

# **CHIMICA ANALITICA II**

**CON LABORATORIO**

**(AA 2019-20)**

**8 C.F.U. - Laurea triennale in Chimica**

# **CROMATOGRAFIA LIQUIDA**

# INTRODUZIONE

- La fase mobile è LIQUIDA;
- Nella LC classica (Tswett, 1906) venivano utilizzate colonne di vetro con diametro interno tra 1 e 5 cm e  $L = 50 - 500$  cm;
- Per garantire velocità di flusso adeguate alla operatività in laboratorio (fino a 1 ml/min) si utilizzavano particelle di dimensione di 150-200  $\mu\text{m}$  (per particelle di dimensioni inferiori le separazioni erano molto lente);
- Aumento di velocità con pompe o applicazione di vuoto non migliorava le prestazioni (aumento di velocità lineare implica aumento  $H$ );
- Per aumentare l'efficienza di colonna le particelle della f.s. andavano ridotte, ma al tempo non c'erano dispositivi per applicare alle colonne una pressione sufficiente da garantire una certa velocità di eluizione anche con impaccamento così "denso".
- Alla fine degli anni '60 del secolo scorso si iniziarono ad utilizzare particelle di diametro di 3-10  $\mu\text{m}$  e nuovi moduli strumentali con adeguate pompe per far fluire la fase mobile -> **High Performance Liquid Chromatography (HPLC)**.

## ➤ **Principi di separazione**

- **distribuzione o partizione** (il meccanismo si basa su **forze di dispersione** che si hanno tra **molecole senza dipoli permanenti o indotti**);
- **adsorbimento** (il meccanismo si basa su **interazioni polari** che sorgono da forze elettriche tra cariche localizzate, come **dipoli permanenti o indotti**);
- **scambio ionico** (il meccanismo coinvolge **cariche permanenti** positive o negative su una molecola, quindi **ioni**);
- **esclusione dimensionale** (il meccanismo si basa su un effetto di **setaccio molecolare**)

### **tecnica**

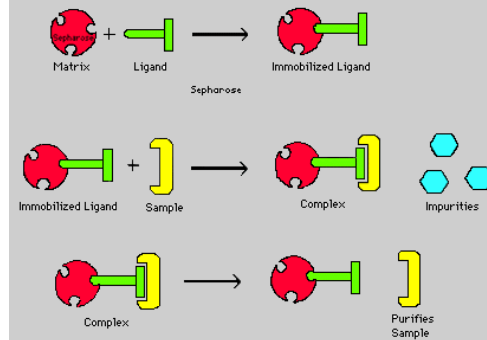
*cromatografia di adsorbimento*  
*cromatografia in fase normale, NPLC*  
*cromatografia in fase inversa, RPLC*  
*cromatografia di scambio ionico, IEC*  
*cromatografia di esclusione dimensionale, SEC*  
*cromatografia di affinità*

### **meccanismo principale di separazione**

adsorbimento  
partizione/adsorbimento  
partizione  
ionico  
esclusione dimensionale  
affinità

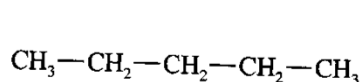
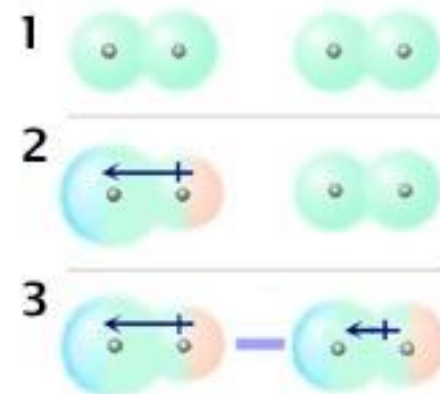
**Cromatografia di affinità:** basata tra specifiche interazioni tra molecola presente nella f.m. e molecola attaccata alla f.s. (es. anticorpo legato su f.s. interagisce con specifica proteina nel soluto; recettore e legante; enzima e substrato )

### Principles of Affinity Chromatography

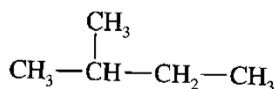


## ❖ Forze di dispersione

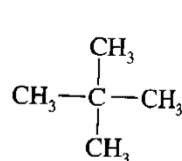
- Le forze di dispersione si generano da momentanee variazioni della densità elettronica attorno agli atomi e alle molecole;
- Ad ogni istante la distribuzione elettronica attorno ad una molecola o ad un atomo può generare un momento di dipolo, che può (temporaneamente) indurre un momento di dipolo nelle molecole che si trovano in prossimità;
- E' la polarizzabilità delle molecole che determina l'entità dei momenti di dipolo indotti e quindi l'intensità delle forze di dispersione;
- Molecole che contengono atomi con raggio grande (es. bromo, iodio) possiedono una polarizzabilità alta e generano intense forze di dispersione (cioè spiega anche l'aumento del punto di fusione ed ebollizione degli alogeni lungo il gruppo della tavola periodica);
- Molecole grandi possiedono una maggiore "superficie" in cui distribuire le cariche, quindi sono maggiormente polarizzabili;
- Molecole "allungate" sono più polarizzabili rispetto a loro isomeri che contengano ramificazioni e/o siano simmetrici (questi ultimi hanno minore "superficie" di distribuzione per le cariche).



n-pentane, bp = 36°C



isopentane, bp = 28°C

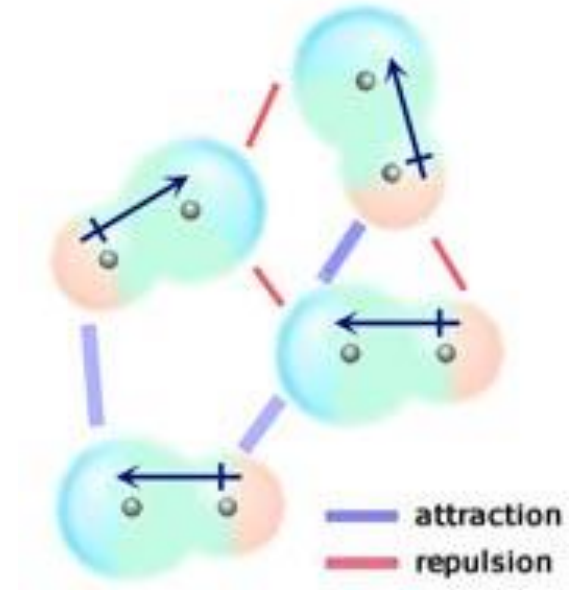


neopentane, bp = 10°C

segue →

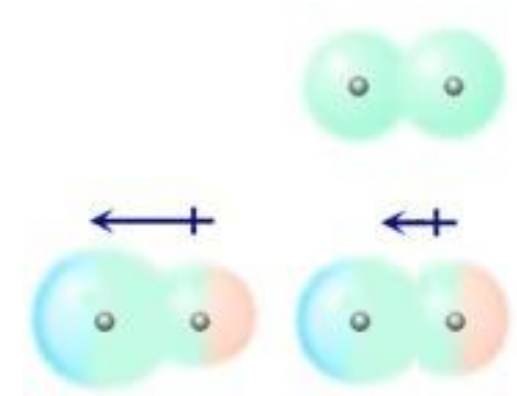
## ❖ Forze dipolo-dipolo

- Se due molecole neutre, che posseggano entrambe un momento di dipolo permanente, si avvicinano esse si allineeranno in base alle forze di attrazione-repulsione dei loro rispettivi dipoli.



