

# Cours et exercices corrigés 1<sup>er</sup>cycle/Licence • Pharma

# ANALYSE CHIMIC

# Méthodes et techniq instrumentales mode

6° édition

Francis Rouessac Annick Rouessac avec la collaboration de Daniel Cr



# ANALYSE CHIMIQ

# Consultez nos catalogues sur le Web



www.dunod.com

# ANALYSE CHIMIQ

# Méthodes et technie instrumentales mode

# Cours et exercices corrige

Francis Rouessac Professeur émérite de l'université du Ma

> Annick Rouessac Maître de conférences honoraire

Avec la collaboration de Daniel Cr

Professeur agrégé à l'IUT du Mans

Préface de **Guy Ourisson** Membre de l'Académie des Sciences

6<sup>e</sup> édition



Illustrations intérieures : Francis Rouessac Illustration de couverture : Lionel Auvergne



#### © Dunod, Paris, 2004 © Masson, Paris, 1992 pour la 1<sup>ère</sup> édition ISBN 2100484257

Le Code de la propriété intellectuelle n'autorisant, aux termes de l'article L. 122-5, 2° et 3° a), d'une part, que les « copies ou reproductions strictement réservées à l'usage privé du copiste et non destinées à une utilisation collective » et, d'autre part, que les analyses et les courtes citations dans un but d'exemple et d'illustration, « toute représentation ou reproduction intégrale ou partielle faite sans le consentement de l'auteur ou de ses ayants droit ou ayants cause est illicite » (art. L. 122-4).

Cette représentation ou reproduction, par quelque procédé que ce soit, constituerait donc une contrefaçon sanctionnée par les articles L. 3352 et suivants du Code de la propriété intellectuelle.

# **Préface**

Unelente évolution, lente, lente, seproduit-elle dans les pratiques universitaires françaises? Des livress cientifiques en français deviennent disponibles. Entrente ans, on avudis paraître les grosclassiques d'avant-guerre, démodés, puiss or tirquel que slivres qui étaient essentiellement des notes de cours améliorées, peudiffusées sans doute parce que correspondant davantage à un besoin local qu'à une tentatives érie use de rénover la pédagogie. Puis des traductions plus ou moins profondément remaniées de livres américains. Et en finquel ques ouvrages à succès, dont le grand nombre d'éditions, et le tirage, ont dûremplir d'aise auteurs et éditeurs – et ce la parce qu'ils sont utiles aux étudiant set qu'ils sont origin aux par rapport à le urs homologues é trangers.

S'ilnousétaitpossibledepuisquelquesannéesdeconseillerauxétudiantsdeseprocurer pourlaChimieOrganiquele«H.&C.»,oudeleurindiquerqueleniveaudeChimiePhysiqueatteintenDEUGétaitceluidela15 <sup>e</sup> éditiondu«A»,ilétaitbiendifficilejusqu'ici depouvoirmisersurunlivred'introductiongénéraleenChimieAnalytique.Le«R»,le Rouessac,vapouvoircomblercettelacune.

«AnalyseChimique», enfait, tel est sontitre. Il yaquelquesannées, descollègues spécialisésenChimieAnalytiquem'avaienteffectivementexpliquéquejeconfondaisleur domaineetl'analysechimique:laChimieAnalytiqueétaitunesciencedésincarnée,éloi-gnéedesbassesapplications,cellesdel'analysechimique(notezlejeud'initialesmajus-culesetminuscules).Pourtant,jen'encroisrien,etjen'aijamaissusilecoursdeChimie Analytiquequej'aiintroduitàStrasbourgilyaunequinzained'annéesétaitCecioucela. LeRouessacestl'unoul'autre.Sonsous-titreestplusexplicite:ils'agitde«Méthodeset TechniquesInstrumentalesModernes».Explicite,maispeuinformatif:l'analysechimique s'esttoujoursfaiteàl'aided'instruments,etilsn'ontjamaiscessédesemoderniser.Pendant longtemps,leplusimportantaétélabalance;ilresteessentiel(etonpeutespérerqu'une prochaineéditionduR.décriracequ'estdevenuecetteméthodeinstrumentalemoderne-il ysuffiradequelquespages).

Aujourd'hui, cesontdesméthodesbienplusvariéesetpluscomplexesquifontlaloi dansleslaboratoires. LeR.lesdécritdefaçonsystématiqueetsimple,maisprécise.Que cesoitpourlesméthodesdeséparationcomme,biensûr,touteslesvariantesdeschromatographies,oupourlesméthodesd'identificationstructuraleonytrouverauneintroduction bienéquilibrée. Livred'enseignement, leR. l'est danslamesureoùunchimistequi connaîtraittoutlecontenu(etauraitreçuuneinitiationpratique,biensûr)neseraitguère enpeinedeserendreutiledansn'importequellaboratoire.Livred'enseignementréussi,il l'estaussi,parlesoinqu'ilmetauxexplications.

en

Unepréfaceélogieusesedoitd'évoquerdefutureséditions.Danscesnouvellesversions, j'espèrequeF.Rouessacetsonépousepourronttrouverlaplacedequelquescompléments: surlabalance, jel'aidit, maisaussisurles méthodes électrochimiques, l'échantillonnage–sirarement discuté–, et sur le traitement des données numériques (conservation des données primaires, archivage, traitement statistiques, présentations graphiques, etc.).

GuyOurisson Membredel'AcadémiedesSciences 23avril1992.

# **Tabledesmatières**

AVANT-PROPOS		XVII
ΙΝΤ	RODUCTION	1
	PARTIE1MÉTHODESSÉPARATIVES	
L'in	ventiondelachromatographie	6
CHA	APITRE <b>CHROMATOGRAPHIE,ASPECTSGÉNÉRAUX</b>	7
1.1	Généralitéssurlachromatographieanalytique	7
1.2	Lechromatogramme	9
1.3	Picsd'élutiongaussiens	11
1.4	Modèledesplateaux	11
1.5	Coefficient(ouConstante)dedistributiondeNernst(K)	14
1.6	Efficacitéd'unecolonne	15
1.7	Grandeursderétention	17
1.8	Facteurdeséparation(ousélectivité)entredeuxsolutés	18
1.9	Facteurderésolutionentredeuxpics	19
1.10 Influencedelavitessedelaphasemobile		20
1.11 Optimisationd'uneanalysechromatographique		23
1.12	2 Lesdiversestechniqueschromatographiques	24
ANA	ALYSEQUANTITATIVEPARCHROMATOGRAPHIE	27
1.13	3 Principeetrelationdebase	27
1.14	4 Airesdespicsetlogicielsdechromatographie	27
1.15 Méthodedel'étalonnageexterne		28
1.16 Méthodedel'étalonnageinterne(étaloninterne)		30
1.17 Méthodeparnormalisationinterne		32
EXERCICES		33

CHA	APITREXCHROMATOGRAPHIELIQUIDEHAUTEPERFORMANCE	36
2.1	L'originedelaCLHP	36
2.2	Conceptiongénéraled'unappareildeCLHP	37
2.3	Pompesetgradientsd'élution	38
2.4	Injecteurs	40
2.5	Colonnes	41
2.6	Phasesstationnaires	42
2.7	Chromatographieliquidechirale	47
2.8	Phasesmobiles	48
2.9	Chromatographied'appariementd'ions	50
2.10	OChromatographied'interactionhydrophobe	51
2.11	l Principauxdétecteurs	52
2.12	2 TendancesactuellesdelaCLHP	57
EXE	RCICES	59
CHA	APITRE CHROMATOGRAPHIEENPHASEGAZEUSE	61
3.1	Principed'uneinstallationdeCPG	61
3.2	Gazvecteuretrégulateurdedébit	63
3.3	Introductiondel'échantillonetchambred'injection	64
3.4	Enceintethermostatée	68
3.5	Colonnes	68
3.6	Phasesstationnaires	70
3.7	Principauxdétecteurs	73
3.8	Détecteursconduisantà des données structurales	77
3.9	Chromatographierapide	78
3.10	O IndicesderétentionetConstantesdesphasesstationnaires	80
3.11	L Chromatographie«multidimensionnelle»	84
EXE	RCICES	85
CHA	APITRE4CHROMATOGRAPHIEIONIQUE	88
4.1	Principedelachromatographieionique(CI)	88
4.2	Phasesstationnaires	90
4.3	Phasesmobiles	92
4.4	Détecteursàconductivité	94

4.5	Lesuppresseurd'ionsdel'électrolyte	95
4.6	Analyseurs d'acides a minés	96
EXE	RCICE	99
СНА	APITRESCHROMATOGRAPHIEPLANAIRE	100
5.1	Miseenœuvredelachromatographieplanaire	100
5.2	ParticularitésliéesàlaCCM	102
5.3	Phasesstationnaires	103
5.4	Paramètresdeséparationetderétention	105
5.5	CCMquantitative	105
EXE	RCICES	107
СНА	APITRECCHROMATOGRAPHIEENPHASESUPERCRITIQUE	108
6.1	Rappelsurlesfluidessupercritiques	108
6.2	Lesphasessupercritiquescommephasemobile	109
6.3	InstrumentationenSFC	110
6.4	ComparaisondelaSFCaveclaCLHPetlaCPG	111
6.5	PlacedelaSFCenchromatographie	112
СНА	APITRE CHROMATOGRAPHIED'EXCLUSIONSTÉRIQUE	114
7.1	Principedelachromatographied'exclusionstérique(CES)	114
7.2	Phasesstationnairesetphasesmobiles	115
7.3	Traitementduchromatogramme	117
7.4	Instrumentation	118
7.5	Domainesd'application	119
EXE	RCICES	121
СНА	APITRE & LECTROPHORÈSECAPILLAIREETÉLECTROCHROMATOGR	APHDE
8.1	Del'électrophorèsedezoneàl'électrophorèsecapillaire	123
8.2	Mobilitéélectrophorétiqueetfluxélectro-osmotique	125
8.3	Instrumentation	129
8.4	Techniquesélectrophorétiques	131
8.5	Performances	133
8.6	Électrochromatographiecapillaire(ECC)	135
EXE	RCICES	137

# PARTIE2MÉTHODESSPECTROMÉTRIQUES

Les	inventeursdelacolorimétrie	140
CHA	APITRESPECTROMÉTRIED'ABSORPTIONDEL'ULTRAVIOLETETDUVIS	SIBLE
9.1	LedomainespectralUV-Visetl'originedesabsorptions	141
9.2	LespectreUV-VIS	143
9.3	Transitionsélectroniquesdescomposésorganiques	144
9.4	Groupementschromophores	146
9.5	Effetsdusauxsolvants:solvatochromie	148
9.6	RèglesdeWoodward-Fieser	149
9.7	Instrumentationdansl'UV/Visible	150
9.8	LesdifférentesconfigurationsdesspectromètresUV/Vis	154
9.9	Analysequantitative: loisdel'absorptionmoléculaire	158
9.10	) Méthodesutiliséesenanalysequantitative	161
9.1	1 Analysed'unseulanalyteetcontrôledepureté	162
9.12	2 Analysemulticomposants(MCA)	164
9.13	3 Méthodesdecorrectiondelignedebase	167
9.14	4 Distributiondeserreursrelativesduesauxappareils	168
9.15	5 Spectrométriedérivée	169
9.16	6 Colorimétrievisuellepartransmissionouréflexion	171
EXE	RCICES	172
CHA	APITRE1SPECTROMÉTRIEDUMOYENETDUPROCHEINFRAROUGE	175
10.3	1 Originedel'absorptionlumineusedansl'infrarouge	175
10.2	2 Présentationdesabsorptionsdansl'infrarouge	176
10.3	3 Bandesdevibration-rotationdansl'infrarouge	177
10.4	4 Modèlesimplifiédesinteractionsvibrationnelles	178
10.5	5 Lescomposésréels	179
10.6	ô Bandescaractéristiquesdescomposésorganiques	181
10.7	7 Spectromètresetanalyseursinfrarouges	182
10.8	3 SourcesetdétecteursdanslemoyenIR	187
10.9	9 Examendeséchantillons	189
10.3	10Spectroscopied'imageriechimique	193
10.3	11 Archivage desspectres	193

10.12Comparaisonsdespectres	197
10.13Analysequantitative	197
EXERCICES	202
CHAPITRET FLUORIMÉTRIFFTCHIMILUMINESCENCE	205
	205
11.2 Originedelafluorescence	205
11.3 Relationentrefluorescence etconcentration	200
11.4 DiffusionBayleighetdiffusionBaman	200
11.5 Instrumentation	210
11.6 Quelquesepplicationsdelafluerossense	212
11.0 Queiquesapplications de la nuores cence	215
11.7 Fluorimetheresoluedansietemps	217
	218
EXERCICES	221
CHAPITRE13PECTROMÉTRIEDEFLUORESCENCEX	223
12.1 Principesdebase	223
12.2 LespectredefluorescenceX	224
12.3 Modesd'excitationdesélémentsenfluorescenceX	226
12.4 DétectiondesrayonsX	230
12.5 Lesdiversescatégoriesd'instruments	231
12.6 Préparationdeséchantillons	235
12.7 AbsorptiondesrayonsX-densimétrieX	236
12.8 AnalysequantitativeparfluorescenceX	237
12.9 ApplicationsdelafluorescenceX	237
EXERCICES	239
CHAPITRE1 ABSORPTIONATOMIQUEETÉMISSIONDEFLAMME	242
13.1 Effetdelatempératuresurunélément	242
13.2 Applicationauxappareilsactuels	244
13.3 AbsorptionatomiquecontreÉmissiondeflamme	245
13.4 DosagesparSAAouparEF	246
13.5 Instrumentationdebaseenabsorptionatomique	247
13.6 Photomètresdeflamme	253

13.7 Correctiondesabsorptionsparasites	253
13.8 Perturbationsphysiquesetchimiques	257
13.9 SensibilitéetlimitededétectionenSAA	258
EXERCICES	260
CHAPITRE145PECTROMÉTRIED'ÉMISSIONATOMIQUE	262
14.1 Spectrométried'émissionoptiquedesatomes(OES)	262
14.2 Principedel'analyseparémissionatomique	263
14.3 Procédéspourdissocierl'échantillonenatomesouions	264
14.4 Systèmesdispersifsetraiesspectrales	267
14.5 Appareilssimultanésetappareilsséquentiels	269
14.6 Performances	272
14.7 CouplageCPG/émissionatomique(CPG/ICP-OES)	273
14.8 Applications de la spectrométrie d'émission atomique	274
EXERCICES	275
CHAPITRE15PECTROMÉTRIEDERÉSONANCEMAGNÉTIQUENUCLÉAIRE	277
15.1 Généralités	277
15.2 Interactionspin/champmagnétiquepourunnoyau	278
15.3 LesnoyauxquipeuventêtreétudiésparRMN	280
15.4 ThéoriedeBlochpourunnoyaudont/=1/2	281
15.5 FréquencedeLarmor	282
15.6 ObtentionduspectreparRMNimpulsionnelle	284
15.7 Lesprocessusderelaxationdesnoyaux	287
15.8 Ledéplacementchimique	288
15.9 Mesuredesdéplacementschimiques	288
15.10Noyauxblindésoudéblindés	289
15.11Facteursaffectantlesdéplacementschimiques	290
15.12Structurehyperfine-Couplagesspin-spin	292
15.13Couplageshétéronucléaires	292
15.14Couplageshomonucléaires	295
15.15Découplagedespinetséquencesparticulières	298
15.16CouplageCLHP/RMN	300
15.17RMNdufluoretduphosphore	301

