

Yannis FRANCOIS

Laboratoire de Spectrométrie de Masse des Interactions et des Systèmes Tour de Chimie, 12ème étage

e-mail: yfrancois@unistra.fr

Plan de cours 1. Introduction générale sur la chromatographie 2. Aspect théorique de la chromatographie 3. Chromatographie gazeuse : principe et appareillage 4. Chromatographie liquide : principe et appareillage

Introduction chromatographie

<u>Historique</u>

- > 1900 : Invention de la chromatographie (Michel TSWETT)
- > 1938 : Première chromatographie sur couches minces (Ismailov et Schraiber)
- > 1952 : Naissance officielle de la chromatographie phase gaz (Martin et Synge, Nobel 1952)
- > 1955 1960 : Age d'or de la chromatographie en phase gazeuse
- Fin des années 60 : Naissance de la chromatographie en phase liquide à haute performance
- De nos jours : Amélioration instrumentale (informatisation) et innovation dans le domaine de la miniaturisation (nanotechnologie)

Introduction chromatographie **Principe** Dépôt de l'échantillon Ether de pétrole (Mélange d'alcanes) Chromatographie de développement Carbonate de calcium et d'alumine Chromatographie d'élution

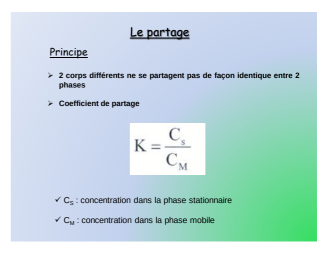
Introduction chromatographie

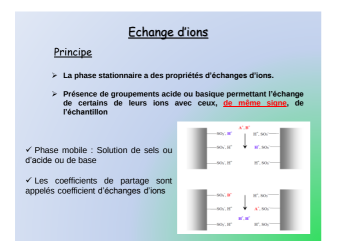
Principe

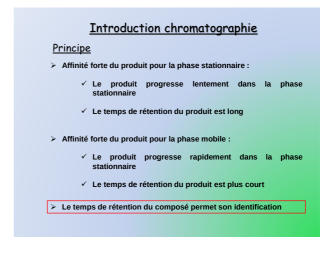
- > Séparation de mélange complexe
- Basée sur des équilibres particuliers entre les composés et deux phases:
 - √ Phase stationnaire
 - ✓ Phase mobile
- > Différentes interactions peuvent entrer en ieu :

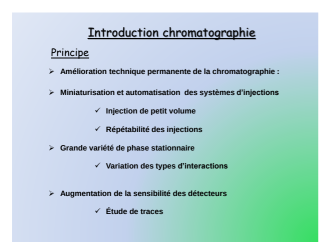
 - ✓ Adsorption
 ✓ Partage
 ✓ Paires d'ions
 ✓ Échange d'ions
 ✓ Exclusion stérique

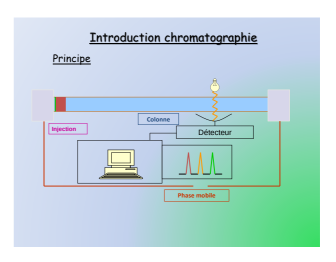
L'adsorption • C'est l'accumulation de substances à la surface d'une des phases Absorption Adsorption











Introduction chromatographie

Domaines d'applications

- De nos jours, la chromatographie est la technique de séparation la plus largement utilisée
- > Techniques très répandues dans le monde industriel
- > Très grand domaine d'applicabilités

Introduction chromatographie

Domaines d'applications

- > Industrie chimique : production, contrôle...
- Industrie alimentaire: corps gras, vins et spiritueux, bière, arôme...
- > Industrie cosmétique et parfums
- > Industrie pharmaceutique
- > Energie : raffinerie de pétrole, gaz naturel, biomasse...
- > Contrôle pollution : eaux, sols, atmosphère
- > Exploration spatiale
- Police scientifique
- > Recherche scientifique