## ❖ Forze di dipolo indotto

- Una molecola che possiede un momento di dipolo può indurre un momento di dipolo in una molecola adiacente non polare;
- Il risultato è una forza di attrazione tra le due molecole;
- Questo tipo di effetto è per esempio responsabile della solubilità dell'ossigeno (molecola non polare) in acqua (molecola polare).



## ➤ Tecniche

tecnica	meccanismo principale di separazione	
<i>cromatografia di adsorbimento</i>	adsorbimento	<i>NPLC = Normal Phase LC; RPLC = Reverse Phase LC; IEC = Ion Exchange Chromatography; SEC = Size Exclusion Chromatography</i>
<i>cromatografia in fase normale, NPLC</i>	partizione/adsorbimento	
<i>cromatografia in fase inversa, RPLC</i>	partizione	
<i>cromatografia di scambio ionico, IEC</i>	ionico	
<i>cromatografia di esclusione dimensionale, SEC</i>	esclusione dimensionale	

- ✓ La prima tecnica utilizzata è stata basata sull' adsorbimento, LSC (Liquid Solid Chrom.). La f.s. è un solido adsorbente di materiale polare (silice o allumina), l'eluente (o f.m.) è un solvente non polare. Serve a separare composti, isomeri o classi di composti non polari (es. idrocarburi alifatici o alcol alifatici);
- ✓ In **NPLC** e **RPLC** (che sono LLC – Liquid-Liquid Chrom.) si usano fasi stazionarie chimicamente legate ad un supporto solido e queste cromatografie si chiamano “a fasi legate” (bonded-phase chromatography), i principi della partizione sono importanti per queste tecniche;
- ✓ Oggi giorno la LC più diffusa è la RPLC in cui la fase stazionaria è meno polare del solvente (al contrario di **NPLC**), la separazione dell'analita è basata prevalentemente sulla partizione di esso tra le due fasi;
- ✓ In **IEC** (e anche in cromatografia ionica - IC, che ne è la sua moderna evoluzione ad alte prestazioni) la fase stazionaria è un supporto solido carico (positivamente o negativamente) e l'eluente è di solito una soluzione tampone;
- ✓ In **SEC** la fase stazionaria è un materiale solido poroso, con porosità finemente controllata, che non trattiene molecole grandi, le quali vengono eluite velocemente rispetto a molecole piccole che vengono trattenute negli interstizi del materiale poroso (effetto setaccio molecolare);
- ✓ Come regola raramente i meccanismi di separazione agiscono in modo isolato, ma piuttosto simultaneamente, pur con grado diverso.
- ✓ **La scelta della tecnica dipende dalla matrice del campione e dalle componenti da separare:**
  - per molecole con MM <2000 g/mol, insolubili in acqua, struttura aromatica o alifatica, NPLC o RPLC;
  - per molecole idrofile o cariche vanno bene RPLC e IEC;
  - SEC per molecole MM >2000 g/mol

# ➤ Influenza delle dimensioni del materiale di supporto (f.s.)

$$H = C_M \cdot u + \frac{B}{u} + C_S \cdot u$$

$$B = 2 \cdot k_D \cdot D_M$$

→ poco importante in LC

coefficiente di DIFFUSIONE LONGITUDINALE

$$C_M = \frac{f(d_D^2, d_c^2)}{D_M}$$

coefficiente di TRASFERIMENTO DI MASSA

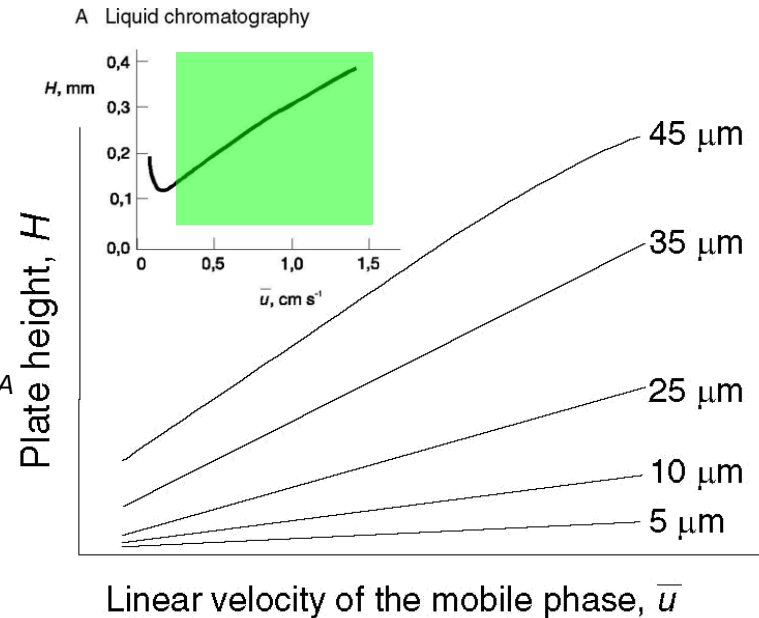
"da e verso" la fase mobile

$$C_S = \frac{q \cdot k \cdot d_f^2}{(1+k)^2 \cdot D_S} = \frac{2 \cdot t_d \cdot k}{(1+k)^2}$$

coefficiente di TRASFERIMENTO DI MASSA

"da e verso" la fase stazionaria

se f.s. è liquida se f.s. è solida



© 2006 Wiley-VCH, Weinheim  
Kellner / Analytical Chemistry  
ISBN: 3-527-30590-4 Fig-21-24

Dalla teoria cinetica della cromatografia, si deduce che  $H$  diminuisce al diminuire delle dimensioni del materiale di supporto, aumentando quindi l'efficienza.

In applicazioni reali, per LC, non è praticabile posizionarsi sul minimo della curva  $H(u)$ , poiché corrisponderebbe a velocità di flusso piccole e non operativamente utilizzabili.

• Velocità lineare della fase mobile	$u$
• Coefficiente di diffusione nella f.m.	$D_M$
• Coefficiente di diffusione nella f.s.	$D_S$
• Diametro del materiale di impaccamento	$d_D$
• Spessore del rivestimento liquido della f.s.	$d_f$
• Tempo di desorbimento dell'analita	$t_d$
• Diametro della colonna	$d_c$

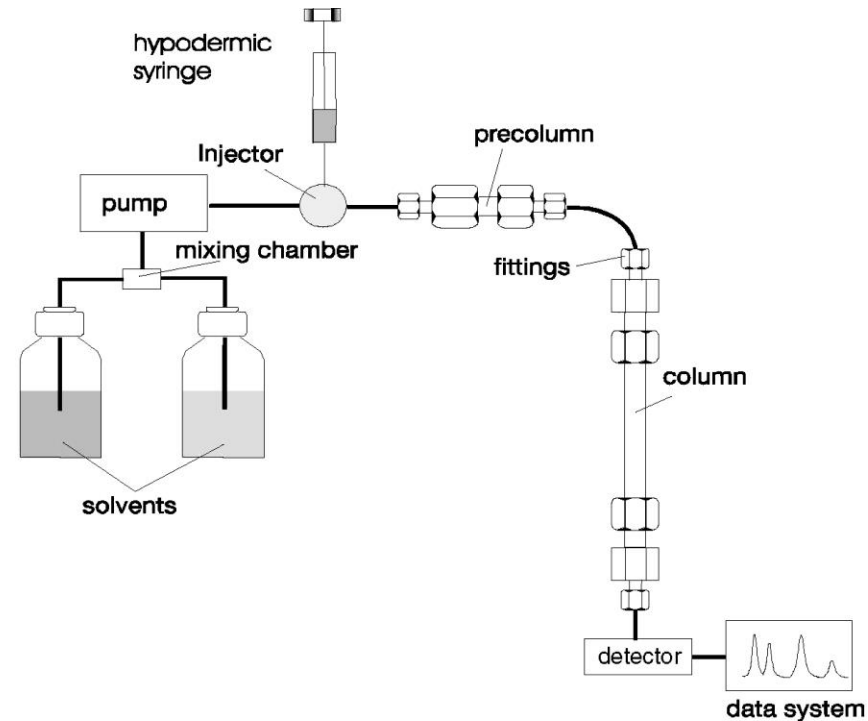
• Fattore di ritenzione della sostanza	$k$
• Costanti	$k_D, q$
• Dipendenza funzionale ("funzione di")	$f$



