомендации, позволяющие избежать размывания пиков.

Одним из основных параметров, характеризующих размывание пиков, является число теоретических тарелок n , которое пропорционально квадрату отношения времени удерживания к ширине пика. Для расчета n чаще всего используется соотношение

$$n = 16 (t_R/V)^2 = (t_R/\sigma)^2 \quad (10.13)$$

если ширина пика измерена на уровне нулевой линии (см. рис. 10.2), или

$$n = 5,545 (t_R/V_{0,5})^2 \quad (10.13a)$$

если ширина пика измерена на его полувысоте. Обычно ширину пика можно измерять на любой высоте, так как соотношение

между высотой и шириной пика формы гауссовой кривой известно.

Иногда удобнее пользоваться параметром $n_{эф}$ — число эффективных теоретических тарелок

$$n_{эф} = [k/(1+k)]^2 n = 16 [(t_R - t_M)/V]^2 = (t_R/\sigma)^2 \quad (10.14)$$

Ширина пика, отнесенная к единице длины колонки, определяет высоту, эквивалентную теоретической тарелке, H :

$$H = \sigma^2/L = L/n \quad (10.15)$$

где L — длина колонки и σ — стандартное отклонение пика в единицах длины. Пытаясь добиться оптимального разрешения

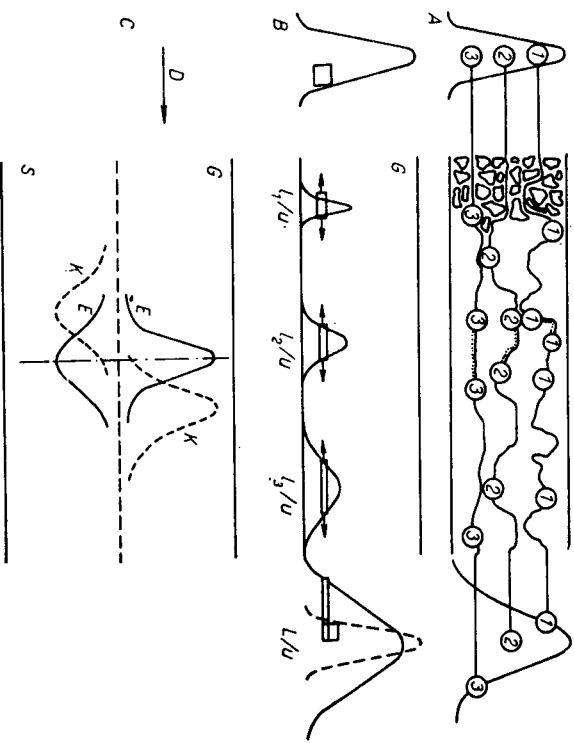


Рис. 10.3. Схема, объясняющая характер диффузионных процессов в хроматографии.

A — выходящая диффузия; B — диффузия в газовой фазе; C — межфазный массоперенос; D — исправление потока газовой фазы; E — равновесное состояние; G — газовая фаза; K — действующая концентрация; L — длина колонки по ординате; L — полная длина колонки; S — неподвижная фаза; u — линейная скорость газ-носителя; 1—3 — фракции анализируемых соединений.

пиков, преследуем две цели: получить минимальное размывание пиков, т. е. максимальное значение n , и минимальное значение H за возможно более короткое время. По этой причине важно знать факторы, связывающие размывание пика со скоростью потока газа-носителя.

Хроматографические кривые размываются в результате диффузионных процессов. На рис. 10.3 схематически показаны три основных типа диффузионных процессов, приводящих к размыванию хроматографических зон: A — вихревая диффузия, B — диффузия в газовой фазе, C — межфазный массоперенос.

Вихревая диффузия описывается уравнением

$$A = \lambda d_p \quad (10.16)$$

где λ — коэффициент, характеризующий гомогенность упаковки колонки; d_p — средний диаметр частиц; λ — член, характеризующий не только распределение частиц по размерам, но и взаимное расположение частиц. Обычно значение λ находится в интервале от 1 до 8. Вклад вихревой диффузии в размывание пиков не зависит от скорости потока газа-носителя. Механизм размывания под действием вихревой диффузии представлен в упрощенном виде на рис. 10.3. Можно предположить, что порция раствора, введенная в указанную секцию колонки, разделяется на большое число маленьких порций равного размера, каждая из которых движется через колонку независимо. Из-за неодинаковости размера, формы и расположения частиц упаковочного материала длина пути этих отдельных порций может различаться. Поскольку скорость потока газа-носителя в данной секции колонки постоянна, то расстояния, проходимые вешеством в потоке, равны для всех порций, но их проекции на плоскость сечения, параллельную оси колонки, различны, и в результате время, за которое эти порции пройдут эту секцию колонки, также различно.

Продольная диффузия в газовой фазе описывается уравнением

$$B = 2\gamma D_m \quad (10.17)$$

где D_m — коэффициент диффузии растворенного вещества в газе-носителе и γ — коэффициент замедления, отражающий влияние неравномерности диаметра межчастичных и внешних капилляров в упаковке колонки на подавление диффузии ($\gamma < 1$). Продольная диффузия имеет место только в газовой фазе и зависит от времени, в течение которого исследуемое вещество находится в этой фазе. Следовательно, вклад ее в размывание пика обратно пропорционален скорости потока газа-носителя.

Межфазный массоперенос обусловлен отклонениями концентраций в подвижной и неподвижной фазах от равновесных, что показано схематически на рис. 10.3. Это явление описывается уравнением

$$C_L = 2k/3(1+k)^2 \cdot d_f^2/D_L \quad (10.18)$$

где d_f — гипотетическая толщина пленки неподвижной фазы; D_L — коэффициент диффузии вещества в неподвижной фазе и

R — фактор емкости. Очевидно, что состояние системы тем ближе к равновесному (таким образом, размывание меньше), чем медленнее раствор проходит через колонку. Поэтому размывание пропорционально скорости газа-носителя.

Кроме массопереноса в неподвижной фазе существует массоперенос в подвижной фазе (C_g), вызванный неомогенностью радиального распределения концентраций. Их значение очевидно из рис. 10.3. Коэффициент массопереноса в газовой фазе выражается уравнением

$$C_g = k^2 d_p^2 / 100 D_m (1+k)^2 \quad (10.19)$$

Вклад в размывание вновь пропорционален скорости потока газа-носителя.

Итак, мы описали отдельные диффузионные процессы, чей вклад в размывание хроматографических пиков наиболее важен. Из приведенных уравнений следует, что, меняя размер частиц (d_p), количество неподвижной фазы (d_f), структуру сорбента и упаковку колонок (λ, γ), а также подвижную фазу, можно тем самым менять и D_m . Система растворенное соединение — неподвижная фаза в большинстве случаев задается, поэтому естественно влиять на величины k и D_L практически невозможно. В тех случаях, когда влияние отдельных процессов на размывание пика взаимно независимо, зависимость высоты, эквивалентной теоретической тарелке, от скорости газа-носителя выражается уравнением, приведенным в работе [86]:

$$H = A + B/u + C u. \quad (10.20)$$

где $C = C_L + jC_g$ [коэффициент см. в уравнении (10.5)]. Решая совместно уравнения (10.16) — (10.19), получаем наиболее часто используемое уравнение

$$H = 2\lambda d_p + 2\gamma D_m / u + 2k d_f^2 u / 3(1+k)^2 D_L + k^2 d_p^2 u / 100 D_m (1+k)^2 \quad (10.21)$$

Последний член уравнения обычно характеризуется наименьшей величиной. Очевидно, что уравнения (10.20) и (10.21) — это уравнения гиперболы, и для определения минимальной высоты, эквивалентной теоретической тарелке, и соответствующей (оптимальной) скорости газа-носителя имеем уравнения

$$H_{\min} = A + 2(BC)^{1/2}, \quad u_{\text{opt}} = (B/C)^{1/2} \quad (10.22)$$

Соответствие экспериментальным данным очевидно из рис. 10.4. Величина A определяется точкой пересечения H с осью ординат. Тангенс угла наклона касательной при высоких скоростях потока дает C . Член B можно рассчитать из уравнения для H (при выбранном значении u) или можно построить зависимость H от $1/u$ [75]. Рис. 10.4 ясно показывает влияние выбранного

газа-носителя. Если желательного дифференцировать относительные вклады в C массопереноса в жидкой и газовой фазах, обычно используют два газа-носителя. В этом случае члены A и C_d в уравнениях (10.20) и (10.21) должны быть равны для обоих газов. Значения C_g можно затем рассчитать [75].

Высота, эквивалентная теоретической тарелке, и число теоретических тарелок дают размывание пика. Обобщенная различия

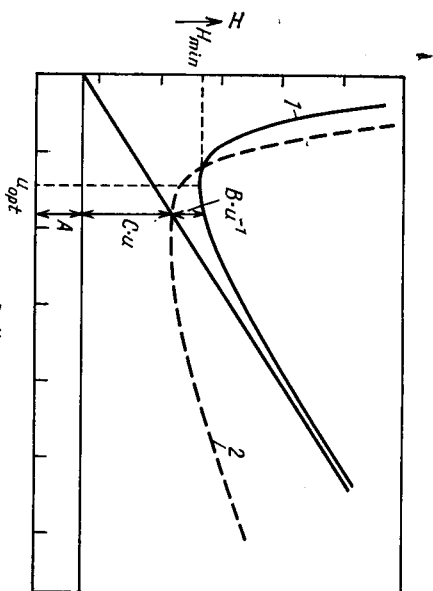


Рис. 10.4. Оценка экспериментальных данных, характеризующих зависимость высоты, эквивалентной теоретической тарелке, H от линейной скорости газа-носителя u .

A — вихревая диффузия; B — диффузия в газе-носителе; C — межфазный массоперенос; H_{\min} — минимальная высота, эквивалентная теоретической тарелке; u_{opt} — линейная скорость газа-носителя, соответствующая H_{\min} ; u — газ-носитель; 1 — азот; 2 — водород.

В характеристиках элюирования в соотношении элюирования $\tau_{1,2}$ (иногда его также называют летучестью α)

$$\begin{aligned} \tau_{1,2} &= t'_{R,1}/t'_{R,2} = V_{N,1}/V_{N,2} = V_{g,1}/V_{g,2} = \\ &= K_{D,1}/K_{D,2} = k_1/k_2 \end{aligned} \quad (10.23)$$

с уравнениями (10.14) и (10.11), получаем соотношение для разрешения:

$$R_s = [(r_{1,2} - 1)/4r_{1,2}]^{1/2} (n_{eff})^{1/2} \quad (10.24)$$

Чтобы получить заданное разрешение двух хроматографических пиков R_s для выбранных хроматографической системы и фаз (отношение элюирования $\tau_{1,2}$), необходима колонка с определенным числом эффективных тарелок (n_{eff}) rev . Из данных, приведенных в табл. 10.1, ясно видно, что при небольшом увеличении $\tau_{1,2}$ в области, близкой к 1,00, резко уменьшается число теоретических тарелок, необходимых для разделения. Следовательно

Таблица 10.1
Зависимость требуемого числа эффективных теоретических тарелок n_{eff} от относительного удерживания $\tau_{1,2}$ для различных значений разрешения R_s

$\tau_{1,2}$	n_{eff}		
	$R_{1,2}=1$	$R_{1,2}=1,5$	$R_{1,2}=2$
1,001	$16 \cdot 10^6$	$36 \cdot 10^6$	$64 \cdot 10^6$
1,01	$16 \cdot 10^4$	$36 \cdot 10^4$	$64 \cdot 10^4$
1,05	6944	15 625	27 777
1,10	1932	4 347	7 728
1,15	932	2 098	3 729
1,2	574	1 291	2 294
1,3	299	675	1 199

но, чем выше селективность разделения, тем ниже необходимая эффективность хроматографической колонки.

Теории, основанные на концепции теоретических тарелок, предполагают, что все протекающие в колонке процессы могут рассматриваться как взаимно независимые. Это предположение чаще всего справедливо, если скорость регулирующего процесса определяет один из процессов. Однако обычно протекающие в колонке процессы влияют друг на друга, и это отражено в уравнении, выведенном для определения высоты, эквивалентной теоретической тарелке. Хотя Гилдингс [25] показал, что в некоторых случаях необходимо включать члены, характеризующие влияние вихревой диффузии и массопереноса в газовой фазе в один член уравнения, Вичар и Новак [89] показали зависимость массопереноса в жидкой фазе от массопереноса в газовой фазе. В качестве примера мы приведем уравнение Гилдингса [25], которым следует пользоваться при высоких скоростях потока газа-носителя:

$$H = l/(1/A) + (1/C_{eff}l) + B/u + C_l u. \quad (10.25)$$

10.2. ПРИБОРЫ

Конструкция установки для газовой хроматографии в принципе относительно проста, и вне зависимости от типа хроматографической системы (газо-жидкостная или газо-адсорбционная) в нее обычно входят один и те же приборы. Схема такой установки показана на рис. 10.5; она состоит из источника газа-носителя, регулятора потока и расходомера, устройства

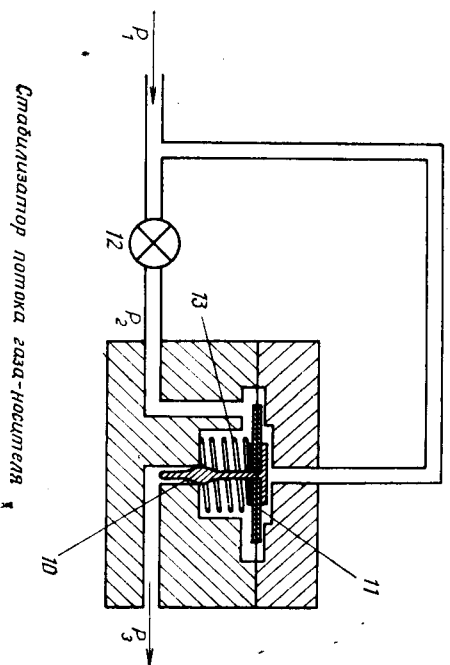
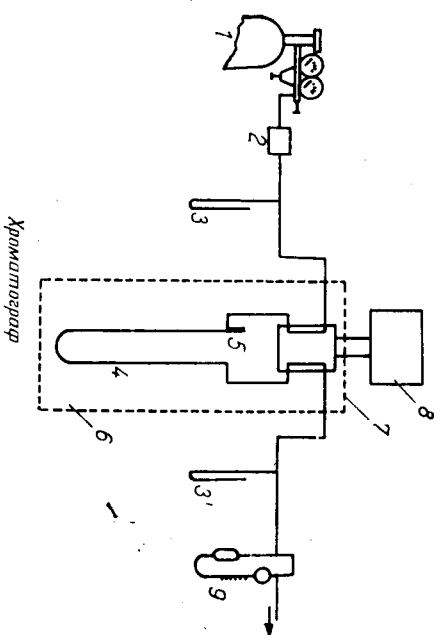


Рис. 10.5. Схема установки для газовой хроматографии.

Газовый хроматограф: 1 — баллон высокого давления с газом-носителем; 2 — стабилизатор потока; 3, 3' — манометры; 4 — хроматографическая колонка; 5 — устройство для ввода пробы; 6 — термостат; 7 — детектор; 8 — самонаполняющийся резервуар для газ-носителя; 10 — перекрывающий конус; 11 — мембрана; 12 — индикаторный манометр; 13 — пружина. P_1 , P_2 , P_3 — давление газа.

Для ввода образца, хроматографической колонки, детектора, самонаполняющегося резервуара.

Газ-носитель проходит через регулирующий кран, осушительные трубки и еще один кран, предназначенный для тонкого контроля потока, поступающего в хроматографическую колонку. Колонка представляет собой трубку, заполненную соответствующим хроматографическим материалом. Вблизи от вво-

да газа в колонку расположено устройство для ввода пробы. Анализиремая смесь разделяется в колонке, и в идеальном случае ее компоненты разделяются поочередно. Перепад давления в колонке измеряется манометрами, расположенными до и после колонки. Выходящий из колонки газ поступает в детектор. Скорость газ-носителя измеряется расходомером, который обычно располагается на выходе из установки. Температура в заданном интервале с помощью термостатов. Если температура кипения анализируемых соединений превышает $60-70^\circ\text{C}$, в колонке необходимо поддерживать несколько более высокую температуру; если же исследуются соединения с более низкой температурой кипения, то колонку в некоторых случаях следует охлаждать. Сигналы детектора регистрируются самописцем.

10.2.1. ГАЗ-НОСИТЕЛЬ

Газы, выполняющие роль подвижной фазы, выбирают в зависимости от типа используемого детектора. Они должны быть инертны по отношению и к упаковочному материалу в колонке, и к исследуемым соединениям. Газ-носители обычно хранятся в баллонах под давлением. Рекомендуется проводить дополнительную очистку газа-носителя, пропуская его через трубки, помещают в охлаждающую баню. Для правильной работы необходимо, чтобы газ-носитель проходил через колонку и детектор с постоянной скоростью. Для этого используют манометр, иногда совместно со стабилизатором скорости, схема которого приведена на рис. 10.5. Для рутинных анализов допустимы отклонения в пределах $\pm 1\%$.

В качестве подвижной фазы обычно используются следующие газы: очищенный от кислорода азот (преимущества — низкая стоимость, простая очистка, безопасность в работе, относительно высокая молекулярная масса; недостаток — низкая теплопроводность); электролитический водород (преимущества — высокая теплопроводность, низкая вязкость и, следовательно, малый перепад давления в колонке, низкая стоимость; недостаток — значительная диффузия разделяемых компонентов, опасность взрыва при течи); гелий (преимущества — те же, что и у азота и водорода; недостаток — высокая цена); аргон (важен для ионизационных детекторов с постоянным источником ионизации; преимущества — относительно низкая цена, простота очистки).

10.2.2. ВВОД ОБРАЗЦА

Образец вводится в колонку вблизи от места входа газа-носителя. Метод ввода пробы зависит от ее агрегатного состояния. Общие условия ввода образца в колонку: образец, испаренный в небольшом объеме, должен быть немедленно перене-

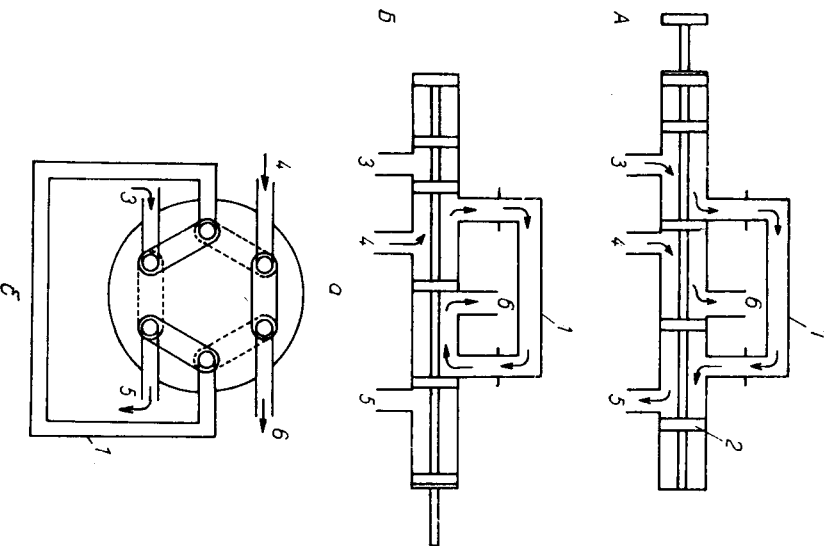


Рис. 10.6. Схема дозирующего крана (а) [59а] и вращающегося дозирующего крана (б) для ввода газообразной пробы.

А — нормальное положение крана; Б — положение крана при вводе пробы; 1 — катящаяся ванна для образца; 2 — переключательное кольцо; 3 — ввод образца; 4 — ввод газа-носителя; 5 — вывод газа-носителя; 6 — ввод в колонку.

сен в начало колонки; в момент ввода образца равновесие в колонке не должно нарушаться, количество образца и вся мектодика должны быть легко воспроизводимы. Поскольку эффективность разделения на колонке достаточна высока, количество образца должно быть минимально возможным: обычно 0,001—1 мг газообразного образца и не более нескольких микролитров

или миллиграммов жидкого или твердого образца соответственно.

Газообразные образцы обычно вводятся с помощью обводной пипетки или в простейшем случае с помощью системы из двух запорных кранов, между которыми имеется пространство известного объема; однако в последнее время применяются краны различных систем с переменным объемом вводимой пробы. Схемы двух таких устройств показаны на рис. 10.6. Воспроизводимость ввода при использовании таких систем $< 0,5\%$. Жидкие образцы чаще всего вводят микропипетками через резиновую прокладку (септум) в специальное нагреваемое устройство, и из него образец поступает собственно в колонку. Микропипетты такого типа выпускаются рядом фирм; воспроизводимость ввода пробы этим методом около 2% . Твердые образцы и образцы с высокой концентрацией растворенного соединения удобнее всего вводить в виде растворов в летучих растворителях. В соответствии с одной из методик точно отмеренные жидкие или твердые образцы вводят в колонку в запаянных стеклянных капиллярах, которые затем разбиваются.

Полный объем образца, поступающего в капиллярную колонку, рассчитывается Т-образной трубкой в соотношении от 1:100 до 1:1000. В поток газа-носителя вводится несколько микролитров образца, а в колонку попадает только часть смеси (объем которой зависит от соотношения площадей сечения трубки с газом-носителем и колонки), большая же часть образца выбрасывается в атмосферу. Выпускаемые фирмами приборы, разработанные для стандартных анализов, часто снабжаются автоматическими дозаторами проб.

10.2.3. ХРОМАТОГРАФИЧЕСКИЕ КОЛОНКИ

Хроматографическая колонка — «сердце» хроматографа, в ней и происходит собственно разделение смеси. Конструкция колонок относительно проста, и их можно изготовить в большинстве лабораторий. Колонки подразделяются на упаковочные и капиллярные. Изготавливают их из стеклянных, стальных, полиэтиленовых, тефлоновых и иногда медных трубок.

Стеклянные колонки легко сделать; кроме того, они удобны тем, что качество их заполнения легко можно проверить. Однако их трудно подсоединить к металлическим частям хроматографа при работе при повышенных температурах. Тефлоновые колонки используются в особых случаях, когда не пригодны ни стекло, ни нержавеющей сталь, например при анализе некоторых органических серосодержащих соединений и др. При менять медные колонки не рекомендуется, поскольку, как выяснилось, они могут действовать как катализаторы и на неподвиж-

ную фазу, и на разделяемые компоненты, особенно при повышенных температурах. Форма колонок выбирается в соответствии с их размером и размерами термостата. Колонки могут быть прямыми, U-образными или спиральными. Диаметр спирали должен быть по крайней мере в 20 раз больше диаметра колонки. Внутренний диаметр аналитической колонки обычно составляет 3—6 мм, а ее длина — от 30 до 3 м, но нередко используются и более длинные колонки. В газо-адсорбционной хроматографии применяют более короткие колонки, чем в газожидкостной. Диаметр* капиллярных колонок, как правило, равен 0,1—0,3 мм, а длина 50—100 м и более.

10.2.4. ТЕРМОСТАТ

Подвижность разделяемых компонентов в колонке в большой степени зависит от температуры, поэтому, чтобы элюирование длилось приемлемое время, в колонке необходимо поддерживать выбранную температуру. Область рабочих температур превышает обычно обширна — от температуры жидкого азота и до 400 °C и более в соответствии с природой хроматографических соединений и конструкцией прибора. Выбранная температура должна поддерживаться постоянной в очень узком интервале ($\pm 0,1^\circ\text{C}$). Современные термостаты вполне позволяют поддерживать температуру с такой степенью точности. Хроматографические термостаты снабжены воздушным нагревателем и вентилятором. Преимущество таких термостатов — их чувствительность при работе при высоких температурах.

10.2.5. ДЕТЕКТОРЫ

Хроматографический детектор — это прибор, преобразующий результаты разделения в форму, удобную для регистрации самописцем. В соответствии со старой классификацией детекторы разделяются на интегральные и дифференциальные. Интегральные детекторы измеряют суммарное количество соединений, выделяющееся в процессе анализа, отклик его пропорционален полному количеству вещества, прошедшего через детектор. С помощью этого детектора получают интегральную кривую ступенчатой формы, показанную на рис. 10.7. Дифференциальный детектор дает непосредственный отклик на компонент, который проходит через детектор. Дифференциальная хроматограмма состоит из пиков, похожих на гауссовы кривые

* В последнее время в хроматографической практике активно используются гибкие кварцевые капиллярные колонки, внутренняя поверхность которых более инертна по сравнению со стеклянными. Хороший обзор по кварцевым колонкам написан В. Дженингсом [Jennings W., Journal High Resolution Chromatography, v. 3, № 12, 601 (1980)].

(рис. 10.2). Хроматограммы обоих типов можно обработать как обычно и количественно. В интегральных хроматограммах мерой количества компонента служит высота одного шага кривой, в дифференциальных — площадь под кривой элюирования (отраженная нулевой линией), и высота, и площадь пропорциональны количеству компонента.

Детекторы также классифицируют в соответствии с их чувствительностью к концентрации или (и) массе. Концентрационные детекторы дают немедленный отклик, интенсивность ко-

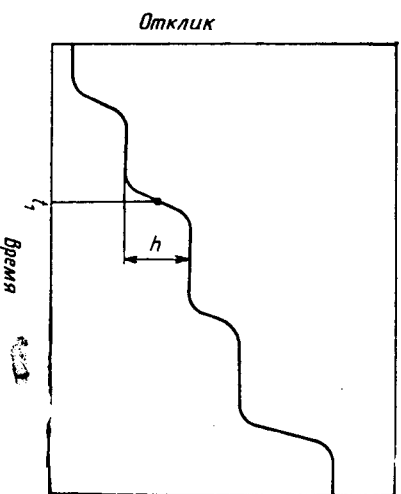


Рис. 10.7. Пример интегральной хроматограммы.
 t_1 — время удерживания; h — высота шага.

торого пропорциональна концентрации компонента в газеносителе. Площадь под пиком обратно пропорциональна объему газеносителя, элюированного вместе с образцом, поэтому скорость потока должна быть постоянной. В детекторах, чувствительных к массе, сигнал пропорционален массе компонента, прошедшего через детектор за единицу времени, и не зависит от концентрации компонента в газеносителе. Площадь пика не зависит от скорости потока, и поэтому постоянство скорости потока газеносителя не столь важно.

Поскольку принцип действия хроматографических детекторов может быть самым разным, детекторы трудно сравнивать. Однако существуют несколько общих критериев. Это селективность, чувствительность, реакция, шум, нижний предел детектирования (наименьшее детектируемое количество) и линейность отклика. Последняя характеристика зависит от принципа работы детектора. Для количественной работы почти каждый детектор требует калибровки, необходимой для определения чувствительности детектора обычно определяется соотноше-

ниями, представленными Димбатом и сопр. [14]; эти соотношения установлены очень давно, но до сих пор используются. Чувствительность концентрационных детекторов определяется как отклик детектора (обычно в милдвольтгах) в расчете на единицу концентрации:

$$s = (MB \cdot \text{см}^3) / \text{мл}. \quad (10.26)$$

Параметры, определяющие чувствительность (s), легко изменить.

$$s = AC_1 C_2 C_3 / \omega, \quad (10.27)$$

где A — площадь под кривой элюирования, см^2 ; C_1 — чувствительность самописца, $\text{мВ}/\text{см}$; C_2 — величина, обратная скорости протяжки ленты, $\text{мин}/\text{см}$; C_3 — объемная скорость потока газа-носителя, $\text{см}^3/\text{мин}$, и ω — масса компонента, мг .

Для массового детектора соотношение Димбата имеет несколько иной вид:

$$s' = MB / (\text{мг}/\text{с}) = (MB \cdot \text{с}) / \text{мг} \quad (10.28)$$

Чувствительность детектора этого типа (s') определяется также же, как и чувствительность концентрационного детектора

$$s' = AC_1 C_2 / \omega, \quad (10.29)$$

где A — площадь под кривой элюирования, см^2 ; C_1 — чувствительность самописца, $\text{мВ}/\text{см}$; C_2 — величина, обратная скорости протяжки ленты самописца, $\text{с}/\text{см}$; ω — масса компонента, мг . Из приведенных выражений следует, что s' в отличие от s не зависит от скорости потока.

Отклик детектора определяется величиной сигнала, вызываемого определенным количеством образца. Его рассчитывают как отношение площади пика к массе образца. Например, для ионизационного детектора

$$\text{Отклик} = \frac{1/2 (s) \cdot \text{Высота пика (A)}}{\text{Масса}} = \text{Кл.г} \quad (10.30)$$

Сигнал детектора в принципе можно усилить до любого значения, но при этом также усиливаются шумы, и если аналитический сигнал очень мал, то он может потеряться в шуме нулевой линии, тем не менее большее усиление используется. Однако уровень шума ограничивает концентрацию или массу, которая может быть продетектирована (см. рис. 10.8).

Из рисунка следует, что компонент должен давать отклик детектора выше, чем N , для того чтобы он отличался от шума нулевой линии. Наименьший предел чувствительности (или наименьшее детектируемое количество вещества) обычно определяется как концентрация (или количество) вещества, которое дает сигнал в два раза больший, чем уровень шума.

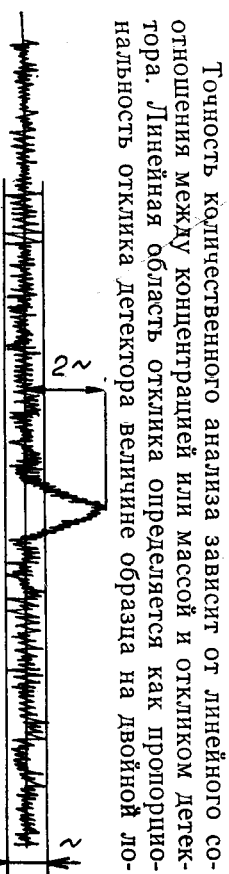


Рис. 10.8. Шум детектора и наименьшее детектируемое количество соединения. N — уровень шума; $2N$ — наименьшее детектируемое количество соединения.

гарфимической шкале. Эту область можно определить как отношение наибольшей концентрации (количества) вещества к наименьшей, в пределах которой сохраняется линейная зависимость. На рис. 10.9 приведены оба случая. Точка b указывает

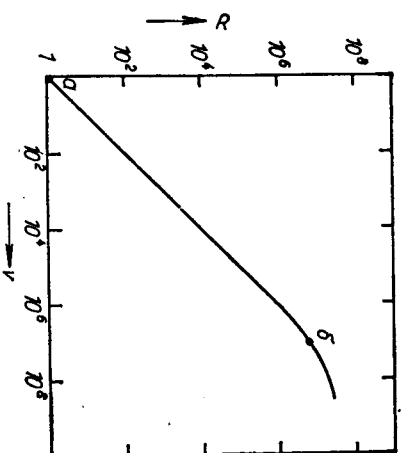


Рис. 10.9. Логарифмическая зависимость линейности отклика детектора (R) от количества образца (C). a — b — линейная область.

максимальную массу линейной области (область 1 : 10⁷). Другими словами, эту калибровочную кривую можно использовать для изменения концентрации на 10 порядков.

ДЕТЕКТОР ПО ТЕПЛОПРОВОДНОСТИ (КАТАРОМЕТР)

Катарометр впервые был использован в газовой хроматографии Классоном [10]. Принцип действия этого детектора состоит в следующем: количество тепла, которое нагретые тела отдают окружающей газовой среде, зависит от состава послед-

ней. Поэтому знай, какое количество тепла отдано, можно судить о составе газовой среды. Катарометр относится к числу детекторов, наиболее широко применяемых в газовой хроматографии. На рис. 10.10 приведена схема катарометра. В цилиндрическую полость металлического блока помещена маленькая металлическая спираль. Через спираль проходит постоянный

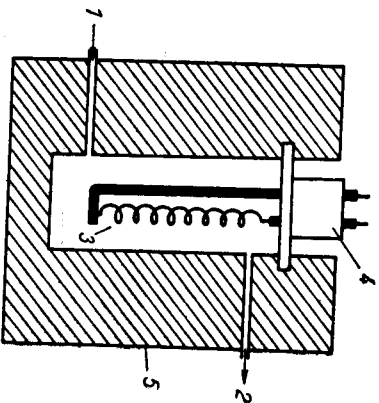


Рис. 10.10. Схема катарометра [37а].

1 — ввод газа из колонки; 2 — выход в атмосферу; 3 — нить сопротивления; 4 — источник тока; 5 — металлический блок.

ток. В результате чего она нагревается. Если спираль омывает чистый газ-носитель, при постоянной скорости потока спираль теряет постоянное количество тепла, и после достижения равновесия температура спирали становится постоянной. Однако, если состав газа меняется, температура спирали также элюируемого вещества, температура спирали также меняется, что вызывает соответствующее изменение электрического сопротивления. Это изменение затем измеряется мостом Уитстона. Обычно спирали изготавливают из металлов с высоким термическим коэффициентом сопротивления, стойких к химической коррозии. Как правило, используются платина, вольфрам и их сплавы, а также никель. В некоторых детекторах металлические нити заменены на термисторы, чувствительность которых очень высока. Однако использовать термисторы можно только при низких температурах, так как при повышенных температурах их стабильность мала.

Изменение сопротивления нити катарометра измеряется и переводится в выходной сигнал. На рис. 10.11 показано простое подключение моста Уитстона. Если у всех четырех нитей, C_1 , C_2 , R_1 и R_2 , одинаковая температура и, следовательно, одинаковое сопротивление, то мост находится в равновесии. Однако,

когда сопротивление нитей C_1 и C_2 меняется вследствие изменения состава проходящего газа, равновесие нарушается и генерируется выходной сигнал. Большинство детекторов имеют две

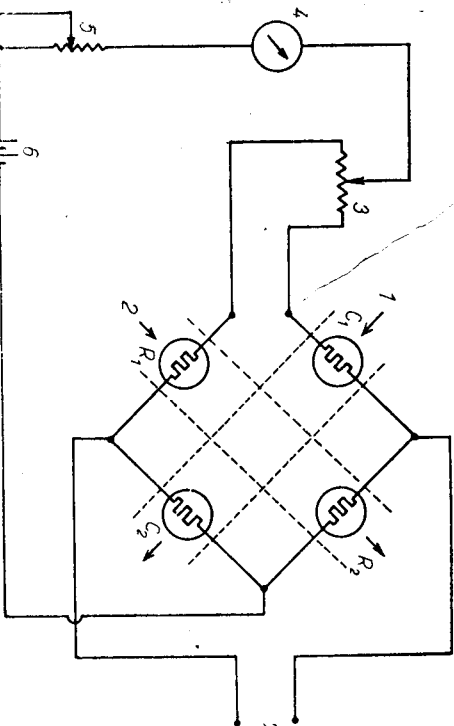


Рис. 10.11. Схема моста Уитстона [59а].

C_1 , C_2 — измерительные ячейки; R_1 , R_2 — сравнительные ячейки; 1 — вход газа из колонки; 2 — вход чистого газа-носителя; 3 — установка нуля; 4 — миллиамперметр; 5 — ретурлятор тока, проходящего через нити; 6 — источник тока; 7 — выход на самописец.

пары равных нитей: $C_1—R_1$, $C_2—R_2$ (рис. 10.11). Сравнительный поток газа-носителя омывает нити R_1 и R_2 , тогда как газ, поступающий из колонки, омывает нити C_1 и C_2 . Такое устройство

Таблица 10.2

Теплопроводность некоторых газов и паров, отнесенная к теплопроводности воздуха

Газ	$\lambda_i/\lambda_{\text{возд}}$		Газ	$\lambda_i/\lambda_{\text{возд}}$	
	0°C	100°C		0°C	100°C
Воздух	1,000	—	Ксенон	0,21	—
Водород	7,000	8,94	Аммиак	0,88	1,08
HD	5,87	—	Вода (пары)	—	0,77
Дейтерий	5,08	—	Этан	0,75	1,06
Гелий	5,87	—	Изопентан	0,51	0,69
Азот	1,00	0,99	Бензол	0,37	0,56
Кислород	1,01	1,03	Диоксид углерода	0,59	0,68
Неон	1,92	1,88	Метанол	0,58	0,70
Аргон	0,68	0,68	Этанол	0,57	0,68

увеличивает интенсивность сигнала и улучшает стабильность моста по отношению к изменением температуры среды. Все четыре канала заключены в один металлический блок с высокой теплоемкостью.

На чувствительность катарометра влияют два основных фактора. Во-первых, увеличение тока моста вызывает резкое усиление выходного сигнала; однако чрезмерное увеличение тока вызывает нестабильность нулевой линии и даже перегорание нити. Во-вторых, используемый газ-носитель должен обладать максимально возможной теплопроводностью. Наилучшие газы-носители — водород и гелий, так как они позволяют получить высокую чувствительность. В табл. 10.2 приведены теплопроводности некоторых газов и паров, отнесенные к теплопроводности воздуха.

ВЕСЫ МАРТИНА

Весы Мартина — детектор, в котором измеряется плотность газа. Этот детектор удобно использовать в газовом хроматографе по ряду причин. Так, например, в этом детекторе образец не соприкасается с нагреваемыми элементами (что позволяет анализировать коррозионно-активные вещества), в качестве газов-

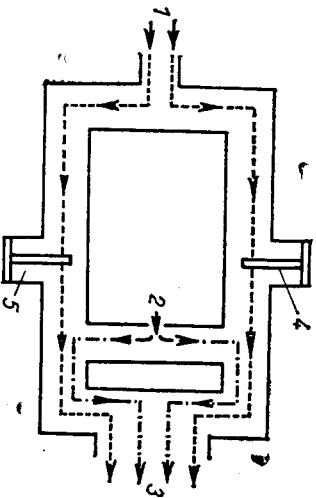


Рис. 10.12. Схема весов Мартина [59a].
1 — вход газа-носителя; 2 — вход газа из колонки; 3 — выход газа в атмосферу; 4, 5 — сопла продувки.

носителей могут использоваться легкодоступные газы (N_2 , Ar, CO_2) и, наконец, при таком способе детектирования образец не разрушается. Упрощенная модель весов Мартина (разработана фирмой Gow-Mac Instrument Inc.) схематически показана на рис. 10.12. Чистый газ-носитель поступает в детектор через вход 1, а газ из колонки — через вход 2 и выходит из детектора через выход 3. Элементы 4 и 5, измеряющие сопротивление, расположены в потоке чистого газа и соединены с мостом Уит-

стона. Если у газа, выходящего из колонки, та же плотность, что и у чистого газа, то оба плеча находятся в равновесии. Однако, если плотность газа, поступающего из колонки, выше, чем у газа-носителя, то газ с большей плотностью пойдет по нижней ветви, и в результате поток чистого газа в ветви 1—5 уменьшится, а это нарушит равновесие моста Уитстона. Чувствительность детектора зависит от разности плотностей газа-носителя и анализируемого компонента. Водород и гелий не вполне пригодны для использования в качестве газ-носителей.

ИОНИЗАЦИОННЫЕ ДЕТЕКТОРЫ

В работе ионизационных детекторов используется пропорциональность электропроводности газа концентрации заряженных частиц, присутствующих в газе. На рис. 10.13 приведена схема ионизационного детектора (ионизатор на схеме не показан).

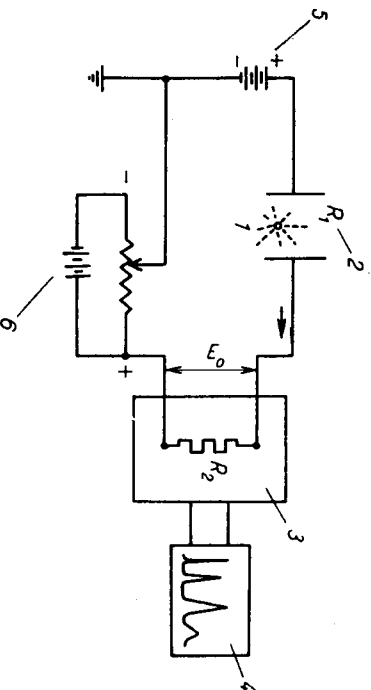


Рис. 10.13. Схема ионизационного детектора [59a].
1 — источник ионизации; 2 — область между электродами; 3 — электрометр; 4 — самопичес; 5 — источник напряжения ионизации; 6 — источник компенсационного потенциала; E_0 — измеряемое напряжение; R_1 — электрическое сопротивление среды; R_2 — измеряемое сопротивление.

Поступающие из колонки газы проходят через ионизатор, в котором часть молекул ионизуется, а затем проходят между электродами. В присутствии заряженных частиц между электродами возникает ток I . Изменение напряжения на R_1 вызывает изменение напряжения и на R_2 . Это изменение напряжения усиливается электрометром и регистрируется самописцем. Пространство между электродами можно рассматривать как сопротивляемость, величина которого зависит от числа заряженных частиц. Если через детектор проходит чистый газ-носитель, то концентрация заряженных частиц постоянна и ток, проходящий через R_1 , также постоянен. Однако, если через детектор проходит ка-

кая-то часть исследуемого соединения, концентрация заряженных частиц увеличивается, что вызывает усиление тока и соответственно усиление сигнала, который регистрируется в виде хроматографического пика.

ПЛАМЕННО-ИОНИЗАЦИОННЫЙ ДЕТЕКТОР

Этот детектор подробно описан в статье Стернберга и сотр. [82]. Схема его представлена на рис. 10.14. Выходящий из колонки газ смешивается с водородом и проходит в форсун-

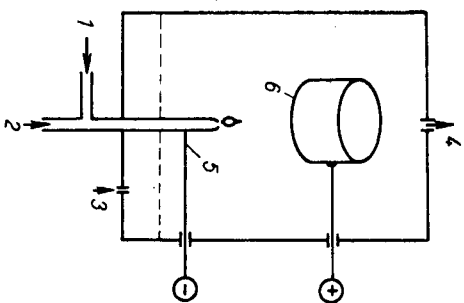


Рис. 10.14. Схема пламенно-ионизационного детектора [37а].
1 — ввод водорода; 2 — ввод газа из колонки; 3 — ввод воздуха; 4 — вывод в атмосферу; 5 — катод; 6 — собирающий электрод.

ку горелки детектора. Образующиеся в пламени ионизованные частицы заполняют пространство между электродами, в результате сопротивлении снижается, а ток при этом усиливается. Пламенно-ионизационный детектор реагирует практически на

Таблица 10.3

Список соединений, при детектировании которых пламенно-ионизационным детектором наблюдается очень слабый отклик или вообще отклик не наблюдается

H ₂	CS ₂	CO
He	COS	CO ₂
Ar	H ₂ S	H ₂ O
Kr	SO ₂	SiCl ₄
Ne	NO	SiHCl ₃
Xe	N ₂ O	SiF ₄
O ₂	NO ₂	HCN
N ₂	NH ₃	HCN

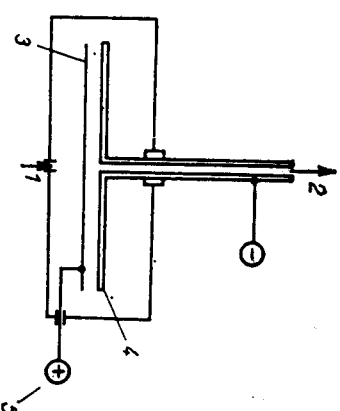
Все соединения, за исключением указанных в табл. 10.3. Качество работы этого детектора зависит от подходящего выбора потока всех используемых газов. Обычно наилучшая чувствительность и стабильность достигаются при скорости потока газа-носителя 30—50 мл/мин, водорода примерно 30 мл/мин и воздуха 300—500 мл/мин [35]. Пламенно-ионизационный детектор имеет наибольшую область линейного отклика, расширяющуюся на 6—7 порядков (рис. 10.9). Благодаря этой особенностям, а также высокой чувствительности пламенно-ионизационный детектор наиболее пригоден для анализа следов.

ГЕЛИЕВЫЙ ДЕТЕКТОР

Этот детектор (рис. 10.15) был разработан для ультрамикрo-анализа потоковых газов [80]. Под воздействием триггерного источника β-излучения и высокого градиента электрического поля (более 2000 В/см) гелий, используемый в качестве газа-

Рис. 10.15. Схема гелиевого детектора [37а].

1 — ввод газа из колонки; 2 — вывод в атмосферу; 3 — источник излучения; 4, 5 — электроды.



носителя, переходит в нестабильное состояние с определенным ионизационным потенциалом. Все соединения с более низким потенциалом ионизации при этом ионизируются и дают положительный сигнал. Гелиевый детектор дает отклик на все газы, исключая неон. Этот детектор особенно удобен для анализа следовых примесей в очень чистых этилене, кислороде, аргоне, водороде, диоксиде углерода и т. д., однако используемый гелий должен быть очень чистым, иначе из-за присутствующих в нем примесей нулевой ток окажется слишком высоким.

Помимо описанных выше основных типов детекторов, имеется ряд детекторов специального назначения. Это, например, пламенно-эмиссионные детекторы, масс-спектрометрические, каталитические детекторы, в которых измеряются диэлектрическая проницаемость, поглощение света как в УФ, так и в ИК-областях, и т. д. Они применяются главным образом как селективные детекторы (разд. 10.4.3 и 10.4.4).

10.2.6. ХРОМАТОГРАФИЧЕСКИЕ САМОПИСЦЫ

Изменение состава газа, поступающего из колонки, с помощью детектора трансформируется в изменение некоторого электрического параметра, как правило, напряжения. Изменение этого параметра во времени регистрируется, и полученную хроматограмму можно обрабатывать как качественно, так и количественно. Регистрируют хроматограммы самопишущие потенциометры, которые дают длительную запись отклика детектора как функции времени. В настоящее время выпускается много типов самописцев. Однако в газовой хроматографии можно применить лишь те самописцы, которые отвечают определенным требованиям: это высокая скорость регистрации (примерно одна секунда на всю шкалу отклонения); воспроизводимое отклонение педра при подаче одного и того же напряжения; линейная зависимость педра от всей шкале; высокая чувствительность, т. е. отклонение педра при очень маленьком изменении потенциала. Самописцы с широким выбором скорости перемещения ленты, контролем чувствительности, установкой нуля улучшают характеристики всей установки. Для лабораторных работ рекомендуются планшетный самописец, тогда как в промышленных условиях целесообразно пользоваться полностью закрытым прибором.

Основной недостаток самописцев — ограниченная линейная область, меньшая, чем у основных детекторов, применяемых в газовой хроматографии. Самописцы могут регистрировать концентрации, величины которых лежат в пределах двух порядков, тогда как линейная область отклика пламенно-ионизационного детектора втрое больше. Именно по этой причине такое большое внимание уделялось разработке методов регистрации сигналов детекторов без применения переключения диапазонов. К приборам такого типа относятся, в частности, цифровые интеграторы.

10.3. ПРЕДВАРИТЕЛЬНАЯ ПОДГОТОВКА

10.3.1. НЕПОДВИЖНАЯ ФАЗА

Каких-либо объективных методов выбора жидкой неподвижной фазы для разделения данной смеси не существует. Неподвижную фазу выбирают главным образом, основываясь на собственном опыте. Тем не менее приведем несколько рекомендаций. Неподвижная фаза должна хорошо растворять отдельные компоненты образца, причем растворимости отдельных компонентов должны различаться. Неподвижная фаза должна быть практически нелетучей при рабочей температуре (0,01—0,1 мм рт. ст.), термостойкой (стабильность может ухудшаться из-за

Перечень наиболее часто используемых неподвижных фаз

Фаза	Максимальная температура, °С	Полярность ^а	Растворитель ^б
Алипинтрил	50	п.л.	4,5
Амин 220	180	п.	4,5
Амезон			
L	300	н.	4,5
M	275	»	4,5
N	300	»	4,5
W			
Бентон 34	200	с.	5
7,8-Бензохинолин	150	п.л.	4,5
Бис(2-этоксизтил) алипинат	150	»	5
Бис(2-этоксизтил) тетрагидрофталат	150	»	4,5
Бутандиоладипинат	225	»	4,5
Бутандиолоксукцинат	225	»	4,5
Карбовакс			
20M	250	п.	4,5
20M ТРА	250	»	5,7
400	125	»	4,5
400 моноолеат	125	»	4,5
600 моностеарат	125	»	4,5 (нагр.)
750	150	»	4,5
1000	175	»	4,5
1500	200	»	4,5
4000	200	»	4,5
4000 ТРА	175	»	5,6
4000 моностеарат	220	»	5
6000	200	»	4,5
Касторвакс	200	»	4,5
Дибутилфталат	100	п.л.	4,5
Дибутилтетрагидрофталат	150	п.	5
Дициклогликоль			
алипинат	190	»	4,5
глицерат	225	»	4
себакат	190	»	4,5 (нагр.)
сукцинат	190	»	1,5

Продолжение таблицы 10.4

Фаза	Максимальная температура, °С	Полярность ^а	Растворитель ^б
Диглисерол	120	в.	7,9
Динзодецилфталат	175	п.п.	4,5
Динзодецилсебакат	175	»	4,5
2,4-Диметилсульфолан	50	п.	4,5
Динонилфталат	175	п.п.	4,5
Динонилсебакат	125	»	4
Диоктилфталат	175	»	4,5
Диоктилсебакат	100	»	4,5
Этилглицерол			
адипинат	200	п.	4,5 (нагр.)
глицерат	225	»	4
себакат	200	»	4,5 (нагр.)
сукцинат	200	»	4,5 (нагр.)
тетрагидрофталат	225	»	4
Фенилэтаноламинсукцинат	225	»	1,5
FFAP	275	»	5
Глицерол	100	в.	7,9
Халькомид М-18	150	п.п.	4,5
Гексаметилофсфорамид	50	п.	4,5
Типроза SP-80	190	»	4,5 (нагр.)
Игелай	200	п.п.	4,5 (нагр.)
Кель F преаза	200	»	4,5
Кель F ойг 10	100	»	4,5
Маннит	200	в.	7,9
Неопентилгликоля			
адипинат	240	п.п.	4,5
изофталат	240	»	4
себакат	240	»	4,5
сукцинат	240	»	4,5
OV			
1 (метилглицерон)	350	н.	4
17 (метилфенилглицерон)	300	п.п.	4
25 (фенилглицерон)	300	»	4
101 (метилглицерон, жидк.)	300	н.	4
225 (циантропилметилфенилметилглицерон)	275	п.п.	4

Продолжение таблицы 10.4

Фаза	Максимальная температура, °С	Полярность ^а	Растворитель ^б
β,β'-Оксидипропионитрил	100	п.	5
Полиэтиленмин	250	»	7 (нагр.)
Поли-м-фениловый эфир (полимер)	400	п.п.	8
Себакат полипропиленгликоля	225	»	4
Полипропиленгликоль с AgNO ₃	75	с.	4,5
Пропиленкарбонат	60	п.	5
Поливинилпирролидон	225	п.в.	7
Квадрол	150	в.	4,5
Реоплекс 400	190	п.п.	4,5
Силикон			
D.C. 11	300	н.	2,6
D.C. 220	250	»	4,5
D.C. 703	225	п.п.	4,5
D.C. 710	300	»	4,5
QF-1	250	»	4,5
GE, KE-60 (нитрованная резина)	275	»	4,5
SE-30	300	н.	4,5 (нагр.)
Силиконовая резина SE-30	350	»	4,5 (нагр.)
Спан 80 (моноолеат сорбита)	150	п.	4,5
Сквадан	100	н.	4,5
Тетрациснаэтилпентаэририт	180	п.	5
Трикрезилфосфат	125	п.п.	4,5
Триганоламин	75	в.	4,5
Тритон X-305	200	п.	1
Твин 80 (полиэтоксигликоленсорбита моноолеат)	150	»	4,5
Укон 50 NB 280 X (полярный)	200	»	4
Версамид 900	250	»	3,4
Ксендильфосфат	175	п.п.	5

^а п. — полярный; п. п. — полуполярный; н. — неполярный; в. — образует водородные связи; с. — специфический.
^б 1 — ацетон; 2 — бензол; 3 — н-бутанол; 4 — хлороформ; 5 — метилэтилхлорид; 6 — этилацетат; 7 — метанол; 8 — толуол; 9 — вода.

каталитического влияния подложки и т. д.) и химически инертной по отношению к хроматографируемым соединениям при рабочей температуре. Некоторые наиболее важные неподвижные фазы перечислены в табл. 10.4.

Выбор неподвижной фазы зависит от состава образца. Поэтому перед началом анализа необходимо располагать максимально возможной информацией о нем. Например, необходимо знать диапазон температур кипения компонентов, их структуру и т. д. Для успешного разделения необходимо, чтобы структура неподвижной фазы была похожа на структуру образца. Например, углеводороды лучше разделяются на парафиновой неподвижной фазе, а полярные компоненты — на полярной неподвижной фазе. Однако, если смесь содержит вещества различной химической природы, но с близкими температурами кипения, необходимы неподвижные фазы различной полярности. В этом случае используются взаимодействия между молекулами сорбата и неподвижной фазы. Во-первых, неспецифическое дисперсионное взаимодействие между молекулами неподлярных соединений. При наличии такого взаимодействия разделение происходит в соответствии с давлением паров, т. е. приблизительно в соответствии с температурой кипения. Во-вторых, специфические полярные взаимодействия, которые обусловлены постоянными дипольными (разделение в соответствии с полярностью компонентов смеси), индуцированными дипольными (разделение в соответствии с полярностью молекул) и образованием химических связей (например, водородных связей) между группами —OH, —SH, —NH₂, =NH, —CO— и т. д. или связей между ненасыщенными углеводородами и Ag⁺, PdCl₂).

Некоторые исследователи пытались оценить количественно разность между значениями констант распределения одного и того же соединения в неподвижных фазах различной полярности. Система, предложенная Роршейдером [76] и Мак-Рейнольдсом [60], до сих пор широко используется. Недавно Новак и сотр. [68] предложили оценивать полярность неподвижных фаз, исходя из парциальной мольной избыточной свободной энергии Гиббса ΔG^E , которая является количественной характеристикой системы анализируемое соединение — неподвижная фаза. При этом предполагается, что результирующая ΔG^E представляет собой сумму отдельных вкладов функциональных групп в молекуле (см. уравнение (10.39) в разд. 10.4.1). Значение ΔG^E принято в качестве стандартного, соответствующего одному «молекулу» метилена. Это значение вполне применимо для оценки полярности парафиновых углеводородов; его можно также использовать для определения полярных характеристик других соединений. В случае сильнополярной неподвижной

фазы преимущества этой системы теряются, так как хроматографический пик парафинов может быть асимметричным и обладать очень малым объемом удерживания. Экспериментально $\Delta G^E(\text{CH}_2)$ (кал/моль) определяется в результате графического решения уравнения

$$\Delta G^E(\text{CH}_2) = -(RT/0,434) [d \lg (V_g P^0) / dn], \quad (10.31)$$

где R — газовая постоянная, T — абсолютная температура колонки, V_g — удельный объем удерживания, мл, P^0 — давление

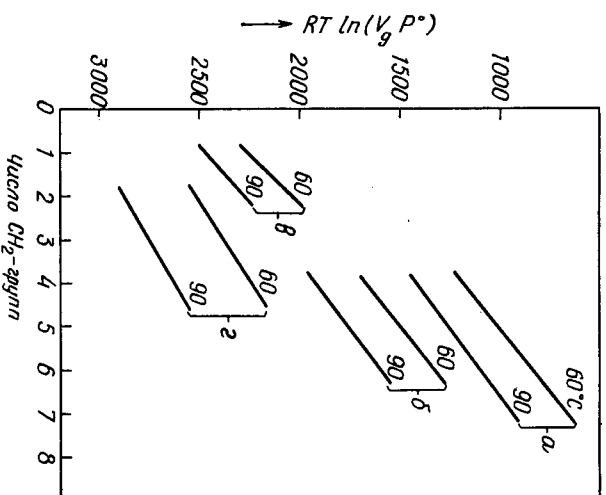


Рис. 10.16. Графическое определение парциальной мольной избыточной свободной энергии Гиббса $\Delta G^E(\text{CH}_2)$ для метилена [16].

Тип анализируемых соединений: а — алканы; б — простые эфиры; в — соединения ароматического ряда; г — спирты.

насыщенного пара компонента при температуре колонки, атм, и n — число метильных групп в молекуле растворенного вещества. На рис. 10.16 приведена зависимость $-RT \ln (V_g P^0)$ от числа метильных групп. Наклон полученной прямой дает $\Delta G^E(\text{CH}_2)$. Из рисунка видно, что даже соединения значительно различающиеся по химическим свойствам, дают прямые с практически одинаковым углом наклона. В табл. 10.5 показаны результаты измерений, проведенных для 13 выбранных неподвижных фаз различной полярности. Из табл. 10.5 (так же как и из рис. 10.16)

Таблица 10.5

Полярность некоторых неподвижных фаз, выраженная в $D_{25}^0(\text{CH}_2)$ (кал/моль), при различных температурах [68]

Неподвижная фаза	Температура, °С				среднее
	60	70	80	90	
Скалан	13,2	19,6	18,0	20,1	17,7
Динонилфталат	24,9	31,8	32,9	26,0	28,9
Полифениловый эфир (6 циклов)	58,3	56,2	49,9	50,4	53,7
Силикон ДС 200 1000 естк	81,7	87,0	79,0	82,7	82,6
Фторсиликон QF-1	147	161	145	147	150
Реолюкс 400	183	166	158	150	164
Карбовакс 400	172	168	168	159	167
Диплицерол	210	210	214	228	216
1,2,3-Трис-(2-цианоглоксн)-пропан	242	244	239	229	238
Формаид	391	394	392	391	382
Порапак Р 80/100, партия 800	-264	-233	-194	-217	-227
Порапак Т 100/120, партия 686	-156	-143	-150	-138	-147

Следует, что улучшить разрешение хроматограмм можно, используя не только различные сорбенты, но и различные рабочие температуры.

Выбор твердых адсорбентов для газо-адсорбционной хроматографии затруднен также в связи с тем, что ряд хроматографических соединений дает асимметричные кривые элюирования, образуются так называемые хвосты, которые тем длиннее, чем сильнее соединение сорбируется и чем длиннее колонка. Кроме того, сорбент может иногда проявлять каталитический эффект по отношению к хроматографическим компонентам. Адсорбенты обычно делятся на полярные, на которых, как предполагается, наблюдается только физическая адсорбция, и неполярные, на которых физическая адсорбция может сопровождаться хемосорбцией. Полностью неполярным можно считать только активный уголь, различные сорта которого отличаются размерами (радиусом) пор (микропоры радиусом 1,5—20 Å и макропоры радиусом 500—20000 Å). Активный уголь используют главным образом для анализа постоянных газов при комнатной, низкой или высокой температуре. Как полярные адсорбенты применяют силикагель, алюмосиликаты (природные и синтетические), ок-

сид алюминия, молекулярные сита и т. д. Полярность этих материалов обусловлена наличием таких связей, как Si—O, Si—OH, Al—O, Al—OH. Атом водорода в гидроксильной группе проявляет электроноакцепторные свойства; в процессе адсорбции полярных или полярizableемых молекул, выступающих как доноры электронов, имеют место донорно-акцепторные взаимодействия различной силы.

На оксиде алюминия часто проводят разделение смесей постоянных газов или углеводородов $C_1—C_4$, на силикагеле — разделение смесей CO , CO_2 , N_2 , углеводородов $C_1—C_4$, оксидов азота и т. д., на молекулярных ситах — разделение смесей редких газов, O_2 , N_2 , нормальных парафинов и т. д. Некоторые пористые полимеры используются как специальные типы хроматографических адсорбентов. Хорошо известны сополимеры стирола и дивинилбензола, поступающие в продажу под названиями: порапак (Р, Q, R, S, T, N), хромосорб 101—105 и синяхром. Они характеризуются определенной удельной поверхностью (100—500 m^2/g), однородной структурой пор, относительно хорошей термостабильностью (обычно до 250°C). Порапаки Р и Q — неполярные сорбенты, а порапаки R, S, T и N — сорбенты средней полярности. Их поверхность модифицирована специальными мономерами. Синяхром похож на порапак Q и хромосорб 102. Механизм разделения на этих сорбентах выяснен не полностью, предполагается, что в системах газ — жидкость и газ — твердый носитель физико-химические взаимодействия сочетаются с чисто химическими. Сорбенты этого типа предочувствительны при разделении полярных соединений, например воды, свободных жирных кислот, спиртов и т. д., на большинстве других адсорбентов их четкого разделения добиться не удается (образуются хвосты).

10.3.2. ТВЕРДЫЕ НОСИТЕЛИ ДЛЯ НЕПОДВИЖНОЙ ФАЗЫ

Жидкая неподвижная фаза должна фиксироваться на носителе так, чтобы газ легко вступал в контакт с поверхностью жидкости. Хороший твердый носитель должен отвечать следующим основным требованиям. Он должен быть химически инертным и не должен обладать адсорбционной активностью, должен быть каталитически неактивным, механически прочным и термостабильным. Твердыми носителями жидкой неподвижной фазы служат гранулированные материалы с высокой пористостью. Чтобы исключить возможность адсорбции, используют материалы с малой удельной поверхностью — порядка 1—7 m^2/g . Средний диаметр пор, соответствующий такой удельной поверхности, равен 1—0,1 мкм. Удельная масса таких материалов обычно лежит в пределах от 2 до 2,4 г/мл, а объемная мас-

са составляет 0,2—0,4 г/мл. Важной характеристикой носителя является его объем пор; у хорошо носителя он равен примерно 1 мл/г.

При покрытии носителя жидкой фазой действуют два механизма: адсорбция и капиллярная конденсация. Количество адсорбированной жидкости незначительно из-за малой удельной поверхности носителя. Емкость этого количества жидкости очень мала, приводит хроматографирование в таких условиях сложно. Небольшие количества неподвижной фазы на носители используются в тех случаях, когда рабочая температура ниже температур кипения анализируемых соединений, а константы их распределения велики. При этом носителями обычно служат стеклянные шарики. Степень покрытия этих материалов не превышает 0,05—2,0%. Основную роль играет жидкость, находящаяся в порах носителя. Поры наименьшего диаметра, если они доступны для жидкости, заполняются в первую очередь. С увеличением объема жидкости также возрастает неомогенность пленки по толщине и возрастает коэффициент массопереноса в жидкой фазе C_L [см. уравнение (10.18)]. Для идеально однородной пленки постоянной толщины теоретическое значение C_L должно быть равно 10^{-6} , но реальные значения обычно находятся в интервале от 10^{-4} до 10^{-2} .

Важные характеристики носителя — средний диаметр частиц d_p и распределение частиц по размерам. Широкое распределение частиц по размерам всегда вызывает уменьшение эффективности колонок. В колонках, приготовленных из неомогенных материалов, всегда присутствуют малые каналы, через которые проходит большой объем газа, что вызывает размывание. При этом усиливается вихревая диффузия [см. уравнение (10.16)] и как следствие растет коэффициент λ . Как следует из уравнения (10.20), уменьшение размеров частиц приводит к увеличению эффективности колонок (уменьшаются члены A и C_2). Однако одновременно с уменьшением размеров частиц (уменьшением членов A и C_2) увеличивается перепад давления на колонке. При использовании слишком малых частиц, с одной стороны, требуется высокое давление для поддержания требуемого расхода газа-носителя, а с другой стороны, высокое давление нарушает гомогенность упаковки колонок. Чаще всего применяются носители с размером частиц 100—200 мкм, который считается оптимальным.

Значительное внимание следует уделять механической прочности носителя. Твердость и сопротивление эрозии играют важную роль в процессе покрытия и наполнения колонок. Если частицы разрушаются в процессе упаковки колонок, то распределение их по размерам меняется: расширяется интервал величин d_p , что приводит к ухудшению эффективности колонок. Поэтому

Некоторые характеристики диатомовых земель

Таблица 10.6

Удельная поверхность	Диатомовая земля	
	белая	розовая
m^2/g	1—2	4—7
m^2/ml	0,2	1,9
Удельный объем пор, мл/г	1,5—2,8	0,9—1,2
Плотность, г/мл	2,2	2,2
Насыпная масса, г/мл	0,2	0,4
pH	8—9	6—7

покрывать носитель жидкой фазой и упаковывать колонку необходимо очень осторожно. Некоторые материалы, особенно с высокой концентрацией оксидов алюминия и железа на поверхности, имеют высокую каталитическую активность, что может быть причиной разложения неподвижной фазы при температурах более низких, чем используемые для работы с носителями, не проявляющими каталитической активности. Очевидно, что каталитическая активность связана с относительной интенсивностью адсорбции, и некоторые анализируемые соединения могут даже адсорбироваться в процессе хроматографирования. Следствием этого являются искажение формы пика и потеря некоторого количества образца, поэтому результаты такой анализа нельзя уже интерпретировать количественно. Промывая носители кислотами и щелочами, можно удалить с его поверхности основную массу оксидов железа и алюминия. Большинство фирм, выпускающих носители, обрабатывают их кислотами и щелочами, что указывается на марке носителя: AW (отмыт кислотой) или ABW (отмыт кислотой и щелочью).

Чаще всего носителями служат диатомиты (табл. 10.6). Эти носители состоят главным образом из SiO_2 (примерно 90%), и вследствие этого на их поверхности содержится значительное количество гидроксильных групп, что определяет высокую адсорбционную активность диатомитов, особенно по отношению к полярным соединениям. Результатирующее фазовое равновесие в колонке, заполненной диатомитом, определяется двумя процессами: растворением в жидкой фазе и адсорбцией на подложке. Поскольку количество вещества, адсорбированного на твердой поверхности, обычно не прямо пропорционально концентрации, то адсорбцию необходимо подавить по возможности полнее. С этой целью поверхность носителя химически модифицируют.

Полученные при этом модифицированные носители делятся на две группы. В первую группу входят материалы, полученные этерификацией силикагеля, во вторую — материалы с поверхностью-связанными силиконами. В обоих типах носителей по-верхности-связанные гидроксильные группы замещены (если они доста-точно доступны) на органические функциональные группы с

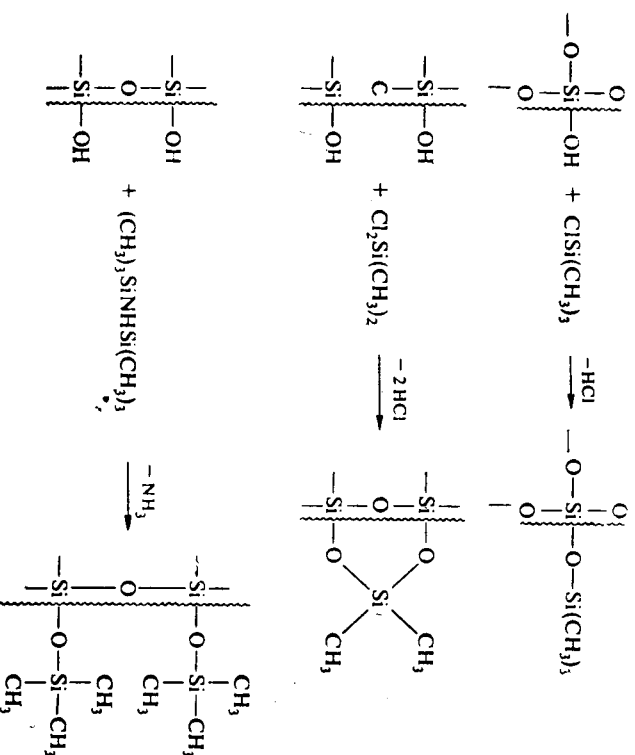


Рис. 10.17. Химическая обработка (силанизация) поверхности носителя непо-движной фазы.

намного меньшей адсорбционной активностью. На рис. 10.17 приведена схема наиболее распространенной модификации — силанизации. Как следует из рисунка, для модифицирования ис-пользуются триметилхлорсилан, диметилдихлорсилан, тексаме-тилдисулфидан и т. д. Последнее соединение предпочтительно из-за низкой летучести и малой токсичности. Для модификации свойств поверхности пригодны также соединения, придающие поверхности стекла водоотталкивающие свойства; можно также обрабатывать силанизующими реагентами сами образцы. Почти все готовые носители являются химически модифициро-ванными (использованный модификатор обычно указывается). Известны также и другие методы подвешивания адсорбционной активности. Можно насытить газ-носитель адсорбентом (обычно водой), которая блокирует большинство адсорбционно актив-

ных центров; но такой метод вносит ряд серьезных эксперимен-тальных трудностей. Полностью насыщенную систему и колон-ки необходимо тщательно термостабилизировать, но даже при вы-полнении этого условия при детектировании возникают серьез-ные трудности. Поверхность носителя можно также покрывать либо металлом (золото, серебро), либо полимером. Известны носители, покрытые тефлоном; такие носители полностью инерт-ны.

10.3.3. ПРИГОТОВЛЕНИЕ КОЛОНЕК

Описаны различные методы нанесения неподвижной фазы на носитель. Обычная методика заключается в следующем. Необ-ходимое количество неподвижной фазы растворяют в чистом и легучем органическом растворителе. Растворение ведут в колбе, помещенной в баню. В раствор добавляют определенную навес-ку носителя. Количество раствора должно быть достаточным для полного покрытия носителя жидкостью. Смесь выдерживают час, периодически перемешивая, после чего отгоняют раствори-тель под вакуумом (водоструйный насос), нагревая смесь на водяной бане. Правильно приготовленный твердый носитель должен быть рыхлым, и от него не должно пахнуть растворите-лем. Твердый носитель также не должен содержать пыли.