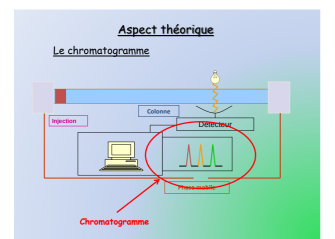
Introduction chromatographie

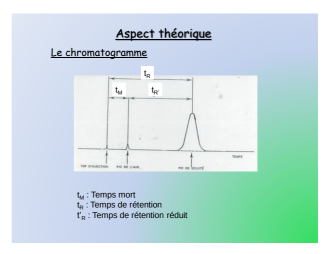
Les questions que vous aurez à vous poser?

- > Quel type d'échantillon ? Solide, liquide, gazeux
- > Que veut on doser ? Composé majeur, mineur ou des traces
- > Analyse partielle ou complète de l'échantillon ?
- > Récupération de l'échantillon ?
- > Précision de l'analyse ? Qualitatif ou quantitatif
- Durée de l'analyse ?
- > Quel sera le coût de l'analyse ?
- > Poids de l'analyse sur l'environnement ?

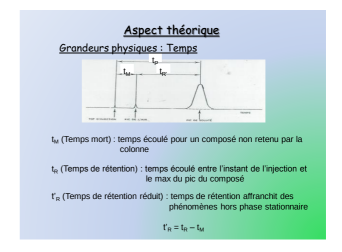
Plan de cours

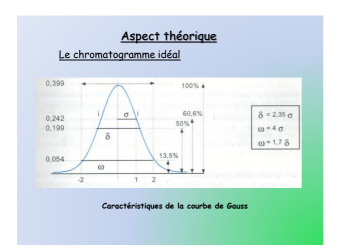
- 1. Introduction générale sur la chromatographie
- 2. Aspect théorique de la chromatographie
- 3. Chromatographie gazeuse : principe et appareillage
- 4. Chromatographie liquide : principe et appareillage

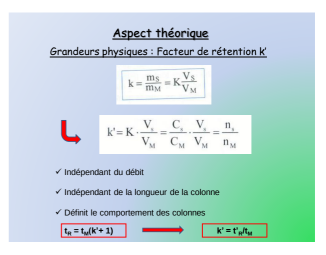


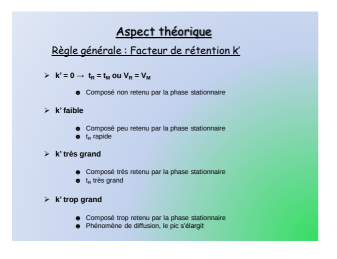


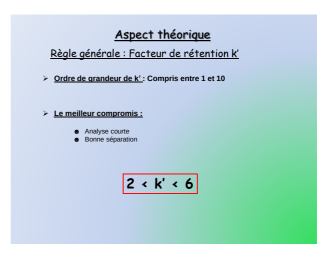
$\frac{\textit{Aspect th\'eorique}}{\textit{Coefficient de partage}}$ $K = \frac{C_s}{C_M}$ $\checkmark C_s : \textit{concentration dans la phase stationnaire}$ $\checkmark C_M : \textit{concentration dans la phase mobile}$