# La strumentazione

**La strumentazione consiste nelle seguenti componenti:**

- Sistema di pompaggio;
- Riserve di solvente;
- Sistema di iniezione del campione;
- Colonna cromatografica;
- Rivelatore



© 2006 Wiley-VCH, Weinheim  
Kellner / Analytical Chemistry  
ISBN: 3-527-30590-4 Fig-21-25

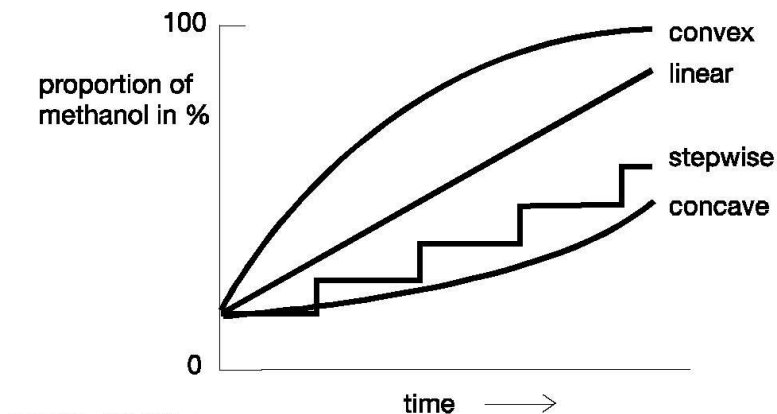
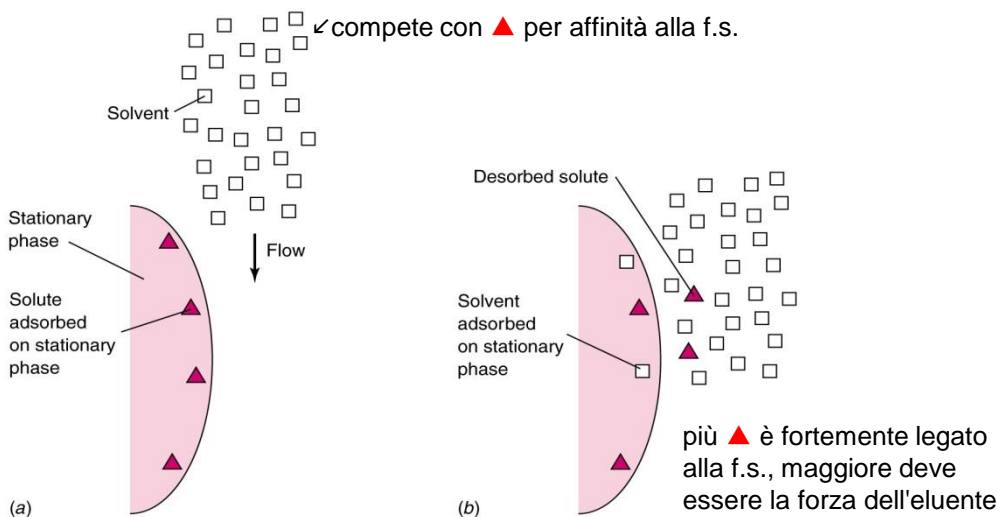
- ✓ La pompa flussa l'eluente (solvente o miscela di solventi) attraverso la colonna a una determinata velocità di flusso (eventuale gradiente di polarità di solventi = stesso effetto di gradiente di temperatura in GC);
- ✓ Il **campione** è introdotto in uno speciale iniettore e il solvente passa attraverso l'iniettore trasportando il campione in colonna;
- ✓ Gli analiti sono separati nella **colonna** (che può anche essere termostata);
- ✓ Per minimizzare l'allargamento di picco (*peak broadening*) il volume morto deve essere il minore possibile, specialmente nell'iniettore e nel rivelatore.

[https://chem.libretexts.org/Textbook\\_Maps/Analytical\\_Chemistry/Supplemental\\_Modules\\_\(Analytical\\_Chemistry\)/Chromedia](https://chem.libretexts.org/Textbook_Maps/Analytical_Chemistry/Supplemental_Modules_(Analytical_Chemistry)/Chromedia)

[https://chem.libretexts.org/Textbook\\_Maps/Analytical\\_Chemistry/Book%3A\\_Analytical\\_Chemistry\\_2.0\\_\(Harvey\)/12\\_Chromatographic\\_and\\_Electrophoretic\\_Methods/12.5%3A\\_High-Performance\\_Liquid\\_Chromatography](https://chem.libretexts.org/Textbook_Maps/Analytical_Chemistry/Book%3A_Analytical_Chemistry_2.0_(Harvey)/12_Chromatographic_and_Electrophoretic_Methods/12.5%3A_High-Performance_Liquid_Chromatography)

## ➤ Solventi (fase mobile)

- La fase mobile viene scelta in base alla tecnica usata;
- I solventi devono essere filtrati per rimuovere particelle sospese che bloccherebbero il flusso di eluente in colonna;
- I gas disciolti devono essere rimossi con gorgogliamento di He o N<sub>2</sub> nel solvente, o con ultrasuoni;
- I solventi per f.m. vengono conservati in recipienti/bottiglie in vetro o acciaio;
- La separazione si può ottenere per eluizione **isocratica** (miscela costante di solventi) o con **gradiente**;
- **Separazioni migliori** in tempi minori si ottengono di solito in **gradiente** di eluizione, in cui la forza dell'eluente è in genere incrementata gradualmente durante l'analisi. Si possono usare 2 o più solventi e il gradiente può essere lineare, a gradini, concavo o convesso;
- La modulazione della composizione e della forza dell'eluente consente di per promuovere l'uscita di soluti (analiti) affini alla fase stazionaria



© 2006 Wiley-VCH, Weinheim  
Kellner / Analytical Chemistry  
ISBN: 3-527-30590-4 Fig-21-26

segue →

In LC ci sono **interazioni significative tra f.m. e analiti** da separare (al contrario di GC in cui la f.m. è il carrier gas inerte). Ricordando:

$$R_S = \frac{\sqrt{N}}{4} \cdot \frac{\alpha-1}{\alpha} \cdot \frac{k_B}{k_B+1}$$

I parametri  $k_B$  e  $\alpha$  sono modulabili cambiando la composizione dei solventi nella f.m.;

Il **parametro** più importante di un solvente è per applicazioni LC la sua **polarità**.