Операция заполнения колонки достаточно проста, однако проводить ее следует очень тщательно, поскольку эффективность колонки в значительной степени зависит от правильности упа-ковки. Твердый носитель вводят в колонку маленькими порция-ми через воронку, периодически постукивая по стенкам колонки. Время от времени необходимо также постукивать нижним кон-цом колонки об пол или твердую подставку. Хроматографиче-ский носитель должен равномерно заполнить всю колонку, ина-че могут образовываться небольшие каналы с пониженным со-противлением прохождению газа-носителя. Раньше для упако-вки рекомендовалось применять различного рода вибрационные установки, но позднее было обнаружено, что лучше уплотнять материал, просто постукивая по колонке. Прямые или U-образ-ные колонки легко упаковываются, спиральные колонки упако-вывать труднее; в последнем случае рекомендуется использо-вать давление на входе в колонку и вакуумирование на выходе, а также постукивать по колонке. Металлическим колонкам можно придавать необходимую форму уже после того, как они заполнены. Упакованные колонки затыкают пробками из стек-ловаты.

Приготовленные колонки перед использованием подвергают предварительной обработке. С этой целью колонки нагревают несколько часов при температуре, на 25°С превышающей рабо-

чую температуру, пропускаемая через колонку газ-носитель со скоростью примерно 5—10 мл/мин. Выход из колонки при этом должен быть отключен, чтобы предотвратить загрязнение детектора. В ходе такой обработки из колонки удаляются последние следы растворителя и легкокипящих компонентов, которые могут присутствовать в неподвижной фазе, и неподвижная фаза более равномерно распределяется по носителю.

10.3.4. НАНЕСЕНИЕ НЕПОДВИЖНОЙ ЖИДКОЙ ФАЗЫ (НЖФ) НА ВНУТРЕННЮЮ ПОВЕРХНОСТЬ КАПИЛЛЯРНЫХ КОЛОНК

Перед началом работы с капиллярной колонкой ее внутренние стенки необходимо очистить от примесей, в частности концентрированных реагентов или следов грязи, оставшихся при изготовлении капилляра. Металлические капиллярные колонки промывают главным образом органическими растворителями, например хлороформом, элетоном, метанолом, тексаном, диэтиловым эфиром. Колонки из нержавеющей стали, а иногда и стеклянные колонки промывают хромовой смесью. С этой целью растворитель обычно прокачивают через колонку под давлением инертного газа. Для нанесения НЖФ, как правило, используется специальная аппаратура (см. далее). После очистки колонку высушивают током газа-носителя.

Голей [28], автор первой работы по капиллярным колонкам, описал статический метод нанесения НЖФ. Согласно предложенной им методике, закрытую с одного конца колонку заполняют раствором неподвижной фазы в растворителе и запаянную колонку медленно протягивают через нагреваемую печь, причем в печь колонку вводят сначала открытым концом. Легкий растворитель испаряется из колонки, и на стенках капилляра образуется пленка неподвижной фазы. Когда процесс образования пленки закончится, остатки растворителя удаляют из колонки потоком газа-носителя. Недостаток данного метода — относительная сложность оборудования, кроме того, таким способом нельзя нанести НЖФ на стеклянные капилляры, поскольку требуется форму колонке придать уже после нанесения НЖФ.

В настоящее время наиболее широко используется динамический метод нанесения НЖФ, требующий простого оборудования (рис. 10.18). Раствор неподвижной жидкой фазы в соответствующем растворителе (нанесение неподвижной жидкой фазы на носитель см. в ч. 1, гл. 2) помещают в сосуд 2. Очищенную и высушенную капиллярную колонку 3 соединяют с сосудом 2, который в свою очередь соединяют с сосудом 1, содержащим газ. Раствор продавливают через колонку с постоянной ско-

ростью потоком газа-носителя (гелия, аргона, азота или водорода). Скорость не должна превышать 2—10 см/с, иначе образуются пленка неподвижной фазы неравномерной толщины, поэтому необходим источник газа-носителя, дающий постоянный поток газа постоянной давления, как в обычной хроматографии. Как только колонка 3 наполнится раствором, сосуд 2 от-

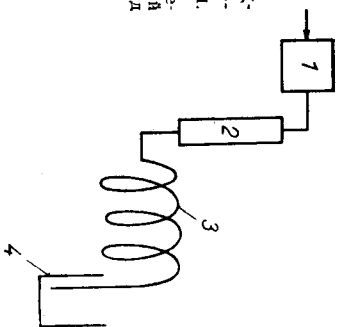


Рис. 10.18. Прибор для нанесения жидкой неподвижной фазы в капиллярные колонки динамическим методом.
1 — источник постоянного давления; 2 — резервуар с раствором неподвижной жидкой фазы; 3 — капиллярная колонка; 4 — сосуд для слива.

ключают и жидкость из колонки выталкивают потоком газа в сосуд 4 с той же скоростью, с которой колонка наполнялась. Как только из колонки удалится весь раствор, скорость потока газа-носителя медленно поднимают до рабочего значения (3—5 мл/мин). Колонку кондиционируют в токе газа довольно долго (3—5 ч), чтобы удалить остатки растворителя.

Методы динамического покрытия капиллярных колонок можно разделить на две группы: 1) методы, в которых используется объем раствора НЖФ, превышающий объем заполняемого капилляра, и 2) методы, в которых используется объем раствора НЖФ, меньший объема заполняемого капилляра. Оба метода отличаются главным образом способом определения количества неподвижной фазы, остающейся в колонке в виде тонкой пленки. Нанесение НЖФ по первому методу проводят описанным выше способом. После окончания нанесения НЖФ колонку отсоединяют и взвешивают. По разности масс сухой и запаянной колонок определяют количество нанесенной неподвижной фазы M . Толщину пленки d_f рассчитывают по уравнению

$$d_f = M/2\pi d_p L, \quad (10.32)$$

где d_p — плотность НЖФ, r — радиус колонки, L — ее длина. Очевидно, что ввиду относительной высокой массы колонки при небольшом количестве неподвижной фазы достаточно точно определить M практически невозможно. Поэтому было предложено использовать для нанесения НЖФ такой объем раствора,

который составлял бы только 10% объема колонки. На рис. 10.18 показана схема устройства для нанесения НЖФ. В него входят две калиброванные бюретки равного диаметра, которые помещают между сосудом 2 и колонкой и сосудом 4. В первой бюретке отмеряется объем V_1 раствора НЖФ. Этот раствор продавливают через колонку 3 таким же способом, как это описано выше. Вышедший из колонки объем раствора V_2 точно измеряется во второй бюретке. Если концентрация c (об.%) раствора неподвижной фазы известна, то толщину пленки можно рассчитать:

$$d_f = (V_1 - V_2) c / 2000L \quad (10.33)$$

О гомогенности пленки жидкости в капилляре судят по эффективности приготовленной колонки. Известно, что даже при одинаковых качестве исходного материала и методике подготовки колонки перед нанесением приготовить две колонки одинаковой эффективности практически не удается. Некоторые материалы проявляют адсорбционные свойства, что уменьшает не только эффективность колонки, но и фактор емкости. Например, мелъ вызывает сорбцию, которая проявляется в каталитической активности поверхности колонки. Некоторые неподвижные фазы разлагаются в медных капиллярах даже при 150°C. По этой причине стеклянные капилляры предпочтительны. Однако, чтобы получить гомогенные пленки, стеклянные капилляры необходимо подвергать специальной обработке перед нанесением НЖФ. Можно, например, протравить внутренние стенки капилляра 17%-ным раствором аммиака при 180°C [61], фторидом [84] или хлоридом водорода. При использовании последних двух соединений стеклянные колонки после обработки заполняют кислотым раствором, запаивают с обоих концов и выдерживают некоторое время при повышенной температуре. После этого колонки открывают, промывают и высушивают и затем одним из описанных выше способов наносят НЖФ. Иногда поверхность капиллярной колонки модифицируют. Методика модификации поверхности колонки сходна с методикой модификации поверхности инертного носителя (см. разд. 10.3.2).

Капиллярные колонки можно также заполнить слоем твердого носителя, покрытого неподвижной фазой [19, 29a].

10.3.5. ПОДГОТОВКА ОБРАЗЦА

Твердые, а иногда и жидкие образцы (особенно если они вязкие) следует вводить в колонку в виде раствора в легколетучем растворителе. Растворитель должен быть очень чистым, и его хроматографический пик не должен влиять на пики иссле-

дуемых соединений. Некоторые соединения из-за низкой термостойкости, асимметричных хроматографических пиков, неподходящих факторов разделения или низкой летучести лучше анализировать в виде производных*. Так, например, карбоновые кислоты, сахара, фенолы и спирты можно количественно перевести в менее полярные и более термостойкие производные, у пиков которых наблюдаются существенно меньшие хвосты. Однако следует помнить, что удаление сильно полярных групп из молекул приводит к уменьшению селективности неподвижной фазы, а это в свою очередь ведет к ухудшению разделения изомеров с близкими температурами кипения, но если давление паров таких производных достаточно, то разделение можно улучшить. В настоящее время наиболее популярно получение силоксановых производных. Сахара, фенолы, спирты, гликоли, кислоты, амины и т. д. вступают в реакцию с силоксанами количественно. Никакой специальной аппаратуры для получения силанильных производных не требуется. Раньше в качестве силанизирующего реагента использовался чистый гексаметилдисилазан; затем его начали смешивать с триметилхлорсиланом в соотношении 2:1. В последнее время с этой целью стали часто использовать бис(триметилсилил)ацетамид, который реагирует с исследуемыми соединениями на холоду. Реакция бис(триметилсилил)ацетамида с гидроксисодержащими соединениями протекает следующим образом:



Продукты силанизации стабильны, и перед хроматографированием обычно их не выделяют из реакционной смеси. Силанирующие же реагенты настолько летучи, что даже при большом их избытке они появляются в самом начале хроматограммы и не мешают определению разделимых компонентов.

Для получения производных соединений с малой реакционной способностью применяют также бис(триметилсилил)трифторацетамид и *N*-триметилсилилдиэтиламид. Помимо силанизации используются также аэтилирование *N*-метилбис- и бис(трифторацетамидом).

Мы считаем наилучшей следующую методику: в маленькой колбе объемом 5—10 мл взвешивают 0,2—0,1 г образца, колбу закрывают резиновой пробкой и вводят шприцем избыток бис(триметилсилил)ацетамида. После чего смесь энергично встряхивают и оставляют на 15 мин. Если реакция течет нормально, колба нагревается и получается чистый раствор. Для ввода образцов отбирается непосредственно шприцем из колбы.

* Более подробно эти важные методы описаны в книге В. Г. Березкина (Химические методы в газовой хроматографии.— М.: Химия, 1980).— *Прим. ред.*

10.4. КАЧЕСТВЕННЫЙ АНАЛИЗ

При настоящем уровне развития газовой хроматографии основной упор делается на качественное определение и разделение компонентов. Все чаще и чаще идентификация, основанная на характеристиках удерживания, оказывается несостоятельной и недостаточной, особенно в исследовательских работах. Основная причина, стимулирующая разработку новых методов идентификации в газовой хроматографии, состоит в следующем: основным направлением хроматографии становится не анализ тех относительно простых смесей (главным образом углеводородов), с которых, собственно, и началась газовая хроматография, а исследование сложных смесей природных соединений и биологических материалов. Выделенные стандартные соединения в таких случаях обычно отсутствуют, а ряд компонентов анализируемой смеси почти всегда неизвестен. Поэтому не исключено перекрытие или неправильная идентификация пиков некоторых компонентов.

Именно поэтому в настоящее время такое внимание уделяется разработке селективных детекторов, по этой же причине хроматографический анализ дополняют спектрометрическим анализом, главным образом масс-спектрометрией. Примечательно, что при этом газовая хроматография не деградирует в простой метод разделения. Напротив, объединение этих двух аналитических методов расширяет возможности каждого из них. Тем не менее идентификация анализируемых компонентов по характеристикам удерживания (время удерживания, объем удерживания, относительный объем удерживания, индексы удерживания, и т. д.) используется все-таки чаще всего, поскольку этот метод очень прост и поскольку сложного хроматографического оборудования при этом не требуется [73].

10.4.1. ИДЕНТИФИКАЦИЯ КОМПОНЕНТОВ СМЕСИ ПО ХАРАКТЕРИСТИКАМ УДЕРЖИВАНИЯ

Хроматограмма позволяет получить три основных параметра: интервал удерживания (время или объем), ширину (мм, мл объема газа-носителя, время) и высоту пика. Способ идентификации по ширине пика [75] не нашел широкого применения. Ширина пика зависит не только от адсорбционных процессов, протекающих в колонке, но и от диффузионных процессов, на которые в значительной степени влияют экспериментальные условия, вследствие этого идентификация по ширине пика чрезвычайно затруднена.

Необходимо отметить, что без предварительной, по крайней мере ориентировочной, информации об анализируемой смеси

идентификация по характеристикам удерживания практически невозможна, и даже в наилучших случаях результаты такой идентификации весьма неопределенны. Теоретически можно сравнить (например, J. Chromatography, разд. Data Section или [11]) опубликованные данные по удерживанию с параметрами удерживания, полученными экспериментально. Эта методика не дает достаточно удовлетворительных результатов отчасти потому, что приведенные в литературе данные могут отличаться от результатов, полученных экспериментально при приблизительно одинаковых условиях. Нельзя гарантировать достаточную идентичность основных экспериментальных условий, например, качество твердого носителя (часто даже две партии одного и того же материала одной фирмы резко различаются [16]), температура термостата, влияние неподвижной фазы, газа-носителя и т. д. могут варьировать. Чаще всего проводится простое сравнение удерживаемого объема удерживания компонента с объемом удерживания стандартного соединения. Если указанные объемы удерживания совпадают в пределах ошибки эксперимента, то предполагается, что стандарт и анализируемое соединение идентичны. Приведем одно из простейших уравнений для расчета удерживаемого объема удерживания V_g :

$$V_g = (273R/M) (1/\gamma^0 p), \quad (10.34)$$

где R — газовая постоянная, M — молекулярная масса неподвижной фазы, p — давление насыщенных паров чистого анализируемого соединения, γ — коэффициент активности. Это уравнение показывает, что ни в газо-жидкостной, ни в газо-адсорбционной хроматографии $\gamma^0 p$ не может рассматриваться как специфическое для данного компонента. Поэтому с теоретической точки зрения убедительными могут считаться только те эксперименты, в которых не наблюдается совпадения объемов удерживания исследуемого и стандартного соединений. Если два или более компонентов смеси имеют одинаковые характеристики удерживания, довольно часто наблюдается перекрытие пиков. В этом случае невозможно идентифицировать компоненты простым сравнением.

Корреляция характеристик удерживания с другими свойствами соединений отчасти помогает идентификации. Рассмотрим общие теоретические положения, на которых основана корреляционная хроматографическая идентификация. Изменение свободной энергии Гиббса для адсорбции одного моля растворенного вещества в неподвижной фазе ΔG^0_s определяется выражением

$$\Delta G^0_s = -RT \ln p + RT \ln \gamma^0, \quad (10.35)$$

где T — абсолютная температура. Второй член правой части уравнения (10.35) является парциальной мольной избыточной

свободной энергией анализируемого соединения

$$\Delta G^E = -RT \ln \nu^0 \quad (10.36)$$

Он характеризует отклонения сорбиционного процесса от линейной зависимости. Решая совместно уравнения (10.34) и (10.35), можно показать, что объем удерживания является функцией ΔG^E_s :

$$\Delta G^E_s = -RT \ln (273R/MV_g^0) \quad (10.37)$$

Аналогичным образом из уравнений (10.34) и (10.36) получаем

$$\Delta G^E = -RT \ln (V_g^0) + RT \ln (273R/M) \quad (10.38)$$

Теоретически и экспериментально подтверждено, что ΔG^E — аддитивная функция избыточной свободной энергии одиночных групп молекулы

$$\Delta G^E = \sum \Delta G^E(A) + \sum \Delta G^E(B) + \dots + \sum \Delta G^E(N) \quad (10.39)$$

где A, B, \dots, N — функциональные группы молекулы. Поэтому в гомологических рядах соединений с увеличением числа функциональных групп в молекуле наблюдается увеличение энергии.

Для молекул типа $(\text{CH}_2)_n(\text{CH}_3)_x$, как показали Новак и сотр. [69], наиболее целесообразно использовать для корреляции с удерживаемыми объемами метиленовые группы (CH_2) . При совместном решении уравнений (10.38) и (10.39) получается выражение

$$\Delta G^E(\text{CH}_2) = -RT d \ln (V_g^0) / dn, \quad (10.40)$$

где n — число метиленовых групп в молекуле. Зависимость $-\ln(V_g^0)$ от n (рис. 10.16) для одного гомологического ряда имеет вид прямой, наклон которой равен $\Delta G^E/RT$. Можно также построить кривую зависимости $\ln V_g^0$ от числа углеродных атомов в молекуле или от молекулярной массы и т. д. Вместо V_g^0 можно использовать относительное удерживание $r_{1,2}$, приведенный объем удерживания V'_R или время удерживания t_R и другие параметры, полученные из характеристик удерживания. На рис. 10.19 и 10.20 приведены примеры таких зависимостей. Для корреляции пригодны другие параметры анализируемых соединений, которые неявно входят в уравнение (10.34), например температура кипения T_b . Используя постоянную Больцмана R (кал·моль·град⁻¹) и уравнение Антони, получаем [52]: $r = f(R, T_b)$. В логарифмической форме после введения констант, удовлетворяющих достаточно широкому ряду соединений, это выражение принимает следующий вид:

$$\lg r = 2,9 + 0,22k - 0,22kT_b/T. \quad (10.41)$$

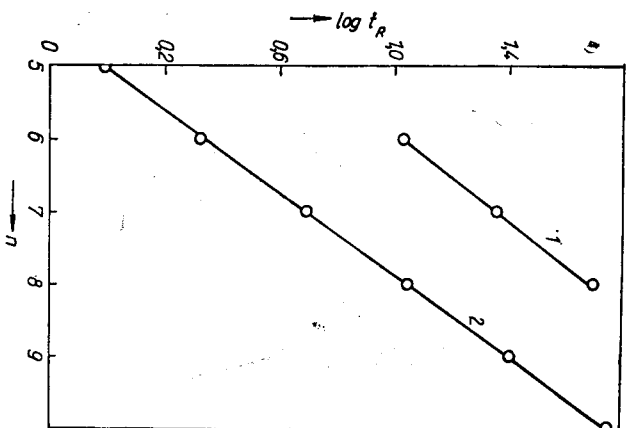


Рис. 10.19. Зависимость времени удерживания (t_R) от числа атомов углерода (n) в молекуле анализируемого соединения.
Температура колонки 78 °С; неподвижная фаза — бензилдифенил; 1 — соединения ароматического ряда; 2 — парафины.

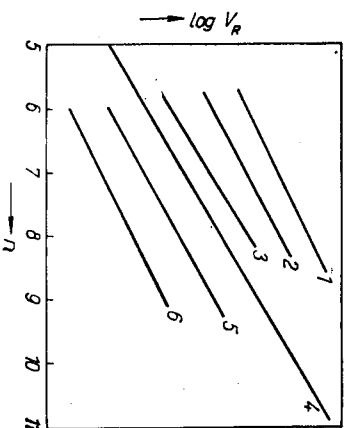


Рис. 10.20. Зависимость объема удерживания (V_R) от числа атомов углерода (n) в молекулах соединений одного гомологического ряда.
1 — соединения ароматического ряда; 2 — никлопентан; 3 — *n*-олефины; 4 — алканы; 5 — 2-метилпарафины; 6 — 2,2-диметилпарафины.

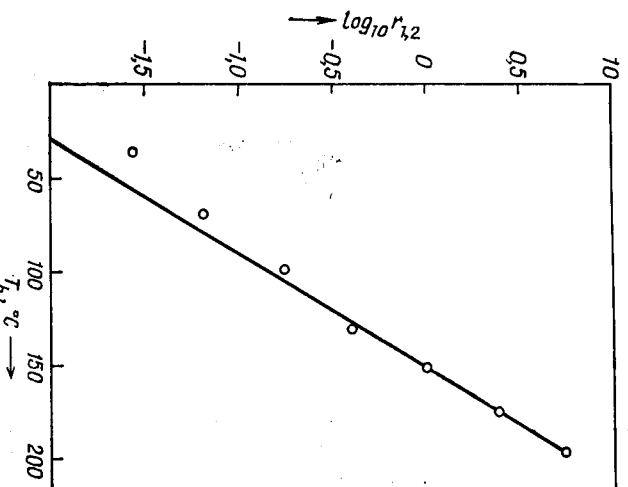


Рис. 10.21. Зависимость относительного удерживания ($r_{1,2}$) алканов C_5-C_{11} от температур кипения (T_b).

Температура $65^\circ C$; неподвижная фаза — сквалан; $r_{1,2}$ определено относительно *n*-нонана.

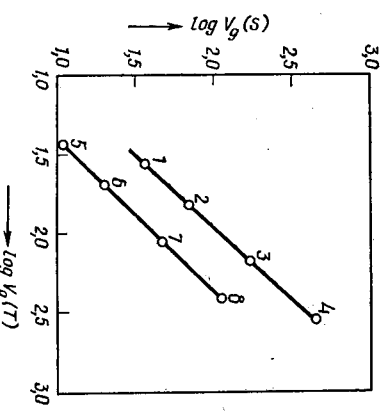


Рис. 10.22. Зависимость характеристик удерживания на двух неподвижных фазах — силиконе (S) и трикрезилфосфате (T).

Температура колонки $78^\circ C$; 1 — метилацетат; 2 — этилацетат; 3 — пропилацетат; 4 — бутилацетат; 5 — метанол; 6 — этанол; 7 — пропанол; 8 — бутанол.

где T — рабочая температура. В логарифмической форме после введения членов из уравнения (10.41) уравнение (10.34) принимает вид

$$\lg V_g = \lg 273R/M - \lg \gamma^0 - 2,9 - 0,22k - 0,22kt \gamma/T \quad (10.42)$$

Пример зависимости характеристик удерживания от температуры кипения приведен на рис. 10.21. Это выражение можно также с успехом применять для определения температуры кипения неизвестных соединений [81].

Для гомологических рядов наклон прямой зависимости (или других характеристик удерживания) от числа характеристических групп в молекуле (или молекулярной массы, температуры кипения, и т. д.) определяется полярностью неподвижной фазы. Поэтому весьма полезно сопоставлять характеристики удерживания, полученные экспериментально на двух неподвижных фазах с различной полярностью (рис. 10.22). При таком сопоставлении необходимо внимательно следить за порядком появления компонентов на двух хроматограммах, так как он может меняться, а при этом неизбежны ошибки. Ориентироваться можно по различию в количестве (высота пика) компонента в смеси; если пики перекрываются, это может быть очень сложно. Возможности ошибки можно избежать, используя метод, разработанный Грантом [29a].

10.4.2. ОТНОСИТЕЛЬНОЕ УДЕРЖИВАНИЕ И ИНДЕКСЫ УДЕРЖИВАНИЯ

Как уже отмечалось, на абсолютные значения объема удерживания (времени) могут влиять ошибки эксперимента. Удельный объем удерживания также зависит от точности определения массы неподвижной фазы, введенной в колонку. Избежать здесь ошибок трудно, а в некоторых случаях вообще невозможно, например сложно учесть потерю неподвижной фазы в процессе эксплуатации колонки вследствие легучести и т. д. Удельный объем удерживания не дает достаточно информативной относительно сорбционных свойств анализируемого соединения.

Влияние экспериментальных ошибок на результаты хроматографирования можно значительно снизить, заменив абсолютные величины характеристик удерживания на относительные:

$$r_{i,s} = V_{N_i} / V_{N_s} = V_{g i} / V_{g s} = (t_{R_i} - t_M) / (t_{R_s} - t_M) \quad (10.43)$$

где индексами i и s обозначены определяемый компонент и стандарт соответственно. Стандарт выбирают так, чтобы его характеристики удерживания лежали между характеристиками удерживания исследуемых компонентов. Это необходимо как

для более точного измерения характеристик удерживания, так и из адсорбционных требований (пик стандартного соединения должен быть симметричным и т. д.). Поэтому очевидно, что попытки найти универсальное стандартное соединение (см. [20, 21]) не увенчались успехом. На колонках с твердым носителем существенно различной полярности характеристики удерживания такого соединения будут сильно различаться, поэтому результаты определения окажутся неудовлетворительными.

Попытки систематизировать расчет значений удерживания стандартных соединений не привели к успеху. Например, некоторые авторы [20] рекомендуют рассчитывать относительное удерживание анализируемого компонента как геометрическое среднее значений удерживания соседних *n*-парафинов и относить полученное значение к системе, в которой *n*-пропан — универсальный стандарт.

Трудности, возникающие из-за использования для идентификации относительных характеристик удерживания, в значительной степени были преодолены Ковачем [46], который ввел индексы удерживания. Система индексов удерживания основана на выражении характеристик удерживания с помощью шкалы характеристик удерживания нормальных парафинов, которая дает стократное увеличение на один атом углерода в молекуле. Индексы удерживания рассчитываются из объемов удерживания (или других характеристик) анализируемого соединения и по крайней мере двух *n*-парафинов, кипящих в той же области. Чистый объем удерживания определяется выражением

$$I = 100 [z + n (lg V_{N(z)} - lg V_{N(z+n)}) / (lg V_{N(z)} - lg V_{N(z+1)})] \quad (10.44)$$

или

$$I = 100 [z + n (lg r_{i,z} / lg r_{i,z+1}), z, 1, \quad (10.45)$$

где *z* — число атомов углерода в последнем парафине, который элюируется перед веществом *i*, а *z+n* — число атомов углерода в первом парафине, элюируемом после вещества *i*. Графический метод расчета показан на рис. 10.23*.

* Все используемые в настоящее время величины удерживания характеризуются недостаточной межлабораторной воспроизводимостью. Объясняется это следующими обстоятельствами. Газо-жидкостная хроматография фактически является газо-жидко-твердофазной хроматографией, в которой роль твердой фазы выполняет твердый носитель, и практически неконтролируемая адсорбция на поверхности твердого носителя (а в некоторых случаях и на поверхности раздела газовой фазы — НЖФ) приводит к тому, что величины удерживания (относительный объем удерживания, индекс удерживания и др.) меняются в зависимости от типа твердого носителя, его характеристик и т. д. Методы учета адсорбции хроматографируемых соединений в газо-жидкостной хроматографии систематизированы в обзоре В. Г. Березина [Журнал ВХО им. Д. И. Менделеева, т. 25, № 6, 625 (1980)]. — *Прим. ред.*

Из уравнений (10.44) и (10.45) очевидно, что чистый объем удерживания можно заменить на любые характеристики удерживания, например время удерживания или интервал удерживания на хроматограмме. Поскольку (см. рис. 10.19) зависимость $lg V_M$ от числа атомов углерода в молекуле *n*-парафина линейна (обычно эта зависимость хорошо выполняется для всех

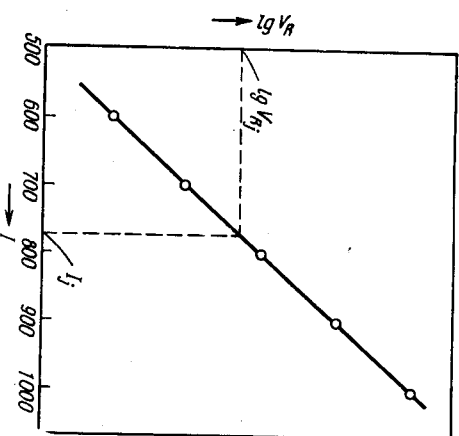


Рис. 10.23. Пример использования индексов удерживания.

I — индекс удерживания [см. уравнения (10.44), (10.45)]; *V_n* — объем удерживания; *I* — анализируемый компонент. Точки на прямой линии соответствуют *n*-парафинам C₅—C₁₀.

членов гомологического ряда, кроме первых), уравнение (10.44) можно записать как

$$I = 100z + 100/bz (lg V_{N(z)} - lg V_{N(z+1)}), \quad (10.46)$$

где

$$b = (lg V_{N(z+n)} - lg V_{N(z)})/n \quad (\text{см. рис. 10.23})$$

I — линейная функция температуры колонки в минус первой степени, это указывается зависимостью dI/dT . Например, символ $dI_{\text{адиэзон}}/L = 3,7$ означает, что индекс удерживания соединения *i* на колонке с адизоном *L* в качестве неподвижной фазы изменяется на 3,7 единицы при изменении температуры на 10°С. Символ dI также используется для указания разности индексов удерживания двух соединений на одной неподвижной фазе. Разность индексов удерживания соединений, хроматографируемых при одинаковой температуре, но на различных неподвижных фазах, указывается как ΔI . Хороший набор хроматографических характеристик обеспечивается $dI/10^\circ\text{C}$, значением *I* для средних температурного интервала и используемым температурным интервалом.

Ковач [46—48] и другие исследователи, например авторы [18], вывели несколько важных правил, не все эти правила подкреплены расчетами, но тем не менее они полезны как при выборе хроматографических условий, так и при идентификации анализируемых соединений.

1. Для высших членов гомологического ряда индексы удерживания увеличиваются на 100, с прибавлением в молекуле каждой новой CH_2 -группы. В ряде случаев, особенно для сильно полярных систем, наблюдаются отклонения от этого правила. Новак [66] теоретически предсказал, что отклонения могут увеличиваться с увеличением парциальной мольной энергии Гиббса $\Delta G_E(\text{CH}_2)$:

$$\ln [V_{N^{(z+1)}}/V_{N^{(z)}}] = -1/RT [\Delta G_E^0(\text{CH}_2) + \Delta G_E(\text{CH}_2)]. \quad (10.47)$$

2. Для неполярной неподвижной фазы разность индексов удерживания двух изомеров можно оценить по соотношению

$$\delta I \sim \delta T_b, \quad (10.48)$$

где T_b — температура кипения. Однако это соотношение часто не выполняется (см., например, [81]).

3. Индексы удерживания асимметрично-замещенных соединений можно рассчитать из индексов удерживания симметрично-замещенных соединений.

4. Одинаковое замещение в молекулах одинаковой структуры приводит к одинаковому увеличению индексов удерживания.

5. Индексы удерживания неполярных соединений остаются постоянными вне зависимости от полярности неподвижной фазы.

6. Если ΔI определялась на двух неподвижных фазах различной полярности, то разность между величинами ΔI является характеристикой величины, зависящей от молекулярной структуры, и ее можно рассчитать путем сложения вкладов ΔI отдельных групп в молекуле. Таким образом можно идентифицировать неизвестные компоненты на хроматограмме.

В некоторых случаях трудно, а иногда даже невозможно, особенно при разделении на сильнополярной неподвижной фазе, использовать для сравнения гомологический ряд нормальных парафинов. Поэтому ряд авторов рекомендует другие гомологические ряды [1, 34]. Используя метиленовые группы [52, 87] в качестве основного инкремента гомологического ряда, можно получить уравнение [67], позволяющее рассчитывать индексы удерживания путем сравнения различных гомологических рядов.

$$I_b^{(i)} = I_a^{(i)} - I_a^{(b)} + 100z(x), \quad (10.49)$$

где $I_a^{(i)}$ — индекс удерживания на основании гомологического ряда b для вещества i и т. д., а z — число атомов углерода в

молекуле. Индексы удерживания широко применяются как для расчета данных удерживания, так и в целях идентификации. Высокая информативность (например, индекс $I=526$ показывает, что в данной хроматографической системе соединение элюируется где-то после n -пентана, но ближе к нему, чем к n -гексану), простая зависимость от температуры и аддитивный характер парциальных индексов как функции молекулярной структуры — все это способствует их широкому применению.

10.4.3. СЕЛЕКТИВНЫЕ ДЕТЕКТОРЫ

Правильно выбранные селективные детекторы могут существенно упростить идентификацию соединений, а в объединении с характеристиками удерживания могут помочь дать приемлемый ответ относительно состава анализируемой смеси. Селективные детекторы чаще всего используются для идентификации смесей органических соединений, содержащих героатомы, например P, S, N, Br, Cl, I или функциональные группы, например —OH, $\text{COCH}=\text{CH}-\text{CO}$, $-\text{NH}_2$, $-\text{CO}$.

Детектор считается селективным [50], если интенсивность его отклика на одно из соединений значительно выше, чем на другие, при одинаковом содержании этих соединений и одинаковых условиях; селективность считается достаточной при соотношении откликов по крайней мере 10:1. Другой подход состоит в сравнении откликов двух детекторов на одно и то же соединение [78]. В принципе это может быть установлено тремя различными путями:

1. Два детектора, селективный и неселективный, подключают к хроматографической системе параллельно или последовательно и на полученных хроматограммах определяют соотношение величин отдельных пиков. Результат одного анализа дает три бита информации: характеристики удерживания, отклик селективного детектора и отклик неселективного детектора. Основное преимущество этого метода состоит в том, что сигналы обоих детекторов получаются при одних и тех же хроматографических условиях, т. е. одинаковое количество вещества попадает в оба детектора (при последовательном соединении) или известно общее количество (при параллельном соединении). Влияние хроматографической колонки (размывание и форма пика) практически полностью исключено.

2. Отклики двух детекторов измеряются раздельно при последовательном анализе на одной колонке. Этот способ используется для большинства коммерческих приборов. Однократного анализа обычно недостаточно из-за ошибок в дозировке пробы. Целесообразнее построить калибровочную кривую для узкой области количеств образца.

3. Можно использовать две колонки, по одной на каждый детектор, чтобы в этом случае можно было судить о соотношении откликов отдельных компонентов смеси, необходимым полными количественный анализ стандартной смеси.

Пример соединения анализа селективного [9] (пламенно-ионизационного) и селективного (пламенно-ионизационного со щелочным металлом) детекторов показан на рис. 10.24. Полученные хроматограммы показывают, что селективный детектор, поставлен-

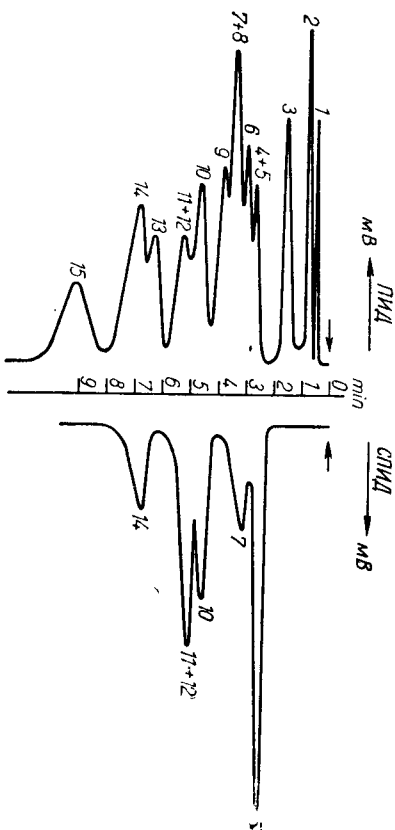


Рис. 10.24. Примеры хроматограмм, полученных при объединении пламенно-ионизационного детектора (ПИД) с селективным пламенно-ионизационным детектором (СПИД).

1 — метан; 2 — пентан; 3 — циклогексан; 4 — этилацетилен; 5 — тетрагидрометан; 6 — метанол; 7 — метилэтилхлорид; 8 — этанол; 9 — бензол; 10 — трихлорэтилен; 11 — хлороформ; 12 — тетрахлорэтилен; 13 — толуол; 14 — 1,2-дихлорэтан; 15 — изоамилацетилен.

ный вторым в серии, практически не дает отклика на углеводороды, тогда как неселективный детектор регистрирует их (вместе с галогенированными углеводородами). Это пример простого способа качественной идентификации: компоненты смеси, на которые не дает отклика селективный детектор, относятся к классу углеводородов. Однако такие существенные различия в откликах наблюдаются отнюдь не всегда. Обычное соотношение откликов селективного и неселективного детекторов лежит в пределах 10—10³.

ЭЛЕКТРОННО-ЗАХВАТНЫЙ ДЕТЕКТОР

В этом детекторе используется реакция свободных электронов с определенными типами молекул в форме стабильных анионов [54, 55]: $AB + e = AB^-$ — энергия или $AB + e = A + B^-$ — энергия.

В ионизованном газе-носителе — азоте или гелии — в качестве отрицательно заряженных частиц присутствуют только элект-

троны. Вероятность рекомбинации этих электронов с положительными ионами мала вследствие их заметно различной подвижности в приложенном электрическом поле. Скорость электронов примерно в 10⁴ раз больше скорости положительных ионов. Для сбора электронов необходим относительно низкий потенциал. Если ионизованный газ содержит соединения с более высоким сродством к электрону, некоторые свободные электроны могут захватываться молекулами этого соединения с образованием отрицательных ионов, которые движутся намного медленнее сво-

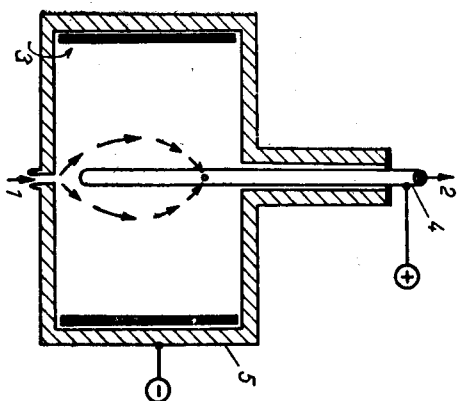


Рис. 10.25. Схема электронно-захватного детектора.

1 — вход газа из колонки; 2 — вывод в атмосферу; 3 — источник излучения; 4, 5 — электроды.

бодных электронов. В результате вероятность их рекомбинации с катионами повышается в 10⁵—10⁸ раз. Следовательно, присутствие соединения, которое может захватывать электроны, приводит к уменьшению ионизационного тока детектора.

Электронно-захватный детектор обычно имеет форму цилиндрической ячейки с двумя электродами (рис. 10.25). Один из электродов изготавливают из материала, являющегося источником излучения. Чаше всего это ⁶³Ni (в этом случае детекторы можно использовать при температурах до 300—400 °С), а иногда ²²⁶Ra, ²⁴¹Am. Электроды находятся под контролируемым напряжением. В зависимости от характера принимаемого напряжения возможны два метода детектирования: непосредственный токочный и пульсационный. В первом случае ЭДС все время остается постоянной, а приложенное напряжение зависит от конструкции ячейки детектора. Если применяется пульсационный метод, напряжение пульсирует (50—30 В) с частотой 100 мкс при длительности импульса примерно 5 мкс. Очень часто в газ-носитель добавляют метан (5—10%), чтобы уменьшить энергию электронов до уровня тепловой энергии газа-носителя

путем дезактивирования стогжкновений; при добавлении метана подавляются некоторые аномальные сигналы.

Этот детектор дает отклик на соединения, содержащие галогены [53—56, 74], фосфор и серу [12, 24, 29, 35], нитраты [8, 53], свинец [13, 31, 55, 57] и кислородсодержащие соединения. Он детектирует также NO_2 , озон и кислород [23, 53, 62, 63] и некоторые углеводороды, например азулены, стильбены, антрацен (ср. [50]), однако на большинство углеводородов отклика не дает.

ПЛАМЕННО-ИОНИЗАЦИОННЫЙ ДЕТЕКТОР СО ЩЕЛОЧНЫМ МЕТАЛЛОМ

Этот детектор является модификацией пламенно-ионизационного детектора. В нем используется отличие в ионизации в пламени в присутствии щелочного металла. Сигнал детектора превышает сигнал простого пламенно-ионизационного детектора на несколько порядков, особенно если анализируемая соединени, содержащие галогены или фосфор. Щелочной металл в пламени ионизируется по реакции [70]: $A+X \rightleftharpoons A^+ + e^- + X$, где A — атом щелочного металла и X — молекула газа. Под катодическим воздействием соединений, к которым детектор наиболее чувствителен (фосфор- и галогенсодержащие соединения), ионизация происходит в соответствии с реакцией $A+2H \rightleftharpoons A^+ + e^- + H_2$.

Схема конструкции такого детектора показана на рис. 10.26.

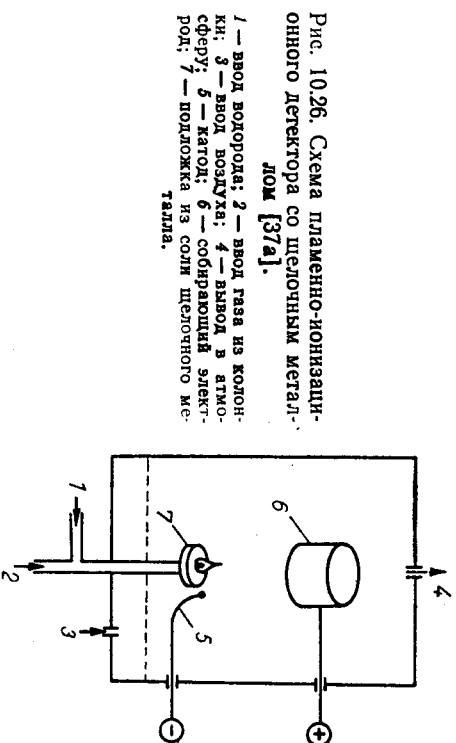
Соль щелочного металла, нагреваемую пламенем горелки, помещают под электродами или между ними [79]. Пламенно-ионизационный детектор легко преобразовать в такой более селективный детектор, и этим часто пользуются в лаборатории. Однако нулевой сигнал детектора при этом всегда существенно увеличивается, и иногда стандартного электронного оборудования недостаточно для компенсации тока.

Конструктивно детекторы этого типа различаются главным образом методом крепления соли щелочного металла, методом нагревания и геометрией детектора. Все эти факторы влияют на чувствительность и селективность детектора. Соль металла обычно закрепляют на небольшой спирали, петле, сетке, пористом металле или пористой керамической прокладке. Иногда используется формирователь пламени (рис. 10.26), изготовленный непосредственно из соли щелочного металла, например бромида цезия [37].

В зависимости от геометрии детекторов их делят на две группы. В первую группу входят так называемые двухторцевочные детекторы (см., например, [9]), в которых две пламенно-ионизационные системы расположены одна над другой и имеют

общий вход газа. Источник щелочного металла располагают между двумя неселективными детектор, а верхняя система — как пламенно-ионизационный детектор со щелочным металлом. Типичная хроматограмма, полученная на приборе с такой горелкой, приведена на рис. 10.24. Так называемые односторон-

Рис. 10.26. Схема пламенно-ионизационного детектора со щелочным металлом [37а].



ные детекторы относятся ко второй группе (см., например, [26]), в них соль располагается в потоке в нормальном пламенно-ионизационном детекторе.

Недостаток пламенно-ионизационного детектора со щелочным металлом — его относительно низкая стабильность. Поскольку поступление щелочного металла из источника или температура источника меняются, то меняется чувствительность и селективность детектора. Кроме того, на отклик влияет также скорость потока газа-носителя, расстояние от электрода до пламени, плотность используемых соли. При использовании детектора описанного типа наибольшая чувствительность достигается при определении фосфорсодержащих соединений (10^{-12} г/с); чувствительность обнаружения серу- и азотсодержащих соединений несколько меньше (10^{-10} г/с); галогенпроизводные дают сигнал при 10^{-9} г/с. По этой причине данный детектор применяется главным образом для анализа бицидов и гербицидов и ряда соединений подобного типа. Если проводится количественный анализ, чувствительность детектора необходимо очень часто проверять, поскольку часто она меняется за относительно короткий интервал времени (несколько часов), причем иногда даже на несколько порядков.

ДРУГИЕ СЕЛЕКТИВНЫЕ ДЕТЕКТОРЫ

Разработан ряд селективных детекторов, работающих по следующему принципу: образец адсорбируется подходящей жидкостью, которая затем анализируется кулонометрически, кондуктометрически или полярографически. Такие методы детектирования рассматриваются, например, в статьях [50, 78]. Чувствительность и селективность обнаружения в большинстве случаев зависят от правильности выбора адсорбирующей жидкости. Одной из основных проблем, возникающих при использовании этих детекторов в газовой хроматографии, является поддержание достаточной эффективности колонки в процессе адсорбции компонента в детекторе. Поэтому адсорберы изготавливаются очень малого объема с принудительной циркуляцией жидкости. Так, например, чувствительность определения кулонометрическим детектором иодосодержащих соединений равна 10^{-13} — 10^{-14} моль/с.

Спектрофотометрические детекторы относятся к числу важных селективных детекторов. Пламенно-фотометрический детектор фиксирует свет определенной выбранной частоты, испускаемый пламенем. Пламенный фотометр, определенным образом отрегулированный и подключенный к выходу колонки, может служить детектором [6, 42] главным образом при анализе соединений, содержащих фосфор, галогены, серу (например, бициды), и для селективного детектирования хелатов металлов (Mo, W, Ti, As, Zr, Rh, Cr) и т. д. Чувствительность определения фосфорсодержащих соединений может достигать 10^{-13} г/с. У эмиссионного детектора, в котором вместо пламени используется электрический разряд (обычно безэлектродный) [59], аналогичные селективность и чувствительность. Так, чувствительность определения фосфор-, серу-, бром- или хлорсодержащих соединений составляет 10^{-11} — 10^{-12} г/с, а чувствительность определения иодосодержащих соединений достигает 10^{-14} г/с [59]. Спектрофотометрические детекторы в большинстве случаев стоят дороже, чем обычные селективные детекторы, например электронно-захватный детектор или даже пламенно-ионизационный со щелочным металлом, но при соответствующем выборе частоты излучения селективность обнаружения спектрофотометрическими детекторами может быть очень высока. Иногда даже можно регистрировать сигналы при двух различных частотах и таким образом получать селективный отклик на два различных гетероатома в молекуле. Примером тому могут служить соединения, содержащие фосфор и серу. При использовании двух различных светофильтров и двух оптических путей возможна регистрация сигналов при длинах волн 526 и 394 нм. Сигнал фосфора при 526 нм в 800 раз интенсивнее,

чем при 394 нм, тогда как сигнал серы при 394 нм в 22 раза интенсивнее, чем при 526 нм [5]. Соотношение сигналов может дать информацию об относительных номерах гетероатомов в молекуле, т. е. дать какую-то информацию о составе молекулы.

10.4.4. ГАЗОХРОМАТОГРАФИЧЕСКИЙ АНАЛИЗ В СОЧЕТАНИИ С МАСС-СПЕКТРОМЕТРИЧЕСКИМ И ДРУГИЕ СПЕЦИАЛЬНЫЕ МЕТОДЫ

С самого начала развития хроматографии, особенно колоночной, жидкостной и глоскостной, предпринимались неоднократные попытки разработать метод однозначной идентификации фракций, полученных после хроматографического разделения. Очень важным шагом в этом направлении являются работы, показавшие возможность непосредственного сочетания газохроматографического и некоторых видов спектрометрического анализа. Больше всего работ посвящено разработке методики газохроматографического анализа в сочетании с ИК-спектроскопией [71, 72]. В области 2,5—15 мкм спектр удается записать за 6 с, причем полученные спектры хорошо согласуются с приведенными в каталогах спектры, полученными по статической методике. Использование флуориметрии и УФ-спектрометрии в сочетании с газовой хроматографией оказалось не столь успешным; эта методика не получила широкого распространения, хотя в ряде работ опубликованы различные примеры ее применения [50].

В настоящее время наиболее разработана методика газо-хроматографического разделения в сочетании с масс-спектрометрическим анализом. В этом случае масс-спектрометр (простейшей и дешевой конструкции) может использоваться, во-первых, как высокоселективный детектор для регистрации хроматографических пиков, получаемых при частном значении m/e (например, 43 и 57 для парафинов от C_3 или C_4 , 91 и 78 для ароматических соединений и бензола). Во-вторых, такая методика допускает регистрацию масс-спектров отдельных хроматографических пиков (или всех пиков). В этом случае получается полный спектр отдельных компонентов анализируемой смеси. Второй метод применяется чаще. Объединяя данные по характеристикам удельно живиния с данными масс-спектрометрии, можно наиболее эффективно анализировать сложные смеси природных соединений. Современные масс-спектрометры (особенно масс-спектрометры квадрупольного типа) позволяют регистрировать спектры за достаточно короткое время, например 0,01 с, и в достаточной широкой области значений m/e , поэтому поток газа-носителя в ходе анализа не переключают и эффективность колонки, подведенной к масс-спектрометру, не падает.

В установке, объединяющей газовый хроматограф и масс-спектрометр, очень большую роль играет конструкция устройства, с помощью которого колонку подсоединяют к источнику ионов масс-спектрометра. Источник ионов масс-спектрометра обычно работает под вакуумом (10^{-5} мм рт. ст.), эффективность колонки в таких условиях неизбежно значительно бы снизилась,

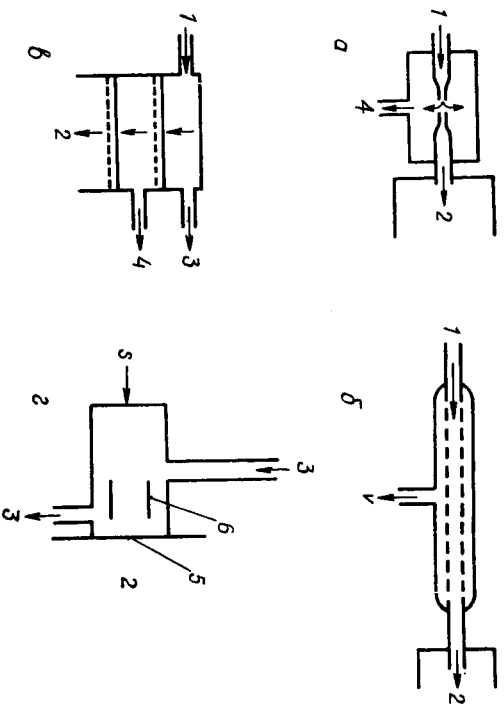


Рис. 10.27. Молекулярные сепараторы.

а — струйные сепараторы; б — капиллярные сепараторы; в — мембранные сепараторы; г — ионизационный вход в масс-спектрометр; 1 — вход в колонку; 2 — масс-спектрометр; 3 — газ-носитель; 4 — к вакуумному насосу; 5 — диффузионный вход; 6 — источник ф-излучения; 7 — вход образца.

поэтому в большинстве современных приборов хроматографические колонки соединены с масс-спектрометром через так называемый «молекулярный сепаратор». При таком соединении давление между выходом из колонки и источником ионов можно резко понизить, в этих условиях газ-носитель (почти всегда гелий) исклужается из смеси, в результате чего образец обогатится. В молекулярных сепараторах (рис. 10.27) используется различие в свойствах газа-носителя и анализируемого компонента, обусловленных различным размером их молекул [88]. Струйные сепараторы (рис. 10.27, а), одношаговые или многоступенчатые [77], изготавливают из металла или стекла. Диаметры форсунок и расстояние между отдельными форсунками выбирают такими, чтобы молекулы с малой молекулярной массой (газ-носитель) преимущественно отсасывались из сепаратора вакуумным насосом, а газ-носитель, обогащенный образцом, всасывался в источник ионов. В молекулярном сепараторе второго типа (рис. 10.27, б) газ-носитель диффундирует через по-

ристый материал [30] — стекло или тефлон. В молекулярном сепараторе третьего типа (рис. 10.27, в) используется преимущественное растворение органических молекул в разделяющей мембране и их диффузия через мембрану в источник ионов масс-спектрометра [4]. Авторы работы [38] разработали новый тип соединения, объединяющий свойства молекулярного сепаратора с преимуществами специальной ионизации в масс-спектрометре (рис. 10.27, г) [38]. Молекулы анализируемого вещества, покидающие колонку, облучаются β -излучением и вводятся в разделяющую часть масс-спектрометра (источник ионов отключен). Поэтому в спектре анализируемого соединения присутствуют практически только одинаково заряженные ионы с исходной молекулярной массой. Это в значительной степени упрощает идентификацию соединений и интерпретацию масс-спектрограмм. (С аналогичной целью проводится и химическая ионизация [64].)

Непосредственная чувствительность, получаемая на масс-спектрометре, обычно составляет 10^{-15} — 10^{-16} г/с. В таких условиях идентификация нереальна. Для регистрации полного масс-спектра необходимо работать в области 10^{-13} — 10^{-14} г/с. Объединение масс-спектрометра с газовым хроматографом сегодня один из наиболее эффективных аналитических методов. Это также область, в которой использованные вычислительной техники для оценки анализов находятся на высоте. Существуют компьютеризованные системы, которые помнят хроматограммы и соответствующие спектрограммы и могут выбрать соответствующее вещество из банка данных, или они могут непосредственно сравнить полученные экспериментальные данные с данными, хранящимися в библиотеке. Такое объединение нашло широчайшее применение в области медицинских анализов, анализов окружающей среды, где должно проводиться большое число сложных разделений.

10.5. КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ АНАЛИЗ

10.5.1. ВОЗМОЖНЫЕ ИСТОЧНИКИ ОШИБОК

Прежде чем приступить к описанию методов количественной оценки хроматограмм, отметим возможные источники ошибок. *Вход образца.* Прежде всего необходимо отобрать образец, который содержит бы как жидкую, так и газообразную или твердую фазы, а сделать это достаточно сложно. Далее, во многих случаях о гомогенности материала, например нефти, природного газа и т. д., приходится судить по очень малому его образцу. При этом также возможны ошибки. И наконец, большое значение имеет методика ввода образца. Образец можно ве-

сти в хроматограф в неизмененном виде, можно предварительно его испарить, или разложить, или же перевести в то или иное производное. Неправильно выбранная методика приведет к ошибочным результатам.

2. *Адсорбция или разложение образца в хроматографе.* Количественная газовая хроматография требует, чтобы весь введенный в колонку образец вышел из нее в виде ряда пиков, соответствующих компонентам образца. Однако некоторые компоненты могут сорбироваться или разлагаться в системе ввода, колонке или детекторе. Известны случаи, когда весь введенный образец необратимо сорбировался в системе. Установить возможность такой сорбции достаточно просто: следует приготовить смесь трудно определяемого вещества с инертным углеводородом и вводить ее в хроматограф при различных разбавлениях. Если отношение площадей пиков двух соединений остается постоянным, то исследуемое соединение в хроматографе не сорбируется и не разлагается.

3. *Детектирование.* Каждый детектор дает различный отклик на различные соединения, и при проведении количественного анализа необходимо знать коэффициент чувствительности. Отклик детектора меняется также при изменении рабочих условий. Так, например, чтобы получить правильные и воспроизводимые результаты с помощью катарометра, необходимыми строго постоянные поток газа-носителя, температура детектора, ток нагрева, сопротивление нити и внешнее давление.

4. *Регистрация.* Ошибки могут появляться и на стадии регистрации результатов анализа самописцем. Чтобы исключить возможность их появления, необходимо выбрать рабочий интервал, определить область линейности, скорость протяжки ленты, скорость движения пера, мертвый ход и электрический нуль. Точность измерений устанавливается с помощью стандартов.

5. *Оценки удерживания пиков.* Вероятно, наиболее ответственным моментом является преобразование хроматографических пиков в числовые данные, соответствующие составу образца. Этот вопрос мы обсудим отдельно.

6. *Расчеты.* Полученные числовые значения, соответствующие площадям хроматографических пиков, должны быть пропорциональны концентрации компонентов образца. Этот вопрос мы также рассмотрим отдельно.

10.5.2. ОЦЕНКА ХРОМАТОГРАФИЧЕСКИХ КРИВЫХ

Для количественной оценки хроматограмм можно использовать либо высоту, либо площадь пиков. Выбор метода оценки зависит от вида и характера кривых и от технических возможностей.

стей. Высоту пика измерить намного быстрее, чем его площадь. Однако у кривых зависимости высоты пика от количества вещества линейный участок меньше, чем у кривой зависимости площади пика от количества вещества. Кроме того, высота пика сильно зависит от рабочих условий (температуры, скорости потока газа-носителя, размера введенного образца), которые должны поэтому поддерживаться очень точно на постоянном уровне. Если применяются упакованные колонки, высоту пика

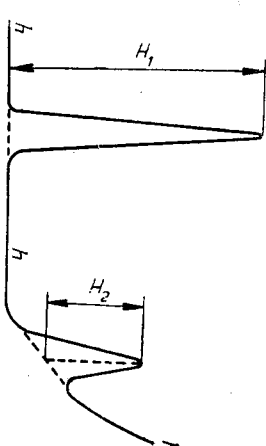


Рис. 10.28. Измерение высоты пика.
 h_1, h_2 — измеренная высота; h — нулевая линия.

обычно измеряют в тех случаях, когда масса образца не достигает 10 мкг; если же анализ ведется на капиллярных колонках, высоту пика измеряют в тех случаях, когда масса образца не достигает 0,1 мкг. Высота пика измеряется по перпендикуляру от нулевой линии до максимума пика (рис. 10.28) независимо от дрейфа нулевой линии.

Поскольку изменение рабочих условий на площади пика сказывается значительно меньше, их не нужно столь тщательно поддерживать постоянными. Поэтому в настоящее время для оценки результатов разделения пользуются площадями пиков. Измеряют площади пиков следующими способами:

1. *Планиметрия.* Преимущество данного способа оценки состоит в том, что характер и форма кривой в этом случае не имеют значения. Из-за низкой чувствительности планиметра и особенностей конструкции им нельзя измерять ни слишком большие, ни слишком малые площади. Возможны также субъективные ошибки, которые тем больше, чем больше площадь. Метод трудоемок, требует много времени и менее точен, чем другие методы (ошибка порядка 4%). Воспроизводимость результатов измерений, проводимых различными исполнителями, обычно неудовлетворительна.

2. *Вырезание и взвешивание пиков.* Этот метод используется относительно редко. Как и при планиметрическом определении, форма кривой не имеет значения. Метод требует много време-

ни, но может быть достаточно точным, особенно в случае асимметричных кривых. Однако в этом случае необходимым условием является гомогенность бумаги, постоянство ее толщины и

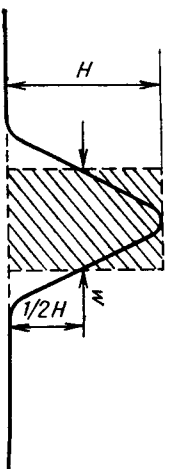


Рис. 10.29. Измерение площади как прозвешенной высоты на полуширину (квадратура).

H — высота; w — ширина; полученная площадь пропорциональна площади пика.

плотности. Возможны субъективные ошибки, особенно при вырезании. Недостаток метода — необходимость разрезания хроматограмм, правда, для этого можно использовать фотокопии, при этом ошибка определения составляет примерно 2%.

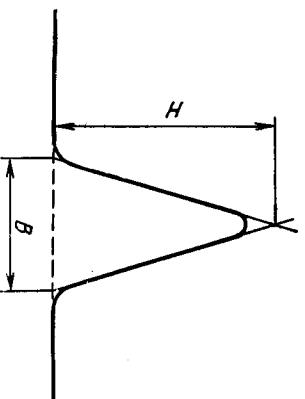


Рис. 10.30. Измерение площади триангуляционным методом.
 H — высота, B — основание. Площадь = $0,5 \cdot B \cdot H$.

3. *Определение площади пика как произведения его высоты на полуширину, или квадратурные кривой.* В принципе при использовании этого способа площадь пика определяется как площадь прямоугольника: высоту пика умножают на его ширину, измеренную на полувысоте пика (рис. 10.29). Эта методика достаточно проста и требует мало времени, но точность результатов определения зависит от формы пика. Поэтому таким способом нельзя определять площадь асимметричных пиков или пиков с малой высотой и большим основанием. Ошибка определения площади симметричных пиков составляет около 2,5%.

4. *Приближение к площади треугольника, или триангуляция.* В этом случае площадь пика измеряют как площадь треугольника (рис. 10.30). Высоту измеряют от нулевой линии до точки пересечения касательных к точкам перегиба кривой. Методика относительно проста, и высоту таким способом определить лег-

ко, но иногда возникает неопределенность в определении точек перегиба. Таким способом нельзя определять площади узких и высоких и асимметричных пиков.

5. *Графическое интегрирование.* Пик делит на вертикальные полосы равной ширины, высоты которых затем складывают.

6. *Электронное или механическое интегрирование* (см. разд. 8.7).

10.5.3. ОПРЕДЕЛЕНИЕ НЕ ПОЛНОСТЬЮ РАЗДЕЛЕННЫХ ПИКОВ

Чтобы упростить рассмотрение, предположим, что два компонента дают приблизительно равные пики (рис. 10.31). Определение можно проводить различными способами, например

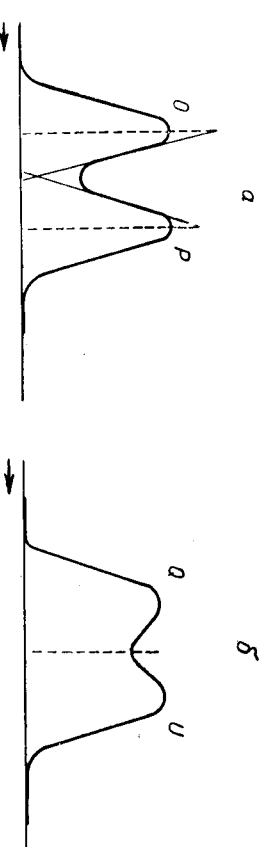


Рис. 10.31. Оценка площади не полностью разрешенных пиков.
 a — измеряется высота пика или площадь пика определяется триангуляционным методом; $б$ — измеряется площадь от перпендикуляра, проведенного через минимум (Q, P); U — пара хроматографически соединенных.

триангуляционным или измеряя высоты пиков. Касательные проводятся через точки перегиба для кривых O и P . Если касательная к кривой P пересекает нулевую линию после максимума кривой O , а касательная к кривой P пересекает нулевую линию перед максимумом кривой P (как показано на рис. 10.31, a), то применим метод триангуляции. Если перегибы пиков настолько велики, что этот метод нельзя использовать, то высоту пика оценивают, проведя перпендикуляр из минимума между пиками к нулевой линии (рис. 10.31, $б$), и площадь обеих половинок измеряют планиметрически. Полученные таким образом результаты сравниваются с полученными для искусственно приготовленной смеси компонентов Q и U . Два перекрывающихся пика, если они симметричны, можно разделить расчетным методом или подбирать на электронном имитаторе и затем измерить планиметрически, но это требует навыка.

Если один из компонентов находится в большом избытке и если подобрать условия, позволяющие добиться полного разделения, невозможно, то провести количественное определение نامного сложнее. Единственно возможный способ — отсечь меньший пик и рассчитать его площадь, например, планиметром.

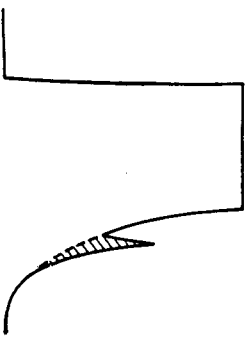


Рис. 10.32. Оценка площади пика компонента, содержащегося в следовой концентрации. Загтрихованная площадь измеряется планиметром и сравнивается с площадью добавленного стандарта.

чески, как показано на рис. 10.32. После этого к образцу добавляют известное количество меньшего компонента, повторяют разделение и сравнивают обе хроматограммы.

10.5.4. КОЛИЧЕСТВЕННАЯ ОЦЕНКА ХРОМАТОГРАММ

Хроматограммы можно количественно оценить либо непосредственно, либо с помощью некоторых видов калибровок.

1. *Прямой метод, или нормализация.* Этот метод можно применить только в тех случаях, когда все компоненты смеси элюи-

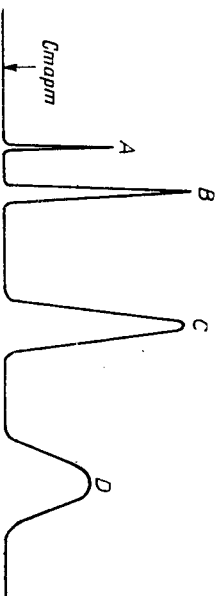


Рис. 10.33. Нормализация площади.

А, В, С и D — площади, соответствующие отдельным компонентам; сумма этих площадей составляет 100%.

руются из колонки и детектор дает линейные и воспроизводимые данные с одинаковой чувствительностью для всех компонентов. Данным методом можно определить химически подобные соединения, например *o*- и *p*-ксилол, используя в качестве детектора катарометр, а в качестве газа-носителя — водород или гелий. Оценить таким способом хроматограмму несложно (рис. 10.33), и сделать это можно достаточно быстро.

$$A = [A/(A+B+C+D)] \cdot 100\% \quad (10.50)$$

где А, В, С, D — площади пиков.

Площади, соответствующие отдельным компонентам, не всегда пропорциональны их процентному содержанию, другими словами, различные компоненты могут давать различные сигналы, поэтому необходимо определить поправочные коэффициенты для каждого из них. Найденные поправочные коэффициенты можно использовать для расчета процентного состава смеси. Поскольку принцип действия различных детекторов различается, необходимо определять поправочные коэффициенты для каждого детектора отдельно. Для расчета процентного содержания отдельного компонента применяется следующее соотношение:

$$A = \{(\text{Площадь } A/F_A) / \sum (\text{Площадь}/\text{коэффициент})\} \cdot 100\% \quad (10.51)$$

2. *Метод расчета поправочных коэффициентов для илмен-но-ионизационного детектора.* Приготавливают калибровочную смесь соединений А, В, С и D известной массы и после разделения измеряют площади, соответствующие отдельным компонентам. Далее рассчитывают отношение площадей и масс каждого компонента, одно из отношений принимают за стандартное и все поправочные коэффициенты приводят к этому значению, т. е. поправочные коэффициенты для других соединений получают делением их отношений на отношение для стандарта (поправочный коэффициент для стандартного соединения принимают равным единице). Следовательно, полученные коэффициенты являются относительными.

3. *Метод расчета поправочных коэффициентов для катарометра.*

Поправочные коэффициенты для катарометра можно рассчитывать так же, как для пламенно-ионизационного детектора. Однако можно также пользоваться так называемыми массовыми коэффициентами. Площадь пика умножают на массовый коэффициент и таким образом получают исправленное значение площади соответствующего компонента. Полученные таким способом значения для всех компонентов нормализуются, и концентрация каждого вещества рассчитывается в процентах. Чтобы получить массовый коэффициент компонента, делят его молекулярную массу на относительный молярный отклик (отношение отклика каждого компонента к отклику одного выбранного соединения, который принимается равным 100).

4. *Метод абсолютной калибровки.* В колонку вводят известное количество вещества и рассчитывают площади полученных хроматографических пиков. По полученным данным строят калибровочную кривую зависимости площади пика от соответствующего количества вещества (рис. 10.34). Калибровочная крив-

вая должна быть линейной и должна проходить через начало координат. Собственно анализ проводят следующим образом: выводят известное количество анализируемой смеси, устанавливают площади пиков отдельных компонентов, по калибровочной кривой определяют соответствующее количество каждого ком-

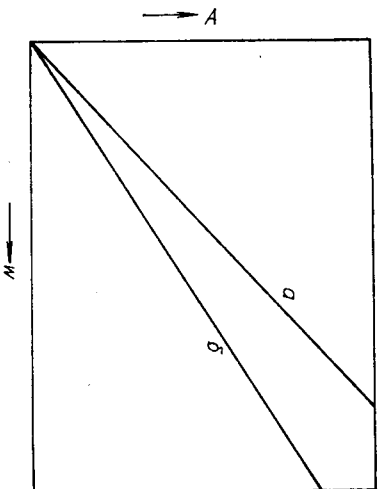


Рис. 10.34. Калибровочная кривая, используемая в методе абсолютной калибровки.

Зависимость площади (A), отяряченной кривой элюирования, от массы (W) хроматографируемых соединений (a , b).

понента и переводят его в массовые проценты в соответствии с уравнением

$$A = \frac{\text{площадь } A \cdot \Gamma / \text{площадь } \Gamma}{\text{г (введенное количество)}} \cdot 100\% \quad (10.52)$$

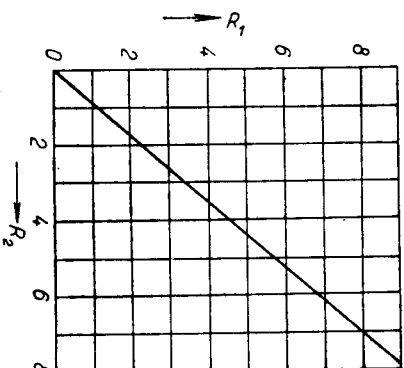
Метод абсолютной калибровки имеет ряд недостатков. В частности, необходимо точно определять массу вводимого в колонку образца, условия разделения должны быть строго постоянными. Вся процедура занимает довольно много времени.

5. *Метод внутреннего стандарта.* Приготавливают смеси, содержащие чистый анализируемый компонент и внутренний стандарт в различных соотношениях, хроматографируют их, определяют площади полученных пиков и строят калибровочную кривую (рис. 10.35) зависимости отношения площадей пиков от отношения масс компонентов и стандарта. Анализ проводят следующим образом: известное количество внутреннего стандарта добавляют к известному количеству образца и смесь хроматографируют, измеряют площади пиков, рассчитывают их отношение и по калибровочной кривой определяют соотношение масс стандарта и анализируемого компонента. Поскольку коли-

чество добавленного стандарта известно, содержание компонента можно рассчитать из отношения. Например, к 10 мл образца добавлено 5 мг раствора внутреннего стандарта с концентрацией 50 мкг/мл. Найденное соотношение площадей равно 8, соответствующее соотношение масс, найденное по калибровочной кривой, равно 7. Полное количество стандарта в 5 мг составляет 250 мкг, следовательно, в исходной смеси содержится $7 \cdot 250 = 1750$ мкг определяемого компонента.

Рис. 10.35. Калибровочная кривая, используемая в методе внутреннего стандарта.

Зависимость соотношения площадей (R_1) пиков анализируемого соединения и стандарта от соотношения их масс (R_2) [59a].



Метод внутреннего стандарта имеет следующие преимущества: не нужно точно измерять количество вводимого образца, не нужно определять величину отклика детектора или поддерживать ее строго постоянной, поскольку определяются не абсолютные величины, а их отношение. Основной недостаток данного метода — трудность подбора подходящего внутреннего стандарта. Пик внутреннего стандарта должен быть полностью отделен от пиков других соединений, но в то же время он должен располагаться достаточно близко от пика определяемого соединения, концентрация стандарта должна быть приблизительно такой же, как и концентрация определяемого компонента, и наконец, стандарт должен быть структурно похож на анализируемое соединение. В случае более сложных смесей можно добавлять два и более внутренних стандарта. Метод внутреннего стандарта применяется не только в газовой хроматографии.