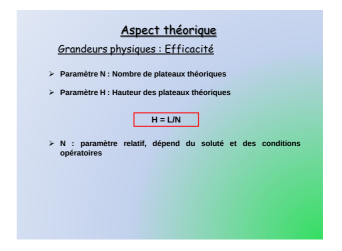


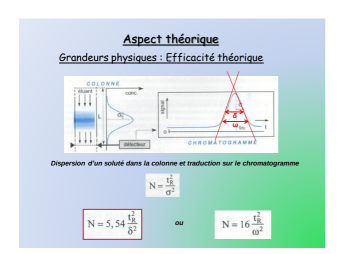


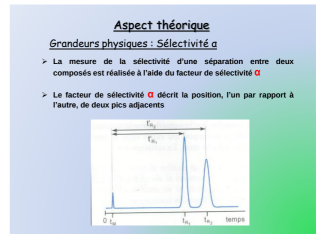


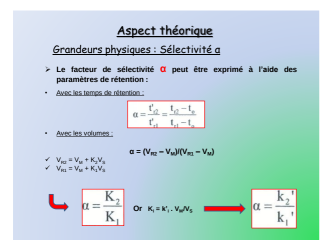


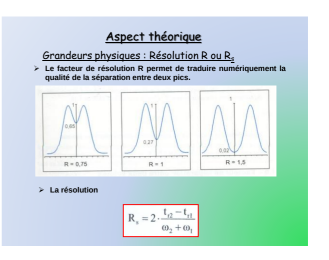
Aspect théorique Grandeurs physiques: la théorie des plateaux La théorie des plateaux est sans doute la meilleure théorie permettant d'expliquer les phénomènes de séparation chromatographique. Modélisation des équilibres Soluté/Phase stationnaire/Phase mobile sous la forme de plateaux. Limitations: Absence de considération des phénomènes de diffusion Impossibilité d'introduire tout l'échantillon dans un volume infiniment petit Absence de considération cinétique (vitesse d'échanges entre les deux phases) Théorie cinétique (Vu plus tard dans le cours)

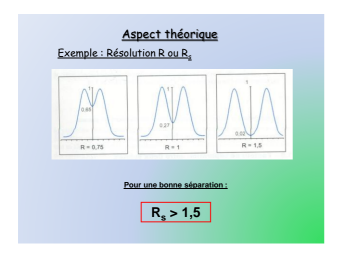


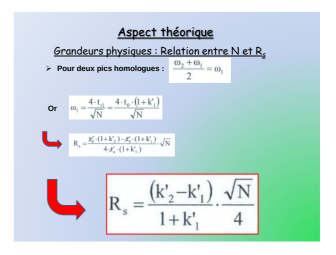


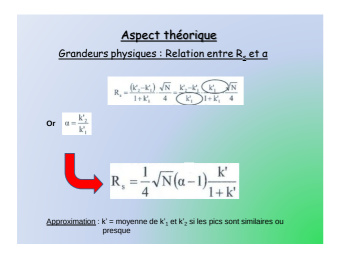


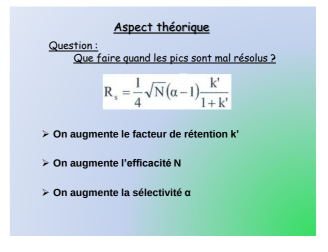


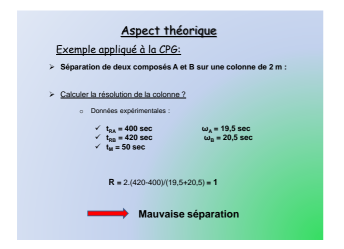


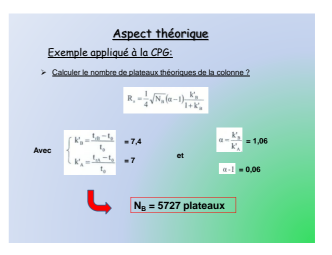










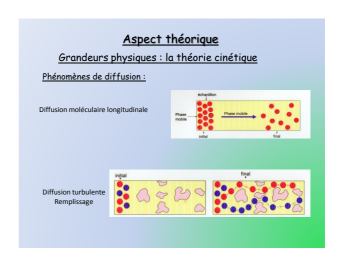


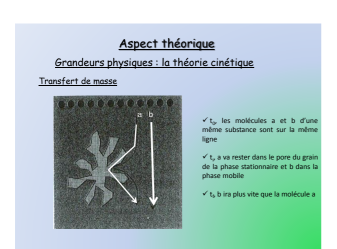
Aspect théorique Exemple appliqué à la CPG: Quelle longueur de colonne serait nécessaire pour avoir R = 1,5? $\frac{L_2}{L_1} = \frac{N_2}{N_1} = y \qquad \sqrt{N} \rightarrow \frac{R_{52}}{R_{51}} = \sqrt{\frac{N_2}{N_1}} = \sqrt{y}$ > Application numérique : $R_2/R_1 = 1,5/1 = 1,5 = \sqrt{y}$ y = 2,25