Si sceglie prima la fase stazionaria che dovrebbe aver polarità simile ai costituenti della miscela che si deve separare, e conseguentemente si sceglie la fase mobile in modo che  $k_B$  abbia valori tra 2 e 5;

La fase mobile si può selezionare sulla base del meccanismo atteso di separazione, ma i meccanismi coinvolti possono esser più d'uno;

Se le polarità di f.m. e f.s. sono troppo diverse, il tempo di ritenzione sarà molto piccolo;

Se le polarità di f.m. e f.s. sono molto simili, il tempo di ritenzione sarà molto grande;

Spesso la soluzione ottimale si trova con un processo per "Trial & error" o con procedure di ottimizzazione multivariata;

Sono state stabilite delle **SERIE ELUOTROPICHE** per quantificare la polarità dei solventi (ad esempio Snyder classificò i solventi come fortemente polari, debolmente polari e apolari).

segue →

## ❖ Serie Eluotropiche

serie eluotropica per solventi LC			
Solvente	Indice di polarità, P'	Forza di Eluizione (SiO <sub>2</sub> )	Trasmissione UV
fluroalcani	< -2	-0.2	200
cicloesano	0.04	0.03	200
n-esano	0.1	0.01	195
tetracloruro di carbonio	1.6	0.11	265
diisopropil etere	2.4	0.22	220
toluene	2.4	0.22	285
dietil etere	2.8	0.38	215
dicloro metano	3.1	0.34	230
tetraidrofurano	4.0	0.35	210
cloroformio	4.1	0.26	235
etanolo	4.3	0.68	205
acido acetico	4.4	0.38	255
diossano	4.8	0.49	215
metanolo	5.1	0.73	205
acetone	5.8	0.50	190
nitrometano	6.0	0.49	380
acqua	10.2	grande	170

Per valutare la polarità di una miscela di solventi si mediano le polarità dei solventi componenti  
Es. 30:70 metanolo/acqua (v/v)

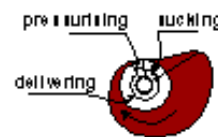
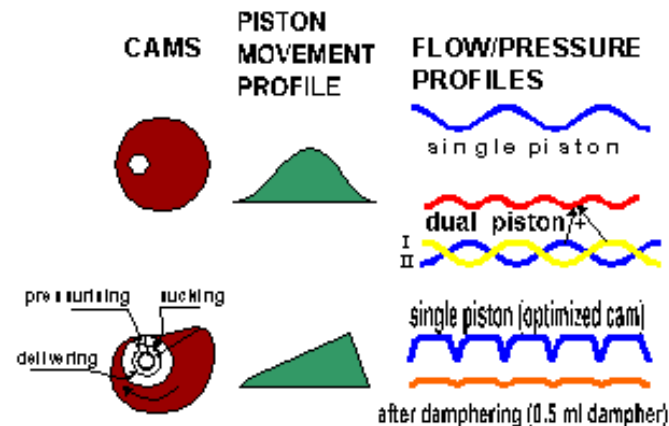
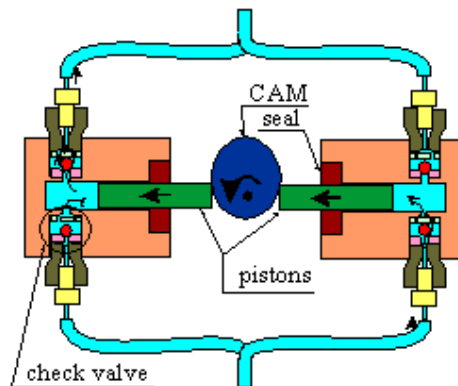
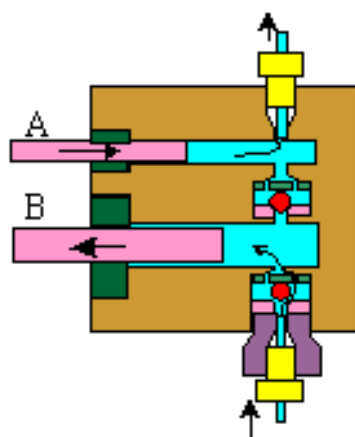
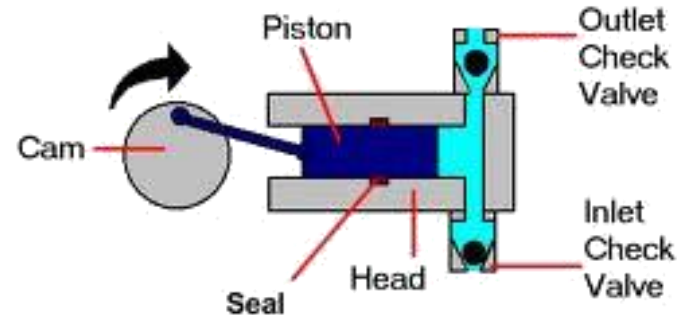
$$P_{\text{metanolo/acqua}} = 0.3 P_{\text{metanolo}} + 0.7 P_{\text{acqua}} = 1.53 + 7.14 = 8.67$$

- ✓ L'indice di polarità (P') è **INDIPENDENTE** dalla fase stazionaria utilizzata;
- ✓ La forza di eluizione **DIPENDE** dalla f.s. (ad es. la forza di eluizione relativa alla f.s. "allumina" si ottiene dividendo per 0.8 quella relativa alla silice (SiO<sub>2</sub>));
- ✓ Se la fase stazionaria è APOLARE la serie eluotropica è inversa rispetto a quanto riportato in tabella.

segue →

## ➤ Sistema di pompaggio

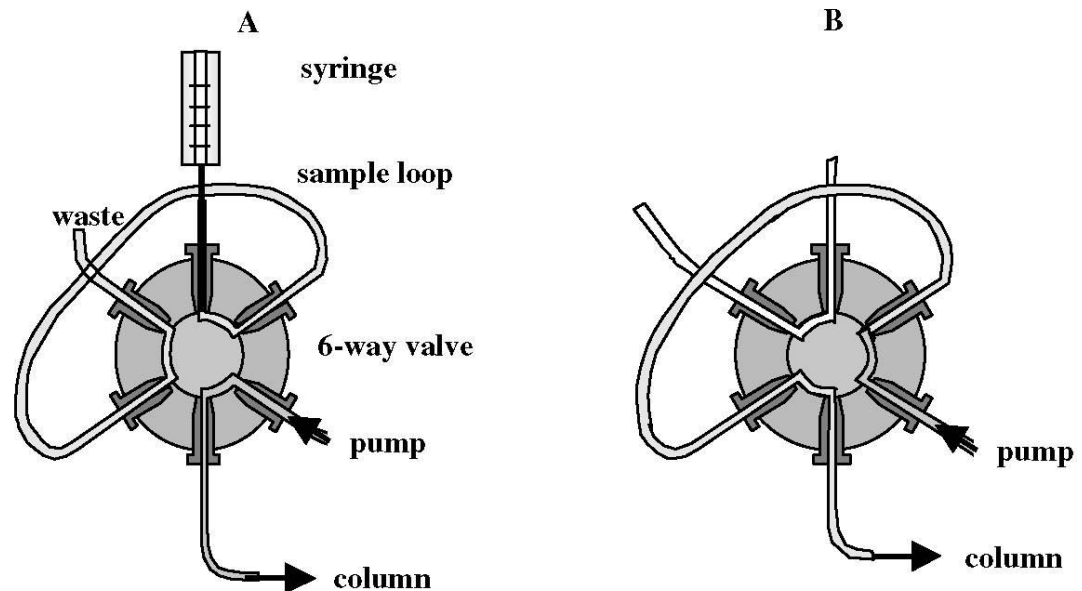
- Pressioni fino a varie centinaia di bar (decine di MPa);
- Ampio intervallo di velocità di flusso (0,05 - 10 mL/min);
- Flusso libero da pulsazioni;
- Volumi interni 40 - 60  $\mu\text{L}$ , pressioni 60 Mpa, flussi costanti, indipendenti da contropressione e viscosità;
- **Gradiente in bassa pressione** (solventi miscelati prima del pompaggio);
- **Gradienti in alta pressione** (minori variazioni di volume nella miscela compressa) richiedono due pompe; un costituente è compresso, la seconda pompa aggiunge secondo costituente a flusso pressurizzato;
- E' possibile utilizzare miscele ternarie di solventi.