6. *Метод стандартной добавки.* Этот метод аналогичен описанному выше. Он отличается лишь тем, что добавляемый стандарт является одним из компонентов смеси. Этот метод используется главным образом в тех случаях, когда невозможно, например из-за плохого разрешения, подобрать какое-либо другое соединение.

10.6. ПРОГРАММИРОВАНИЕ ТЕМПЕРАТУРЫ

10.6.1. ПРИЧИНЫ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ

Программирование температуры, или контролируемое изменение температуры колонки в процессе анализа, используется для улучшения, упрощения и ускорения разделения и идентификации компонентов образца. Этот метод очень удобен при анализе сложных смесей, содержащих соединения с самыми раз-

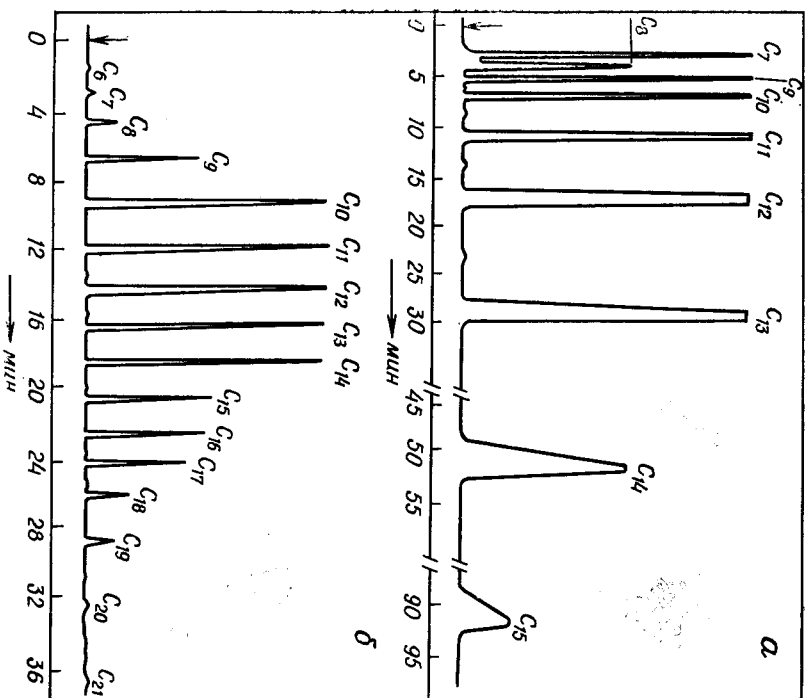


Рис. 10.36. Хроматограмма смеси углеводородов, полученные в изотермическом режиме при 150°C (а) и в условиях программированного подъема температуры (б) с 50 до 250°C (8°C/мин) [159а].

личными температурами кипения. На рис. 10.36 сравниваются хроматограммы одной и той же смеси, полученные на одной колонке при изотермическом разделении и разделении с программированием температуры. При изотермическом

хроматографирования компонентов с низкими температурами кипения дают узкие пики, которые следуют один за другим, пики компонентов с высокими температурами кипения размыты, в ряде случаев их площадь вообще нельзя измерить. При программировании температуры разделение вначале можно вести при низких температурах, с тем чтобы первые компоненты смеси хорошо разделились, а затем поднять температуру в колонке. В этом случае высококипящие компоненты также элюируются в виде узких пиков и длительность анализа сокращается. Программирование температуры применяется преимущественно для анализа смесей компонентов с интервалом температур кипения 100°C и выше.

10.6.2. МЕТОДИКИ И ПРИМЕНЕНИЕ

При использовании программирования температуры должны выполняться некоторые условия. Так, например, устройство для ввода пробы, колонка и детектор должны быть расположены отдельно с тем, чтобы их температуру можно было регулировать.

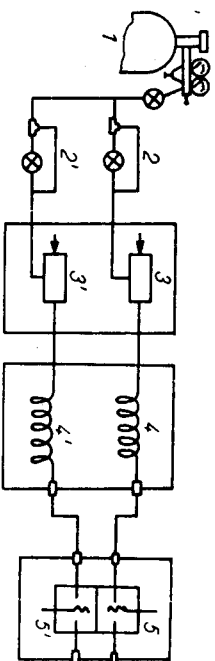


Рис. 10.37. Схема двухколоночной хроматографической установки. 1 — источник газа-носителя; 2, 2' — регуляторы потока газ-носителя; 3, 3' — системы ввода; 4, 4' — колонки; 5, 5' — детекторы.

независимо. Изменение температуры в процессе анализа в устройстве для ввода пробы и в детекторе нежелательно, а иногда и недопустимо, особенно для катарометра, который очень чувствителен к температурным изменениям. Программирование должно проводиться с точностью и воспроизводимостью 1°C/мин в области от 0,25 до 20°C/мин. Эти условия должны выполняться, если идентификация соединений проводится по времени элюирования. Используемая неподвижная фаза должна быть стабильной даже при максимальной рабочей температуре. Если концентрация неподвижной фазы в газе-носителе достигнет порядка 1 мкг/моль, то наблюдается заметный сдвиг нулевой линии. Влияние легучести неподвижной фазы устраняется либо соответствующим выбором ее, либо использованием двух колонок (рис. 10.37). Обе колонки содержат одинаковое количество неподвижной фазы, одна из колонок применяется как рабочая, а

другая как сравнительная. Сигнал, поступающий из сравнительной колонки, вычитают из сигнала, поступающего из рабочей колонки; это позволяет исключить влияние летучести неподвижной фазы. В двухколлонной системе в качестве детектора целесообразнее применить катарометр, а не пламенно-ионизационный детектор. На рис. 10.38 показаны хроматограммы одной

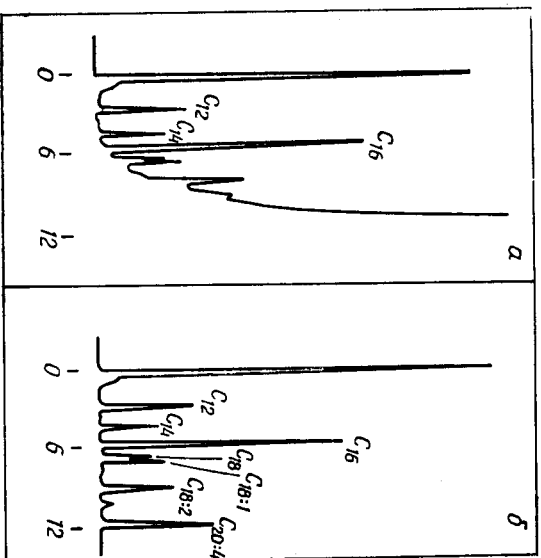


Рис. 10.38. Анализ метиловых эфиров жирных кислот с программированием температуры на хроматографической установке с одной (а) и с двумя (б) колонками [59а].

и той же смеси, полученные при программировании температуры на одно- и на двухколлонной системе.

Опыт работы с программированием температуры подсказывает, например, что длина упакованной колонки должна составлять 2—3 м, начальная температура должна быть несколько ниже, чем температура кипения самого низкокипящего компонента. Скорость подъема температуры должна удовлетворять двум требованиям: должна обеспечивать хорошее разделение при приемлемой скорости анализа. При малой скорости нагрева высококипящие компоненты элюируются очень медленно, в результате чего на хроматограмме могут появиться нерезкие и раздвоенные пики. При быстром нагреве понижается эффективность разделения. Обычная скорость нагрева для колонки размером 2—3 м \times 2—3 мм составляет 1—4°С/мин. Скорость потока газа-носителя влияет на длительность элюирования значительно сла-

бее, чем температура. Конечная температура разделения должна быть близка к температуре кипения наиболее высококипящего компонента.

Газовая хроматография с программированием температуры дает наиболее хорошие результаты при анализе смесей компонентов с широким диапазоном температур кипения, при изучении состава сложных смесей природных соединений, при разделении сильно сорбирующихся соединений в газо-адсорбционном варианте хроматографии и, наконец, при выявлении следов высококипящих компонентов в различных смесях.

10.7. ДРУГИЕ ПРИМЕРЫ ПРИМЕНЕНИЯ ГАЗОВОЙ ХРОМАТОГРАФИИ

10.7.1. ИЗМЕРЕНИЕ ИЗОТЕРМ АДСОРБЦИИ

Для расчета изотерм адсорбции по хроматографическим данным предложено несколько методов. Наибольшим предпочтением пользуется метод, в котором изотермы сорбции рассчитываются по кривым десорбции [27, 33]. Этот метод можно применить, если диффузионные эффекты сведены к минимуму и адсорбционное равновесие устанавливается достаточно быстро. Разделение в этом случае проводят следующим образом: непрерывный поток элюента вводят при заданной температуре в колонку до полного ее насыщения. После этого через колонку пропускают чистый газ-носитель, который элюирует адсорбированное вещество. Снижение концентрации адсорбата в газе-носителе вплоть до его полного исчезновения регистрируется детектором. Изотерму адсорбции рассчитывают, исходя из формы кривой десорбции. На рис. 10.39 показана типичная хроматограмма, представляющая изотерму Ленгмюра. Концентрация сорбата в газе показана как функция времени. Если оба вышеуказанных условия выполняются, фронт адсорбции имеет четкую форму, тогда как ветвь десорбции размыта. Если известно время обрыва фронта адсорбции, то количество адсорбата s_0 можно определить: оно пропорционально площади АВДО. Десорбционную ветвь кривой можно использовать для расчета количества адсорбированного вещества при концентрациях от 0 до s_0 :

$$x = (nc + yc) / m, \quad (10.53)$$

где x — количество десорбированного вещества при концентрации c (точка G на рис. 10.39), ммоль/г; n — число молей чистого газа-носителя, прошедшего через колонку после прерывания потока сорбата до выхода данной концентрации. Это соответствует количеству газа-носителя, прошедшего через колонку 3е

интервал $H-E$ (рис. 10.39); \bar{c} — концентрация адсорбата в точке G , моль/моль газа-носителя; m — количество адсорбата, g/g — количество адсорбата, оставшееся в колонке при концентрации адсорбата \bar{c} (оно пропорционально площади GHJ).

Преимущество данного метода заключается в том, что одна десорбционная кривая, полученная за один эксперимент, дает такое число точек, которое достаточно для построения изотермы адсорбции. Кроме того, этот метод применим при низких кон-

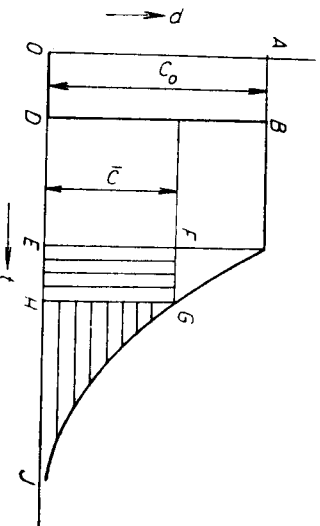


Рис. 10.39. Десорбционная хроматограмма в эксперименте Грегга и Стока [33]. d — отклонение детектора; t — время; c_0 — количество адсорбата, пропорциональное площади $ABDO$; \bar{c} — концентрация адсорбата в точке G ; площадь $EFGH$ соответствует проведению nc , а площадь GHJ — произведению gc (см. уравнение (10.53)).

центрациях. Однако, чтобы можно было провести соответствующие расчеты, необходимо знать площадь под ниспадающей ветвью хроматограмм. Следовательно, этот метод непримоден при низких концентрациях полярных адсорбатов, адсорбируемых на активных носителях, где ниспадающая ветвь асимптотически приближается к нулевой линии. В других описанных в литературе методах расчета изотерм адсорбции* используется фронтальный анализ [43], вытеснительная методика [40] и т. д. [17].

10.7.2. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ТЕПЛОТЫ АДсорбции

Метод определения теплоты адсорбции на основании хроматографических данных описан в ряде работ [2]. При определении теплоты адсорбции используется уравнение

$$k = t' r_{41} / L, \quad (10.54)$$

* Возможность изучения адсорбции хроматографического вещества на поверхности твердого носителя рассматривается в статье Березкина В. Г. [Журнал ВХО им. Д. И. Менделеева, 25, 625 (1980)]. — Прим. ред.

где k — константа равновесия адсорбции (отношение числа молекул, адсорбированных на 1 см^2 адсорбента, к числу молекул, содержащихся в 1 см^3 газовой фазы, в условиях равновесия); t'_R — исправленное время удерживания, соответствующее максимуму пика (c); u — линейная скорость газа-носителя в пустой колонке (см/с); L — длина упакованной колонки, см. Как указано в работе [32], константу k можно рассматривать как константу адсорбционного равновесия, и при вытолнении подходящего замещения можно получить следующее уравнение:

$$\lg p^T t'_R = (-\Delta H / 2,303R) (1/T) + a, \quad (10.55)$$

где

$$p^T t'_R = t'_R (T_c / T)^{3/2} [(p_i / p_0)^2 - 1] / [(p_i / p_0)^3 - 1] \quad (10.56)$$

где $p^T t'_R$ — исправленное время удерживания, с; ΔH — изменение энthalпии адсорбции, кал/моль; R — газовая постоянная, кал/моль \cdot град $^{-1}$; T_c — температура колонки, К; T_i — температура расходомера, К; p_i — давление на входе в колонку, мм рт. ст.; p_0 — давление на выходе из колонки, мм рт. ст. Константа a является функцией энтропии адсорбции, размеров колонки и скорости потока газа-носителя. Если эти факторы поддерживаются постоянными, то зависимость логарифма исправленного объема (времени) удерживания от величины, обратной абсолютной температуре колонки, имеет вид прямой. Ее наклон пропорционален теплоте адсорбции ΔH . В более поздней работе [2] расчеты проводились по уравнению

$$\lg p^T V_N = (-\Delta H / 2,303RT) + a, \quad (10.57)$$

где $p^T V_N$ — исправленный объем удерживания, мл/г. При построении зависимости логарифма этой величины от обратной температуры получают аналогичную кривую, по наклону которой можно рассчитать теплоту адсорбции.

Соответствующие измерения проводятся на тех же установках, которые используются для разделения. Метод измерения состоит в регистрации характеристик удерживания соединений в зависимости от установленной температуры.

10.7.3. ИЗМЕРЕНИЕ УДЕЛЬНОЙ ПОВЕРХНОСТИ АДсорбента

Для измерений удельной поверхности адсорбентов и твердых веществ в некоторых случаях применяется метод, разработанный Нельсеном и Элгерсенем [65] и называемый «хроматографическим методом динамической десорбции». Поток газа-носителя (гелий или водород), содержащий адсорбат (чаще всего азот, реже бутан, бензол и т. д.) в концентрации от 5 до 30%, прохо-

лит через адсорбент ($\sim 0,05-1$ г), помещенный в U-образную трубку. Адсорбционное равновесие на поверхности устанавливается при комнатной температуре. Трубку с адсорбентом после этого охлаждают до температуры кипения жидкого азота ($-195,8^\circ\text{C}$), опуская ее в сосуд Дьюара. Вследствие адсорбции азота на поверхности адсорбента концентрация его в газеносителе понижается. Это понижение фиксируется катарометром. После извлечения трубки из сосуда Дьюара азот десорбируется с поверхности адсорбента и концентрация его в газеносителе увеличивается. Самописец записывает в это время пик, направленный в противоположную по сравнению с адсорбционным пиком сторону. После калибровки по газообразному азоту отклика детектора можно рассчитывать объем адсорбированного азота (равный объему десорбированного азота) либо по одному, либо по обоим пикам. Зная число молекул и площадь, занимаемую одной молекулой адсорбата (для азота $16,2 \text{ \AA}^2$), можно рассчитать удельную поверхность адсорбента. Расчет основан на теории Брунауэра, Эммета, Теллера (БЭТ) [7], основное используемое уравнение записывается следующим образом:

$$p_r/V(1-p_r) = 1/V_m C + [(C-1)/V_m C] p_r \quad (10.58)$$

где p_r — относительное давление или сотая часть объемной концентрации адсорбата (обе величины безразмерные); V — объем адсорбата, адсорбированного при данных условиях, мл; V_m — объем адсорбата, необходимый для покрытия поверхности адсорбента мономолекулярным слоем, мл; C — константа БЭТ. Если V определяется экспериментально по крайней мере для двух различных (и известных) значений p_r , то значения C и V_m можно получить графическим решением уравнения (10.58). Для азота в качестве адсорбата $C \gg p_r$, поэтому значение V_m можно рассчитать по данным одного эксперимента [36], если упростить уравнение (10.58) и пренебречь членом $1/C$:

$$V(1-p_r) = V_m \quad (10.59)$$

Величину удельной поверхности S рассчитывают по уравнению

$$S = (V_m \sigma N_A / 22,4g) 10^{-20} \text{ м}^2/\text{г}, \quad (10.60)$$

где g — масса адсорбента, г; N_A — число Авогадро и σ — поверхность, занимаемая одной молекулой адсорбата, А^2 .

Удельную поверхность адсорбентов измеряют либо на обычном хроматографе с детектором по теплопроводности, приспособленном для подключения к нему U-образных трубок с адсорбентом, либо на специально смонтированной из отдельных элементов установке (рис. 10.40) [45]. Смесь азота и гелия (или азота и водорода) из баллона 1 проходит через ловушку 2 в установку 3. С помощью регулятора давления 5 в обеих ветвях

устанавливают одну и ту же скорость газа ($0,25-1,0$ мл/с). Газ проходит через систему ввода 6, используемую для калибровки прибора газообразным азотом, в измерительную часть U-образной трубки 7 (диаметр 5 мм, длина 10 см), содержащей исследуемый образец. Поток газеносителя проходит через колонку 8, упакованную активным углем, для компенсации объемных изменений, вызванных охлаждением или нагреванием ад-

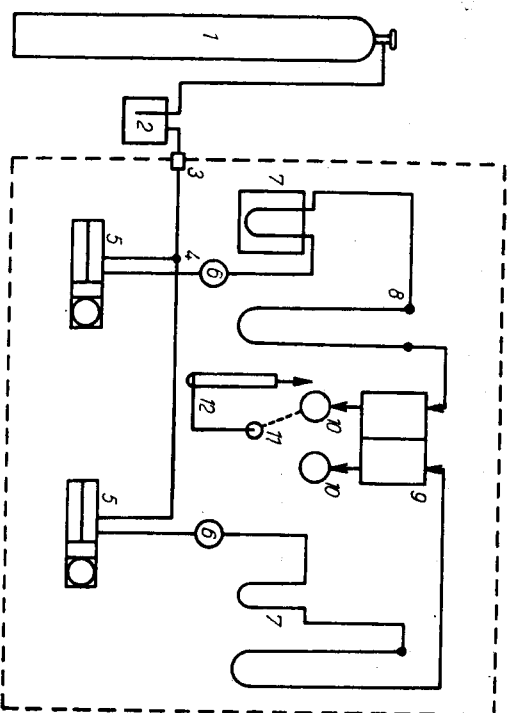


Рис. 10.40. Установка для измерения удельной поверхности адсорбента. 1 — баллон со сжатым газом; 2 — ловушка; 3 — соединительное устройство; 4 — U-образная трубка; 5 — регулятор потока газеносителя; 6 — устройство для ввода пробы; 7 — U-образная трубка; 8 — стабилизационная колонка; 9 — катарометр; 10, 11 — соединения; 12 — расходомер.

сорбента. Газ, покидающий колонку, поступает в детектор 9. Как только в системе устанавливается равновесие, т. е. нулевая линия перестанет смещаться, трубку с образцом погружают в жидкий азот и выдерживают там до установления равновесия. После возвращения нулевой линии в исходное положение трубку с адсорбентом извлекают из азота и записывают кривую десорбции. Определенный объем газообразного азота вводят шприцем в систему ввода 6 таким образом, чтобы он дал одинаковый с десорбционной ветвью сигнал. С помощью такой калибровки рассчитывают объем десорбированного азота.

10.7.4. ХРОМАТОГРАФИЯ ПРОДУКТОВ ПИРОЛИЗА

Объединение пиролитического процесса с газовой хроматографией в единый аналитический процесс значительно расширяет возможности метода. С помощью газовой хроматографии

невозможно анализировать малолетучие соединения, поскольку при этом в колонке необходимо поддерживать очень высокую температуру, превышающую тот предел, при котором еще можно использовать неподвижную фазу, кроме того, некоторые компоненты образца при повышенных температурах могут разлагаться. Поэтому объединение пиролиза с газовой хроматографией в ряде случаев представляется весьма целесообразным.

Непосредственное присоединение пиролитической приставки к газовому хроматографу имеет ряд преимуществ: 1) высокая эффективность разделения и как результат быстрый, точный и очень детальный анализ продуктов пиролиза; 2) высокая чувствительность пламенно-ионизационного детектора, что позволяет использовать микрограммовые количества вещества для пиролиза; 3) идентификация продуктов пиролиза по характеристикам удерживания или масс-спектрам, если используется газовый хроматограф и масс-спектрометр; 4) возможность отбора отдельных продуктов пиролиза, позволяющая проводить их дальнейшее изучение и анализ. Газовый хроматограф с пиролитической приставкой может применяться как для качественного, так и для количественного анализа, а иногда и для определения физических постоянных пиролитического процесса [15].

Вещества, подвергаемые пиролизу дают смесь газообразных и жидких продуктов; их хроматограмма называется пирограммой. Пирограмма данного соединения, полученная в определенных экспериментальных условиях, является характерной и воспроизводимой. Пирограмма может содержать либо один, либо несколько типичных пиков. При пиролитическом разложении ряда полимеров, например полиметилакрилатов, образуются один и тот же типичный продукт. Однако обычно в процессе пиролиза образуется несколько продуктов, и в таких случаях иногда можно выбрать на хроматограмме типичный продукт, который характерен для анализируемого соединения, например уксусную кислоту для поливинилпиррида, нитрилы для некоторых барбитуратов. Чтобы идентифицировать исследуемое соединение в отсутствие таких характерных продуктов, необходимо сравнивать полученные пирограммы с пирограммами модельных соединений. Отдельные компоненты пирограмм можно идентифицировать по методу, описанному в разд. 10.4.

Количественная оценка пирограмм основана на наличии определенного соотношения между количеством пиролизованного соединения и количеством полученных в результате пиролиза типичных продуктов. Если такие продукты отсутствуют, то на пирограмме выбирают наиболее характерные пики и строят для них калибровочную кривую. Чтобы результаты анализа были воспроизводимыми, необходимо поддерживать постоянными

экспериментальные условия, особенно температуру пиролиза. Даже незначительное изменение температуры может существенно повлиять на состав продуктов.

ТЕХНИКА ПИРОЛИЗА

Очень часто для пиролиза используется нить накала, см., например, конструкцию [49], показанную на рис. 10.41. Нить подключают таким образом, чтобы она могла нагреваться про-

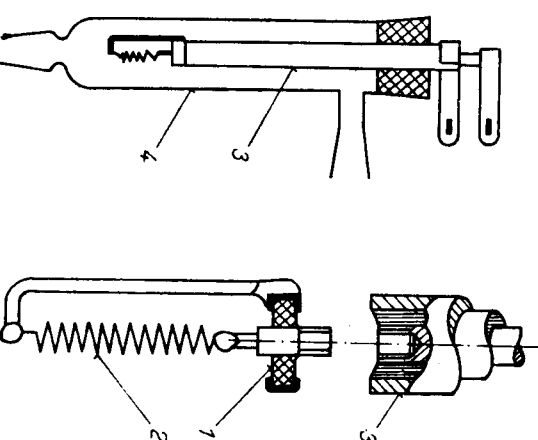


Рис. 10.41. Схема пиролитической ячейки.

1 — изолятор; 2 — нить; 3 — проточный канал; 4 — пиролитическая ячейка.

текающим по ней током до определенной температуры за требуемое время (0,1—10 с). Образец, предварительно растворенный в летучем растворителе, наносит на нить и испаряют растворитель либо пропускают через нить слабый ток, либо облучая ИК-лампой. Поскольку температура нити неодинакова по ее длине (концы нити обычно холоднее), желательно нанести образец всегда на один и тот же участок нити. По этой причине в центре готовых нитей обычно имеется небольшая петля. На такие нити можно помещать твердые образцы. Вне зависимости от способа нанесения образца какая-то часть его может теряться. Из-за быстрого нагрева нити часть образца, непосредственно контактирующая с нитью, сразу же пиролизуется, и газы могут унести другую часть образца из зоны нагревания. Нить обычно

можно использовать от 10 до 40 раз. В процессе пиролиза выделяется углерод, который растворяется в горячей нити, что приводит к уменьшению ее механической прочности и локальному изменению электрических свойств. Обычно при этом приходится увеличивать ток, необходимый для нагревания нити до заданной температуры, до тех пор, пока он не достигнет такой величины, при которой нить начинает гореть. Используя небольшую лодочку, нагреваемую спиралью, можно избежать этих трудностей, но образец при этом нагревается медленнее (несмотря на это, воспроизводимость результатов остается очень хорошей).

Гидролиз можно также проводить не на нити, а в реакторной ячейке. Этот способ имеет определенные преимущества. Образец нагревается до требуемой температуры быстрее, поскольку ячейку предварительно нагревают. Температура выдерживается более четко благодаря термостату. Таким образом можно вести пиролиз точно взвешенных твердых образцов. Недостатки метода — возможность каталитического влияния стенок реактора и возможность вторичных реакций из-за длительного пребывания продуктов пиролиза в зоне нагрева. Чаще всего в качестве реактора используют трубки, введенные в печь, либо обычную, либо индукционную. Во втором случае необходима температура достигает быстрее из-за использования точки Кюри. Иногда образец помещают в зону электрического разряда между электродами или нагревают ИК-излучением, или, если образец разлагается достаточно легко, допускаются чтобы устройство для ввода образца в хроматограф было обогреваемым.

ФАКТОРЫ, ВЛИЯЮЩИЕ НА ПИРОЛИЗ

Основное влияние на пирограмму оказывает температура пиролиза. Температура пиролиза устанавливается лишь по изменению определенного времени, и нагреваемое вещество выделяется некоторое время при температуре более низкой, чем температура пиролиза. Следовательно, пирограмма характеризуется не заданной температурой пиролиза, а некоторым температурным интервалом. Отклонения от пирограммы, соответствующих температуре пиролиза, становятся более заметными с увеличением времени, необходимого для достижения заданной температуры. Это время лежит в пределах от 0,08 с (для нити) до 400 с (для лодочки). При использовании реакторной ячейки это время значительно сокращается, поскольку образец вводит непосредственно в нагретый реактор.

Пиролиз должен проводиться как можно быстрее по двум причинам: во-первых, при повышенных температурах возможны

вторичные реакции и, во-вторых, продукты пиролиза должны вводиться в хроматографическую колонку в виде наиболее компактной зоны. Скорость выхода продуктов из зоны пиролиза также связана с длительностью пиролиза и зависит от конструкции реактора и скорости потока газа-носителя. Известно, что с увеличением скорости газа-носителя уменьшается вероятность прохождения вторичных реакций, но при этом предполагается, что скорость прохода газа через реактор не должна влиять на температуру последнего.

Вид пирограммы зависит также от давления газа-носителя и его природы. Пиролиз чаще всего проводится в инертной атмосфере. В присутствии кислорода результаты анализа всегда искажаются. В некоторых случаях проводится гидрогенизация продуктов пиролиза водородом. Высокое давление газа-носителя приводит к обогащению продуктов пиролиза низкокипящими соединениями. Материал, из которого изготовлен реактор (обычно это стекло или кварц), и материал нити (обычно платина, никром или вольфрам) чаще всего не оказывают заметного влияния на пирограмму. Хотя в ряде случаев и наблюдались некоторые отрицательные каталитические эффекты [15] (они проявляются в основном при использовании твердых носителей в ячейке реактора). Поверхность такой ячейки может быть в значительной степени покрыта продуктами пиролиза, полученными в предыдущих опытах, и каталитическая активность такой ячейки соответственно меняется.

ОСНОВНЫЕ ОБЛАСТИ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ

Пиролитические методы наиболее часто используются для анализа полимеров [3, 15]. Описаны методики идентификации полиметилакрилатов, полиакрилатов, полистирола, полиакрилонитрила, полиэтилена, полипропилена, полидиенов, полигетерафторэтилена, полиэфиров, полиамидов и различных сополимеров. Исследованы также пиролиз углеводородов, диалкилфосфатов, карбониллов различных металлов, силанов, солей четвертичного аммония, барбитуратов, фенотиазинов, порфиринов и т. д. Из числа природных материалов особенно подробно изучены аминокислоты и белки, стероиды, древесный уголь, нефть и минералы.

10.7.5. АНАЛИЗ СЛЕДОВ МЕТОДОМ ГАЗОВОЙ ХРОМАТОГРАФИИ

Анализ следов методом газовой хроматографии целесообразен, если а) одновременно необходимо определить несколько компонентов смеси, б) примесные компоненты химически иден-

тичны основным, в) возможен автоматический и полуавтоматический анализ. Максимальная чувствительность хроматографического определения, необходимая для анализа следов, может быть достигнута оптимизацией четырех основных параметров метода: 1) чувствительности и селективности детектора, 2) максимальной объема (массы) анализируемого соединения, 3) эффективности хроматографического разделения, 4) положения следов компонента на хроматограмме.

Оптимизация первых двух параметров привела к созданию двух групп методов — методов непосредственного анализа и обогажительных методов. В методах первой группы используются высокочувствительные, главным образом селективные детекторы, которые позволяют обнаруживать следы компонента в объеме образца, непосредственно введенного в хроматограф. Методы второй группы позволяют работать с большими объемами образца (от нескольких десятков до сотен литров газов или от нескольких до сотен миллилитров жидкости). При непосредственном введении в хроматограф такого объема газа или жидкости эффективность колонки значительно снизилась бы или вообще упала до нуля.

НЕПОСРЕДСТВЕННЫЕ МЕТОДЫ

Чувствительность метода определяется главным образом чувствительностью детектора. Минимальное детектируемое количество определяется уравнениями:

$$n_i(\text{min}) = (k_m/b) [A_i(\text{min}) / (a_{i0} - a_0)] \quad (10.61)$$

Для проточно-массовых детекторов и

$$n_i(\text{min}) = k_e (F/b) [A_i(\text{min}) / (a_{i0} - a_0)], \quad (10.62)$$

для концентрационно-зависимых детекторов, где $n_i(\text{min})$ — минимальное детектируемое количество компонента i ; F — скорость потока газа-носителя; b — скорость перемещения ленты; a_{i0} — удельный отклик детектора для вещества i и a_0 — отклик на газ-носитель; $A_i(\text{min})$ — минимальная определяемая площадь на хроматограмме для вещества i ; R_m и k_0 — константы.

Максимальный объем образца $V_{\text{образца}}$, который не приводит к значительному изменению хроматографической кривой и, следовательно, к потере эффективности колонки, определяется соотношением

$$V_{\text{образца}} < a_i \sqrt{n} (V_M + K_D V_L) \quad (10.63)$$

или

$$V_{\text{образца}} < a_i (V_g / \sqrt{n}), \quad (10.64)$$

где n — число теоретических тарелок; V_g — удельный объем удерживания; V_M и V_L — объемы подвижной и неподвижной

фаз в колонке и K_D — константа распределения. Фактор a_i характеризует размытость хроматографического пика по сравнению с пиком, полученным для образца очень малого объема. Уравнение (10.63) характеризует гипотетический объем одной теоретической тарелки в колонке. Положительное вещество на хроматограмме (объем удерживания V_R) влияет на минимальное детектируемое количество S_{min} (для хроматографического метода, но не для детектора), которое определяется как

$$S_{\text{min}} = 2V_R n_i(\text{min}) / \sqrt{n}. \quad (10.65)$$

Чувствительность метода можно повысить, уменьшая объем удерживания компонента, содержащегося в следовых количествах, или увеличивая эффективность колонки при поддержании постоянной чувствительности детектора. Часто, чтобы понизить объем удерживания, можно с успехом использовать систему с селективным детектором, если она позволяет селективно регистрировать один продукт пиролиза без отделения его от остальных. Соответственно в ряде случаев можно воспользоваться фронтальной методикой газовой хроматографии.

ОБОГАТИТЕЛЬНЫЕ МЕТОДЫ

Обогажительные методы предусматривают накопление следов компонента (увеличение его концентрации). Хроматография — один из немногих методов, позволяющих объединить процесс накопления с последующим анализом и количественным детектированием.

Коэффициент обогащения определяется следующим выражением:

$$m_S/m_Z = S_{S/Z} (m_S)_{\text{or}} / (m_Z)_{\text{or}} \quad (10.66)$$

где m — количество (масса, объем, число молей) основного компонента (индекс Z) или следов (индекс S) после обогащения или в исходной смеси (индекс or).

Хроматографические обогажительные методы делятся на три группы: а. Обогащение следов вещества в колонке, в которой основной компонент адсорбируется слабее. б. Обогащение путем удаления основного компонента на колонке, где он сильнее адсорбируется или вслушивается в химическую реакцию и т. д. в. Обогащение и разделение на одной и той же колонке (метод известен под названием «возвратной хроматографии»).

В методах а и б применяется система из двух колонок — обогажительной и хроматографической, — в которой последнюю колонку можно отключить с помощью крана или стандартного устройства для ввода пробы (рис. 10.42) [83]. При заданной температуре поток определенного объема образца проходит че-

рез обогатительную колонку, которая может работать по любому хроматографическому принципу. Объем образца либо изменяют расходом мером, либо расщепляют, исходя из фазового равновесия в обогатительной колонке [69], устанавливаемом при рабочей температуре. По окончании процесса обогащения температуру обогатительной колонки повышают так, чтобы определяемый компонент десорбировался возможной скоростью. Одновременно (или перед нагреванием) обогатительную колонку соединяют с хроматографической колонкой. Десорбирующие компоненты поступают в хроматографическую колонку, раз-

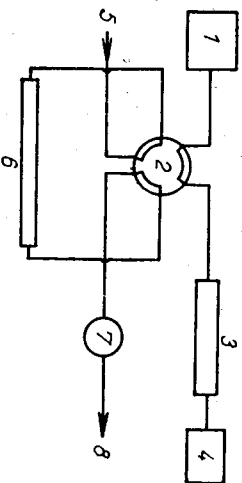


Рис. 10.42. Схема подсоединения обогатительной колонки.

1 — регулятор потока газа-носителя; 2 — шестиколовый кран; 3 — хроматографическая колонка; 4 — детектор; 5 — ввод анализируемого газа; 6 — обогатительная колонка; 7 — интентриальный расходомер; 8 — выход анализируемого газа.

деляются в ней, их количество устанавливается по отклику преобразителя откалиброванного детектора.

При использовании этих методов должны соблюдаться следующие правила. Температура, при которой проводится обогащение, должна быть достаточно низкой, иначе возможны потери вследствие элюирования определяемых компонентов (если объем анализируемого образца измеряется после выхода образца из обогатительной колонки). Температура десорбции должна быть достаточно высокой, чтобы десорбция компонентов прошла количественно за достаточно малое время (для достижения эффективности раздельной колонки). Коэффициент обогащения должен быть достаточно высоким, чтобы концентрация анализируемого компонента была достаточной для детектирования и чтобы основной компонент не мешал детектированию.

Метод, объединяющий обогащение с разделением, называют возвратной хроматографией. Этот метод (рис. 10.43) предусматривает применение подвижного температурного градиента в хроматографической колонке. Предполагается, что каждый компонент проходит до той части колонки, где температура соответствует его адсорбционному равновесию (так называемая характеристическая температура), после этого его скорость перемещения по колонке становится равной скорости перемещения

температурного градиента. Такая температура называется характеристической температурой T_s , для компонента S она определяется выражением

$$T_s = Q_s / (R \ln AW/u), \quad (10.67)$$

где Q — теплота адсорбции; R — газовая постоянная; W — скорость перемещения температурного градиента (т. е. скорость перемещения печи); u — скорость газа-носителя; A — постоянная.

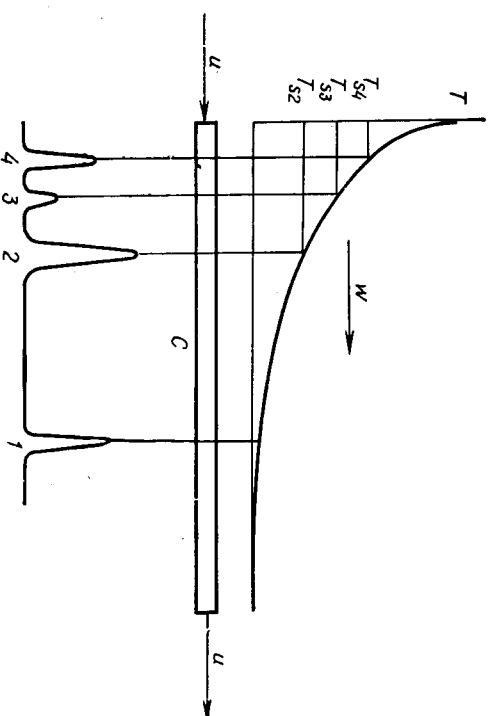


Рис. 10.43. Схема разделения методом возвратной хроматографии.

S — колонка; u — скорость газа-носителя; w — скорость перемещения температурного градиента вдоль колонки; T — температура; T_s — характеристическая температура; 1 — 4 — компоненты анализируемой смеси.

Однако часто непосредственно объединить газовую хроматографию с процессом обогащения не представляется возможным. В таких случаях следы обычно экстрагируют и их концентрацию в экстракте измеряют независимо. В любом случае особое внимание должно быть обращено на количественную подготовку исходного образца. При обогатительном методе абсолютная чувствительность достигает до 10^{-6} частей на миллион.

10.8. ПРИМЕРЫ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ

10.8.1. АНАЛИЗ ГАЗОВ И НЕКОТОРЫХ СОЕДИНЕНИИ, ИГРАЮЩИХ ВАЖНУЮ РОЛЬ В ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЕ

Хроматографический анализ газов характеризуется некоторыми особенностями методики анализа и способов ввода образца. Сосуды для газообразных образцов часто используются для

их переноски и хранения. Резиновые или пластмассовые сосуды для этого обычно не пригодны. Одни газы растворяются в них (например, углеводороды растворяются в резине и поливинилхлориде), а другие (CO_2 , H_2 , He и т. д.) могут диффундировать через стенки. Солевые растворы, применяемые в качестве жидких затворов, могут также обеднять образец некоторыми компонентами. Лучше всего хранить газообразные образцы в стеклянных сосудах, а в качестве затвора использовать ртуть. Объем

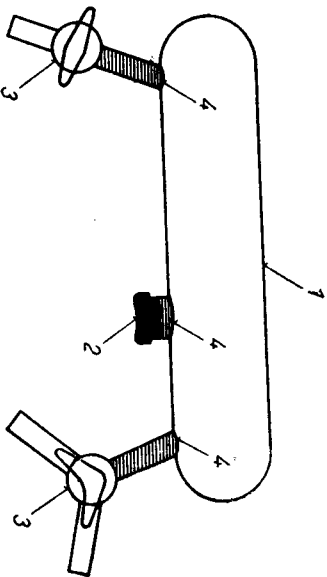


Рис. 10.44. Сосуд для газообразных образцов.

1 — сосуд; 2 — резиновая крышка; 3 — краны; 4 — запорная жидкость (ртуть).

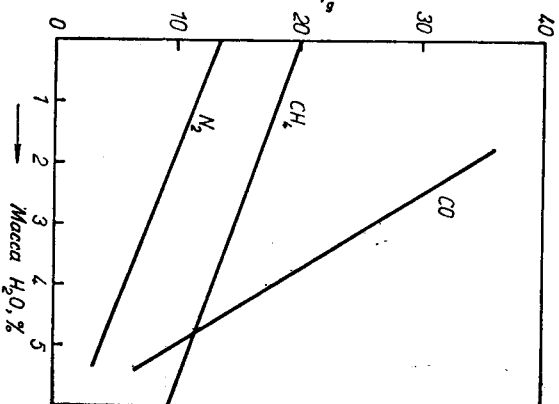
сосудов обычно меньше, чем в классическом газовом анализе; влиние достаточно объема 10—50 мл. Очень удобно закрывать горло сосуда прокладкой из специальной резины, чтобы образцы можно было отбирать шприцем. Типичный сосуд показан на рис. 10.44.

Газообразную пробу вводят в хроматограф либо через пеглю для образца (см. 10.6), либо шприцем. Объем пробы обычно равен от 0,1 до 5 мкл; большие объемы используются только в исключительных случаях. Чем больше объемы используются, тем труднее сохранить давление на входе в колонку и тем больше вероятность того, что часть образца потеряется. Чаще всего газы утекают через зазоры между поршнем и стенками шприца (если поршень не притертый или если шприц не снабжен приспособлением для ввода пробы) и в месте прокола резиновой прокладки иглой.

Газы — особенно постоянные — чаще всего анализируют методом газо-адсорбционной хроматографии. Эффективность адсорбционных колонок обычно ниже, чем у жидкостных колонок, особенно для веществ с большим объемом удерживания. Селективность адсорбента может меняться с изменением содержания

воды в адсорбенте (рис. 10.45), которая появляется либо из-за плохой активации адсорбента, либо из-за плохой очистки газаносителя. Преимущество адсорбционных колонок по сравнению с колонками с неподвижной жидкой фазой — легкость их ренерации при нагревании. Большинство постоянных газов, за исключением углеводородов, не обнаруживаются пламенно-ионизационным детектором, поэтому обычно в качестве детекто-

Рис. 10.45. Влияние содержания воды в адсорбенте (молекулярное сито 5А) на характеристики удерживания (удельный объем удерживания V_R).



ра используется катарометр. Для повышения чувствительности обнаружения иногда полезно воспользоваться детектором по электронному захвату или применить каталитическое превращение газов в метан, который детектируется пламенно-ионизационным детектором.

Большинство газообразных образцов образуется в процессе горения. Обычно это смеси, содержащие некоторые (или все) из перечисленных газов: водород, кислород, оксид или диоксид углерода, оксиды азота и серы, метан и другие летучие углеводороды, азот. Для разделения водорода, кислорода, азота, метана и оксида углерода наиболее пригодны молекулярное сито 5А (алюмосиликат кальция). На колонке, заполненной 20 г адсорбента с частицами размером 0,1—0,2 мм, используя аргон или гелий в качестве газа-носителя (со скоростью потока 1 мл/с), эту смесь разделяют при комнатной температуре. Адсорбент необходимо активировать в течение 6 ч при температуре около 450 °С. Вода, содержащаяся в адсорбенте (степень полноты активации), влияет на относительное удержива-

ние компонентов (см. рис. 10.45). Однако емкость молекулярного сита 5A по отношению к воде очень высока (он адсорбирует до 12% воды), так что влажность газов не имеет практического значения. Анализ можно повторять много раз до заметного изменения адсорбционных свойств. Молекулярное сито 5A сильно адсорбирует диоксид углерода (он количественно определяется только при температуре, близкой к температуре активации) и поэтому непригодно для анализа последнего.

Выделяют диоксид углерода на колонке, заполненной порпаком Q. Первая фракция, выходящая из колонки, представляет собой смесь водорода, кислорода, азота и оксида углерода, вторая фракция — чистый метан, третья — диоксид углерода. Разделение ведется на колонке размером 1 м × 2 мм (внутр. диаметр) при комнатной температуре. Если необходимо разделить смесь на отдельные компоненты, то можно использовать порпак Q при пониженной температуре. Однако эта методика не всегда применима, поскольку серийные хроматографы не пригодны для работы при пониженных температурах. Значительно чаще разделение ведут на двух параллельных колонках, одна из которых заполнена молекулярным ситом 5A, другая — порпаком Q. Скорость потока газа-носителя регулируется таким образом, чтобы в колонке с порпаком Q она была больше. Образец делится перед колонками в соотношении, соответствующем скоростям потока, и соединяется вновь перед детектором, который регистрирует фракции в порядке их прохождения: 1) кислород, азот, оксид углерода (выходящие вместе); 2) диоксид углерода; 3) кислород, 4) азот; 5) оксид углерода. В некоторых случаях можно использовать два детектора (по одному на каждую колонку), но при этом необходима точная регулировка скорости потока.

Газообразные соединения серы можно разделить на активированном силикагеле деактивгел (Davison Grade 12) при температуре 120°C. Компоненты смеси с частями размером 0,1—0,2 мм в алюминиевых колонках 60 см × 4 мм (внутр. диаметр) элюируются в следующем порядке: воздух, CO₂, COS, H₂S, CS₂, SO₂. Анализ оксидов азота обычно ведется на двух колонках. На одной колонке (2,7 м × 3 мм), заполненной молекулярным ситом 5A, пропускают при 35°C азот (50 мл/мин), разделяют O₂ и NO; NO₂ адсорбируется на колонке наоборот. На второй колонке (6 м × 1 мм), заполненной носителем флюоропак 80, на который нанесено 10% неполярной фазы, 10% SF₆=96, пропускают при 25°C азот (4 мл/мин), отделяют NO (который появляется вместе с кислородом) от NO₂. Преимущественно используется электроно-захватный детектор. При проведении таких анализов следует помнить о возможности реакции оксида азота с кислородом. Если в образце содержится кислород, то

он при прохождении через колонку реагирует с N₂O так, что найденное количество N₂O обычно меньше действительного, а найденное количество NO₂ соответственно больше.

Результаты анализа газов часто могут быть ошибочными из-за отсутствия достаточно чувствительных детекторов. Те соединения (CO, CO₂ и т. д.), которые не обнаруживаются ни электроно-захватным, ни пламенно-ионизационным детектором, особенно трудно детектируются в малых концентрациях. Имен-

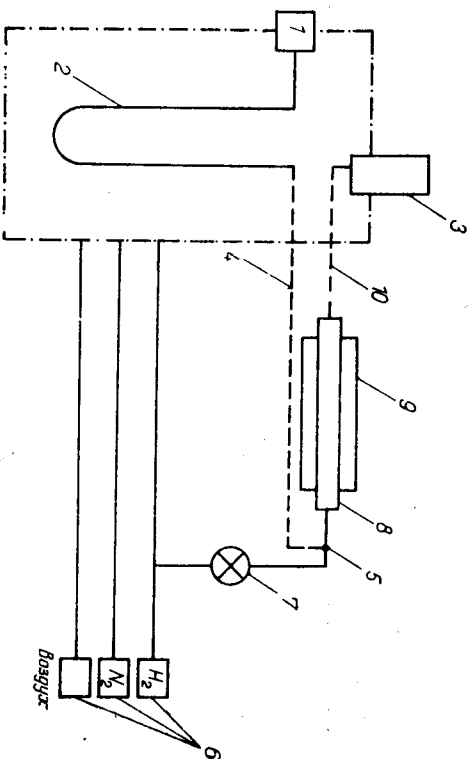


Рис. 10.46. Схема каталитического конвертера с подсоединенным к нему газовой хроматографом.

1 — ввод проб; 2 — колонка; 3 — пламенно-ионизационный детектор; 4 — капилляр (вн. диам. 0,1—0,5 мм); 5 — T-образная трубка; 6 — источник газа; 7 — ипольчатый клапан; 8 — печь; 9 — катализатор; 10 — капилляр.

но по этой причине был разработан метод превращения этих газов в метан, который детектируется пламенно-ионизационным детектором с достаточной чувствительностью. Преимущество данного метода — простота, с которой серийные детекторы приспособляются для проведения таких анализов (если, конечно, реактор поставляется вместе с детектором).

На рис. 10.46 показана схема подключения каталитического конвертера. Катализатор готовят следующим образом. В фарфоровой чашке смешивают 3 г Ni(NO₃)₂, 6 г H₂O и 0,45 г Th(NO₃)₄·4H₂O. К смеси добавляют навеску носителя (30 г) с частями размером 0,2—0,4 мм (хромосорб W, хроматон, порвина) и добавляют такое количество диспергированной горячей воды, чтобы образовалась паста. Приготовленную пасту нагревают на небольшом пламени до полного испарения воды, затем

влага увеличивают и продвигают нагревать смесь до полного удаления оксидов азота. Катализатор помещают в кварцевую трубку и гидrogenизируют, нагревая примерно 8 ч в электрической печи при 350—400°С в токе водорода. Приготовленный катализатор помещают в кварцевую трубку диаметром 3—4 мм и длиной примерно 25 см, которая соединяется с хроматографом описанным выше способом. В хроматографе катализатор нагревают печью с тем, чтобы его температура составляла около 400°С.

После подключения катализатора к газовой линии поток водорода регулируют таким образом, чтобы проходящий через катализатор газ содержал по крайней мере 60% водорода по отношению к газу-носителю, обычно азоту. Однако оптимальный режим работы пламенно-ионизационного детектора требует присутствия водорода только в очень малых концентрациях. Такой способ гидrogenизации обычно применяется только для определения оксида и диоксида углерода. Наибольшее детектируемое количество в 5 мг образца, например воздуха, составляет примерно 0,5·10⁻⁴ СО. Этот метод можно также использовать и для анализа других газов, например С₂, СОS, НСN, (СN)₂.

Хроматография часто используется [22] для определения состава неизвестных сложных смесей при исследовании химического влияния на окружающую среду. Пока еще не разработаны анализаторы постоянного действия, позволяющие выявлять какие-то определенные загрязняющие примеси, например, в воздухе или воде. При проведении анализа сложных смесей обычно проводится их обогащение или применяется экстракция, позволяющие определять компоненты при концентрациях их ниже 10–12% с высокой селективностью. Для выявления газовых включений часто используется методика обогажительной хроматографии. Например, при определении кислородсодержащих компонентов в выхлопных газах обогащение проводят в колонке из нержавеющей стали (3,5 м×4 мм, внутр. диаметр), заполненной хромсорбсом W (размер частиц 0,2—0,4 мм), на который нанесено 20% 1,2,3-трикс(2-цианэтоксид)пропана. Обогащение ведется при 20°С при пропускании через колонку газа со скоростью 100 мг/мин. Угледороды проходят через колонку, практически не задерживаясь, так что в десорбционном цикле в аналитическую колонку поступают только кислородсодержащие соединения. Аналитическую колонку — трубку из нержавеющей стали длиной 3,5 м с внутренним диаметром 2 мм и внешним диаметром 3,5 мм — упаковывают порпаком Q с частыми размерами 0,1—0,2 мм. Разделение ведут при 156°С, газом-носителем служит гелий, который пропускают со скоростью 50 мг/мин. Пики на хроматограмме следуют в таком порядке: ацетальдегид, окись пропилена, пропионовый альдегид,

ацетон, акролеин, транс-2,5-диметилтергидрофуран, бутилальдегид, цис-2,5-диметилтергидрофуран, метанол, кротональдегид. Анализ длится 100 мин.

Содержащиеся в воде примеси обычно сначала экстрагируют подходящим растворителем, например метиленхлоридом, хлороформом, серуглеродом и т. д., и затем анализируют. С этой целью можно использовать капиллярную хроматографию. Например, фенолы разделяют в капиллярной колонке из нержавеющей стали длиной 20 м и диаметром 0,2 мм. Неодвижной фазой служит трикрезилфосфат (95 мг) с ортофосфорной кислотой (5 мг) в алетоне (1,0 мл). Перед проведением анализа колонку выдерживают 3 ч при 120°С. При этой температуре получают симметричные и полностью разрешенные пики следующих соединений (перечислены в порядке элюирования): фенол, 2-метилфенол, 2,6-диметилфенол, 4-метилфенол, 2,4-диметилфенол, 2,5-диметилфенол, 2,3-диметилфенол, 3,5-диметилфенол, 3,4-диметилфенол. На колонке 50 м×0,25 мм с неподвижной фазой DC 200 при программированном подьеме температуры от —8 до 130°С получены 160 пиков углеводородов, из которых 116 идентифицированы масс-спектрометрически. Объем введенного образца газа составлял 1 мл.

10.8.2. АНАЛИЗЫ ОРГАНИЧЕСКИХ И БИОЛОГИЧЕСКИ ВАЖНЫХ СОЕДИНЕНИЙ

Газохроматографический анализ используется для разделения ряда органических соединений и биологических жидкостей. Обычно это жидкие или твердые соединения. Метод их анализа описан в предыдущих разделах, а примеры разделения приведены в табл. 10.7 и 10.8.

ЛИТЕРАТУРА

1. *Ackman R. G.*, *J. Chromatog. Sci.*, **10**, 535 (1972).
2. *Arifa K.*, *Kuge I.*, *Yoshikawa Y.*, *Bull. Chem. Soc. Japan*, **38**, 632 (1965).
3. *Бережкин В. Г.*, Аналитическая реакционная газовая хроматография. — М.: Наука, 1966.
4. *Black D. R.*, *Faith R. A.*, *Tamishi R. J.* *Chromatog. Sci.*, **7**, 284 (1969).
5. *Bozman M. C.*, *Velega M.*, *Anal. Chem.*, **40**, 1448 (1968).
6. *Brody S. S.*, *Chaney I. E.*, *J. Gas Chromatog.*, **4**, 42 (1966).
7. *Brinshaw S.*, *Emitell P. H.*, *Teller E.*, *J. Am. Chem. Soc.*, **60**, 309 (1938).
8. *Cameta E.*, *Pravitsani D.*, *Anal. Chem.*, **39**, 1645 (1967).
9. *Chindela B.*, *Krejt M.*, *Rusec M.*, *Deut. Z. Ger. Med.*, **62**, 154 (1968).
10. *Classon S.*, *Acc. Chem. Min. Geol.*, **A23**, No. 1, 133 (1946).
11. *Compilation of GC Data*, Institute of Analytical Chemistry, Czechoslovak Academy of Sciences, Brno.
12. *Cook S. E.*, *Stanley C. W.*, *Varney J. E.*, *Anal. Chem.*, **36**, 2354 (1964).
13. *Dawson H. I.*, *Anal. Chem.*, **35**, 542 (1963).

Примеры анализов органических соединений, проведенных в обычных условиях

Разделяемые соединения (перечислены в порядке их элюирования)	Условия разделения			
	колонка (К); неподвижная фаза (НФ); носитель (Н); детектор (Д)	температура колонки, °С	газ-носи- тель; ско- рость пото- ка, мл/мин	время, мин
Алифатические углеводороды C ₁ —C ₅ (природный газ): метан, этан, пропан, изобутан, <i>n</i> -бутан, <i>изо</i> - и <i>n</i> -пентан	К: стекло, 130×0,3 см; НФ: хромо- сорб 102, 60—80 меш; Д: ДИП	110	He; 58	7
Низшие углеводороды, насыщенные и не- насыщенные: метан, этан, этилен, про- пан, пропилен, изобутан, <i>n</i> -бутан, цик- лопропан, ацетилен, <i>n</i> -бутилен, пропа- диен, <i>транс</i> -бутилен, изопентан, <i>цис</i> - бутилен, <i>n</i> -пентан, бутадие-1,3, пен- тен-1, (<i>транс</i> -бутилен и изопентан не разделяются)	К: стекло, 1500×0,6 см; НФ: 20% аце- тилацетона; Н: хромосорб R, 60— 80 меш; Д: катарометр	23	He; 50	90
Пропан, пропен, изобутан, <i>n</i> -бутан, бу- тен-1, 2-метилбутен-1, <i>транс</i> -бутен-2, изопентан, <i>цис</i> -бутен-2, <i>n</i> -пентан, бута- диен-1,3	К: 640×0,3 см; НФ: 10% EDO-1; Н: хромосорб P-AW, 100—120 меш; Д: ДИП	0	N ₂ ; 20	12
Бутен-1, 2-метилпропен-1, <i>транс</i> -бутен-2, <i>цис</i> -бутен-2	К: нерж. сталь, 800×0,3 см; НФ: 20% полипропиленкарбоната; Н: хромосорб P-AW, 60—80 меш; Д: ДИП	0	N ₂ ; 30	9
Насыщенные и ненасыщенные углеводо- роды C ₁₀ —C ₁₅ : декан, децен-1, ундекан, ундецен-1, додекан, додецен-1, триде- кан, тридецен-1, тетрадекан, тетраде- цен-1, пентадекан, пентадецен-1	К: стекло, 190×0,4 см; НФ: 20% 1,2,3- трис(цианоэтокси)пропана; Н: газо- хром P, 80—100 меш; Д: ДИП	Программируется, 80—150; 5°С/мин		
Низшие углеводороды + CO + CO ₂ : воз- дух, монооксид углерода, метан, диок- сид углерода, ацетилен, этилен, этан	К: 130×0,3 см; НФ: карбосив В, 60— 80 меш; Д: катарометр	35	He; 40	9
Метилциклогексены: 1-метилциклогексен, 4-метилциклогексен, 3-метилциклогек- сен, метилциклогексан	К: стекло, 200×0,4 см; НФ: 20% AgNO ₃ / раствор в этиленгликоле; Н: целит С-22, 50—80 меш; Д: катарометр	30	He; 66	70
Монотерпеновые углеводороды: α-пинен, камфен, β-пинен, Δ ³ -карен, мирцен, α-фелландрен, лимонен, γ-терпинен, <i>n</i> -кумен	К: нерж. сталь, 400×0,22 см; НФ: 10% карбовакса 400; Н: хромосорб W, 80— 100 меш; Д: ДИП	90	N ₂ ; 10	17
Сесквитерпеновые углеводороды: бицик- лоелемен, кубебен, иланген, β-елемен, α-бурбонен, β-бурбонен, ε-мунролен, гумулен, γ-мунролен, α-мунролен, ε- булгарен, ε-кадинен	К: нерж. сталь, капилляр., 50 м×2 мм; НФ: апиэзон L; Д: ДИП	160	He; 1,2	15
Ароматические углеводороды: бензол, толуол, этилбензол, <i>p</i> -, <i>m</i> - и <i>o</i> -ксилол	К: 190×0,3 см; НФ: 5% изодecilфта- лата+5% бентона 34; Н: хромосорб W-AW, 80—100 меш; Д: ДИП	75	N ₂ ; 20	
Бензол, толуол, этилбензол, стирол, α- метилстирол	К: 200×0,3 см; НФ: 10% SE-30; Н: хро- мосорб W-AW-DMCS, 70—80 меш; Д: ДИП	150	N ₂ ; 20	
Ксилол, 1,3,5- и 1,2,4-триметилбензол, 1,2,3-триметилбензилдан, нафталин, бифенил, 1,2-диметилнафталин, аценаф- тен, дифениленоксид, флуорен, фенан- трен, пирен, 1,2-бензофлуорен, кризен	К: 190×0,4 см; НФ: 10% апиэзона L; Н: хромосорб W, 60—80 меш; Д: ка- тарометр	Программируется, 50—330; 4°С/мин	He; 72	70
Хлорированные углеводороды: воздух, вода, метил-, винил- и этилхлорид	К: 190×0,45 см; НФ: порапак Q, 80— 100 меш; Д: катарометр	133	He; 47	6
Галогенированные углеводороды: воздух, этилен, винил-, этил- и изопропилхло- рид, этил-, аллил- и винилбромид	К: нерж. сталь, 400×0,4 см; НФ: 10% сквалана; Н: хромосорб R, 60—80 меш; Д: катарометр	23	He; 60	24
Спирты C ₁ —C ₅ : метанол, этанол, <i>изо</i> - и <i>n</i> -пропанол, <i>трет</i> -, <i>втор</i> -, <i>изо</i> - и <i>n</i> -бута- нол, <i>трет</i> - и <i>втор</i> -амиловый спирт, оп- тически активные изомеры амилового спирта, <i>изо</i> - и <i>n</i> -амиловый спирт	К: нерж. сталь, 190×0,3 см; НФ: 10% халькомида M-18-OL; Н: супелкопорт, 80—100 меш; Д: ДИП	100	N ₂ ; 20	11
Оптически активный амиловый и <i>изо</i> - амиловый спирты не разделяются.				
Частичное разделение <i>изо</i> - и <i>n</i> -бутанола	К: нерж. сталь, 190×0,3 см; НФ: пора- пак Q, 80—100 меш; Д: ДИП	200	N ₂ ; 20	10

Разделяемые соединения (перечислены в порядке их элюирования)	Условия разделения			
	колонка (К); неподвижная фаза (НФ); носитель (Н); детектор (Д)	температура колонки, °С	газ-носитель; скорость пото- ка, мл/мин	время, мин
Частичное разделение <i>n</i> -пропанола и <i>трет</i> -бутанола	К: нерж. сталь, 190×0,3 см; НФ: хромосорб 101, 80—100 меш; Д: ДИП	200	N ₂ ; 20	4
Частичное разделение <i>n</i> -пропанола и <i>трет</i> -амилового спирта	К: нерж. сталь 190×0,3; НФ: 0,4% карбовакса 1500; Н: карбопак А, 60—80 меш; Д: ДИП	120	N ₂ ; 20	14
Спирты C ₂ —C ₁₈	К: 160×0,3 (двойная); НФ: 15% FFAP; Н: хромосорб W-DMCS, 70—80 меш; Д: ДИП	Программируется, 55—270; 14 °С/мин	He; 25	16
Диолы: этиленгликоль, пропандиол-1,2, бутандиол-2,3; пропандиол-1,3, бутандиол-1,3, бутандиол-1,4, диэтиленгликоль, глицерол	К: стекло, 130×0,3 см; НФ: хромосорб 101, 100—120 меш; Д: ДИП	210	He; 50	4
Жирные кислоты C ₁ —C ₃ и вода: вода, муравьиная, уксусная и пропионовая кислоты	К: 130×0,2 см; НФ: хромосорб 101, 60—80 меш; Д: катарометр	250	N ₂ ; 20	4
Жирные кислоты C ₁ —C ₅ и вода: вода, уксусная, муравьиная, пропионовая, масляная и валериановая кислоты	К: нерж. сталь, 180×0,3 см; НФ: цианэтилметакрилат, 0,2—0,4 см; Д: катарометр	136	N ₂ ; 30	20
Жирные кислоты C ₁₄ —C ₁₈	К: стекло 100×0,4 см; НФ: 5% диэтиленгликольсебаката; Н: CW-HP; Д: ДИП	200	N ₂ ; 70	8
Метилвые эфиры высших жирных кислот: метилпальмитат, метилстеарат, метилолеат, метиллинолат	К: стекло, 190×0,4 см; НФ: 5% диэтиленгликольсебаката; Н: CW-HP; Д: ДИП	180	N ₂ ; 70	8
Метилвые эфиры бензолкарбоновых кислот: хлороформ, метилбензоат, диметилтерефталат, диметилизофталат, диметилфталат	К: стекло, 160×0,6 см; НФ: 2%-тетракис-О-(2-цианозтил)-пентаэритрита; Н: поровина, 0,2—0,3 мм; Д: катарометр и ДИП	203	N ₂ или H ₂ ; 30	60
Алифатические и циклические кетоны: ацетон, метилэтилкетон, 3-метилбутанол-2, пентанон, 3,3-диметилбутанол-2, циклопентанон, гептанон, 4-метилциклогексанон, октанон-2, ацетофенол	К: нерж. сталь 100×0,3 см; НФ: поропак Q, 150—200 меш; Д: ДИП	Программируется, 170—245; 10 °С/мин	He; 60	12
Циклические спирты и кетоны: 2,2-диметилциклогексанон, 2-метилциклогексанон, циклогексанон, <i>цис</i> -2-метилциклогексанол, <i>транс</i> -2-метилциклогексанол, циклогексанол	К: стекло, 160×0,6 см; НФ: 20% глицерола; Н: целит 545, 0,2—0,3 мм; Д: катарометр	107	N ₂ ; 30	65
Различные кислородсодержащие соединения: вода, метанол, этанол, ацетон, метилэтилкетон, тетрагидрофуран, диоксан, диметилформамид	К: 190×0,4 см; НФ: поропак Q, 150—200 меш	220	He; 37	
Этиленоксид, ацетальдегид	К: нерж. сталь, 300×0,4 см; НФ: 25% β,β'-оксидипропионитрила; Н: целит 545, 80—100 меш; Д: катарометр	23	He; 60	14
Фенолы, крезолы, ксиленолы: фенол, <i>о</i> -, <i>п</i> - и <i>м</i> -крезол, 2,4-, 2,5-, 2,3- и 3,5-ксиленол, <i>п</i> - и <i>м</i> -этилфенол (частичное разделение <i>п</i> - и <i>м</i> -крезола, 2,4- и 2,5-ксиленола; 3,5-ксиленол и <i>м</i> -этилфенол не разделяются)	К: стекло, 120×0,45 см; НФ: 5% 2,4-ксиленолфосфата; Н: целит, 100—120 меш; Д: аргоновый	110	A ₁	60
Алифатические амины: метил-, диметил-, этил-, триметил-, изопропил-, аллил- и <i>n</i> -пропиламин, <i>трет</i> -, <i>втор</i> -, <i>изо</i> - и <i>n</i> -бутиламин	К: стекло, 140×0,4 см; НФ: 4% карбовакса 20M+8% КОН; Н: карбовак В; Д: ДИП	91,5	He; 50	14
Метил-, этил-, изопропил-, <i>n</i> -пропил-, <i>втор</i> -бутил-, <i>n</i> -бутил-, изопентил-, <i>n</i> -пентил- и <i>n</i> -гексиламин	К: 130×0,4 см; НФ: хромосорб 103, 100—120 меш; Д: ДИП	Программируется, 200—250 °С; 15 °С/мин	He; 35	4
Ароматические амины: анилин, <i>N</i> -метиланилин, <i>N</i> -этиланилин, <i>N</i> -бутиламин	К: 130×0,4 см; НФ: хромосорб 103, 50—60 меш; Д: ДИП	240	He; 50	7

Разделяемые соединения (перечислены в порядке их элюирования)	Условия разделения			
	колонка (К); неподвижная фаза (НФ); носитель (Н); детектор (Д)	температура колонки, °С	газ-носитель; скорость потока, мл/мин	время, мин
Гетероциклические азотсодержащие, циклические и ароматические амины: пиперидин, пиридин, морфолин, циклогексиламин, метилциклогексиламин, N-изопропилциклогексиламин, анилин, N-метилпирролидон, N,N-диметиланилин	К: стекло, 190×0,4 см; НФ: 28% пенн-вальта 223+4% КОН; Н: газохром Р, 80—100 меш; Д: ДИП	160		15
Нитропарафины C ₁ —C ₃ : вода, нитрометан, нитроэтан, 2-нитропропан, 1-нитропропан.	К: 190×0,45; НФ: порapak Q, 80—100 меш; Д: катарометр	206	He; 80	7
Метилхлорсиланы: триметилхлорсилан, метилдихлорсилан, трихлорсилан, диметилдихлорсилан, метилтрихлорсилан, тетрахлорсилан	К: 450×0,3 см; НФ: 10% SE-30; Н: хромосорб W-AW-DMCS, 70—80 меш; Д: катарометр	25	N ₂ ; 40	
Фенилхлорсилазаны: тетрахлорсилазан, бензол, хлорбензол, фенилтрихлорсилазан, бифенил, дифенилдихлорсилазан	К: нерж. сталь, 200×0,4 см; НФ: 4% Сил Е; 302; Н: поровина, 0,2—0,3 мм; Д: катарометр	200	N ₂ ; 30	25
Хлорсодержащие пестициды: линдан, алдрин, гептахлордиэлдрин	К: стекло, 190×0,4 см; НФ: 5% OV-1, Н: CW-HP; Д: электронно-захватный	170	N ₂ ; 70	14
a-BHC, линдан, алдрин, гептахлор, n,n'-DDE, o,n'-DDT, диэлдрин, n,n'-DDD, n,n'-DDT	К: 190×0,4 см; НФ: 5% CV-210; Н: газохром Q, 100—200 меш; Д: Электронно-захватный	182	N ₂ ; 70	20
Фосфорсодержащие пестициды: метилпартин, паратин, метилтрин, этион	К: стекло, 190×0,4 см; НФ: 3% OV-1; Н: CW-HP; Д: пламенно-фотометрический	200	N ₂ ; 80	9

Таблица 10.8

Примеры анализов биологически важных соединений и лекарственных средств, проведенных в обычных условиях

Разделяемые соединения (перечислены в порядке их элюирования)	Условия разделения			
	колонка (К); неподвижная фаза (НФ); носитель (Н); детектор (Д)	температура колонки, °С	газ-носитель; скорость потока, мл/мин	время, мин
Триметилсилильные производные сахаров: арабинозы, α-ксилозы, α-маннозы, α-галактозы, α-глюкозы	К: стекло, 190×0,3 см; НФ: 3% поли-А-101А; Н: газохром Q, 100—200 меш; Д: ДИП	140	N ₂ ; 30	27
Аминокислоты в виде N-трифторацетил-n-бутиловых эфиров: аланин, валин, глицин, изолейцин, лейцин, пролин, треонин, серин, цистеин, метионин, оксипролин, фенилаланин, аспарагиновая кислота, глутамовая кислота, тирозин, лизин, триптофан	К: стекло, 150×0,4 см; НФ: 0,325% адипината этиленгликоля; Н: хромосорб G-AW, 80—100 меш; К: стекло, 100×0,4 см; НФ: 1% OV-17; Н: активный хромосорб G, 80—100 меш; Д: ДИП	Программируется 100—210 °С	N ₂ ; 50	30
Стероиды: андростан, холестеран, тестостерон, прогестерон, холестерин, стигмастерин	К: стекло, 130×0,2 см; НФ: 3% OV-17; Н: CWHP; Д: ДИП	275	N ₂ ; 40	10
Триметилсилильные производные стероидов мочи: андростерона, дигидроэпиандростерона, этиохолаолона, эстрола, эстрадиола, эстриола, прегнадиола, прегнентриола (андростерон и эстрадиол не разделяются)	К: стекло, 190×0,3 см; НФ: 3% OV-225; Н: газохром Q, 100—120 меш; Д: ДИП	230		15
Метилловые эфиры желчных кислот: метилитохолат, метилдезоксихолат, метилхенодесоксихолат, метилхолат	К: стекло, 100×0,3 см; НФ: 3% P-2250; Н: супелкон AW-DMCS, 100—120 меш; Д: ДИП	275	N ₂ ; 40	17
Снотворные: барбитал, амобарбитал, секобарбитал, гексобарбитал, мефобарбитал, фенобарбитал	К: стекло, 190×0,2 см; НФ: 10% апиэ-зона L, 2% КОН; Н: CW-HP; Д: ДИП	215	N ₂ ; 40	6
Лекарственные средства: этинамат, мескалин, дифенилдигидрамин, глутоксимидин, кофенин, новокаин, кокаин, скополамин, хлорпромазин, тазепам	К: стекло, 190—0,35 см; НФ: 3% OV-17; Н: газохром Q, 100—120 меш; Д: ДИП	200	N ₂ ; 40	36

14. Dimbat M., Porter P. E., Stross F. H., Anal. Chem., 28, 290 (1956).
15. Dressler M., Krejčí M., Chem. Listy, 61, 1455 (1967).
16. McReynolds W., Vespalec R., Janák J., J. Chromatog., 59, 423 (1971).
17. Eberly P. E. Jr., J. Phys. Chem., 65, 68 (1961).
18. Ethre L. S., Anal. Chem., 36, No. 8, 31A (1964).
19. Ethre L. S., Open Tubular Columns in Gas Chromatography, p. 80, Plenum Press, New York (1965).
20. Evans M. B., Smith J. F., J. Chromatog., 5, 300 (1961).
21. Evans M. B., Smith J. F., J. Chromatog., 6, 293 (1961).
22. Fischlein L., Chromatography of Environmental Hazards, Vol. 1, Elsevier, Amsterdam (1972).
23. Ford J. H., Barozza M., J. Assoc. Offic. Anal. Chemists, 50, 601 (1967).
24. Gaston L. K., In Residue Review, (F. A. Gunther, Ed.), p. 21, Vol. 5, Academic Press, New York and Springer Verlag Berlin (1964).
25. Giddings J. C., Dynamics of Chromatography, Dekker, New York (1965).
26. Glueckauf E., Ives N. F., J. Assoc. Offic. Arg. Chemists, 47, 1112 (1964).
27. Glueckauf E., Nature, 156, 748 (1945); Nature, 160, 301 (1947); J. Chem. Soc., 1302 (1947); J. Chem. Soc., 1308 (1949).
28. Golay M. J. E., in: Gas Chromatography 1968, (D. H. Desty, Ed.), p. 36, Butterworths, London (1968).
29. Goodwin E. S., Goulden R., Reynolds J. G., Analyst, 86, 687 (1961).
- 29a. Grant D. W., Gas-Liquid Chromatography, Van Nostrand, London (1971).
30. Grigson M. A., Wolf C. J., Anal. Chem., 39, 1438 (1967).
31. Green L. E., Facts and Methods, 8, No. 4, 4 (1967).
32. Greene S. A., Pust H., J. Phys. Chem., 62, 55 (1958).
33. Gregg S. J., Stock R., in: «Gas Chromatography», 1958 (D. H. Desty, Ed.), p. 90, Butterworths, London (1958).
34. Gröbler A., J. Chromatog. Sci., 10, 128 (1972).
35. Hainou O., Boček P., Novák J., J. Gas Chromatog., 5, 401 (1967).
36. Halasz I., Schay G., Z. Anorg. Chem., 287, 242 (1956).
37. Hartman C. H., Bull. Environ. Contam. Toxicol., 1, 454 (1966).
- 37a. Hartman C. H., Anal. Chem., 43, No. 2, 113A (1971).
38. Horning E. C., Horning M. C., Carroll D. J., Dzidic I., Stillwell R. N., Anal. Chem., 45, 986 (1973).
39. James A. T., Martin A. J. P., Biochem. J., 50, 679 (1952).
40. James D. H., Phillips C. A. G., J. Chem. Soc., 1066 (1954).
41. Janák J., Collection Czech. Commun., 18, 798 (1953).
42. Jucel R. S., Durbin R. P., Anal. Chem., 38, 565 (1966).
43. Keulemans A. I. M., Gas Chromatography, p. 7, Reinhold, New York (1957).
44. Kinkenberg A., Sienitzer F., Chem. Eng. Sci., 5, 258 (1956).
45. Kouřilová D., Krejčí M., Chem. Listy, 65, 742 (1971).
46. Kouřis E., Helv. Chim. Acta, 41, 1915 (1958).
47. Kouřis E., Chmista, 22, 459 (1968).
48. Kouřis E., Z. Anal. Chem., 181, 351 (1961).
49. Krejčí M., Demeš M., Collection Czech. Chem. Commun., 30, 3701 (1965).
50. Krejčí M., Dressler M., Chromatog. Rev., 13, 1 (1970).
51. Kuhn R., Winterstein A., Lederer E., Z. Physiol. Chem., 197, 141 (1931).
52. Lehard D. A., Sturlock B. C., Identification Techniques in Gas Chromatography, p. 11, Wiley-Interscience, London (1970).
53. Lovelock J. E., Anal. Chem., 33, 162 (1961).
54. Lovelock J. E., Nature, 189, 729 (1961).
55. Lovelock J. E., Gregory N. L., in: Gas Chromatography (Brenner N., Colten J. E., Weiss M. D. Eds.), p. 219, Academic Press, New York (1962).
56. Lovelock J. E., Lipsky S. R., J. Am. Chem. Soc., 82, 431 (1960).
57. Lovelock J. E., Zlatkis A., Anal. Chem., 33, 1958 (1961).
58. Martin A. J. P., Synge R. L. M., Biochem. J., 35, 1358 (1941).
59. McCormack J., Tong S. C., Cooke W. D., Anal. Chem., 37, 1470 (1965).