15.18RMNquantitative	302
15.19AnalyseursutilisantlaRMNimpulsionnelle	305
EXERCICES	310
<b>PARTIE</b> 3AUTRESMÉTHODES	
Lesanalysesdetrace	314
CHAPITRE16PECTROMÉTRIEDEMASSE	315
16.1 Principedebase	315
16.2 LespectromètredeBainbridge(1933)	318
16.3 Analyseursélectromagnétiquesdetype«EB»	320
16.4 Analyseursàtempsdevol(TOF)	323
16.5 Analyseursàfiltrequadripolairepartransmission	325
16.6 Analyseursàpiégeaged'ionsparquadripole	329
16.7 Analyseursàrésonancecyclotronique(FTMS)	330
16.8 Performancesdesspectromètresdemasse	332
16.9 Principauxprocédésd'ionisationsousvide	335
16.10Procédésd'ionisationàpressionatmosphérique	339
16.11Spectromètresdemasseentandem(MS/MS)	342
16.12Détecteursàions	343
QUELQUESAPPLICATIONSENSPECTROMÉTRIEDEMASSE	345
16.13Identificationaumoyend'unespectrothèque	345
16.14Analysedelacompositionélémentairedesions	346
16.15 Mesure des rapports isotopiques d'un élément	349
16.16Fragmentationdesmoléculesorganiques	350
EXERCICES	355
CHAPITRE1 <b>MÉTHODESDEDOSAGEPARMARQUAGE</b>	357
17.1 Principedesméthodesdemarquage	357
17.2 Dilutionisotopiqueavecunmarqueurradioactif	358
17.3 Méthodesubstœchiométrique	359
17.4 Testsradio-immunologiques(RIA)	359
17.5 Mesuredesactivitésradio-isotopiques	360
17.6 Antigènesetanticorps	363
17.7 Laméthodededosageimmunoenzymatique(EIA)	363

17.8 Autrestechniquesimmunoenzymatiques	366
17.9 AvantagesetdéfautsdestestsELISAenchimie	367
17.10Fluoro-immunologie(IFA)	367
17.11Marquageavecunisotopestable	368
17.12Analyseparactivationneutronique(NAA)	369
17.13Sourcesdeneutronsthermiques	369
17.14Activitéinduite—Duréed'irradiation	370
17.15Détectionparcomptage—principedesmesures	370
17.16Applications	371
EXERCICES	372
CHAPITRE1&NALYSEURSÉLÉMENTAIRES	374
18.1 Analysesparticulières	374
18.2 Analyseélémentaireorganique	375
18.3 Analyseursd'azotetotal	377
18.4 Analyseursdesoufretotal	379
18.5 Analyseursdecarbonetotal	380
18.6 Analyseursdemercure	380
EXERCICES	382
CHAPITRE19MÉTHODESPOTENTIOMÉTRIQUES	383
19.1 Généralitéssurlescellulesdemesure	383
19.2 Uneélectrodesélectiveparticulière: l'électrodepH	385
19.3 Lesprincipauxtypes d'électro desioniquess électives	386
19.4 Lescalculsetlesdifférentesméthodes	389
19.5 Quelquesapplications	391
EXERCICES	392
CHAPITRE2MÉTHODESVOLTAMPÉROMÉTRIQUESETCOULOMÉTRIQUES	394
20.1 Généralitéssurlaméthodevoltampérométrique	394
20.2 L'électrodeàgouttedemercuretombante	396
20.3 Polarographieàcourantcontinu	396
20.4 Lecourantdediffusion	397
20.5 Polarographieàimpulsions	398

20.6 DétectionvoltampérométriqueenCLHPetECHP	400
20.7 Capteursdetypeampérométriques	401
20.8 Voltampérométrieàredissolution(strippingvoltammetry)	405
20.9 Dosagescoulométriquesàcourantouàpotentielconstant	406
20.10Ledosagedel'eaud'aprèslaméthodedeKarlFischer	407
20.11Conduited'undosageselonlaméthodedeKarlFischer	409
EXERCICES	412
CHAPITRE2TRAITEMENTDESÉCHANTILLONS	414
21.1 Lanécessitéd'untraitementpréalable	414
21.2 Extractionenphasesolide(SPE)	415
21.3 Cartouchesd'immuno-extraction	417
21.4 Procédésdemicroextraction	418
21.5 Extractiongazeusesurcolonneousurdisque	419
21.6Espacedetête( <i>headspace</i> )	420
21.7 Extractionparsolvantàl'étatsupercritique	422
21.8 Réacteursàdigestionparmicro-ondes	423
21.9 Analyseursenligne	424
CHAPITRE2 PARAMÈTRESSTATISTIQUESDEBASE	426
22.1 Valeurcentrale, justesse et fidélité d'un ensemble de mesures	426
22.2 Varianceetécart-type	427
22.3 Erreursaléatoiresou«indéterminées»	429
22.4 Intervalledeconfiancedelamoyenne	431
22.5 Comparaisonderésultats—Testsparamétriques	432
22.6 Testderejet-QuotientQoutestdeDixon	434
22.7 Courbesd'étalonnage	434
22.8 Méthodesrobustesoutestsnon-paramétriques	437
22.9 Optimisationparlaméthodeunseulfacteuràlafois	438
EXERCICES	439
RÉPONSESAUXEXERCICES	441
TABLEDESCONSTANTESPHYSICO-CHIMIQUES	454
BIBLIOGRAPHIE	455
INDEX	459

Ànosenfantsetpetitsenfants

# **Avant-propos**

Cemanuelestdestinéàdonnerunensembledeconnaissancesdebasesurlesméthodes lesplussouventrencontréesactuellementenanalysechimique,qualitative,quantitativeet structurale, dansdessecteursaussivariésqueconstituentlesindustrieschimiques, pharmaceutiques, agroalimentaires, ainsiqueceuxdel'environnementetdesréglementations diverses.

Lesméthodespasséesenrevuedanscetouvragesontclasséesen*méthodesséparatives*, *méthodesspectrales*et*autresméthodes*.Chacuned'ellesfaitl'objetd'uneétudequis'appuiesurlesidéesdebasepourseprolongerparlesprincipalestechniquesinstrumentales correspondantes.L'ensembleestillustrédephotographies,denombreuxdessinsetschémas deprincipe,dontbeaucoups'inspirentd'instrumentsréelsetdedocumentsobtenusauprès desconstructeurs.Afindemaintenirunetailleraisonnableàl'ensembledecetouvrage,les méthodesplusrarementutiliséesoucellesenévolutionrégressive,n'ontpasététraitées.

Rédigéaussiclairementquepossible, letextes'adresseàunlargeéventaild'étudiants desIUT(Départementschimie, mesuresphysiques, biologieappliquée...), desclassesde technicienssupérieurs(BTS), despremierscyclesuniversitaires(DEUG, DEUST), ainsi qu'auxétudiantsdessecondscyclesscientifiques(licence, IUP, DESS)quiveulentcompléterouretrouverdesconnaissancesdebase, étudiées demanière fragmentaire. Celivre devraitégalementêtreutileauxparticipantsdecyclesdeformationcontinue, auxformations duCNAMetauxagentsdemaîtrisedel'industrie, confrontésaux problèmesd'analysede composéschimiquesouquiontl'intentiondepréparerdesconcours. Les besoinsenanalysechimiquedansdessecteursprofessionnelsquienétaientrestésàl'écart, alliéeauchoix grandissantdestechniquesetinstrumentsdisponibles, justifientégalementl'informationet lamiseàniveaudenombreusespersonnesdontlesconnaissancesnécessitentunrecyclage.

Celivreaétéconçupourrépondreauxbesoinsdeslecteursdansledomainedelachimieanalytiqueappliquéeentantqu'outilutilisédansbeaucoupdesciencesexpérimentales etdomainesdivers.Lesconnaissancesrequisespourabordercetouvragecorrespondentà cellesdesétudiantsenpremièreannéedespremierscyclesuniversitaires,voirepourl'essentielàcellesdesbacheliersscientifiques.Lesauteurssesontdonclimitésaurappeldes principesfondamentauxetonttenucomptedel'évolutiondesconnaissancesdesétudiants dontl'approchedesphénomènesphysiquesetlebagagemathématiqueontévolué.Letexte comporteunminimumderappelsthéoriquessurlesphénomènesconcernés,afindenepas écarterunepartiedeslecteursauxquelscelivreestdestiné.Lesintéresséspourront,sinécessaire,aborderultérieurement,sansdifficultémajeure,lalectured'ouvragesspécialisés, enayantacquisaveccelivreunevisiond'ensembleassezcomplètedesméthodesactuelles etdeleursaspectspratiques. Lecontenudecelivrereflèteaussileprofondchangementdanslestechniquesanalytiques deslaboratoires,quirésultedel'accroissementdelademande,duvolumedesdonnéesqui enrésulte,del'informatisationetdesbesoinsnouveauxenanalysesdetracesnotamment.

Présenterplusd'unevingtainedeméthodes, avecdesexercices(et leurcorrigés)sur environ450pagespeut semblerundéfi, chacuned'ellespouvant fairel'objet d'unlong développementcomptetenudugrandnombred'applicationsdontellesfonttoutesl'objet. C'estlaraisonpourlaquellelesauteursontpréféréselimiteràlaprésentationdesoutils plutôtquededécriretoutcequeleurusagepermetdefaire. Seuleslesméthodesontun caractèreuniversel.Lesapplicationsontdoncétésimplementchoisiesdansunbutillustratif.

Celivreapouroriginelecoursetlestravauxdirigéseffectuésauxétudiantsdel'IUTdu Mansdepuisdenombreusesannées. Cettenouvelleéditionaétéactualiséeetcomplétée, parrapportàlaprécédente.Uneversionprochedela4 <sup>e</sup> éditiondecetouvrageaététraduite enlangueanglaise.Elleapourtitre*ChemicalAnalysis,ModernInstrumentationMethods andTechniques*, JohnWiley&Sons(Chichester, 2000). La5 <sup>e</sup> éditionaététraduiteen langueespagnole.Elleapourtitre*AnàlisisQuimico.MethodosyTécnicasInstrumentales Modernas*,McGraw-HillInteramericanadeEspana,S.A.U.

LesauteursremercientDanielCruché,Professeuragrégéàl'IUTduManspoursessuggestionsetquiacomplété,pourcertainschapitres,lenombredesexercicesproposés.

Ilsremercientégalementtouteslessociétésfrançaisesetétrangèrescontactéespourleur informationetquionttoujoursrépondufavorablement.Leuraideaététoutàfaitprécieuse, étantdonnéquel'instrumentationanalytiqueestunsecteurquis'imprègnesansretarddes progrèstechnologiquesdansdesdomainestrèsvariés.

LesauteursexprimentenfinleurvivereconnaissanceauprofesseurGuyOurisson, Présidentdel'AcadémiedesSciences, pourlegrandhonneurqu'illeurafaitenacceptant de préfacerles premières éditions decelivre.

LeMans, Juillet2004

F.Rouessac&A.Rouessac

Listenonexhaustivedessociétésquiontaimablementacceptédefournirdesrenseignementsetdocuments,dontcertainssontreproduitsdanscelivre:

AgilentTechnologies,AmericanStressTechnologies,Anotec,Antek,Arelco,Asoma,ATI,ATS, Aurora,Bio-Rad,Bosch,Bruker,Camag,Carbone-Lorraine,Chrompack,Ciba,CTTM,DaiisoCompany,Desaga,Dionex,DuPont,EG&G-ORTEC,ErbaScience,ETPScientific,Eurolabo,Finnigan, Fisons-Instruments,Foxboro,Galileo,Grasby-Electronics,Hamamatsu,Hamilton,ImagingSensing Technology,Jeol,Jenway,Jobin-Yvon,JordanValley,Labsystems,LeemanLabs.,Leybolds,Merck, Metorex,Metrohm,Mettler-Toledo,MicrosensorTechnology,Nicolet,Oriel,Ortec,OxfordInstruments, Perkin-Elmer, PESciex, Pharmacia-Biotech, Philips, Photovac, PolymerLab., PSS, Rheodyne, RTI, Scientec, ScientificGlassCompany, Servomex, Shimadzu, Siemens, SMIS, Supelco, Tekmar,Teledyne,ThermoElectron,Thermo-Optek,Thermo-Quest,ThermoJarrellAsh,Tosohaas, Varian,VGInstruments,Waters,Wilmad.

# Introduction

Lachimieanalytique estunescience prochedelachimie physique. Elles erapporte àl'étude du comportement chimique et physique des composés pur sou en solution sou misà diverses conditions. Encelac'est unescience fondamentale quelque fois abstraite. Elle aaussi pourrôle d'interpréter les informations recueillies. Maison la perçoit souvents ous son aspectappliqué, ay ant pour objet de mettre en œuvre des méthodes appropriées dans le but d'acquérir des informations sur la *nature*, la *composition* et la *structure* de composés présents dans des échantillons variés. Cet aspect réduit de la chimie analytique n'est autre que l'analyse chimique qui rassemble toutes les méthodes et procédés per mettant de résour les problèmes concrets d'analyse. Le terme *chimique* rappelle qu'ils' agit de l'analyse des *éléments chimiques* et des *composés définis* qui en dérivent.

Sonétudeimpliqued'aborderdesdomainesdeconnaissancesvariés.C'estunescience multidisciplinaire, detransfert, dontles retombéesse font dans toutes less ciences expérimentales.Elle fait appel pour parvenir à ses fins à beau coup denotions dont certainess ont fortéloignées de la chimie, ausens habituel deceterme.

Enanalysechimique, ilestd'usagededistinguerdeux catégories deméthodes. Lapremièreregroupeles méthodes chimiques proprement dites quimettent en jeules propriétés chimiques pour obtenirl'information chimiques ur la matière traitée et la seconde, doré navant aupremierplan, qui comprend les méthodes physiques et physico-chimiques utilis ant des propriétés particulières de la matière pour aboutirà des mes ures en relation avec cette même information chimique.

Les méthodes traditionnelles, dites parvoie humide, —àl'origine du terme de chimie analytique —ont beaucoup diminué d'importance. Les analyses actuelles, dont plus de la moitié concerne des composés à l'état de traces, évitent en effet de mettre en jeu des réactions chimiques parce que souvent ces méthodes sont la borieuses, nécessitent des échantillons importants carmoins sensibles et risquent d'être faussées sion doit utiliser des réactifs dont la pure tées tins uffisante.

Enrevanche, ungrand nombred'analysess' effectuent parl'intermédiaired'instruments variés quel'ontrouves ouvent installés ailleurs que dans des la boratoires d'analyses classiques. Beaucouprelèvent parexemple de la spectros copie appliquée. Ainsiest néel'analyse instrument aleavecs on formidable arsen al de procédés, grâce auquell'analyste est à même de répondre à des de mandes de plus en plus nombre uses et variées

Lachimieanalytiqueestindispensabledansdenombreuxsecteursautresqueceux,traditionnels,delachimieoudelaparachimie.Elleestdeplusenplusprésenteauseindes activitéshumaines.Ainsionlaretrouvedanslemédical(elledéboucheainsisurlesdiagnostics), labiochimie, l'agroalimentaire, l'environnement(pollution), lasécuritédansun mondesouventdangereuxetdansdenombreuxsecteursindustriels. Tout unchacunenbénéficie. Il n'est qu'àprendrepourexemplestouteslesanalyses surlaqualitédel'air,del'eau,desalimentsetautresproduitsessentiels,qu'entraînentles réglementationsmisesenplaceauniveaudel'Europe,ouconcernantlalibrecirculationdes produits.

Parmilestendancesactuellesdel'analyseonobserveuneaugmentationdesinstruments portableset miniaturisés, desanalyseursspécifiquespourlesdrogues, lesexplosifs, les odeurs,lesprocédés,etdesapplicationsquitouchentl'environnement,labio-pharmacie.