Pistoni e sfere in zaffiro  
Le valvole sono la parte più delicata  
(intasamenti, contaminazioni)

## ➤ Sistemi di iniezione del campione

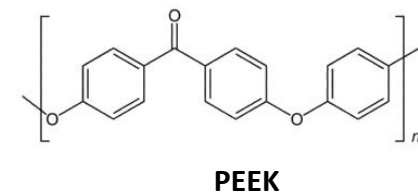
- ✓ Consente di iniettare volumi di 1-500  $\mu\text{L}$  (in micro-HPLC si possono iniettare volumi  $< 1 \mu\text{L}$ );
- ✓ Durante l'iniezione, la pressione deve essere mantenuta costante;
- ✓ Il sistema di iniezione più comune è una **valvola a 6 vie** equipaggiata con un **loop**;
- ✓ Il campione viene iniettato nel loop tramite microsiringa, mentre l'eluente fluisce direttamente in colonna (escluso dal loop);
- ✓ Girando la valvola (ad iniezione completata) il flusso di eluente viene diretto al loop e quindi trasporta il campione in testa alla colonna.



© 2006 Wiley-VCH, Weinheim  
Kellner / Analytical Chemistry  
ISBN: 3-527-30590-4 Fig-21-28

## ► Colonne cromatografiche

- ❑ Possono essere costituite da diversi materiali: acciaio inossidabile; tubi in vetro spesso contenuti in tubi in metallo; PEEK (polyether ether ketone);
- ❑ La superficie interna non deve essere ruvida poiché diminuisce l'efficienza di separazione;
- ❑ Dimensioni:  $L = 1-30$  cm; diametro interno ( $ID = 2.1-7.6$  mm) ;
- ❑ In Micro HPLC vengono utilizzate colonne lunghe di tipo capillare ( $ID < 1$  mm);
- ❑ Materiale di impaccamento solido con dimensioni di 3-10  $\mu\text{m}$ ;
- ❑ Il materiale d'impaccamento viene trattenuto all'interno della colonna tramite due setti di materiale sinterizzato posti alle estremità;
- ❑  $N$  è approssimativamente 50'000 per metro di lunghezza;
- ❑ Per ridurre l'uso di solventi/f.m. si utilizzano colonne miniaturizzate:  $L = 30-75$  mm,  $ID$  1 mm;  $N$  fino a 100'000/m per  $d_D = 3$   $\mu\text{m}$  (HPLC "microbore").
- ❑ Si impiegano corte "pre-colonne" per proteggere la colonna separativa ( $ID=4.5$ mm,  $L=30$  mm, impaccamento 10-30  $\mu\text{m}$ , per evitare cadute di pressione significative);
- ❑ Riempire una colonna con particelle di dimensioni  $< 20$   $\mu\text{m}$  è problematico (elevata energia superficiale e cariche superficiali ostacolano il riempimento a secco; se si usa un liquido, vanno evitati i gradienti di dimensioni per le particelle, associati a fenomeni di sedimentazione). Quindi si sospende il materiale dell'impaccamento in un liquido per riempire la colonna; ancor meglio se si usano "sospensioni galleggianti" o slurry; le differenze in densità tra fase solida e liquida possono essere compensate da un agente disperdente opportuno (es.  $\text{CH}_2\text{Br}_2$ ).

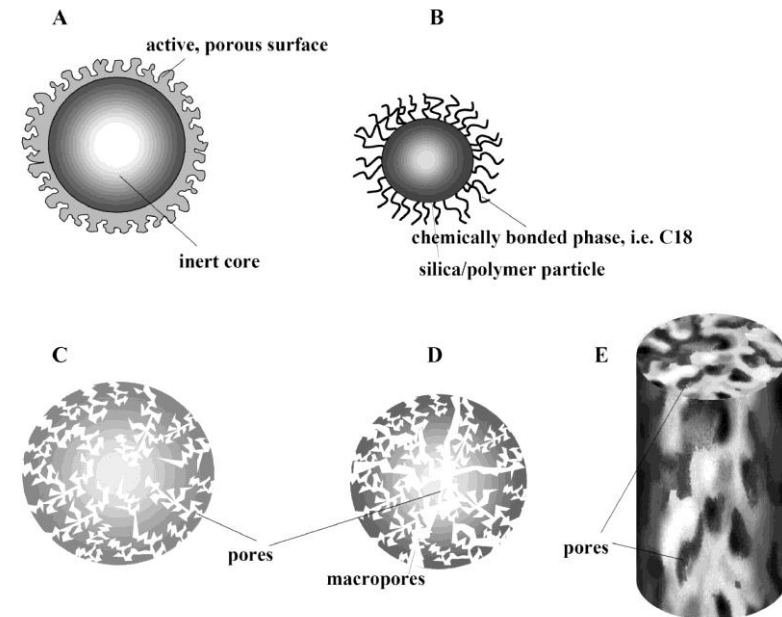


segue →



## ❖ **Materiali di impaccamento**

- Più lunga e sottile la colonna e minori le dimensioni dell'impaccamento, migliore è la separazione.
- Purtroppo, la contro-pressione della colonna cresce sensibilmente al diminuire del ID (diametro interno) e del  $d_D$  (diametro particelle) e al crescere di L.
- La possibilità di pompare la f.m pone limiti pratici alle dimensioni di colonne e impaccamento;
- Materiale per l'impaccamento si sceglie in base alla tecnica cromatografica;
- **Forma, dimensioni, porosità e distribuzione dimensionale delle particelle** del materiale di supporto sono importanti per le caratteristiche della f.s.
- Il materiale di supporto può essere: non poroso (pellicolare o con fase legata), di particelle porose o perfuse, colonne monolitiche;
- Particelle sferiche si impaccano meglio di particelle irregolari; l'efficienza con distribuzioni uniformi di  $d_D$  è alta;
- La distribuzione dimensionale (gaussiana) di  $d_D$  deve essere la più stretta possibile poiché valori di  $d_D$  piccoli determinano la permeabilità della colonna, valori più grandi determinano H;
- Le particelle porose possono essere completamente porose, o avere uno strato poroso e una parte intera (nocciolo/core) inerte, ad esempio vetro.
- Le colonne monolitiche consentono elevate velocità della f.m.;
- I materiali monolitici sono completamente porosi.