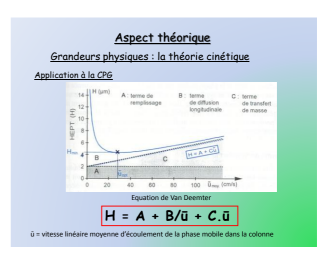


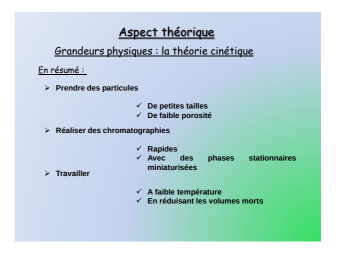
Aspect théorique Grandeurs physiques: la théorie cinétique La théorie cinétique considère le pic chromatographique comme représentatif de la distribution statistique des temps de rétention des molécules d'une substance donnée sur la colonne. La théorie cinétique considère les phénomènes de diffusion et de transfert de masse

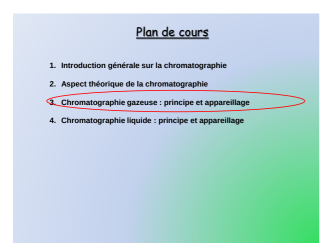
L₂ = 2,25 . 2 m = 4,5 m

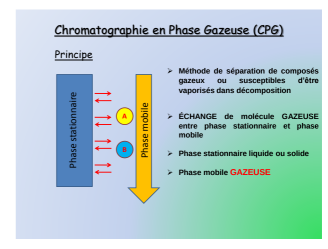


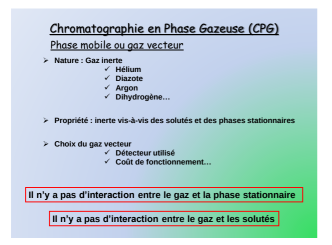


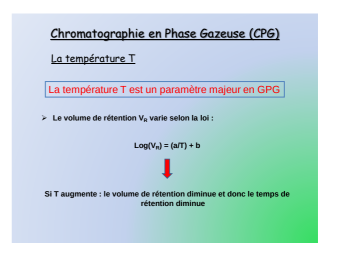


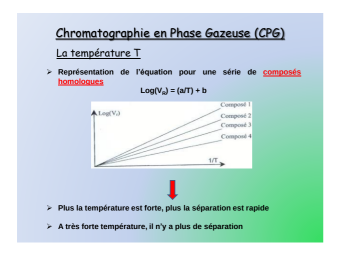


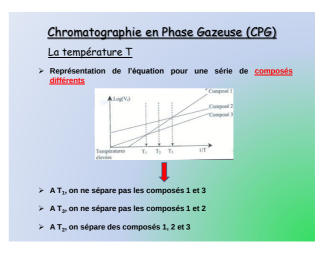


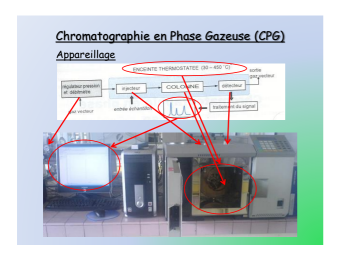


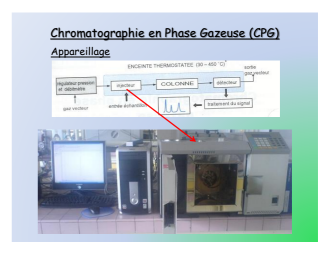




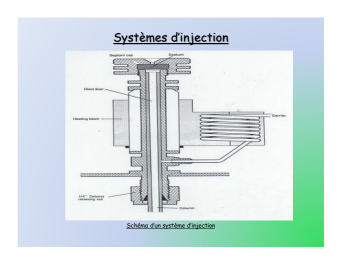








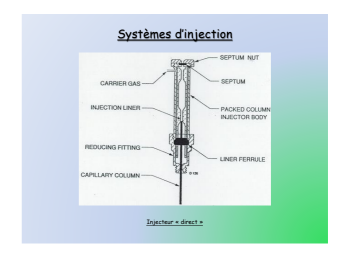




Systèmes d'injection

Injection direct

- > Système de première génération
- > Utilisé pour des colonnes remplies et des colonnes capillaires
- Limitation du volume injecté
- > Variation du diamètre de l'insert suivant le type de colonne
 - ✓ Grand diamètre pour colonnes remplies
 ✓ Petit diamètre pour colonnes capillaires
- Limitation du diamètre interne des colonnes capillaires (0,53 mm)



Systèmes d'injection

Injection direct: Exemple

Cas des fortes concentrations :

Pour une injection de 0,1 μ L (minimum possible) d'un produit dont la concentration est de l'ordre de 10%, alors il y aura saturation d'une colonne capillaire



Mauvaise efficacité, mauvaise séparation

Cas des faibles concentrations :