Unefaçondedéfinirl'importanced'unetechniqueestdesereporterauxstatistiqueséconomiquesconcernantlesventesdesinstrumentscorrespondants. Ladiffusiond'unetechniqueserépercutesurlaprobabilité, pourl'analyste, delarencontrerdanssavieprofessionnelle.Ainsi,lastatistiqueci-dessusfaitapparaîtrequelachromatographie,àelleseule, représenteunelargepart duchiffred'affairesdel'instrumentationd'analysemoléculaire (paroppositionàl'analyseélémentaire, 2foismoinsimportante). Danscedomainerien n'estfigé.Dessecteursnouveauxdel'analyseémergent,desméthodesfontleurapparition. Parailleurs, l'aspecté conomiquen'est pas les eulquidoit être prisen compte pour définir l'importanced'uneméthode. Pourcertainesanalyses, uneméthode, mêmetrèsrare, peut êtrelaplusimportante, dèslorsqu'elleest laseuleàpermettrederésoudreleproblème posé.

L'analysechimiquefaitpreuvedebeaucoupd'innovations.L'évolutiondestechnologies apermislaréalisationd'instrumentstrèsperformants, apportant des possibilités nouvelles, notamment avecl'introduction des méthodes couplées et des méthodes non des tructives, — domained ucontrôlenon des tructif—quise contentent depetits échantillons nenécessitant pas, outrès peu, depréparation préalable à la mesure. Les utilisateurs peuvent désormais acquérir des appareils quiré pondent à des normes de précisionet de qualité, nécessaires pour accéder à la certification, étape importantes inonsuffisante, pour faire reconnaître officiel-lement la qualité des résultats du la boratoire. Ces procédures d'accréditations on timposées par de nombreux organismes de contrôle de tous pays.

Pourmeneràbiencesétudes, l'analystedoitêtreforméauxdifférentestechniques. Ildoit êtreexpertetconnaîtrelesconceptsdebasedelachimie, sachantqu'ilarrivesouventqu'un composépuisseêtredosépardesméthodesdifférentes. Choisirunebonneméthode, etsi possiblelameilleure, exigelaconnaissance debeaucoup deparamètres. Ondoitse poser toutunensemble dequestions:

- dequeltyped'échantillons'agit-il(acier,terre,eau...)?
- \* est-ceunconstituantmajeur, mineurouàl'étatdetrace(moinsde0,01%)?

- \* s'agit-ild'uneanalysepartielleoucomplètedel'échantillon?
- I'échantillondoit-ilêtrerécupéréaprèslamesure?
- <sup>†</sup> l'analysedemandéeest-elleuniqueousera-t-ellerépétitive?
- † quelestledegrédeprécisionnécessaire?
- \* dispose-t-ondupersonnelcompétentpourmeneràbienl'analyse?
- quelseralecoûtdel'analyse?
- † quelestlelapsdetempsdontondisposepourfournirlerésultat?
- † quelleestlafiabilitédesrésultatsdelaméthodeenvisagée?
- † quellessontlesconséquencesd'erreurspossibles?

Ainsilorsqu'unnouvelobjectifd'analyseaétédéfini,leproblèmedoitêtreabordéméthodiquement.

Audépart, comptetenudelanaturedel'analyteàdoser, ondoit fairele*choixdela méthode*:méthodespectroscopique,électrochimique,séparative...

Puisvientle*choixdelatechnique*: si, parexemple, on achoisilaméthodechromatographique, fera-t-on appelàlachromatographie en phasegazeuse ou à la chromatographie en phaseliquide?

Maisavantdecommencerl'analyse, seposeégalementle*choixduprocédé* relatifau prélèvementetautraitementpréalableàfairesubiràl'échantillon,

Enfinlesuivid'un *protocole* correspondaumode opératoire retenu. C'estla «recette dudosage», généralement un processus faisant l'objet de normalisation portes ur la standardisation des étapes, de la préparation de l'échantillon à la conduite des mesures.

Les résultats, enfin, seront établis suivant les normes en vigueur, et les données brutes de l'analyses eront conservées, parexemples ous formed'un fichier informatique qui ne peut être réécrit. Cet as pectimport ant du travaila fait l'objet det extes officiels connussous le nom de Bonnes Pratiques de Laboratoire, ou BPL.

Pourconseillerlameilleureméthodeafinderésoudreleproblèmed'analyse, ilexisteune science, appelée*chimiométrie*. Elleapourbutdevenirenaideàl'analyste, enfonctiondes impératifsexigésetselonplusieursorientations: méthodologie appropriée, pland'échantillonnageminimum, traitement des données et interprétation des résultats. Ens' appuyant surl'outilinformatique, ellechercheà apporter une réponse correcte parexploitation des résultats aumoyendes méthodes statistiques afinderé duire le nombre d'essais pour les analyses longues ou coûteuses.

Enconclusion, lachimie analytique englobel' analyse chimique et lachimiométrie:

- L'analysechimiquequi apourbut dedonnerdesrésultats, généralement quantitatifs (concentrations);
- tachimiométriequiregroupel'ensembledesméthodesd'exploitationetd'interprétation desrésultatspourrésoudreleproblèmeposé.

# PARTIE1

# Méthodesséparatives



# L'INVENTIONDELACHROMATOGRAPHIE

Onacoutumed'attribueràMichel Tswett l'invention, peuaprès1900, delachromatographieactuelle. Autraversdesespublicationssuccessives, onpeuteneffetreconstituer sadémarcheintellectuellequienfaitunpionnier, sicen'estl'inventeur, decetteimpor $tantem {\it \acute{e}thodes} {\it \acute{e}parative}. Son domaine de recherche {\it \acute{e}taitli {\it \acute{e}a}} la biochimie des plantes. A transverse a tr$ sonépoqueonsavaitextraireavecdel'éthanollachlorophylleetlesautrespigmentsdes plantesvertes, souventdesfeuilles. Enévaporantcesolvant, ilrestaitunextraitnoirâtre quipouvaitêtreredissousdansbonnombred'autressolvantsetenparticulierdansl'éther depétrole(ondiraitmaintenantdessolvantspolairesounonpolaires). Cependantonne comprenait pas bien pour quoi cederniers ol vant était incapable d'extraire directement la chlorophylledesplantes. Tswettémitl'hypothèsequedans lesplantes lachlorophylledevait êtreretenuepardesforcesquilafixaitsurlacellulose, empêchantainsil'étherdepétrole del'extraire.Ilentrevoyaiticileprincipedel'adsorption.Pourtestercettehypothèseileut l'idéededissoudrel'extraitdepigmentsdansl'étherdepétroleetd'ajouterdupapierfiltre (cellulose), commesuccé dané dutissu des feuilles. Ils'aperçutalors que le papier captait la teinteetqu'enajoutantdel'éthanolaumélangeonpouvaitré-extrairecesmêmespigments. Enprolongement decetra vail, il décida de faire des essais systématiques avec toutes sortes depoudres dontil pouvait disposer. Pour gagner dutemps, il avait réalisé un montage quiluipermettaitdefaireplusieursessaissimultanément.



il ajoutait àchacund'euxunesolution Il plaçait lespoudresàtesterdanslestubeset despigmentsdansl'étherdepétrole. Celaluipermitd'observerquedanscertainstubes lespoudres la issaient apparaître des anne aux superposés aux couleurs différentes, cequi témoignaitquelaforcederétentionvariaitaveclanaturedespigmentsprésents. Enrincantlescolonnes avec dessolvants différents, il put recueillirs éparément certains deces constituants.Lachromatographiemoderneétaitnée.C'estunpeuplustard,en1906,qu'il *rédigealapublication(paruedans*Ber. Dtsch. Botan., Ges.), danslaquelleil écrivit le paragrapheleplussouventcité:«Commelesradiationslumineusesdanslespectre, les différentscomposantsd'unmélangedepigments, obéissantàuneloi, setrouventséparés surlacolonnedecarbonatedecalciumetpeuventensuiteêtredéterminésqualitativement etquantitativement.J'appelleunetellepréparationunchromatogrammeetlaméthodecorrespondantelaméthodechromatographique».

# Chapitre1

# Chromatographie, aspectsgénéraux

Lachromatographieest uneméthodedeséparationdesconstituantsprésentsdansdes mélangesvariés. Ellesert enanalysepouridentifieret quantifierdescomposésausein d'échantillonsdivers. Leprincipedebasereposesurleséquilibresdeconcentration qui apparaissent lorsqu'uncomposéest misenprésencededeuxphasesnonmiscibles. Enchromatographie, l'une, ditestationnaire, estemprisonnéedansunecolonneoufixéesur unsupportetl'autre, ditemobile, sedéplaceaucontact delapremière. Siplusieurscomposéssontprésents, ilssetrouvententraînésà desvitesses différentes, provoquant leurséparation. Ceprocédéhydrodynamiqueadonnénaissance à uneméthode analytique instrumentalequiauntrès granddomained' applicabilité et parsuites et rouvet rès répandue. Aucun laboratoire analysant descomposés moléculaires nepeutignorer lachromatographie.

# 1.1GÉNÉRALITÉSSURLACHROMATOGRAPHIEANALYTIQUE

Lachromatographieestunprocédéphysico-chimiquedeséparation, aumêmetitrequela distillation, lacristallisationoul'extraction fractionnée, desconstituants d'un mélange homogène liquide ougazeux. Les applications de ceprocédés ont donc potentiellement très nombreuses, d'autant plus que beaucoup de mélanges hétérogènes ous ous formes olide peuvent êtremisens olution paremploi d'un solvant (celui-ciapparaissant comme un composé supplémentaire).

L'expériencedebaseenchromatographiepeutêtredécritecommesuit(fig.1.1):

- 1. Onimmobilisedansune colonne un solide finement divisé appeléphase stationnaire.
- 2. Onplaceausommetdecettecolonneunpetitvolumedel' échantillon àséparer.
- 3. Onforcecet échantillonàtraverserlacolonnedehaut enbasaumoyendela*phase mobile*afind'entraînersesdiversconstituants. Silescomposésprésentsmigrentàdes vitessesdifférentes, ilspourrontêtrerecueillisséparément, chacunensolutiondansla phasemobile.

Endehorsdecetteexploitationdelachromatographiequiperduredepuissonorigine, ce procédéestdevenuensoiuneméthoded'analyselorsqu'oneutl'idéedemesurerlestemps demigrationdescomposésdanslacolonnepourlesidentifier. Pourcelaildevenaitindispensabledemaîtrisercertainsparamètres (débits, température...) etilfallaitplacerensortie decolonneundétecteurpourrepérerleschangements decomposition delaphasemobile. Cetteapplication de la chromatographie, dont le butn'est plus de récupérer les composés séparés mais de mesurer le urstemps de passage dans la colonnes'est développée le ntement.



L'identificationd'uncomposéparchromatographiecorrespondàuneméthodecomparative.

Pouridentifieruncomposé, dont onnesait s'il s'agit deAoudeB, parlaméthode chromatographique, oncompares on *temps demigration* aceux des deux composés deréférence AetB, ceci, sanschangerd'appareillage et enseplaçant dans les mêmes conditions expérimentales.

Dansunetelleexpériencedechromatographieanalytique,onn'apaseffectuédesséparations(ils'agitdeproduitspurs)maissimplementrepérédestempsdemigration.Cebendant ilapparaîttroispointsfaiblesàcetteméthode:leprocédéestassezlongdemiseenœuvre, l'identificationn'estpasabsolue,etlecontactphysiqueentrel'échantillonetlaphasestationnairepeutmodifiersespropriétésàdemeure,enparticulierlestempsderétertion.

Ceprocédéparticulierdefractionnement est né, soussaformemoderre, audébut du siècledernierdestravauxdubotanisteMichaëlTswettàquionattribueégalententl'inventiondestermesdechromatographieetdechromatogramme.

Latechniques' estconsidérablementaméliorée depuisses débuts. On dispose actuellement dechromatographes pilotés par des logiciels quirassemblent autourd'une colonne performante et miniaturisée – pour pouvoirsé par er des micro-quantités d'échantillon – tout une nsemble d'accessoires des tinés à assurer la répétabilité des expériences successives par la maîtrise parfaite des différents par amètres des éparation. Pour des analyses successives d'un même échantillon, réalisées dans des conditions identiques à plusieurs heures d'intervalle, les temps de rétentions on treproductibles à la seconde près (fig.). 2).

Chaqueséparationeffectuéedonnelieuàunenregistrementparticulierappeléchromatogramme,quicorrespondautracédesvariationsdecompositiondelaphaseéluéeaucours dutemps.Pourobtenircedocumentparticulier,ilfautplaceràl'extrémitéavaldelacolonne uncapteurdontilexisteungrandnombredevariantes.



Figure 1.2 Principedel'analyseparchromatographie.

Lechromatogramme, passage obligé de toute analyse chromatographique, est obtenu àpartir des variations en fonction du temps d'un signal électrique envoyé par le détecteur. Il est soit présenté entemps réel soit en différé à partir des valeurs instantanées mises en mémoire dans un micro-ordinateur. Les logiciels de chromatographiere calculent ces valeurs pour êtremises auformat désiré (a, imprimante). Pendant long temps il aété obtenu avecuns impleen registre urgraphique ou unen registre ur-intégrateur (b). Chromatogramme illustrant lasé paration d'un mélange de 3 constituants principaux. Noter l'ordre d'apparition des pics encorres pondance avec la position de chaque constituant dans la colonne.

L'identificationd'uncomposémoléculaire, àpartirduchromatogramme, est quelquefoisaléatoire.Unemanièreplussûreconsisteàassocierdeuxtechniquescomplémentaires. Onréunit,parexemple,unchromatographeetunsecondappareil«enligne»,telunspectromètredemasseouunspectromètreinfrarouge.Cesméthodescouplées,dusecondordre (oubidimensionnelles)permettent derécupérerdeuxtypesd'informationsindépendantes (tempsdemigrationet«spectre»).Onpeutalorsdétermineraveccertitudelacomposition demélangescomplexesoulaconcentrationdecertainscomposésàpartirdequantitésde l'ordredunanogramme(analysesdeconfirmation).

### **1.2LECHROMATOGRAMME**

Lechromatogrammeestunecourbequitraduitlavariationaucoursdutempsd'unparamètrereliéàlaconcentrationinstantanéedusolutéensortiedecolonne(fig.1.3).Letemps (outrèsrarementlevolumed'élution)estportéenabscisseetl'intensitédusignaldedétectionenordonnée.Lalignedebasecorrespondautracéobtenuenl'absencedecomposé élué.Laséparationestcomplètequandlechromatogrammeprésenteautantdepicschromatographiquesrevenantàlalignedebasequ'ilyadecomposésdanslemélangeàanalyser.

Unconstituant est caractériséparson*tempsderétentiont* R, qui représenteletemps écouléentrel'instantdel'injectionetceluiquicorrespondsurlechromatogrammeaumaximumdupicqui lui est lié. Danslecasidéal  $t_{\rm R}$  est indépendant delaquantitéinjectée. Unconstituantnonretenusortdelacolonneautemps*t* M,appelétempsmort <sup>(1)</sup> (désigné égalementpart 0). Ladifférence entreletemps derétentionet letemps mortest désignée parletemps de rétentionréduit ducomposét  $_{\rm R}$ .

Enanalysequantitativeonsecontenteleplussouvent debienséparerdumélangele oulesconstituantsàdoser. Si lesignal envoyéparlecapteurvarielinéairement avecla concentrationd'uncomposé,ilenserademêmedel'airedupiccorrespondantsurlechromatogramme.



#### Figure 1.3 Picschromatographiques.

a)Notiondetempsderétention;b)exempledetracédelafonction1.2;c)signification destroisparamètresclassiquesetrésumédescaractéristiquesd'unecourbedeGau<u>ss;</u> d)unexempledechromatogrammeréel qui montrequel'élutiondescomposéspeut conduireàdespicsquiressemblentvraimentàdescourbesgaussiennes.