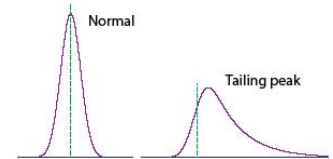


© 2006 Wiley-VCH, Weinheim  
Kellner / Analytical Chemistry  
ISBN: 3-527-30590-4 Fig-21-29

segue →

## ❖ Silice

- Le f.s. basate su silice sono al momento il materiale d'impaccamento più popolare in HPLC.
- La silice da sola si impiega nella cromatografia d'adsorbimento, ma più spesso, è usata come materiale di supporto per materiali chimicamente modificati - ai gruppi silanolo ( $\text{SiOH}$ ) - con alta efficienza di colonna e resistenza meccanica e chimica (cromatografia "a fasi legate");
- Le caratteristiche delle particelle in silice (dipendenti dal processo di produzione) sono: forma, dimensione, porosità e dimensione dei pori, area superficiale.
- Ci son vari tipi di gruppi silanolo (liberi, geminali, associati). I silanoli liberi hanno natura molto acida (e possono generare fenomeni di tailing di picchi relativi a analiti basici).
- La purezza della silice è importante, specie per l'analisi di componenti polari: ioni  $\text{Fe}^{3+}$ ,  $\text{Al}^{3+}$ ,  $\text{Ni}^{2+}$ ,  $\text{Zn}^{2+}$  contaminanti la silice possono formare complessi con specie chelanti, alterando la forma dei picchi:
- I materiali basati su silice si impiegano a pH di solito compresi tra 2 e 8. A pH maggiori la silice inizia a disciogliersi nell'eluente e a bassi pH si rompono i legami con i gruppi chimicamente legati. Miglioramenti si sono avuti con materiali ibridi silice/gruppi organo-silossani (pH 2-11).

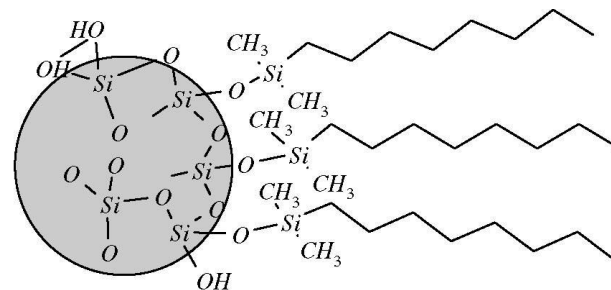


## ❖ Particelle polimeriche

- I materiali polimerici sono stabili a variazioni di pH, ma l'efficienza di colonna e la resistenza meccanica e solubilizzazione in alcuni solventi è peggiore rispetto alla silice;
- Materiali comuni sono polistirene/divinilbenzene e metacrilato;
- L'impiego di questi materiali è più diffuso in cromatografia ionica.

# Cromatografia su fasi legate (NPLC e RPLC)

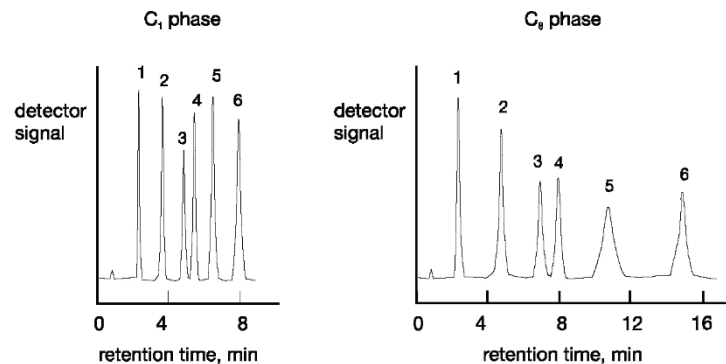
- Sono cromatografie liquido-liquido (LLC);
- In **NPLC** il meccanismo è sia di partizione che di adsorbimento;
- In **RPLC** il meccanismo è puramente di partizione;
- **RPLC** è molto più diffusa (circa il 75% delle applicazioni);
- Il gel di silice è il materiale di supporto più diffuso;
- Grazie alla reattività dei gruppi silanolo è possibile legare agli stessi diversi gruppi, reazioni comuni sono esterificazioni con alcoli e con organo monoclorosilani per legare catene idrofobiche alla silice (es. C8);
- Non tutti i silanoli reagiscono (dipende dall'ingombro sterico), rimane circa il 50% libero che, con ulteriori trattamenti, si riduce di molto, ma non viene azzerato;
- Silanoli rimasti liberi possono legare fortemente gruppi polari di molecole di analita generando fenomeni di tailing nei picchi.
- In **NPLC** i composti polari vengono eluiti per ultimi (trattenuti dalla f.s.);
- In **RPLC** i composti polari vengono eluiti per primi (sono più affini alla f.m.);
- **Effetto della (lunghezza della catena alifatica della)**



© 2006 Wiley-VCH, Weinheim  
Kellner / Analytical Chemistry  
ISBN: 3-527-30590-4 Fig-21-34

## fase stazionaria in RPLC:

- 1 uracile
- 2 fenolo
- 3 acetofenone
- 4 nitrobenzene
- 5 metil benzoato
- 6 toluene

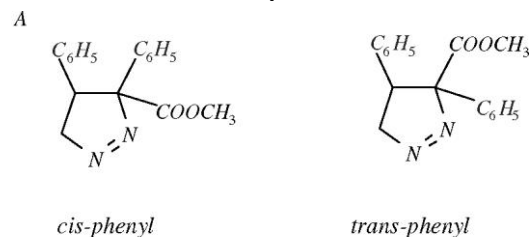


© 2006 Wiley-VCH, Weinheim  
Kellner / Analytical Chemistry  
ISBN: 3-527-30590-4 Fig-21-35

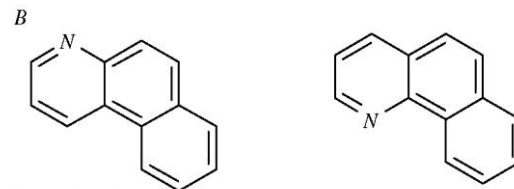
# Cromatografia di adsorbimento

- Sono cromatografie liquido-solido (LSC);
- La fase stazionaria è silice o allumina;
- La ritenzione si basa su processi di adsorbimento differenziati sull'adsorbente solido, quando le molecole della f.m. competono con quelle degli analiti;
- L'adsorbimento è localizzato nei centri attivi liberi della f.s.;
- Molecole fortemente polari possono deattivare la superficie della f.s. (es.  $H_2O$ );
- La forza di eluizione è una misura dell'energia di adsorbimento del solvente per unità di area superficiale;
- Tempi di ritenzione: alcheni < idrocarburi aromatici < composti alogenati e solfuri < eteri < nitrocomposti < esteri < alcoli < ammine < solfoni < solfossidi < amidi < acidi carbossilici.
- LSC è adatta a separare sostanze non polari difficilmente solubili in  $H_2O$ ;
- Utilizzata per separare isomeri posizionali e stereoisomeri.