Volume d'échantillon limité par le volume de l'insert. Si l'on travail sur des traces et que le détecteur n'est pas sensible, alors le chromatogramme sera plat.



Pas de séparation

Systèmes d'injection

Injection split/splitless

- > Système le plus répandu pour les séparation colonne capillaire
- Injection de volume d'échantillon compatible avec la quantité de phase stationnaire dans la colonne
- > Split : système pour les échantillons très concentrés
 - ✓ Utilisation d'une vanne de Split pour diviser le
 - volume total injecté

 ✓ Réduction du volume injecté dans la colonne
- Splitless : système pour les échantillons très dilués
 - ✓ Utilisation de la vanne de Split pour pré concentrer
 ✓ Pré concentration en tête de colonne

Systèmes d'injection Injecteur Split/Splitless

Systèmes d'injection

Injection split/splitless

Fonctionnement Split:

- Injection d'un volume total d'échantillon dans le liner à l'aide d'une seringue
- L'injecteur étant chauffé, l'échantillon est instantanément vaporisé
- > L'échantillon est ensuite divisé en deux partie par une vanne de
- > La plus petite partie est injectée dans la colonne
- La plus grande est évacuée par ce que l'on appelle la fuite

Rapport de division R = débit de fuite/débit de la colonne

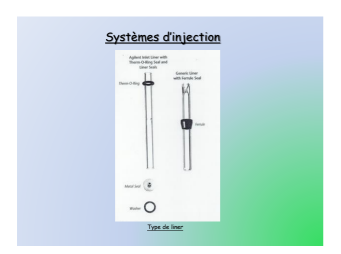
Systèmes d'injection Injection split/splitless Exemple Split: Débit de l'injecteur: 52 ml/min Vanne de fuite: 50 ml/min On en déduit le débit de la colonne à 2 ml/min

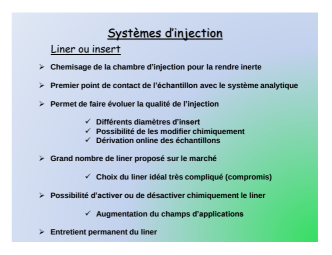
R = débit de fuite/débit de la colonne

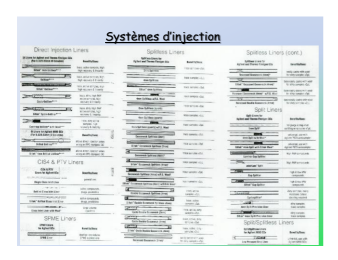
R = 50/2 = 25

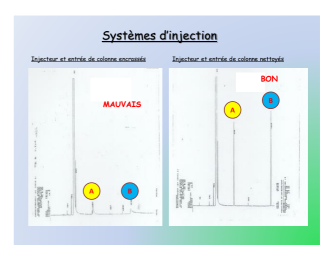
Si on injecte 1 µL, alors on introduit 1/25 de µL dans la colonne