# 1.3PICSD'ÉLUTIONGAUSSIENS

Unpicd'élutionidéal, surunchromatogramme, alemêmeaspect quelareprésentation graphiquedelaloi Normalededistributiondeserreursaléatoires(courbedeGauss1.2, *cf.*§22.3).Enconservantlesnotationsclassiques, **m**correspondiciautempsderétentionet **S** àl'écart-typedupicd'élution(dontlecarrésymboliselavariance).yreprésentelesignal, enfonctiondutemps*x*,dudétecteursituéensortiedecolonne(fig.1.3).

C'estpourquoi, afindemodéliserlesignald'unpicd'élution parfait d'un constituant, on sesert de la fonction « densité de probabilité» (1.2).

$$y = \frac{\sqrt{1}}{\mathbf{s} \ 2\mathbf{p}} \cdot \exp -\frac{(x - \mathbf{m}^2)}{2 \ \mathbf{s}^2}$$
(1.1)

$$y = \frac{\sqrt{1}}{2\mathbf{p}} \cdot \exp \left(-\frac{x^2}{2}\right) \tag{1.2}$$

Cettefonctioncaractériseunecourbepaire(maximumpour x = 0, y = 0,399)qui possèdedeuxpointsd'inflexionpour  $x = \pm 1$ (fig.1.3),dontl'ordonnéeestde0,242(soit 60,6% delavaleurdumaximum)etdontlalargeurauxpointsd'inflexionestégaleà2 **S**, (**S** = 1).

Enchromatographie, **d** désignelalargeuràmi-hauteur(  $\mathbf{d} = 2,35 \, \mathbf{s}$ )et  $\mathbf{s}^2$  lavariancedu pic.Lalargeur«àlabase»dupic,appelée  $\mathbf{v}$  estmesuréeà13 ,5%delahauteur,pointoù, lacourbeétantgaussienne,ona  $\mathbf{v} = 4\mathbf{s}$  pardéfinition.

■ Leschromatogrammesréelssontquelquefoisloindeprésenterdespicsd'aspectgaussien. Ilyaplusieursraisonsàcela.Enparticulierilseproduituneirrégularitédeconcentration danslazonededépôtdelasubstanceentêtedecolonne. Deplus, lavitessedelaphase mobileestnulleauniveaudelaparoi etmaximumaucentredelacolonne. L'asymétrie observéed'unpicesttraduitepardeuxparamètresappelésfacteurd'asymétrie( $F_{a}$ )etfacteur detraînée( $F_{t}$ ),mesurésà10%desahauteur(pourlasignificationde*a*et*b*,voirfigure1.4):

$$F_a = \frac{b}{a} \tag{1.3}$$

$$F_t = \frac{a+b}{2a} \tag{1.4}$$

### 1.4MODÈLEDESPLATEAUX

Depuisundemi-siècle, différentesthéoriesvisantàmodéliserlachromatographieontété et continuent àêtreproposées. Lesplusconnuessont lesapprochesstatistiques(théorie stochastique),lemodèledesplateaux,etl'approcheparladynamiquemoléculaire.

Pour expliquer le mécanisme de migration et des éparation des composés dans la colonne, le modèle le plusancien, ou *modèle des plateaux* de Craig, est une approchestatique, jugée obsolète, maisquiper met de décrire de manière simple less éparations.



Figure 1.4 Isothermesdedistribution.

a)Situationidéalecorrespondantàl'invariancedel'isothermedeconcentration;b)situationdanslaquellelaphasestationnaireestsaturée-decefaitlamontéedupicest plusrapidequeladescente(facteurdetraînéeplusgrandque1);c)situationinversée: leconstituantesttropretenudanslaphasestationnaire, le tempsderétentionest allongéetlamontéedupicestpluslentequeladescente,qui apparaîtnormale.Pour chaquetypedecolonne,lesfabriquantsindiquentquelleest leurcapacitélimiteexpriméeenng/composé,avantdéformationdupic.Lessituationsa,betcsontillustrées avecdeschromatogrammesréelsenCLHP.

Bienquelachromatographiesoitunphénomène continu, on considère dans le modèle statique de Craig, que chaque solutése déplace progressive menten une suite d'étapes distinctes. Le processus élémentaire estre présenté par un cycle d'adsorption/désorption. L'enchaîne ment de ces étapes reproduit la migration des fluides dans la colonne, demême qu'un film de dessins animés donne l'illusion du mouvement par un suite d'images fixes. Chaque étape correspond à un nouvelétat d'équilibre de *toute* la colonne.

Ceséquilibressuccessifssontàlabasedelanotionde*plateauthéoriques*elonlequel lacolonnedelongueurLest découpéeenNpetitsdisquesfictifsdemêmehauteur *H*, numérotésde làn.Pourchacund'eux,laconcentrationdusolutédanslaphasemobileest enéquilibreaveclaconcentrationdanslaphasestationnairedecesoluté.Àchaquenouvel équilibrelesolutéaprogresséd'unpetit disquesupplémentairedanslacolonne, appelé *plateauthéorique*.

Lahauteuréquivalenteàunplateauthéorique(HEPTou*H*)vautdonc(1.5):

$$H = \frac{L}{N} \tag{1.5}$$

Cetteapprochefaitappelauxrèglesdedéveloppementdespolynômespourcalculer, au niveaudechaqueplateau, les masses réparties entreles deux phases en présence.

$$\bigwedge$$



Sionseplaceàl'instant *I*,leplateau*J* contientunemassetotaledesoluté $m_T$  qui secomposedelaquantité $m_M$  decesoluté qui vient d'arriverdelaphasemobiledu plateau*J* – 1,enéquilibreàl'instant*I* – 1, àlaquelles'ajoutelaquantité $m_S$  déjàprésentedanslaphasestationnaireduplateau *J*àl'instant*I* – 1.

$$m_T(I, J) = m_M(I - 1, J - 1) + m_S(I - 1, J)$$

Enposantquepourchaqueplateaum  $_{S} = Km_{M} \operatorname{etm}_{T} = m_{M} + m_{S}$ ,onpeut,parune formulederécurrence, calculer $m_{T}$  (ainsique $m_{M} \operatorname{etm}_{S}$ ). Étantdonnéque, pourchaque plateau,lesolutéestenéquilibredeconcentrationentrelesdeuxphases,lamassetotalede solutéensolutiondanslevolumedephasemobile $V_{M}$  delacolonnedemeureconstante, tantquelesolutén'apasatteintsonextrémité.Quantauchromatogramme,ilcorrespondà lamassetransitantparlaphasemobileau(N+1) <sup>e</sup> plateau(fig.1.5)aucoursdeséquilibres successifs. Cettethéorieapourdéfaut denepastenircomptedeladispersiondueàla diffusiondescomposésdanslacolonne.



Letermedeplateauthéoriquevientd'uneapprocheanciennedécrivantlachromatographieenprenantpourmodèleladistillationparMartinetSynge(prixNobeldechimieen 1952).Cetermeancrépourdesraisonshistoriquesn'apaslasignificationphysiquedeson homonymeservantàmesurerlesperformancesd'unecolonneàdistiller.Ilauraitpeut-être étépréférabledelebaptiserparexempledunomdeTswett!

Letempstotalt  $_R$  demigrationdusolutédanslacolonnepeutêtreséparéendeuxtermes: letemps $_M$  pendantlequelilestdissousdanslaphasemobileetoùilprogresseàlamême vitessequecelle-ci,etletempst  $_S$  pendantlequelilestfixéàlaphasestationnaireetoùil estdoncimmobile.Entredeuxtransfertssuccessifsd'unephaseàl'autre,onadmetqueles concentrationsontletempsdeserééquilibrer.

Lachromatographiefaitinterveniraumoinstroiséquilibres:soluté/phasemobile, soluté/phasestationnaireetphasemobile/phasestationnaire. Dansunethéorierécentedela chromatographie,onneparleplusdemoléculesimmobiliséesparlaphasestationnairemais simplementralentieslorsqu'ellespassentàproximité.

# 1.5COEFFICIENT(OUCONSTANTE)DEDISTRIBUTION DENERNST(K)

C'estleparamètrephysico-chimiquedebaseenchromatographiequiquantifielerapport deconcentrationdechaquecomposéentrelesdeuxphasesenprésence.

$$K = \frac{C_S}{C_M} = \frac{\text{concentrationdusolutédanslaphasestationnaire}}{\text{concentrationdusolutédanslaphasemobile}}$$
(1.6)

Lesvaleursde *K*sonttrèsvariables. Ellessontgrandes (1000, parexemple) lorsque la phase mobile est ungaz, et petites (2, parex.) lorsque les deux phases sont à l'état condensé. Chaque composé n'occupant qu'une space limité de la colonne et de plus avec une concentration variable, lesvaleurs vraies de  $C_M$  et de  $C_S$  nesont pasaccessibles mais leur rapport est constant.

**Chromatographieetthermodynamique.** Les relations de la thermodynamiques' appliquent auxéquilibres de distribution ci-dessus.  $K, (C_S/C_M)$ , constante d'équilibre relative aux concentrations C du composé en présence des deux phases mobile (M) et stationnaire (S), est calculable à partir d'expériences de chromatographie. On peut don caccé der, connaissant la température de l'expérience, à la variation d'énergie libres tandard  $DG^0$  de cette transformation:  $DG^0$ 

$$C_M \Leftrightarrow C_S \qquad \mathbf{D}G^0 = -RT \ln K$$

Si,enchromatographieenphasegazeuse,parexemple,ondétermine*K*àdeuxtempératures,ilestpossibledecalculer(enadmettantquel'enthalpieetl'entropien'ontpaschangé), lesvariationsd'enthalpiestandard  $\mathbf{D}H^0$  etd'entropie  $\mathbf{D}S^0$ :

$$\mathbf{D}G^0 = \mathbf{D}H^0 - T\mathbf{D}S^0$$

Lesvaleursdecestroisparamètressontnégatives,enaccordaveclaspontanéitédecette transformation.Ilestégalementlogiquequel'entropiediminuequandlecomposéquittela phasemobilepoursefixersurlaphasestationnaire.Demêmel'équationde Van *t*Hoffpermet,entreautres,uneapprocheplusrigoureusedel'effetdelatempératuresurlestempsde rétentiond'uncomposé.Oncomprenddoncquedanstouteétudecomplètedelachromatographie,onfasseappelàlathermodynamiqueclassique.

$$\frac{\mathrm{dln}K}{\mathrm{d}T} = \frac{\mathbf{D}H}{RT^2}$$

# **1.6EFFICACITÉD'UNECOLONNE**

#### 1.6.1 Efficacitéthéorique(nombredeplateauxthéoriques)

Àmesurequelesolutémigredanslacolonne, il occupeunezoneallant s'élargissant (fig. 1.6). Cettedispersionlinéaire  $S_l$ , repéréeparlavariance  $S_l^2$  croîtavecladistance parcourue.Lorsquecettedistancevaut*L*,longueurdelacolonne,onpose:

$$\mathbf{s}_L^2 = H^* L \tag{1.7}$$

Enrappeldumodèledelathéoriedesplateaux, hauteuréquivalenteàunplateauthéoriqueHet (N = L/H). cetteapprocheconduitàlavaleurdela aunombreNdeplateauxthéoriques

Donc, pourtout chromatogramme, àpartird'unpicd'élutiond'uncomposé, dont on pourramesurerlavariancetemporelle  $s^2$ , on pourra calculer pour le composé enquestion l'*efficacité théoriqueN*(1.8) et endé duire lavaleur de Hsachant que H = L/N.

$$N = \frac{L^2}{\mathbf{s}_L^2} \qquad \text{ou} \qquad N = \frac{t_R^2}{\mathbf{s}^2} \tag{1.8}$$

Cesdeuxparamètressontaccessiblesdemanièreindirecteàpartirdupicd'élutiondu composé.Onmesuret  $_R$  et **S** dontlerapportàmêmevaleurqueceluide*L*etde **S**<sub>L</sub> (1.8).



**Figure1.6** Dispersiond'unsolutédansunecolonneettraductionsurlechromatogramme. Lacourbedegauchecorrespondàuneimage*isochrone*delaconcentrationducomposééluéàl'instantconsidéré, etlechromatogrammededroite, àlavariationdela concentrationensortiedecolonneenfonctiondutemps.  $t_R$  et **s** sontdanslemême rapportque*L* et **s**<sub>L</sub>.L'efficacitéV peutêtrecalculéeàpartirduchromatogrammeenutilisantundoubledécimètre.Surlegrapheci-dessusontrouveraitenviron100plateaux théoriques.

Surlechromatogramme, **S** représentelademi-largeurdupicà60 ,6% desahauteuret*t* <sub>R</sub> letempsderétentionducomposé.*t* <sub>R</sub> et **S** doiventêtremesurésdanslamêmeunité(temps, distancesouvolumesécoulés,siledébitestconstant).Sionexprime **S** enunitésdevolume (enfaisantintervenirledébit),4 **S** correspondau«volumedupic»soit95% ducomposé injecté.ParsuitedespropriétésdelacourbedeGauss( V = 4S), ilenrésultelaformule1.9. Lespicsétantassezsouventdéformésàlabase, cettedernièreestrarementemployée: on utilisedepréférencelaformuleéquivalente1.10.

Nestunparamètrerelatif, puisqu'ildépendàlafoisdusolutéetdesconditionsopératoiressuivies. Onchoisitgénéralementunconstituantquiapparaîtenfincechromatogrammepouravoirunevaleurrepère, à défaut des avoirsila colonne permet de réussirune séparation donnée.

$$N = 16 \frac{t_R^2}{\mathbf{v}^2} \tag{1.9}$$

$$N = 5,54 \frac{t_R^2}{d!}$$
(1.10)

#### 1.6.2 Efficacitéréelle(nombredeplateauxthéoriqueseffectifs)

Afindecomparerlesperformancesdecolonnesdeconceptionsdifférentes, vis-à-visd'un mêmecomposé, – c'étaitnotammentlecasenCPGlorsqu'onvoulaitcomparerlesperformancesd'unecolonnecapillaireetd'unecolonneremplie–onremplaceletempstotal  $t_R$  quifiguredanslesexpressions1.8à1.10parle*tempsderétentionréduitt* R quinetientpas comptedutempsmort M passéparlecomposédanslaphasemobile. Lestroisprécédentes expressionsdeviennent:

$$N_{\rm eff} = \frac{t_R^2}{\mathbf{s}^2} \tag{1.11}$$

$$N_{\rm eff} = 16 \frac{t_R^2}{\mathbf{v}^2}$$
(1.12)

$$N_{\rm eff} = 5,54 \frac{t_R^2}{\mathbf{d}^2} \tag{1.13}$$

Onconsidèreactuellementquecestroisdernièresrelationsnesontplusdegrandeutilité.

#### 1.6.3 Hauteurdeplateau

LahauteuréquivalentàunplateauthéoriqueHadéjàétédéfinie(formule1.5).Ceparamètreestcalculépourdescomposésderéférencecarilpermetdecomparerdescolonnes delongueursdifférentes, bienqu'ilnes' agisseenaucunefaçond'uneconstante. Savaleur dépendducomposéchoisiet desconditions del'expérience.

Enchromatographiegazeuse, on along tempsutilisé une valeur corrigée appelée hauteur deplateau effect if *H*<sub>eff</sub> faisant intervenir l'efficacitérée lle à la place de l'efficacité théorique.