## Cis- e trans- pirazoline



## Isomeri posizionali di aza-derivati del fenantrene



306 Wiley-VCH, Weinheim  
Kellner / Analytical Chemistry  
ISBN: 3-527-30590-4 Fig-21-38

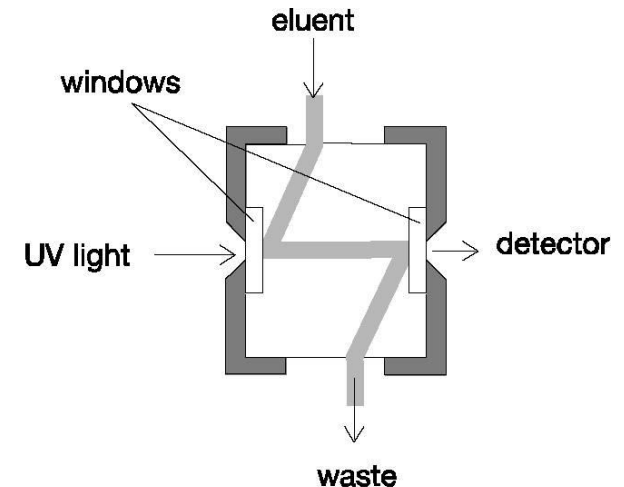
## ➤ **Rivelatori**

*I rivelatori per LC si basano su due principi:*

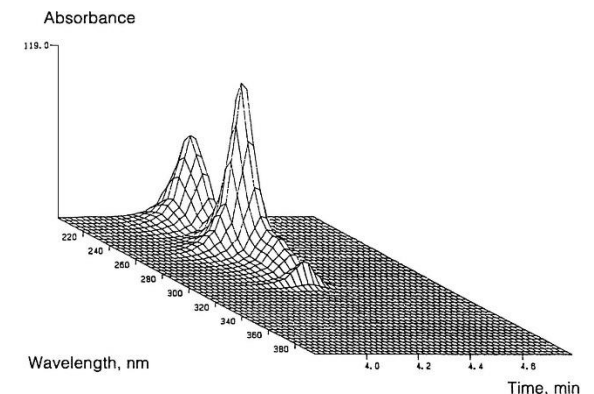
- **Rivelazione di una caratteristica della fase mobile (bulk property):** l'analita provoca un cambiamento in un segnale "fisso" generato dalla fase mobile;
  - **Rivelazione di una caratteristica dell'analita (solute property):** l'analita genera un segnale quando arriva al rivelatore.
- 
- **Es. bulk property:** indice di rifrazione, conducibilità.
  - **Es. solute property:** UV, fluorescenza, corrente di diffusione ad un elettrodo, **spettro di massa**

## ❖ Rivelatori di assorbanza (UV)

- Sono i più diffusi (per più del 70% delle applicazioni);
- Sono costituiti da un cella di flusso liquido per misurare l'assorbimento di radiazione luminosa in uscita dalla colonna;
- La cella di flusso ha forma di Z;
- Per evitare l'allargamento di picco, volume è di 1-10  $\mu\text{L}$  e il cammino ottico è di 2-10 mm;
- La cella è in quarzo per misurare nel range UV;
- Le misure vengono effettuate a lunghezza d'onda singola.
- Si possono impiegare anche spettrometri a schiera di fotodiodi (DAD- diode array detectors). Informazione è fornita ad esempio come rappresentazione 3D (assorbanza, tempo di ritenzione, lunghezza d'onda).
- In questo modo si possono facilmente identificare le  $\lambda$  migliori per la quantificazione dei diversi analiti.
- Bisogna operare in intervalli di  $\lambda$  in cui i solventi non assorbono.



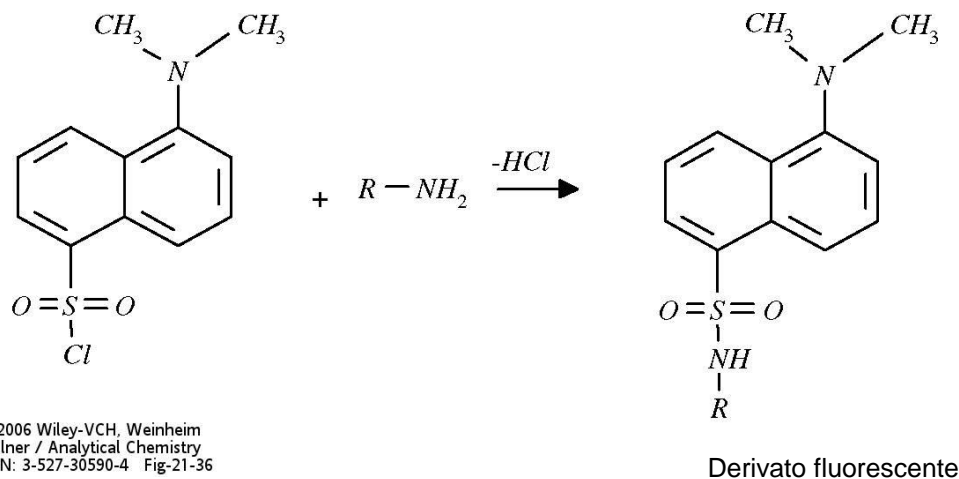
© 2006 Wiley-VCH, Weinheim  
Kellner / Analytical Chemistry  
ISBN: 3-527-30590-4 Fig-21-30



© 2006 Wiley-VCH, Weinheim  
Kellner / Analytical Chemistry  
ISBN: 3-527-30590-4 Fig-21-31

## ❖ Rivelatori a fluorescenza

- Hanno sensibilità 1000 volte superiore ai detector UV;
- L'eccitazione avviene con una lampada a vapori di mercurio (o a Xenon ad elevate pressioni);
- Le lunghezze d'onda di eccitazione ed emissione sono selezionate da monocromatori, o si usa uno spettrometro di fluorescenza.
- Alcune sostanze farmaceutiche, di interesse clinico o naturali sono fluorescenti.
- Per l'analisi di composti non fluorescenti questi possono essere derivatizzati legando chimicamente ad essi un gruppo fluorescente.

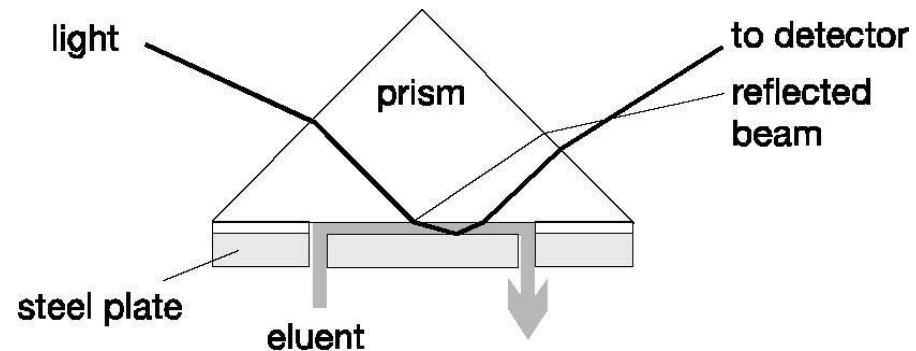


Dansil cloruro

5-(dimethylamino)naphthalene-1-  
sulfonyl chloride

## ❖ **Rifrattometro (RI detector)**

- *E' un detector universale, non specifico;*
- *Si basa sulla differenza di indice di rifrazione tra eluente puro e eluente che contiene costituenti del campione.*
- *Si può valutare la luce riflessa attraverso un prisma (o deflessa da un deflettore);*
- *La luce è rilevata dopo esser passata attraverso l'eluente ed esser stata riflessa da una lamina in acciaio (che funge anche da termostato);*
- *Si impiegano una cella di misura e una cella di riferimento (rifrattometro differenziale);*
- *E' meno sensibile di UV detector, richiede termostatazione;*
- *Non è utilizzabile per eluizioni in gradiente, poiché l'indice di rifrazione che rappresenta lo "zero" cambia al variare della miscela di solventi.*