- 59a. McNair H. M., Bonelli E. J., Basic Gas Chromatography, Consolidated Printers, Berkeley, California (1969).
60. McReynolds W. O., J. Chromatog. Sci., 8, 685 (1970).
61. Mohrke M., Saffert W., in: Gas Chromatography 1962 (van Swaay, Ed.), p. 216, Butterworths, London (1962).
62. Morrison M. E., Corcoran W. H., Anal. Chem., 39, 255 (1967).
63. Morrison M. E., Rinker R. G., Corcoran W. H., Anal. Chem., 36, 2256 (1964).
64. Munson N. S. B., Anal. Chem., 43, No. 13, 28A (1971).
65. Nelsen F. M., Eggertsen F. T., Anal. Chem., 43, 1387 (1958).
66. Novák J., J. Chromatog., 78, 269 (1973).
67. Novák J., Ruzičková J., J. Chromatog., 91, 79 (1974).
68. Novák J., Ruzičková J., Wikar S., Janák J., Anal. Chem., 45, 1365 (1973).
69. Novák J., Vašík J., Janák J., Anal. Chem., 37, 660 (1965).
70. Page F. M., Woolley D. E., Anal. Chem., 40, 210 (1968).
71. Penzias G. J., Anal. Chem., 45, 890 (1973).
72. Penzias G. J., Boyle M. J., Intern. Laboratory Nov./Dec., 49 (1973).
73. Perry S. G., Chromatog. Rev., 9, 1 (1967).
74. Pettitlan D. L., Lantz C. D., J. Chromatog., 1, 23 (1963).
75. Purnell I. H., Gas Chromatography, p. 237, Wiley, London (1962).
76. Rohrschneider L., in: Advances in Chromatography, Vol. 4 (J. C. Giddings, R. A. Keller, Eds.), p. 333, Dekker, New York (1967).
77. Rujhage R., Anal. Chem., 36, 759 (1964).
78. Schomburg G., in: Advances in Chromatography, Vol. 6, (J. C. Giddings, R. A. Keller, Eds.), p. 211, Dekker, New York (1968).
79. Sechick M., 6th International Symposium — Advances in Gas Chromatography, Miami, Florida, June 1970.
80. Simpson C., Gas Chromatography, p. 61, Kogan Page, London (1970).
81. Soják L., Krupčík J., Janák J., J. Chromatog., 65, 93 (1972).
82. Sternberg J. C., Gallaway E. S., Jones D. T. C., Gas Chromatography, 3rd International Symposium, p. 231, Instrument Society of America, Academic Press, New York (1962).
83. Tesarik K., Krejčí M., J. Chromatog., 91, 539 (1974).
84. Tesarik K., Novotný M., in: Gas Chromatographie, 1968 (H. G. Struppe, Ed.), p. 575, Akademie-Verlag GmbH, Berlin (1968).
85. Tswett M. S., Ber. Deut. Botan. Ges., 24, 316, 384 (1906).
86. Van Deemter J. J., Zuiderweg F. J., Kinkenberg A., Chem. Eng. Sci., 5, 271 (1956).
87. Van den Heuvel W. J. A., Gardiner W. L., Horning E. C., Anal. Chem., 36, 1550 (1964).
88. Völlmin J. A., Simon W., Kaiser R., Z. Anal. Chem., 229, 1 (1967).
89. Wikar S., Novák J., J. Chromatog., 53, 429 (1970).

Глава 11. Противоточное распределение

3. ПРОХАЗКА

Институт органической химии и биохимии
Академии Наук ЧССР, Прага

11.1. ВВЕДЕНИЕ

11.1.1. ЭКСТРАКЦИЯ В СИСТЕМАХ ЖИДКОСТЬ — ЖИДКОСТЬ

Метод противоточного распределения, основанный на принципе распределения вещества в системе жидкость — жидкость, известен с 30-х годов. В процессе его совершенствования были разработаны: а) метод непрерывной противоточной экстракции, применяемый главным образом в промышленных целях (он лишь упоминается в этой главе), и б) метод периодического противоточного распределения. Метод противоточного распределения часто называют методом Крейга. В 1944 г. Крейг [2] опубликовал описание первой батареи для противоточного распределения с металлическими элементами*, позволяющей осуществлять простую перенос двух несмешивающихся фаз в противоточном режиме. Позднее Крейг и другие авторы сконструировали стеклянные аппараты для противоточного распределения; специальные пробырки для этих аппаратов в настоящее время выпускаются промышленностью.

В пределах одной главы, естественно, нельзя рассмотреть метод противоточного распределения в полном объеме. Мы органичимся обсуждением целесообразности более широкого его применения в обычных лабораториях, т. е. лабораториях, финансовые возможности которых ограничены, и лишь упомянем большие дорожные аппараты и сложные методы, которые часто

* Функциональные ячейки аппарата для противоточного распределения в литературе именуют по-разному: в простых конструкциях это делительная воронка, в более сложных — элемент, деталь, пробырка. В этой главе термин «делительная воронка» используется в тех случаях, когда форма и назначение функциональных ячеек действительно соответствуют форме и назначению делительных ячеек, применяемых в препаративной химии. В других случаях, когда некая батарея соответствующих ячеек или элементов перемещается синхронно, применяется термин «пробырка».

используют в специальных целях и для специальных исследований в лабораториях, располагающих не только достаточными финансовыми средствами для приобретения этого оборудования, но и площадями для его размещения. Теоретические описания и выбор методики основываются на едином принципе независимо от сложности используемого аппарата.

Метод противоточного распределения развивался так быстро, что уже спустя всего лишь два десятилетия с момента открытия он уже получил широкое распространение. Однако в настоящее время он используется лишь в тех случаях, когда его не удается заменить каким-либо другим. За последние несколько лет в литературе не появилось новых работ по методике противоточного распределения, опубликовано лишь несколько статей, посвященных практическому применению этого метода. Его лишь изредка используют в аналитических или препаративных целях, главным образом при изучении антибиотиков, пептидов и т. п. Для более детального и глубокого ознакомления с рассмотренным методом читателю рекомендуется обратиться к подработанной монографии Геккера [6]. Дополнительную информацию можно найти также в обзорах [7, 19, 20] и в других монографиях [3, 8, 11, 21]. Наша цель состоит в том, чтобы показать, что данный метод можно с успехом применять и в том случае, когда дорогое оборудование недоступно.

11.1.2. ПРИНЦИПЫ ПРОТИВОТОЧНОГО РАСПРЕДЕЛЕНИЯ

Экстракция соединения из раствора несмешивающейся жидкостью в делительной воронке хорошо знакома любому химику-органику и биохимику, причем каждый знает, что однократной экстракции бывает недостаточно и что обычно ее повторяют не менее трех раз. Как правило, при экстракции водного раствора, например, эфиром объединенные эфирные вытяжки содержат не только нужное (экстрагируемое) соединение, но и заметное количество воды, а также примеси или компоненты смеси, растворенные в ней (неорганические кислоты, основания, некоторые соли, побочные продукты, исходные соединения и т. д.). Поэтому объединенные эфирные вытяжки промывают водой. При этом, однако, из эфирного слоя неизбежается некоторое количество нужного вещества, и аккуратный химик часто пользуется набором из трех делительных воронок, как это рекомендуют некоторые руководства. Двухфазную систему в первой делительной воронке энергично встряхивают, после чего дают смеси отстояться, затем отделяют водный слой и переносят его во вторую воронку, где его смешивают со свежей порцией эфира, а эфирный слой, оставшийся в первой делительной воронке, экстрагируют чистой водой. Таким способом увлеченные вместе с

нужным веществом гидрофильные примеси экстрагируются из эфирной вытяжки в первой делительной воронке, а во второй делительной воронке большая часть оставшегося липофильного вещества переходит из исходного водного слоя в эфир. Эту операцию повторяют еще раз, т. е. водный слой из второй делительной воронки переносят в третью, где его обрабатывают чистым эфиром в третий раз. Водный слой из первой делительной воронки переносят во вторую, к оставшемуся в ней эфирному слою, и смешивают их. К эфирному раствору в первой делительной воронке добавляют свежую воду и смесь энергично встряхивают, при этом из эфира выделяются последние следы гидрофильных примесей.

Вся эта операция и называется противоточным распределением. Таким образом, в данном случае в процессе противоточного распределения участвуют две фазы — эфирная и водная. Первая фаза все время находится в делительных воронках, а вторая (водная) последовательно переносится из одной воронки в другую, где она подвергается испаривающей экстракции. В приведенном примере одна из фаз (эфир) неподвижна, и может сложиться впечатление, что неверно говорить о перемещении жидкостей, движущихся в противоположных направлениях (противоток). Однако в данном случае речь идет об относительном перемещении фаз. Далее мы увидим, что, хотя в некоторых более сложных вариантах противоточного распределения обе фазы действительно перемещаются в противоположных направлениях, в общем случае можно рассматривать неподвижную фазу как фазу, движущуюся бесконечно медленно.

11.1.3. КОНСТАНТА РАСПРЕДЕЛЕНИЯ

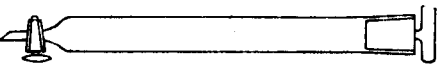
Основной характеристикой, используемой в методе противоточного распределения, является константа распределения K_D (ранее ее называли коэффициентом распределения). Когда две фазы, в одной из которых растворена смесь веществ, перемешивают друг с другом, часть растворенных соединений переходит во вторую фазу, другими словами, растворенные соединения перемешиваются между фазами. При достаточно длительном перемешивании достигается равновесное состояние, строго определенное для каждого из веществ смеси. Простейшее описание этой ситуации дается законом Нернста, согласно которому вещество A распределяется между несмешивающимися или частично смешивающимися жидкостями с постоянным отношением концентраций. Это отношение, определяемое природой вещества, зависит только от температуры и давления и в идеальном случае не зависит от количества распределяемого вещества. Константу распределения можно определить соотношением

$$K_D (p, T, \text{система}) = [A] (\text{орг.}) / [A] (\text{водн.}), \tag{11.1}$$

где $[A]$ (орг.) и $[A]$ (водн.) — равновесные концентрации вещества A в органической и водной фазах соответственно при давлении p и температуре T в двухфазной системе определенного состава. Приведенное уравнение справедливо, если вещество A находится в обеих фазах в одном и том же виде, т. е. не реагирует ни с одной из фаз, не ассоциирует или диссоциирует и не вступает в побочные реакции.

Рис. 11.1. Делительная воронка для определения распределения или отношения количества распределяемого вещества.

Наиболее удобны воронки объемом 12–15 мл; в них легко смешивать две фазы по 5 мл каждой.



Если общее количество вещества A в каждой фазе характеризуется его аналитической концентрацией c , не зависящей от вида, в котором вещество находится в фазе, то распределение описывают отношением концентраций распределяемого вещества D_c :

$$D_c = c_A (\text{орг.}) / c_A (\text{водн.}). \tag{11.2}$$

Полезным параметром может также служить отношение масс (количество) распределяемого вещества D_m , зависящее от соотношения объемов фаз, в отличие от параметров, описываемых уравнениями (11.1) и (11.2). При измерении относительных масс вещества в обеих фазах системы используют уравнения:

$$D_m = m_A (\text{орг.}) / m_A (\text{водн.}) = p/q = K_D V \tag{11.3}$$

$$p = m_A (\text{орг.}) / (m_A (\text{орг.}) + m_A (\text{водн.})); \quad q = \frac{(m_A)_{\text{водн.}}}{(m_A)_{\text{орг.}} + (m_A)_{\text{водн.}}};$$

где V_1 — объем органической фазы, V_2 — объем водной фазы. Далее, $p + q = 1$ и $100p$ и $100q$ выражают процентное содержание вещества в органической и водной фазах. Если объемы обеих фаз равны, т. е. $V_1/V_2 = 1$, то $D_m = K_D$.

Константу распределения легко измерить. Две фазы энергично встряхивают до взаимного насыщения. После этого изме-

ренный объем одной фазы переносят в длинную узкую делительную воронку (рис. 11.1) и растворяют в нем чистое вещество. Концентрация вещества должна быть не слишком велика, поскольку закон Нернста выполняется для идеальных растворов, т. е. при низких концентрациях веществ, при которых не происходит ассоциации молекул в растворе и других отклонений от идеальных условий. Затем в воронку добавляют такой же объем другой фазы и вещество тщательно экстрагируют, периодически медленню (чтобы избежать образования эмульсии) переворачивая воронку. После этого фазы разделяют и в каждой из них определяют количество растворенного вещества. Для этого используют какой-либо селективный аналитический метод, например колориметрию или титрование, либо испаряют растворитель и взвешивают остаток. Если вещество недостаточно чистое, метод взвешивания сухого остатка не может дать точных значений.

Из сказанного выше следует, что чем выше D_m или K_D , тем легче вещество переходит в органическую фазу, т. е. тем полнее оно экстрагируется из водной фазы.

11.2. ПЕРИОДИЧЕСКОЕ ПРОТИВОТОЧНОЕ РАСПРЕДЕЛЕНИЕ (МЕТОД КРЕЙГА)

11.2.1. ОСНОВНАЯ МЕТОДИКА (МЕТОДИКА КРЕЙГА)

В этом разделе мы рассмотрим принцип противоточного распределения более подробно. По сути, эта методика ничем не отличается от описанной выше, за исключением того, что используется большее число разделительных ячеек. Представим себе батарею из пяти делительных воронок или пробирок ($z=5$, рис. 11.2, а), пронумерованных от $r=0$ до $r=z-1$. Пробирки заполнены равными объемами фаз — органической (более легкой) и водной (более тяжелой), предварительно взаимно насыщенных. В пробирку $r=0$ добавляют некоторое количество вещества и дают ему раствориться, после чего всю батарею пробирок многократно встряхивают до установления равновесия. После установления равновесия в соответствии с данной константой распределения в более легкой фазе содержится часть p исходного количества вещества, в более тяжелой фазе — часть q того же вещества. Пробирки затем наклоняют таким образом, чтобы более легкая фаза переместилась в соседние с ними пробирки справа, а пробирку $r=0$ заполняют свежей порцией легкой фазы. На этом заканчивается первый шаг ($n=1$) противоточного распределения. На рис. 11.1 показано, как после завершения этого шага вещество распределяется между пробирками $r=0$ и $r=1$. Вслед за первым шагом проводится второй ($n=2$):

Вновь устанавливается равновесие и происходит перенос фазы. Распределение вещества в двухфазной системе и в пробирках, описываемое уравнением (11.3), показано на схеме. После завершения четырех шагов вещество распределяется по всем пяти пробиркам (рис. 11.2, а, $n=4$). В этом и состоит основная методика Крейга.

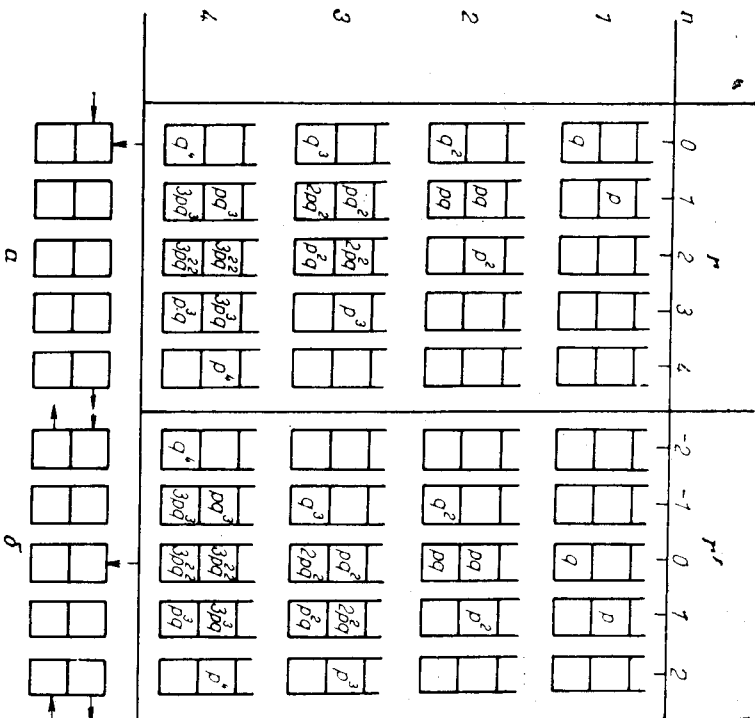


Рис. 11.2. Схема противоточного распределения при однократном вводе вещества.

Вертикальная стрелка показывает место ввода вещества: а — в первый элемент ($r=0$) батареи (движется только верхняя фаза) и б — в центральный элемент ($r=0$) батареи (обе фазы перемещаются в противоположных направлениях).

11.2.2. ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРОТИВОТОЧНОГО РАСПРЕДЕЛЕНИЯ

Распределение вещества после каждого шага (или переноса) можно описать количественно с помощью биномиального уравнения

$$(q + p)^n. \quad (11.4)$$

Например, после четырех переносов ($n=4$) распределение вещества по пяти пробиркам от $r=0$ до $r=4$ описывается следующими значениями: $q^4, 4rq^3, 6r^2q^2, 4r^3q$ и r^4 . В общем случае количество вещества в любой пробирке r (в обеих фазах суммарно) после n переносов можно рассчитать по уравнению

$$T_{n,r} = [n! / r!(n-r)!] r^n q^{n-r} = [n! / r!(n-r)!] [D_m / (1 + D_m)]^n \quad (11.5)$$

Из рис. 11.2 и уравнения (11.4) следует, что, если отношение количества распределяемого вещества $D_m = 1$ (т. е. $p=q$), распределение вещества по батарее пробирок симметрично и описывается гауссовой (кривой нормального распределения), т. е. наибольшая концентрация вещества должна наблюдаться в среднем элементе батареи. В то же время вещества с $1 > D_m < 1$, особенно обладающие повышенным средством к одной или другой фазе, должны концентрироваться в крайних слева или справа элементах батареи. Поэтому эту простую методику можно успешно использовать для относительного обогащения веществ, выделенных из природных материалов, или сложных искусственных смесей. Необходимо лишь подобрать такую систему несмешивающихся растворителей, в которой искомое соединение имело бы D_m , равное или очень близкое единице, а другие компоненты характеризовались бы иными величинами этой константы. При таких условиях нужно соединение концентрируется в центре батареи, а примеси по концам. К этому способу мы вернемся позднее.

Если необходимо разделить два вещества А и В, целесообразно воспользоваться следующей методикой.

1. Следует подобрать систему растворителей, в которой среднее значение D_m смеси компонентов должно находиться в интервале 0,2—5, а коэффициент разделения

$$\alpha = K_D(A) / K_D(B) = D_m(A) / D_m(B) \quad (11.6)$$

должен быть максимально возможным, во всяком случае не меньше 1,5.

2. Распределение необходимо вести в таких условиях, чтобы произведение величин D_m компонентов смеси было равно или близко к единице, т. е.

$$D_m(A) D_m(B) = \beta \approx 1, \quad (11.7)$$

поскольку в этом случае максимумы концентраций разделяемых веществ в батарее расположатся на наибольшем расстоянии друг от друга и разделение окажется наиболее эффективным.

3. И наконец, оптимальное отношение объемов фаз в системе должно составлять

$$V_{\text{орг}} = 1 / \sqrt{K_D(A) K_D(B)}. \quad (11.8)$$

Число шагов n (или число пробирок в батарее), необходимое для разделения, зависит от нескольких переменных, а именно: $n = f(\alpha, \beta, \text{соотношение количества вещества, степень чистоты, выход})$.

На рис. 11.3 показано разделение никотинамида и бензамиды

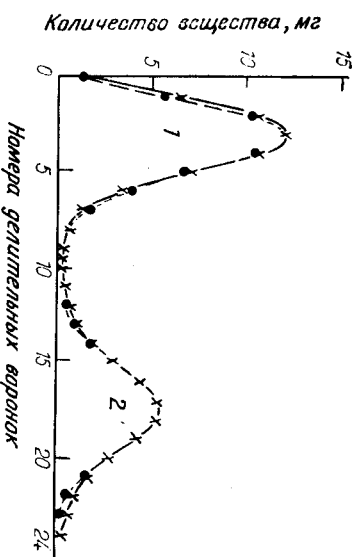


Рис. 11.3. Разделение 50 мг смеси никотинамида (1) и бензамиды (2) по основной методике в микроустановке с 24 элементами [6].

Система растворителей этилацетат — вода ($V=1$); температура 20 °С. D_m никотинамида 0,163, D_m бензамиды 2,58.

в системе этилацетат — вода. Коэффициент разделения α в данной системе равен примерно 16, и для полного разделения достаточно батареи из 16 пробирок; необходимость в подборе условий, при которых $\beta \approx 1$ [уравнение (11.7)] отсутствует. Однако, если требуется разделить смесь веществ с более близкими значениями D_m (< 2), можно воспользоваться табл. 11.1, с помощью которой легко найти число пробирок, необходимых для более или менее полного разделения пар соединений с различными коэффициентами разделения.

Для расчета α или β необходимо знать величины D_m . Определяют их, используя главным образом чистые соединения или исходя из положения максимумов кривых распределения [рис. 11.3 и уравнения (11.11), (11.14) и (11.15)], что весьма трудоемко. Поэтому автор предложил уравнение для приближенного расчета значения α из значений R_f , полученных при хроматографировании на бумаге, в процессе которого разделение идет как чисто распределительный процесс:

$$\alpha = R_f(A) (1 - R_f(B)) / R_f(B) (1 - R_f(A)). \quad (11.9)$$

Величину параметра α можно также рассчитать по времени удерживания при хроматографировании методом жидкостной

Число шагов n , соответствующее различным факторам разделения α , и выход чистых соединений при $\beta=1$ [6]

α	n (99,7%)	n (99%)	n (97,5%)	n (95%)	n (90%)	n (80%)	n (70%)	n (60%)	n (50%)
11,0	22	21	21	21	21	22	21	21	22
10,0	24	24	24	24	24	25	25	25	26
9,0	27	27	27	27	27	27	27	27	28
8,0	30	30	30	30	30	31	31	31	32
7,0	35	35	35	35	35	36	36	36	37
6,0	42	42	42	42	42	43	43	43	44
5,0	53	53	53	53	53	54	54	54	55
4,5	61	61	61	61	61	62	62	62	63
4,0	72	72	72	72	72	73	73	73	74
3,5	89	89	89	89	89	90	90	90	91
3,0	116	116	116	116	116	117	117	117	118
2,7	143	143	143	143	143	144	144	144	145
2,4	185	185	185	185	185	186	186	186	187
2,2	229	229	229	229	229	230	230	230	231
2,0	292	292	292	292	292	293	293	293	294
1,9	346	346	346	346	346	347	347	347	348
1,8	413	413	413	413	413	414	414	414	415
1,1	15652	13700	10841	9509	8078	6504	5473	4662	3966

колоночной хроматографии:

$$\alpha = (t_{R(A)} - t_{R(F)}) / (t_{R(B)} - t_{R(F)}), \quad (11.10)$$

где $t_{R(A)}$, $t_{R(B)}$ и $t_{R(F)}$ — время удерживания соединений А и В и фронта растворителя соответственно.

Следует также помнить, что вещества с $K_D=1$ при хроматографировании на бумаге с водной неподвижной фазой характеризуются величинами R_f около 0,7—0,8.

Преимущество методики Крейна состоит в том, что, зная номер пробирки с максимальной концентрацией соединения, можно вычислить D_m и наоборот. Кроме того, можно предварительно рассчитать, в каких элементах багарен находится какая-то конкретная доля (например, 99,7% в описанном ниже

Таблица 11.1

случае) общего количества выделяемого соединения.

$$D_m = (r_{\max} + 0,5) / (n - r_{\max} + 0,5), \quad (11.11)$$

$$r_{\max} = [(n + 0,5) D_m - 0,5] / (1 + D_m), \quad (11.12)$$

$$\Delta r_{99,7} = 6n [D_m / (1 + D_m)]^2 \quad (\text{для } D_m = 1) \quad (11.13)$$

При использовании аппаратов и методик с числом переносов n выше 100 величину параметра D_m можно рассчитать из приближенного уравнения

$$D_m = r_{\max} / (n - r_{\max}) \quad (11.14)$$

или из концентраций распределяемого вещества в двух соседних элементах багарен

$$D_m = (y_n / y_{n-1}) [r / (n + 1 - r)], \quad (11.15)$$

где y_n , r и y_{n-1} — количества вещества в двух соседних пробирках. Если применяются более сложные методы (см. далее), некоторые из этих уравнений следует модифицировать. Читателям, интересующимся такими расчетами, следует обратиться к монографии Геккера [6].

11.2.3. АППАРАТ

Простейший аппарат представляет собой багарею из обычных делительных воронок, укрепленных на специальном штативе (рис. 11.4). Сконструирован также аппарат, в котором делительные воронки, жестко закрепленные на подобном штативе (пробирки плотно закреплены), могут вращаться вместе со штативом вокруг горизонтальной оси, что обеспечивает одновременно перемешивание во всех воронках. Работать при большом числе переносов заметно легче, если используются специально сконструированные двойные или тройные делительные воронки (рис. 11.5). При работе с этими воронками обычно переносится нижняя фаза. Сконструирован, однако, аппарат со специальными делительными пробирками, в котором верхняя фаза автоматически декантируется в следующую пробирку одновременно из всех пробирок. Мы приведем лишь схемы двух типов пробирок (рис. 11.6 и 11.7), из которых можно собрать аппарат с большим числом таких элементов. Простейший и наиболее практичный аппарат с 20 пробирками изображен на рис. 11.8. Аппарат такого типа с 10—20 пробирками пригоден для выбора и оценки систем растворителей, измерения величин D_m , контроля чистоты соединений, быстрого препаративного обогащения одного из компонентов смеси (в мягких условиях) и даже для полного разделения веществ, если их константы распределения достаточно различаются (ср. с. рис. 11.3).

На рис. 11.9 показан более сложный аппарат, выпускаемый промышленностью. Это великокопленный полностью автоматизированный аппарат с программным управлением, перемещение

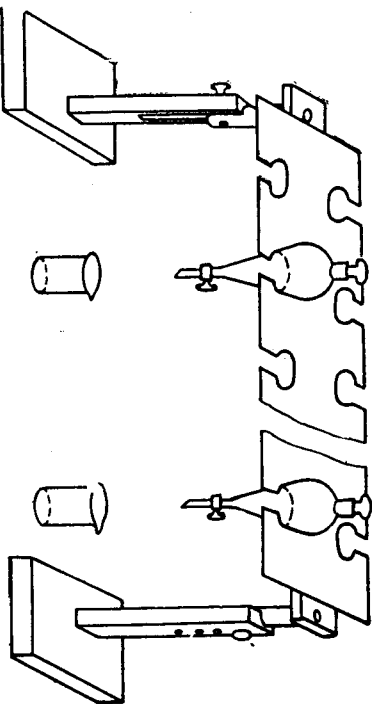


Рис. 11.4. Штатив для большого числа дегидратных воронок.

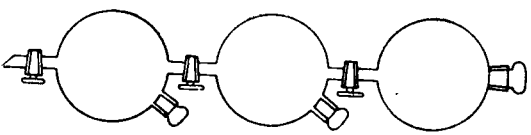


Рис. 11.5. Тройная дегидратная воронка.

верхней и нижней фаз в нем можно осуществлять независимо и можно запрограммировать методики с различными вариантами переноса. Информацию о других аппаратах этого типа можно найти в рекламной литературе. Среди фирм, изготавливающих такое оборудование, наиболее известны: Blinkman Instruments, Inc., Westbury, N. Y., U.S.A.; E—C Apparatus Corp.,

Philadelphia, U.S.A.; A. Gallenkamp and Co., Ltd., London, England; H. O. Post Scientific Instruments Co., Middle Village, N. Y., U.S.A.; Laborg, F. Schmidiger, Basel, Switzerland; Pope Scientific, Inc. Fairfield, N. J., U.S.A.

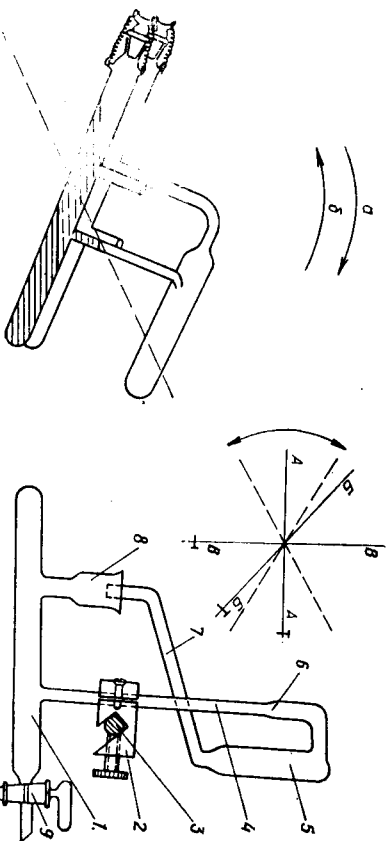


Рис. 11.6. Две спаянные модифицированные пробирки из батареи для противоточного распределения [4] в основном положении (при заполнении батареи) и при разделении фаз после встряхивания.

Верхняя фаза декантируется при повороте пробирок в направлении *a* относительно но положения основной пробирки (закрывающей пробкой); далее пробирки поворачиваются в положение, показанное стрелочковой линией (направление *b*), и вновь возвращаются в исходное положение; в процессе такого качания устанавливается равновесие.

1 — основная пробирка для встряхивания фаз; 2 — зажим; 3 — ось; 4 — трубка для декантации; 5, 6 — емкости для декантируемой верхней фазы; 7 — трубка для переноса декантируемой фазы в следующую элемент; 8 — воронка для сбора декантируемой фазы или для отбора проб для анализа; 9 — край. Равновесие достигается качанием пробирок в плоскости *A* в направлении, показанном стрелками; *B* — положение для переноса верхней фазы.

11.3. ВАРИАНТЫ МЕТОДОВ ПРОТИВОТОЧНОГО РАСПРЕДЕЛЕНИЯ

Согласно основному методу, описанному выше, распределение заканчивается, когда подвижная фаза из первой пробирки подается в последнюю пробирку. Этот метод можно успешно модифицировать и повысить коэффициент, повторяя разделение на том же самом аппарате или проводя дополнительное фракционирование так называемыми методами извлечения. В этих процессах число переносов, а следовательно, и эффективность разделения могут превышать предел $n=2-1$, характерный для основной методики (при данном числе элементов *z*).

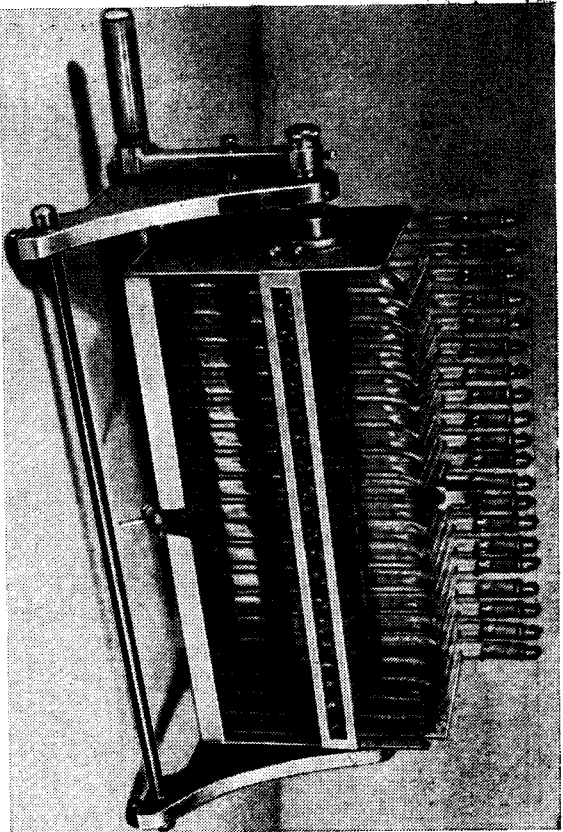


Рис. 11.8. Аппарат для противоточного распределения из 20 элементов.

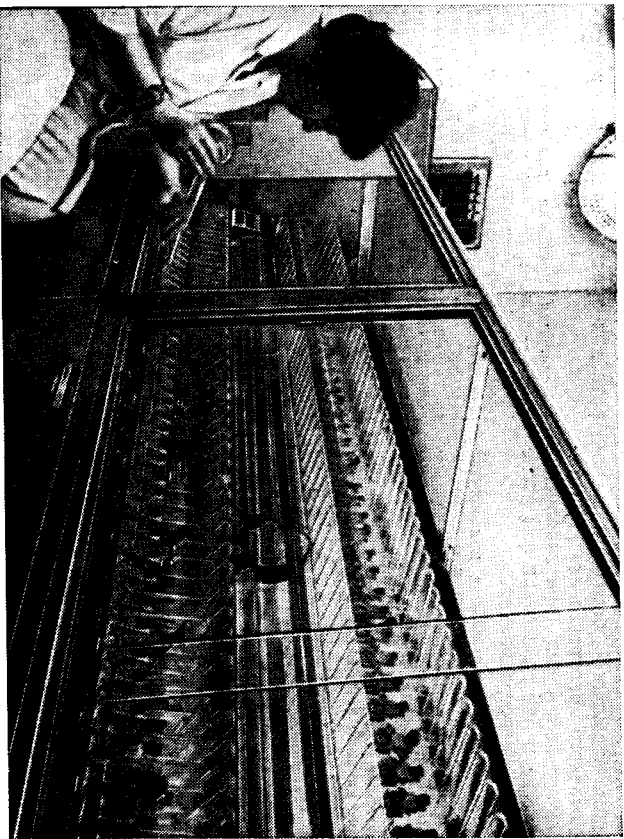


Рис. 11.9. Промышленный аппарат для противоточного распределения Quickfit Steady State Counter-current Distribution Machine.

11.3.1. СПОСОБ РЕХРОМАТОГРАФИРОВАНИЯ

После завершения основной процедуры оба концевых элемента батареи соединяют друг с другом. При этом подвижная фаза из последней пробирки всегда переносится в первую пробирку. Естественно, этот вариант метода пригоден лишь в том случае, если более «подвижные» распределяемые вещества не обгоняют «отстающие» и если уже разделенные вещества не смешиваются вновь. Другими словами, применение этого варианта метода ограничено в связи с тем, что с возрастом числа n происходит уширение кривой распределения, и используют этот метод только для разделения веществ, которые очень медленно движутся вместе с подвижной фазой.

11.3.2. СПОСОБ ОДНОКРАТНОГО ИЗВЛЕЧЕНИЯ

Этот способ просто продолжает основную методику, он аналогичен проявительной жидкостной хроматографии. По окончании разделения по основной методике в первую пробирку вво-

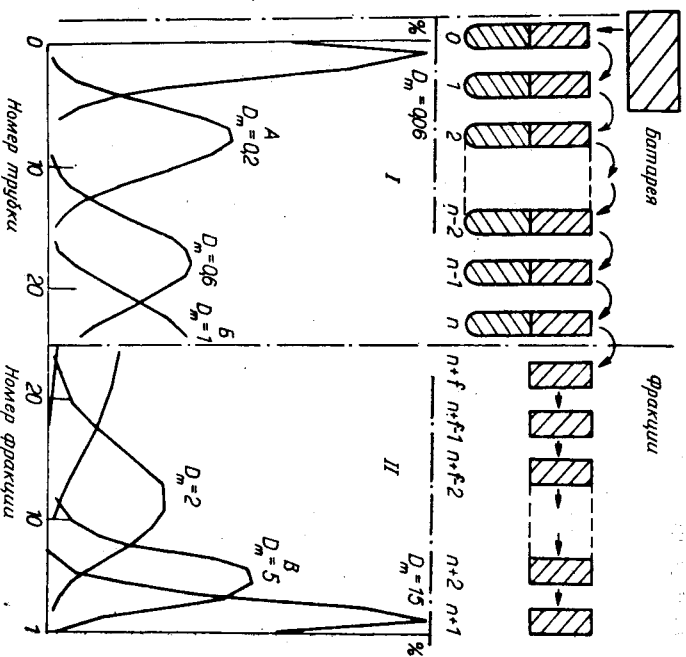


Рис. 11.10. Разделение по методу Крейца (24 переноса) с последующим однократным извлечением, проведенное в аппарате с 24 элементами [19]. I — расчетные кривые распределения с разными величинами соотношения количества соединенных в фазы системы в аппарате; II — кривые распределения соединенных с более высокой разностью этих же величин в собранных фракциях.

дят свежую порцию подвижной фазы, а подвижную фазу из последней пробирки собирают так же, как собирают фракции, поступающие из хроматографической колонки (см. рис. 11.10). Процесс можно продолжать сколь угодно долго. Для веществ, которые остаются в аппарате после завершения разделения, кривые распределения можно рассчитывать с помощью уравнения (11.5), а для расчета кривых распределения собранных фракций следует воспользоваться другим уравнением (см., например, монографию [6]).

11.3.3. «ЖЕСТКИЕ» СПОСОБЫ РАЗДЕЛЕНИЯ

После завершения разделения по основной методике подвижную фазу в первую пробирку, больше не добавляют, но перенос фаз продолжают, пока не соберут всю подвижную фазу, как при однократном извлечении. Эта методика подобна хроматографированию на колонке до пересыхания колонки. С помощью этого способа можно осуществлять не более $n=2z-1$ переносов и собрать z фракций каждой фазы.

11.3.4. МЕТОД ДВОЙНОГО ИЗВЛЕЧЕНИЯ

В отличие от описанных выше способов этот вариант метода предусматривает введение свежих порций обеих фаз, так что разделение можно проводить с любым числом переносов независимо от числа пробирок. Сначала разделение проводят по основной методике. Если конструкция аппарата позволяет, то можно использовать истинный противоточный режим, выводя исходную смесь в центральный элемент батареи (рис. 11.2, б). При этом удобно пронумеровать пробирки, начиная от центра батареи, так чтобы центральная пробирка, в которую выводят исходную смесь разделяемых веществ, была обозначена $r'=0$. Пробирки, расположенные по направлению движения легкой фазы, нумеруются положительными числами, а пробирки, расположенные в обратном направлении, — отрицательными: $r'=\pm(z-1)/2$ (где z — число пробирок). После ввода вещества в центральную пробирку смесь перемешивают до достижения равновесия и переносят верхние легкие фазы на одну пробирку вправо ($n=1$). Далее всю батарею вновь встряхивают, чтобы установилось равновесие, и тяжелые нижние фазы переносят на одну пробирку влево ($n=2$). После следующего встряхивания верхние фазы сдвигаются вправо ($n=3$) и т. д. Из рис. 11.2, б видно, что при $n=2-1$ распределение вещества в пробирках идентично распределению, получаемому при применении основной методики (рис. 11.2, а). При следующем переносе ($n=5$ в данном примере, рис. 11.11), т. е. после встряхивания и переме-

щения легких фаз вправо, часть верхних фаз, содержащих r^5 исходного количества вещества, выводит из батареи. Эту фракцию нумеруют как $r=0$. Одновременно освобождается коли-

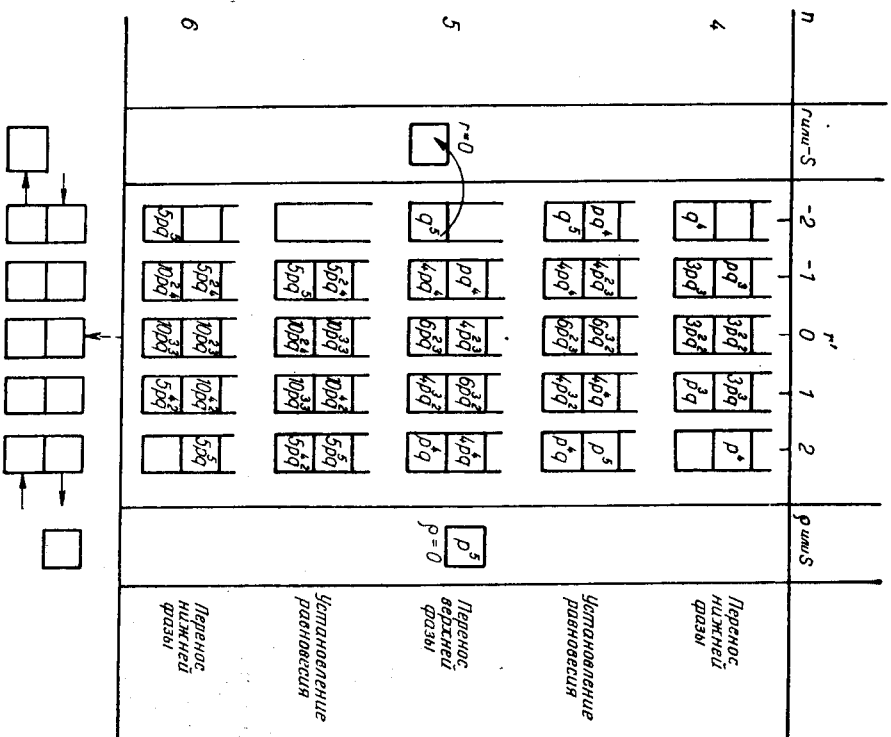


Рис. 11.11. Принципиальная схема метода двойного извлечения.

чество q^5 вещества в тяжелой фазе выводится из батареи с левой стороны; эту фракцию нумеруют как $r=0$. На этом завершается пятый шаг ($n=5$). Шестой шаг ($n=6$) начинается с встряхивания и установления равновесия и заканчивается переносом нижних фаз влево. В результате обе концевые пробирки батареи содержат только одну фазу, и они заполняются соответствующими количествами второй фазы (верхней фазы на левом конце батареи и нижней фазы — на правом, см. рис. 11.11,

$n=6$). Седьмой шаг ($n=7$) вновь начинается со встряхивания и переноса легкой фазы выправо; одновременно верхняя и нижняя фазы отводятся из крайних левой и правой пробирок батареи (фракции $r=1$ и $r=1$). Следующий шаг вновь приводит к распределению вещества по всем пробиркам в батарее. Разделение можно продолжать сколь угодно долго. Если число пробирок мало, например, лежит в интервале от 5 до 15, этот метод позволяет тщательно очистить от примесей лишь одно соединение (с $D_m=1$); при большом числе пробирок, например 15—30, он позволяет провести качественное разделение двух соединений с коэффициентом разделения 4 и выше.

11.3.5. МЕТОД О'КИФФА [7, 14]

Описываемый способ представляет собой один из вариантов метода непрерывного противоточного распределения: смесь, подлежащую разделению, вводят в равных количествах в центральную пробирку батареи при каждом шаге необходимое число раз. Сам по себе этот процесс является периодическим, поскольку перемещение фаз производится периодически, а не непрерывно, как в рассмотренных выше примерах. Рассмотрим один из вариантов методики О'Киффа. Батарея включает 5 пробирок, пронумерованных, как показано на рис. 11.12. Пробирки заполняются обеими фазами. Центральная пробирка $r'=0$ заполняется одной долей разделяемой смеси, либо в чистом виде, либо в виде раствора в минимальном количестве легкой фазы. На концах батареи располагают резервуары $+S$ и $-S$ (номера этих резервуаров $r'=\pm(2-1)/2$. Батарею встряхивают до тех пор, пока в системе не установится равновесие и легкие фазы не переместятся на одну пробирку выправо. После этого вновь проводят встряхивание и перемещают тяжелые фазы на одну пробирку влево. Оба таких шага вместе составляют один цикл. Крайние пробирки наполняются соответствующими фазами ($N=1$). Затем в центральную пробирку вводят вторую (равную) порцию разделяемой смеси и батарею вновь встряхивают. В этот момент обе фазы в пробирках под номерами $r'=\pm 1$ содержат вещество, появившееся из первой порции разделяемой смеси, а фазы в пробирке 0 содержат вещество из обеих (и первой, и второй) порций разделяемой смеси. На рис. 11.12 это отмечено штриховкой. Теперь легкие фазы снова перемещаются на одну пробирку выправо, после установления равновесия нижние фазы сдвигаются на одну пробирку влево. После завершения второго цикла разделение вещества из первой порции смеси распределяется по всем пяти пробиркам, а вещество из второй порции смеси — по трем центральным пробиркам батареи. Третий цикл ($N=3$) начинается с добавления свежей порции разделяемой смеси в централь-

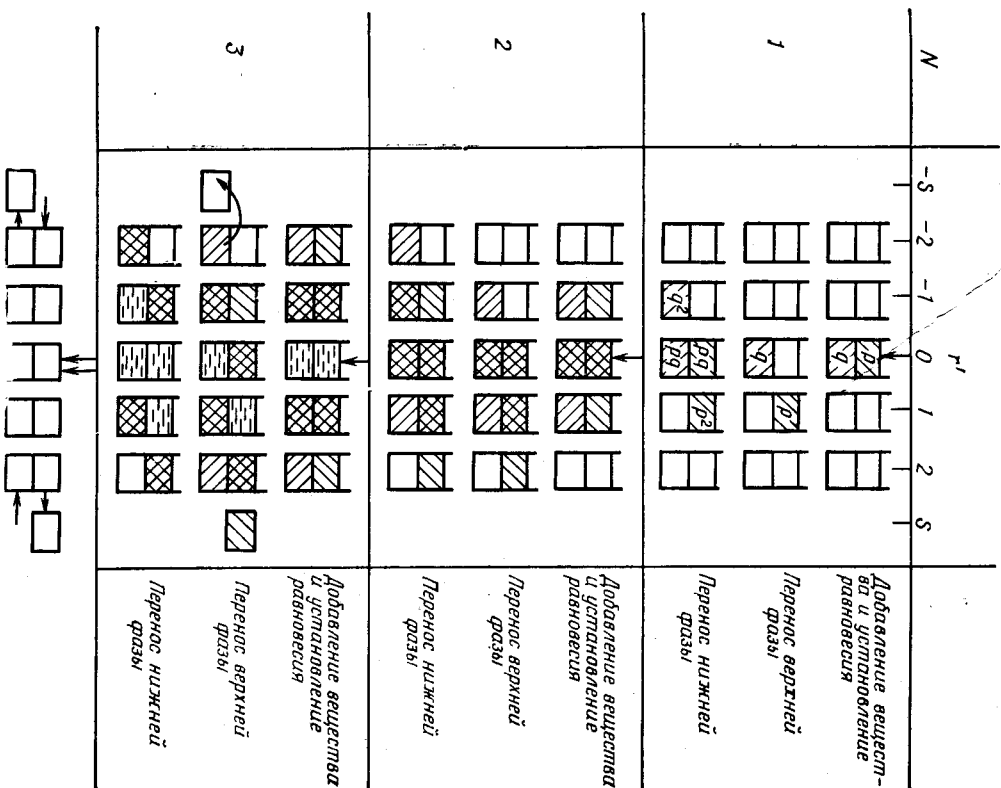


Рис. 11.12. Схема методики О'Киффа (смесь веществ повторно добавляется в центральную пробирку батареи) [7].

Штриховка показывает распределение добавленных веществ между двумя фазами в одном цикле.

ную пробирку. После переноса верхних фаз выправо первая фракция вещества (обогащенная компонентом с большим сродством к верхней фазе) выводится из аппарата в резервуар $+S$. Нижняя фаза из крайней левой пробирки также выводится в резервуар $-S$. Вновь с помощью встряхивания достигают равновесия, тяжелые фазы при этом сдвигаются влево, а крайние

пробирки заполняются соответствующими свежими фазами, т. е. свежая порция легкой фазы добавляется в пробирку — 2, а свежая порция тяжелой фазы — в пробирку + 2. На этом третий цикл заканчивается. Далее батарею готовят к введению четвертой порции разделяемой смеси в центральную пробирку и дальнейшему разделению. Очевидно, что метод идентичен методу двойного извлечения (или альтернативного извлечения), если исключить повторное добавление разделяемой смеси веществ в центральную пробирку. Этим методом можно проводить разделение, располагая лишь простыми делительными воронками [14]. Не обязательно, чтобы разделяемая смесь вводилась в центральную пробирку; если это более удобно, ее добавляют в какую-либо другую пробирку внутри батареи. В резервуары +S и —S собираются фазы, обогащенные одним из компонентов (бинарные смеси), если произведение параметров разделения β близко к единице.

11.3.6. СПОСОБ ВАГАНБАЭ — МОРИКАВЫ [22]

Этот вариант метода огничается от предложенного О'Киф-фом лишь тем, что смесь компонентов вводят в крайнюю пробирку. Если смесь вводит не в крайнюю, а в какую-нибудь другую пробирку, можно считать, что методика идентична описанной в разд. 11.3.2.

В разд. 11.3 описаны лишь несколько наиболее важных и наиболее общих модификаций метода противоточного разделения. Дополнительные варианты и модификации можно найти в литературе.

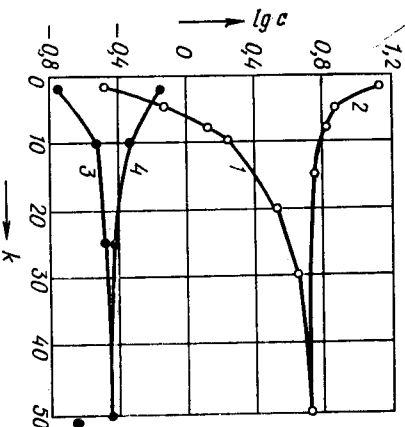
11.4. ФАКТОРЫ, ВЛИЯЮЩИЕ НА ПРОТИВОТОЧНОЕ РАСПРЕДЕЛЕНИЕ

Самые большие затруднения при противоточном разделении вызывает образование эмульсий. Если выбранная двухфазная система образует эмульсию, которая не разделяется достаточно быстро (максимум 5—10 мин) и четко, следует начать поиск другой системы, не образующей эмульсии; однако факторы разделения и распределения в этой новой системе не должны слишком отличаться от найденных в первоначально выбранной системе. Если подогреть такую систему не удается, следует попробовать применить другие методы разделения или найти такой способ предварительной обработки разделяемой смеси, который позволил бы разрушить эмульсию или удалить эмульгирующий компонент. Образование эмульсий не только удлиняет время, необходимое для разделения фаз после встряхивания, но и уменьшает перенос веществ между фазами из-за концентриро-

вания вещества на границе раздела фаз. По той же причине мы рекомендуем при установлении равновесия не интенсивное встряхивание, а медленное покачивание пробирок. Другим важным фактором является число переворотов или покачиваний пробирок, необходимое для достижения равновесия. При этом отнюдь не безразлично, в какой фазе вещество находится и в какую фазу оно должно перейти. Так, например, если преднен-

Рис. 11.13. Примеры установления равновесия в зависимости от числа качаний (k) [1].

1, 2 — бензилпенициллин в системе эфир — 3M фосфатный буферный раствор, рН 4,60; 3, 4 — п-оксибензилпенициллин в той же системе, рН 4,9. Кривые с четными номерами показывают отношение компонент-ранней веществ в обеих фазах, наблюдаемое в тех случаях, когда вещество растворено в верхней фазе; кривые с четными номерами показывают отношение компонент-ранней веществ в обеих фазах, наблюдаемое в тех случаях, когда вещество растворено в нижней фазе.



4-дион-3,20 растворен в 20 мл верхней неполярной фазы системы вода — этанол — 2,2,4-триметилпентан (состав верхней фазы: 0,011 воды, 0,142 этанола, 0,847 триметилпентана; состав нижней фазы: 0,278 воды, 0,671 этанола, 0,051 триметилпентана) и раствор встряхивают с таким же количеством полярной обогащенной водой фазы, равновесие устанавливается уже через 5 мин. Однако, если этот стероид растворен в нижней обогащенной водой фазе и его необходимо перевести в верхнюю фазу, для достижения равновесия требуется свыше 20 ч [9].

Рис. 11.13 иллюстрирует процесс установления равновесия в системе, содержащей два антибиотика. В большинстве случаев для установления равновесия достаточно от 3 до 50 переворотов пробирки.

Влияние различий в структуре распределяемых соединений на величины их констант распределения наиболее заметно в системах с плохо смешивающимися фазами. Поэтому мы рекомендуем выбирать системы на основе жидкостей, обладающих низкой взаимной растворимостью, конечно, если константы распределения в таких системах не будут изменяться слишком сильно. Улучшить разделение можно также, получив более липофильные производные разделяемых соединений, для разделения которых необходима система с более липофильной органической фазой, которая в свою очередь меньше смешивается с

водной фазой. По тем же причинам обычно рекомендуется по-давать диссоциацию ионогенных веществ соответствующим подбором системы.

Поскольку смешиваемость фаз увеличивается с увеличением температуры, очевидно, что для лучшего разделения смеси целесообразно проводить разделение при пониженных температурах и выбирать системы с фазами, максимально различающимися по плотности. Наконец, следует выбрать растворители с низкой вязкостью, достаточной поверхностью активности и умеренной летучестью.

11.5. АНАЛИТИЧЕСКОЕ ПРИМЕНЕНИЕ ПРОТИВОТОЧНОГО РАСПРЕДЕЛЕНИЯ

В разд. 11.2.2 было показано, что метод противоточного распределения достаточно хорошо поддается математическому описанию, т. е. если известны константы распределения, можно считать количества индивидуальных компонентов смеси в каждой пробирке аппарата заранее. По этой причине метод противоточного распределения можно использовать для определения

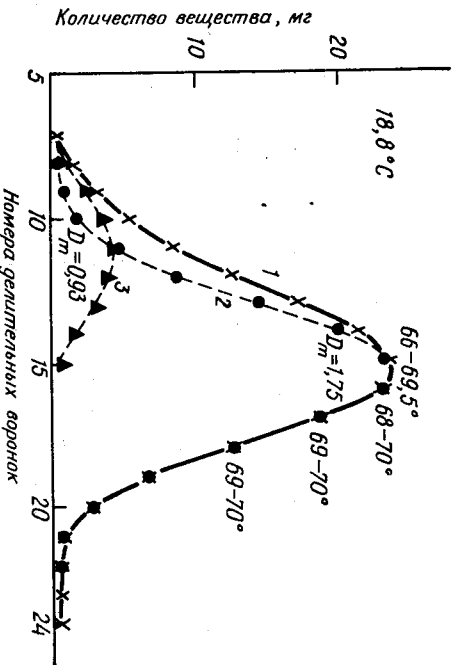


Рис. 11.14. Противоточное распределение стеариновой кислоты в системе изоктан—94%-ный метанол [6].

Основная методика, $V=0,74$; 1 — экспериментальная кривая; 2 — расчетная кривая для $D_m=1,75$; 3 — разность между экспериментальной и расчетной кривыми и значение D_m (0,93) примесей, найденное из этой разности. Цифры над кривой — температура плавления фракции.

степени чистоты выделенных компонентов (или индивидуально-го соединения). Осуществляется это определение следующим образом. а. Разделение методом противоточного распределения проводят в аппарате, содержащем по меньшей мере 10—20 про-

бирок. Условия разделения должны быть оптимальными: взаимное насыщение фаз, отсутствие эмульсий, постоянство объемов фаз в пробирках в процессе переноса, достижение равновесия на каждой стадии, константа распределения близка к единице или, если анализируются два соединения, α и β должны быть близки к единице и т. д. б. Определяют количество вещества в каждой пробирке и строят кривую распределения. в. По максимуму на кривой распределения в соответствии с уравнением (11.11) или (11.15) рассчитывают сначала значение D_m , после чего по уравнению (11.15) рассчитывают теоретическую кривую распределения. Совпадение обеих кривых говорит о чистоте анализируемого соединения. Если кривые не совпадают, то, используя разницу между ними, можно построить кривую распределения примесей. Поскольку площадь под этими кривыми пропорциональна количеству веществ, то можно считать количество примесей и определить константу распределения примеси (рис. 11.14).

11.6. ПРЕПАРАТИВНОЕ ПРИМЕНЕНИЕ МЕТОДА

Для полного разделения веществ с близкими константами распределения необходим аппарат с большим количеством пробирок. Для простого обогащения смеси компонентом (например, растительным экстрактом), особенно если константы распределения компонентов не слишком схожи, достаточно небольшого числа пробирок. Метод противоточного распределения часто удобно использовать в качестве начальной стадии фракционирования до хроматографического разделения больших количеств веществ (граммов и более), поскольку фракционирование при этом проходит в мягких условиях, не вызывающих денатурации или необратимой сорбции вещества на активном сорбенте. Таким способом можно быстро обогащать большие количества смесей, пользуясь лишь обычными делительными воронками; расход растворителя при этом относительно невелик. Кроме того, за процессом обогащения или разделения можно следить с помощью тонкослойной хроматографии (ТСХ), а результат эксперимента можно математически предсказать до его окончания.

11.7. НЕПРЕРЫВНЫЕ МЕТОДЫ

Для разделения больших количеств веществ, особенно в промышленных масштабах, целесообразнее пользоваться аппаратом для непрерывного противоточного распределения. Разработанные Янгленом и Ван Диком [7] способы непрерывного противоточного распределения по существу аналогичны описанным выше методам О'Киффа и Ваганабаэ—Морикавы (с той разницей,

что фазы непрерывно перемешаются друг относительно друга). В литературе описаны наиболее известные аппараты: аппарат для разделения колоночным методом по Шейбелю [17] или Ромеу [16], дисковый экстрактор сотового типа для противоточного разделения смесей по Сигнеру [18] и Ричарду [15] (см. также [6]).

11.8. ПРИМЕРЫ МЕТОДИК ПРОТИВОТОЧНОГО РАСПРЕДЕЛЕНИЯ

11.8.1. ОБОГАТИТЕЛЬНОЕ ВЫДЕЛЕНИЕ ОДНОГО КОМПОНЕНТА ИЗ СЛОЖНОЙ РЕАКЦИОННОЙ СМЕСИ В АППАРАТЕ С 20 ПРОБИРКАМИ

Смесь, образующуюся при гидроксидировании дегидроэпиандростерона из ткани картофельного клубня (основобогатенную от липофильных компонентов экстракцией легким петролейным эфиром) и содержащую, кроме целевого продукта, часть непрореагировавшего исходного материала, побочные продукты реакции и некоторые неидентифицированные примеси из картофельной массы, подвергла противоточному распределению в аппарате Крейга, снабженном 20 пробирками (рис. 11.8). Лучшей системой растворителей оказалась смесь бензол—эфир/этанол—вода (35:15/25:25); эта система была выбрана в результате предварительного разделения в делительной микроворонке, контролируемого с помощью ТСХ. Все пробирки аппарата, кроме нулевой, были заполнены нижней, неподвижной фазой (по 10 мл в каждой), насыщенной верхней, подвижной фазой. В пробирку 1, которая служила для завершения насыщения нижних фаз в ходе эксперимента, было введено 10 мл чистой верхней фазы, насыщенной нижней. Образец, подлежащий обогащению (3,2 г), растворяли в примерно 8 мл верхней фазы и 9 мл нижней фазы (обе фазы предварительно взаимно насыщали), смесь вносили в первую пробирку аппарата (0) и начинали первый цикл разделения, включающий 50 качаний, разделение фаз и декантацию верхних фаз в следующие пробирки. После добавления свежей порции верхней фазы в пробирку 0 процесс продолжали до завершения основного процесса. Если объем нижней фазы в какой-либо пробирке слегка уменьшился, то его доводили до 10 мл свежей порцией нижней фазы. После окончания основного процесса проводилось однократное извлечение и разделение фаз до тех пор, пока не было собрано 20 фракций верхней фазы (фракции 1'—20'). Фракции в аппарате были пронумерованы от 0 до 19 соответственно номерам пробирок. Аликвотные части (по 10 мкл) каждой органической фазы анализировались методом ТСХ на силикагеле (20×20 см).

Элюирование велось смесью хлороформ—метанол (95:5), обнаружение—раствором хлорида сурьмы (III). Результат противоточного распределения представлен на рис. 11.15. В соответствии с результатами анализа фракций, проведенного методом

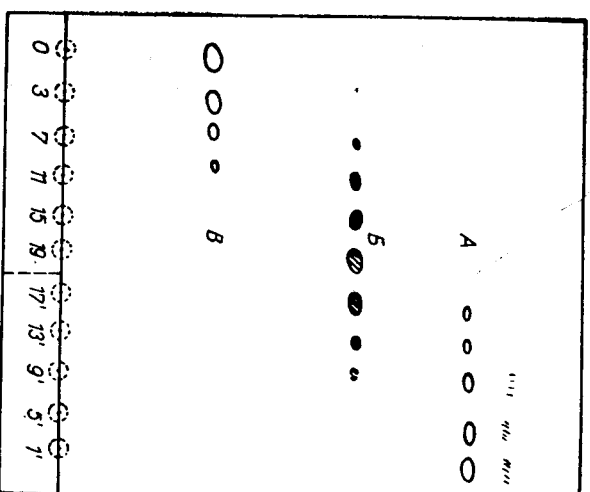


Рис. 11.15. Анализ фракций методом ТСХ, полученных противоточным распределением продуктов биологического гидроксидирования дегидроэпиандростерона [12, 13].

Абсорбент—силикагель; элюент—смесь хлороформ—метанол (95:5); обнаруживающий реагент—насыщенный раствор хлорида сурьмы(III) в хлороформе (100°C). А—исходное соединение; Б—целевой продукт гидроксидирования; В—побочный продукт гидроксидирования (глюкозид); цифры—номера пробирок; 17', 13', 9', 5', 1'—соответствующие фракции.

ТСХ, фракции 1'—8', содержащие преимущественно исходное соединение, были объединены. Фракции 9'—20' и 7—20, содержащие главным образом целевое вещество (продукт гидроксидирования), также были объединены. Общая масса сухого остатка равнялась 0,7 г. Другие фракции (пробирки 0—6) содержат побочный продукт реакции—глюкозид дегидроэпиандростерона (0,10 г).

В ходе эксперимента было израсходовано немногом более 400 мл верхней фазы и около 200 мл нижней. Поскольку эмульсия в ходе разделения не образовывалась, вся процедура заняла лишь около 3—4 ч. Если бы смесь хроматографировали методом классической жидкостной хроматографии, т. е. на 30-кратном количестве силикагеля (~100 г), операция потребовала бы

существенно больше времени и расход растворителей был бы значительно больше. Кроме того, целевой продукт может частично изомеризоваться на сорбенте, и в этом случае сорбент пришлось бы или регенерировать, или выбросить. Разделение на препаративных тонкослойных пластинках длится еще дольше и стоит еще дороже. Очевидно, что метод противоточного распределения экономически был бы еще более выгоден при наличии аппарата с большим числом пробирок и большего количества разделяемой смеси. Увеличивая число переносов, можно не только обогатить смесь целевым соединением в большей степени, но и получить это соединение в чистом виде.

На рис. 11.10 схематически представлен подобный процесс, применяемый для разделения большего числа веществ с разными значениями D_m в аппарате с 24 элементами.

11.8.2. ВЫДЕЛЕНИЕ ЧИСТОГО [2-О-МЕТИЛГИПРОЗИЛ]ОКСИТОЦИНА (МЕТИЛОКСИТОЦИН ФИРМЫ SPOFA) С ПОМОЩЬЮ ПОЛНОСТЬЮ АВТОМАТИЗИРОВАННОГО АППАРАТА ДЛЯ ПРОТИВОТОЧНОГО РАСПРЕДЕЛЕНИЯ [10]

Аппарат, на котором проводилось выделение, выпускает фирмой Quickfit Steady State Counteragent Distribution Machine. В нем имеется 100 пробирок емкостью по 50 мл, помещенных в термостатируемый (интервал температур 20—25°C, точность термостатирования $\pm 1^\circ\text{C}$), защищенный от попадания пыли бокс. Пробирки сконструированы так, что перемещать можно любую фазу. Аппарат также позволяет автоматически добавлять фазы из специальных емкостей. Операции проводятся автоматически, и процесс можно программировать, т. е. задавать последовательность перемещения фаз, число качаний, длительность отставивания систем и т. д.

В качестве растворителей были выбраны взаимно насыщеные 0,05%-ная уксусная кислота и втор-бутанол.