Lecalculde*H* eff àpartirdel'efficacitéréelleutilisel'expression1.14:

$$H_{\rm eff} = \frac{L}{N_{\rm eff}} \tag{1.14}$$

■ Hauteurdeplateauréduite . Enchromatographiedontlaphasemobileestunliquide etpourlescolonnesdontleremplissageestformédeparticulessphériques, onrencontre assezsouventlahauteurdeplateauréduite, *h*, quitient comptedudiamètremoyend *m* des particules. Onélimine enquelques ortel'effet de la taille des particules. Descolonnes présentant le mêmerapport (longueur de la colonne)/(diamètre des particules) conduisent à des performances semblables.

$$h = \frac{H}{d_m} = \frac{L}{N' d_m} \tag{1.15}$$

# **1.7GRANDEURSDERÉTENTION**

#### 1.7.1 Tempsderétention

Ladéfinitiondutempsderétentionaétéprécédemmentdonnéedansleparagraphe1.2.

### 1.7.2 Volumed'élutionouvolumederétention/

Levolumed'élution(derétention) $V_R$  dechaquesolutéreprésentelevolumedephase mobilenécessairepourlefairemigrerd'uneextrémitéàl'autredelacolonne.Ilcorrespond surlechromatogrammeauvolumedelaphasemobilequis'estécouléentrel'instantde l'injectionetceluicorrespondantaumaximumdupic.Siledébit D eststationnaire,

$$V_R = t_R \cdot D \tag{1.16}$$

**Volumed'unpic**, *V* <sub>pic</sub>. Il correspondauvolume de phase mobile dans le quelle composé est diluéen sortie de colonne. Il vaut par définition:

$$V_{pic} = \mathbf{v} \cdot D \tag{1.17}$$

### 1.7.3 Volumedelaphasemobiledanslacolonne(volumemort)/

Levolumedelaphasemobiledanslacolonne(encoreappelévolumemort)V  $_M$  correspondauvolumeinterstitielaccessible. Ilpeutêtrecalculéd'aprèslechromatogramme, à conditiond'introduireunsoluténonretenuparlaphasestationnaire.Onpeutl'exprimeren fonctiondet  $_M$  etdudébit D:

$$V_M = t_M \cdot D \tag{1.18}$$

#### 1.7.4 Volumedelaphasestationnaire

 $\label{eq:solution} Cevolumedésignépar V $$_S$ n'apparaîtpassurlechromatogramme. Danslescassimpleson lecalculeen retranchant duvolume total interned ela colonne vide levolume de la phase mobile.$ 

### 1.7.5 Facteurderétentionk(oudecapacité)

QuanduncomposédemassetotalemT estintroduitdanslacolonne,ilserépartitendeuxquantités:mM danslaphasemobileetmS danslaphasestationnaire.Sionnechangepaslesconditionsopératoires,cesdeuxquantitésdemeurentconstantesaucoursdesamigrationdanslacolonne.Leurrapport,appeléfacteurderétention, estindépendantdemT:

$$k = \frac{m_S}{m_M} = \frac{C_S \cdot V_S}{C_M \cdot V_M} = K \frac{V_S}{V_M}$$
(1.19)

Lefacteur der étention, encore appelé *facteur de capaciték*, est un paramètre très important de la chromatographie. Il est définien régime isocratique. Cen'est pas une constante, bien qu'il nevarie pas avec le débitoul along ueur de la colonne, caril dépend des conditions opératoires. Pour cetter aisonil est quel que fois désigné par *k* aulieu de *k*.

Ceparamètrerendcomptedelafacultéplusoumoinsgrandedelacolonneàretenir chaquecomposé(*capacité*). Danslamiseaupointdesséparationsonfaitensortequekne dépassepas10, a findenepastropallonger letemps depassage descomposés.
#### Approcheexpérimentaledufacteurderétention k

Ens'appuyantsurlemodèledeCraig, on imagine que chaquemolé cule d'un composé passe alternativementdelaphasemobile(oùelleprogresseàlavitessedecelle-ci), àlaphase stationnaire(oùelleestalorsimmobile).Savitessemoyennedeprogressiondanslacolonne estdoncd'autantpluslentequelecumuldestempspassésdanslaphasestationnaireestplus grand.

Sionextrapolemaintenantaucasdenmoléculessemblablesdececomposé(l'échantillondemassem T), onadmettraqu'àchaqueinstant, lerapportdunombredesn s moléculesfixéessurlaphasestationnaire(massem s)etdesn M moléculesprésentes dans la phasemobile(massem M), est le même que celui destemps passés dans chaque phase pour unemoléculeisolée.Lestroisrapportssuivantsontdoncmêmevaleur:

$$\frac{n_S}{n_M} = \frac{m_S}{m_M} = \frac{t_S}{t_M} = k$$

Prenonslecasd'unemoléculequipasseles3 /4desontempsdanslaphasestationnaire. Savitessemoyennesera4foispluslentequesiellerestaitenpermanencedanslaphase mobile.Parconséquentsi4 mg decomposé ontété introduits dans la colonne, il y auraen moyenneetenpermanence1 mgdanslaphasemobileet3 madanslaphasestationnaire.

Sachantqueletempsderétentiond'uncomposét *R* esttelquet  $R = t_M + t_S$ , lavaleurde *k*estdoncaccessibleàpartirduchromatogramme(*t*  $s = t_R$ )(voirfigure1.7):

$$k = \frac{t_R}{t_M} = \frac{t_R - t_M}{t_M} \tag{1.20}$$

Cetterelationimportanteestégalementsouventrencontréesouslaforme:

$$t_R = t_M(1+k) \tag{1.21}$$

Comptetenudesrelations1.16et1.18, levolumederétentionV *R* d'unsolutépourra s'écrire:

ou:

$$V_R = V_M(1+k) \tag{1.22}$$

(1.22)

 $V_R = V_M + KV_S$ (1.23)

CettedernièreexpressionquirelielesparamètresexpérimentauxaucoefficientthermodynamiquededistributionKestvalablepourunechromatographieidéale.

## 1.8FACTEURDESÉPARATION(OUSÉLECTIVITÉ) ENTREDEUXSOLUTÉS

Lefacteurdeséparation **a** (1.24)permetdepréciserlespositionsrelativesdedeuxpics adjacents L et2surunchromatogramme(fig.1.7). Ilestdéfiniparles relations suivantes (1.24et1.25).Ilnepeut, pardéfinition, êtreinférieurà1:

$$\mathbf{a} = \frac{t_{R(2)}}{t_{R(1)}} \tag{1.24}$$

ou

$$\mathbf{a} = \frac{k_2}{k_1} = \frac{K_2}{K_1} \tag{1.25}$$



**Figure1.7** Facteursderétentionetdeséparationentredeuxcomposésadjacents. Chaquecomposéaunfacteurderétentionqui lui estpropre. **a** àlui seul, nepermet pasdesavoirsi laséparationestréellementpossible. Surcettefigure, lefacteurde séparationestd'environ1,3.

Pour despices non adjacents, on définit le **facteur de rétention relative** r, qui, calculé comme **a**, ne peut être inférieur à 1.

### **1.9FACTEURDERÉSOLUTIONENTREDEUXPICS**

Pourtraduirenumériquementlaplusoumoinsbonneséparationentredeuxcomposés, on utiliselefacteurderésolution *R*quiest calculéàpartir duchromatogramme (fig. 1.8):

$$R = 2\frac{t_{R(2)} - t_{R(1)}}{\mathbf{v}_1 + \mathbf{v}_2}$$
(1.26)

Ilexiste,pourexprimerlarésolution,d'autresrelationsdérivéesdesprécédentes,établies envuederemplacerunparamètreparunautre,ouadmettantdeshypothèsessimplificatrices. Ainsilesdeuxexpressions1.27et1.28sont-ellestrèssouventemployées.

Larelation 1.28 montrel'influence, sur la résolution, del'efficacité, du facteur de capacité et de la sélectivité. La figure 1.9 en est une vérification expérimentale.

$$R = 1,177 \frac{t_{R(2)} - t_{R(1)}}{\mathbf{d}_{1} + \mathbf{d}_{2}}$$
(1.27)

$$R = \frac{1}{4}\sqrt[4]{N_2} \cdot \frac{\mathbf{a}^{-1}}{\mathbf{a}} \cdot \frac{k_2}{1+k_2}$$
(1.28)

$$R = \frac{N}{2} \cdot \frac{k_2 - k_1}{k_1 + k_2 + 2} \tag{1.29}$$



Expériences faites enchromatographie en phase gazeuse en modifiants eu le ment la longueur de la colonne capillaire Onillustre ainsi qu'en doublant la longueur de la colonne la résolutionest multipliée par 1,41 (adapté d'un document de la société Waters).

### 1.10INFLUENCEDELAVITESSEDELAPHASEMOBILE

Danstoutcequiprécède, enparticulierdanslesdifférentesexpressionscaractérisantles séparations, lavitesse de la phase mobile dans la colonne n'est pas prise en compte. Or, de toute évidence, cettevitesse doit avoir une incidence sur la progression des analytes dans la colonne, donc sur leur dispersion, en brefsur la qualité de l'analyse en cours.

L'influence de la vites se de la phase mobile a étémise en évidence par Van De emterqui apropos é la première équation cinétique, dans le cas des colonnes remplies en chromatographie en phase gazeuse.

#### 1.10.1ÉquationdeVanDeemter

Laformesimplifiée, proposée parcetauteuren 1956, esttrès connue enchromatographie en phase gazeuse, pour les colonnes remplies (1.30). Ellere lie H (HEPT) à la vites se linéaire moyenned'é coulement de la phase mobile u dans la colonne (fig. 1.10):

$$H = A + \frac{B}{u} + C \cdot \overline{u} \tag{1.30}$$

Cetteéquationmontrequ'ilexisteun*débitoptimal*pourchaquecolonne,correspondant auminimumde*H*,telqueleprévoitlacourbereprésentantl'équation1.30.Ladiminution del'efficacité,quandledébitcroît,correspondàunrésultatquechacunapudécouvriràses dépensenvoulantaccéléreruneséparationchromatographiqueparaugmentationdudébit delaphasemobile. Cequiestmoinsintuitifparcontre, estlaperted'efficacitédueàun débittroplent.Pourexpliquercephénomène,ilfautrevenirsurl'originedestermes*A*, *B* et*C*dontchacunaundomained'influencequipeutêtrerepérésurlegraphe(fig.1.10).

LestroiscoefficientsnumériquesexpérimentauxA,BetCsontreliésàdiversparamètres physico-chimiques,àlacolonneetauxconditionsopératoires.Sionchoisitd'exprimerH encm,Aseraencm,Bencm<sup>2</sup>/setCens(lavitesseétantencm/s).Lacourbereprésentative decettefonctionestunebranched'hyperbolequipasseparunminimum(H min)pour:

$$\overline{u}_{\text{opt.}} = \frac{B}{C} \tag{1.31}$$

#### A,termederemplissageA=2 ↓ 'd<sub>p</sub>

Leterme*A*estenrelationavecleprofild'écoulementdelaphasemobileàtraverslaphase stationnaire. Latailledesparticules(dediamètre*d*  $_p$ ), leurrépartitiondimensionnelleet larégularitéduremplissage(paramètre **l**)sont àl'originedecheminspréférentielsqui peuventconduireàdeséchangesimparfaitsentrelesdeuxphases.C'estlefacteurdediffusiond'Eddy,oudiffusionturbulente,considérécommepeuimportantenchromatographie liquideetabsentparnaturepourlescolonnescapillairesWCOTenCPG(équationdeGolay sansterme*A*,*cf*.1.10.2).

#### B,termedediffusiondanslaphasemobileB=2 gD<sub>G</sub>

LesecondtermeB,quipeutêtreexpriméàpartirdeD <sub>G</sub>,coefficientdediffusiondel'analytedanslaphasemobileet **g**, facteurdetortuosité, est àconsidérersurtout si laphase mobileestungaz.Ladiffusionlongitudinaledanslacolonneest,eneffet,rapide.C'estune conséquencedel'entropiequinousrappellequ'unsystèmeévoluespontanémentversun plusgranddésordre,tellelagoutted'encrequidiffusedansleverred'eauoùellevientde tomber. Enconséquence, siledébitesttropfaible, lesproduitsencoursdeséparationse mélangentànouveauplusvitequ'ilsnemigrent. Onretiendraàceproposqu'onnedoit jamaisinterrompreprovisoirementunechromatographieencours,aurisquedeperdretoute efficacité.

#### C, termedetransfert demasse $C = C_G + C_L$

Leterme C, dûàlarésistanceautransfert de masse du soluté entre les deux phases, vient prépondérant lors que le passage est troprapide pour que l'équilibre soit atteint. Des

turbulenceslocalesauseindelaphasemobileetdesgradientsdeconcentrationontpour conséquencederetarderlamiseenéquilibre( $C = S \Leftrightarrow C_M$ ).Ladiffusionentrelesdeuxphases n'estpasinstantanée,sibienquelesolutéseraentraînéhorséquilibre.Iln'existepasdeformulesimplerendantcomptedesdifférentsfacteursintégrésdansleparamètreC.Leterme  $C_G$  dépendducoefficientdediffusiondusolutédanslaphasemobilegazeuse,alorsquele paramètre $C_L$  dépendducoefficientdediffusiondanslaphasestationnaireliquide.



**Figure1.10** CourbedeVanDeemterenchromatographiegazeuse avecindicationdesdomainespropresàA, B et C.llexisteégalementuneéquationsemblableàcellede VanDeemterquifaitintervenircettefoislatempérature:  $H = A + B/T + C \cdot T$ .

Danslapratiqueonaccèdeauxvaleursdescoefficients*A*, *B*,*C*,enfaisantplusieursmesuresd'efficacitépourunmêmecomposéchromatographiéàdesdébitsdifférents,puisque débitetvitesselinéairemoyennesontreliés.Oncalculeensuitel'équationdel'hyperbole quisatisfaitaumieuxlesvaleursexpérimentales,depréférenceparlaméthodederégressionlinéairemultiple.

#### 1.10.2ÉquationdeGolay

En 1958, Golaya proposé une équation comparable réservée aux seules colonnes capillaires de la chromatographie en phasegazeuse.

$$H = \frac{B}{u} + C_L \cdot \overline{u} + C_G \cdot \overline{u}$$
(1.32)

Larelation 1.32 permetd'établirune HEPT minimum pour toute colonne de rayon *r*si l'on connaît le facteur de rétention du composétest.

Onpeutcalculeralorsl'efficacitéd'imprégnation(coatingefficiency)delacolonnequi estégaleauproduitpar100durapportdelavaleurainsitrouvéeetdecellequiestdéduite del'efficacité(H = L/N)obtenueàpartirduchromatogramme.

$$H_{\text{min.théo.}} = r \quad \frac{1+6k+11k}{3(1+k)^2} \tag{1.33}$$

#### 1.10.3ÉquationdeKnox

Uneautreéquation-connuesouslenomd'équationdeKnox-plusrécente(1977), estapplicableauxdiverstypesdechromatographieliquide. Elle fait intervenir la hauteur réduite:

$$h = A \overline{u}^{1/3} + \frac{B}{\overline{u}} + C \overline{u}$$
(1.34)

### 1.110PTIMISATIOND'UNEANALYSECHROMATOGRAPHIQUE

Lachromatographieanalytiqueestessentiellementutiliséeenanalysequantitative. Àcette fin,ilfautpouvoirdéterminerlesairesdespicsdesespècesàdoser,donclesséparer.Pour yparvenironfaitdeplusenplussouventappelàdeslogicielsd'optimisationbaséssurla connaissanceduprocessuschromatographique.C'estl'étapedel'optimisationdel'analyse quimetàprofitlesconnaissancesdel'analysteetlesressourcesdel'appareilpoursimuler lesrésultatsàattendredesmodificationsdelacompositiondelaphasemobileetd'autres paramètresphysico-chimiquestelslatempératureoulepHdanslecasdesubstancesioni-sables.