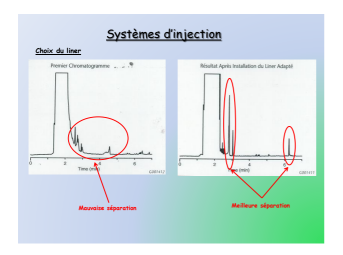
Systèmes d'injection Injection split/splitless Fonctionnement Splitless: ➤ La vanne de split est fermée ➤ On introduit l'échantillon (max 3μL) ➤ On attend quelques dizaines de secondes ✓ Refocalisation dans les premiers cm de la colonne ➤ On ouvre la vanne de fuite pour purger la chambre d'injection Application Splitless: ➤ Piège à froid ➤ Effet solvant

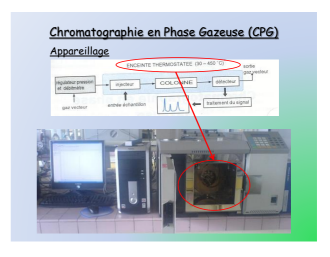




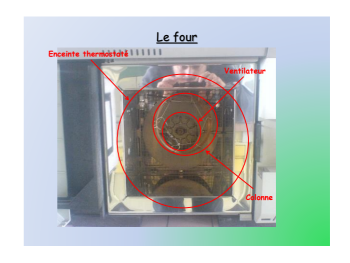


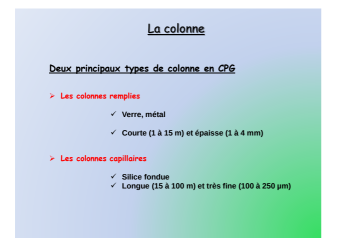


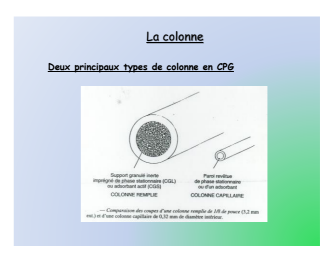


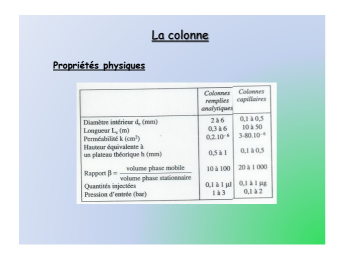


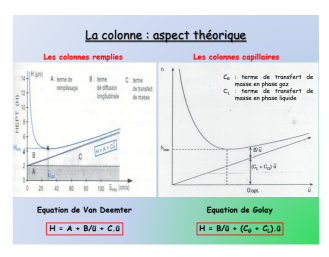
Le four Elément essentiel aux chromatographes modernes car doit posséder une excellente stabilité thermique (jusqu'à 450°C) Homogénéité de la température assurée par un ventilateur Programmateur de température Doit chauffer et refroidir très rapidement Gradient de température pour pouvoir séparer en un minimum de temps des mélanges de composés peu volatils et très volatils



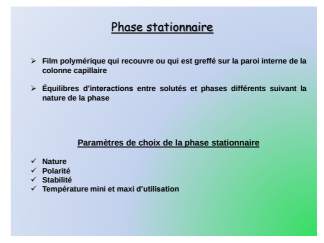


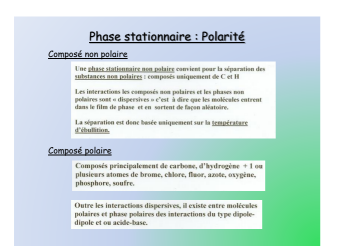


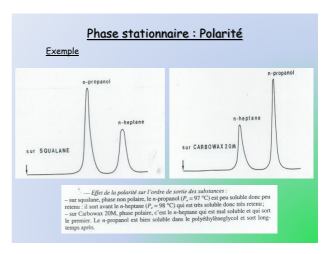












Détecteurs

ROLE:

- Appareil de mesure physico-chimique qui ne réagit qu'au passage des solutés voire d'espèces spécifiques du soluté
 Signal traité après amplification par un système informatique d'acquisition

IDEAL:

- > Sensible
- Universel
- Robuste
- > Domaine de linéarité large

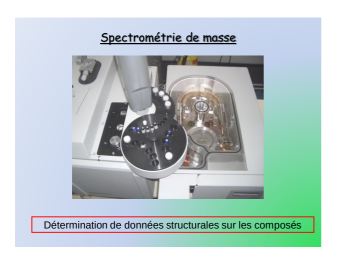
Détecteurs

3 types de détecteur

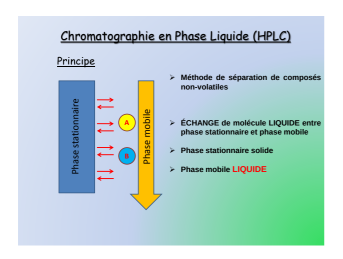
- > Les détecteurs universels
- Les détecteurs semi-universels
- > Les détecteurs spécifiques

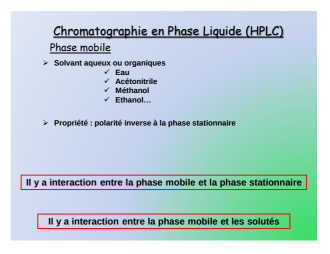
Détecteur à ionisation de flamme (FID) Principe: Mesure le courant ionique généré dans une flamme hydrogène au passage de l'échantillon

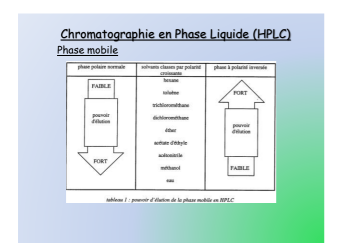
FID Avantages et inconvénients: > Décrit la première fois en 1958 > Le plus couramment utilisé > Grande sensibilité > Bonne linéarité > Faible volume mort > Presque universel > Destructive

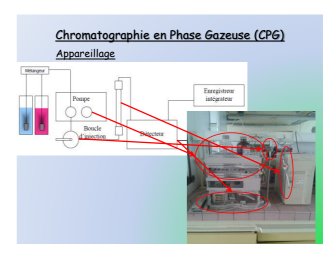


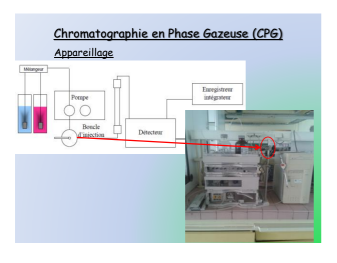
Plan de cours 1. Introduction générale sur la chromatographie 2. Aspect théorique de la chromatographie 3. Chromatographie gazeuse : principe et appareillage 4. Chromatographie liquide : principe et appareillage