Верхний резервуар заполнялся 6 л верхней или нижней фазы (обычно той фазой, которой было использовано больше). Аппарат устанавливали в положение «Заполнить» и программировали 250 переносов верхней фазы, после чего переводили переключатель в положение «Слить» при длительности качания 2 мин. После проведения еще 20 переносов верхней фазы аппарат переключали в положение «Слить», после 20 переносов нижней фазы проводилось еще 250 переносов в положении переключателя «Заполнить». После этого аппарат промывался одной из фаз и освобождался от жидкости. Верхний резервуар, в котором к этому времени уже не оставалось растворителя, вновь заполнялся 6—8 л верхней фазы, а нижний резервуар в это же время заполнялся 4—6 л тяжелой фазы. По мере необходимости

оба резервуара вновь заполнялись в ходе разделения. Переключатель аппарата устанавливали в положение «Заполнить» и проводили 110 переносов нижней фазы; после этого переводили переключатель в положение «Слить» и проводили 20 переносов

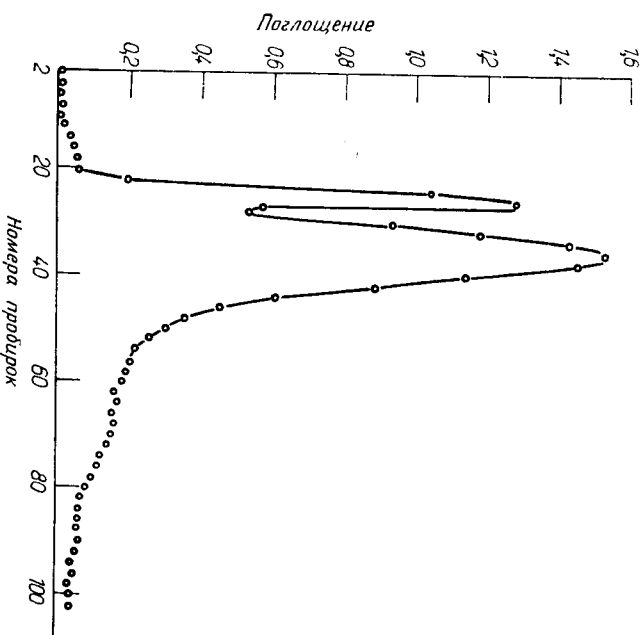


Рис. 11.16. Экспериментальная кривая распределения неочищенного метилокситопина (SPOFA) в системе 0,05%-ная уксусная кислота — втор-бутанол после 110 переносов верхней фазы [10].

Разделение проводилось в аппарате для противоточного распределения «Quickfit», поглощение определялось после обработки реактентом Фолина — Чинкальгау; более высокий пик — метилокситопин.

верхней фазы. Таким способом аппарат заполняли и подготавливали к работе.

Сырой [2-О-метилгипрозил]окситоцин (метилокситоцин производства SPOFA), полученный восстановлением 1,40 г защищенного пептида, растворяли в 5 мл нижней фазы и отфильтровывали. Колбу и воронку промывали 50 мл верхней фазы. Из второй и третьей пробирки аппарата шприцем отсасывали жидкость, затем заполняли нижней и верхней фазами разделяющей смеси (по 25 мл каждой) и задавали программу: разделение фаз (5 мин), встряхивание (0,5 мин), переключение в положение «Слить», 10—20 переносов верхней фазы (после 10 переносов длительность разделения фаз можно сократить до 3 мин). После выполнения 110 переносов верхней фазы (рис. 11.16) со-

отношение переносов верхней и нижней фаз меняли до 2:1 и при таком соотношении проводили еще 480 переносов (т. е. на каждые 2 переноса верхней фазы приходился один перенос нижней). Всего было проведено 590 переносов, из них 430 переносов верхней фазы и 160 — нижней. После этого аппарат выключали, определяли содержание [2-О-метилглюкозил]окситоцина в пробирках. По результатам анализа строилась кривая изменения концентрации определяемого соединения. С помощью этой кривой были выявлены пробирки, содержащие чистое вещество. Если полученная кривая имела правильную форму, фракции, содержащие более 5% вещества (по отношению к содержанию вещества в пробирке с максимальной концентрацией), объединялись. Выход составил 200—250 мг, т. е. 24—30%. С помощью этой кривой можно также рассчитать D_m по уравнению

$$D_m = (r_{\max} + 160)/(470 - r_{\max})$$

и из него рассчитать теоретическую кривую.

Описанным методом очищают метилглюкоцидин-SPOFA в промышленном масштабе.

ЛИТЕРАТУРА

1. *Barry G. T., Sato Y., Craig I. C.*, J. Biol. Chem., 174, 209 (1948).
2. *Craig I. C.*, J. Biol. Chem., 155, 519 (1944).
3. *Craig I. C.*, in Comprehensive Biochemistry (Florkin M., Stoltz E. H., Eds.), Vol. 4, Elsevier, Amsterdam (1962), p. 1.
4. *Craig I. C.*, Anal. Chem., 22, 1346 (1950).
5. *Hecker E.*, Chem.-Ing.-Techn., 25, 505 (1953).
6. *Hecker E.*, Verteilungsverfahren im Laboratorium, Verlag Chemie, Weinheim (1955).
7. *Hecker E.*, Naturwissenschaften, 50, 165, 290 (1963).
8. *Hill R. J.*, in Methods in Enzymology (Solowick S. P., Kaplan N. O., Eds.), Vol. XI, Academic Press, New York, 1967, p. 378.
9. *Huber J. F. K., Meijers C. A. M., Nilsman J. A. R.*, Anal. Chem., 44, 111 (1972).
10. *Jost K.*, personal communication.
11. *Keil B.* (Ed.), in: «Laboratorní technika organické chemie», Nakladatelství CSAV, Praha (1954), p. 502.
12. *Nguyen Gia Chan*, Thesis, Institute of Organic Chemistry and Biochemistry, Czechoslovak Academy of Sciences, Prague (1971).
13. *Nguyen Gia Chan, Prochazka Z.*, Biologia Plantarum, 14, 364 (1972).
14. *O'Keefe A. E., Danver M. A., Stiller E. T.*, J. Am. Chem. Soc., 71, 2452 (1949).
15. *Ritschard W. J.*, Chem.-Ing.-Techn., 35, 647 (1963).
16. *Rometsch R.*, Helv. Chim. Acta, 33, 184 (1950).
17. *Scheibel E. G.*, Chem. Eng. Progr., 44, 681, 771 (1948).
18. *Signer R.*, Chimia, 6, 243 (1952).
19. *Von Tavel P.*, Chimia, 23, 57 (1969).
20. *Von Tavel P.*, Chimia, 26, 187 (1972).
21. *Von Tavel P., Signer R.*, in Advances in Protein Chemistry, Vol. XI, Academic Press, New York (1956), p. 237.
22. *Watanabe S., Morikawa K.*, J. Soc. Chem. Ind. Japan, 36, 585 (1933).

Глава 12. Электромиграционные методы

3. ПРУСИК

Институт органической химии и биохимии
Чехословацкой академии наук, Прага

12.1. ВВЕДЕНИЕ

Электромиграционные процессы разделения основаны на различных способах использования основного свойства ионизованных частей в жидкой среде — электрофоретической подвижности в постоянном электрическом поле.

Наиболее старый вид электрофореза — метод подвижной границы — применялся для характеристики биополимеров, в частности белков. Классический метод Тиселиуса дает достаточно точно информацию об электрофоретической подвижности макромолекул, но невысокое разрешение. Кроме того, этим методом не удается выделять чистые компоненты анализируемой смеси, за исключением самого быстрого и самого медленного. Если подвижность компонентов уменьшается в последовательности А, В, С, D, то за появляющейся спустя некоторое время зоны чистого компонента А следуют зоны смесей А+В, А+В+С, А+В+С+D, В+С+D, С+D и в заключение зона чистого компонента D. Разработка зонного электрофореза представляла собой существенный шаг вперед. При разделении методом зонного электрофореза отдельные компоненты смеси также перемещаются с различными скоростями в среде электролита постоянного состава, однако перемещение компонентов в этом случае продолжается до полного их разделения, т. е. компоненты разделяются в последовательности А, В, С, D, Е. В настоящее время разработаны многочисленные модификации зонного электрофореза, а также методы, объединяющие зонный электрофорез и другие аналитические методы. Диффузию можно ограничить с помощью способов, перечисленных в табл. 12.1.

При проведении разного рода разделений очень важно, чтобы у подвижных зон были четкие границы. Первым методом

Таблица 12.1
Обзор методов антиконвекционной стабилизации зон

Среда	Метод стабилизации
Жидкая	<p>При помощи:</p> <ol style="list-style-type: none"> градиента плотности [97] вращения [4], камера с извилистыми каналами [53] капиллярного эффекта, ламинарного потока нулевого гравитационного эффекта ($g=0$, сателлит) возрастающей вязкости (с полимерным неэлектролитом)
Пористая	<p>Применение различных типов носителей</p> <ol style="list-style-type: none"> волоконистых (бумаги, нонообменной бумаги, полихлорвиниловой бумаги, бумаги из стекловолокна) томогенных пленок (ацетат- и нитроцеллюлозы) незакрепленных слоев, обладающих молекулярно-ситовыми свойствами (целлюлоза, крахмал, пивкон[®], стекло, полиамид) незакрепленных слоев, обладающих молекулярно-ситовыми свойствами (гранулированные гели, в том числе сефадекс[®], агароза, биогель[®], полиакриламид, силкагель) <p>Применение различных типов гелей</p> <ol style="list-style-type: none"> крахмального глюконового полиакриламидного агарозного глюконового
Гель	

[®]Сополномер поливинилацетата и поливинилхлорида.
О.См. гл. 6.

фокусирования явилось изоэлектрическое фокусирование, причем менее три разделения высокомолекулярных амфотерных соединений. Разделение проводят в среде, представляющей собой смесь амфотерных соединений, образующих устойчивый градиент pH в постоянном электрическом поле. Соединения с различными изоэлектрическими точками мигрируют при электрофорезе до такого положения, в котором значение pH становится равным его изоэлектрической точке. После достижения этой точки миграция соединения прекращается и его зона фокусируется. Устанавливается квазистационарное состояние, при котором диффузия компенсируется фокусирующим влиянием электрического поля в градиенте pH. В этом случае компоненты смеси А, В, С, D обычно располагаются между низкомолекулярными амфотерными соединениями M, образующими естественный градиент pH. В результате наблюдается следующее расположение зон: M₁, А, M₂, В, M₃, С, M₄, D, M₅ (где M₁—M₅—добавленные промежуточные фракции с различными изоэлектрическими точками).

Четвертым основным методом разделения, который быстро развивается в настоящее время, является изотахофорез (ИТФ). В отличие от других методов ИТФ требует использования двух электролитов, а именно «ведущего» (leading) электролита, который содержит ион с максимальной электрофоретической подвижностью, и «замыкающего» (terminating) электролита, который содержит ион с минимальной подвижностью по сравнению с промежуточной подвижностью ионов, входящих в состав анализируемой смеси. Исходное расположение «ведущий ион» (А+В+С+D) — замыкающий ион» постепенно изменяется до состояния, аналогичного получаемому по методу с подвижной границей. Когда ноны исследуемой смеси достигают состояния «ведущий ион — А, В, С, D — замыкающий ион», разделение зон прекращается, так как электролит-носитель отсутствует. Переменная зарядов осуществляется только в результате перемещения компонентов исследуемой смеси и любых ионов противоположного заряда. Установлено, что все компоненты движутся с одинаковой скоростью. Дискретное распределение электрического поля в зонах приводит к резко выраженным границам раздела зон. Возможность регулирования концентраций в исследуемых зонах путем изменения свойств «ведущего» электролита и равномерность концентрации данного компонента внутри каждой изучаемой зоны делают этот метод особенно ценным для качественного и количественного анализа, а также для паративного разделения. Практические возможности применения основных электромиграционных методов приведены в табл. 12.2.

Наряду с основными методами существует ряд смешанных методов, среди которых дискретный электрофорез в полиакриламидном геле играет важную роль в разделения биополимеров. В этом методе сначала используются некоторые элементы изотахофореза, который через некоторое время заменяется на зонный электрофорез в среде геля, однако в геле могут иметь место и молекулярно-ситовые эффекты.

Возможность применения неоднородных (дискретных) систем электролитов в многофазном зонном электрофорезе используется недостаточно полно. Об этом, в частности, говорит результаты анализа расчетных систем электролитов в условиях фокусирования, ограниченного [16, 73] или неограниченного во времени.

Только при электрофорезе с подвижной границей и при зонном электрофорезе наблюдается постоянство pH во всей среде и постоянно расходящиеся движение компонентов исследуемой смеси. Изоэлектрическое фокусирование может приводить к макросильным величинам pH при нулевой результирующей подвижности разделяемых компонентов. В условиях изотахофореза

Обзор электромиграционных методов

Основные методы

Название метода	Сокращение	Возможная область применения			
		Анализ		Препаративное разделение	
		количественный	качественный	микро	макро
Электрофорез с подвижной границей (метод Тизеллуса)	ЭПГ	+	++	-	-
Зонный электрофорез	ЗЭ	++	+	+	+
Изоэлектрическое фокусирование	ИФ	+++	+	++	++
Изоахорофорез	ИТФ	+++	+++	++	++
Стационарный «стэкинг» (stacking)	ССС	+++	+++	+	++

Производные методы

Название метода	Сокращение	Характеристика метода (принципы разделения) ^a
Дискретный электрофорез	ПАГЭ в МБС	Последовательно ЭПГ, ИТФ, ЗЭ, МС
Многофазный зонный электрофорез	МЗЭ	
Электрофорез в градиенте плотности полиакриламидного геля (электрофорез, определяемый размером пор)	П-Г-Э	ЗЭ и в заключение МС
Электрохроматография, метод отпечатков пальцев		а) ЗЭ и ИОХ в перпендикулярном направлении
Иммунноэлектрофорез		б) ИОХ и в перпендикулярном направлении ЗЭ ЗЭ, МС, иммунноопреципитация в первом направлении; любой тип разделения; перпендикулярное направление ЗЭ и иммунноосаждение
Магнитоэлектрофорез		ЗЭ, одновременно влияние магнитного поля

^aПринятые сокращения: БЭ — метод Тизеллуса с подвижной границей, МБС — многофазная буферная система, МС — молекулярно-ситовое разделение, ПАГЭ — электрофорез в полиакриламидном геле.

каждая зона характеризуется собственным значением pH, которое определяется действительным составом зоны. Движение отдельных компонентов в системе изоахорофореза является различным до тех пор, пока компоненты не расположатся в соответствии с их подвижностью. После этого скорости перемещения всех зон становятся равными, а pH принимает характеристические значения, соответствующие квазистационарному соотношению компонентов в отдельных зонах.

Зоны можно также сфокусировать в результате наложения молекулярно-ситового эффекта, например, если электрофорез ведется в полиакриламидном геле, то в результате влияния градиента плотности. При проведении электрофореза биополимеров все чаще используются принципы аффинности и иммунной преципитации. Контролировать ход электромиграционного разделения с высоким разрешением удобно с помощью метода двукратного электрофореза и иммунной преципитации.

12.2. ЭЛЕКТРОФОРЕЗ

12.2.1. ТЕОРИЯ МИГРАЦИИ ИОНОВ В УСЛОВИЯХ ЗОННОГО ЭЛЕКТРОФОРЕЗА И ЭЛЕКТРОФОРЕЗА С ПОДВИЖНОЙ ГРАНИЦЕЙ

Оба рассматриваемых в этом разделе типа электрофореза имеют общую основу. Ионы, коллоидные частицы и частицы большего диаметра подвергнутся действию постоянного однофазного электрического поля с напряженностью E (В/см). Средств, окружающая эти заряженные частицы, также однородна по составу и характеризуется одной и той же величиной pH. Заряженные частицы движутся в электрическом поле по направлению к противоположно заряженному электроду. В этом случае скорость идеализированной сферической частицы определяется формулой

$$v = zE/6\pi\eta, \quad (12.1)$$

где z — заряд частицы, E — напряженность электрического поля, η — вязкость среды, а r — радиус частицы. Сопротивление движению частицы пропорционально вязкости среды η и радиусу частицы r . Электрофоретическая подвижность и определяется как скорость движения частицы, деленная на напряженность электрического поля,

$$\mu = v/E \quad (12.2)$$

Величину E в уравнении (12.2) можно выразить через измеряемые величины

$$E = j/\sigma, \quad (12.3)$$

где q — площадь сечения электрофоретической ячейки, κ — электропроводность и j — плотность тока (собственно это одно из выражений закона Ома). Скорость v равна расстоянию S , пройденному частицей в единицу времени:

$$s = vt \quad (12.4)$$

Используя уравнение (12.2), подвижность u можно представить следующим выражением:

$$u = sq\kappa/tj \quad (12.5)$$

Скорость v определяется соотношением

$$v = uI/q\kappa \quad (12.6)$$

Эти уравнения справедливы во всех случаях, однако следует иметь в виду, что уравнения (12.1) и (12.2) предполагают бесконечное разбавление и отсутствие солей. Влияние электролита выражается с помощью ионной силы μ , которую можно представить как

$$\mu = (1/2) \sum c_i z_i^2, \quad (12.7)$$

где c_i — концентрация, а z_i — заряд ионов, присутствующих в растворе. С повышением ионной силы подвижность снижается из-за накапливания ионов противоположного знака вокруг частицы, приводящему к снижению ее эффективного заряда. Небольшие изменения в ионной силе изменяют подвижность примерно в соответствии с соотношением:

$$u_1 \approx u_2 (\mu_2^{1/2} / \mu_1^{1/2}) \quad (12.8)$$

Согласно уравнению (12.1), электрофоретическая подвижность обратно пропорциональна вязкости среды. Вязкость уменьшается с увеличением температуры, и поэтому подвижность увеличивается примерно на 2,7% с повышением температуры на каждый градус. Подвижность частиц также может снижаться под влиянием носителя, который может быть гелем, может иметь водно-липидную или порошкообразную структуру, может быть насыщенный электролитом. В таких случаях путь частицы фактически удлиняется и одновременно уменьшается напряженность электрического поля. Гелеобразные носители могут проявлять молекулярно-ситовые свойства, что приводит к замедлению движения или даже к полной остановке частиц с большим стоковым радиусом. Эти эффекты нашли широкое практическое применение в зонном электрофорезе. На ход разделения оказывают влияние и сорбционные процессы.

Когда через электрофоретическую ячейку проходит ток, выделяется джоулево тепло N . Количество выделившегося тепла определяется уравнением

$$N = RI^2 \quad \text{или} \quad N = U^2/R = UI \quad (\text{Вт}), \quad (12.9)$$

где U — напряжение, V ; I — сила тока, A ; R — сопротивление, Ом. Чтобы вязкость системы, а следовательно, и подвижность были постоянными, выделяющееся тепло необходимо эффективно отводить, иначе из-за термической конвекции возникает опасность смещения зон. Подавление термической конвекции особенно важно в тех случаях, когда электрофорез проводится в отсутствие носителя.

12.2. НЕПРЕРЫВНЫЙ ЭЛЕКТРОФОРЕЗ В СВОБОДНОМ ПОТОКЕ

В основу этого метода положен зонный электрофорез в электролите, который движется перпендикулярно направлению электрического поля. Первоначальный вариант метода предназначен для разделения на бумаге. Позднее [2] он был применен в отсутствие носителя, при этом стабилизация зон осуществлялась ламинарным потоком достаточно тонкого слоя электролита. Электрофоретическая ячейка имела форму плоской квадратной или прямоугольной рамки, длина ее стороны составляла несколько десятков сантиметров, а толщина слоя равнялась 0,25—0,60 мм. Вначале этот прибор использовался для разделения высоко- и низкомолекулярных пептидных соединений, но позднее выяснилось, что таким способом можно эффективно разделять не только растворимые электрофоретические соединения, но и коллоидные частицы, включая субклеточные частицы и клетки, если конструкция аппарата не допускает быстрого осаждения макрочастиц на стенках электрофоретической ячейки. Движение частиц в условиях непрерывного электрофореза описывается следующим простым соотношением [39]:

$$t\mu\alpha = \text{Электрофоретическая подвижность/Скорость электролита-носителя}, \quad (12.10)$$

где α — угол между направлениями движения зоны и электролита-носителя (рис. 12.1). Для того чтобы сохранить величину α постоянной, необходимо поддерживать постоянство условий разделения в течение длительного времени. По этой причине подаваемое напряжение или ток должны быть стабилизированы, аппарат должен быть снабжен эффективной системой охлаждения и терморегулировки, точными насосами для подачи образцов и электролита-носителя при горизонтальном положении камеры

или многоканальным перистальтическим насосом для отбора фракций на выходе из электрофоретической ячейки для прибора с вертикальным положением камеры.

Производительность прибора обычно лежит в пределах от 100 до 200 мг образца в час. Разделение осаждающихся частиц

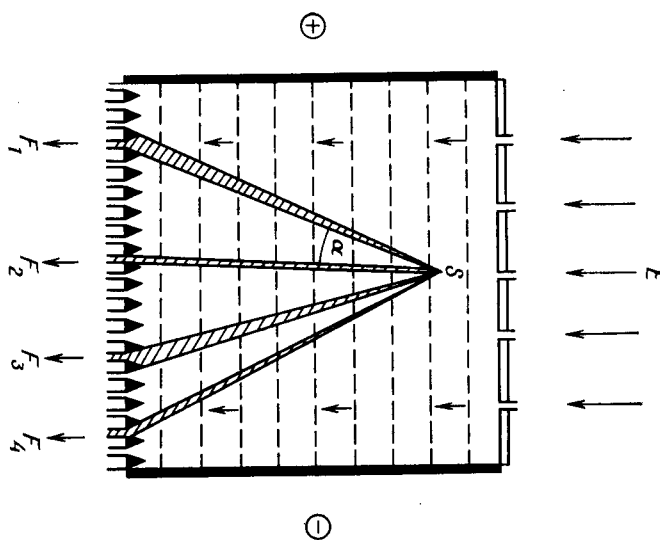


Рис. 12.1. Схема камеры прибора для непрерывного электрофореза в свободном потоке (вид сверху) [38].

E — Электролит-носитель (подается насосом сверху, а образец выводится снизу); S — исследуемая смесь (заряженные компоненты смеси в соответствии с зарядом и электрофоретической подвижностью мигрируют в электрическом поле влево или вправо, а незаряженные компоненты вымываются строго вертикально); α — угол отклонения от вертикали заряженных компонентов; F₁—F₄ — места выведения компонентов смеси.

ведется в специальных приборах с вертикальной камерой, а разделение растворимых соединений — в приборах с горизонтальной камерой.

Преимущества данного прибора — его высокая эффективность, воспроизводимость результатов и высокая чистота получаемых препаратов. На рис. 12.2 показан прибор этого типа с горизонтальной камерой [79], а на рис. 12.3 приведен пример разделения компонентов нуклеиновых кислот методом электрофореза в свободном потоке.

Таблица 12.3

Рекомендуемые системы электролитов для непрерывного зонного электрофореза в свободном потоке

pH	Электролит-носитель для электрофоретической камеры	Электролит для электродных камер	Разделяемые соединения или тип соединения
2,0	0,187 М уксусная кислота 0,187 М муравьиная кислота	32 мл ледяной уксусной кислоты, 21,3 мл 99%-ной муравьиной кислоты, вода до 1 л	Нуклеозиды, нуклеотиды [66]
2,6	0,5 М уксусная кислота	1 М уксусная кислота	Мукополисахариды, белки, полисахариды, основные белки, основные и нейтральные пептиды [65]
3,0	Фенол — уксусная кислота — вода (1 : 1 : 1, г/мл/мл)	Как и в электрофоретической камере или уксусная кислота — вода (1 : 1, по объему)	Растительные экстракты [7]
3,9	2,58 мл пиридина, 8,58 мл уксусной кислоты, вода до 1 л	7,73 мл пиридина, 25,75 мл уксусной кислоты, вода до 1 л	Гидролизаты белков [35]
4,9	3,7 мл пиридина, 2,96 мл уксусной кислоты, вода до 1 л	11,1 мл пиридина, 3,4 мл уксусной кислоты, вода до 1 л	Экстракт тимуса, пептиды [40]
5,1	0,025 М ацетат аммония, уксусная кислота	0,075 М ацетат аммония, уксусная кислота	Ферменты, цереброзидсульфатаза [67]
5,3	0,025 М ацетат натрия, уксусная кис- лота до pH 5,3	0,75 М ацетат натрия, доведенный до pH 5,3 0,75 М уксусной кислотой	Фаги [8]
5,6	0,08 М пиридин, уксусная кислота	0,24 М пиридин, уксусная кислота	Нейрогипофизарные экстракты, вазо- прессин, окситоцин, AVTH [81]
7,2	0,01 М трис-буфер, 0,01 М ацетат магния, лимонная кислота до pH 7,2	0,05 М трис-буфер, 0,05 М ацетат маг- ния, лимонная кислота до pH 7,2	Рибосомы из <i>E. coli</i> [66]
7,3	0,01 М фосфат калия-натрия	0,03 М фосфат калия-натрия	Фактор роста [88]
7,4	0,01 М триэтанолламин, 0,01 М уксусная кислота, 0,001 М ЭДТА, 0,33 М сахараза, 2 М NaOH до pH 7,4	0,1 М триэтанолламин, 0,1 М уксусная кислота, 2 М NaOH до pH 7,4	Лизосомы, митохондрии из митохонд- риальных мембран [38]
8,5	0,15 М трис-буфер, 4,0 М мочевиная, доведенная до pH 8,5 лимонной кислотой	0,45 М трис-буфер, лимонная кислота до pH 8,5	Комплекс РНК — белок, кислотные белки [89]
8,6	0,08 М трис-буфер, лимонная кислота	0,24 М трис-буфер, лимонная кислота	Сывороточные белки [26]
10,5	0,017 М глицин, NaOH, NaCl до элект- тропроводности $\kappa = 1,5 \cdot 10^{-3}$	3,8 г глицина в 1 л, 0,5 М NaOH до pH 10,5, 2 М NaCl до электропро- водности $\kappa = 5 \cdot 10^{-3}$	Белки вируса табачной мозаики [87]

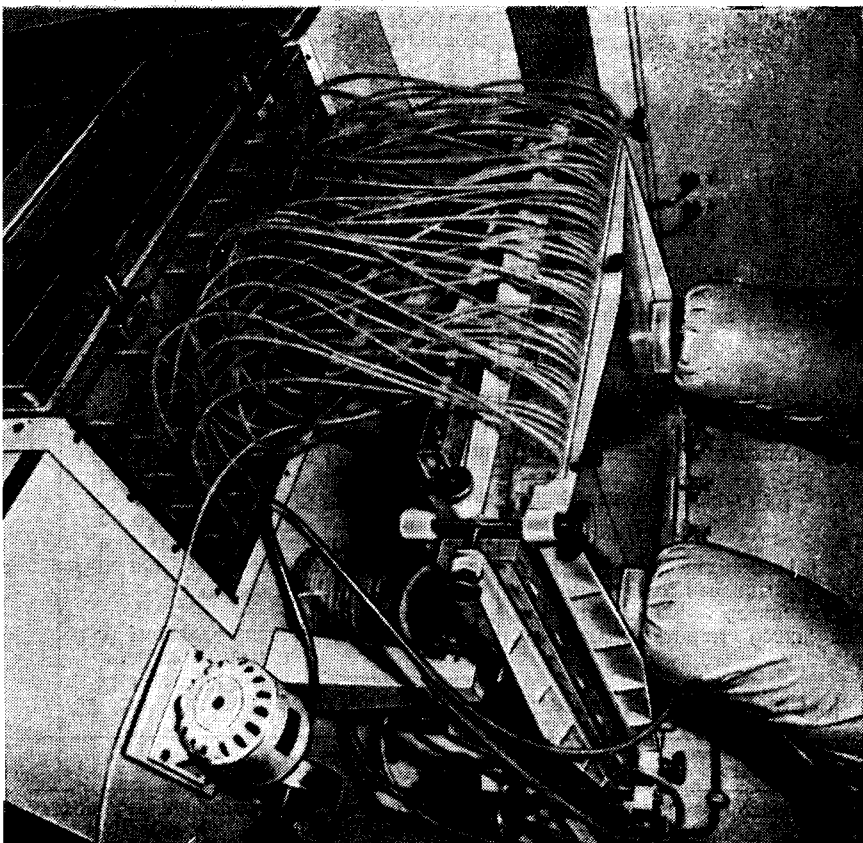


Рис. 12.2. Прибор для непрерывного зонного электрофореза в свободном потоке с горизонтальной щелью [79].

Термостатируемая камера с верхним и нижним вводом для охлаждающего воздуха: сверху видны кашпирные трубки для сбора образцов из 48 ячеек, внизу — охлаждаемый «бортик» фракции, в центре — детектор высоты уровня в ячейках для сбора фракций; над детектором справа — охлаждаемый вход для электролитного буферного раствора; внизу справа — мотор насоса для подачи образца.

В табл. 12.3 приведен рекомендуемый состав электролитного электролита и электролита-носителя для разделения ратворимых веществ и быстро осаждающихся частиц. Электропроводность электролита-носителя в электрофоретической ячейке обычно лежит в пределах $1 \cdot 10^{-3}$ — $2,2 \cdot 10^{-3}$ Ом $^{-1}$ ·см $^{-1}$, только система фенол — уксусная кислота — вода имеет существенно (на порядок) более низкую электропроводность. Метод непрерывного электрофореза чаще всего используется для разделения био-

логических экстрактов, пептидов и белков и в последнее время для разделения клеток и субклеточных частиц (однако выбрать электролит в этом случае сложнее, так как необходимо поддерживать оптимальные условия для выживания клеток). Осмотическое давление регулируется путем добавления сахарозы; в некоторых случаях, например при выделении клеток крови, саха-

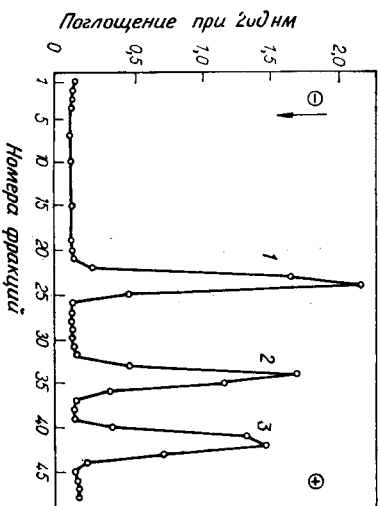


Рис. 12.3. Разделение АТФ, АДФ и АМФ методом непрерывного электрофореза с горизонтальной щелью в камере [92].

Напряжение 1400 В; сила тока 165 мА; буферный раствор ацетата аммония, рН 5,0; скорость потока электролита-носителя 50 мл/ч; скорость подачи образца 0,5 мл/ч при концентрации 35 ед./мл.

1 — аденозинмонофосфат; 2 — аденозиндифосфат; 3 — аденозинтрифосфат.

розу можно заменить на глюкозу. См. также работу Зайнера и сотр. [111].

Подробный обзор возможных областей применения метода опубликован Ханнигом [38]. В большинстве случаев в условиях непрерывного электрофореза в свободном потоке градиент потенциала составляет 30 и 50 В/см.

12.2.3. ЗОННЫЙ ЭЛЕКТРОФОРЕЗ НА БУМАГЕ

Широкое распространение метода бумажного электрофореза обусловлено такими свойствами бумаги, как механическая прочность, способность удерживать большое количество электролита и образца, возможность придания требуемой формы, легкость применения двухмерных методов и простота электролитования образца. Обнаружение проводится или погружением в раствор реагента или опрыскиванием этим раствором. Электрофореграмму после высушивания можно хранить. Однако бумага имеет и ряд недостатков: это неоднородность бумаги вдоль листа, пористость, которая удлиняет путь перемещения вещества. В ре-

зультате сорбции увеличиваются потери в процессе препаративного разделения или разделение вообще становится практически невозможным из-за образования «хвостов» (глико- и липопротеины). Расширение зон вследствие диффузии можно уменьшить.

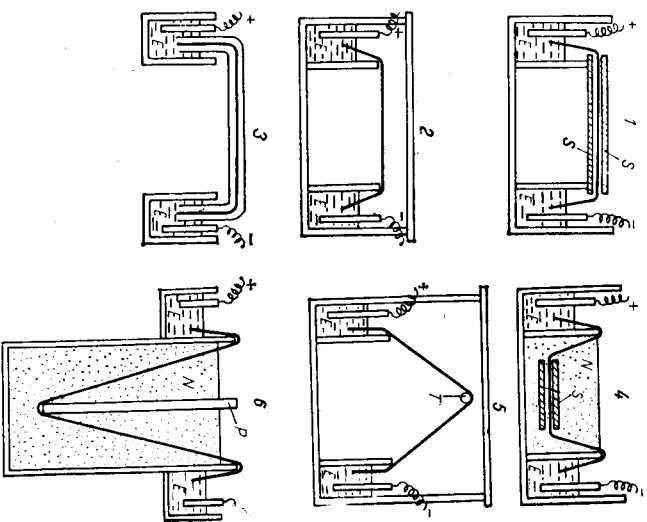


Рис. 12.4. Схемы приборов для низковольтного зонного электрофореза.

Е — электролитные камеры; **Н** — инертная жидкость; **Р** — стеклянная перегородка, растянущая бумагу; **Т** — стеклянный стержень.

1 — прибор с горизонтальной камерой, в котором бумага располагается между стеклянными пластинами (**С**); **2** — прибор обычного типа [33], пригодный для горизонтального электрофореза белков (разработано много модифицированных его вариантов); **3** — прибор с горизонтальной камерой для разделения белков: у этого прибора небольшой объем влажной камеры и насыщение парами электролита происходит с помощью инертной крестовины и Тазелюва [14], в котором отвод тепла осуществляется с помощью инертной жидкости; **4** — аппарат с подвешенной в центре бумаги, часто используется (в виде различных модификаций) для рутинного анализа белков и низкомолекулярных соединений [62, 108]; **6** — прибор, в котором избыточное тепло быстро удаляется ивертной жидкостью, например CS_2 ; пригоден для разделения низкомолекулярных соединений при градиенте напряжения 20—35 В/см [63].

Питие, сокращая длительность разделения, снижая температуру и одновременно увеличивая градиент напряжения. Для разделения высокомолекулярных соединений пригодна простая аппарататура и достаточен низкий градиент напряжения, но для разделения низкомолекулярных соединений необходим градиент напряжения до 200 В/см. Приборы более простых приборов приведены на рис. 12.4. Приборы с эффективным охлаждением позволяют более точно определить электрофоретическую по-

движность. Согласно Оффорду [72], молекулярную массу или заряд вещества можно оценить, если известна относительная (по сравнению со стандартом) его подвижность u_{rel} :

$$u_{rel} = k(z/M^{2/3}), \quad (12.11)$$

Уравнение (12.11) является особенно ценным, если исследуются заряды и молекулярные массы олигопептидов.

Приборы для высоковольтного электрофореза снабжаются устройством для отвода джоулева тепла. Чаше всего используются системы постоянного теплоотвода [34, 107]. Прибор с жидкостным теплообменником проще по конструкции (правда, отвод тепла в нем менее эффективен) и позволяет получить очень однородную миграцию зон. Для отвода тепла используются такие инертные жидкости, как толуол, вышше фракции нефти, например с т. кип. 145—200°С или фторированные углеводороды. Пропитанную буферным раствором бумагу помещают в жидкость, которую можно охлаждать с помощью погруженного в нее холодильника.

В лаборатории авторов главы успешно используется низковольтный электрофорез без охлаждения, разработанный Микешом [70]. Принципиальная схема прибора для такого разделения показана на рис. 12.5. Этот прибор используется в основном для аналитического и препаративного разделения пептидов, содержащихся в ферментативных гидролизатах белков. Оптимальное разделение достигается при применении таких буферных растворов, электропроводность которых соответствует 1/150 М фосфатному буферному раствору Соренсена (3,63 г $\text{KH}_2\text{PO}_4 + 14,32$ г $\text{Na}_2\text{HPO}_4 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$ в 10 л воды, pH 7). Легучие буферные растворы более удобны, если во время их испарения концентрация ионов на бумаге не увеличивается. Например, для разделения пептидов обычно используется пиридин-ацетатный буферный раствор, pH 5,6 (4 мл пиридина + 1 мл уксусной кислоты, вода до 1 л). Нейтральные, незаряженные, соединения остаются в центре бумаги, т. е. на старте, и образуют узкую смешанную зону. В верхней части бумаги располагаются зоны пептидов основного характера, а в нижней части — кислотного. Наряду с компенсацией нисходящего движения буфера направляемым в противоположном направлении электроосмосом, вытравливание влияет главным образом на перемещение буферного раствора из электролитных камер по направлению к центру бумаги. Это движение электролита, противоположное направлению движения зон, сказывается на фокусировании зон.

На листе ватмана можно одновременно анализировать до 20 образцов. При препаративном разделении на лист ватмана № 1 можно нанести до 50 мг смеси пептидов в виде узкой зоны, а на листе более толстого ватмана № 3 можно разделить до

250 мг смеси. Анализирuемые образцы, не содержащие солей, наносят на сухую бумагу и после высушивания помещают в кюветы для электродов. Опыскивание бумаги буферным раствором следует начинать с краев, расположенных ближе к электроду, и продолжать по направлению к центру, где расположены образцы, до тех пор, пока отенок бумаги не станет таким же,

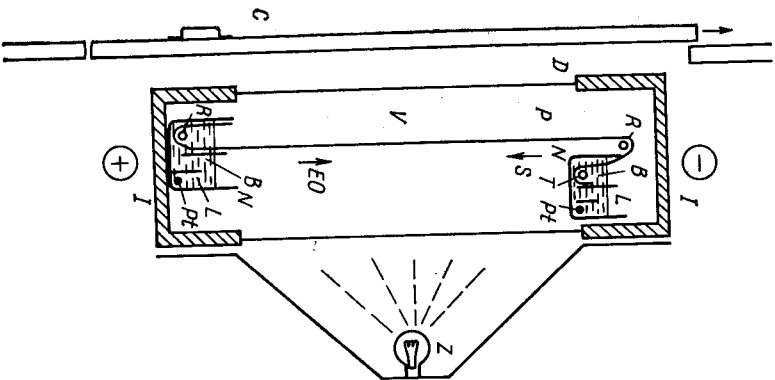


Рис. 12.5. Схема прибора для нисходящего бумажного электрофореза [70].

М — Камера на поливинилхлориде с системой отсеков (L) и диатомовым электродом (P); В — заполняющая камеру буферный раствор; Р — бумага; R — стеклянный стержень, удерживающий бумагу в вертикальном положении; S — направляющее устройство буферного раствора; EО — направляющее устройство перемещения образца под действием электроосмоса; V — образец (его наносят в центр сухой бумаги, которую помещают в кювету и опрыскивают буферным раствором В и сразу же включают ток); I — наклонная камера со стеклянными передними стенками и термическими дверцами D (в процессе работы камера разогревается внутри); C — заземляющая проводящая сетка; Z — источник света, обеспечивающий равномерное опрыскивание.

как у участков бумаги, близких к поруженным непосредственно в кюветы. Максимальное напряжение составляет 1500 В, а длительность анализа обычно не превышает 90 мин. Этот прибор пригоден также для двухмерного разделения комбинационных методов, сочетающим электрофорез и хроматографию, применяемым для получения пептидных карт. Оборудование для проведения электрофореза этого типа производится венгерской фирмой Labor MIM (Будапешт).

Приборы для высоковольтного электрофореза с постоянным теплообменом, согласно данным работ [80], можно с успехом использовать в течение длительного времени. Новый метод

широкое распространение прибор с мераллическим односторонним теплообменником имеет, по данным Прусика и Штепанека [82] (см. разд. 12.7.2), более эффективную систему охлаждения и его можно применять при градиенте напряжения до 170 В/см. Такие приборы выпускает фирма САМАГ (Швейцария).

12.2.4. ЗОННЫЕ ЭЛЕКТРОФОРЕЗ НА АЦЕТАЦЕТИЛЛОЗНОЙ МЕМБРАНЕ

Для зонного электрофореза ацетатцеллюлозную мембрану (САМ) первым использовал Кон [51]. По мнению Кона, преимущество этого носителя — его однородность и строго определенная пористость. САМ содержит пренебрежимо малое число ОН-групп, загрязненность органическими и неорганическими примесями также весьма мала. В тех случаях, когда сильная сорбция может приводить к образованию на бумаге полосок сэзди зон (как, например, при электрофорезе биополимеров) важным преимуществом становится пониженная сорбционная активность САМ. В отличие от бумаги САМ позволяет получить хорошее разделение α1-фракции сывороточного альбумина, а также инсулина, фибриногена, гистонов, лизоцимов, глико- и липопротеинов и нуклеиновых кислот. После электрофореза меченых соединений остаточная радиоактивность между зонами и стартом исключительно мала. Обесвечивание фона, если обнаружение проводится путем окрашивания и последующего обесвечивания, происходит достаточно быстро.

На САМ удобно оценивать количественно содержание фракций. САМ, предназначенную для колориметрических определений, пропитывают парафиновым маслом, например Shell White или Oil 120, или уксусной кислотой, при этом САМ становится прозрачной, и на ней можно измерять поглощение и отражение. Поскольку САМ растворяема в ряде органических растворителей, при проведении некоторых количественных определений можно использовать это ее свойство. Полученные растворы можно анализировать, колориметрически или спектрофотометрически методом. Для иммунодиффузии и иммуноэлектрофореза САМ можно применять даже без агара. Разделяемые на САМ соединения, как правило, дают узкие зоны, что позволяет для большей части типов разделений уменьшить общую длину пути до 6—12 см. Миграция на меньшее расстояние приводит к сокращению длительности электрофореза и меньшему уширению зон под влиянием диффузии. В результате разделение, например, сывороточных белков можно осуществлять при градиенте потенциала в 20—25 В/см за 60—90 мин.

ПРИБОРЫ ДЛЯ ЭЛЕКТРОФОРЕЗА НА АЦЕТАЦЕТИЛЛОЗНЫХ МЕМБРАНАХ

Конструкция прибора для электрофореза на мембранах из САМ может быть достаточно простой, но она должна обеспечивать тщательное насыщение (водяными парами) пространства вокруг легко высыхающей тонкой ацетатцеллюлозной мембраны. В связи с интенсивным испарением воды с САМ происходит локальное увеличение электрического сопротивления носителя, приводящее к перегреву и искажению разделенных зон, а также к разрушению носителя. По этой причине камеру изолируют от окружающей атмосферы жидкостным затвором, а открытые кю-

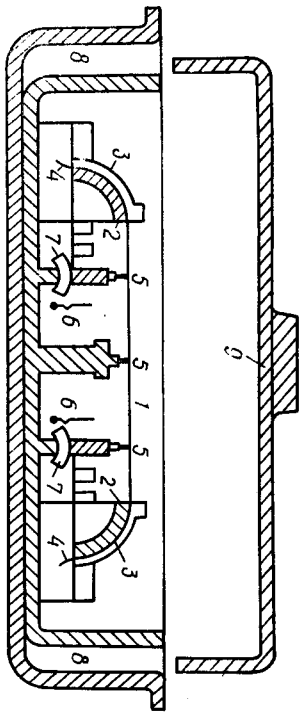


Рис. 12.6. Схема прибора для электрофореза на ацетатцеллюлозных мембранах. 1 — ацетатцеллюлозная мембрана (САМ); 2 — поддерживающий стержень для ввода тока; 3 — держатель полочки из САМ; 4 — бумажный мостик-фильтр для прохождения тока во внешнюю ячейку; 5 — регулируемая пластиновая подложка; 6 — внутренняя электроподная ячейка; 7 — ватные мостик-фильтры ячеек; 8 — пологость для водного затвора электрофоретической камеры; 9 — крышка камеры, вставляемая в пологость водного затвора, фирма Shandon Scientific Co. Ltd. выпускает такие приборы в термодластичной корпусе, снабженном прозрачной крышкой. Приборы аналогичного назначения выпускает также фирма Labor MIM.

веты, содержание электролит, помещают под мембраной. На рис. 12.6 показана схема прибора этого типа, выпускаемого в Венгрии. Источник питания обеспечивает регулируемое напряжение до 200 или 400 В или регулируемый ток (предпочтительнее но стабилизированный). Для стандартизованного разделения, при проведении которого учитывается влияние выделяющегося тепла, удобнее всего источник питания со стабилизированным током. В соответствии с шириной полочки САМ сила тока обычно составляет 0,4—0,5 мА/см ширины. Длина полочки, как правило, не превышает 8—10 см.

Буферные растворы для электрофореза на САМ обычно имеют более низкую электропроводность, чем аналогичные растворы, применяемые для бумажного электрофореза. Для электрофореза в барбитуратном буферном растворе рекомендуется 0,05—0,07 М раствор диэтилбарбитурата. Составы буферов при-

Буферные растворы для электрофореза на ацетатцеллюлозной мембране

Таблица 12.4

рН	Анодный раствор		Катодный раствор		Примечания
	состав	рН	состав	рН	
9,1	25,2 г трис-буфера, 2,5 г ЭДТА, 1,9 г борной кислоты, вода до 1 л	8,6	5,15 г диэтилбарбитурата натрия, 0,92 г диэтилбарбитуровой кислоты, вода до 1 л	Дискретная система растворов [31], САМ пропитывают смесью (1:1) обоих буферов	
8,6	1,84 г диэтилбарбитуровой кислоты, 10,3 г диэтилбарбитурата натрия, вода до 1 л; для предотвращения роста микроорганализмов добавляют 5 мл 5%-ного раствора тимола в изопропиловом спирте	8,6	Соответствует анодному	Рутинные анализы сыворотки [24], кинины [29]	
5,3	25 мл пиридина, 10 мл ледяной уксусной кислоты, диэтилбарбитуровая вода до 2 л	5,3	Соответствует анодному	Электрофорез Мочи, аминокислот [52]	

ведены в табл. 12.4. Методы окрашивания, применяемые при разделении на САМ, аналогичны методам окрашивания на бумаге, однако нельзя использовать такие растворители (напримеч, ацетон и хлороформ), в которых САМ набухает или растворяется. Концентрация растворов красителя может быть ниже, чем при разделении на бумаге, и предпочтение отдается водным, а не спиртовым растворам красителя. Сухие мембраны нельзя сразу погружать в раствор, их следует осторожно, сгараясь не вызывать образования пузырьков, положить на поверхность жидкости, чтобы раствор в них впитывался под действием капиллярных сил. Увлажненные мембраны можно погружать в раствор.

На полосу САМ толщиной 0,2—0,5 мм и шириной 2,5 см обычно наносят 0,2—1,0 мкл образца. Для стандартного разделения компонентов сыворотки с последующим фотометрическим определением используется до 3 мкл образца, содержащего 0,1—0,2 мг белка. Оптимальное количество образца зависит от метода обнаружения. Для колориметрического обнаружения после элюирования необходимо наибольшее количество образца, а для фотометрического и радиоизотопного обнаружения — наименьшее. Если проводится фотометрическое обнаружение, наименьшее количество образца требуется в тех случаях, когда

измеряется отражение света от полоски прозрачной САМ, положенной на белую подложку.

Среди коммерческих доступных типов мембран из САМ следует упомянуть 1) мембраны того же типа, например «Oxoid Electrothoretic Strips», выпускаемые фирмой Oxo Ltd., South-wark Bridge Rd. (Лондон) или аналогичные мембраны фирмы Schleicher und Schüll, Dassel/Kreis Einbeck и 2) пропитанные с одной стороны мембраны производства фирмы Soc. Chemietron Chimica, Via Gustavo Modena, 24 (Милан). Для разделения липопротеинов наиболее удобны мембраны типа «Hydro cellosose gel strips Chemietron No 1» той же фирмы. Мембраны для микропрепаративных разделений толщиной до 2,5 м выпускаются под названием «Cellogel blocks 6X17».

12.2.5. ТОНКОСЛОЙНЫЙ ЭЛЕКТРОФОРЕЗ

Методика разделения тонкослойным электрофорезом (ТСЭ) аналогична методике разделения ТСХ. Для получения незакрепленного слоя чаще всего используется тонкодисперсный силика-

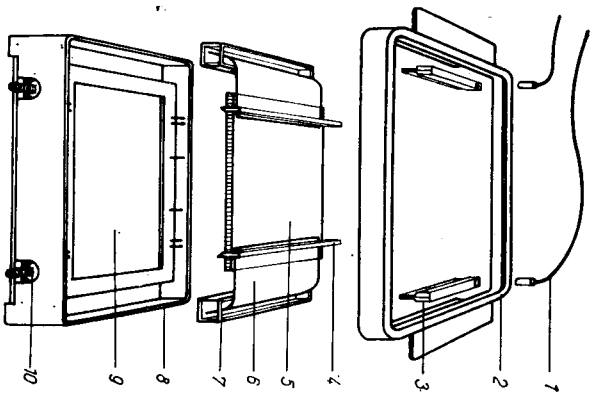


Рис. 12.7. Прибор для тонкослойного электрофореза [75].

1 — ввод тока; 2 — прозрачная крышка; 3 — соединение с платиновыми электродами; 4 — приспособления, прижимающие булавочные контакты к тонкому слою; 5 — стеклянная пластина с тонким слоем; 6 — булавочные токопроводящие контакты; 7 — электролитная ячейка с электролитом; 8 — пластинковая (полипропиленовая) камера; 9 — изолирующая блок охлаждения; 10 — ввод холодной воды. Этот прибор выпускает фирма САМАГ 4132 Mulfenz, Nomburgerstrasse 24, Швейцария.

Буферные растворы для тонкослойного электрофореза (ТСЭ)

Таблица 12.5

рН	Состав	Примечания
8,6 [74]	2,76 г диэтилбарбитуровой кислоты, 15,4 г диэтилбарбитурата натрия, вода до 1 л	Для трех пластин размером 200×200 мм с толщиной слоя 0,3 мм в 40 мл буферного раствора суспендируют 25 г силикагеля САМАГ DS-01a. Разделение аминокислот (образцы по 5 мкг каждой) при 500 В в течение 120 мин; разделение методом ТСХ в перпендикулярном направлении можно вести в системе фенол—вода (3:1)
6,5 [28]	Пиридин—уксусная кислота—вода (300:10:2700)	32 г порошка целлюлозы MN 300 ^a , 192 мл воды, 8 мл этанола, толщина слоя 0,5 мм; вначале разделение методом ТСХ в системе аминный спирт—изобутиловый спирт—пропиловый спирт—пиридин—вода (1:1:1:3:3); последующее разделение методом ТСЭ в перпендикулярном направлении. Анализ триптического гидролизата бычьего актина—15 мкг смеси пептидов (5 мг/мл)
3,4 [50]	0,05 М раствор формиата аммония	Порошок целлюлозы, например MN 300; 25 мкг гидролизата ДНК, 75 В/см, 30 мин, 0°C; второе направление—ТСХ в системе насыщенный цитрат аммония—1 М цитрат натрия—изопропиловый спирт (80:18:2)

^aПродукт фирмы САМАГ, 4132 Mulfenz (Швейцария).

^bПродукт фирмы Machefer-Nagel, Ditten (ФРГ).

Рель. Преимущество метода ТСЭ—возможность применения универсальных обнаруживающих реагентов (тех же, что и в ТСХ). Биохимический анализ проводят на слоях тонкогранулированной целлюлозы, к которой для сохранения влажности и улучшения прилипания слоя к подложке добавляют небольшое количество очень тонкого сефадекса. Порошок крахмала в настоящее время применяется реже. Для анализа некоторых типов препаратов пригоден синтетический тонкогранулированный

материал на основе поливиниля — певичон, поставляемый фирмой Superfoslat Volaget (Стокгольм). Размеры пластинок обычно соответствуют размерам стандартных пластинок для ТСХ, т. е. 200×200 или 200×100 мм. Примеры буферных растворов для ТСЭ приведены в табл. 12.5. Приборы для ТСЭ обычно дают выход $0,10-0,15$ Вт/см² при градиенте напряжения до 60 В/см. Длительность разделения в зависимости от типа образца и буферного раствора составляет от 20 до 120 мин. Если после проведения ТСЭ высушить слой, то можно в перпендикулярном направлении провести второе разделение методом ТСХ или опять ТСЭ и в результате получить «карту». Если условия первого и второго (в перпендикулярном направлении) разделения идентичны, то в промежутке между разделениями можно провести химическую реакцию. В результате реакции подвижность ряда соединений изменится, и они отклонятся от диагонали, на которой расположатся немодифицированные компоненты. На рис. 12.7, показана схема прибора для ТСЭ, выпускаемого фирмой САМАГ.

12.2.6. ГЕЛЬ-ЭЛЕКТРОФОРЕЗ

С самого начала применения электрофореза для стабилизации зон использовались гели. В 1946 г. с этой целью был применен силикагель, а 1949 г. — гель агара [30]. Эти гели используются и в настоящее время, особенно в аналитических целях. Расширение области применения гелей при электрофорезе связано с работой Смита [91], который использовал молекулярно-ситовые свойства геля крахмала. Это гель особенно удобен для аналитических работ (см. рис. 12.28). При проведении препаративных разделений следует учитывать некоторую загроможденность элюата полисахаридами, которые вымываются из матрицы геля. Аналогичное загромождение элюата наблюдается и при разделении на геле агара и силикагеле, который содержит большое количество неорганических примесей. Наличие ионных групп подтверждается четким электроосмотическим потоком. Электроосмос вызывает сдвиг зон в одном направлении, что искажает профиль разделения. В агарозном геле, свойства которого по другим признакам сходны с агаровым гелем, содержание ионных групп существенно ниже.

Гель агарозы также можно смешивать с полиакриламидным гелем в тех случаях, когда макропористый полиакриламидный гель с низкой плотностью не пригоден по своим механическим свойствам [15].

Макропористые гели, особенно гели агара и агарозы, наиболее широко используются в методе иммуноэлектрофореза [31]: разделенные методом электрофореза соединения диффундируют в направлении, перпендикулярном направлению электрофореза,

навстречу антигенам, диффундирующим в противоположном направлении. При контакте разделенных антигенов и антигел образуются характерные дуги осаждения. Отличающийся высокой чувствительностью иммуноэлектрофорез был усовершенствован путем введения радиоактивной метки в антиген, и в настоящее время радиоиммуноэлектрофорез [110] является одним из самых чувствительных аналитических методов анализа биополимеров. В методе «взлетающей ракеты» (fused-gel) [57, 94] иммунопреципитация происходит в процессе электрофоретической миграции в блоке геля. При разделение этим методом антигела равномерно диффундируют в гель и не перемещаются во время электрофореза. Этот быстрый метод пригоден для избирательного количественного анализа большого числа фракций.

Полиакриламидный гель наименее химически активен. Его слабое сродство к красителям позволяет осуществлять быстрое обнаружение биополимеров, главным образом белков, нуклеиновых кислот и продлуктов их дегградации, с помощью окрашивания. Прозрачный полиакриламидный гель обладает хорошими механическими свойствами, допускающими изменение концентрации полиакриламида в самых широких пределах. Электроосмотические эффекты в этом геле очень малы. Условия аналитических и препаративных разделений на полиакриламидном геле путем зонного электрофореза в гомогенных и дискретных системах буферных растворов [48, 77], а также изотоахофореза и электрофоретического фракционирования хорошо изучены.

12.2.7. ГЕЛЬ-ЭЛЕКТРОФОРЕЗ ПРИ ГРАДИЕНТЕ

КОНЦЕНТРАЦИИ ПОЛИАКРИЛАМИДА (ПГЭ)

В этом методе электрофореза используется электрофоретическое перемещение макромолекул в среде с градиентом плотности пор геля. Конечный результат — разделение смеси на отдельные компоненты в соответствии с размерами молекул, при этом электрофоретическая подвижность не играет существенной роли. Необходимым условием такого разделения является наличие у исследуемых соединений зарядов одного типа и отклонения от нуля электрофоретической подвижности в применяемой среде. Движение веществ от старта постепенно тормозится вследствие уменьшения пор геля, и с увеличением расстояния от старта подвижность макромолекул постепенно уменьшается. При больших молекулярных массах подвижность уменьшается почти до нуля. Ограничение подвижности, вызываемое гелем, приводит к фокусированию зон. Для того чтобы подвижность снижалась до нуля, наряду с градиентом концентрации акриламида необходимо наличие градиента степени сшивки геля. Поэтому в новых типах гелей имеется градиент концентрации и полиакриламида, и бисакриламида. На этих гелях можно разде-

лять и фокусировать зоны соединений с молекулярной массой от $2 \cdot 10^4$ до $8 \cdot 10^6$. Совместное влияние градиента концентрации полиакриламида и сшивающего реагента бисакриламида показано на рис. 12.8 на примере разделения белков на продажном геле «Gradient Surevey Gel». Метод одобрен тем, что постоянство

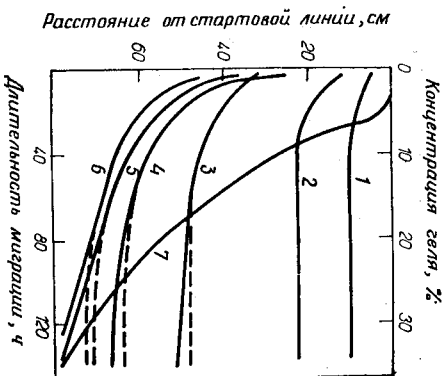


Рис. 12.8. Зависимость расстояния, на которое мигрируют зоны белков различной молекулярной массы, от длительности электрофореза при данном градиенте концентрации полиакриламидного геля (с разрешения фирмы Isolab Inc.). 1 — β -липопротеин (мол. масса $2 \cdot 10^6$); 2 — α -макроглобулин (мол. масса $1.5 \cdot 10^5$); 3 — α -трансферрин (мол. масса $6.9 \cdot 10^4$); 4 — концентрация геля в зависимости от расстояния от стартовой линии (5% бисакриламида); штриховая линия — влияние увеличения степени сшивки при использовании градиента концентрации сшивающего реагента Оксартиламида (2.5–27% полиакриламида и 4–6% бисакриламида). Плоские слои геля Gladrol Surevey Gel с градиентом концентрации полиакриламида выпускает фирма Isolab Inc., Астон, Огайо, 44221, США.

напряжения, электрического тока и длительности разделения не относятся к числу необходимых условий. Обычно достаточно применения буферного раствора одного и того же типа при двух концентрациях. Недостаток метода — относительная длительность разделения — компенсируется хорошей воспроизводимостью положений зон. Таким способом можно также определять молекулярные массы. Получение градиента концентрации полиакриламида подробно рассматривается в разд. 12.7.3.

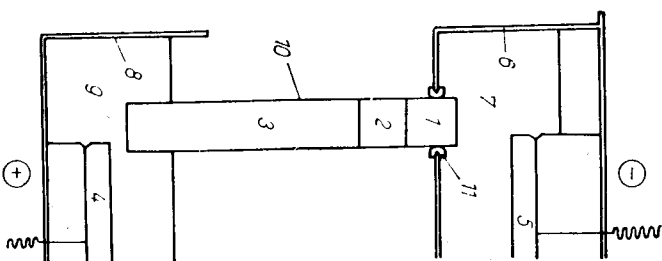
12.2.8. ДИСКРЕТНЫЙ ЭЛЕКТРОФОРЕЗ В ПОЛИАКРИЛАМИДНОМ ГЕЛЕ

ОСНОВЫ МЕТОДА

Гель-электрофорез в дискретной системе буферов был впервые использован Пуликом [77], а теория метода (применительно к полиакриламидному гелю) была разработана Дэвисом

[16] и Орнштейном [73]. Метод дискретного электрофореза, описанный этими авторами, или метод так называемого многофазного [48] зонного электрофореза в полиакриламидном геле, предусматривает объединение двух основных принципов электромиграции. На начальной стадии разделения происходит процесс фокусирования, сходный с изотахофорезом (см. разд. 12.3), который постепенно трансформируется в процесс зонного элек-

Рис. 12.9. Схема дискретного зонного электрофореза в полиакриламидном геле.



1 — слой геля с образцом; 2 — фокусирующий гель; 3 — разделиющий гель; 4 — нижний электрод; 5 — платиновая проволока; 6 — верхний электрод; 7 — платиновая проволока; 8 — верхняя электродающая ячейка; 9 — нижняя электродающая ячейка; 10 — стеклянная трубка; 11 — колпачок; резинное уплотнение. Поддержка электродов установлена для электрофореза анионов; для разделения катионов, например основных белков, поддержка должна быть обратной.

трофореза на геле, обладающем свойствами молекулярного сита.

Раствор образца перед нанесением либо слушают, например добавляя сахарозу, либо вводят в слой геля при его полимеризации (рис. 12.9). За слоем, содержащим образец, следует слой «фокусирующего геля с равномерной низкой концентрацией полиакриламидного геля. В этом слое компоненты образца после их миграции из геля с образцом концентрируются в зону, в которой они с различной степенью разделения следуют друг за другом. На этом этапе сфокусированные компоненты образца переходят в следующий слой более концентрированного «разделяющего» геля. Электрофоретическая подвижность макромолекулярных соединений уменьшается до такой степени, что низкомолекулярный «замыкающий» ион догоняет концентрирован-

ные зоны макромолекулярных веществ и постепенно замешает «ведущий» ион во всем объеме геля. В образующейся таким образом гомогенной среде, содержащей этот ион и буферный компонент противоионного заряда, отделимые зоны макромолекул мигрируют с различной скоростью. В аналитических целях разделение ведут в течение определенного отрезка времени, а при препаративном разделении дают компонентам смеси протити определенное расстояние, связанное с зоной элюирования.

МЕТОДИКА АНАЛИТИЧЕСКОГО ДИСКРЕТНОГО ЭЛЕКТРОФОРЕЗА В ПОЛИАКРИЛАМИДНОМ ГЕЛЕ

Электрофорез проводят в стеклянных трубках длиной около 70 мм с внутренним диаметром около 5 мм. Перед употреблением трубки тщательно промывают смесью хромовой и серной кислот или горячей азотной кислотой, водой и в заключение ацетоном. Сухие трубки держат вертикально и дно их закрывают резиновым уплотнением так, чтобы резина не входила в трубку. В качестве уплотнения можно использовать резиновые крышки к флаконам для сыворотки, перевернув их наоборот. Исходные растворы для приготовления геля (см. табл. 12.6 и 12.7) хранятся при 4°C в темных бутылках, которые выдерживают при комнатной температуре и откачивают водоструйным насосом, чтобы уменьшить содержание кислорода, ингибирующего полимеризацию. Если нижняя часть столбика геля не достаточно ровная, то в каждую трубочку вводят 0,1 мл 40%-ного раствора сахарозы и осторожно покрывают смесью для полимеризации разделяющего геля (табл. 12.7) до заранее отмеченной высоты, например 50 мм, т. е. около 2 мл смеси для полимеризации. Далее этот слой сразу же очень осторожно из шприца с тонкой иглой (по стенке трубки) покрывают 0,1 мл воды. Во время полимеризации трогать трубки не рекомендуется. После завершения полимеризации разделяющего геля воду удаляют ватным тампоном. Сухую поверхность разделяющего геля сначала промывают примерно 0,1 мл раствора для приготовления промежуточного геля (табл. 12.8), затем вводят 5 мм слоя (0,2 мл) раствора для приготовления промежуточного геля и быстро и осторожно покрывают 0,1 мл воды. Трубку освещают сверху флуоресцентной лампой со спектром дневного света, удаленной максимум на 50 мм. После окончания фотополимеризации слой воды удаляют, а поверхность геля промывают либо буферным раствором из верхней электродной камеры (табл. 12.9), если образец наносит в растворе, либо вновь раствором для приготовления фокусирующего геля, в который вместо воды добавляют образец. Если анализируются химически лабильные соединения, например ферменты, образец лучше нанести в виде

Выбранные системы^a и состав гелей и буферных растворов для дискретного электрофореза в полиакриламидном геле в соответствии с молекулярной массой и зарядом образца

Таблица 12.6

Молекулярная масса	$>10^6$ $10^5 >$ мол. масса $>10^4 <$ 10^4							
	Концентрация акриламида, %	3,75	5,0	7,5	10	15	22,5	30
Положительно заряженный образец	Электролитный фер, pH 4,5			S16	S16			
	Фокусирующий гель, pH 5,0			S15	S15			
	Разделяющий гель, pH 3,8			S14	S17			
Отрицательно заряженный образец	Электролитный фер, pH 7,0			S13				
	Фокусирующий гель, pH 7,0			S12				
	Разделяющий гель, pH 8,0			S11				
Фокусирующий гель, pH 8,3	Электролитный фер, pH 8,3	S3	S3	S3	S3	S3	S3	S3
	Фокусирующий гель, pH 8,3	S2	S2	S2	S2	S2	S2	S2
	Разделяющий гель, pH 9,5	S4	S5	S6 ^b	S7	S8	S9	S10

^a Составлено согласно данным [27]. См. табл. 12.7—12.9.

^b Вместо S6 можно также использовать S1; в этом случае концентрацию геля следует уменьшить на 0,5%.

раствора после добавления к нему 10%-ного раствора сахарозы. Для анализа сложных смесей необходимо до 0,2 мг образца, для анализа более простых смесей достаточно меньшего количества, до 0,01 мг. Если образец не полимеризуется, его неносят только после того, как трубка с гелем закреплена в приборе. Трубки, закрепленные вертикально в верхней части прибора, погружают в нижний электродлит, пузырьки воздуха из нижних участков геля тщательно удаляют загнутой пипеткой. Верхнюю электродную камеру заполняют соответствующим электролитным буферным раствором, к которому добавляют краситель (3 капли насыщенного раствора красителя на 250 мл раствора). Краситель указывает фронт анодной фазы, содержащей зоны образца. При разделении анионов используется раствор бромфенолового синего, при разделении катионов — раствор метиленового зеленого. Подготовленный таким образом

Таблица 12.7

Состав растворов для получения разделяющих гелей при дискретном электрофорезе (приведенные номера систем соответствуют указанным в табл. 12.6)

Номер	Концентрация, %			Исходный раствор (приведенные количества доводятся до 100 мл водой)	Смесь для полимеризации (по объему)
	акриламида	бисакриламида	pH		
S1	7	0,18	8,9	а) 48 мл 1 н. HCl+36,3 трис-буфера+0,23 мл TEMED б) 28 г акриламида+0,735 г Бис в) 0,14 г персульфата аммония	1а+1б+2в
S4	3,75	0,3	8,9	а) Как в S1 б) 15 г акриламида в) 4,0 мг рибофлавина г) H ₂ O	1а+2б+1в+4г
S5	5	0,25	8,9	а) Как в S1 б) 20 г акриламида+1 г Бис в) Как в S4 г) H ₂ O	1а+2б+1в+4г
S6	7,5	0,18	8,9	а) Как в S1 б) 30 г акриламида в) 0,735 г Бис	1а+1б+2в
S7	10	0,10	8,9	а) Как в S1 б) 60 г акриламида+0,6 г Бис в) Как в S1 г) H ₂ O	1а+1,34б+4в+1,66г
S8	15	0,1	8,9	а) Как в S1 б) Как в S7 в) Как в S1	1а+3б+4в
S10	30	0,2	8,9	а) Как в S1 б) Как в S7 в) 0,18 г персульфата аммония	1а+4б+3в
S11	7,5	0,2	7,5	а) 48 мл HCl+6,85 г трис-буфера+0,46 мл TEMED б) 30 г акриламида+0,8 г Бис в) Как в S1 г) H ₂ O	1а+2б+4в+1г
S14	7,5	0,2	4,3	а) 48 мл 1н. KOH+17,2 мл уксусной кислоты+4,0 мл TEMED б) Как в S11 в) 0,28 г персульфата аммония г) H ₂ O	1а+2б+4в+1г
S17	15	0,1	4,3	а) Как в S4 б) 10 г акриламида в) Как в S14 г) H ₂ O	1а+2б+4в+1г

^аИспользуемые сокращения: TEMED — тетраметилэтилендиамин; Бис — N,N'-метиленбисакриламид.

Таблица 12.8
Состав растворов для получения фокусирующих гелей при дискретном электрофорезе (приведенные номера смесей соответствуют указанным в табл. 12.6)

Номер	Исходный раствор (данные количества доводятся до 100 мл воды)	Смесь для полимеризации геля (по объему)
S2	а) 5,98 г трис-буфера+0,46 мл TEMED+ +~48 мл 1 н. HCl до pH 6,7	1а+1б+1в+4д
	б) 10 г акриламида+2,5 г	
	в) 4,0 мл рибофлавина	
	г) H ₂ O	
S12	а) 40 г сахарозы	1а+2б+1в+4г
	б) 39 мл 1 М H ₂ PO ₄ +4,95 г трис-буфе- ра+0,46 мл TEMED	
	в) Как в S2	
	г) Как в S2	
S15	а) 48 мл 1 н. КОН+2,87 мл уксусной кислоты+0,46 мл TEMED	1а+2б+1в+4г
	б) Как в S2	
	в) Как в S2	
	г) H ₂ O	

*Сокращения те же, что и в табл. 12.7.

Таблица 12.9

Электролитные буферные растворы для дискретного электрофореза (приведенные номера смесей соответствуют указанным в табл. 12.6)

Номер	Состав буферного раствора (данные количества доводятся до 100 мл воды)	pH
S3	3,0 г трис-буфера+14,4 г глицина	8,3
S13	5,52 г диглибарбитуровой кислоты+1,0 г трис-буфера	7,0
S16	3,12 г β-аланина+0,8 мл уксусной кислоты	4,5

*Металловый зеленый добавляется в верхнюю электролитную камеру при анализе poorly заряженных образцов, а бромфеноловый синий — при анализе образцов с отрицательным зарядом. Красители показывают фронт разделяющей фазы в геле.