Enchromatographieenphasegazeuse, lessé parationspeuventêtresicomplexes qu'on nepeut déterminer paravances' ilest préférable de baisser oud'élever la température. Le choix de la colonne, des alongueur, des ondiamètre, de la phase stationnaire, durapport de phase ainsi que des paramètres des éparation (température et débit), sont autant de facteurs qui interagissent les uns sur les autres.

Larésolutionetletempsd'élutionsontlesdeuxvariablesdépendanteslesplusimportantesàconsidérer.Danstouteoptimisation,lebutestderéussiruneséparationsuffisante duoudescomposésintéressantsenunminimumdetemps.Danscertainscas,ilnefauttoutefoispasoublierletempsnécessaireàlacolonnepourrevenirauxconditionsinitialesavant d'effectuerl'analysesuivante.Lachromatographiecorrespondeneffetàuntyped'analyse lente.Silarésolutionesttrèsbonne,l'optimisationauraencoresaraisond'êtrepourgagner dutempsenutilisantunecolonnepluscourte–sachantquelarésolutionestaffectéed'un facteurfaisantintervenirlaracinecarréedelalongueurdelacolonne(*cf.*leparamètre*N* delaformule1.28etlafigure1.9).

Quandonmodifieledébit dansuneséparationavecgradient onobservedeschangementsimportantssurlechromatogramme.Lasélectivitéentrepicsestperturbée,commele sontbiensûrlestempsderétention.Lafigure1.11illustreparunexemplel'optimisation d'uneséparation,enchromatographieliquide,d'unmélanged'hydrocarburesaromatiques parmodificationdelacompositiondelaphasemobile. Onremarqueraquecetteoptimisations'accompagned'uneaugmentationimportantedutempsd'analysepour«bouclerle cycle».

Sionnes'intéressequ'àcertainsdescomposésprésents,onpeutfaireappelàundétecteursélectifquineverra,àlalimite,qu'euxseuls.Dansd'autrescas,parcontre,ons'attache àséparerleplusgrandnombrepossibledecomposésdumélangeinitial.

Suivantlestypesdechromatographie, l'optimisationest plusoumoins rapide. Enchromatographie en phase gaze use elle est plus facile qu'enchromatographie liquide où intervient la composition de la phase mobile: des logiciels ont étéspécialement créés pour aider



aumeilleurchoixdelacompositiondelaphasemobile.Moyennantcertaineshypothèsès (picsgaussiensounon), onpeut calculeravecassezdeprécisionlesairesdespicsmal résolus.

Lechromatographisteest toujoursprisonnierd'untriangledont lessommetscorrespondent àlarésolution, àlavitesseet àlacapacité, troisparamètresqui s'opposent (fig.1.12).Unechromatographieanalytiqueoptimiséeutiliseàpleinlepotentielduparamètreleplusefficace:lasélectivité. Danscetriangleellesesituedoncprèsdusommet *résolution*.



**Figure 1.12** Letriangle deschromatographistes. Lazone ombrée indique le domaine qui correspondàlachromatographie analytique. Celle-citire profit des 5 paramètres: K, N, k,  $\mathbf{a}$  et R.

## 1.12LESDIVERSESTECHNIQUESCHROMATOGRAPHIQUES

Lestechniqueschromatographiquespeuvent êtrerépartiessuivant plusieurscritères: en fonctiondela*nature*desdeuxphasesenprésence,oudu*procédéutilisé*,oudu*phénomène physico-chimique*responsableducoefficientdedistribution*K*vuprécédemment(fig.1.6).

Leclassementsuivici-aprèsestétabliàpartirdelanaturephysiquedesphases(fig.1.13).



Figure 1.13 Guidedes élections erapportant

auxdifférentestechniqueschromatographiquesutilisantunephasemobileliquide. Onchoisir<del>aen</del>fonctiondelaséparationàeffectuer, latechniquelamieuxadaptée.

### 1.12.1Chromatographieenphaseliquide(CPL)

Icilaphasemobileestunliquide. C'estcetypedechromatographieauquelappartientla formelaplusanciennementconnueentantqueméthodepréparativedeséparation. Cette catégorietrèsrépanduepeutêtresubdiviséed'aprèslephénomènemisenjeu:

**Chromatographieliquide/solide(oud'adsorption).** Laphasestationnaireestunmilieu solideperméablesurlequellesmoléculesadhèrentparundoubleeffetdephysisorptionetde chimisorption.Leparamètrephysico-chimiqueconcernéestle*coefficientd'adsorption*.Les phasesstationnairesontfaitbeaucoupdeprogrèsdepuisTswett,quiutilisaitlecarbonate decalciumoul'inuline(unpolymèreenpoudretrèsfinedusucreordinaire).

**Chromatographieionique.** Laphasestationnairesolidecomporteensurfacedessitesioniquesetlaphasemobileestunesolution-tamponaqueuse. Laséparationmetenjeudes échangesentrelesionsdel'échantillonavecceuxdelaphasestationnaire. Laséparation reposesurles*coefficientsdedistributionionique*.

**Chromatographied'exclusion.** Laphasestationnaireest unmatériaucomportant des poresdont lesdimensionssont choisiesenrapport aveclatailledesespècesàséparer. Onréaliseainsiunesortedeperméationsélectiveàl'échellemoléculaire.Selonlanature, aqueuseouorganiquedelaphasemobile,cettetechniqueestdésignéeparfiltrationsurgel ouperméationdegel.Lecoefficientdedistributionprendlenomdecoefficientdediffusion.

**Chromatographieliquide/liquideoudepartage**(**CLL**). Laphasestationnaireestunliquideimmobilisésurunmatériauinerteetporeuxquin'aqu'unrôledesupport.L'imprégnation, leprocédéleplusancienpourimmobiliserunliquide, est unevoiemaintenant abandonnée,parsuited'unrisqueimportantdelessivagedelacolonne.

**Chromatographieliquide/phasegreffée.** Pourimmobiliserlaphasestationnaire(ils'agit généralementd'unpolymèredetypeliquide),onfixedemanièredéfinitivelesespècesquila composentpardesliaisonscovalentes:c'estlatechniquedu*greffage*.Laséparationrepose surle*coefficientdepartageK*dusolutéentrelesdeuxphases,unphénomènecomparable àl'extractiond'unephaseaqueuseavecunsolvantdansuneampouleàdécanter.

### 1.12.2Chromatographieenphasegazeuse(CPG)

Laphasemobileestungazinerteet, commeprécédemment, cetypedechromatographie peutêtresubdivisés elon lephénomènemisen œuvre:

 $\label{eq:constraint} Chromatographiegaz/liquide(CGL). Laphasemobileestungazetlaphasestationnaire estunliquideimmobilisésoitparimprégnation, soitpargreffagesurunsupportinertelequel peutêtretoutsimplementlaparoidelacolonne. À défautd'êtreungaz, l'échantillondoit doncêtreportéàl'étatdevapeur. CesontMartinetSyngequiontsuggéréleremplacement delaphasemobileliquideparungazafind'améliorerlesséparations. C'estàpartirdecette époquequ'onassistaauvéritabledémarragedelachromatographieanalytique. Iciencore c'estlecoefficientdepartageKquiestconcerné.$ 

**Chromatographiegaz/solide(CGS).** Laphasestationnaireestunsolideporeux(carbone graphiteougeldesiliceoualumine)etlaphasemobileestungaz.CetypedeCPGesttrès performantpourlesanalysesdemélangesdegazoudecomposésàbaspointd'ébullition. Leparamètreconcernéestlecoefficientd'adsorption.

### 1.12.3Chromatographieenphasesupercritique

Laphasemobileestunfluideàl'étatsupercritique, telledioxydedecarbonevers50 °C et150bars(15MPa). Laphasestationnairepeutêtreunliquideouunsolide. Onréunit ainsilesavantagespropresauxtechniquesprécédentes(gaz/phasegrefféeouliquide/phase greffée).

## ANALYSEQUANTITATIVEPARCHROMATOGRAPHIE

Ledéveloppementconsidérableprisparlachromatographieenanalysequantitativeestdû essentiellementàsafiabilitéetàsaprécision.Larelationentrela masseinjectée del'analytedanslacolonneetl' airedupic correspondantsurlechromatogrammeconduitàune méthodecomparative, utiliséedansbeaucoupdeprotocolesnormalisésdedosages.Lareproductibilitédesséparationsalliéeàdeslogicielsdetraitementdedonnéespermetd'automatiserlestâchesdecalculassociéesàcesanalyses.Lesdosagesdetracesetd'ultratraces parchromatographiesontreconnusenparticulierdanslesméthodesEPAdel'environnement, bienqueleurprixderevientsoitassezélevé.Lestroisméthodeslesplusutiliséessont décritesci-aprèsdansleurconfigurationlaplussimple.

## **1.13PRINCIPEETRELATIONDEBASE**

Pourcalculerlaconcentrationmassiqued'uncomposéresponsabled'unpicsurlechromatogrammeilfautréunirdeuxconditions: *disposerd'unéchantillonauthentiqueducomposé* quel'onveutdoser, àusagederéférence, pourdéterminerlasensibilitédudétecteur àson égard, et disposerd'unmoyenlogicielouautre pour connaîtres oitles *hauteurs* soitles *aires* des différent spics d'élution d'intérêt. Toutes les méthodes de quantification enchromatographies ont donc des méthodes comparatives et non pasabsolues.

Pourunréglagedonnédel'appareil,onadmetqu'ilexistepourchaquepicduchromatogrammeunerelationlinéaireentresonaire(ousahauteur)et laquantitéducomposé responsabledecepicdansl'échantilloninjecté.Cetterelationestvalablepouruneplagede concentrationsquidépenddudétecteuremployé.Ontraduitcettehypothèsepar:

$$m_i = K_i A_i \tag{1.35}$$

mi masseducomposéiinjectéedanslacolonne

- Ki coefficient de réponse absoludu composéi
- A<sub>i</sub> airedupicd'élutionducomposéi

Lecoefficientabsolu*K i* (ànepasconfondreaveclecoefficientdepartition),dépenddu réglageduchromatographe.Cen'estpasunparamètreintrinsèqueducomposé.

Pourcalculerlecoefficient  $K_i$  d'uncomposé*i*,ilfaut,d'aprèscetterelation,connaître l'aire $A_i$  etlamasse $m_i$  traversantlacolonne.Orcettemasseestdifficileàdétermineravec précision,carelledépendàlafoisdelaseringueetdel'injecteur(enCPG)oudelaboucle d'injection(enCPL).C'estpourquoilesméthodesutiliséesenanalysequantitative,préprogramméesdanslesenregistreurs-intégrateursoulogicielsdivers,évitentdefaireintervenir lescoefficientsderéponseabsolus $K_i$ .

## 1.14AIRESDESPICSETLOGICIELSDECHROMATOGRAPHIE

Pourdéterminerlesaires despics, onutiliseles fonctions spécialement prévues des logiciels de chromatographie, qui assurent non seulement le pilotage du chromatographe, mais qui

peuvent, enplusdel'acquisitiondeschromatogrammes, analyserlesdonnées, quantifier etfournirlerapportd'analysecorrespondantàl'unedesméthodesd'analysequantitative préprogrammées(fig.1.14).

Lesignal analogiquerécupéréauniveaududétecteurest échantillonnéparuncircuit ADC,aurythmed'unecentainedefoisparsecondeafindepouvoirreproduirecorrectement lespicslesplusfinsdeschromatogrammesobtenusnotammentenCPGaveclescolonnes capillaires. Tousleslogicielspermettent d'effectuerdescorrectionsdelignedebase, de prendreencomptelespicsnégatifsetdechoisiruneméthoded'intégrationpourlespics.

■ Laméthodemanuelledecalculdelasurfaced'unpicpartriangulationn'estplusemployée.Ilestutilecependantdesavoirquepourunpicgaussien,leproduitdesalargeurà mi-hauteurparsahauteur,correspondàenviron94%delasurfacetotaledupic.Demême l'usaged'unenregistreur-intégrateurpourmesurerl'airedespicsn'estplusguèreemployé.

(h HP 1100 (offline 1): Onto Analysis	- C ×
Ein Graphics Integration Calibration Beport Batch Yere Abort Bells	
Dela Analysis 💽 STAND301 D 💽 PHITALATEM 💽 Calibration	Detail
	-imimi
CONTRACTOR NOT A CONTRACT OF A	
VMDH A, Warwlungtin:0H km;(MH00PdT4W00H.0)	
n40 E	
142	
North State of the	
	41 1 51 70
4	
Calibration Table	Calibration Caree S D N
Evies Isset, Parl DK Help	DBA, WEI A
2 RT Signal Compound Lvi (Img/200ml) Area Rap.Factor Ref IST	Area + 14 area of the all
1 2440 VWD1A DBP 1 24700 514130 270392 Yet N	The second secon
3 55000 1968.000 2.96092	· · · ·
	1000 <b>£3</b>
and the second se	B Currelation 2 Mont2
	8 28 Anouiting/200ml
done	
Démorrar EHP 1100 (office 1	St. 1041
Contraction I deliver a transformation of the	Section 4

**Figure1.14** Unlogicield'analysequantitativeenchromatographie. Lesignaldudétecteurn'étantpasnumériséàlasortieduchromatographe,saconversionanalogique/numériqueestassuréeàl'entréedumicro-ordinateur. Lechromatogramme,mémorisésousformedenombressertdebaseàl'exploitationparlelogiciel. Différentesfenêtresdetravailaffichentaires,droited'étalonnage,typedeméthodeetc. (LogicielChem-stationdelasociétéAgilentTechnologies).

## 1.15MÉTHODEDEL'ÉTALONNAGEEXTERNE

Cetteméthodepermet decalculerlateneur(entermesdeconcentrationoudepourcentagemassique)d'unouplusieursconstituantsapparaissantséparéssurlechromatogramme, mêmeenprésenced'autrescomposésdonnant despicsnonrésolus. Faciledemiseen œuvre,ellecorrespondàl'applicationd'unprincipecommunàbeaucoupdedosages.

Leprocédéreposesurlacomparaisondedeuxchromatogrammesobtenussuccessivement*sanschangerlesconditionsderéglage*del'appareil (fig. 1.15). Lepremierest un chromatogrammederéférenceacquisàpartird'unesolutionderéférence(conc.*C* réf)dans unsolvant,ducomposéquifaitl'objetdudosage.Oninjecteunvolume*V*decettesolutionetonrepèresurlechromatogrammel'aire*A* réf dupiccorrespondant.Lesecondrésulte del'injectiond'unvolumeidentique*V*del'échantillonensolution,contenantlecomposé àdoser(conc.  $C_{\text{éch}}$ ). Soit  $A_{\text{éch}}$  l'airedupiccorrespondant. Puisquelesvolumesinjectés sontégaux,ilyaproportionnalitéentrelesaires,quidépendentdesmassesinjectées,etles concentrationscorrespondantes( $m_i = C_i \cdot V$ ).Larelation1.35appliquéeauxdeuxchromatogrammesconduitàlarelation1.36caractéristiquedecetteméthode:

$$m_{\text{réf}} = C_{\text{réf}} V = K A_{\text{réf}}$$
 et  $m_{\text{éch}} = C_{\text{éch}} V = K A_{\text{éch}}$ 

soit:



#### **Figure1.15** Méthodededosageparétalonnageexterne. Laprécisiondecetteméthodeestamélioréelorsqu'onutiliseplusieurssolutionsafin detracerladroited'étalonnage. Pourl'analysedetraces, il estparfoisconseillé, en chromatographieliquide deremplacerlesaires despicsparleurs hauteursqui sont moinssensibles auxvariations de débit de la phasemobile.