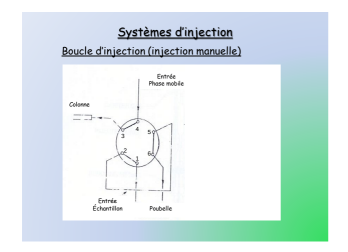


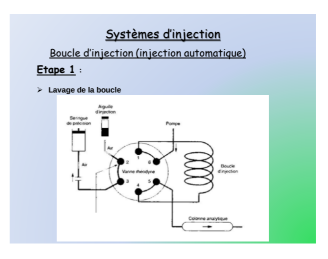


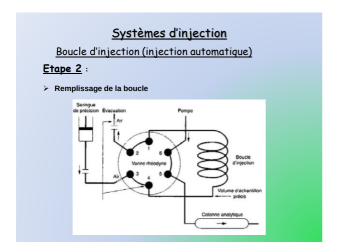


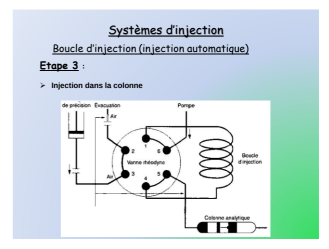


Systèmes d'injection ROLE: Interface échantillon-chromatographe Organe de transfert dans la colonne IDEAL: Récupération représentative de l'échantillon sans discrimination Permettre l'analyse quantitative Permettre l'analyse de traces Volume mort minimum, capacité suffisante Répétabilité pour des injections manuelles Automatisation...









La colonne

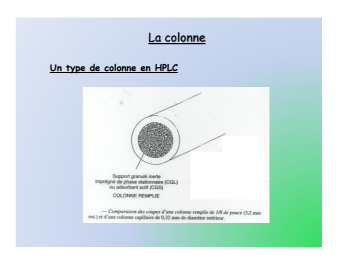
Deux principaux types de colonne en CPG

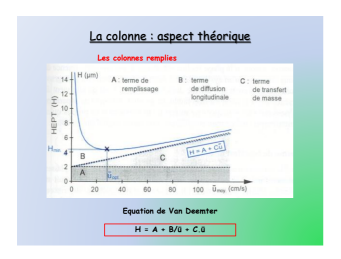
Les colonnes remplies

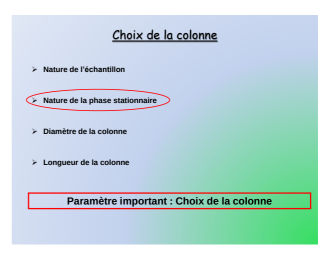
Inox ou verre

Longueur: 15 à 30 cm

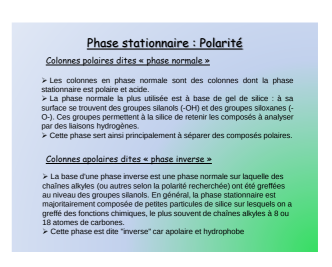
Diamètre: 4 à 40 mm



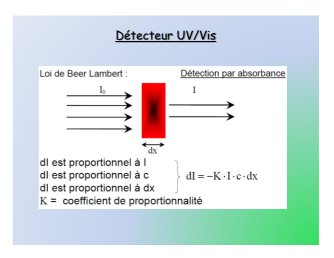


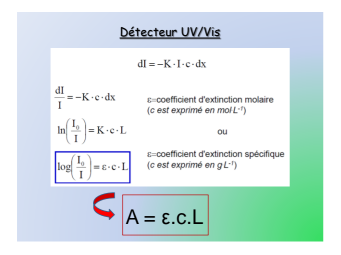


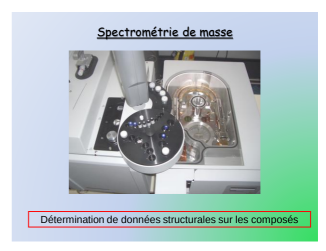
Phase stationnaire > Équilibres d'interactions entre solutés et phases différents suivant la nature de la phase Paramètres de choix de la phase stationnaire > Nature > Polarité > Stabilité > Température mini et maxi d'utilisation



Détecteurs ROLE: - Appareil de mesure physico-chimique qui ne réagit qu'au passage des solutés voire d'espèces spécifiques du soluté - Signal traité après amplification par un système informatique d'acquisition TDEAL: - Sensible - Universel - Robuste - Domaine de linéarité large







Détecteur MS

Avantages et inconvénients:

- > Très grande sensibilité
- > Bonne linéarité
- > Faible volume mort
- > Pas Universel
- > Cher
- > Destructif pour l'Electrospray