прибор помещают в холодильник, где поддерживается постоянная температура (4°C). Полнота выбора в соответствии с зарядом разделяемых ионов (если разделяются анионы, положительный полюс должен быть внизу, если разделяются катионы, положительный полюс должен находиться сверху). Напряжение выбирают таким, чтобы сила тока в одной трубке не превышала 2 мА (до 4 мА для менее сложных разделений). Если возможно, рекомендуется пользоваться источником питания (до 500 В) со стабилизированным током. Как только зона краси-

тели достигнет нижнего конца разделяющего геля, электрофорез прекращают. Если образцы содержат нежелательные соли, зоны мигрируют более медленно и получаются менее узкими. В таких случаях трубки вынимают (после отключения источника питания), чтобы определить расстояние, на которое переместилась краситель, образующиеся в верхнем электролитном сосуде отверстия закрывают пробками и продолжается разделение. В охлажденные, содержащие гели, трубки (держат в одной руке) из шприца с тонкой иглой (держат в другой руке) постепенно по внутреннему периметру трубки между гелем и стеклом вводят воду или более эффективный раствор глицерина (~10%-ный). Чтобы избежать попадания на кожу токсичного акриламида и не загрязнить гель, перед проведением этих операций следует надеть тонкие перчатки.

ОБНАРУЖЕНИЕ С ПОМОЩЬЮ ОКРАШИВАНИЯ ПОЛИАКРИЛАМИДНОГО ГЕЛЯ

Наиболее надежными и универсальными красителями для белков являются амидовый черный 10В [109] и кумасси синий [12]. Наибольшее распространение получил универсальный краситель «Stains-all» [15], который окрашивает рибонуклеиновую кислоту в голубовато-розовый цвет, дезоксирибонуклеиновые кислоты и белки — в красный, кислотные полисахариды — в синий.

а. *Окрашивание амидовым черным 10В*. Гели погружают на 1—4 ч в профильтрованный 1%-ный раствор красителя [Amidoschwarz 10В, extra puriss., Serva (Гейдельберг)] в 7%-ной уксусной кислоте. Избыток красителя удаляют диализом или электродиализом (методика обеспечения описана ниже).

б. *Окрашивание кумасси синим*. Гели погружают на 30 мин в 12,5%-ный раствор трихлоруксусной кислоты. Чтобы увеличить чувствительность, концентрацию кислоты можно повысить до 20%, а длительность окрашивания увеличить до 60 мин. По окончании выдержки гели переносят в 0,05%-ный раствор кумасси синего [Coomassie Blue R250, Serva (Гейдельберг)] в 12,5%-ной трихлоруксусной кислоте и выдерживают в ней 30—60 мин. Окрашивающий раствор получают, разбавляя свежеприготовленный 1%-ный раствор красителя в 12,5%-ной трихлоруксусной кислоте. С целью увеличения чувствительности окрашивание можно повторить при той же или при удвоенной концентрации красителя, а также увеличить длительность окрашивания. Избыток красителя удаляют диализом (методика обеспечения описана ниже).

в. *Окрашивание универсальным красителем «Stains-all»*. 0,1%-ный раствор красителя «Stains-all» [бромид 1-этил-2-[3-

(1-этилнафтол [1,2d] тиазолин-2-тиллидин) - 2-метилпропенил [нафтол [1,2d] тиазолин, Setva (Гейдельберг)] в 100%-ном формамиде разбавляют в соотношении 1:20, чтобы конечная концентрация формамида в воде составляла 50%. Сосуд с погруженным в раствор гелем заворачивают в алюминиевую фольгу, чтобы на него не попадал свет, и оставляют на ночь. Избыток красителя удаляют, промывая гель проточной водой.

ОБЕСЦВЕЧИВАНИЕ ГЕЛЯ ПОСЛЕ ДИСКРЕТНОГО ЭЛЕКТРОФОРЕЗА В ПОЛИАКРИЛАМИДНОМ ГЕЛЕ

Обесцвечивание гелей после обнаружения зон кумасси синим происходит с достаточной скоростью в процессе диализа в 12,5%-ной трихлоруксусной кислоте. Самым простым, но длительным способом удаления из геля избытка амидового черного 10В также является обычный диализ. Гели, имеющие форму

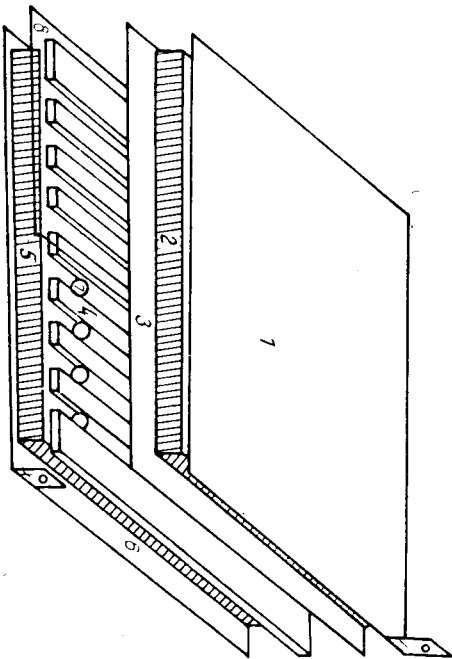


Рис. 12.10. Аппарат для обесцвечивания столбиков полиакриламидного геля после дискретного электрофореза [78].

1 — катод из нержавеющей стали; 2 — вискозная губка однородной пористости (в разрезе); 3 — мембрана для диализа фирмы Калле А. С. (Висбаден — Вюрх, ФРГ); 4 — раздвигающаяся пребеподобная прокладка из бунда-каучука; 5 — вискозная губка (в разрезе); 6 — анод — лист нержавеющей стали; 7 — столбик полиакриламидного геля; 8 — полигидриновая пленка, закрывающая незакрытые прорезы.

стержней с круглым сечением, помещают в пробирки и заливают 7%-ной уксусной кислотой, которую по мере необходимости меняют. Обесцвечивание занимает примерно один день. Обесцвечивание можно ускорить, если раствор кислоты будет циркулировать и извлеченный им краситель будет сорбироваться на активном угле.

Гораздо более эффективным методом обесцвечивания является электродиализ. Этот метод используется для быстрого вытеснения зон с высокой концентрацией белка. Для проведения электролиза достаточно простого нестабилизированного источника постоянного напряжения. Требуемый ток зависит от напряжения электродиализа в геле. С помощью электрических сосудов и источника питания, аналогичных применяемым при дискретном электрофорезе, удается осуществить более длительные и более сложный продольный электродиализ. Гели, имеющие форму круглых столбиков, помещают в трубки, диаметр которых лишь немного больше диаметров столбиков. В нижней части трубки сужаются, так что гель образует затвор. Электрические камеры и трубки с гелем заполняют 7%-ной уксусной кислотой. После включения тока за процессом обесцвечивания можно наблюдать визуально. Наиболее быстрым методом обесцвечивания является электродиализ в направлении, перпендикулярном длине оси геля. Для проведения обесцвечивания разработаны специальные приборы, выпускаемые рядом фирм. В маленьком приборе конструкции Прусика [78] обесцвечивание можно провести за 30—45 мин. Этот прибор (рис. 12.10) можно легко изготовить в любой лаборатории.

МЕТОДИКА ОБЕСЦВЕЧИВАНИЯ С ПОМОЩЬЮ ПРИВОРА КОНСТРУКЦИИ ПРУСИКА

Вискозную губку 5, расположенную на анодной пластине 6, тщательно насыщают 70%-ной уксусной кислотой. На верхней стороне губки расположен пребепообразный сепаратор 4, в который вставляются столбики геля. Поверх образцов геля помещают другую вискозную губку и накрывают ее целлофановой пленкой, на которую ставят катодную пластину. Все эти слои скрепляют тонкими резинками; проделать это следует очень осторожно, так как иначе можно выжать жидкость из губки. Чтобы прибор работал нормально, столбики геля должны контактировать с источником питания с двух сторон; при этом они не должны выступать из блока. Блок помещают в чашку Петри (катодом сверху). Для одного столбика геля достаточно напряжения 25—50В при силе тока 25—30 мА. Через 25—40 мин работы прибор выключают, разбавляют и столбики геля вставляют в пробирки с 7%-ной уксусной кислотой. Используемая вискозная губка должна быть мелкопористой и однородной. Если плотность тока увеличивается или обесцвечивание проводится слишком долго, может происходить частичное высушивание или окисление геля. Если данная вискозная губка всегда помещается у одного и того же электрода, ее не нужно отмывать после процесса обесцвечивания, а достаточно просто выжать.

12.3. ИЗОТАХОФОРЕЗ

12.3.1. ТЕОРИЯ МИГРАЦИИ ИОНОВ В УСЛОВИЯХ ИЗОТАХОФОРЕЗА

Процесс изотахофореза можно применить как к катионам, так и к анионам. В качестве примера мы рассмотрим изотахофорез катионов. Все приведенные выводы справедливы для анионов, если полярность обратная.

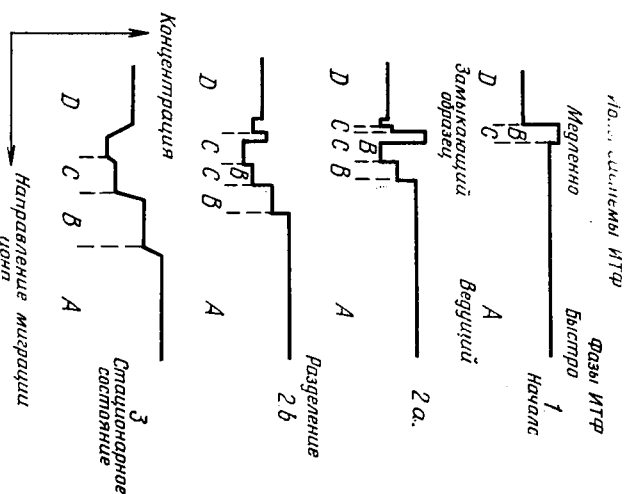


Рис. 12.11. Схема отдельных фаз изотахофоретического разделения. Электрофоретическая подвижность ионов уменьшается в ряду: $U_A > U_B > U_C > U_r$. Фазы 2а и 2б аналогичны соответствующим фазам процесса разделения с подвижной границей. После достижения фазы 3 форма и длина зон больше не меняются.

В электрическом поле ближайший к катоду электролит содержит катион с максимальной во всей системе электрофоретической подвижностью u_{\max} , а ближайший к аноду электролит содержит катион с самой низкой электрофоретической подвижностью u_{\min} . Если раствор смеси электролитов с промежуточными подвижностями u_i ($u_{\max} > u_i > u_{\min}$) поместить между этими электролитами и пропустить через них электрический ток, то в этих условиях будет происходить изотахофоретическое разделение катионов, в процессе которого катионы образца перемещаются в порядке уменьшения подвижности позади самого быст-

рого «ведущего» катиона. Самый медленный катион системы замыкает этот ряд ионов и остается ближайшим к аноду. После того как наступит равновесие изотахофореза и зоны расположатся в определенном порядке, их скорость миграции станет равна скорости перемещения границы между «ведущим» катионом и следующим самым быстрым катионом. Согласно функции Колырауша

$$\sum (c_i u_i) = \text{const}, \quad (12.12)$$

сумма отношений концентрации отдельных ионов c_i и их соответствующих подвижностей представляет собой постоянную величину.

Для зон катионов 1 и 2 применимо уравнение (12.13), связывающее отношение концентраций катиона c_1, c_2 с абсолютными значениями z_1, z_2 соответствующих зарядов:

$$\frac{c_1}{c_2} = \frac{u_1}{u_1 + u_r} \cdot \frac{u_2 + u_r}{u_2} \cdot \frac{|z_1|}{|z_2|}, \quad (12.13)$$

где u_r — ионная подвижность аниона, мигрирующего в противоположном направлении; $u_i/(u_i + u_r)$ — число переносов катиона 1 в зону. Из этого уравнения следует, что процесс можно регулировать в широких пределах, меняя тип или концентрацию электролита. Различие в электрофоретических подвижностях в соответствующих узких зонах вызывает градиент потенциала, увеличивающий уменьшающуюся подвижность, в то время как концентрация катионов уменьшается от зоны к зоне. Все границы катионных зон, отгичающихся истинной подвижностью u_i , мигрируют с одинаковой скоростью. Исходя из этого Харлунд [36] и предложил называть этот метод изотахофорез (изо — равный, тахос — скорость). Если в каждой точке пространства, заполненного электролитом, сохраняются условия электронейтральности, то чем медленнее происходит изотахофоретическое перемещение иона, тем быстрее должен перемещаться противоион, в нашем случае анион r , так как в единицу времени равное число противоположных зарядов должно проходить через определенное сечение. Ион должен иметь соответствующую растворимость и подвижность и должен забуферивать систему в требуемом диапазоне pH. Обычно более пригодны слабые кислоты, содержащие лишь несколько ионизирующихся групп, pK_a которых близок к выбранному pH ведущего электролита и буферная емкость, следовательно, максимальна. При подходе к подборе противоиона r различия в pH между зонами уменьшаются до минимума, даже если некоторый градиент pH не удается полностью исключить. Подробные данные о выборе электролитов в зависимости от свойств разделяемых веществ, включая амфо-

литы, можно найти в диссертациях Рутса [64], Эверертса [20] и Бекерса [3]. Этот же вопрос подробно анализирует Джовин [48], чей метод многофазного зонного электрофореза (МЗЭ) с постоянным фокусированием зон практически представляет собой один из вариантов ИТФ.

В стационарном состоянии концентрация ионов в зонах равномерна, и ширина зоны пропорциональна общему количеству присутствующего иона. На ширину зоны может влиять концентрация ведущего иона, однако при препаративном разделении, когда важно выделить очень узкие зоны отдельных компонентов, удобно вводить в смесь соединения, выполняющие роль «прокладок» (spacer). Аналогичный принцип также успешно применяется при капиллярном анализе более сложных смесей. «Прокладки» — это вещества, ионы которых обладают промежуточной по сравнению с исследуемыми ионами подвижностью. Наряду с амфотерными прокладками в ИТФ используются прокладки с зарядом только одного типа. Общие требования, предъявляемые к прокладкам, — необходимая подвижность, хорошая растворимость, низкая молекулярная масса, небольшое поглощение в УФ-области и отсутствие взаимодействия с ионами образца.

12.3.2. КАПИЛЛЯРНЫЕ ИЗОТАХОФОРЕЗ

Изотахорофрез малых количеств образца в ряде случаев целесообразнее вести в капилляре без носителя, используя стабильную влияние капиллярных сил. Выделяющиеся тепло, при малом сечении капилляра легко отводится за счет теплопроводности, а фокусирующее влияние дискретного градиента электрического поля полностью используется в маленских детекторах. Разрешающая способность детектора зависит от метода детектирования и геометрии капиллярного пространства. На рис. 12.12 показана схема прибора для капиллярного изотахофореза. Изотахорофрез в капилляре был впервые проведен Константиновым и Ошурковой [54] в 1963 г. Впоследствии метод был усовершенствован сначала Эверертсом [20], а затем Мартином и Эверертсом [64].

Приборы для капиллярного ИТФ производятся фирмой ЛКВ (Бромма, Швеция) и Shimadzu Seisakusho Ltd. (Токио, Япония). Приборы снабжены универсальными детекторами по тепло- и электропроводности и селективным УФ-детектором. Преимущество детектора по теплопроводности — простота конструкции, но его разрешающая способность на два порядка ниже, чем у детектора по электропроводности [100]. Большинство определений органических и природных соединений можно проводить с УФ-детектором при длинах волн 254, 280, 340 и 360 нм (см.

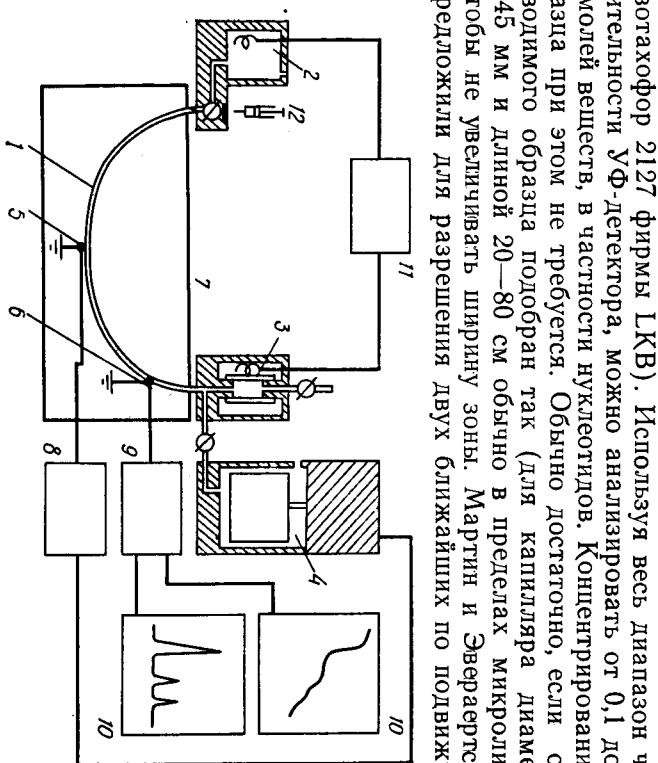


Рис. 12.12. Прибор для капиллярного изотахофореза с приспособлением для останова зон под действием прогибного тока.

1 — телефонный капилляр с внутренним диаметром 0,45 мм; 2 — электродная ячейка с замыкающим электролитом; 3 — электролитная ячейка с ведущим электролитом с анионно-катионной мембраной; 4 — поплавок с солевым раствором для регулирования прогибного тока; 5 — регулирующий термометр; 6 — термометр детектора; 7 — блок термостабилизации; 8 — электронная цепь для регулирования прогибного тока; 9 — усилитель сигнала; 10 — соединяемые самонагреватели для записи сигнала; 11 — высоковольтный источник стабилизированного тока; 12 — вход пробы.

компонентов соотношение между общим расстоянием миграции l , необходимым для разрешения, длиной зон после предпологаемого разделения Δl и подвижностью этих компонентов. Для расчета достаточно знать отношение подвижностей $\beta = u_2/u_1$ (определить которое несложно).

$$\Delta l/l \approx \Delta u/u \approx 1 - \beta \quad (12.14)$$

Присутствие более легко разделяющихся ионов, существенно отличающихся по подвижности, не имеет большого влияния, так как пара трудно разделяющихся ионов уже оглядается от других после короткого пробега в капилляре. Если длина капилляра известна, с помощью соотношения (12.14) можно определить максимальное количество смеси при известном β , которое можно определить качественно и количественно в данном капилляре.

КАЧЕСТВЕННЫЙ АНАЛИЗ

После разделения зон методом ИТФ в стационарном состоянии ни длина зон, ни концентрация в зонах не меняются. Если, наряду с этим, существует уверенность, что зоны движутся с постоянной скоростью, имеющейся количество вещества можно оценить, исходя из длины зоны. При этом качественный состав зоны можно оценить по падению потенциала в зоне, количеству выделяющегося тепла, электрическому сопротивлению или по оптическому поглощению. Установлено, что при постоянной скорости миграции зон через детектор в единицу времени (изотохофорез при постоянном токе) проходит одинаковое число зарядов. В этом случае напряжение в капилляре постепенно увеличивается пропорционально миграции зоны, а электролит, содержащий ведущий ион, который вначале заполняет все капиллярное пространство, замещается на мигрирующие зоны образца. После этого ионы замыкающего электролита движутся с максимальным электрическим сопротивлением, и при этом выделяется максимальное количество джоулева тепла. В ходе этого процесса электрическое сопротивление является величиной, качественно характеризующей ионы электролита данного состава. Чем ниже электрофоретическая подвижность, тем выше термический сигнал, т. е. тем выше падение потенциала в данной зоне.

Каждый из трех измеряемых параметров — Джоулево тепло, градиент потенциала и электропроводность — дают ступенчатые кривые, высота шага которых постоянна для всей зоны и характерна для данного иона. Каждый из этих трех параметров можно использовать для универсального детектирования. Чаще всего определяется Джоулево тепло; определяют его с помощью детектора по теплопроводности на поверхности тefлонового капилляра (рис. 12.12). Преимущество этого детектора — отсутствие непосредственного контакта между зоной и детектором, а его недостаток — на два порядка более низкая чувствительность, чем у контактных детекторов, регистрирующих электропроводность или напряжение (см. рис. 12.13). При применении контактных детекторов возможна нежелательная поляризация электрода, но эти детекторы отличаются высокой разрешающей способностью в диапазоне 0,01—0,1 мм. Характерные значения термического сигнала некоторых ионов приведены в табл. 12.10. Высота наблюдаемой волны измеряется либо относительно нулевого тока (абсолютная высота), либо относительно высоты ведущего электролита.

Важную качественную информацию можно также получить, определяя поглощение при выбранной длине волны [56]. Сигналы детектора записываются не непрерывно, что дает высокую разрешающую способность и высокую чувствительность и близ-

кую характеристику свойств зоны. Результаты определения УФ-поглощения и термического детектирования сравниваются на рис. 12.27. УФ-детектор особенно удобен при ИТФ биологиче-

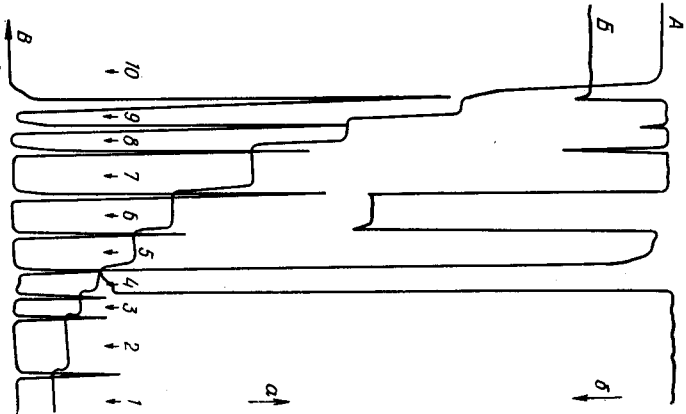


Рис. 12.13. Регистрация разделения анионов, проводимого методом капиллярного изотохофореза [21].

А — сигнал детектора по электропроводности (проводимость уменьшается в направлении стрелки а); Б — сигнал УФ-детектора (поглощение увеличивается в направлении стрелки б); В — запись провадной сигнала детектора по электропроводности (длина временной оси); Д — запись провадной сигнала детектора по электропроводности (длина зон в направлении временной оси). Зоны анионов: 1 — хлорида, 2 — сульфата, 3 — хромата, 4 — хромата, 5 — маоната, 6 — пиперид-3,5-дикарбоксилата, 7 — адината, 8 — ацетата, 9 — хлоридиноната, 10 — фенилacetата; звездочкой показан неидентифицированная зона. Ведущий электролит: 0,01 М HCl — титрант, рН 6,0; замыкающий электролит: 0,01 М фенилуксусная кислота.

ров типа нуклеиновых кислот и продуктов их деградации, а также для специфического детектирования белков и их фрагментов [36, 56].

КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ АНАЛИЗ

После достижения стационарного состояния ИТФ концентрация иона определенного типа по всему объему зоны не меняется. При постоянной скорости миграции, т. е. при постоянном то-

Таблица 12.10
Сравнение электрофоретической подвижности ионов в водной и метанольной среде с помощью капиллярного изотоахофореза [4]

Ион	$\mu_{H_2O}^{10^5}$, см ² /В·с·в	Высота волны ^б , мм	$\mu_{метанол}^{10^5}$, см ² /В·с·в	Высота волны ^б , мм
OH ⁻	204,6	—	54,8	158
Br ⁻	81,3	105	58,6	153
I ⁻	79,8	106	66,1	138
Cl ⁻	79,0	107	54,1	164
NO ₃ ⁻	74,0	111	63,9	148
F ⁻	56,5	134	42,2	196
HCOO ⁻	56,6	136,5	51,7	176
CH ₃ COO ⁻	42,6	162	40,8	191
H ⁺	362,2	34	149,7	94
Ca ²⁺	81,3	132	62,5	163
Rb ⁺	80,3	131	58,4	174
NH ₄ ⁺	76,9	138	58,7	170
K ⁺	76,7	138	54,4	181
Na ⁺	52,8	182	46,8	206
Li ⁺	40,2	220	40,4	236

^а $\mu_{H_2O}^{10^5}$ — расчетная электрофоретическая подвижность в водной среде.
^б Определена с помощью термического легкого ионирования.
Выше — расчетная электрофоретическая подвижность в метаноле.

ке в условиях капиллярного ИТФ, длина зоны, вдоль которой высота сигнала остается постоянной, служит мерой общего количества иона. Очень полезным в этом случае оказалась простой метод калибровочных коэффициентов. Величина $D_{x,R}$ для данного компонента X определяется как отношение длины волны компонента X в расчете на моль L_x/n_x к аналогичному значению L_R/n_R , полученному для подходящего стандартного вещества R , которое анализируется одновременно с компонентом X и в тех же условиях

$$D_{x,R} = (L_x/n_x)/(L_R/n_R), \quad (12.15)$$

где n — молярная концентрация. Значение $D_{x,R}$ зависит от состава ведущего электролита и температуры, но не зависит от геометрии системы, значения электрического тока или гидродинамического противотока. Соотношение L_R/n_R постоянно для

всех компонентов, разделяемых одновременно с компонентом R , поэтому

$$L_x = S n_x D_{x,R}, \quad (12.16)$$

где S — «постоянная» прибора, а n_x — число молей компонента X .

В этих же целях можно воспользоваться методом внутреннего стандарта. К известному объему V_x образца, содержащего компонент X в неизвестной концентрации m_x добавляют известного объема V_s раствора стандартного вещества S (концентрация m_s). В процессе изотоахофореза условного объема этой смеси измеряются длины волн L_x и L_s . Используя полученные величины, можно с помощью приведенного ниже выражения считать величину m_x .

$$m_x = (V_s L_x D_{s,R} / V_x L_s D_{x,R}) m_s. \quad (12.17)$$

12.3.3. ПРЕПАРАТИВНЫЕ ИЗОТАХОФОРЕЗ

Как препаративный метод изотоахофорез обладает совершенной исключительной особенностью, а именно: разрешающая способность метода не уменьшается с увеличением количества об-

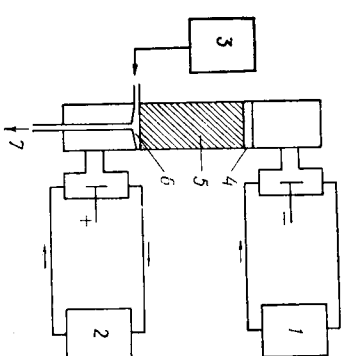


Рис. 12.14. Схема прибора для препаративного гель-изотоахофореза с постоянным электролизом [17].

1, 2 — насосы для циркуляции электролитов; 3 — резервуар для электролита в насос; 4 — слой, содержащий образцы; 5 — полиакриламидный гель; 6 — ячейка для электролиза; 7 — выход электролита в коллектор фракций.

разца. Даже при большом количестве образца можно получить хорошо отделенные минорных фракций. Все общепринятые методики предполагают использование тонкого слоя подиакриламидного геля, не проявляющего молекулярно-ситовых свойств (рис. 12.14). При изотоахофорезе высокомолекулярных соединений обычно образуются зоны с высокой концентрацией, поэтому

их обнаружение осуществить легче, чем в аналогичном зонном электрофорезе в геле.

Наиболее трудных разделений последовательных зон с низким содержанием образца удается избежать путем добавления прокладочных соединений, в основном амфотерных [амфолин, фирмы ЛКВ (Бромма, Швеция)], в подходящем узком диапазоне изоэлектрических точек. Свендсен [93] продемонстрировал возможность этого метода на примере разделения компонентов гемоглобина человека (см. рис. 12.31).

Для макроразделений предпочтителен метод непрерывного изотофореза без носителя, когда электрическое поле приложено перпендикулярно выбранному направлению потока электролита. С помощью этого метода Притц [77а] разделил некоторые комплексы иридия, а Прусик [79] — компоненты концентрата амиллазы.

12.4. ИЗОЭЛЕКТРИЧЕСКОЕ ФРАКЦИОНИРОВАНИЕ (ФОКУСИРОВАНИЕ)

12.4.1. ТЕОРИЯ ИЗОЭЛЕКТРИЧЕСКОГО ФРАКЦИОНИРОВАНИЯ

В изоэлектрическом фракционировании, или фокусировании (сокращенно ИФ) используется градиент концентрации ионов, который влияет на заряд разделяемых компонентов, например H^+ и комплексобразующих ионов. Самый обычный пример — ИФ амфотерных макромолекул, главным образом белков при градиентном изменении pH. Белки значительно различаются по своим изоэлектрическим точкам, т. е. по значениям pH, при которых они имеют нулевой заряд. При pH меньшем, чем изоэлектрическая точка, белок приобретает положительный заряд, и поэтому движется в электрическом поле как катион. При наличии градиента pH, который увеличивается от анода к катоду, ион движется к точке, у которой он теряет свой положительный заряд или станет полностью электрически нейтральным. Такой градиент pH можно создать с помощью системы буферных растворов. Однако описанный метод не нашел широкого применения. Свенсон [95] теоретически обосновал и подтвердил практически преимущество применения устойчивого естественного градиента pH. Градиент такого типа наблюдается при электролизе смеси амфотерных веществ. Стационарное состояние устанавливается в том случае, когда амфолиты располагаются в порядке увеличения изоэлектрической точки pI от самого низкого значения (вблизи анода) до самого высокого (вблизи катода). Практическое использование этого метода возможно при помощи подложки амфолитов-носителей. Амфолиты долж-

ны отвечать следующим требованиям: 1) отсутствие взаимодействия с белками, 2) низкая молекулярная масса, 3) наименьшее возможное различие между pK и pI , 4) хорошая электропроводность, 5) наименьшее возможное поглощение света в области УФ-поглощения белков, 6) равномерное распределение зон pI амфолитов, 7) максимальное количество различных значений pI . Сначала в качестве амфолитов использовались лишь вещества, химически близкие белкам, т. е. различные типы частично расщепленных белков: гидролизаты гемоглобина, обессоленные препараты пептона или, что более удобно, гидролизаты казеина и лактальбумина. Эти смеси можно применять в тех случаях, когда определению не мешает их пептидная природа. Когда требуется более тонкое изменение pI и более близкий к линейному градиент, следует применять электролиты-носители, предложенные Вестербергом [103]. Это гетерогенные синтетические материалы, выпускаемые фирмой ЛКВ под названием амфолиновые электролиты («Ampholine electrolute»), с известным диапазоном pI . Амфолиновые электролиты представляют собой смесь алифатических полиаминополикарбонных соединений с молекулярной массой 300—1000 и pI от 3 до 10; диапазон pI может быть и более узким.

Миграция амфотерных соединений в условиях ИФ до такого положения, в котором молекула имеет нулевой суммарный заряд, конкурирует с тенденцией зон расширяться вследствие диффузии. Увеличение градиента напряжения усиливает фокусирующий эффект до тех пор, пока джоулево тепло не вызывает смешения зон под действием тепловой диффузии и конвекции или не приведет к денатурации природных амфотерных макромолекул. Теория этого процесса была разработана Свенсоном [96]. И буферная емкость, и необходимая электропроводность амфолитов увеличиваются по мере уменьшения разности между pI и pK . Когда эта разность становится равной единице, содержится 25% максимальной буферной емкости, но при разности, близкой к 2, остается только 3% буферной емкости. Величина разности в 1,5—2 ед. pH является пределом, до которого амфолиты используются в качестве среды для изоэлектрического фракционирования.

12.4.2. ИЗОЭЛЕКТРИЧЕСКОЕ ФРАКЦИОНИРОВАНИЕ В ЖИДКОЙ СРЕДЕ

Изоэлектрическое фракционирование можно проводить в такой среде, в которой осаждению зон макромолекул препятствует резкий градиент плотности среды. Больше число фракций можно получить просто за счет вытеснения их из прибора. Другое преимущество метода — возможность точного измерения гра-

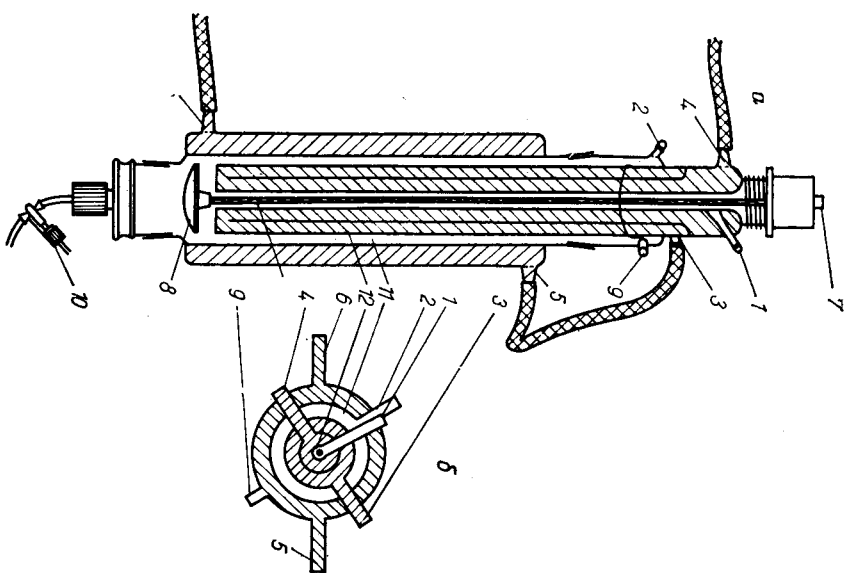


Рис. 12.15. Схема прибора (фирма ЛКВ) для изоэлектрического фокусирования со стабилизацией зон при градиенте плотности.

а — продольный разрез; б — поперечный разрез; 1, 2 — ввод электролитных растворов; 3 — ввод охлаждающего раствора прибора; 4 — вывод охлаждающего раствора прибора; 5 — вывод охлаждающего раствора из внешней части прибора; 6 — ввод охлаждающего раствора из внешней части прибора; 7 — ввод продукта в центральному электроду и затвор внутренней части электрода; 8 — затвор прострелки внутренней электроду, соединенный с тefлоновой стержнем, вокруг которого намотана платиновая проволока, служащая внутренней электродом; 9 — контакт, соединенный с внешней электродом платиновой проволокой; 10 — затвор выдвинутого отверстия для фракций, который используется также для непрерывного заполнения аппарата электролитом-носителем на градиентного смесителя; 11 — прострелка для разделения при градиенте плотности; 12 — емкость для центрального электролитного раствора (с разрешения фирмы ЛКВ Producter, Бромма, Швеция).

диента рН во фракциях и возможность непрерывного измерения УФ-поглощения при использовании прочной кюветы. Емкость применяемых колонок составляет около 10 мг образца. Для создания градиента плотности удобно пользоваться сахарозой. Емкость типичного прибора, выпускаемого фирмой ЛКВ, составляет 110 мл для аналитического и 440 мл для полупре-

Напряжения, рекомендуемые для изоэлектрического фокусирования [37]

Таблица 12.11

рН	Напряжение на старте, В	Ток, мА	Продолжительность эксперимента, сут
3—10	300	0,30	2—3
3—5	450	2,45	1—2
5—7	600	0,40	1—2
7—9	600	0,50	4
7—10	400	0,65	5—6

*Разделение проводилось на колонке объемом 110 мл, заполненной амфолином (ЛКВ-Producter, Бромма I, Швеция), при 10 °С. Для получения градиента плотности применялась сахароза.

паративного разделения белков. Чтобы уменьшить вылинные выделяющиеся тела, применяют стеклянные приборы, имеющие форму коаксиальных цилиндров, с центральным и периферическим охлаждением. Процесс ИФ протекает в колдовом зазоре. Вверху зазора располагается электрод, а внизу — механический затвор и выход. Разделение ведется при открытом механическом затворе, так что кольцевой зазор в это время гидравлически и электрически связан с центральной трубкой, в которой помешается второй электрод. Схема конструкции прибора ЛКВ 8100-10 представлена на рис. 12.15. В приборах колоночного типа процесс изоэлектрического фракционирования продолжается от 24 до 72 ч в зависимости от диапазона значений рI амфолинов-носителей. Чем выше разрешающая способность, тем медленнее наступает стационарное состояние, так как небольшое различие между рН среды и рI фокусируемого белка, свидетельствующее о низком заряде макромолекулы, обуславливает медленное перемещение в положение, где рI = рН. В установку для ИФ колоночного типа входят: 1) перистальтический насос со скоростью подачи 1—5 мл/мин; 2) рН-метр с точностью ±0,01 рН; 3) источник напряжения, допускающий напряжение до 1200 В — 20 Вт (лучше со стабилизацией выхода или тока); 4) коллектор фракций; 5) УФ-спектрофотометр с проточной ячейкой для измерения поглощения при 280 или 210 нм и самописец. Если прибор используется часто, необходим градиентный смеситель для получения непрерывного градиента. Если необходимо выделять фракции, комплект образования должен включать прибор для гель-хроматографии. Для термостабильности можно применять криостат с насосом для подачи охлаждающей смеси, особенно это необходимо, если работа ведется при темпе-

ратуре около 0°C. Для точного измерения pI обязательно термостагивание фракций. В табл. 12.11 приводятся рекомендуемые значения напряжения для различных интервалов градиента

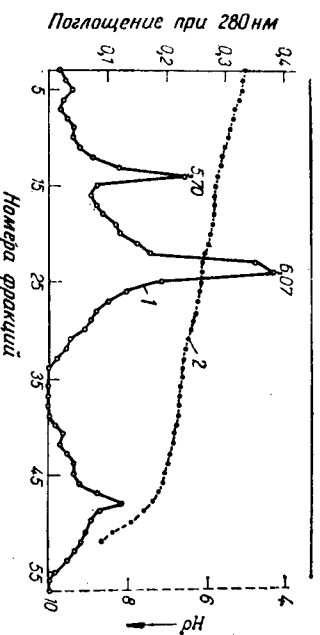


Рис. 12.16. Выделение компонентов бычьего α -кристаллина методом изоэлектрического фракционирования при градиенте плотности [5].

Аппарат фирмы ЛКВ объемом 110 мл [102]: линейный градиент концентрации сахарозы в 1%-ном растворе амфолина ЛКВ, pH 5—8 в присутствии 6 М мочевины; образец — 25 мг обезжиренного препарата в 56 мл раствора, не содержащего сахарозы; условия разделения: 2 ч при 500 В и 48 ч при 800 В; начальный ток 2,8 мА, конечный — 1,8 мА; температура — 20°C, объем отбираемых фракций — примерно 30 капель. 1 — изоэлектрические точки фракций с максимумом поглощения при 280 нм; 2 — градиент pH .

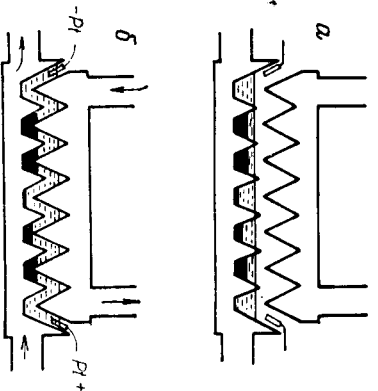


Рис. 12.17. Аппарат для преразлитивного изоэлектрического фракционирования с охлаждением [102].

а — аппарат со снятой верхней частью — состояние до и после разделения; б — собранный аппарат с закрытым и соединенным гидравлически и электрически сосудом с коническими углублениями; темные участки — это раствор, содержащий фракции белка, осадок изображен на дне центрального сегмента сосуда. Стрелки указывают направление потока охлаждающего раствора.

та pH на колонке объемом 110 мл (фирма ЛКВ) при концентрации амфолина 1%. Для заполнения электродных камер применяются электролитные разбавленные кислоты, например для заполнения анодной камеры 1—5%-ная H_2PO_4 , а для заполнения катодной камеры — разбавленные основания, например этилен-

диамин такой же концентрации. Для создания градиента плотности во всем диапазоне pH , вплоть до pH 10, можно использовать сахарозу. При более высоких pH градиент может быть образован с помощью этиленгликоля или глицерина. На рис. 12.16 показано разделение α -кристаллина. Недостаток метода — низкая растворимость некоторых белков при значениях pH , близких или равных их pI . Растворимость можно до некоторой степени увеличить, добавляя амфолин до концентрации выше 1%. В ряде случаев, чтобы избежать осаждения белков, изоэлектрическое фракционирование ведут в геле. В предложенной Вальметом [102] методике решены и проблема осаждения, и проблема сбора фракций. Градиент плотности в этом случае необязателен, а емкость прибора, если необходимо, можно увеличить, увеличивая размеры охлаждаемого сосуда с конусными углублениями. Принцип метода иллюстрирует рис. 12.17. Осаждающиеся белки остаются на дне отдельных сегментов, где белки располагаются в соответствии с их pI .

12.4.3. ИЗОЭЛЕКТРИЧЕСКОЕ ФОКУСИРОВАНИЕ В ПОЛИАКРИЛАМИДНОМ ГЕЛЕ

Изоэлектрическое фокусирование в геле имеет определенные преимущества по сравнению с ИФ в среде со стабилизированным градиентом плотности. Эти преимущества состоят в следующем: 1) сокращается длительность разделения; 2) полностью подавляется термическая конвекция; 3) применяется простое оборудование для ИФ; 4) возможно одновременное разделение нескольких образцов; 5) возможно обнаружение с помощью различных красителей и различных методов; 6) возможно объединение ИФ и зонного электрофореза в двухмерном варианте; 7) достаточно небольшого количества образца; 8) возможно обнаружение белков методом иммунодиффузии. Однако при применении геля возникают проблемы, связанные с молекулярно-ситовым эффектом, который имеет место в основном при разделение больших молекул. Другой недостаток метода — это низкая точность определения pH в зонах. В настоящее время этот метод (сокращенное обозначение ИФПАД или ПАИИФ) является общепринятым и широко используется. В отдельных случаях, согласно данным [73], при проведении дискретного трубчатого электрофореза в полиакриламидном геле допускается окрашивание. Для снижения молекулярно-ситового эффекта рекомендуется [23] концентрация геля 3,7%. Типичный градиент напряжения для 8-часового разделения составляет 200 В на 60 мм. Если тепло отводится, то напряжение можно увеличить и соответственно сократить длительность разделения. Градиент pH можно измерить после разрезания столбиков с гелем и последующего электрофореза сегментов небольшим кол-

чеством воды. Кроме того, рН можно измерить непосредственно в геле с помощью стеклянных микроэлектродов. Профиль концентрации в гелях можно непосредственно определить с помощью регистрирующего спектрофотометра. Методы, в которых используются плоские слои гелей, пригодны для сравнения нескольких образцов.

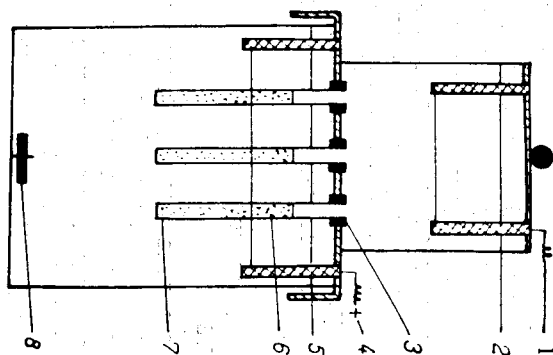


Рис. 12.18. Схема прибора фирмы Shandon для дискретного электрофореза в полиакриламидном геле.

1 — катод; 2 — уровень биферного раствора; 3 — уровень биферного раствора; 4 — анод; 5 — уровень биферного раствора; 6 — полиакриламидный гель; 7 — стеклянная трубка; 8 — магнитная мешалка. Подвижность электродов может быть обратной. Благодаря возможности охлаждения аппарата можно также использовать для изотактического фокусирования в полиакриламидном геле.

На рис. 12.18 показана схема основного прибора для ИФ, проводимого в трубках. Способ получения геля и методика разделения описываются в разд. 12.7.

12.5. ИСТОЧНИКИ ПИТАНИЯ

Для электрического питания электрофоретических приборов обычно применяют различные нестабилизированные источники питания, напряжение в которых выбирается в соответствии с возможностью отвода тепла из прибора. Пульсирующие источники постоянного тока дают такое же хорошее разделение, как и источники обычных типов с РС- или LC-выпрямителем. Эти источники наиболее безопасны, так как напряжение в них после выключения питания сразу же падает до нуля. Вследствие более высокого максимального напряжения пульсирующего источника прибор должен быть настроен на необходимое напряжение. Для более точного и безопасного контроля разделения можно использовать источник стабилизированного тока (проточный электрофорез, зональный электрофорез с носителем, гель-электрофорез

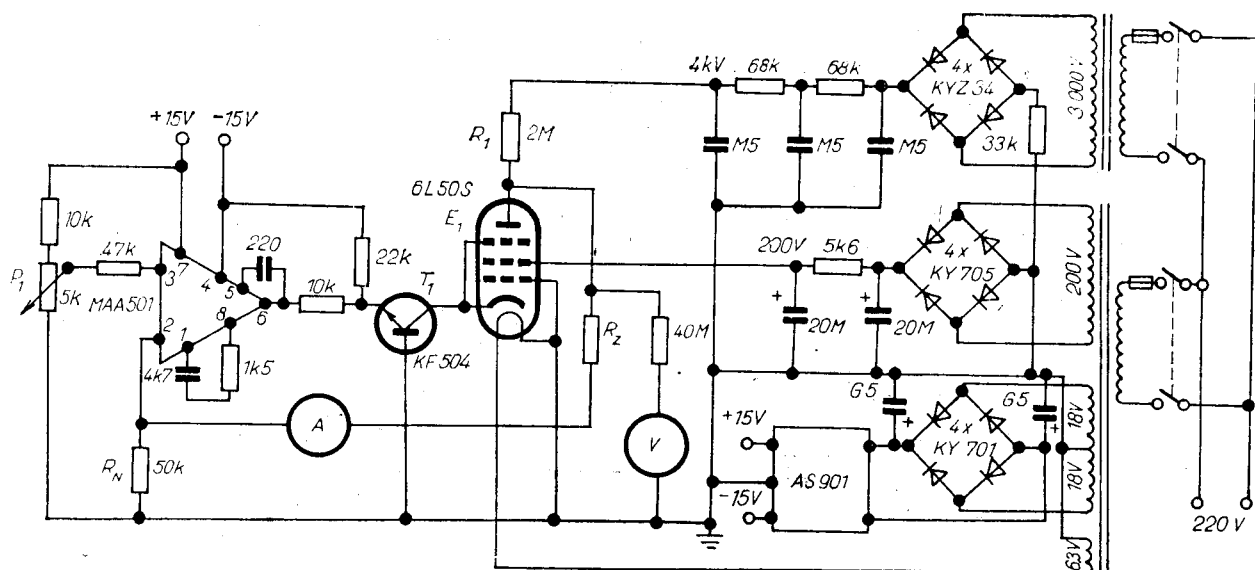
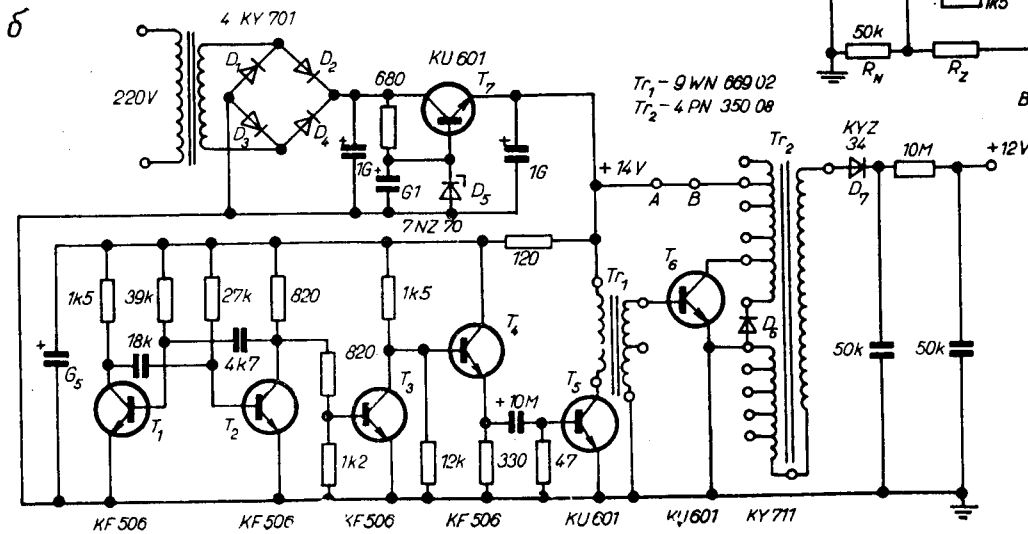


Рис. 12.19. Источник стабилизированного тока для капиллярного противоточного изотактофораза [101].

Источник дает 100 мкА при 4,5 кВ; сопротивление R — капиллярная система аппарата; значение стабилизированного тока устанавливается на потенциометре P_1 ; детали, использованные в схеме, выпускает фирма Tesla (ЧССР). AS 901 — источник стабилизированного тока (+15 В) той же фирмы. Чтобы повысить напряжение до 20 кВ, электронную лампу 6L50S заменяют на лампу типа 7234 фирмы Victoreen (США) и одновременно увеличивают напряжение высоковольтного трансформатора. Более высокое напряжение необходимо для изотактофораза медленно движущихся ионов, например белков.

Рис. 12.20. Источник питания для капиллярного изотахофора [101].

а — схема контрольного блока стабилизированного источника тока до 100 мкА с напряжением до 12 кВ. Ток регулируется в результате уменьшения напряжения на CdS фоторезисторах R_p . За исключением фоторезисторов, все остальные детали схемы изготовлены фирмой Tesla (Чехословакия). Операционный усилитель MAA 01 можно заменить на эквивалентный усилитель фирмы Fairchild. Для контроля пригодны CdS фоторезисторы, соединенные последовательно. Фоторезисторы контролируются лампы B_1 и B_2 ; б — источник напряжения 12 кВ, максимальный ток 150 мкА, нерегулируемая часть.



рез в полиакриламидном геле), а также стабилизацию тока, которая является совершенно необходимой для количественного капиллярного изотахофора. Очень хорошее разделение получается с помощью новых стабилизированных источников питания [44], дающих максимальный градиент напряжения, согласующийся с максимально допустимой скоростью нагревания. Эти источники позволяют максимально использовать аппарат без риска перегрева носителя. Электрические схемы источников тока для капиллярного изотахофора изображены на рис. 12.19 и 12.20. Для обеспечения гелей используется тот же источник питания, что и для электрофора, а для быстрого обеспечения напряжения прикладывают перпендикулярно более длинной оси геля с помощью источника нестабилизированного постоянного тока около 0,5 А и напряжением до 50 В.

12.6. ТЕХНИКА БЕЗОПАСНОСТИ

Электрофоретическое оборудование обычно работает во влажной атмосфере, причем величины напряжения и силы тока, как правило, превышают безопасные пределы. Неправильное обращение с приборами уже привело к нескольким несчастным случаям со смертельным исходом. Омическое сопротивление человеческого тела, обычно составляющее 10^3 — 10^4 Ом, существенно зависит от физиологического состояния человека и влажности кожи. Для человека опасен даже ток силой 10 мА, так как при поражении током пострадавший обычно не может сам отсоединиться от проводника. Ток силой более 25 мА вызывает серьезные повреждения в организме — остановку сердца, паралич дыхательных мышц, ожоги и т. д., которые могут привести к смерти. Учитывая, что сопротивление тела 10^3 Ом, напряжение всего лишь в 100 В способно привести к несчастному случаю; в результате уменьшения сопротивления вследствие шока, сопровождающегося пототделением и (или) повреждением кожи, опасно даже меньшее напряжение. Таким образом, приборы для электрофора и электрофоретического фокусирования, являющиеся источниками электрического тока, могут представлять опасность для жизни. Если источник питания стабилизирован, то опасность возрастает, так как напряжение во время разрядки провода или разрыва проводящих соединений в электрофоретической камере увеличивается. При работе на приборе для дискретного электрофора в полиакриламидном геле, который обычно снабжен стабилизированным источником питания, риск часто недооценивают.

По этим причинам следует учитывать следующие рекомендации:

1. Источник питания во время работы с электродными сосудами должен быть отключен.

2. Прежде чем проводить какие-либо операции, следует проверить, установлен ли на нуль источник тока и напряжения. Не следует недооценивать остаточный заряд на конденсаторе выпрямителя постоянного напряжения.

3. Следует проверить состояние кабелей, соединителей и водонепроницаемость электрофоретической камеры и электродных сосудов. Прежде чем подсоединить источник питания, следует исключить возможность попадания влаги в аппарат.

4. Предпочтительнее следует отдавать приборам, имеющим защитные схемы для блокирования высокого напряжения во время работы. Обычно применяют защитные приспособления с блокирующими и закорачивающими соединениями. Металлические блоки заземляют (см. например, рис. 12.24, где изображено защитное приспособление «Savant High Voltage Enclosure», производимая фирмой Savant (США).

12.7. ПРИМЕРЫ ПРИМЕНЕНИЯ ЭЛЕКТРОФОРЕЗА В ЛИГАНДНЫХ БУФЕРНЫХ РАСТВОРАХ

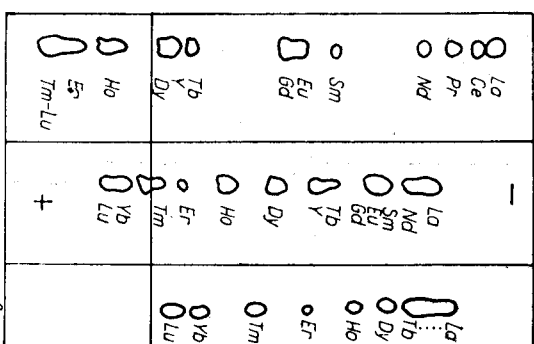
12.7.1. ЗОННЫЙ ЭЛЕКТРОФОРЕЗ НЕОРГАНИЧЕСКИХ ИОНОВ

Неорганические вещества часто имеют близкие электрофоретические свойства, поэтому их разделение в обычных электролитах не дает хороших результатов. Однако образование ионных комплексов часто приводит к изменению электрофоретических свойств центральных ионов, что позволяет провести их разделение. Так, например, согласно данным Джокла [45] и Джекка, Андейча и Майера [47], путем правильного подбора лиганда и pH методом зонного электрофореза в лигандном буферном растворе удалось разделить такие близкие ионы, как катионы редкоземельных элементов. Примеры разделения в лигандных буферных растворах и составы этих растворов приведены в табл. 12.12 и на рис. 12.21. Применяемые лиганды — это анионы неорганических и органических кислот. Простейшим комплексобразующим агентом является HCl, дающий целый ряд подходящих хлоро-комплексов, например хлоро-комплексы Hg(II), Pd(II), Pt(IV), Au(III), Bi(III), Sb(III), Cd(II), Cu(II), Hg, Bi, Cd, Pd и Cu можно разделить в 1—5 M HCl [59]. Уксусную кислоту можно использовать для отделения урана от сопутствующих элементов. Шавелевая кислота применяется для разделения Th, U и Pa, а гликолевая — разделения лантанидов, Th, U, Zr, обычных катионов и редкоземельных элементов. Дикарбоновые и замещенные карбоновые кислоты, способные образовывать

хелаты, в особенности аминокислоты и оксикислоты типа комплексонов, как было найдено, пригодны для целого ряда разделений. Вероятно, наиболее универсальными компонентами основ-

Рис. 12.21. Зонный электрофорез редкоземельных элементов в Zn-ЭДТА лигандных буферных растворах [46].

Использовались три типа основных электролитов A, B, B, которые отличались концентрацией лиганда. Составы буферов д, б и в приведены в табл. 12.12. Бумага ватман № 2, аппарат с охлаждаемой платиной OE 205 фирмы Labor MIM (Будапешт), температура 20°C. Продолжительность 30 В/см. Время разделения 90 мин. Для одного разделения катодизуют 10 мкл образца с 0,01 м. концентратной каждого компонента. Детектирование: электрофоретическая пропитка через насыщенный спиртовой раствор анилина 0,1 M по HCl и высущивается в атмосфере аммиака.



ных электролитов являются оксикислоты. α-Оксимасляная кислота применяется при электрофорезе редкоземельных элементов на ацетатцеллюлозной пленке [10]. В присутствии этой кислоты на бумаге и в тонких слоях наряду с лантанидами удалось также разделить актиниды [1]. Большие различия в под-

Таблица 12.12
Лигандные буферные растворы для электрофоретического разделения редкоземельных элементов^a

pH б	Объем раствора I, мл	Объем раствора II, мл	Обнаружение в
17,5	10	10	а
18,1	10	25	б
18,5	10	50	в

Основной электролит, состоящий из растворов I+II, доводят до pH 2,0 и в HNO₃ и затек доминирует воду до 100 мл. Раствор I — 0,1 M Na₂EDTA; раствор II — 0,2 M Zn(NO₃)₂.

^aСогласно данным Джокла и Пикункиной [46] и Джекка и Валажковой [47e].
^bpH = -log [I].
в См. рис. 12.21.

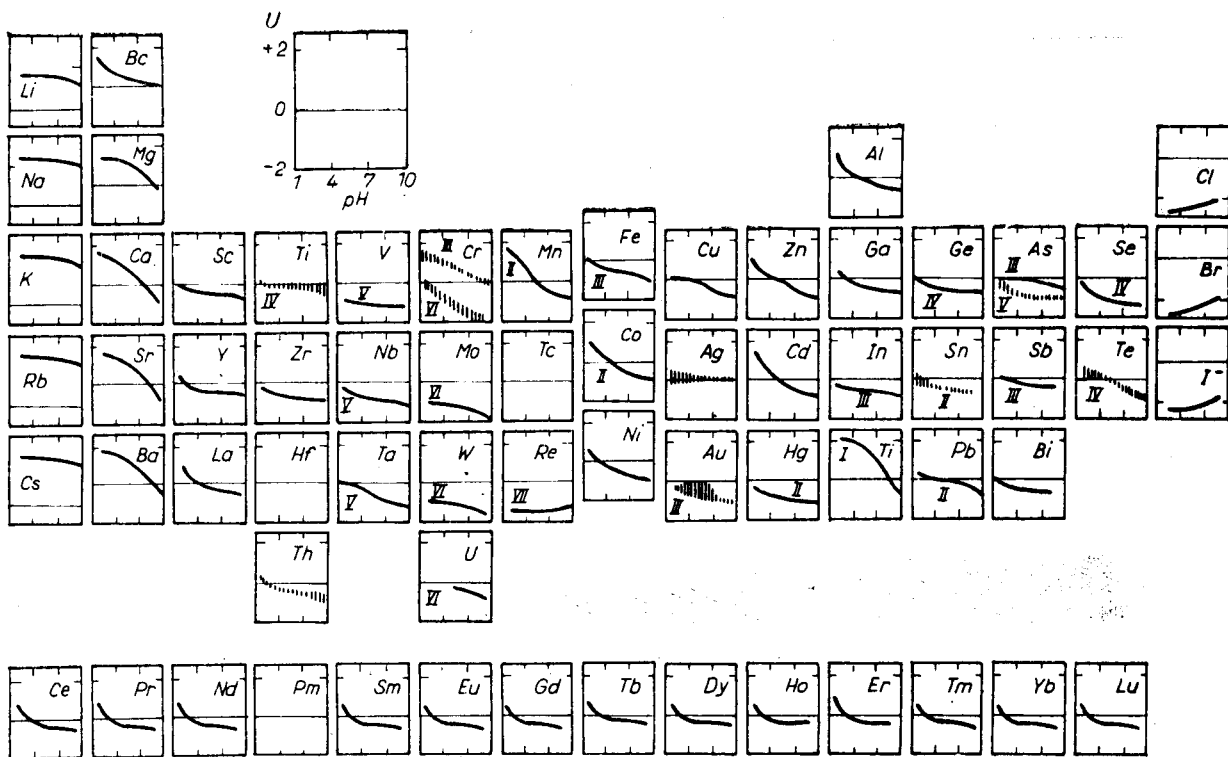


Рис. 12.22. Зависимость относительной электрофоретической подвижности от рН лигандных буферных растворов [47].

По ординате отложена относительная подвижность u (подвижность тетраметиламмония принята за единицу), по абсциссе рН. Бумага ватман № 1, основной электролит 0,05 М оксиэтилдииминодиуксусная кислота, градиент напряжения 15 В/см, температура 20 °С, время разделения 90 мин.

вижности получены в разбавленной лимонной кислоте, которая в кислой среде образует стабильные анионные хелаты. Наряду с этим она пригодна и в широком буферном диапазоне, например для разделения обычных катионов, редкоземельных элементов, продуктов расщепления урана или тяжелых металлов при анализе золы растений [49]. Для непрерывного электрофореза катионов предложен буфер, содержащий яблочную кислоту [68]. Аминокислоты или пептиды образуют с двухвалентной медью очень устойчивые и легко обнаруживаемые комплексы [11]. Основной электролит, содержащий этилендиаминтетрауксусную кислоту (ЭДТА), в нейтральной среде пригоден для разделения катионов щелочноземельных металлов, которые образуют анионные комплексы [19]. В ЭДТА в щелочной среде удается разделить все шесть металлов платиновой группы. Аналитическая группа цинка может быть разделена в растворе КСН [61]. Металлы платиновой группы и щелочноземельные металлы также разделяют в растворе хлорида аммония. Редкоземельные элементы лучше всего разделять в среде, содержащей оксикислоты, например молочную, винную и лимонную. Группы Ду—У, Eu—Ce, Pt—Sc—Sm, Ce—Y—La, Yb—Du и La—Nd—Sm были разделены в 1%-ной лимонной кислоте [58]. Продукты радиоактивного распада урана разделяют в среде винной кислоты при рН 2,6—3. На рис. 12.22 приведены подвижности катионов в 0,05 М оксиэтилдииминодиуксусной кислоте в зависимости от рН.

12.7.2. ЭЛЕКТРОФОРЕЗ АМИНОКИСЛОТ И ПЕПТИДОВ

Бумажный электрофорез является простейшим методом разделения аминокислот и олигонептидов с молекулярной массой до 2000—4000. При низких градиентах потенциала хорошие результаты дает нисходящий электрофорез (до 1500 В) при рН 5,6,

Таблица 12.13

Пиридинацетатные буферные растворы для электрофореза на бумаге при рН 3,5—6,5 (по данным Сарджента [86])

Пиридин, мл	Уксусная кислота, мл	Вода, мл	рН
20	200	1780	3,5
20	10	2470	4,4
200	80	1720	5,3
250	10	2250	6,5

● Буферные растворы летучи, и поэтому после высушивания обнаружение проводится без сравнения.

описанный в разд. 12.2.3 (см. рис. 12.4). Он пригоден для фракционирования ряда кислотных и основных аминокислот и пептидов. Нейтральные аминокислоты и пептиды с помощью этого метода не разделяются, но их можно разделить в протониро-

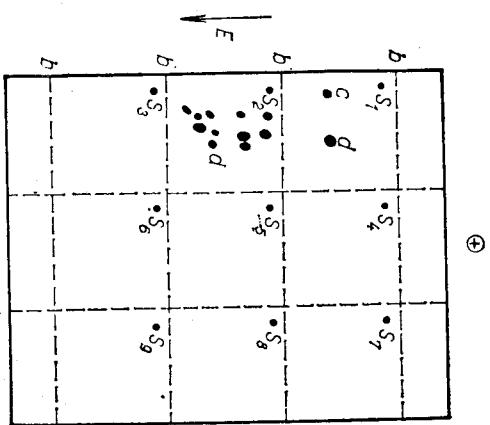


Рис. 12.25. Разметка листа бумаги и результаты разделения пептидов методом двухмерной хроматографии [82].

Стрелка *E* указывает первое направление электрофоретического разделения, стрелка *CH* направление восходящей хроматографии. *S1-S9* — точки нанесения образцов с добавкой индикатора моно(динитрофенил)этилпиперидина. После электрофореза и высущивания бумагу разрезают по линиям *a*, а после хроматографии по линиям *b*. Положение индикатора после электрофореза указано буквой *c*, после хроматографии индикатор сдвигается в точку *d*. Квадрат с образцом — это *S7*-пептидная карта фракции пептидов триптического гидролизата альбумина, модифицированного малеиновой кислотой, после обнаружения нингидрином. Условия разделения приведены в тексте.

ванной форме в кислой среде при рН 1,6—2,6 методом электрофореза с охлаждением (рис. 12.23 и 12.24).

Электрофорез аминокислот и пептидов на бумаге проводили методом Михля с охлаждением инертными жидкостями [69], который может быть успешно использован даже для получения пептидных карт. Примеры разделения пептидов приведены на рис. 12.25, а состав буферов для разделения — в табл. 12.13. Аминокислоты и пептиды разделяли также методом электрофореза в тонком слое пеллолозы [28] и силикагеля [42]. В этом методе хроматография (в основном ТСХ) предшествует электрофорезу, который применяется для анализа во втором направлении (см. табл. 12.5).

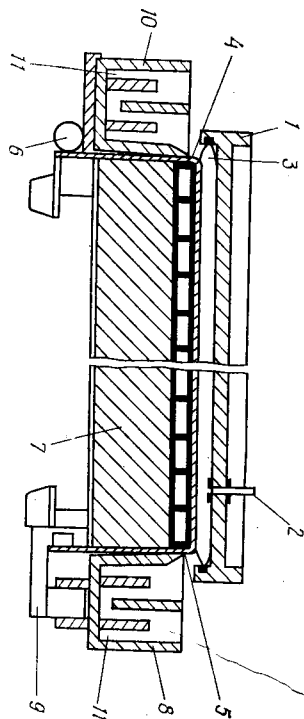


Рис. 12.23. Продольный разрез прибора для высоковольтного бумажного электрофореза с твердым теплообменником [82].

1 — крышка; 2 — ввод для сжатого воздуха или подключение к вакууму; 3 — полиэтиленовый мешок; 4 — полистироловая изолирующая пленка; 5 — система охлаждения с медной пластиной; 6 — приспособление для протиривания пленки; 7 — теплоизоляция; 8 — электродавая камера с высоким напряжением относительно Земли; 9 — изолирующаякладка для электродавой камеры; 10 — электродавая камера с низким напряжением относительно Земли; 11 — Pt проводящие электроды.

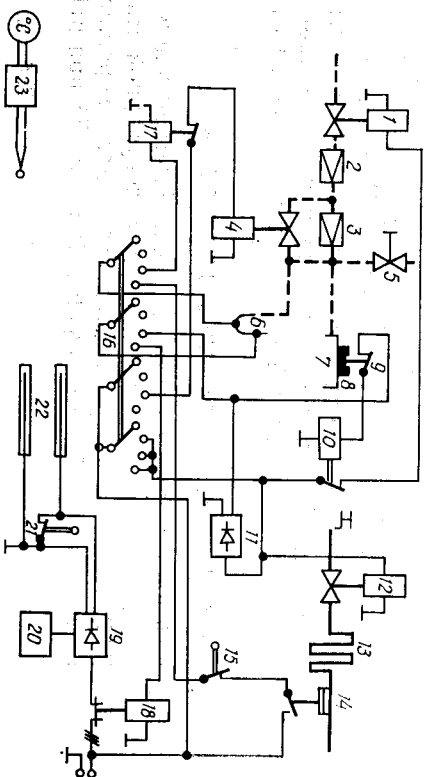


Рис. 12.24. Схема соединений высоковольтного охлаждаемого электрофореза на носителе с блокирующей цепью, увеличивающей безопасность работы [82].

1 — электромагнитный выпускной клапан для воздуха; 2 — клапан, снижающий давление воздуха, 0,1 класм; 3 — клапан, снижающий давление воздуха, 0,05 класм; 4 — электромагнитный клапан для быстрого заполнения полистирольного мешка, ручная воздушная помпа, контактный ртутный манометр на 0—50 мм рт. ст.; 5 — полиэтиленовый мешок; 6 — постоянный магнит, установленный на крышке; 7 — контакт реле, управляемый источником постоянного тока (24 В); 8 — регулирующий впуск электромагнитный соленоидный клапан; 9 — система охлаждения прибора; 10 — жидкостный контактный термостат; 11 — микровыключатель замкнутой цепи для быстрого заполнения электродавой камеры; 12 — электромагнитное реле для быстрого заполнения электродавой камеры; 13 — источник высокого напряжения; 14 — переключатель цепи; 15 — высоковольтный контактор; 16 — источник высокого напряжения; 17 — контрольная схема высокого напряжения; 18 — контрольный термометр для измерения температуры электрофоретического носителя; 19 — закорачивающий переключатель высоковольтной цепи; 20 — электродавая камера; 21 — контрольный термометр для измерения температуры электрофоретического носителя.

АМИНОКИСЛОТНЫЕ И ПЕПТИДНЫЕ КАРТЫ

Принцип метода состоит в последовательном разделении смесей с помощью электрофореза, а затем хроматографирования разделенных компонентов в другом направлении. Этот метод также называют методом «отпечатков пальцев» [43]. В зависимости от применяемого типа электрофореза в качестве первого метода анализа могут быть выбраны электрофорез или хроматография. Если используется электрофорез с постоянным

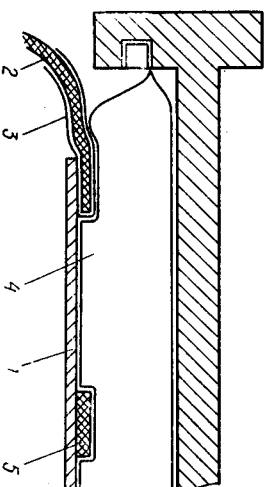


Рис. 12.26. Способ переноса образца при двухмерном разделении методом высоковольтного зонного электрофореза на бумаге [82].

1 — электрофоретический носитель (бумага); 2 — бумажная полоска (проводники для подвода тока от электродной камеры); 3 — полупроводниковая обертка проводников из мембраны для диализа; 4 — полимеризованный мешок с сжатым воздухом; 5 — бумажная полоска с разделенными образцами после разделения в первом направлении.

отводом тепла, то сначала предпочтительно проводить электрофоретическое разделение.