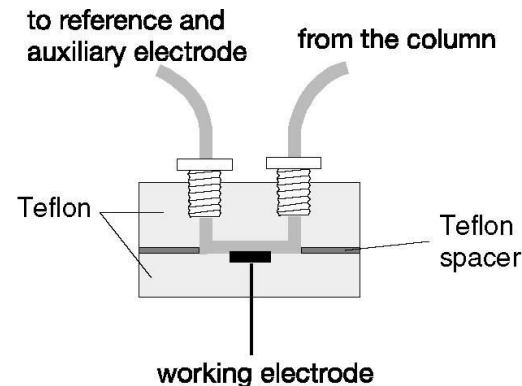


© 2006 Wiley-VCH, Weinheim  
Kellner / Analytical Chemistry  
ISBN: 3-527-30590-4 Fig-21-32

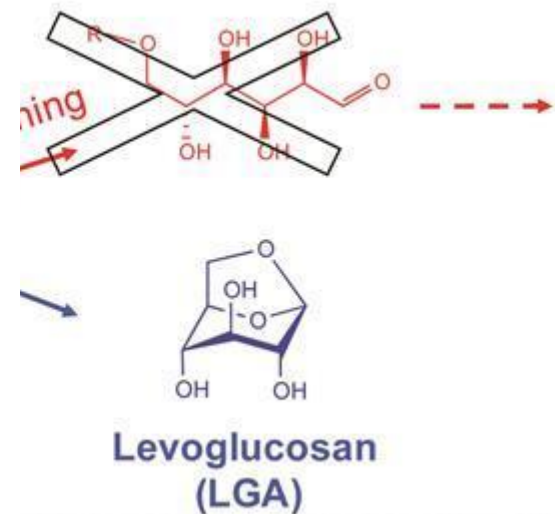


## ❖ Rivelatori elettrochimici

- Voltammetria, amperometria, coulombometria e conduttimetria possono essere utilizzate per rivelatori elettrochimici;
- Il **detector conduttimetrico** è usato usualmente in cromatografia ionica;
- Il detector coulombometrico e voltammetrico sono raramente usati;
- Nel **detector amperometrico** si applica un potenziale costante a un elettrodo di lavoro (es. in oro, grafite o platino), e si misura una corrente limite di diffusione a un determinato potenziale, relativamente a un elettrodo di riferimento.
- Si usa per sostanze che possono essere ridotte o ossidate nell'intervallo di potenziale dell'elettrodo di lavoro impiegato;
- Viene impiegato per rilevare sostanze biochimiche;
- Un problema è la possibilità di avvelenamento (cioè contaminazione non reversibile) delle superfici dell'elettrodo



© 2006 Wiley-VCH, Weinheim  
Kellner / Analytical Chemistry  
ISBN: 3-527-30590-4 Fig-21-33



## A simplified method for levoglucosan quantification in wintertime atmospheric particulate matter by high performance anion-exchange chromatography coupled with pulsed amperometric detection

Andrea Piazzalunga<sup>ad\*</sup>, Paola Fermo<sup>a</sup>, Vera Bernardoni<sup>b</sup>, Roberta Vecchi<sup>b</sup>,  
Gianluigi Valli<sup>b</sup> and Maria Antonietta De Gregorio<sup>c</sup>

<sup>a</sup>Department of Inorganic, Metallorganic and Analytical Chemistry, University of Milan, Via Venezian 21, 20133, Milan, Italy; <sup>b</sup>Department of Physics, University of Milan and INFN-Milan, Via Celoria 16, 20133 Milan, Italy; <sup>c</sup>Environmental Protection Agency of Lombardy Region, Department of Milan, Via Juvara 22, 20133 Milan, Italy; <sup>d</sup>Department of Environmental Science, University of Milan-Bicocca, Piazza della Scienza 1, 20126 Milan, Italy

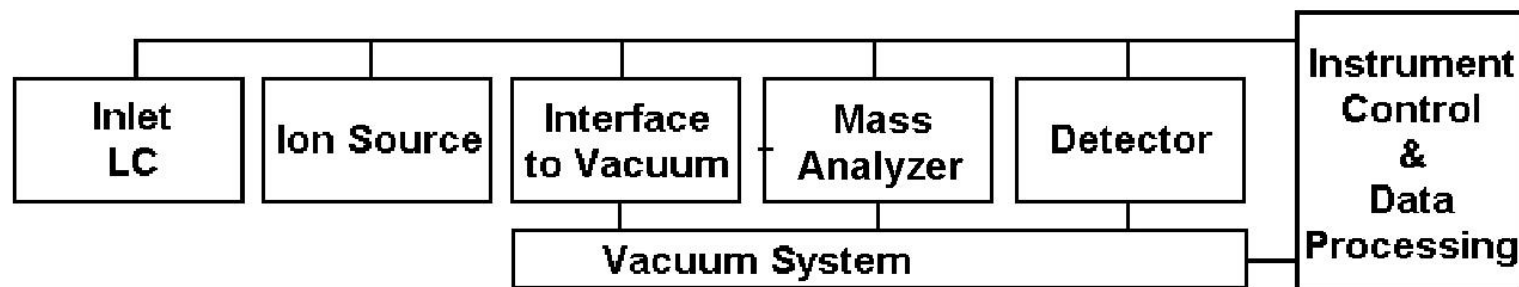
(Received 21 January 2009; final version received 6 May 2009)

Levoglucosan, a tracer for the assessment of the biomass burning contribution to atmospheric particulate matter (PM) concentrations, was determined by means of high-performance anion-exchange chromatography (HPAEC) with pulsed amperometric detection (PAD). In this work we propose a modification in the instrumental set-up aiming at an improvement in the detector response by adding NaOH after chromatographic separation to increase the pH. The comparison between this technique and the gas chromatography/mass spectrometry (GC/MS) method commonly used showed good agreement. Repeatability is 4.8% RSD, limits of detection for levoglucosan, mannosan and galactosan are in the range 0.001–0.002  $\mu\text{g mL}^{-1}$  in solution, corresponding to 3–4  $\text{ng m}^{-3}$  for 24  $\text{m}^3$  of air sampled. PM<sub>10</sub> samples were characterised for levoglucosan and for organic and elemental carbon contents. The preliminary results reported here for five sites in the Lombardy region (Northern Italy) are, as far as we know, the first data on levoglucosan contribution to OC in Italy. The levoglucosan concentrations observed in Lombardy vary in the range 173–963  $\text{ng m}^{-3}$  with an average levoglucosan-C to OC ratio ranging from 1.5% to 2.5%.

**Keywords:** atmospheric aerosol; levoglucosan; HPAEC-PAD; anhydrosugars;

## ❖ Spettrometro di Massa (MS)

Gli spettrometri di massa accoppiati a sistemi cromatografici sono strumenti costituiti da cinque blocchi:



© 2006 Wiley-VCH, Weinheim  
Kellner / Analytical Chemistry  
ISBN: 3-527-30590-4 Fig-25-04-01

1. introduzione del campione;
2. ionizzazione degli analiti;
3. analisi della massa;
4. rilevazione;
5. elaborazione dell'informazione

*Per LC è necessaria una camera di rimozione del solvente (Interface to vacuum) prima di entrare nel sistema ad alto vuoto (~ 10<sup>-6</sup> torr)*

*L'accoppiamento più comune di un LC è con un MS a ionizzazione elettronica spray (ESI) quale sorgente di ionizzazione, singolo quadrupolo quale analizzatore di massa e elettromoltiplicatore quale rivelatore. Altri tipi di MS sono utilizzabili.*