L'étalonnageestpossible,commeicisurlafigure1.15,avecunseulpointdemesure(la «droited'étalonnage»passedoncparl'origine).Laprécisionserameilleuresilesconcentrationsdessolutionsderéférenceetdel'échantillonsontdumêmeordredegrandeur. s'entendquelesréglagesdel'appareilnedoiventpasêtremodifiésentrelesinjections.

Cetteméthode, faisantappelaux*coefficientsderéponseabsolus*, donnedesrésultats trèsfiablesavecleschromatographesperformantsactuelsqui sont équipésd'unautoéchantillonneur: cedernierconstituédelaréuniond'uncarrousel porte-échantillonset d'uninjecteur automatiquepermet d'enchaîner plusieursdosagessansinterventionhumaine. Uneseulesolutionderéférencepermet decompenseruneéventuelledérivede l'instrumentpardesré-injectionsprogramméesdecontrôle.

Laprécisiondudosageest évidemment amélioréeencalculant lamoyennedesaires obtenuesàpartirdeplusieursinjectionsidentiques, mais, quitteàfaireplusieurs mesures, ilestalors préférable deprocéder à un étalonnage multipoints (*multilevelcalibration*). Pour

11

celaoninjectedesvolumeségauxd'unesériedesolutionsétalons. Lesrésultatsd'analyse sontdirectementobtenusàpartirdelacourbed'étalonnageA = f(C).

Cetteméthode, las eulequisoitadaptée auxéchantillons degaz, a également pour avantage qu'onn'ajoute aucun composé à la solution échantillon, à la différence decelle quifait l'objet duparagraphes uivant.

## 1.16MÉTHODEDEL'ÉTALONNAGEINTERNE(ÉTALONINTERNE)

Cettedeuxièmeméthodereposesurl'utilisationdu*coefficientderéponserelatif* dechaque composéàdoservis-à-visd'unmarqueurintroduitcommeréférence.Celapermetdes'af-franchirdel'imprécisionconcernant lesvolumesinjectés, unhandicapdelaprécédente méthode.

Laméthodenécessite, i ciencore, deux chromatogrammes, l'un pour calculer les coefficients de réponser el atifset l'autre pour l'analyse de l'échantillon.

Les aires des produits à quantifiers ont donc comparées avec celle d'un composé de référence, appelé *étaloninterne*, introduit à une concentration connue dans l'échantillon.

#### 1.16.1Calculdescoefficientsderéponserelatifs

Supposonsquel'échantilloncontiennedeuxcomposésàdoser1et2, etquelecomposé *E* désigneuncomposésupplémentaireàusaged'étaloninterne(fig.1.16).



Figure 1.16 Méthoded' analyse parétalonnage interne.

Dansunepremièreétape, oncommenceparpréparerunesolutiondeconcentration $C_{1}$ en1,  $C_{2}$  en2et $C_{E}$  enE.Appelons $A_{1}$ ,  $A_{2}$  et  $A_{E}$  lesairesdespicsd'élutionrepéréssur lechromatogrammeobtenuàpartird'uneprised'essaidecettesolution.Sim  $_{1}$ ,  $m_{2}$  et  $m_{E}$ sontlesquantitésréellementintroduitesdanslacolonne,onpeutécrirelestroisrelationsdu type1.35suivantes:

$$m_1 - K_1 A_1$$

$$m_2 = K_2 A_2$$

$$m_E = K_E A_E$$

$$\frac{m_1}{m_E} = \frac{K_1 A_1}{K_E A_E} \quad \text{et} \quad \frac{m_2}{m_E} = \frac{K_2 A_2}{K_E A_E}$$

soit:

Cesrapportspermettentdecalculerlescoefficientsderéponserelatifsde1etde2 $\psi$ is-àvisde*E*choisicommeétalon,etdésignéspar*K*  $_{1/E}$  et*K*  $_{2/E}$  :

$$K_{1/E} = \frac{K_1}{K_2} = \frac{m_1 \cdot A_E}{m_E \cdot A_1}$$
 et  $K_{2/E} = \frac{K_2}{K_E} = \frac{m_2 \cdot A_E}{m_E \cdot A_2}$ 

Commelesmasses  $m_i$  réellementinjectéessontproportionnellesauxconcentrationsmassiquescorrespondantes  $C_i$ , ( $m_i = C_i V$ ).,onendéduitlesdeuxexpressionssuivantes:

$$K_{1/E} = \frac{C_1 \cdot A_E}{C_E \cdot A_1} \quad \text{et} \quad K_{2/E} = \frac{C_2 \cdot A_E}{C_E \cdot A_2}$$

#### 1.16.2Chromatographiedel'échantillon-Calculdesconcentrations

Lasecondeétapedel'analyseconsisteàchromatographierunvolumequelconqued'une solutionfaiteavecl'échantillonàétudieretdanslaquelleaétéajoutéeunequantitéconnue ducomposé E.Soient A<sub>1</sub>, A<sub>2</sub> et A<sub>E</sub>,lesairesdunouveauchromatogrammeobtenudans lesmêmesconditionsopératoires. Si  $m_1$ ,  $m_2$  et  $m_E$  désignent lesmassesde1,2et – E réellementintroduitesdanslacolonne,onaura:

$$\frac{m_1}{m_E} = K_{1/E} \frac{A_1}{A_E} \quad \text{et} \quad \frac{m_2}{m_E} = K_{2/E} \frac{A_2}{A_E}$$

Àpartirdescoefficients relatifscalculés danslapremièreexpérience ainsi quedela concentrationdel'étalon internedansl'échantillon,  $C_{E}$ , connue, on accèdeà:

$$C_1 = C_E K_{1/E} \frac{A_1}{A_E} \quad \text{et} \quad C_2 = C_E K_{2/E} \frac{A_2}{A_E}$$

Engénéralisantà*n*constituants,onpeutcalculerlaconcentrationmassiquedusoluté*i* aumoyendel'expression1.37:

$$C_i = C_E K_{i/E} \frac{A_i}{A_E}$$
(1.37)

etendéduiresateneurdansl'échantillon, expriméeen%, (expression 1.38):

$$x_i \% = \frac{C_i}{\text{Massed'échantillonprélevée}} \times 100$$
(1.38)

O Dunod – La photocopie non autorisée est un délit

Cetteméthodeest encoreplusprécisesi onfait plusieursinjectionsdel'étalonoude l'échantillonàdoser. Enconclusioncetteméthodegénéraleetreproductibleexigenéanmoinsunbonchoixdel'étaloninternedontlescaractéristiquespeuventserésumerainsi:

- ildoitêtrepuretnepassetrouverinitialementdansl'échantillon;
- \* sonpicd'élutiondoitêtrebienrésoluparrapportàtousceuxquiformentlechromatogrammedel'échantillon;
- <sup>†</sup> sontempsderétentiondoitêtreprochedecelui(oudeceux)du(oudes)soluté(s)àdoser;
- \* saconcentrationdoitêtreprocheousupérieureàcelledesautressolutéspourêtredans lesconditionsd'uneréponselinéairedudétecteur;
- <sup>†</sup> ildoitêtreinertevis-à-visdescomposésdel'échantillon.

## **1.17MÉTHODEPARNORMALISATIONINTERNE**

Cetteméthode, égalementappelée «100% normalisée», estréservée aux mélanges dont on aidentifié tous les constituants parautant depics d'élutions éparés sur le chromatogramme, afinde pouvoir faire le bilancomplet de l'échantillon concerné.

Supposonsqu'ils'agissedetrouverlesconcentrationsmassiquesd'unmélangedetrois composés 1, 2, 3(fig. 1.17). Onvaprocédericiencoreendeuxétapes.



Figure 1.17 Méthoded'analyseparnormalisationinterne.

### 1.17.1Calculdescoefficientsderéponserelatifs

Onprépareunesolutiond'étalonnagecontenant lestroiscomposés  $1, 2, et 3 dont _ les concentrations massiques sont respectivement <math>C_{1}, C_{2}, C_{3}$ . Le chromatogramme correspondant à l'injection d'unvolume V, présente trois pics d'aires  $A_{1}, A_{2}$  et  $A_{3}$ . Cesaires seront reliées aux masses injectées  $m_{1}, m_{2}$  et  $m_{3}$  partrois expressions duty pe 1.35.

Onchoisitl'undescomposés commesubstance de normalisation interne, le composé 3 parexemple, a finde déterminer les coefficients de réponsere la tifs  $K_{1/3}$  et  $K_{2/3}$  descomposés L et 2 parrapport à 3. On trouve comme précédemment:

$$K_{1/3} = \frac{K_1}{K_3} = \frac{m_1 \cdot A_3}{m_3 \cdot A_1}$$
 et  $K_{2/3} = \frac{K_2}{K_3} = \frac{m_2 \cdot A_3}{m_3 \cdot A_2}$ 

Étantdonnéquem  $_i = C_i$  V,onaboutit,pourK  $_{1/3}$  etK  $_{2/3}$ ,auxexpressionssuivantes:

$$K_{1/3} = \frac{C_1 \cdot A_3}{C_3 \cdot A_1}$$
 et  $K_{2/3} = \frac{C_2 \cdot A_3}{C_3 \cdot A_2}$ 

### 1.17.2Chromatographiedel'échantillon-Calculdesconcentrations

Onprocèdeensuiteàl'injectiond'unprised'essaidumélangeàdosercontenantlesconstituants L, 2et 3 Endésignantlessurfaces despics d'élution par  $A_1$ ,  $A_2$  et  $A_3$ , on aura accès directementàl a composition centés imalemassi que dumélangere présentée par  $x_1$ ,  $x_2$  et  $x_3$ enécrivant trois expressions de la forme:

$$x_i \% = \frac{K_{i/3} \cdot A_i}{K_{1/3} \cdot A_1 + K_{2/3} \cdot A_2 + A_3} \times 100 \text{ (avec} i = 1, 2, 3)$$

lacondition denormalisation étant que  $x_1 + x_2 + x_3 = 100$ 

Enextrapolantà*n*solutésnormalisésparrapportàunsoluté*j*,l'expressiongénéraledes facteursderéponseestlasuivante(pouruncomposéchoisi*i*):

$$K_{i/j} = \frac{C_i \cdot A_j}{C_j \cdot A_i} \tag{1.39}$$

Ilestégalement possible de déterminer des  $K_{i/j}$  moy enspartracé dug raphe concentration-réponse pour chaque soluté.

Pourl'échantilloncontenant*n*solutés,si*A* lecomposéservantderéférenceinterneétant

*i* désignel'airedupicd'élutionducomposé*i*, *j*,lateneurencomposé*i*obéiraàlarelation:

$$x_i \% = \frac{K_{i/j} \cdot A_i}{\prod_{i=1}^{n} K_{i/j} \cdot A_i} \times 100$$
(1.40)

### **EXERCICES**

Solutionsenfind'ouvrage

#### Exercice1.1

Onmélangedansunerlenmeyer6mLdegeldesiliceet40mLd'unsolvantcontenant ensolution100mgd'uncomposéconsidérécommenonvolatil.Aprèsavoirbienagitéce mélange,onlaissedécanteretonrecueille10mLdusolvantquel'onévapore.Lerésidu pèse12mg.

Calculerlecoefficientd'adsorption $K = C_S/C_M$  dececomposédanscetteexpérience.

#### Exercice1.2

 $Calculer le facteur des {\'e} paration entre 2 compos {\'e} s 1 et 2 dont les volumes der {\'e} tentions ont respectivement {\'e} gaux a {\'e} t {\re} t. Le volume mort de la colonneutilis {\'e} est de 1 mL.$ 

Montrerquecefacteurestégalaurapport descoefficients dedistribution  $K_2/K_1$  deces composés ( $t_{R(1)} < t_{R(2)}$ ).

#### Exercice1.3

Pourunsolutédonné, montrerqueletemps d'analyse—qu'on peut assimiler autemps de rétention du composé le plus retenu—, dépend, entre autres, de la longueur de la colonne L, de la vites se linéaire moyenne  $\overline{u}$  de la phase mobile et des volumes V = s et  $V_M$  qui désignent respectivement le volume de la phase stationnaire et celui de la phase mobile.

#### Exercice1.4

Laformule(2)estquelquefoisemployéepourcalculer*N* <sub>eff</sub>.Montrerquecetteformuleest équivalenteàlaformuleclassique(1).

$$N_{\rm eff} = 5,54 \, \frac{\left(t_R - t_M\right)^2}{{\bf g}^2} \tag{1}$$

$$N_{\rm eff} = N \, \frac{k^2}{(1+k^{-2})} \tag{2}$$

#### Exercice1.5

Lefacteurderésolution*R*, pour deux solutés 1 et 2 dont les pics d'élutions ont adjacents, est exprimé par la relation (1):

$$R = 2\frac{t_{R(2)} - t_{R(1)}}{\mathbf{v}_1 + \mathbf{v}_2} \tag{1}$$

$$R = \frac{1}{4} \quad \overline{N_2} \frac{\mathbf{a} - 1}{\mathbf{a}} \frac{k_2}{1 + k_2} \tag{2}$$

a) Montrer, sionad met que les deux picsa djacent sont même large urà la base ( $\mathbf{v}_1 = \mathbf{v}_2$ ), que l'expression (2) esté quivalente à (1).

**b**)Laformulesuivantepermetdecalculerlenombredeplateauxeffectifs*N* eff,enfonction de **a**,pourunerésolutiondonnée*R*.Retrouvercetteexpression.

$$N_{\rm eff} = 16R^2 \frac{a^2}{(a-1)^2}$$

#### Exercice1.6

Montrerquesil'efficacitéNestlamêmepourdeuxcomposés1et2voisins,L'expression classiquedelarésolutiondevient:

$$R = \frac{\frac{\sqrt{N}}{N}}{2} \frac{k_2 - k_1}{k_1 + k_2 + 2} \tag{1}$$

Montrerqu'enposant 
$$\overline{k} = \frac{k_1 + k_2}{2}$$
 lesexpressions(1)et(2)sontéquivalentes:  

$$R = \frac{1}{2}\sqrt[4]{N} \frac{\mathbf{a} - 1}{\mathbf{a} + 1} \frac{\overline{k}}{1 + k}$$
(2)

### Exercice1.7

Unrapportdechromatogrammenousdonne:

Largeurà10% delahauteur:0,085 min, Facteurd'asymétrie:1,024.

Quelleestlavaleurdufacteurdetraînée?

#### Exercice1.8

Onveutdéterminerparlaméthodedenormalisationinternelacompositionmassiqued'un échantillonconstituéde4estersdel'acidebutanoïque. Unesolutionderéférencedeces quatreesters(concentrationsmassiquesconnues)conduitauxvaleurssuivantesdescoefficientsderéponserelatifsdesbutanoatesdeméthyle(ME),d'éthyle(EE)etdepropyle(PE) parrapportaubutanoatedebutyle(BE):

$$k_{\text{ME/BE}} = 0,919; \quad k_{\text{EE/BE}} = 0,913; \quad k_{\text{PE/BE}} = 1,06.$$

Àpartirdesindicationsdonnéesenpagesuivante, fourniesparlechromatogrammede l'échantillonàdoser,trouverlacompositionmassiquedecemélange.

$N^{\circ}$ pic	t <sub>R</sub>	Composé	Aire(unitésarbitraires)
1	2,54	méthylester(ME)	2340,1
2	3,47	éthylester(EE)	2359,0
3	5,57	propylester ( <i>PE</i> )	4077,3
4	7,34	butylester(BE)	4320,7

### Exercice1.9

Dos age de la s'ero tonine S (5-hydroxy tryptamine) par la m'etho de de l''eta lon interne.