Методика Друсика и Штепанека [82]. На бумаге ватман №3 или 3 ММ размером 460×570 мм симметрично наносят девять квадратов размером 150×150 мм. Таким образом мы получим квадрат размером 450×450 мм, куда можно нанести 9 образцов, и свободные края для анода и катода (рис. 12.25). Линию старта проводят на расстоянии 25 мм от анодного края каждого квадрата. Бумагу помещают на охлажденную пластину для горизонтального электрофореза и смачивают буферным раствором (150 мг уксусной кислоты + 50 мг 98%-ной муравьиной кислоты Н+ дистиллированная вода до 1 л). Избыток буферного раствора промокают сухой фильтровальной бумагой и влажную хроматограмму покрывают листом фильтровальной бумаги. Затем эту бумагу прижимают к нижней бумаге фотографияческим валиком до тех пор, пока вся поверхность электрофоретической бумаги не станет равномерно белой. Фильтровальная бумага меняют несколько раз — обычно достаточно двух или трех листов. Для снижения давления паров электролита необходимо включить охлаждение, но температура должна быть выше точки росы, чтобы предотвратить избыточную конденсацию на бумаге паров воды из воздуха. Затем на линии старта наносят

растворы образцов (см. также рис. 12.26) и добавляю к смеси желтого индикатора миграции моно(динитрофенол) этилглицидинамина. Бумажные проводники, подводящие ток от электродной камеры, прижимают к краям носителя. Проводники, сделанные из прочной хроматографической бумаги, заворачивают в мембраны для диализа размером 20×20 мм (тип «Kalle»), предохраняющие проводники от пересыхания электрофоретическим носителем. Проводники и носитель (бумагу) прижимают полиэтиленовым мешком со сжатым воздухом при давлении $0,05 \text{ кг/см}^2$ и соединяют электроды с источником питания на 5000 В. Через 12 мин, т. е. когда желтый индикатор выйдет примерно на 60 мм от старта, питание отключают и вынимают электрофоретическую ленту. После высушивания в токе теплого воздуха при $30-50^\circ\text{C}$ для полного удаления кислот (не менее чем в течение часа) большую часть катодного и анодного краев отрезают, а квадрат с образцами разрезают параллельно направлению электрофореза на 3 полоски, каждая из которых состоит из трех квадратов. Полоски сворачивают в цилиндр и подвергают восходящей хроматографии в системе бумага — пипидин — уксусная кислота — вода (90:60:18:72). Положение индикатора не идентифицируют положению аминокислот. Примерно через 2 ч хроматографию заканчивают, бумажные цилиндры разворачивают и полоски высушивают в токе воздуха. Затем полоски протыгивают через 0,2—1%-ный раствор нингидрина в эцетоне. Отметив карандашом положение индикатора, получают окраску стабилизируют путем протыгивания полосок через 1%-ный раствор нитрата меди(II). Можно также обнаруживать отдельные квадраты в маленьких хроматографических камерах и провести различные обнаружения на равных количествах образца, например хлорированием по Рейндгу и Хопте [83]. Этот тест более чувствителен на пептиды, но дает менее стабильную окраску и может быть использован после того, как «отпечатки пальцев» обнаружены нингидрином.

ЗОННЫЕ ЭЛЕКТРОФОРЕЗ ДИМЕТИЛАМИНОНАФИЛСУЛЬФОНИЛЫНЫХ (DNS) ПРОИЗВОДНЫХ АМИНОКИСЛОТ

Для разделения DNS-производных аминокислот обычно применяют двухмерную хроматографию, однако при наличии больших количеств побочных продуктов замещения ее проведение наталкивается на трудности, особенно в процессе определения DNS-производных основных аминокислот и о-DNS-производных тирозина. Основные аминокислоты хорошо разделяются электрофоретически на пластинках («Polyamide Layer») размером 150×150 мм, покрытых слоем полиамида фирмы «Cheng Chip

Trading Co. Ltd.» No. 75, Sec. 1, Nanpou St. Taipei (о. Тайвань).

Методика. От тонкослойного полиамидного листа отрезают полосу 50×150 мм. На расстоянии 30 мм от анодного края полосу острым мягким карандашом осторожно отмечают старт. Полосу погружают на 10 мин в 16%-ный водный раствор муравьиной кислоты и затем влажную полосу помещают на охлаждаемую пластину электрофоретического прибора (например, типа «Rheogarth», согласно Виланду и Пфлейдереру [107]) или в прибор для тонкослойного электрофореза фирмы САМАГ (1432 Mitenz, Швейцария). Температуру поддерживают при 12°C . Мягким нажатием фильтровальной бумаги высушивают полосу, так чтобы выдавить наружу избыток жидкости между подложкой и пластиной и удалить влагу, находящуюся в верхнем слое полосы. После того как фильтровальная бумага перестанет поглощать влагу, из пипетки «Migrosars» объемом 25 мкл (фирма Drimmond) наносят точно отмеренные образцы объемом $0,5-1$ мкл. При ширине полосы 50 мм можно нанести до 6 образцов. На расстоянии около 5 мм от края полосы помещают проводники из бумаги, завернутые в мембрану для диализа и затем все помещают под полиуретановый амортизатор, завернутый в полиэтилен. Амортизатор прижимают стеклянной пластиной и включают электрический ток. Время разделения 20 мин при 8°C и градиенте напряжения 55 В/см.

Таблица 12.14

Относительная электрофоретическая подвижность
диметилглицина, сульфаниламиднокислот в тонком слое полиамида
в 16%-ной муравьиной кислоте*

Производное	Подвижность	Производное	Подвижность
Phe	0,29	Glu	0,67
Pro	0,46	Thr	0,73
Leu	0,48	Ser	0,83
Ala	0,48	di-Tyr	0,88
Ile	0,48	NH ₂	1,00
Met	0,53	O-Tyr	1,20
Gly	0,56	e-Lys	1,48
Val	0,59	Arg	1,57
Asp	0,67	α -His	1,69

Примечание. В качестве носителя использовались полиамидные листы фирмы Cheng Shin Trading Co., Ltd., No. 75, Sec. 1, (Nanpou, о. Тайвань).
*Скорость миграции относительно подвижности NDS-NH₂, принятой за единицу.

В процессе разделения начальный ток в 3 мА/см вследствие электроосмоса уменьшается до 2 мА/см. После высушивания в потоке теплого воздуха полосу можно обнаруживать в УФ-свете, где DNS-производные флуоресцируют. Количество, рекомендуемые для нанесения, составляют $8 \cdot 10^{-5}-2 \cdot 10^{-4}$ мкмоль. Использованные полосы сразу после обнаружения можно регенерировать путем элюирования 16%-ной муравьиной кислотой и высушивания. Относительные подвижности не меняются даже на повторно используемых полосках. В качестве стандартного вещества применяют DNS-NH₂. В табл. 12.14 приведены относительные подвижности DNS-аминокислот, причем подвижность DNS-NH₂ принята за единицу.

РАЗДЕЛЕНИЕ АМИНОКИСЛОТ МЕТОДОМ КАПИЛЛЯРНОГО ИЗОТАХОФОРЕЗА

Готовят стандартную смесь, содержащую 10 нмоль каждой аминокислоты. В систему ввода прибора [например, «Isotachophor» фирмы LKB (Bohema)], снабженного термическим и УФ-детектором, вводят 1—10 мкл раствора. Нейтральные и кислотные аминокислоты в щелочной среде разделяются в виде отрицательных ионов. Лизин и аргинин в системе, содержащей Ba^{2+} в качестве ведущего иона, разделяются в виде катионов. Длина

Таблица 12.15

Примеры подбора системы электролитов для количественного определения пептидов и аминокислот в пептидах после гидролиза 6 н. HCl*

Образец	Заряд разделяемых ионов	Электролит		Ток во время электромиграции, мА
		ведущий	замыкающий	
Ala, Asp, Glu, Gly, Leu, Val, Thr [55]	—	0,01 М HCl 0,02 М аммедийол ^b 0,5% метилцеллюлоза, рН 8,9	0,01 М β -аланин, 0,02 М $\text{Ba}(\text{OH})_2$ рН 10	50
Lys, Arg [55]	+	0,005 М $\text{Ba}(\text{OH})_2$ 0,015 М валлин, рН 9,9	0,02 М трис-буфер 0,005 М HCl, рН 8	90
Продукты синтеза то Мерифильду Унакапептидные и декапептидные фрагменты фибрина [56]	—	0,005 М HCl 0,006 М трисбуфер 0,5%-ная метилцеллюлоза, рН 7,2	0,01 М валлин, $\text{Ba}(\text{OH})_2$ рН 9	40

* По данным Копвильема с соавт. [55, 56].
^b Аммедийол — 2-амино-2-метилпропандиол-1,3.

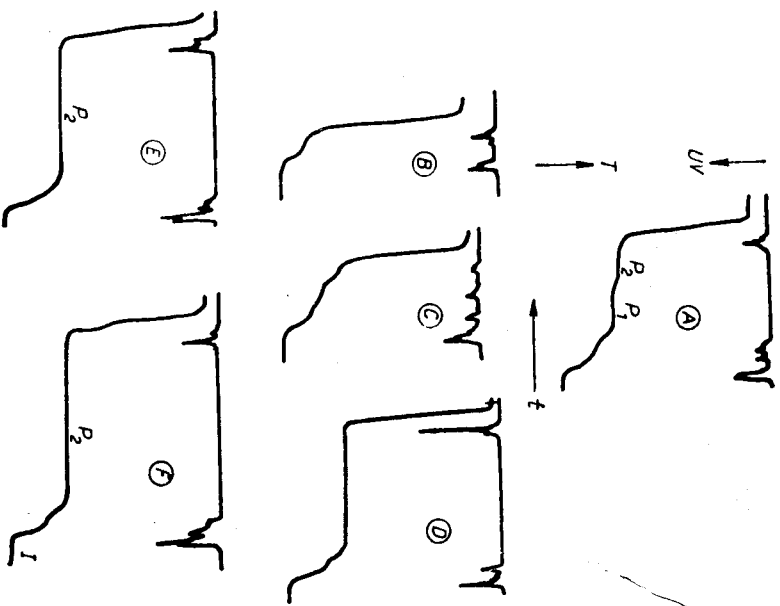


Рис. 12.27. Определение чистоты пептидных фрагментов фибрина, синтезированного твердофазным методом, с помощью капиллярного анионного изотактофореза с термическим детектированием (по данным Копвиглема с сотр. [56]).

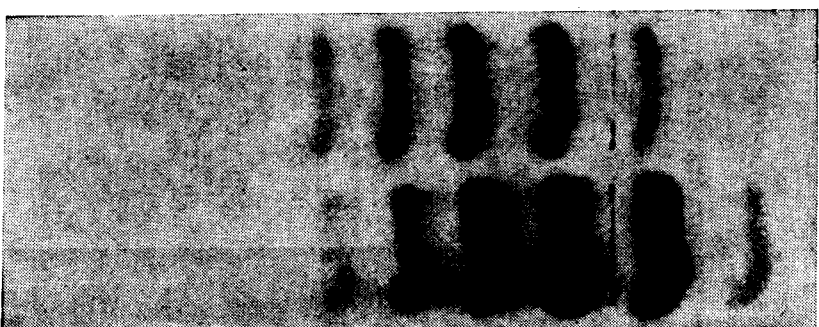
А—F—отдельные фракции пептидов, полученные гель-фильтрацией и ионообменной хроматографией. Во фракции А пептиды P₁ и P₂ присутствуют в приблизительно равном соотношении, фракции В и С содержат только примеси. Фракция D содержит преимущественно побочный продукт (87% P₁), фракции E и F—главный продукт P₂ (83% P₂ во фракции E). Данные о составе электролитов приведены в табл. 12.15. Время анализа одной фракции 10 мин, скорость бумажки 12 см/мин. Пролетный состав фракции можно рассчитать из относительной длины зон по калориметрическому стандарту до-бавок. Занятие позволяет также определить содержание ацетат-ионов, которые переходят в зоне между вешущим Cl⁻-ионом и первой УФ-поглощающей примесью (например, фракция F содержит 4% уксусной кислоты); на рисунке показана только часть зоны I. Стрелка f указывает направление оси времени, стрелка I—направление увеличения при термическом сигнале, а стрелка УФ—направление увеличения УФ-поглощения при 254 нм.

зон является мерой количественного содержания индифицируемых аминокислот. При определении анионно мигрирующих аминокислот в качестве индикаторов, очерчивающих границы зоны аминокислот, добавляются УФ-поглощающие вещества в метилцеллюлозе и β-аланин. В процессе разделения основных аминокислот для точного определения ширины зоны используется произ-

водная термического сигнала. По точности определения индифицируемых аминокислот этот метод аналогичен автоматическому анализу. Анализ методом изотактофореза проводят в капилляре диаметром 0,5 мм при постоянной температуре в 20°С, а УФ-

Рис. 12.28. Разделение легких цепей свиного иммуноглобулина методом электрофореза в полиакриламидном геле (по данным Франека и Зорина [25]).

Электрофорез двух фракций легких цепей свиного иммуноглобулина был проведен с помощью горизонтального метода по Франеку. На рисунке старт указан неясной линией около катода. Слой крахмального геля толщиной 2 мм содержит 0,035 М глициновый буферный раствор с pH 8,8 в 3 М мочеине (по данным Козна и Портгера [33]). В электролитных камерах находится раствор с pH 8,2, 0,3 М по борной кислоте и 0,06 М по NaOH.



поглощение измеряют при 254 нм. Для нейтральных и кислотных аминокислот применяют капилляры длиной 23—80 см, а для основных аминокислот— длиной 43 см. Разделение длится 10—60 мин в зависимости от длины капилляра. Для проверки степени чистоты синтетических пептидов методом изотактофореза с термическим детектированием требуется 50 мкг пептидной фракции. Нейтральные и кислотные пептиды можно анализировать в виде анионов в щелочной среде, например в системе с хлоридом в качестве ведущего иона в электролите трис-HCl-буфер с замыкающим электролитом валлин—Ва(OH)₂ (см. табл. 12.15 и рис. 12.27). Основные пептиды можно разделить в

виде катионов в системе с калием в качестве ведущего иона в электролите ацетат калия — уксусная кислота при рН 4,3 и с замыкающим электролитом В-аланин — уксусная кислота при рН 4,3. Концентрации ведущего и замыкающего ионов составляют 0,01 М или менее.

12.7.3. ЭЛЕКТРОФОРЕЗ БЕЛКОВ

Белки отличаются друг от друга по молекулярной массе, форме молекул, заряду и изоэлектрической точке, что позволяет разделять их в электрическом поле. Электрофорез белков был

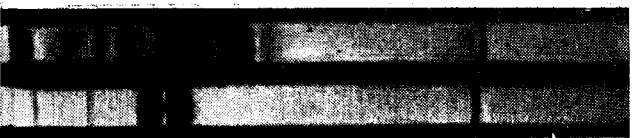


Рис. 12.29. Аналитическое разделение белков и полипептидов методом дискретного электрофореза в колонках с полиакриламидным гелем.

Состав образцов: справа — 0,1 мг смеси ингибиторов протеаз, выделенных из картофеля (*Solanum tuberosum* L.), слева — 0,1 мг концентрата казеина Е курдюк. Электрофорез в 7,5%-ном разделяющем геле при рН 8,9 (см. табл. 12.6). Пробы помещены в гель образца, полимеризация которого катализовалась рибофлавином (состав геля соответствует фокусирующему гелю из табл. 12.8). Зоны детектируют окрашиванием 1%-ным раствором амидового чернота (Амидошварц 10 В, Мерк, Дармштадт).

Одной из первых разработанных областей применения этого метода, в связи с чем по разделению белков и продуктов их дегградации имеется большое число публикаций. Электрофорез белков проводят при низких потенциалах, так как расширение зон за счет диффузии для больших молекул белка относительно невелико. Простота оборудования и его доступность послужили причиной создания большого числа приборов (см. табл. 12.16 и примеры на рис. 12.28 и 12.29).

ЭЛЕКТРОФОРЕЗ БЕЛКОВ НА БУМАГЕ

С того времени как Дуррум [18] предложил электрофорез белков на бумаге, описано большое число примеров разделения сывороточных белков, ферментов и других растворимых белков. В настоящее время бумага в качестве электрофоретического носителя для разделения белков вытеснена, например ацетатом целлюлозы. Тем не менее бумага все еще используется, поскольку это дешевый, удобный в обращении материал, который легко хранить. Недостатком бумаги является ее средство к белкам, например к сывороточному альбумину и гликопротеинам, свойства которых в процессе разделения приводит к образованию удлиненных пятен.

В простейшем приборе для низковольтного электрофореза белков на бумаге (см. рис. 12.5) оба конца полоски бумаги погружены в электролит, находящийся в электродных камерах. Во время электрофореза электролит движется к центру бумаги за счет капиллярных сил, и влажность, уменьшающаяся в результате испарения, восстанавливается. Электролит, кроме того, движется к катоду вследствие электроосмоса. Если нужно узнать заряд разделяемых веществ, то на старт следует нанести незааряженное соединение, например глюкозу. Ее положение после электрофореза указывает на место фактического старта. Градиент напряжения обычно составляет от 5 до 15 В/см. Для аналитических целей используют более тонкую бумагу, например ватман № 1, а для микропрепаративного разделения более подхдит ватман № 3.

Показано, что для разделения сывороточных белков удобны буферы с рН 8,6—9. Для полосок шириной 6 см и длиной 30 см рекомендуется плотность тока 1 мА на 1 см ширины полоски при ионной силе $\mu = 0,075$ и времени разделения 16 ч. При плотности тока 2 мА/см для разделения в барбитуратном буферном растворе с ионной силой $\mu = 0,05$ достаточно 7 ч [86]. Барбитуратный буферный раствор ($\mu = 0,075$, рН 0,6) можно приготовить путем растворения 2,76 г диэтилбарбитуровой кислоты и 15,45 г диэтилбарбитурата натрия в 1 л воды. Воротный буферный раствор с рН 9,0 готовят путем растворения 8,8 г буры и 0,62 г борной кислоты в 1 л воды. Полоску влажной бумаги промокают между листами фильтровальной бумаги и затем на две трети расстояния от анода до катода наносят образец из расчета около 4 мкл на 1 см ширины. В качестве индикатора миграции можно использовать сывороточный альбумин, окрашенный небольшим количеством бромфенолового синего. После высушивания в термостате при 100 °С электрофореграмму окрашивают, погружая на 10 мин в 1%-ный раствор бромфенолового синего

Фирма	Среда для стабилизации	Применение	Торговая марка
Buchler Instruments Division, Fortlee, New Jersey, USA	ПАА ^a -гель ПАА-гель Гель крахмала	Аналитическое Препаративное Аналитическое	Polyanalyst Polyprep 100 или 200 Starch Gel Vertical Electrophoresis Apparatus
Camag, Mützens, CAM ^b Switzerland E-S. Apparatus St. Petersburg, Florida USA	Агар, агароза Гель крахмала (блок) ПАА-гель (блок)	Микроанализ Иммуноэлектрофорез, аналитическое Препаративное Препаративное до 100 мг или аналитическое (30 образцов)	Schnell Electrophorese GE 66 Immunoelectrophoresis cell EC 640 EC 400 Vertical Gel Cell EC 470, 490
Hoefer Scientific Inst., San Francisco, California, USA Labor MIM-Budapest, Budapest, Hungary	ПАА-гель (блок) ПАА-гель Гель агара Бумага	Препаративное или аналитическое до 20 образцов Аналитическое (8 образцов) Иммуноэлектрофорез, аналитическое Аналитическое, макроиммуноэлектрофорез	Slab Unit All S Gel Tube Unit DE 108 Agar-Gel Electrophoresis Apparatus OE-103 OE-206
LKB-Produkter, Bromma, Sweden	ПАА-гель	Препаративное	Uniphor 7900 Column Electrophoresis System
Mikrochemical Sp. Co. Berk., California, USA	Бумага	Аналитическое	Gordon-Misco Multiple-Cell Paper Electrophoresis Apparatus
Pharmacia, Uppsala, Sweden	ПАА-гель (блок)	Аналитическое	Gel Electrophoresis Ge-4
Quickfit Inst., Stone, Staffordshire, England	ПАА-гель	Препаративное до 200 мг Аналитическое (16 колонок)	Prep-PAGE Module 345 PF Standard Model 16 PE 34
Savant Inst., Hicksville, N. Y., USA	САМ	Микроанализ	PAC/5
Shandon Scient. Co., London, England	ПАА-гель	Аналитическое (20 колонок)	Acrylamide Gel Cell DEC 12-20
Wissenschaftlich.-Technische Werk. GMBH, OB, BRD	САМ ПАА-гель	Микроанализ Препаративный количественный анализ	Electrophoresis Tank (after Kohn) Discophor Automat Modell EA 100

^aПАА — полиакриламидный гель.

^bСАМ — ацетатцеллюлозная пленка.

в 95%-ном этаноле, насыщенном HgCl_2 . Полоски затем промывают 1%-ной уксусной кислотой. После обезвреживания полоски дважды промывают метанолом и высушивают на воздухе.

ОПРЕДЕЛЕНИЕ МОЛЕКУЛЯРНОЙ МАССЫ БЕЛКОВ МЕТОДОМ ЭЛЕКТРОФОРЕЗА В ПОЛИАКРИЛАМИДНОМ ГЕЛЕ В ПРИСУТСТВИИ ДОДЕЦИЛСУЛЬФАТА

В присутствии додецилсульфата натрия (SDS) белки образуют комплексы анионного характера. Если концентрация SDS выше $8 \cdot 10^{-4}$ М, то количество SDS, связанного с единицей массы белков, постоянно и составляет 1,4 г SDS на 1 г белка. Это

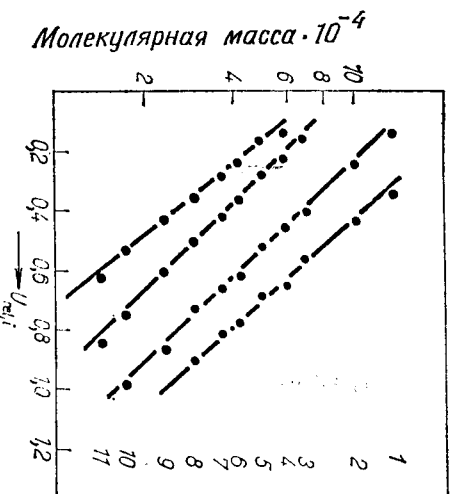


Рис. 12.30. Графическое определение молекулярной массы белков методом электрофореза в полиакриламидном геле в среде додецилсульфата (по данным Вебера с сотр. [105]).

Графическое изображение линейной зависимости между $\log M$, $\log C_{SDS}$ и $\log \eta$, где $\log \eta$ — подвижности белка относительно подвижности бромфенолового синего. На прямых линиях *a*, *b*, *c*, *d* (концентрации полиакриламидного геля 15%, 10%, 7,5% и 5% при постоянном соотношении акриламида — метабисакриламида 37:1) приведены, отнесенные к подвижности рекомендованных стандартных белков. Белки обозначены цифрами от 1 до 11, а их молекулярные массы (в тысячах) даны в скобках: 1 — р-галактозидаза из *E. coli* (131), 2 — фосфорилаза из мыши (100), 3 — сывороточный альбумин (68), 4 — каталаза из печени (58), 5 — фумарилаза из мыши (49), 6 — альдолаза из мыши (40), 7 — лецитиназа глиндеральдегид-3-фосфата из мыши (36), 8 — аргиназа утолстой кислоты (29), 9 — трипсин (23,3), 10 — миоглобин (17,2), 11 — яичный лизоцим (14,3). Сывороточный альбумин связывает аномально низкое количество SDS, если он сильно не восстановлен; перед определением трипсина следует провести ангилитрование протеолитической активности.

соотношение применимо к простым пептидным цепям, в которых отсутствуют стерические препятствия образованию связей с SDS. Однако оно неприменимо, например, к гликопротеинам и пептидным цепям, имеющим дисульфидные мостики. Примерно одна молекула связывается с двумя аминокислотными остат-

ками. Величина отрицательного заряда пропорциональна длине пептидной цепи. Заряд пептидной цепи незначителен по сравнению с зарядом комплекса SDS — пептид. Следовательно, электрофоретическая подвижность пропорциональна логарифму молекулярной массы полипептидной цепи. Молекулярную массу неизвестного белка находят из графика зависимости относительной электрофоретической подвижности белковых стандартов известной молекулярной массы от логарифма их молекулярной массы (рис. 12.30). В случае нелинейности кривой следует обратиться к работе [105].

Методика Вебера с сотр. [105]. Неизвестный белок и стандартный белок в предпологаемом диапазоне молекулярных масс восстанавливают путем инкубирования в 1%-ных растворах SDS и меркаптоэтанола при 100°C в течение 3 мин, чтобы исклучить влияние S—S-связей и протеолитической активности. Для одной колонки в небольшой пробирке смешивают с гелем 5 мкл 0,05%-ного раствора бромфенолового синего (например, натриевая соль бромфенолового синего, Serva, Гейдельберг) в 0,01 М фосфатном буферном растворе с pH 7,0, одну каплю глицерина и 5 мкл меркаптоэтанола и добавляют 1—20 мкг полипептида, инкубированного при 100°C в восстановительной среде (как указано выше). Общий объем доводят до 50 или до 150 мкл буферным раствором образца (0,01 М фосфат, доведенный с помощью NaOH до pH 7,2 и содержащий 0,1% меркаптоэтанола и 0,1% SDS). Раствор из пастеровской pipетки вводят в верхнюю часть колонки с полиакриламидным гелем, находящейся в приборе.

Для приготовления геля необходимы следующие реагенты: I) Буферный раствор для геля: 7,8 г $\text{NaH}_2\text{PO}_4 \cdot \text{H}_2\text{O} + 38,6$ г $\text{Na}_2\text{HPO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O} + 2,0$ г SDS доливают водой до 1 л; SDS можно кристаллизовать из этанола; II) 22,2 г акриламида + 0,6 г метабисакриламида + вода до 100 мл; III) 44,4 г акриламида + 1,2 г метабисакриламида + вода до 100 мл; IV) 1,5%-ный водный раствор персульфата аммония, приготовленный непосредственно перед использованием; V) $\text{N}_2\text{N}'_2\text{N}'_2\text{N}'$ -тетраметилэтилендиамин (TEMED), который хранят в темной склянке при 4°C .

Стеклянные трубки длиной 100 или 200 мм и диаметром 5 мм обрабатывают горячей азотной кислотой или хромовой смесью, затем тщательно промывают водой и высушивают в сушильном шкафу. На трубка делают отметку на расстоянии 30 см от одного конца, устанавливая их вертикально, заполняют до отметки полимеризационной смесью, приготовленной в соответствии с табл. 12.17, и обезгаживают содержимое трубок под действием вакуума. Нижние концы трубок закрывают резиновыми крышками от склянок для сыоротки. Оптимальная концентра-

Таблица 12.17
Состав гелей для электрофореза в полиакриламидном геле с SDS^a
для определения молекулярной массы пептидов и белков [105]

Концентрация акриламида в геле, %	Объем, мл					
	3,3	5	7,5	10	15	20
Компоненты смеси						
I	15	15	15	15	15	15
II	4,5	6,75	10,1	13,5	10,1	13,5
III					1,5	1,5
IV	1,5	1,5	1,5	1,5	1,5	1,5
V	0,45	0,45	0,45	0,45	0,45	0,45
H ₂ O	9,0	6,75	3,4		3,4	
Примерный диапазон молекулярных масс	<10 ⁶	>2,5·10 ⁴	>1,2·10 ⁴	>10 ⁴	<5·10 ⁴	<1,5·10 ⁴
		<2·10 ⁶	<10 ⁶	<7·10 ⁴		

^a Состав растворов I—V приведен в тексте. Приведенные объемы конечных растворов достаточны для приготовления 16 столбцов геля размером 0,3х7 см.
в SDS — додецилсульфат натрия.

ция акриламида составляет 7,5%. В зависимости от результата для маленьких молекул можно взять более высокую концентрацию, а для больших более низкую. Полимеризационную смесь после перемешивания помещают в трубки, удаляют пузырьки воздуха и осторожно заливают сверху примерно 0,1 мл воды. После полимеризации, которая занимает около 20 мин, слей воду сливают, а вместо него вносят раствор образца. Когда трубка уже вставлена в аппарат, раствор образца покрывают сверху электроодным буферным раствором, который состоит из смеси (1:1) раствора I и воды.

Когда образец входит в гель, электрофорез одной трубки диаметром 5 мм проводят при токе 3 мА, а остальное время его ведут при токе 5—5,5 мА. Электрофорез следует осуществлять при комнатной температуре. Когда окрашенный индикатор доходит до нижнего конца геля, электрофорез заканчивают. Затем между гелем и стеклянной стенкой трубки вводят тонкую иглу шприца и передвигают ее вдоль внутренней стенки трубки, одновременно нажимая на поршень шприца. Очень плотные гели

вынимают, разбив стеклянную трубку. Центр зоны индикатора обычно отмечают накалыванием, например с помощью тонкой медной проволоки.

Зоны окрашивают так же, как описано для дискретного электрофореза в полиакриламидном геле. Наиболее чувствительным является обнаружение с помощью кумаси синего R 250 (Setva, Гейдельберг): 1,25 г этого красителя растворяют в 227 мл метанола и добавляют 46 мл уксусной кислоты. Раствор разбавляют водой до 500 мл и фильтруют. Гели высушивают в течение 2—12 ч. Обесцветивание проводят в растворе, содержащем 50 мл метанола и 75 мл уксусной кислоты в 1000 мл воды, путем диализа или электрофореза (см. выше).

После того как трубку вынимают из аппарата, измеряют длину геля A и расстояние B , которое прошел окрашенный индикатор. Затем гель обнаруживают и измеряют длину геля после окрашивания C , а также расстояние зон белков от старта D_i . Относительную подвижность приводят к единице подвижности индикатора и выражают в виде $U_{rel,i} = AD_i/BC$. Если положение красителя обнаружено, можно использовать отношение $U_{rel,i} = D_i^2/B'$, где B' — расстояние центра окрашенной зоны индикатора от старта после окрашивания.

ОПРЕДЕЛЕНИЕ МОЛЕКУЛЯРНОЙ МАССЫ БЕЛКОВ С ПОМОЩЬЮ ЭЛЕКТРОФОРЕЗА В ПОЛИАКРИЛАМИДНОМ ГЕЛЕ В ЛИНЕЙНОМ ГРАДИЕНТЕ КОНЦЕНТРАЦИИ [90]

Линейный градиент ПАА геля можно приготовить путем смешивания растворов, содержащих 5 и 30% акриламида и 5% бис(N,N'-метиленбисакриламида) (Бис). Можно использовать продажную смесь акриламида и Бис, под названием Суапогит 41 (Catal Ind. Corp. Rockville, Maryland, США). 1) 5%-ный гель: 5 г Суапогит 41 (или приготовленной смеси акриламида и Бис) + 2,86 мл буферного раствора (в 33 раза более концентрированного, чем электроодный буферный раствор соответствующего состава) + 0,085 мл диметиламинопропионитрида (DMAPN) + 0,85 мл 10%-ного раствора персульфата аммония разбавляют дистиллированной водой до 100 мл. 2) 30%-ный гель: 36 г Суапогит 41 (или соответствующей смеси акриламида и 5% Бис) + 2,52 мл буферного раствора (в 33 раза более концентрированного, чем электроодный буферный раствор) + 0,60 мл 10%-ного раствора персульфата аммония разбавляют дистиллированной водой до 120 мл.

Оба раствора обезгаживают вакуумированием и охлаждают при -5°C в течение 20 мин перед наложением градиента. Затем 75 мл 5%-ного раствора акриламида помещают в цилиндр диаметром 4,5 см, снабженный магнитной мешалкой, а другой

сосуд заполняют 75 мл 30%-ного раствора. После этого смесь медленно постукает снизу в сосуд для полимеризации, в котором на расстоянии 3 мм друг от друга помещены две стеклянные пластины размером $200 \times 200 \times 1$ мм. Пластины по краям разделены пластиковыми прокладками толщиной 3 мм. (в форме прямоугольных треугольников со сторонами 10 и 200 мм). Окончательная форма геля — это трапеция высотой 200 мм с нижним основанием длиной 180 мм и верхним основанием 200 мм. При использовании трафарета в геле во время полимеризации образуется небольшой желобок объемом 50 мкл. Электрофорез проводят при 4°C ; при $350\text{—}410$ В время разделения около 40 ч. Для определения молекулярной массы белков наиболее подходящим является произведение времени на напряжение от 18 000 до 26 000 В·ч, так как именно в этом диапазоне при линейном градиенте концентрации полиакриламида соблюдается соотношение \log (мол. массы) = $C - k \log D$, где D — расстояние зоны от старта (см). По данным Слейтера $k = 1,75$ и $C = 6,57$. После удаления стеклянных пластинок зоны проявляют обычным способом путем окрашивания амидовым черным 10 В. (1 г в 100 мл 7%-ной уксусной кислоты). Наносимый образец слушают добавлением сахаразы (20 мкл сыворотки и 20 мкл 20%-ного раствора сахаразы). Пример такого разделения приведен на рис. 12.8.

ПРЕПАРАТИВНЫМ ИЗОТАХОФОРЕЗ ГЕМОГЛОБИНА ЧЕЛОВЕКА [93]

Препаративный ИТФ в полиакриламидном геле можно выполнять на приборе для препаративного электрофореза в полиакриламидном геле. В связи со значительным увеличением объема полиакриламидного геля во время прохождения зон, поверхность геля становится выпуклой, если гель прилипает к стенкам прибора. По этой причине прибор, изготовленный из плексигласа, к которому полиакриламидный гель не прилипает, лучше, чем стеклянный прибор. Экспериментальные условия следующие: площадь сечения геля $5,3 \text{ см}^2$, длина трубки 20 см, толщина стенки 0,2 см, скорость электролиза 28 мг/ч, стабилизированный ток 10 мА, температура охлаждающей воды 10°C .

Состав исходных растворов для приготовления геля приведен в табл. 12.18. Смесь для полимеризации приотавливают путем смешения следующих растворов: 10 мл а, разбавленного в 10 раз водой; 10 мл б, 5 мл в, 10 мл г, 5—10 мл е и воды до 100 мл.

Раствор е добавляют только в том случае, если фотополимеризация происходит слишком медленно. Растворы следует готовить при температуре, не превышающей 10°C . Раствор-инициатора

тор и дополнительный раствор-инициатор следует готовить непосредственно перед употреблением. Фотополимеризация ускоряется при облучении флуоресцентной лампой и лампой дневного света; трубку для разделения помещают между 14-ваттной лампой дневного света Daylight фирмы «Sinalco» (Sinal Ind. Corp. Maryland, США) и белой отражающей поверхностью.

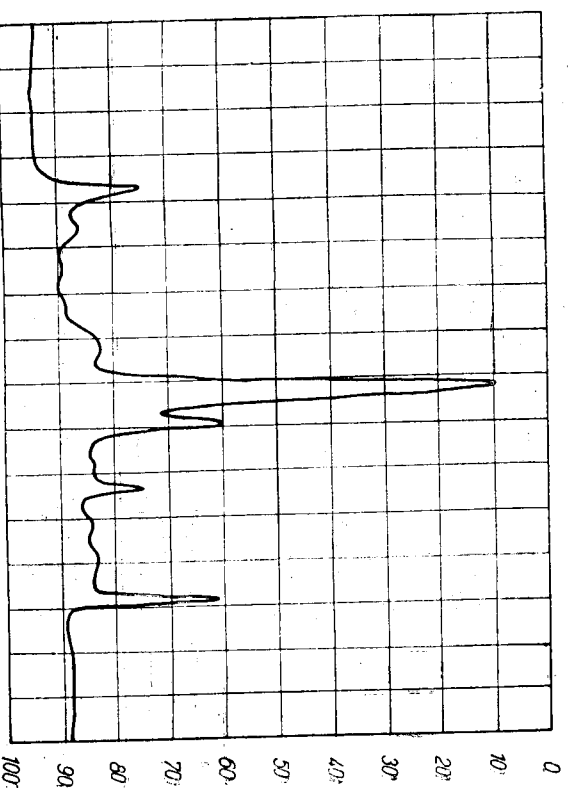


Рис. 12.31. Препаративный изотахофорез компонентов гемоглобина человека в полиакриламидном геле (по данным Свендсена [93]).

УФ-поглощение электролизованных фракций при 254 нм регистрируют на проточном абсорбционном измере Unicord 4701 А фирмы ЛКВ (Вотшна, Швеция). Скорость бумажки 1 см/ч, направление оси времени слева направо. Условия разделения приведены в тексте и в табл. 12.16.

Этот метод используется для фракционирования компонентов гемоглобина человека. Смешивают 0,3 мл 10%-ного (масса/объем) раствора гемоглобина человека с 1,6 мл Ampholine, рН 6—8 (LKB Producter АВ, Вотшна 1, Швеция) и 30 мл катодного буферного раствора е (табл. 12.18) и осторожно заливают эту смесь в трубку для разделения поверх геля. После подключения системы охлаждения и насоса для электролита включают постоянный ток 10 мА. Зоны детектируют визуально или путем записи профиля электролиза по УФ-поглощению. Для этого используют проточный УФ-абсорбциометр, ЛКВ Unicord

Основные исходные растворы для препаративного изотохофореза
в полиакриламидном геле [93]

Таблица 12.18

а) Буферы для геля с рН 6,2:	7,3 г	з) Додлинительный раствор-инициатор: персульфат аммония	100 мг
МЕС ^а	0,3 мл	Н ₂ О дист. до	100 мл
ТЕМЕД ^б	2,0 г	Замыкающий катодный буферный раствор с рН 8,9:	с
Трис ^в	100 мл	ε-аминокапроновая кислота	60 г
б) Раствор для получения геля:	33 г	Н ₂ О дист. до	3 г
акриламид	100 мл	Трис	2000 мг
в) Раствор для получения геля:	2 г	Н ₂ О дист. до	3
бисакриламид	100 мл	Анодный и элюирующий буферный раствор с рН 7,1:	с
г) Раствор-инициатор: рибофлавинфосфат	8 мг	1 М Н ₂ SO ₄	121 мл
Н ₂ О дист. до	100 мл	Трис	32 г
		Н ₂ О дист. до	4000 мл

^а МЕС — морфолинэтансульфокислота.

^б ТЕМЕД — тетраметилэтилендиамин.

^в Трис — трис(оксиметил)аминометан.

(Врошта), тип 4701, работающий при 254 нм при скорости протравки ленты 10 мм/ч. Результаты разделения представлены на рис. 12.31.

12.7.4. ЭЛЕКТРОФОРЕТИЧЕСКОЕ РАЗДЕЛЕНИЕ НУКЛЕИНОВЫХ КИСЛОТ И ИХ ФРАГМЕНТОВ

Нуклеиновые кислоты характеризуются отчетливым отрицательным зарядом и очень высокой молекулярной массой. Поэтому нейтральные гомогенные гели с достаточно большими порами обеспечивают хорошее разделение этих соединений. Размер пор, требуемый для исследования нуклеиновых кислот и их субъединиц, можно определить методом гель-электрофореза при градиенте концентрации, как для белков (см. табл. 12.6). Если механические свойства неплотного полиакриламидного геля непригодны, можно использовать смешанный гель, содержащий 2,5% полиакриламида и 0,5% агарозы. При анализе субъединиц более низкой молекулярной массы концентрацию полиакриламида увеличивают до 3% при 0,5%-ной концентрации агарозы в

геле. Сложные смеси нуклеиновых кислот и их фрагментов исследуют методом двухмерного гель-электрофореза (см., например, [15]). Наряду с этим был разработан метод разделения олигонуклеотидов на бумаге, а также двухмерный электрофорез на ацетатцеллюлозной пленке с последующим разделением на ионообменной бумаге (по данным Сангра с сотр. [85]). Применение электрофореза в этой области иллюстрируется следующим примером.

ДВУХМЕРНОЕ РАЗДЕЛЕНИЕ НУКЛЕОТИДОВ

Гидролизат РНК, содержащий около 0,1 мг нуклеотидов в 10 мкл, наносят на расстоянии 100 мм от катода на полосу ацетата целлюлозы шириной 30 мм и длиной до 600 мм. Полосу насыщают буферным раствором с рН 3,5, содержащим 0,5% триедиана и 5% уксусной кислоты. После того как образец впитается, с края наносят раствор индикаторов миграции, состоящий из равных объемов растворов кислого фуксина (1%), ксиленцианола FF (1%) и оранжевого G (2%). Полосу помещают в охлаждаемый жидкостью прибор, например в прибор, предложенный Михлем [69]. Электрофорез продолжается в течение 2 ч при напряжении в 3000 В. Нуклеотиды всегда движутся между медленным синим и быстрым розовым индикаторами. По окончании электрофореза влажную полосу подвешивают для того, чтобы испарилась оставка охлаждающей жидкости (например, уайт-спирита 100, Esso Petroleum Company). Все еще влажную полосу ацетата целлюлозы помещают на лист DEAE-бумаги размером 470×560 мм на расстоянии около 100 мм от одной из ее меньших сторон. На полосу ацетата целлюлозы помещаются 4 слоя смоченных водой полосок размером 460××20 мм из бумаги ватман № 3 ММ и затем прижимают их стеклянной пластиной так, чтобы нагрузка равномерно распределялась по всем слоям. Вода, проходящая через ацетатную пленку, элюирует нуклеотиды, которые затем связываются ионообменной бумагой. DEAE-бумагу высушивают теплым воздухом, затем увлажняют 7%-ной муравьиной кислотой и помещают в электрофоретическую камеру. В связи с хрупкостью влажной ионообменной бумаги рекомендуется работать на приборе, снабженном подложкой (см., например, [91]) для электрофоретического носителя Нафтона и Хагопаяна [71]. Электрофорез при 1500 В продолжается 4—16 ч. Для анализа во втором направлении используется бумага ватман хромедиа DE 81, смоченная 7%-ной муравьиной кислотой [9]. Пример разделения этого типа представлен на рис. 12.32.

37. Haglund H., Sci. Tools 17, 1 (1970).
38. Hannig K., in Methods in Microbiology (Norris J. and Ribbons D., Eds.), Vol. 5B, Academic Press, New York (1971), p. 512.
39. Hannig K., Z. Anal. Chem. 181, 244 (1966).
40. Hannig K., Comsa J., Compt. Rend. 256, 1885 (1963).
41. Hjerten S., Thesis, Uppsala (1967).
42. Honneger C. C., Helv. Chim. Acta 44, 173 (1961).
43. Ingram V., Biochim. Biophys. Acta 28, 539 (1958).
44. Johnson E., Schaffer H., Anal. Biochem. 51, 577 (1973).
45. Jökl V., J. Chromatog. 71, 523 (1972).
46. Jökl V., Prikliková Z., J. Chromatog. 74, 325 (1972).
47. Jökl V., Undeutsch M., Meier J., J. Chromatog. 26, 208 (1967).
- 47a. Jökl V., Valášková I., J. Chromatog. 72, 373 (1972).
48. Jovin T. M., Ann. N. Y. Acad. Sci. 209, 477 (1973).
49. Kaminski B., Dylkowska O., Acta Polon. Pharm. 20, 237 (1963).
50. Keck K., Hagen U., Biochim. Biophys. Acta 87, 685 (1964).
51. Kohn J., Biochem. J. 65, 9 (1957).
52. Kohn J., Feinberg J., Shandon Instrument Applications No. 11, July 1965.
53. Kohn A., Cox P., Proc. Natl. Acad. Sci. US 52, 19 (1964).
54. Konstantinou B. P., Oshurkova O. B., Dokl. Akad. Nauk SSSR 148, 1110 (1963).
55. Kopwille A., Lundin H., LKB Application Notes No. 183.
56. Kopwille A., Moberg U., Westin-Sjödahl G., Lundin R., Sievertsson H., LKB Application Notes No. 184.
57. Laurell C., Anal. Biochem. 15, 45 (1966).
58. Lederer M., J. Chromatog. 1, 86 (1958).
59. Lederer M., Ward F., Anal. Chim. Acta 6, 355 (1952).
60. Machebeuve M., Rebejrotte P., Dubert H., Brunerie M., Bull. Soc. Chim. Biol. 35, 334 (1953).
61. Majumdar A., Singh B., Anal. Chim. Acta 19, 520 (1958).
62. Marini-Bettolo G. B., Gogh Fragoni I. A., J. Chromatog. 1, 182 (1958).
63. Martin R., Smith J., Biochem. J. 52, 552 (1952).
64. Martin A., Everaerts F., Proc. Roy. Soc. London 316, 493 (1970).
65. Mashburn T., Hoffman P., Anal. Biochem. 16, 267 (1966).
66. Mathaei J., Voigt H., Heller G., Neih R., Schoch G., Kübler H., Amelunxen F., Sander G., Parmeggiani A., Cold Spring Harb. Symp. Quant. Biol. The Genetic Code, June 25 (1966).
67. Mehl E., Jatschewitz H., Z. Physiol. Chem. 339, 260 (1964).
68. Meier H., Zimmerhackl E., Albrecht W., Bosche D., Microchim. Acta, 86 (1970).
69. Michl H., Monatsh. Chem. 82, 589 (1951).
70. Mikeš O., Chem. Listy 51, 138 (1957); Collection Czech. Chem. Commun. 22, 831 (1957).
71. Naughton M., Hagopian H., Anal. Biochem. 3, 276 (1962).
72. Offord R. E., Nature 211, 581 (1966).
73. Ornstein L., Ann. N. Y. Acad. Sci. 121, 321 (1964).
74. Pastuska G., Kráger R., Fourth Chromatography Symposium, Brussels (1966).
75. Pastuska G., Trinks H., Chemiker Ztg. 85, 535 (1961).
76. Patchett G. N., Automatic Voltage Regulators and Stabilisers, Pitman, London (1954).
77. Poulik M. D., Nature 180, 1477 (1957).
- 77a. Preetz W., Wannemacher U., Datta S., Z. Anal. Chem. 257, 97 (1971).
78. Prusik Z., J. Chromatog. 32, 191 (1968).
79. Prusik Z., J. Chromatog. 91, 867 (1974).
80. Prusik Z., Keil B., Collection Czech. Chem. Commun. 25, 2049 (1960).
81. Prusik Z., Sedláková E., Barth T., Z. Physiol. Chem. 353, 1837 (1972).

82. Prusik Z., Štěpánek J., J. Chromatog. 87, 73 (1973).
83. Renzl F., Hoppe W., Ber. 87, 11 (1954).
84. Routs R., Thesis, Eindhoven (1971).
85. Sanger F., Brownlee G. G., Barrel B. C. J. Mol. Biol. 13, 373 (1965).
86. Sargent J., Methods in Zone Electrophoresis, 2nd Ed., BDH Chemicals, Poole, England (1969), p. 12.
87. Sarrer S., Naturforsch. 21b, 1202 (1966).
88. Saurer F., Lee R., Sandman R., Perez-Mendez G. Arch. Biochem. Biophys. 118, 58 (1967).
89. Schweiger A., Hannig K., Z. Physiol. Chem. 349, 943 (1968).
90. Slater G. G., Anal. Chem. 41, 1039 (1969).
91. Smitiles O., Biochem. J. 61, 629 (1955).
92. Sulkowski E., Laskowski M., Sr., Anal. Biochem. 20, 94 (1967).
93. Svendsen P., Sci. Tools 20, 1 (1973).
94. Svendsen P., Rose C., Sci. Tools 17, 13 (1970).
95. Svendsen H., Acta Chem. Scand. 15, 425 (1961).
96. Svendsson H., Acta Chem. Scand. 16, 456 (1962).
97. Svendsson H., in Analytical Methods of Protein Chemistry (Alexander P., Block R., Eds.), Pergamon Press, London (1960), p. 195.
98. Turba F., Pelzer H., Schuster H., Z. Physiol. Chem. 296, 97 (1954).
99. Vack J., Zuzka J., Chem. Listy 66, 416 (1972).
100. Vack J., Zuzka J., J. Chromatog. 91, 795 (1974).
101. Vack J., Zuzka J., Everaerts F., Verheggen T., Chem. Listy 66, 647 (1972).
102. Valmet E., Proides Biol. Fluids Proc. Collog. 17, 401 (1969).
103. Vesterberg O., British Patent No. 1106818, 17 July 1968.
104. Vesterberg O., Wadström T., Vesterberg K., Svendsson H., Malmgren B., Biochim. Biophys. Acta 133, 435 (1967).
105. Weber R., Pringle J., Osborn M., in Methods in Enzymology XXVI, (Hirs C., Timasheff S., Eds.), Academic Press, New York (1972), p. 3.
106. Wieland T., Fischer M., Naturwiss. 35, 29 (1948).
107. Wieland T., Pfeleider G., Angew. Chem. 67, 257 (1955).
108. Williams F., Pickels E., Durum E., Science 121, 829 (1955).
109. Woeller E., Anal. Biochem. 2, 508 (1961).
110. Yagi Y., Maier P., Pressman D., J. Immunol. 89, 763 (1962).
111. Zeiler K., Löser R., Pascher G., Hannig K., Z. Physiol. Chem. 356, 1225 (1975).

Глава 13. Обзор литературы

О. МИКЕШ

13.1. ВВЕДЕНИЕ

В этой главе* приведен список монографий по хроматографии, электрофорезу и протиточному распределению, опубликованных с 1962 по середину 1978 г., и периодических изданий по хроматографии. Более двухсот монографий, посвященных этим вопросам, можно найти в «Chemical Abstracts» с 1962 по 1972 г. Вначале приводятся только те книги, в которых рассматривается лабораторное применение методов, а затем приводятся монографии, в которых обсуждается более широкий круг вопросов. В список не включены узкоспециализированные монографии, посвященные анализу какой-либо одной группы соединений, например аминокислот, антибиотиков, белков, стероидов и т. п., сборники хроматографических данных, а также некоторые руководства, написанные в учебных целях. Среди монографий по ионному обмену указаны только книги, посвященные методам разделения.

В разделе А указаны монографии общего характера, в которых излагается ряд хроматографических методов, а также некоторые специальные работы. Специализированные книги по двум или нескольким методам указаны полностью только в одном из разделов (в первом в соответствии с заголовком книги); в последующих разделах дается только краткая ссылка. Если монография выходила в нескольких изданиях, то указывается только последнее; то же относится и к переводам. Заголовки книги даются на языке оригинала.

* Этот список является продолжением списка, составленного Прохазкой К. монографий Микеша, опубликованной в 1960—1962 гг.

13.2. ПЕРИОДИЧЕСКИЕ ИЗДАНИЯ

- Advances in Chromatography (Giddings J. C., Keller R. A., Edits.). M. Dekker, New York (с 1965).
- Advances in Gas Chromatography (Zlatkis A., Etlre L. S., Edits.). Preston, Evanston, Ill. University of Houston, Texas; Elsevier, Amsterdam (с 1965).
- Chromatographic Reviews (Ledeger M., Edit.). Elsevier, Amsterdam (с 1959 до 1971, затем объединен с J. of Chromatography).
- Chromatographia. Vieweg, Braunschweig, DDR and Pergamon Press, Oxford (с 1968).
- Ion Exchange and Membranes (Science and Technology of Dynamic Macromolecules) (Mikes J. A., Edit.). Gordon and Breach, New York [с 1972—Vol. 1, No 1 (1972); Vol. 1, No 2 (1972); Vol. 1, No 3 (1973); Vol. 1, No 4 (1974)].
- Journal of Chromatographic Science (продолжение Journal of Gas Chromatography) (с 1968).
- Journal of Chromatography, Biochemical Applications (Masek K., Edit.). Elsevier, Amsterdam (с 1977).
- Journal of Chromatography (International Journal of Chromatography, Electrophoresis and Related Methods, Ledeger M., Masek K., Edits.). Elsevier, Amsterdam (с 1969).
- Journal of Gas Chromatography. Preston, Evanston, USA (с 1963 до 1968).
- Journal of High Resolution Chromatography and Chromatography Communications (Bertsch et al., Edits.), Hüthig Verlag, Heidelberg (с 1978).
- Journal of Liquid Chromatography (Sazes J., Edit.). M. Dekker, New York (с 1978).
- Progress in Industrial Gas Chromatography (ежегодное издание). Plenum Press (с 1961).
- Progress in Thin Layer Chromatography and Related Methods (Niederwieser A., Pataki G., Edits.). Ann. Arbor Sci. Publ., Ann Arbor, Mich. USA (с 1970).

13.3. МОНОГРАФИИ

А. ХРОМАТОГРАФИЯ

- Abbott D., Andrews R. S., An Introduction to Chromatography (Concepts in Chemistry). Houghton Mifflin, Boston, 1969.
- Abbott D., Andrews R. S., Chemie für Labor und Betrieb. Berufskundliche Reihe, Bd. 17. Chromatographische Methoden. Umschau Verlag, Frankfurt, 1973.
- Alsop R. T., Hedley J. A. D. Chemical Analysis, Chromatography and Ion Exchange. Heinemann, London, 1974.
- Angele H. P. (Edit.), Four-Language Technical Dictionary of Chromatography. Pergamon Press, New York, 1970.
- Fifth International Symposium on Chromatography and Electrophoresis. Ann Arbor Sci. Publ., Ann Arbor, Mich., USA, 1969.
- Recent Progress in Chromatography. Fourth International Symposium on Chromatography and Electrophoresis, Brussels, 1966. Ann Arbor Sci. Publ., Ann Arbor Sci. Publ., Ann Arbor, Mich., USA, 1968.
- Bobbit J. B., Scharling A. E., Gritter R. J., Introduction to Chromatography. Reinhold, New York, 1968.
- Browning D. R. (Edit.), Chromatography (Instrumental Methods Series). McGraw-Hill, London, 1969.
- Browning D. R., Chromatography. The Chemical Detective. Hargar, London, 1973.
- Чижлов К. В., Молекулярная хроматография. Наука, Москва, 1964.

- Cobanov D. G., Kosev N. K.*, Хроматографија. Ручководство. Наука и Изкуство, Софи, 1971.
- Адамов Б. В.*, Практическое руководство по хроматографии. Наука, Москва, 1968.
- Daacke H.*, Laborbücher Chemie Reihe. Chromatographie. Diesterweg, Saele, Frankfurt, 1971.
- Dean J. A.*, Chemical Separation Methods. Van Nostrand, New York, 1969.
- Dejl Z., Rosmus J., Juricova M., Kopecky J.*, Bibliography of Column Chromatography 1967—1970 and Survey of Applications. Elsevier, Amsterdam, 1973.
- Edwards D. I.*, Chromatography: Principles and Techniques (Laboratory Aids Series). Butterworths, London, 1970.
- Epton R. (Edt.)*, Chromatography of Synthetic and Biological Polymers. Ion-exchange and Affinity Methods Horwood, Chichester (England), 1978.
- Florin M., Stolz E. H. (Edits.)*, Comprehensive Biochemistry, Vol. 4 (Separation Methods). Elsevier, Amsterdam, 1962.
- Gerrison T. (Edt.)*, Modern Separation Methods of Macromolecules and Particles (Vol. 2, Progress in Separation and Purification). J. Wiley-Interscience, New York, 1969.
- Giddings J. C.*, Dynamics of Chromatography. Part 1, Principles and Theory. M. Dekker, New York, 1965.
- Gordon A. H., Eastoe J. E.*, Practical Chromatographic Techniques. Newswest and Pearson, London, 1964.
- Gruska E. (Edt.)*, Bonded Stationary Phases in Chromatography. Ann Arbor Sci. Publ., Ann Arbor, Mich., USA, 1974.
- Heilmann E. (Edt.)*, Chromatography, 3rd Ed. Reinhold, New York, 1975.
- Heilrich F., Klein G.*, Multicomponent Chromatography: Theory of Inter-science. M. Dekker, New York, 1970.
- Hesse G.*, Chromatographisches Praktikum. Methoden der Analyse in der Chemie. No 6, Akademische Verlagsgesellschaft, Frankfurt a. M., 1972.
- Hrapala H.*, Einführung in die Chromatographie. Akademie Verlag, Berlin, 1965.
- Яшин Я. И.*, Физико-химические основы хроматографического разделения. Химия, Москва, 1976.
- Lederer E. (Edt.)*, Chromatographie en chimie organique et biologique (Vol. 1, Généralités; Applications en chimie organique; Vol. 2, Applications en chimie biologique). Masson, Paris, 1959, 1960.
- Lederer E.*, Recent Progress in Chromatography. Fourth International Symposium on Chromatography and Electrophoresis, Brussels, 1966. Ann Arbor Sci. Publ., Ann Arbor, Mich., 1968.
- Lederer M., Misch H., Schütz K., Siegel A.*, Anorganische Chromatographie und Electrophorese, Bd. III, Handbuch der Mikrochemischen Methoden (Hecht F., Zacherl M. K., Edits.). Springer-Verlag, Berlin, 1961.
- Дурье А. А.*, Сорбенты и хроматографические носители. Справочник. Химия, Москва, 1972.
- Maee R. J. (Edt.)*, Selected Readings in Chromatography (The Commonwealth and International Library). Pergamon Press, New York, 1970.
- Michal J.*, Chromatografie v anorganické analýze. SNTL, Praha, 1970; перевод на англ. Inorganic Chromatographic Analysis. Van Nostrand, New York, 1974.
- Mikeš O. (Edt.)*, Příručka laboratorně chromatografických metod. SNTL, Praha 1961; перевод на англ. Laboratory Handbook of Chromatographic Methods. Van Nostrand, London, 1964.
- Морозов А. А.*, Хроматография в неорганическом анализе. Высшая школа, Москва, 1970.

- Морозов А. А., Кисель Н. А., Оленович Н. Д.*, Практическое руководство по хроматографическому анализу. Изд. Одесского Гос. университета, Одесса, 1961.
- Morris C. I. O. R., Morris P.*, Separation Methods in Biochemistry. Pitman, London, 1964.
- Munier R. L.*, Principes des methodes chromatographiques. Azoulay, Pariz, 1972.
- Омашнова К. Н., Комилова В. Д., Морозова Н. М.*, Осадочная хроматография. Изд. АН СССР, Москва, 1963.
- Parissakis G. (Edt.)*, Chromatography and Methods of Immediate Separation. Union Greek Chemists, Athens, 1966.
- Percec R. L. (Edt.)*, Experiments in Modern Methods of Chemical Analysis. J. Wiley, New York, 1968.
- Perkavec J., Perpar M.*, Хроматографија. Univ. Fak. Narav. Technol., Ljubiana, 1969.
- Раушский В. В.*, Введение в общую теорию динамики сорбции и хроматографии. Наука, Москва, 1964.
- Roberts T. R.*, Radiochromatography. The Chromatography and Electro-phoresis of Radiolabelled Compounds. Elsevier, Amsterdam 1978. *Робертс Т.*, Радио-хроматография. «Мир», Москва, 1981.
- Sauidan L.*, Chromatography. Iliffe, London, 1966.
- Smith I.*, Chromatographic and Electrophoretic Techniques. (Vol. 1. Chromatography). Heineman, London, 1969.
- Stensjo K. E., Ekedahl G.*, Kromatografi och Elektrofores. Norstedt, Stockholm, 1969.
- Stock R., Rice C. B. F.*, Chromatographic Methods, 3rd Ed., Halsted, New York, 1974.
- Tanase I.*, Teinica chromatografica, aminoacizi, proteine, acizi nucleici. Ed. Technica, Bukurest, 1967.
- Wilson C. L., Wilson D. W. (Edits.)*, Comprehensive Analytical Chemistry, Vol. IIB. Physical Separation Methods. Elsevier, Amsterdam, 1968.
- Wolf F. J.*, Separation Methods in Organic Chemistry and Biochemistry. Academic Press, New York, 1969.
- Zweig G. (Edt.)*, Handbook of Chromatography. Blackwell Sci. Publ., Oxford, 1972.
- Zweig G., Sherrin I. (Edits.)*, Handbook of Chromatography. Vol. 1, C. R. C., Cleveland, USA, 1972.

Б. БУМАЖНАЯ И РАСПРЕДЕЛИТЕЛЬНАЯ ХРОМАТОГРАФИЯ

- Блок Р., Лестражне Р., Цейзе Г.*, Бумажная хроматография, ИЛ, Москва, 1964.
- Eschrich H., Drent W.*, Bibliography on Application of Reversed-Phase Partition Chromatography to Inorganic Chemistry and Analysis. European Co. Chem. Processing of Irradiated Fuels, Mol, Belgie, 1967.
- Gaspard J., Chuidacek J.*, Laboratory Handbook of Paper and Thin-Layer Chromatography. Ellis Horwood, Chichester, England, 1978.
- Халис И. М., Мачек К.*, Хроматография на бумаге. ИЛ, Москва, 1962.
- Hais I. M., Macek K. (Edits.)*, Some General Problems of Paper Chromatography (Report of Symposium at Liblice, Czechoslovakia, 1961). NCSAV, Praha, 1962.
- Linskens H. F., Strange L.*, Praktikum der Papierchromatographie. Springer-Verlag, Berlin, 1961.
- Macek K., Hais L. M.*, Stationary Phase in Paper and Thin-Layer Chromatography. Elsevier, Amsterdam, 1965.

- Macek K., Hais I. M., Gasparik K., Korcek J., Rabek V., Bibliography of Paper Chromatography, III (1957—1960) and Survey of Applications, NCSAV, Praha, 1962.
- Macek K., Hais I. M., Korcek J., Gasparik J., Bibliography of Paper and Thin-Layer Chromatography 1961—1965, Elsevier, Amsterdam, 1968.
- Macek K., Hais I. M., Korcek J., Gasparik J., Rabek V., Churáček J., Bibliography of Paper and Thin-Layer Chromatography 1966—1969 and Survey of Applications, Vol. 2, Elsevier, Amsterdam, 1972.
- Macek K., Hais I. M., Korcek J., Schwarz V., Gasparik J., Churáček J., Bibliography of Paper and Thin-Layer Chromatography 1970—1973 and Survey of Applications, Elsevier, Amsterdam, 1976.
- Mascuin T., Chromatografia pe hirtle a substantelor anorganice (Papirova chromatografie anorganickyh latek). Academiei Republicii Romine, Bucuresti, 1961.
- Pollard F. H., McOmie J. F. W., Chromatographic Methods of Inorganic Analysis with special Reference to Paper Chromatography. Butterworths, London, 1953.
- Sherma J., Zweig G., Veveřine A., Paper Chromatography and Electrohoresis. Vol. 2, Paper Chromatography, Academic Press, New York, 1971.
- Smith I., Seakins J. W. T., Chromatographic and Electrophoretic Techniques, Vol. 1. Paper and Thin-Layer Chromatography, 4th Ed., Heinemann, London, 1976.

В. ЖИДКОСТНАЯ ХРОМАТОГРАФИЯ

- Vristow P. A., Liquid Chromatography in Practice. NETP, Handforth, England, 1976.
- Wroton P. R., High Pressure Liquid Chromatography. Biochemical and Biological Applications, Academic Press, New York, 1973.
- Dejil Z., Korcek J. (Edits), Bibliography of Liquid Column Chromatography 1971—1973 and Survey of Applications, Elsevier, Amsterdam, 1976.
- Жидкогояная колончатая хроматография. Под ред. З. Деяна, К. Малек, Я. Дянака, т. 1—3, Мир, Москва, 1978.
- Done J. N., Knox J. N., Lovhae J., Applications of High-Speed Liquid Chromatography, J. Wiley-Interscience, New York, 1974.
- Huber J. F. K. (Edit.), Instrumentation for High Performance Liquid Chromatography (J. Chromatogr. Library, Vol. 13). Elsevier, Amsterdam and New York, 1978.
- Kirkland J. J., Chromatographie en phase liquide. Gauthier-Villars, Paris, 1973.
- Kirkland J. J., Modern Practice of Liquid Chromatography, J. Wiley-Interscience, New York, 1971.
- Lawrence J. F., Frei R. W., Chemical Derivatization in Liquid Chromatography, Elsevier, Amsterdam, 1976.
- Litman C., Goscin S., Gradient Liquid Chromatography. Horwood, Chichester, 1974.
- Litman C., Goscin S., Hodisan T., Nasca H., Chromatografia de Lichide Ed. Stiint. Bucuresti, 1974.
- Parris N. A., Instrumental Liquid Chromatographic Methods, Elsevier, Amsterdam, 1975.
- Pourcel C., Chromatographie en Phase Liquide. CNSR, Paris, 1970.
- Ralscanyi P. M., Ralscanyi E., High-Speed Liquid Chromatography, Vol. 6, M. Dekker, New York, 1975.
- Rosset R., Caille M., Jardy A., Manuel pratique de chromatographie en phase liquide, Varian S. A., Orsay, France, 1975.
- Scott R. P. W., Kucera P., Liquid Chromatography Detectors. Elsevier, Amsterdam, 1977.

- Scott R. P. W., Techniques of Chemistry, Vol. II. Contemporary Liquid Chromatography, J. Wiley, New York, 1976.
- Snyder R. L., Kirkland J. J., Introduction to Modern Liquid Chromatography, J. Wiley-Interscience, New York, 1974.

Г. АДСОРБЦИОННАЯ ХРОМАТОГРАФИЯ

- Snyder K. R., Principles of Adsorption Chromatography: The Separation of Non-Ionic Organic Compounds (Chromatographic Science, Vol. 3.), M. Dekker, New York, 1968.
- Дришоев Е. Д., Природные минеральные сорбенты, их активирование и модифицирование, ФАН, Ташкент, 1970.
- Vamos E., Irtay adszorpcios chromatografia. Műszaki Könyvtárad, Budapest, 1964.
- Тюкавкина Н. А., Дитвиненко В. И., Шостаковский Н. Ф., Хроматография: на полиамидных сорбентах в органической химии. Наука, Новосибирск, 1973.

Д. ИОНООБМЕННАЯ ХРОМАТОГРАФИЯ

- Анфалет Ч., Неорганические иониты, «Мир», Москва, 1966.
- Boross L., Ioneres chromatografia a szerves es biokemiatan. (Iontove vutenna chromatografie v organické chemii a biochemii) Műszaki Könyvtárad, Budapest, 1968.
- Челшце Ю. П., Ионообменные свойства минералов. Наука, Москва, 1973.
- Даванков А. В., Иониты (Новое в жизни, науке и технике), серия Химия, вып. 8, Знание, Москва, 1980.
- Dorfner K., Ionenaustauschromatographie. Akademie-Verlag, Berlin, 1963.
- Dorfner K., Ionenaustauscher, Eigenschaften und Anwendungen. De Gruyter, Berlin, 1963.
- Телдферих Ф., Иониты, ИЛ, Москва, 1962.
- Heinig R., Chelatbildende Ionenaustauscher. Academia-Verlag, Berlin, 1967.
- Inggedy J., Analytical Applications of Ion Exchangers. Pergamon Press, New York, 1966.
- Ionescu T. D., Schimbatori de ioni. Tipuri Schimbai ionic aplicatii. 2nd Ed., Technica, Bucuresti, 1964.
- Ераодлеко Н. Ф., Комаров В. С., Ионный обмен и сорбция из растворов. Изд-во АН БССР, Минск, 1963.
- Marcus A., Kertes A. S. Ion Exchange and Solvent Extraction of Metals Complexes, J. Wiley, New York, 1969.
- Marinsky J. A., Ion Exchange, M. Dekker, New York, 1969.
- Ионный обмен и хроматография. Под ред. В. П. Мелешко. Изд-во Воронежского государственного университета, Воронеж, 1971.
- Олшанова К. И., Потанова М. А., Копылова В. Д., Морозова Н. М., Руководство по ионообменной, распределительной и осадочной хроматографии. Химия, Москва, 1965.
- Осборн Г. Н., Synthetic Ion Exchangers. 2nd Ed. Chapman and Hall, London, 1961.
- Peterson R., An Introduction to Ion Exchange. Heyden a. Son Ltd, London, Sadtler Research Laboratories, Philadelphia, 1970.
- Peterson E. A., Cellulosic Ion Exchangers. Elsevier, Amsterdam, 1970.
- Теория ионного обмена и хроматография. Под ред. В. В. Раичинского. Наука, Москва, 1968.
- Reiter H., Kunstharzionenaustauscher (Symposiumbericht). Akademie-Verlag, Berlin, 1970.

- Ридан В., Уолтон Г., Ионообменная хроматография в аналитической химии.* Мир, Москва, 1973.
- Рыбчиков Д. И., Циговиц И. К., Ионообменные смолы и их применение.* Изд-во АН СССР, Москва, 1962.
- Saldaña К. М., Пашков А. С., Титов В. С., Ионообменные молекулярные соединения.* Госхимиздат, Москва, 1960.
- Ионный обмен и иониты. Под ред. Г. В. Самсонова, Н. И. Никитина. Наука, Ленинград, 1970.
- Самсонов Г. В., Тростянская Е. Б., Елькин Г. Э., Ионный обмен.* Сорбция органических веществ. Наука, Ленинград, 1969.
- Самуэльсон О., Ионообменное разделение в аналитической химии.* Химия, Москва, Ленинград, 1966.
- Stamberg J., Radl V., Iopexu. SNTL, Прага, 1962.*
- Walton H. F., Ion-Exchange Chromatography.* Halsted Press, Stroubsburg, USA, 1976.
- Зверева М. Н.,* Применение ионитов в аналитической химии. Изд-во Ленинградского отделения общества по распространению политехнических и научных знаний, Ленинград, 1963.

Е. СИТОВАЯ ХРОМАТОГРАФИЯ

- Vombagh K. J., Maley L. E., Demberger B. A., Gel Permeation Chromatography.* New Applications and Techniques. (Dechema Monogr. 62; 1102). Waters Assoc., Framingham, Mass. USA, 1968.
- DeJernitt H.,* Gelchromatographie, Gelfiltration, Gelpermeation, Molekülsiebe. Springer-Verlag, Berlin, 1967.
- Fischer L.,* An Introduction to Gel Chromatography. North-Holland Publ., Amsterdam, 1969.
- Flodin P.,* Дектран Gells and Their Application in Gel-Filtration. Pharmacia A. B., Uppsala, 1962.
- Johnson J. F., Porter R. S.,* Analytical Gel Permeation Chromatography. J. Wiley-Interscience, New York, 1968.
- Кетинер Т., Борос Л.,* Gelchromatografia. Müszaki Könyvtárod, Budapest, 1974.
- Ugla C. V.,* Chromatografia pe gel permeabil. Noi domenii de aplicare. Ed. Acad. Rep. Soc. Rom. Bucuresti, 1976.
- Детерман Г.,* Гель-хроматография. Мир, Москва, 1970.

Ж. АФФИННАЯ ХРОМАТОГРАФИЯ

- Dunlap R. B. (Edit.),* Immobilized Biochemicals and Affinity Chromatography. Plenum Press, New York, 1974.
- Egley J.-M. (Edit.),* Affinity Chromatography and Molecular Interactions. Inst. Nat. de la sante et de la recherche medic., Paris, 1979.
- Hoffman-Ostenhof et al. (Edits.),* Affinity Chromatography. Pergamon Press, New York, 1978.
- Jakoby W. B., Wilchek M. (Edits.),* Affinity Technique. Methods in Enzymology. Vol. 34. Academic Press, New York, 1974.
- Lowe C. R.,* An Introduction to Affinity Chromatography. North-Holland Publ. Co., Amsterdam, 1979.
- Lowe C. R., Dean P. D. G.,* Affinity Chromatography. J. Wiley, New York, 1974.
- Sundaram P. V., Eckstein F. (Edits.),* Theory and Practice in Affinity Techniques. Academic Press, London, 1978.
- Туркова Я.,* Аффинная хроматография. Мир, Москва, 1980.

3. ТОНКОСЛОЙНАЯ ХРОМАТОГРАФИЯ

- Ахрэм А. А., Кузнецова А. И.* Тонкослойная хроматография. Наука, Москва, 1964.
- Bobbit J. M.,* Thin-Layer Chromatography. Reinhold, New York, 1963.
- Geiss F.,* Die Parameter der Dünnschichtchromatographie: eine moderne Einführung in Grundlagen und Praxis. Monographie für das analytische Laboratorium und die Lehre. Vieweg, Brunschwic, 1972.
- Janschke D. (Edit.),* Thin-Layer Chromatography. Summative Bibliography 1964—1968. Camag, Muttenz, 1967.
- Ladler L., Schwarz V. (Edits.),* Chromatografie na tenke vrstve. NCSAV, Praha, 1965.
- Macek K. (Edit.),* Pharmaceutical Application of Thin-Layer Chromatography. Elsevier, Amsterdam, 1972.
- Martin-Bellido G. B.,* Thin-Layer Chromatography. Elsevier, Amsterdam, 1964.
- Nichols V. W.,* Thin and Spread Layer Chromatography. Van Nostrand, London.
- Orienska-Blauth J., Kraszkowski H., Wiszkievicz H., Zarus chromatografii cienkowarutowej. 2. yud., Wydz. rolnicze lesne. Warszawa, 1971.*
- Pelloni-Tamas V., Johan F.,* Cromatografia in Strat Subtire. Technica, Bucurest, 1971.
- Randevath K.,* Dünnschicht-Chromatographie, 2nd Ed., Verlag Chemie, Weinheim, 1965.
- Smith J., Sedkins J. W. T.,* Tenkovstvya chromatografie — *Truter E. V.,* Thin Film Chromatography, Cleaver-Hume, London, 1963.
- Tyihak E. (Edit.),* Reteckromatografia itrak, A biokemia modern módszerel, I. Magy. Kemikusok Egyesulete, Budapest, 1965.
- Высокоэффективная тонкослойная хроматография. Под ред. А. Элягюса и Р. Кайзера. Мир, Москва, 1979.

И. ГАЗОВАЯ ХРОМАТОГРАФИЯ

- Ambrose D.,* Gas Chromatography, 2nd Ed., Butterworths, London, 1971.
- Бауер Е.,* Gas Chromatographie, 2nd Ed., Springer-Verlag, Berlin, 1962.
- Батлер Э.,* Хроматография газов. ИЛ, Москва, 1961.
- Бережкин В. Г., Алшинов В. Р., Немуровская И. Б.,* Газовая хроматография в химии полимеров. Наука, Москва, 1972.
- Бережкин В. Г.,* Аналитическая реакционная газовая хроматография. Наука, Москва, 1966.
- Bremer N., Gallen I. E., Weissnaugetlich M. D. (Edits.),* Gas Chromatography (Symposium). Academic Press, New York, 1962.
- Стропе Э.,* Газовая хроматография в биохимии. Мир, Москва, 1961.
- Buzon J., Guichard N., Guichon G. et al.,* Manuel Pratique de Chromatographie en Phase Gazeuse. Masson, Paris, 1964.
- Cioba R.,* Introducao a Cromatografia em Fase Gasosa. Assoc. Brasileira Quim., Curitiba, Brazilie, 1969.
- Dabrio B. M. V., Farre R. F., Garcia D. J. A., Gastot M. M., Martinez U. R.,* Chromatografia de Gases, Vol. 1. Alhambra, Madrid, 1971.
- Dabrio M. V.,* Chromatografia de Gases, Vol. 2. Alhambra, Madrid, 1973.
- Давь Нозаре С., Джувер Р. С.,* Газо-жидкостная хроматография. Недра, Москва, 1962.
- Dimitrov Ch., Petsev N.,* Газова Chromatografija. Nauka Izkustv., Sofia, 1974.
- Eltre L. S., Zlatkis A. (Edits.),* The Practice of Gas Chromatography. J. Wiley-Interscience, New York, 1967.

- Etter L. S.*, Open Tubular in Gas Chromatography. Plenum Press, New York, 1965.
- Fowler L.* (Edit.), Gas Chromatography (Symposium). Academic Press, New York, 1963.
- Gasco L.*, Teoria y Practica de la Cromatografia en Fase Gaseosa. Ediciones J. E. N., Madrid, 1969.
- Goldfarb A.* (Edit.), Gas Chromatography 1964. The Inst. of Petroleum, London, 1965.
- Grant D. W.*, Gas-Liquid Chromatography. Van Nostrand, Reinhold, New York, 1971.
- Gupta P. L., Malik K. L.*, Gas Chromatography Manual. Indian Inst. of Petroleum, Dehra Dun, India, 1968.
- Джефери П., Китинг П.*, Анализ газов методом газовой хроматографии. Мир, Москва, 1976.
- Jentsch D.*, Gas Chromatographie. Grundlagen, Anwendungen, Methoden. 3rd Ed., Franckh, Stuttgart, 1975.
- Jones R. A.*, An Introduction to Gas-Liquid Chromatography. Academic Press, New York, 1970.
- Kaiser R.*, Gas-Chromatographie. 2nd Ed., Akademische Verlagsgesellschaft, Berlin, 1962.
- Kaiser R.*, Bibliographisches Institut Hochschultaschenbücher, Bd. 22. Chromatographie in der Gasphase, Bd. 1. Gaschromatographie, 2nd Ed., Bibl. Inst. Mannheim, 1973.
- Киселев А. В., Яшин Я. И.*, Газо-адсорбционная хроматография. Наука, Москва, 1967.
- Клох J. H.*, Gas Chromatography. J. Wiley, New York, 1962.
- Кочев Н.*, Справочник по газовой хроматографии. Мир, Москва, 1976.
- Kragers J.* (Edit.), Instrumentation in Gas Chromatography. Centrex Publ. Corp., Findhoven, 1968.
- Кудачков М. В., Шкатов Е. Ф., Ханберг В. А.*, Газовые хроматографы. Энергия, Москва, 1968.
- Lavoie G.*, La chromatographie en phase gazeuse et ses applications. Maloine, Paris, 1976.
- Руководство по газовой хроматографии. Под ред. Э. Лейбнунта и Х. Г. Штрюппе. Мир, Москва, 1971.
- Littlewood A. B.* (Edit.), Gas Chromatography 1966. Inst. of Petroleum, London, 1967.
- Газовая хроматография. Бюлл. указатель отечественной и зарубежной литературы. Составитель Е. М. Литвинова. Под ред. Е. Ф. Литвина. 1972, 1974, 1978.
- Mattick L. R.*, Lectures on Gas Chromatography. Plenum Press, New York, 1967.
- Miller J. M.*, Experimental Gas Chromatography. 2nd Ed., Gov.-Mac Instrument Co., Madison, USA, 1965.
- Новик И.*, Количественный анализ методом газовой хроматографии. Мир, Москва, 1978.
- Radiacci A., Guida Alla Gas-Cromatografia. Assissi, Portofino, Italia, 1973.*
- Parujczak T.*, Chromatografia gazowa w badaniach adsorpcyj i katalizy. Państw. wyd. nauk. Warszawa, 1975.
- Patison J. B.*, A Programmed Introduction to Gas-Liquid Chromatography. 2nd Ed., Sadler Res. Lab. Inc., Philadelphia, 1973.
- Prüninger O., Tataru E.*, Cromatografia in Faza Gazoasa. Technica, Bukarest, 1969.
- Purnell J. H.*, Gas Chromatography. J. Wiley, New York, 1962.
- Purnell H.*, New Developments in Gas Chromatography. (Advances in Analytical Chemistry, Vol. II). J. Wiley, New York, 1973.

- Rosland F. W.*, The practice of Gas Chromatography. Hewlett Packard, Avondale, USA, 1973.
- Газовая хроматография. вып. 13. Под ред. К. И. Сакомянского. НИИНефтехим, Москва, 1970.
- Sport R. P. W.* (Edit.), Gas Chromatography. Butterworths, London, 1960.
- Schröder M., Metzner K.* (Edits.), Gas-Chromatographie, 1961 (Symposium). Akademie-Verlag, Berlin, 1962.
- Signeur A. V.*, Guide to Gas Chromatography Literature, Vol. 3. Plenum Press, New York, 1974.
- Sikorski Z. E.*, Chromatografia gazowa. Wydawn. Naukowo-Techn., Warszawa, 1962.
- Stimpson C. F.*, Gas Chromatography (Laboratory Instruments and Techniques Series). Kogan Page, London; Barnes and Noble, New York, 1970.
- Staszewski K.*, Podstawowy kurs chromatografii gazowej. Zakład narodowy im. Ossolińskich, Warszawa, 1972.
- Столárov Б. В., Савинов Н. М., Вигенберг А. Г.*, Руководство к практическим работам по газовой хроматографии. Изд-во Ленинградского университета, Ленинград, 1973.
- Storch de Gracia J. M.*, Fundamentos de la Chromatografia de Gasas (Zaklady plynowe chromatografije). Alhambra, Madrid, 1975.
- Swaay M.* (Edit.), Gas Chromatography 1961 (Symposium). Butterworths, London, 1962.
- Szepsesy L.*, Gaschromatografia. Mészaki Könyvtároló, Budapest, 1963.
- Szirmansky H. A.*, Lectures on Gas Chromatography 1962. Plenum Press, New York, 1962.
- Шиндлер У.*, Газовая хроматография в практике. Химия, Москва, 1964.
- Такагута М.*, Gas Kromatografiai No Tehodoki, Nankodo, Tokyo, 1971.
- Takachi T., Takaguta Y.*, Nippon Gas Kromatografiai. Nankodo, Tokyo, 1971.
- Taramasso M.*, Gas Chromatografia. Angeli, Milan, 1968.
- Tranchant J.* (Edit.), Manuel de Chromatographie en Phase Gazeuse, 2. ed. Masson, Paris, 1968.
- Виздуревы М. С., Измайлов Р. И.*, Применение газовой хроматографии для определения физико-химических свойств веществ. Наука, Москва, 1970.
- Жуховицкий А. А., Туркельгауб Н. М.*, Газовая хроматография. Гостоптехиздат, Москва, 1962.

К. ЭКСТРАКЦИОННАЯ ХРОМАТОГРАФИЯ

- Экстракционная хроматография. Под ред. Г. Брауча и Г. Герсони. Мир, Москва, 1978.
- Necker E.*, Verteilungsverfahren im Laboratorium. Verlag Chemie, Weinheim, 1955.

Л. ЭЛЕКТРОФОРЕЗ

- Arbuthnot J. P., Beeley J. A.* (Edits.), Isoelectric Focussing. Butterworths, London, 1975.
- Bier M.* (Edit.), Electrophoresis, Vol. 2. Academic Press, New York, 1967.
- Bloemendal H.*, Zone Electrophoresis in Block and Columns. Elsevier, Amsterdam, 1963.
- Clotten R., Clotten A.*, Hochspannungselektrophorese. Thime-Verlag, Stuttgart, 1962.
- Dittmer A.* (Edit.), Paperelektrophorese. Grundlagen, Methodik, Klinik. Fischer, Jena, 1961.
- Degl Z., Korcsy J., Davidsk J., Jurisova M., Helm R.*, Bibliography of Electrophoresis 1968—1972. A Survey of Applications. Elsevier, Amsterdam, 1975.

- Euwaerts F. M., Beckers J. L., Verleggen Th. P. E. M., Isotachophoresis. Theory, Instrumentation and Applications.* Elsevier, Amsterdam, 1976.
- Grabar P., Vaitin P., Immuno-Electrophoretic Analysis.* Elsevier, New York, 1964.
- Kiso Yoshiyuki,* Kagaku no Ryōiki Sonshū. 3: Zon Denki Oyogido: Ionikusu no Dairasiki Kokoromi. Nankodo, Tokyo, 1972.
- Lloyd P. H.,* Monographs on Physical Biochemistry: Optical Methods in Ultracentrifugation, Electrophoresis and Diffusion with a Guide to the Interpretation of Records. Oxford Univ. Press, Oxford, 1974.
- Michalec C., Korinek J., Musil J., Rzička J.,* Elektroforeza na papire a jinyuch posicik. NCSAV, Praha, 1959.
- Moody G. J., Thomas J. D. R.,* Practical Electrophoresis. McGraw, Watford, England, 1975.
- Nerenberg S. T.,* Electrophoresis: A Practical Laboratory Manual, 2nd Ed., Blackwell, Oxford, 1972.
- Nerenberg S. T.,* Medical Technology Series: Electrophoretic Screening Procedures. Lea and Febiger, Philadelphia, 1973.
- Radola B. J., Grasslin (Edits.),* Electrofocussing and Isotachophoresis. Walter de Gruyter, Berlin, 1977.
- Righetti P. G. (Edt.),* Progress in Isoelectric Focussing and Isotachophoresis. Proceedings of the Third International Symposium Held at the Department of Biochemistry, University of Milan (Italy), September 2—5, 1974. North-Holland, Amsterdam, 1975.
- Sargenet J. R., George S. G.,* Methods in Zone Electrophoresis, 3rd Ed., British Drug House Chemicals, Poole, England, 1975.
- Shaw D. J.,* Electrophoresis. Academic Press, New York, 1969.
- Scheiffarth F., Berg G., Goetz H.,* Parielektrophorese in Klinik und Praxis, B. H. Blackwell, Oxford, 1963.
- Smith I., Seakins J. W. T.,* Chromatographic and Electrophoretic Techniques. Vol. II. Zone Electrophoresis, 4th Ed., Heineman, London, 1976.
- Vamos L.,* Electrophorese auf Papier und anderen Träger. Akademie-Verlag, Berlin, 1972.
- Whitaker J. R.,* Paper Chromatography and Electrophoresis. Vol. I. Electrophoresis in Stabilizing Media. Academic Press, New York, 1967.
- Wieme R. J.,* Agar Gel Electrophoresis. Elsevier, New York, 1965.
- Wandersly Ch.,* Principles and Applications of Paper Electrophoresis. Elsevier, Amsterdam, 1961.

Послесловие редактора перевода

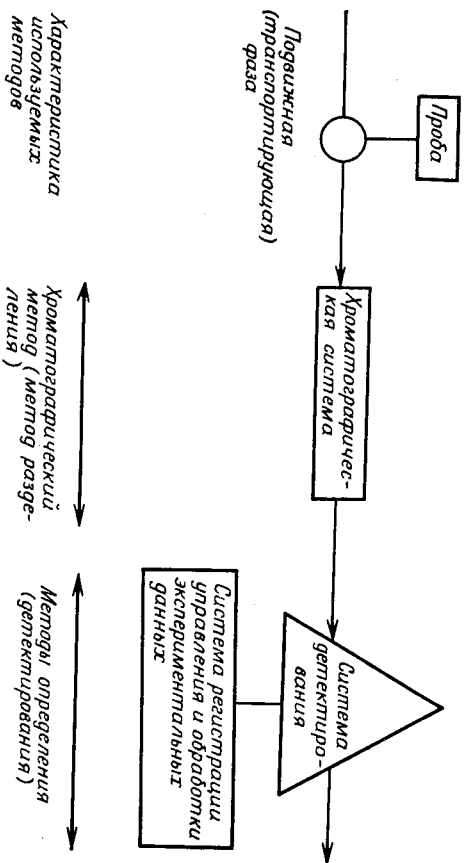
С точки зрения аналитика, все, что нас окружает, — воздух, вода, почва, минералы и т. д., — представляет собой многокомпонентную смесь соединений и элементов, поэтому одной из типичных задач исследователя является определение состава такой смеси. В настоящее время наиболее распространены аналитическими методами можно считать газовую, жидкостную, колоночную и тонкослойную хроматографию. Несомненным признанием большого научного значения хроматографических методов явилось присуждение Нобелевской премии в 1948 г. А. Тизендиусу за исследование электрофореза и адсорбционного анализа (т. е. в области жидко-твердофазной хроматографии) и в 1956 г. — А. Мартину и Р. Синг за открытие распределительной хроматографии. Следует указать также, что хроматографические методы сыграли важную роль и в других исследованиях, отмеченных Нобелевской премией (см. таблицу).

В настоящее время с расширением круга анализируемых объектов и усложнением аналитических задач все более необходимы методы определения высокоselectивные и высокочувствительные методы определения. Идеальным аналитическим методом был бы высокоselectивный метод, позволяющий избирательно и с высокой чувствительностью выявлять все компоненты смеси. Однако, к сожалению, известные в настоящее время высокоselectивные методы не относятся к числу универсальных; они применимы, как правило, для selectивного определения только отдельных групп соединений или элементов, детектирование же соединений внутри одной группы, в частности органических соединений, обычно не является selectивным. С целью увеличения selectивности определения в аналитической практике очень широко используются комбинарованными, или гибридными, методами, в которых сочетается несколько аналитических методов. Особую и, по-видимому, наиболее важную группу составляют хроматогибридные методы, в которых хроматографические методы анализа объединены с химическими или физическими. Анализ многокомпонентных смесей начинается с разделения их на отдельные компоненты (или группы), после чего проводится идентификация этих компонентов и определяется их содержание. Предварительно хроматографическое разделение смесей позволяет значительно увеличить selectивность определения, проводимого с помощью любого, даже малоселективного детектора, поэтому хроматогибридные методы популярны в современной аналитической химии.

В этой связи становится очевидной актуальность книги под ред. О. Микеша, в которой рассматриваются хроматографические и смежные методы анализа.

Это лабораторное пособие, написанное группой авторов из СССР, занимающей ведущее место в разработке теории и практических применений хроматографических методов, фактически представляет собой небольшую энциклопедию по хроматографии, адресованную прежде всего начинающим хроматографистам. В ней достаточно подробно рассмотрены все основные хромато-

Схема триамплицидного метода



графические методы, что особенно важно для решения задач, в которых свойства анализируемых компонентов изменяются в очень широких пределах (например, при исследовании смесей газообразных и твердых соединений или соединений с молекулярной массой от 10^2 до 10^6 и т. д.); достаточно просто изложены теория методов и техника их осуществления; тщательно отобраны примеры и рационально составлены библиографические списки. По нашему мнению, должного отражения в книге не нашли лишь два направления — реакционная газовая хроматография и капиллярная хроматография*.

Мы надеемся, что перевод данной книги будет способствовать более широкому применению хроматографических методов в исследовательских работах и промышленности.

В. Березкин

* Эти хроматографические методы более подробно рассматриваются в перечисленных ниже книгах.

1. *Розинский С. Э., Яновский М. И., Берман А. Д.* Основы применения хроматографии в катализе. — М.: Наука, 1972.
2. *Березкин В. Г.* Химические методы в газовой хроматографии. — М.: Химия, 1980.
3. *Руденко Б. А.* Капиллярная хроматография. — М.: Наука, 1978.
4. *Дженнингс В.* Газовая хроматография на стеклянных капиллярных колонках. Пер. с англ. — М.: Мир, 1980.

Удостоенные Нобелевской премии исследования, в которых применение хроматографических методов сыграло важную роль*

Год	Область	Авторы	Тема
1937	Химия	П. Каррер	Химия каротиноидов, в частности витаминов А и В
1938	Химия	К. Куи	Химия каротиноидов и витаминов
1939	Химия	Д. Ружичча А. Бутенант	Химия полиметиленов и высших терпенов, химия и выделение половых гормонов
1950	Физиология и медицина	Т. Рейхштейн Р. Хенч	Химия и выделение адренкортикостероидных гормонов
1951	Химия	Е. Кендел Г. Сиборт	Открытие трансуроновых элементов
1955	Химия	В. Дю-Виньо	Работы по гипофизным гормонам и первые синтезы полипептидных гормонов
1958	Химия	Ф. Сэнгер	Структура инсулина
1961	Химия	М. Келвин	Установление химических реакций, протекающих при фотосинтезе
1970	Химия	Л. Делуар	Открытие сахарных нуклеотидов и их роли в биосинтезе карбогидратов
1970	Физиология и медицина	Б. Катц У. фон Эйлер Дж. Аксельрод	Изучение медиаторных веществ при нервном синapse
1972	Химия	К. Анфинсен С. Мур В. Стейн Р. Портер	Исследования в области химической структуры рибонуклеазы
1972	Физиология и медицина	Г. Эдельман	Исследования по выяснению структуры антител

* По данным работы *Entre L. S.*, in «High-Performance Liquid Chromatography», Vol. 1. Ed. Cs. Horwath. Academic Press, New York, 1980, p. 4.

Агар в электрофорезе 20
 Агроз в аминной хроматографии 19, 405,
 450, 457
 в ионообменных 223, 225, 235, 316
 гели 352 и сл., 413, 698
 преобладающие 418—419
 степеней активности 415
 Дсорбенты 22, 177 и сл.
 Кислые 182
 неполярные 158, 586
 основность 182
 поверхностно-пористые 177
 полистирольные 175 и сл.
 пористые 158, 586
 свойства 153 и сл.
 Удельная поверхность 627
 Адсорбционная способность 12, 22
 Адсорбция 22, 77, 614
 на матрице ионообменной смолы 25
 на носителе 588
 на поверхности раздела 23
 тельота 626, 637
 физическая 244, 294, 296
 Азобензилгликозид, выделение 168
 Азобензилгликозид, выделение 438—439
 Азлазень, анализ 119
 Азлазень в хроматографии 356
 Аланин, идентификация 192
 Алкалоиды, анализ 128, 543
 Алкалоиды, анализ 128, 543
 взаимодействие с водой 95
 гидрофильные 130
 разделение 88, 96, 538
 Альбумин сырооточный, разделение 693
 Альдегиды, выделение 109, 110
 Альдопептозы 104, 105
 Аммония оксид в хроматографии 153, 165
 и сл., 502
 активность 167
 выли 165, 502
 кислоты 169
 нейтральный 168
 структура 165
 Сульфены 502
 Амносинакаты как нониты 229, 230
 структура 229
 Амурский черныш в хроматографии 707,
 748
 Амилаза, разделение 718
 Аминацилаза, выделение 442
 Л-Аминобензойная кислота в хроматогра-
 фии 104
 Аминобензол в хроматографии 104
 2-Аминобензол в хроматографии 104
 2-Амино-4-β-лихлор-β-глим-триазин 415, 417
 В-Аминооксалин-кислота, идентификация-
 ция 31
 8-Аминокапроил-D-триптофана метиловый
 эфир 431
 Аминооксидазы, амфотерные 241
 Аминокислоты, анализ 121, 322, 412, 475, 543
 анализ 121, 306 и сл., 322, 412, 475, 543

аминлированные 16, 461
 относительная подвижность 543
 разделение 86, 92, 96, 299, 516, 529, 755
 электрофорез 731—733, 735
 γ-Аминопропилитриэтоксисилан 429
 Аминоспирты, анализ 133
 л-Аминофенил-D-тиогадлактопиранозид
 408
 Аминофенолы в хроматографии 104
 Аминогидрокси в хроматографии 419
 Амины, взаимодействие с водой 95
 разделение 295, 543
 Аммония основание, разделение 295
 Аммоний хлоридный 14, 16, 28
 кадмийстреческий 96, 98
 спектральный 97, 98
 хроматографический, автоматизация
 480 и сл.
 газом 611, 637 и сл.
 качественный 596, 715
 количественный 613 и сл., 715—716
 следов 633
 точность 573
 чувствительность 311
 Анализы в хроматографии 509
 Анализит 229
 4-Андростенон-3,17, идентификация 119
 Ангидрид бифталат в хроматографии 545
 Анионообменные 225
 емкость 246
 обработка 289
 получение 13
 сильноосновные 283, 285, 290, 300
 слабоосновные 251
 Анионы, изотактофорез 710
 комплексы 293
 разделение 288, 534—5
 Анисовый альдегид в хроматографии 118
 Антибиотик, анализ 139 и сл., 322 и сл.
 тетрациклиновые 140, 532—3
 Антигены, адсорбция 439
 Антиадреналин, анализ 141
 Антрахинон, анализ 119, 482
 Антрон в хроматографии 104
 Антисептики 522
 Антипирин, идентификация 122, 125, 737
 Аскорбиновая кислота, восстановление 105
 выделение 139
 идентификация 111, 122
 Аспарагин, идентификация 306
 Аспаргиназа 532
 Аспиносперидин, анализ 130
 Ауксин, разделение 132
 Ауксиноксидаза, сорбция 411
 Ауксинон, перегруппировка 184
 Аутогели 341
 Бактериостазы гелей 376
 Бактериофаги, разделение 20
 Белки, анализ 121, 244 и сл., 266, 275, 306,
 316, 366, 374, 381, 385, 378—90, 411, 415
 коагуляция 88

Молельдлярная масса 744
 Оокаружение 723
 разделение 480, 530, 689, 707, 719—23
 рендерсорные 407
 сырооточные 743
 трансформные 407
 взаимодействие 428, 429
 функция 317
 электрофорез 740 и сл.
 Бензилдиазетат 104
 трихлордиазетат 104
 Биополы в хроматографии 356
 Биополы в хроматографии 509
 размеры частиц 352
 сорта 382, 421
 хараактеристики 344, 348, 352, 408, 413,
 414
 Биополы амфотерные 251
 Электрофорез 683
 Биотин, идентификация 138
 Бифлавоноиды, разделение 211—212
 Борная кислота в хроматографии 105
 Бромрезольовый зеленый 111, 539
 Бромтоловый синий в хроматографии 539
 Бромтоловый красный 111
 синий 105, 743
 Бумана хроматографическая 59, 60, 142
 в электрофорезе 61
 ацетилирование 61
 гидрообработка 61
 из стекловолокна 61
 ноообменная 146
 Валин, идентификация 122
 Валин в хроматографии
 Ванникобластин, идентификация 538—
 539
 Виртус, разделение 20
 Виолуровая кислота в хроматографии 144
 Витамин, анализ 137 и сл., 218, 325, 482
 гидрофильные 137
 липофильные 137
 Вода, деминерализация 283
 очистка 13
 Водород, нониты 13
 Боски, разделение 88
 Время удерживания 44, 46, 199, 556
 Газ-носитель 22
 кислорода 565
 очистка 562
 разбавление 53
 В-Галактозидаза, выделение 408, 410
 В-Галактина, анализ 111
 Галактина, связывание 20
 Гексаметилендиамин 590
 Гексаметилендиамин, разделение 100
 Гексаноиды спирта, липофильность 100
 Гексозамины, разделение 109
 Гексозы, липофильность 100
 Гексуровые кислоты, разделение 104
 Гели 347 и сл.
 В электрофорезе 698 и сл., 745
 Выбор 366—367
 гидрофильные 96
 гидрофильные 509
 гидратовые 376
 Матрица 397
 оксидальметакрилатные 352, 424—426
 полимеризационные 351, 421, 439, 509,
 699, 701, 727, 744, 747
 Подлинность, анализ 360 и сл.
 полистирольные 356, 338—339

24*

полистирольные 360 и сл.
 Проницаемость 366
 размеры частиц 349, 367
 хранилище 375
 Гемоглобин, анализ 314
 изотактофорез 748
 Гестарен, разделение 533—534
 Гестарен, идентификация 132
 Гидраза, анализ 133
 Гидроксиламина гидрохлорид 106
 Гидрофильность 100
 Гистидин, идентификация 122, 126
 Глицерил карбоглицерол 208
 разделение 169, 208—209
 сердечные, анализ 118
 стериольные 119
 фенольные, идентификация 117
 Глицеролевая кислота в хроматографии 728
 Глицерин, связывание 425
 Глицерин, идентификация 122
 Глютамин, идентификация 306
 Глютамин, идентификация 306
 Глютамовая кислота, идентификация 122
 Глютамовый альдегид в хроматографии 424
 Глютамин, идентификация 303
 Глюкозуриды, анализ 119
 Горючий, выделение 407
 Гравитационная 280
 Трайнит конденсация 132
 Трайнит, идентификация 132
 Дегидроэпандростерон, гидроксилирование
 674
 Денонизация 13
 Денонизация 13
 Денонизация 99
 Десорбция 13
 Динамическая 627
 Динамическая 26, 244
 Кривая 625
 на нонитах 279
 Дексторы 152, 467 и сл., 562
 весы Мартини 576—577
 гелевые 579
 дифференциальные 570
 екологические 473
 инертные 570
 нестерильного действия 467
 пламенно-концентрационные 473—457—
 8,608
 по теплопроводности 573—574, 712
 рефрактометрические 464
 селективные 605 и сл., 635
 спектрофотометрические 467, 610
 с переменной длиной волны 199, 468
 термометрические 473
 УФ 216, 467, 470, 712
 чувствительность 571, 634
 электронного захвата 606
 эфферентность 474
 1-β-Диаминогексен, связывание 421
 о-Диаминыла фторид 104
 Диагностические зонды 589
 Диптероксалькон, идентификация 116
 л-Диметиламинобензальдегид 544
 N,N-Диметил-γ-аминобензоазобензоат, по-
 лучение 102—103
 Диметилсульфоксид в хроматографии 134
 Диметил-л-фенилдиамин гидрохлорид
 105
 Диметилформамид в хроматографии 91
 Диметилхлорид 590
 3,4-Динитробензол, получение 101, 118
 3,4-Динитробензойная кислота, восстано-
 вление 105

Динитрофенилглидразыны в хроматографии 117
 2,4-Динитрофенилглидразоны в хроматографии 110
 Дипентидил, разделение 214
 Дипинон, получение 184
 Диссоциация аммонохлоридов 241—242
 Ионотенных веществ 672
 константы 241
 пептидов 241—241
 степени 241
 Дисульфиды, идентификация 135
 Дифениламина фосфат 104
 2,4-Дифенилсульфан 184
 Дифузия
 Выхревая 565
 Внутрь пор 54, 154
 в твердой фазе 25, 280
 Дробная 14
 коэффициент 50
 Молекулярная 154
 потоки 42
 продольная 41, 45, 48, 562
 2,3-Дихлор-5,6-дигидан-1,4-бензохинон 116
 2,6-Дихлорфенилсульфонид 139
 Дипиридоксигидрокарбонид в хроматографии 111
 Диэлектрическая проницаемость растворов-телеи 75

органические 13, 223
 плотность 249
 полярности 232, 247
 притяжения 207, 236
 селективные 226, 236
 специфические действия 226
 степень шинки 268
 стирол-дивинилбензолы 316
 Ионообменные смолы 231 и ст., 252, 266, 508
 набухаемость 249
 плотность 249
 Ионы амфотерные 241, 251, 244
 идентификация 142, 250 и ст.
 исключение 244
 металллов 290 и ст.
 неорганические 282, 286, 728
 органические 294
 разделение 286, 728
 Дитер 241
 Ионный обмен 222, 239, 283, 294
 водорода 13
 в почве 236
 законы 13, 240
 на природных продуктах 13
 скорость 239

Камеры хроматографические 62
 электролитные 709
 Канкринит 229
 Карбоксипептидаза, анализ 407
 Каротиноиды, разделение 15, 96, 119, 170
 Каротины, идентификация 116
 Катаноооменины 13, 162, 223, 283
 акриловые 234
 емкость 246, 300
 неорганические 244
 предварительная обработка 289
 слабосистонные 251
 сильнокислотные 283, 295, 298
 сульфокислотные 225
 Катюны
 изотакхорова 710
 комплексы 142
 металлов 13
 подвижность 731
 разделение 286 и ст.
 Керосин в хроматографии 91, 112, 119, 130, 134
 Кетоны, хроматографирование 105
 Кетоны, разделение 109—110
 Кетостероиды, разделение 96
 Кизельгур в хроматографии 535
 Кислоты, гидрофильность 110
 идентификация 111, 112, 127, 296, 548
 липофильность 110
 образование хелатов 728—729
 крады золотниковые 448
 межстапельные 448—449
 пористые 448
 повортные 448
 силфоновые 448
 четверкопозиционные 448
 шестипозиционные 448, 464
 Крастиели хроматографические 17, 18, 707
 Крахмал, разделение 109
 К-Кристаллин блый, разделение 722—3
 Колонка 273, 566, 591
 ацсорбиционные 639
 в гель-хроматографии 346, 363—364
 верицидные 37
 гидродинамическое сопротивление 280, 465

Ромоенность Улакови 562
 емкость 177, 273 и ст.
 заповнение 182, 190—191
 капиллярные 315, 569, 592—593
 кислотные 190
 размеры 274, 282, 372, 377, 464
 соединения 377
 спиральные 570
 стеклянные 569
 с целлюлозой 147
 тилы 464 и ст.
 Улаковичные 569
 Центрифужные 246, 291, 292
 Комплексы металлов 588
 Конденсация капиллярная 588
 Константы на апарозе 433
 Константы
 групповые 55
 равновесия 85
 разделения 17, 23, 52, 53, 654—656
 электролитической диссоциации 12
 Концентрированный профиль 44
 Кордасил 177
 Коринамид, разделение 209
 Кортизон, анализ 117
 Коэффициенты
 активности 53, 54, 55
 емкости 54
 замедления 562
 обогащения 635
 поправочные 619
 проницаемости 51
 разделения 659
 распределения 558
 Распределения 52
 Ксанты, хроматографирование 102, 135
 Керосин в хроматографии 341, 386
 Кумарины, идентификация 113
 Кумарин синий в хроматографии 707

Метанол, липофильность 100
 Метилалдиленгозы, хроматографирование 104
 Метонин, идентификация 122
 Методы разделения 21, 22
 Методы разделения 13, 139
 Методы — Моркелы 670
 Рель — 19, 339—40
 дробного лиаза 338
 запаздывания ионов 27
 неключеная ионов 27
 Клейка 656—661
 Монте-Карло 99
 О Кидфа 668
 Отпелатер палыдер 734
 пенного анализа 23
 протвоточного распределения 18, 652
 радиометрические 143
 расчета хроматограмм 617 и ст.
 абсолютной кинеторы 619
 внутреннего стандарта 620
 стандартной дозавки 621
 триангуляция 617
 Ультратрифтритация 339
 Ультравискозиметрия 339, 390
 Ультравискозиметрия 290
 Хелатометрия 679 и ст.
 эахрофороз 679 и ст.
 Мариситовая кислота, идентификация 113
 Моносульфонаты, разделение 296
 Мочевина в хроматографии 104, 112
 производные 133

Насосы 449 и ст.
 возвратно-посугательные 451
 перистальтические 451—452
 пневматические 450
 шприцевые 450
 Натрийнитропроксида 544
 Натрийсульфокислота, разделение 304
 Натриформин в хроматографии 104
 Натриформин в хроматографии 104
 Н-Нафтоловый оранжесвиль 173
 Н-Нафтозолонин в хроматографии 104, 544
 Нефть, разделение 14
 Никотинамид
 идентификация 138
 разделение 659
 Нингидрин 107
 реагент на аммонохлориды 95, 125, 313, 543
 на аммонохлориды 107
 на анины 133, 543
 Н-Нитроэтин диазотированный 546
 Нозавн 229
 Нозавн жидкой фазы 587—589
 ацфонды 718—720
 диаметр частиц 588
 модифицированные 590
 Нужлеаза стафилоккока 318, 408, 413, 439
 Нужлеиновые кислоты
 анализ 327, 366, 381, 384—386, 407, 482
 связывание 428, 440
 электрофорез 752
 Нуклеотиды
 анализ 127, 327 и ст.
 нуклеинамины 442
 разделение 749
 связывание 428, 440

Обессоливание 88
 коммерческие 691
 Овоингибитор 434

Изолоцин, идентификация 122
 Изоморф, разделение 303
 Изотакхорова 20, 681, 710 и ст.
 Изотактильный 718, 725
 Капильный 717
 препаративный 717
 приобора 713, 717, 725—727
 Изотерма Уленжора 625—626
 Изотоподанаты, идентификация 135
 11-Иксановая кислота, идентификация 113
 Имидазолы, анализ 132
 Имнокислоты, анализ 313
 Иммоноглобулин
 выделение 411
 разделение 739
 Иммуноглобулин беклов 723
 Иммуносорбенты 432—33, 441—442
 Иммуносорбенты на кислоту 111
 Индикаторы на кислоту 111
 Индолил, анализ 130 и ст.
 липофильные 132
 Инозит, идентификация 139
 Иносулин, выделение 411
 Интеграторы 200, 474
 Цифровые 475, 580
 Иноооменины, 24, 50, 222, 245 и ст., 506 и ст.
 акриловые 233
 амфотерные 225, 230
 битумовые 225, 317, 320
 биферирование 270—2
 Декстреновые 235
 Декстрены 226
 Жилкане 295
 крупнопористые 205, 238, 299
 набухаемость 249, 294
 неорганические 223 и ст., 287
 оменная емкость 246
 олеофильные 236

Камеры хроматографические 62
 электролитные 709
 Канкринит 229
 Карбоксипептидаза, анализ 407
 Каротиноиды, разделение 15, 96, 119, 170
 Каротины, идентификация 116
 Катаноооменины 13, 162, 223, 283
 акриловые 234
 емкость 246, 300
 неорганические 244
 предварительная обработка 289
 слабосистонные 251
 сильнокислотные 283, 295, 298
 сульфокислотные 225
 Катюны
 изотакхорова 710
 комплексы 142
 металлов 13
 подвижность 731
 разделение 286 и ст.
 Керосин в хроматографии 91, 112, 119, 130, 134
 Кетоны, хроматографирование 105
 Кетоны, разделение 109—110
 Кетостероиды, разделение 96
 Кизельгур в хроматографии 535
 Кислоты, гидрофильность 110
 идентификация 111, 112, 127, 296, 548
 липофильность 110
 образование хелатов 728—729
 крады золотниковые 448
 межстапельные 448—449
 пористые 448
 повортные 448
 силфоновые 448
 четверкопозиционные 448
 шестипозиционные 448, 464
 Крастиели хроматографические 17, 18, 707
 Крахмал, разделение 109
 К-Кристаллин блый, разделение 722—3
 Колонка 273, 566, 591
 ацсорбиционные 639
 в гель-хроматографии 346, 363—364
 верицидные 37
 гидродинамическое сопротивление 280, 465

Ромоенность Улакови 562
 емкость 177, 273 и ст.
 заповнение 182, 190—191
 капиллярные 315, 569, 592—593
 кислотные 190
 размеры 274, 282, 372, 377, 464
 соединения 377
 спиральные 570
 стеклянные 569
 с целлюлозой 147
 тилы 464 и ст.
 Улаковичные 569
 Центрифужные 246, 291, 292
 Комплексы металлов 588
 Конденсация капиллярная 588
 Константы на апарозе 433
 Константы
 групповые 55
 равновесия 85
 разделения 17, 23, 52, 53, 654—656
 электролитической диссоциации 12
 Концентрированный профиль 44
 Кордасил 177
 Коринамид, разделение 209
 Кортизон, анализ 117
 Коэффициенты
 активности 53, 54, 55
 емкости 54
 замедления 562
 обогащения 635
 поправочные 619
 проницаемости 51
 разделения 659
 распределения 558
 Распределения 52
 Ксанты, хроматографирование 102, 135
 Керосин в хроматографии 341, 386
 Кумарины, идентификация 113
 Кумарин синий в хроматографии 707

В-Дактоглобулин, анализ 315
 Дактоны, хроматографирование 105
 Давидовая кислота, идентификация 113
 Девкокриситин, идентификация 538—539
 Левросин, идентификация 122
 Делин, анализ 119, 510
 Липинин, идентификация 141
 Лизергиновая кислота 141
 Лизин, идентификация 122, 737
 Лимонная кислота в хроматографии 125, 731
 Линолевая кислота, идентификация 113
 Липиды
 анализ 119, 159, 209
 изомеры 159
 разделение 88, 161, 169
 Липоевая кислота, анализ 137, 139
 Липопротеины, разделение 696
 Липофильность 100, 101
 Липиды, хроматография 141

Матрия оксид в хроматографии 153, 169—170, 196
 поверхность 170
 получение 169
 силикат, в хроматографии 503
 Манголат 562
 Маселпернос межфазный 562
 Маселпернос
 Мембраны
 аэтилдиглоузные 693—694
 коммерческие 691
 полупроницаемые 55

- Овомучога куриний 433—434
 17-Ожжикотрофидон, идентификация 119
 8-Ожжикотрофин в хроматографии 125, 144—145
 Оленювая кислота, идентификация 113
 Олигинулеотиды, электрофорез 751—752
 Олигосахариды, разделение 109, 556
 Олигостероиды, разделение 368
 Орсины в хроматографии 104
 Ошибки в хроматографических определениях 614 и сл.
- Пантотеновая кислота, анализ 137, 138
 Парафиновое масло в хроматографии 119, 137
 Парафин, разделение 88
Парафида Смесь 117
 Пентадилены, разделение 140, 566, 671
 Пептиды
 амфотерность 241
 анализ 121, 125—126, 210, 305, 312, 366, 382, 387, 412, 481, 529, 689
 восстановленные 677
 молекулярные массы 746
 Перенос массы 43
 Пириметины, анализ 119
 Пиретрины, разделение 482
 Пирролидин пропанолоне, анализ 134
 Пирролизон, анализ 137, 138
 Пиротранки 630
 полимеры 630, 633
 Пирролидин интравал 632
 Пирролидин
 продукты 629—632
 Пирролы, анализ 132
 Пластины в ТСХ 486 и сл.
 Поверхность удельная 628
 Подложка микроплат 49
 Полиамиды в хроматографии 171 и сл.
 Полиэлектран в хроматографии 223, 225, 506
 Полинулеотиды, связывание 428, 440
 Полисахариды, анализ 322, 387
 Полистероиды, разделение 289
 Полиэтилендиаминны, разделение 303
 Полиэтилхроматографии 386
 Полиуретаны, разделение 170, 210, 214
 Порфирин, разделение 119
 Прогрестерон, идентификация 119
 Проллин, анализ 122, 312
 Пропиленгликолю в хроматографии 91
 Простагландины, разделение 119
 Протеазы, выделение 442
- Равновесие адсорбционное 626
 при экстракции 637
 Радиактивные изотопы, разделение 13, 281
 Разделение хроматографическое
 аналитическое 483 и сл.
 аналитическое 58, 680
 в нитерной атмосфере 402
 высокоэффективное 478
 грубое 381 и сл.
 изотопов 13
 катюнов 15
 катюнов 61
 методы 11, 21, 23, 37, 55, 666 и сл.
 на гелях 26, 361 и сл.
 непрерывное 673 и сл.
 препаративное 181
 смеси 514
- Стероиды 58
 тонкие 181
 эффективность 555, 568
 распределение компонентов 23
 константа 23, 39, 53, 654—656
 отношение масс 655
 периодическое противоточное 652, 656 и сл.
 противоточное 652
 равновесие 45
 уравнение 658
 Растворители в хроматографии 71, 118—120, 123, 127, 140, 186
 липофильность 74, 78
 миксотропный 74, 78
 полярность 72, 74, 77
 противоточные 78
 электролитические 78
 Расширение зоны 48
 Реагент
Либоса 115, 138
Лрот 102, 135
Джаффе 116, 133
Драгендорфа 95, 128, 139, 543
 ноль-аяидий 135
Карра — *Прадса* 117, 137
Кедде 118
Кенза 134
Пала 126
Проакки 132
Саксази 125, 126, 133
Сальковский 130
Фомея — *Демиса* 115
Димержма 118, 548
Эрма 130, 133, 140—141
 Реакция
Маршала 138
Римши 128
 Резерпин, анализ 130
 Резорцин в хроматографии 104
 Рекомандрирование 665
 Рибонуклеиновые кислоты, разделение 332, 431
 Рифофланин, анализ 138
 Роданин В 542
- Самписцы хроматографические 580
 Сапонины, анализ 118
 Сахара, разделение 103, 108, 169, 171, 210, 482, 556, 595
 Свинца тетрацетат в хроматографии 105
 Связывание набиорядное 27
 Семикариамиды, анализ 133
 Серин
 идентификация 122
 разложение 121
 Серотонин, анализ 130, 132
 Секвантерлен 118, 200—201
 Серпанкты в хроматографии 148, 235, 317, 327, 348 и сл., 382, 491, 531
 емкость 343
 промывание 375
 состав 349
 характеристика 342
 Сефароза в хроматографии 355, 408, 413, 419 и сл.
 Устойчивость 416
 Сидкалет в хроматографии 16, 24, 61, 153, 160 и сл., 180, 190, 216, 360, 487, 497 и сл., 527, 698
 активность 182, 490
 кислотность 161
 марки 498
 макропористый 500

- Модификация 160
 поверхность 190, 360
 прокалывание 192
 регенерация 165
 структура 160
 ступенчатая 499—500
 фракционирование 163
 Скатолю, анализ 132
 Содалин 229
 Сорбент в ТСХ 487, и сл., 497
 Сорбция
 антиоников 323
 в нутри пор 299
 изобидельная 26
 изотерма 45
 ионообменная 242, 578—9
 свободная энергия 52
 условия 412 и сл.
 Спирты, разделение 101, 298, 595
 Стерильный спирт, липофильность 100
 Стекло, пористое в хроматографии 361—362, 487
 Стереоиды, разделение 170, 215, 217
 анализ 117 и сл.
 липофильные 110
 разделение 96, 169, 548
 Стирагель в хроматографии 346
 Ступенины
 гидрофильность 140
 разделение 140
 Субстанция 318
 Сульфаты, идентификация 135
 Сульфиды, идентификация 135
 Сульфиды, идентификация 141
 Сульфоны, идентификация 135
 Суфрон в хроматографии 346, 352—353, 424—426
- Теоретическая тарелка, модель 50
 число 56, 190, 560, 565
 Теория *Бриггера*, *Эммета*, *Теллера* 628
 Термослин, расщепление ферментов 318
 Термостаты хроматографические 670
 Терпены, анализ 117, 349
 Тетразолевый синий в хроматографии 118, 549
 Тетраминин, идентификация 140
 Тиамины, анализ 137—138, 326
 Триглицериды, идентификация 135
 Триады, идентификация 135
 Триомечены, идентификация 135
 Тирон, идентификация 135
 Тирозин
 идентификация 122, 126
 разложение 121
 связывание 431
 Тирозин, связывание 433
 Тирозин, потенциометрическое 248
n-Толуидина гидроксид в хроматографии 104
 Токоферолы, идентификация 137, 538
 Треонин
 идентификация 122
 разложение 121
 Триглицериды, разделение 528—529
 Триглицериды, анализ 590
 Трипин
 анализ 405—406
 нитриты 433—434, 442
 на целлюлозе 440
 расщепление ферментов 318
- Триптомин, идентификация 132
 Триптофан
 идентификация 126, 132
 разложение 121
 связывание 431
 Триглицериды, разделение 96
 Трифенилгидроксилихлорид в хроматографии 105
- Уголь древесный в хроматографии 13, 153, 170
 активный 170, 185, 586
 графитированный 170
 эффективность 170
 удерживание хроматографическое 45, 46, 556
 время 46, 556—8, 598
 индекс 601—602
 объем 558, 597, 603
 относительное 598—599
 паразетры 282
 паразетры 282
 пиков, оленки 614
 уравнение 46
 Ультратонкий в хроматографии 353—357
 Ультрамарин 229
 Уравнение
Козичи — *Кармана* 51
 материального баланса 42
Наве — *Стокса* 51
 неразрывности 51
Хендерсона — *Хессельбаха* 241
- Фазы (м) 22
 в экстракции 553—654
 неполярная 29, 29, 30, 40
 выбор 380 и сл.
 липофильность 59, 61
 полярность 584
 химически связанная 217
 подвижная
 выбор 71,
 газовая 54, 555, 562
 жидкая 51
 скорость 54
 химический состав 54
 чистота 71
 Фелдшпигель 229
 Фендиаланин
 идентификация 122
 связывание 431
m-Фенилендиамин в хроматографии 104
n-Фенилендиаминфталат в хроматографии 118
 Фенолы, разделение 115, 296—298, 546, 643
 Фенолизаны 141
 Ферменты аминокислот
 анализ 317 и сл., 407
 выделение 409
 иммобилизованные 432
 разделение 702
 разложение 318—319
 связывание 427
 физиологические
 жидкости, анализ 306, 331
 Флавоноиды
 идентификация 115, 116
 разделение 210—211
 флавонолы, идентификация 213
 флавонолы в хроматографии 169
 флуоресценция 94
 втягивание К 137

- индиго 132
 куварная 115
 диффузия 138
 стероидов 117
 флавоноидов 115
 Фожаяк 229—230
 Фоллеяк кислота, идентификация 138
 Формальдегид, конденсаты с кислотами
 13
 Формамид в хроматографии 91, 94, 119,
 129, 134
 Фосфономидин, анализ 322
 Фрактогели в хроматографии 360
 Фрактинирование ионоэлектрическое 718—
 720
 Фталевая кислота 104
- Жалгон, идентификация** 213
Химолитин
 анализ 405—406
 выделение 431 и сл.
 ингибиторы 435
 пролонгаты 418
 расщепление ферментов 318
 связывание 425—426
- Хиноны**
 анализ 119, 171
 разделение 533—536
 Хлорамфеникол, идентификация 140
 Хлороформ в хроматографии 16, 71, 72, 87
 Холевая кислота, идентификация 117
 Холн, идентификация 133, 138
Хроматография
 восходление 62, 364, 377
 горизонтальное 64
 дуги хроматографии 15, 39, 45
 адсорбционная 12, 22, 36, 59, 152 и сл.,
 322
 аналитическая 37, 59
 аффинная 12, 19, 22, 26, 36, 55, 317, 385,
 405 и сл.
 Буажаяк 12, 18, 34, 58, 79, 92, 327
 количественная 98
 препаративная 97
 в инертной атмосфере 201
 возвратная 636
 высаливания 27, 224, 298, 381
 высокого давления 153, 177, 189, 197, 216
 высокоскоростная 158, 578
 вытеснительная 16, 29, 243, 244, 275, 298
 газо-адсорбционная 324
 газовая 12, 18, 238, 553 и сл.
 газо-жидкостная 18, 35, 54
 газо-твердофазная 18, 35, 54
 гели- 19, 22, 26, 36, 54, 55, 322, 339, 446
 восходление 36
 гидрофильная 36
 диалогальная 124
 жидко-жидкостная 12, 35, 36, 54, 445
 жидко-твердофазная 35, 36, 189
 ионообменная 12, 13, 19, 22, 24, 36, 59,
 222 и сл., 296, 305, 317, 322, 327
 канальчатая 34
 колончатая 16, 34, 127, 349, 363, 453
 крутая 34, 56, 146, 154, 185, 321, 524,
 611, 660
 на кинофильмах 34, 59, 64, 93, 144, 145
 на киноленте 34
 на сербросодержащих сорбентах 159
 обращенно-фазная 24, 36, 59, 500
 окислительно-восстановительная 27
 плоскостная 34, 56, 611
 препаративная 37, 59, 190, 216, 513, 521
- проявительная 16, 31, 39, 59, 243, 665
 разная 34
 распределительная 16, 17, 22, 23, 36, 58,
 80, 89, 172, 625 и сл.
 реакционная 298
 реактивумлярная 377—379
 связанная в соли 27
 солигидратационная 27
 тонкослойная 18, 34, 58, 117, 189, 327,
 485 и сл., 515
 фронтальная 243
 центрифужная 34, 59, 94, 145
 эксклюзионная 341
 Хромомасс-спектрометрия 611—13
 Хроматоцентрифула 34
- Целлюлоза в хроматографии** 18, 20, 24, 59,
 47, 407, 427, 439—440, 503 и сл., 749
 ацетилованная 505
 ионообменная 61, 210, 223, 234, 251, 266,
 272, 313, 316
 микрокристаллическая 504
 пролонгаты 234, 427
Целолиты 229
 Никтодекстрины, разделение 510
 Цистениновая кислота, идентификация 122
 Цистин, идентификация 303
 Цистин, разделение 121, 433
 Циркония фосфат 230
- Шабазит** 229
- Щавелевая кислота в хроматографии** 104,
 728
- ЭВМ в хроматографии** 477
Экзотоксин 328—329
Экстракция
 зон хроматограмм 96, 98
 ищериывающая 654
 противоточная 18, 652 и сл.
 селективная 87
 Эландиновая кислота, идентификация 113
Электролиз 88
Электролиты
 носители 688
 системы 689
 электропроводность 688—689
Электромиграция 679 и сл.
Электрофорез 12, 20, 678 и сл.
Аминохлорид 88
Высоковольный 690—692, 732
Гель 698, 700—701
Дискретный 681, 700 и сл., 723, 727
Зонный 681, 689—693, 701, 728, 735
 на бумаге 100, 124, 689, 743
 непрерывный 685, 688
Нижковольный 743
Приборы 629, 694, 727, 732
 с подвижной границей 681
 техника безопасности 727—728
Тонкослойный 696
Ячейка 685—686
Электрофоретическая подвижность 684, 691,
 699, 701, 730, 736

- Элюенты** 193, 446, 510
Гидрофильные 89
Коррозивно-активные 446
Элюирование
 анионов 288
 аффинное 317
Бензолон 72
Восходление 92, 93, 143, 492
Градентное 16, 32, 195, 199—200, 243,
 277, 279—280, 292, 453 и сл.
Давухмерное 516
Кабриательное 27, 171
Методы 615
Многократное 93
Нисходление 64, 92, 143, 492
Подолжительность 79
Простое 31, 578
- Элюция** 517, 525
Пятна 70, 78, 89, 94, 112
Скорость 279—280
Специфическое 317
Условное 32, 124, 578
Циклопексаном 72
 черезгель 341 и сл.
Элюторные ряды 185, 194, 511, 513
Энтропия конформационная 55
Энтропидиты, выделение 383
Эстропидиты, выделение 219
Этилацетат в хроматографии 71
Эулаверин, анализ 130
- ЯД кобры, анализ** 319

Глава 7. Аффинная хроматография. Я. ТУРКОВА	405
7.1. Введение	405
7.1.1. Выбор нерастворимого носителя	407
7.1.2. Выбор и связывание аффинного лиганда	409
7.1.3. Условия сорбции и элюирования	412
7.2. Нерастворимые носители для аффинной хроматографии	413
7.2.1. Полидиэстрановые носители и их производные	413
Обзор производных и их характеристика	413
Химия связывания	414
Устойчивость агарозных гелей и работа с ними	416
7.2.2. Методики связывания аффинанта с агарозой и ее модификациями	416
Связывание аффинного лиганда с сефарозой, активированной бромцианом	416
Триазоловый метод связывания аффинанта с агарозой	417
Модифицированные производные агарозы	418
Промышленные реагенты — CNBr-активированная сефароза 4B, AN-сефароза 4B и CN-сефароза 4B	419
7.2.3. Полиакриламидный и оксикакрилметакрилатный гели	421
Полиакриламидные производные	421
Методы получения производных акриламидных гелей и присоединения к ним аффинных лигандов	422
Стабильность полиакриламидных гелей и их производных	424
Оксикакрилметакрилатные гели	424
7.2.4. Целлюлоза и ее производные	427
Химические реакции при связывании аффинных лигандов	427
7.2.5. Другие носители	428
7.3. Промышленные аффинные лиганды, связанные с нерастворимым носителем	431
7.4. Применение	433
7.4.1. Аффинная хроматография на производных агарозы	433
Выделение крупного овоингибитора методом аффинной хроматографии на сефарозе, связанной с химотрипсином	433
Выделение химотрипсина методом аффинной хроматографии на сефарозе, ковалентно связанной с метиловым эфиром ϵ -аминокапроил-D-триптофана	435
Дополнительные примеры применения агарозы и ее производных	438
7.4.2. Аффинная хроматография клеток на биоэледе Р-6 со связанным гаптеном	439
7.4.3. Аффинная хроматография на производных целлюлозы	439
Очистка антител с помощью иммуносорбентов, полученных с применением бромцетилацетиллозы (BAC)	440
Обзор применения производных целлюлозы	442
Литература	442

Глава 8. Автоматизация работы колонок в жидкостной хроматографии. Б. МЕЛЮН	445
8.1. Введение	445
8.2. Резервуары для элюента и гидравлические соединения	446
8.3. Крышки и насосы	448
8.3.1. Крышки	448
8.3.2. Насосы	449
8.4. Системы программирования и формирования градиента	453
8.4.1. Системы формирования градиента	453
8.4.2. Полное программирование	453
8.5. Аппаратура для ввода образца, шприцы и хроматографические колонки	460
8.5.1. Системы ввода образца и шприцы	461
8.5.2. Типы современных хроматографических колонок	464
8.5.3. Упаковка хроматографических колонок	466
8.6. Детекторы	467
8.7. Регистрация и обработка результатов	473
8.8. Расходомеры и коллекторы фракций	478
8.9. Более сложные системы и примеры комплексной автоматизации	480
Список иностранных фирм, выпускающих хроматографы	482
Литература	483
Глава 9. Тонкослойная хроматография. О. МОУЛ, Л. НОВОТНЫИ	485
9.1. Введение	485
9.2. Аппаратура для ТСХ	486
9.2.1. Пластины, приспособления для нанесения сорбентов, способ приготовления тонких слоев	486
9.2.2. Хроматографические камеры и камеры для опрыскивания	486
9.3. Твердые фазы для ТСХ	492
9.3.1. Силкагель	497
9.3.2. Оксид алюминия	497
9.3.3. Силикат магния	502
9.3.4. Полиамиды	503
9.3.5. Целлюлоза	503
Ацетирированные целлюлозы	504
9.3.6. Ионобменники	505
9.3.7. Материалы для гель-хроматографии	506
9.3.8. Другие сорбенты	509
9.4. Элюенты для ТСХ	509
9.5. Методика ТСХ	510
9.5.1. Нанесение проб	512
9.5.2. Выбор элюирующих систем и методы элюирования	513
Специальные методы элюирования	513
9.5.3. Обнаружение	515
Физические методы обнаружения	517
Химические методы обнаружения	517
Биологические методы обнаружения	518
Комбинированные методы обнаружения	518
9.6. Количественное определение	519
9.7. Препаративная тонкослойная хроматография	521
9.7.1. Приготовление слоев	522
9.7.2. Нанесение проб	523
9.7.3. Элюирование хроматограмм	523
9.7.4. Обнаружение	523
9.7.5. Выделение соединений	523
Литература	524

9.7.6. Премущества препаративной ТСХ	524
9.7.7. Сухая колоночная хроматография	524
Заполнение колонок	524
9.7.8. Перенос условий ТСХ на колоночную хроматографию	525
9.8. Примеры применения ТСХ	527
9.8.1. Разделение олефинов на силикагеле, пропитанном солями серебра	527
9.8.2. Разделение и количественный анализ триглицеридов пальмового масла	528
9.8.3. Одновременное разделение смеси шестнадцати аминокислот на пленках с ионообменным слоем	529
9.8.4. Определение молекулярной массы гель-хроматографией	530
9.8.5. Разделение ангионитриков типа тетрациклина	532
9.8.6. Разделение гестагенов	533
9.8.7. Разделение неорганических анионов на слоях оксида алюминия	534
9.8.8. Неразрушающее визуальное обнаружение изопреноидных хиннонов после разделения методом обращенно-фазной ТСХ	535
9.8.9. Разделение моно- и олигосахаридов на тонких слоях целлюлозы	536
9.8.10. Разделение пенициллинов с очень близкими структурами методом распределительной ТСХ	536
9.8.11. Количественный анализ токоферолов	538
9.8.12. Разделение винкалейкобластина, лейкокристина, лейрозина и лейрозина методом ТСХ	538
9.9. Основные обнаруживающие реагенты для БХ и ТСХ	538
А. Неспецифические обнаруживающие реагенты	539
Б. Групповые обнаруживающие реагенты	543
Спирты	543
Алкалоиды	543
Аминокислоты, алифатические и ароматические амины	544
Сахара	544
Фенолы	546
Соединения фосфора	547
Терополициклические соединения	547
Нитросоединения	547
Органические кислоты	548
Карбоильные соединения	548
Серусодержащие соединения	548
Стероиды	548
Терпены	549
Список иностранных фирм, выпускающих хроматографы	549
Литература	550
• Глава 10. Газовая хроматография. Р. КОМЕРС, М. КРЕЙЧИ	553
Список обозначений	553
10.1. Введение	554
10.1.1. Открытие газовой хроматографии	554
10.1.2. Основы теории газовой хроматографии	554
Основные соотношения, характеризующие удерживание	556
Размывание хроматографических зон	560
10.2. Приборы	565
•10.2.1. Газ-носитель	567
•10.2.2. Ввод образца	568
•10.2.3. Хроматографические колонки	569
•10.2.4. Термостат	570

10.2.5. Детекторы	570
•Детектор по теплопроводности (катарометр)	573
Весы Мартина	576
Ионизационные детекторы	577
•Пламенно-ионизационный детектор	578
Газовый детектор	579
•10.2.6. Хроматографические самописцы	580
•10.3. Предварительная подготовка	580
10.3.1. неподвижная фаза	580
10.3.2. Твердые носители для неподвижной фазы	587
10.3.3. Приготовление колонок	591
10.3.4. Нанесение неподвижной жидкой фазы (НЖФ) на внутреннюю поверхность капиллярных колонок	592
10.3.5. Подготовка образца	594
•10.4. Качественный анализ	596
10.4.1. Идентификация компонентов смеси по характеристикам удерживания	596
10.4.2. Относительное удерживание и индексы удерживания	601
10.4.3. Селективные детекторы	605
Электронно-захватный детектор	606
Пламенно-ионизационный детектор со щелочным металлом	608
Другие селективные детекторы	610
10.4.4. Газохроматографический анализ в сочетании с масс-спектрометрическим и другими специальными методами	611
•10.5. Количественный анализ	613
10.5.1. Возможные источники ошибок	613
10.5.2. Оценка хроматографических кривых	614
10.5.3. Определение не полностью разделенных пиков	617
10.5.4. Количественная оценка хроматограмм	618
•10.6. Программирование температуры	622
10.6.1. Причины использования	622
10.6.2. Методики и применение	623
10.7. Другие примеры применения газовой хроматографии	625
10.7.1. Измерение изотерм адсорбции	625
10.7.2. Определение теплоты адсорбции	626
10.7.3. Измерение удельной поверхности адсорбента	627
10.7.4. Хроматография продуктов пиролиза	629
Техника пиролиза	631
Факторы, влияющие на пиролиз	632
Основные области использования	633
•10.7.5. Анализ следов методом газовой хроматографии	633
Непосредственные методы	634
Обогатительные методы	635
•10.8. Примеры использования	637
10.8.1. Анализ газов и некоторых соединений, играющих важную роль в окружающей среде	637
10.8.2. Анализ органических и биологически важных соединений	643
Литература	643
Глава 11. Противоточное распределение. З. ПРОХАЗКА	652
11.1. Введение	652
11.1.1. Экстракция в системах жидкость — жидкость	652
11.1.2. Принципы противоточного распределения	653
11.1.3. Константа распределения	654
11.2. Периодическое противоточное распределение (метод Крейга)	656
11.2.1. Основная методика (методика Крейга)	656

11.2.2. Характеристики противоточного распределения	657
11.2.3. Аппарат	661
11.3. Варианты методов противоточного распределения	663
11.3.1. Способ рекроматографирования	665
11.3.2. Способ однократного извлечения	665
11.3.3. «Жесткий» способ разделения	666
11.3.4. Метод двойного извлечения	666
11.3.5. Метод ОКиффа [7, 14]	668
11.3.6. Способ Ватанабэ—Морикавы [22]	670
11.4. Факторы, влияющие на противоточное распределение	670
11.5. Аналитическое применение противоточного распределения	672
11.6. Препаративное применение метода	673
11.7. Непрерывные методы	673
11.8. Примеры методов противоточного распределения	674
11.8.1. Оборотительное выделение одного компонента из сложной реакционной смеси в аппарате с 20 пробирками (метил-оксигонин фирмы SPOGA) с помощью полностью автоматизированного аппарата для противоточного распределения [10]	674
11.8.2. Выделение чистого [2-О-метилгрозил]оксигонина (метил-оксигонин фирмы SPOGA) с помощью полностью автоматизированного аппарата для противоточного распределения [10]	676
Литература	678
Глава 12. Электромиграционные методы. З. ПРУСИК	679
12.1. Введение	679
12.2. Электрофорез	683
12.2.1. Теория миграции ионов в условиях зонного электрофореза и электрофореза с подвижной границей	683
12.2.2. Непрерывный электрофорез в свободном потоке	685
12.2.3. Зонный электрофорез на бумаге	689
12.2.4. Зонный электрофорез на ацетатцеллюлозной мембране	693
12.2.5. Тонкослойный электрофорез	694
12.2.6. Гель-электрофорез	696
12.2.7. Гель-электрофорез при градиенте концентрации полиакриламида (ПГА)	698
12.2.8. Дискретный электрофорез в полиакриламидном геле	699
Основа метода	700
Методика аналитического дискретного электрофореза в полиакриламидном геле	702
Обнаружение с помощью окрашивания полиакриламидного геля	707
Обесцвечивание геля после дискретного электрофореза в полиакриламидном геле	708
Методика обеспечения с помощью прибора конструкции Прусика	709
12.3. Изотахорофорез	710
12.3.1. Теория миграции ионов в условиях изотахорофореза	710
12.3.2. Капиллярный изотахорофорез	712
Качественный анализ	714
Количественный анализ	715
12.3.3. Препаративный изотахорофорез	717
12.4. Изоэлектрическое фракционирование (фокусирование)	718
12.4.1. Теория изоэлектрического фракционирования	718
12.4.2. Изоэлектрическое фракционирование в жидкой среде	719
12.4.3. Изоэлектрическое фокусирование в полиакриламидном геле	723
12.5. Источник питания	724
12.6. Техника безопасности	727
12.7. Примеры применения электрофореза	728

12.7.1. Зонный электрофорез неорганических ионов в литидных буферных растворах	728
12.7.2. Электрофорез аминокислот и пептидов	731
Аминокислотные и пептидные карты	734
Зонный электрофорез диметиламинонафталисульфонильных (DNS) производных аминокислот	735
Разделение аминокислот методом капиллярного изогахорофореза	737
12.7.3. Электрофорез белков	740
Электрофорез белков на бумаге	741
Определение молекулярной массы белков методом электрофореза в полиакриламидном геле в присутствии додецилсульфата	744
Определение молекулярной массы белков с помощью электрофореза в полиакриламидном геле в линейном градиенте концентрации [90]	747
Препаративный изогахорофорез гемоглобина человека	748
12.7.4. Электрофоретическое разделение нуклеиновых кислот и их фрагментов	750
Двухмерное разделение нуклеотидов	751
Литература	753
Глава 13. Обзор литературы. О. МИКЕШ	756
13.1. Введение	756
13.2. Периодические издания	757
13.3. Монографии	757
А. Хроматография	757
В. Бумажная и распределительная хроматография	759
Б. Жидкостная хроматография	760
Г. Адсорбционная хроматография	761
Д. Ионобменная хроматография	761
Е. Ситовая хроматография	762
Ж. Аффинная хроматография	762
З. Тонкослойная хроматография	763
И. Газовая хроматография	763
К. Экстракционная хроматография	765
Л. Электрофорез	765
Последовые редактора перевода	765
Предметный указатель	767

УВАЖАЕМЫИ ЧИТАТЕЛИ

Ваши замечания о содержании книги, ее оформлении, качестве перевода и другие просим присылать по адресу: 129820, Москва, И-110, ГСП, 1-й Рижский пер., д. 2, издательство «Мир».

ЛАБОРАТОРНОЕ РУКОВОДСТВО ПО ХРОМАТОГРАФИЧЕСКИМ И СМЕЖНЫМ МЕТОДАМ

Редактор Огарь Микеш

часть 2

Научный редактор Р. И. Краснова
Мл. научный редактор И. С. Ермалова
Художник Ю. С. Урванчиев
Художественный редактор М. Н. Кузьмина
Технический редактор Т. А. Максимова
Корректор К. Л. Волыницкая

Стано в набор 18.02.82. Подписано к печати 15.06.82.

Формат 60×90/16. Бумага типографская № 1
Гарнитура литературная. Печать высокая. Объем: 12,00 бум. л.
Усл. печ. л. 24,00. Усл. кр.-отт. 24,00. Уч.-изд. л. 25,24.
Изд. № 3/1966. Тираж 3900 экз. Зак. 13. Цена 1 р. 60 к.

ИЗДАТЕЛЬСТВО «МИР»
Москва, 1-й Рижский пер., 2.

Московская типография № 11 Союзполиграфпрома
при Государственном комитете СССР по делам издательства,
полиграфии и книжной торговли. Москва, 113105,
Нагатинская ул., д. 1.