Onprélève 1 mL de la solution à doser à la quelle on ajoute 1 mL d'une solution contenant 30 ng de N-méthyls érotonine (NMS). On traitecemé lange pour le débarrasser d'autres composés gênants. On opère par extractionen phase soli de pour isoler la sérotonine et son dérivé méthylé, dilués dans une phase convenable.

a) Pourquoiajoute-t-onlecomposéd'étalonnageinterneavantl'étaped'extraction?

**b**) Calculer le facteur de réponse de la sérotonine parrapport à la *N*-méthylsérotonines achant que le chromatogramme d'étalonnage conduit aux résultats suivants:

-airesérétonine	30885982	m	/ˈs	quantitéinjectée:5ng			
-aireN-méthylsérétonine	30956727	m	/'s	quantitéinjectée:5ng			
Àpartirduchromatogrammedelas	olutionécha	ntill	on,	trouverquelleest	laconcentra-		
tionensérotoninedansl'échantillondedépart sachant quel'airedupicsérétoninevaut							
0.550000	11 1 1 1		171001	0 371			

2573832 **m**V setl'airedupic*N*-méthylsérétonine1719818 **m**V s.

## Chapitre2

# Chromatographieliquide hauteperformance

Parmilestechniqueschromatographiquesdontlaphasemobileestunliquide, lachromatographieliquidehauteperformance(CLHP) estlaplusconnue. Sonchampd'application recouvreunegrandepartiedudomainedelachromatographieenphasegazeuseauquel s'ajouteceluidel'analysedescomposésthermosensiblesoudemassesmoléculairesàla foistrèsgrandesetmêmepolaires. Sonsuccèsest dûàlapossibilitéd'agirdemanière trèsprécisesurlasélectivitéentrelescomposésparlechoixdelacolonneetdelacompositiondel'éluant, c'est-à-direenexploitantlesinteractionssoluté/phasemobile/phase stationnaire.L'efficacitédescolonnesestmoindrequ'enCPG, maisl'utilisationdephases chiralesoudesnouvellesphasesstationnairesopérantsuivantplusieursmodes, lestechniquesparappariementd'ionsainsiqued'interactionhydrophobeaccroissentencoreplus lespossibilitésdelaCLHP.Enfinlaminiaturisationdelatechnique(nanochromatographie) afacilitésonassociationaveclaspectrométriedemasse.

### 2.1L'ORIGINEDELACLHP

Lachromatographieliquidehauteperformance, souvent désignéepar sonabréviation CLHP–HPLCenanglais–, constitueunetechniqueanalytiquetrèsgénéraled'emploi. Elledérivedelaformelaplusanciennedelachromatographieliquidesurcolonnedont lesperformances, entermesdesélectivitéet derésolution, sesont trouvéesgrandement amélioréesparlaminiaturisationetl'utilisationdephasesstationnairestrèsélaborées.

Cesphases, constituées de la réunion demicro-particules sphériques dont le diamètre est comprisent re 2 et 5 micromètres ou dematériaux monolithiques por eux conduisent à une perte de charge importante dans la colonne. Il faut donce xercer sur la phase mobile une forte pression pour obtenir un débit convenable. Pour marquer cette particularité de la technique, la lettre Pdusigle CLHP apendant long temps corresponduaum ot *pression*.

Lamigrationforcéed'unephaseliquideaucontactd'unephasestationnaireseretrouve dansplusieurstechniqueschromatographiques.LaparticularitédelaCLHPestdefaireintervenirdesmécanismesd'échangesoluté/phasemobile/phasestationnairebaséssurlescoefficientsd'adsorptionoudepartage.

## 2.2CONCEPTIONGÉNÉRALED'UNAPPAREILDECLHP

Uneinstallationde CLHP comported ivers modules spécialisés, quise présentent dans des boîtiers distincts ou intégrés dans un même châssis pour des raisons de moindre encombrement (fig. 2.1).

Cesmodulessontreliésentreeuxparl'intermédiairedecanalisationsdetrèsfaiblediamètreinterne(0,1mm)pourassurerlacirculationdelaphasemobile. Ellespeuventêtre enacierinoxydableouenPEEK <sup>®</sup> (ou*polyether-etherketone*),unpolymèresoupleetcoloré quirésisteauxsolvantsusuels,mêmesousdespressionsélevées(350bars).

 L'écoulementdesfaiblesdébitsobéitàlaloidePoiseuille.Lavitessedelaphasemobile estmaximumaucentredescanalisationsetnulleaucontactdesparois.Unedispersiondes composésseproduitdoncinévitablement. Pouraméliorerlesséparationsonfaitdoncen sortequelevolumedephasemobilehors-colonnesoit leplusréduit possible(10%du volumemortdelacolonne).



Figure 2.1 Schémad'uneinstallation de CLHPavec double détection. Unexemple de réalisation det ype modulaire.

L'utilisateur composes on installation en fonction des applications prévues. La présentation en colonne des différents modules est commune à det rès nombreux modèles concurrents. Icile chromatographe modèle HP1100 (reproduitave cl'autorisation de la société Agilent Technologies), comporte uninjecteur automatique per mettant un fonctionne menten continue tune colonne thermostatée pour améliorer la reproductibilité dessé parations. Les composés élués, après passage par le détecteur UV sont identifiés avec en core plus de certitude aumoy en d'unspectrom ètre de masse (*cf*. chapitre 16), situé à droite de l'image.

## 2.3POMPESETGRADIENTSD'ÉLUTION

### 2.3.1 Pompespouréluants

TouteinstallationdeCLHPcomporteaumoinsunepompepourforcerlepassagedela phasemobileàtraverslacolonnedontleremplissageesttrèscompact. Ilenrésulteune pressionimportanteauniveaudel'injecteur.Celle-cipeutatteindre20000kPa(200bars) selonledébitimposéàlaphasemobileousaviscositéainsiqueselonlanaturedelaphase stationnaire.

Onutilisedespompesconçuespourmaintenirundébitnonpulséetstable, mêmesila composition de la phase mobilevarie. Cespompes *débitmétriques* comportent généralement deux pistons ensérie fonction nanten opposition pour éviter les interruptions de débit dues auremplissage ducylindre (fig. 2.2). Le déplacement des pistons est contrôlé parunmoteur pasà pasas socié à une came de forme particulière.



**Figure2.2** Principedefonctionnementd'unepompeàdeuxtêtesensérie. Demanièresimplifiéeetenignorantlescorrectionsdecompressibilitédessolvants, onpeutdécrireainsi lecycledefonctionnement. Partantdel'instantoùleclapetde sortieducylindreAvientdesefermeretleclapetd'entréevientdes'ouvrir,lepiston deAreculepourremplirlachambreA.PendantcetempslecylindreBestouvertetle pistondeBavancepourchasserlaphasemobileverslacolonne.Levolumedéplacépar lepistondeBestdeuxfoispluspetitquelevolumeaspiréparlepistondeA.Arrivé aufonddesacourse, leclapetd'entréedeAsefermeetleclapetdesorties'ouvre. LepistondeAavanceetchasselecontenuducylindreA.Cevolumepourmoitiéest expulséverslacolonne,l'autremoitiéservantàremplirlecylindreBdanssaphasede recul.Entrelesdeuxcylindresestplacéunamortisseurdepulsations(dessinréaliséà partird'undocumentdelasociétéAgilent-Technologies).*(Enbas)*, Variationsdedébit d'unepompeenfonctiondescycles. ■ Laprésence, dans lessolvants, desgazambiants (N 2, O 2, CO2...), dissousen quantité non négligeable, peut perturber less éparations parmodification de la compressibilité des éluants et formation éventuelle de bulles. En outre le dioxygène abrège lavie descolonnes et est gênant pour les détecteurs électrochimiques ou photométriques UV. Ilest donc préférable dégazer lessolvants, soit avec des ultrasons soit par barbotage d'hélium, soit par diffusion en les fais ant passer dans un long tube de petit diamètre en polymère per méable aux gaz.

Pourparfairelarégulationdudébit, onintercaleentrela(oules)pompe(s)etl'injecteurunamortisseurdepulsationsfonctionnantsuivantleprincipemécaniqueduballastage. Lemontageleplussimpleconsisteàintercalerdanslecircuitdelaphaseliquideuntube defaiblesectiondeplusieursmètresdelong,enroulésurlui-même.Sousl'effetdel'onde depressiondesolvantenvoyéeparlapompe,letubesedéplielégèrementcequiaugmente sonvolumeinterneetparlà,contrecarrelavariationdepression.

Pourobtenirlesmicro-débits(1 mL/min, parexemple)nécessairesauxcolonnescapillairesremplies,onutiliselesmêmespompesenajoutantàlasortieunby-passpourdiviser ledébitendeuxfractionsdontseulelapluspetiteestdirigéeverslacolonne.

ParailleurspourrésisterauxpHacidesdebeaucoupdemélangesd'élution, qui sont d'autantpluscorrosifsquelapressionestplusgrande,lespiècesetrevêtementsaucontact delaphasemobiledoiventêtreinertes.Ainsilespistonsouclapetsdespompessontentéflon oualliagesspéciauxetsouventmêmeenpierresprécieuses,saphirouagate.

Suivant leur conception, leschromatographescomportent uneouplusieurspompes. Associéesàunechambredemélangesituéeenamontouenaval,ellespermettentdedélivrerunéluant decompositionfixe(*modeisocratique*)ouaucontrairedecomposition variablepourfaireung*radientd'élution*.Lesystèmedoittenircomptedanscesecondcas desdifférencesdecompressibilitédessolvants,afinquelacompositionsoitrespectéeàla pressiond'utilisation.



### 2.3.2 Gradientsbasse-pressionouhaute-pression

**Figure2.3** Exempledeconfigurationpourgradienthautepression. Lespompessontappeléesbinaires, ternaires, quaternairessuivantlenombredesolvantsqu'ellespeuventmélanger (icibinaires). Pourréaliserdesgradientsdephasesmobiles, il faut plusieurssolvants. Si l'installationcomporteunepompeunique,elledoitêtreprécédéed'unechambredemélange*bassepression*danslaquelledesélectrovannesfontrentrerlesdifférentssolvantsselonunprogramme. Paropposition, d'autresinstallationscomportentplusieurspompes, spécialisées chacunepourunoudeuxsolvants(pompesbinaires),sachantquelemélangefinalestobtenusous*haute-pression*,dansunesortedetéplacéavantlacolonne(fig.2.3).

Lorsqu'ondoitenchaînerplusieursanalysesonévitesipossiblederecouriràl'usagede gradients,enrecherchantuncompromisdeséparationréalisableavecunéluantdecompositionfixe. Onréduitainsiletempsdepost-analysequiséparelesanalysesconsécutives. Onconsidèreeneffetqu'avecungradient, ilfaut,pourrééquilibrerlesdeuxphasesentre ellesaveclacompositiondedépart,fairepasserdanslacolonneaumoins10foislevolume mortdel'installation.

## **2.4INJECTEURS**

L'injectiond'unvolumeprécisdel'échantillonentêtedecolonnedoitsefaireenuntemps brefafindeperturberlemoinspossiblelerégimedecirculationdelaphasemobilequidoit êtrestabledelacolonneaudétecteur.Onutilisepourcefaire,unevannehautepressionà plusieursvoies,manuelleoumotoriséedanslecasdesinjecteursautomatiques,placéejuste avantlacolonne(fig.2.4).Ils'agitd'unepiècedeprécisionquidoitrésisteràdespressions pouvantdépasser30000kPa.Ellefonctionneendeuxtemps:

- <sup>†</sup> Danslaposition*chargement*, oùseulelacommunicationentrepompeet colonneest assurée(fig.2.5),l'échantillonestintroduitàpressionatmosphériqueàl'aided'uneseringuedansunpetitvolumetubulaireappelé*boucle*. Celle-ci,dontilexistetoutunchoix devolumes, est soit extérieure, soit intégrée dans le corps de lavanne.
- Danslapositioninjection,l'échantillonestinsérédanslefluxdephasemobileparrotationde60 d'unlevierquipermetd'inverserlesensdecirculationdanslaboucle.Une bonnereproductibilitédesvolumesn'estatteintequesilaboucleaététotalementremplieparl'échantillon. Levolumeprélevéaveclaseringueestdonctoujourslargement supérieuràceluidelaboucle.



**Figure2.4** Vanned'injectionpourCLHPetbouclesassorties. Vannevuedel'arrière(vanneà6entrées/sortiesavecuneboucleraccordée)etassortimentdebouclesdedifférentsvolumes(reproduitavecl'autorisationdelasociété Rheodynelnc.).





## 2.5COLONNES

Lacolonneseprésentecommeuntube, leplussouvent enacier, dont lalongueuret le diamètreprésententdesdifférencesselonlesmodèles. Lescolonnes«standard»dontle diamètreinterne(DI)estd'environ4,5mmetlalongueurde10cm(fig.2.6),sontdeplus enplussupplantéespardescolonnesdeplusfaiblesdiamètres,baptisées*narrow-bore*(DI 2-4mm),*micro-bore*(DI1-2mm),*capillairesremplies*(DI0,1-1mm).Cesmodèlessont apparussuiteàl'évolutiondesphasesstationnairescustomiséesetpoursimplifierlesproblèmesdecouplageaveclaspectrométriedemasse(techniquecoupléeCLHP/SM,*cf*.chapitre16).

■ Touteapplicationenchromatographiecorrespondavanttoutàuneséparation.Lacolonne doitdoncavoiruneefficacitésuffisante,sanspourautantqu'ilsoitutiled'avoirdesperformancesplusquenécessaires.Unecolonnecourtepermettrad'allerplusvite.Unecolonne étroitesetraduiraparuneéconomiedephasemobile. Ainsi pourunecolonnestandard, ledébitestdel'ordrede1mL /min, alorsqu'iltombeàquelques mL/minpourunecolonnemicro-bore,cequinécessitedespompesetdesdétecteursadaptés-quelquesgouttes suffisantpouréluertouslescomposés. Lacolonneestsouventprécédéed'uneprécolonne, dite*colonnedegarde*, courte(0,4 à1cm), rempliedelamêmephasestationnaire, cequisertàretenircertainesimpuretés (fig. 2.6). Onaugmenteainsi laduréedeviedelacolonneprincipaleenpréservant ses performances.





Figure 2.6 Colonnestandardet précolonne de CLHP.

Aspectsextérieurséclatésetassemblésd'unecolonneZORB<sup>®</sup>Xaphasestationnaire estmaintenuepardeuxdisquesporeuxsituésàsesextrémités.Lasurfaceinternedu tubeestrendueinerteparuntraitementdepassivation,ouparunchemisagedeverre oudepolymèrePEEK<sup>®</sup>).Laprécolonne,périodiquementchangée,évitelecolmatagede lacolonne.lln'empêchequ'ilestconseillédefairepasserleséchantillonsavantanalyse àtraversunfiltredeporositéinférieureà0,5 **m**m(reproduitavecl'autorisationdela sociétéRTI).

Lesécartsdetempératuremodifiant lestempsderétention, lesappareilsactuelspermettentdethermostaterlacolonneetl'éluant,àlafoispourassurerlarépétitivitédesanalysesetpourfaireinterveniréventuellementlatempératurecommeparamètredeséparation (fig.2.7).



phasemobileadestempératuresdifférentes(a)25°C,(b)35°Cet(c)45°C.

## 2.6PHASESSTATIONNAIRES

Larecherched'unebonnerésolutionchromatographiqueetparvoiedeconséquenced'une efficacitéélevée, aconduitàlacréationdephasesstationnairesdenatureetdestructures variées.Pourraccourcirlestempsd'analyse,ilfauttenterd'accélérerdanslacolonneles transfertsentrelesphasesmobileetfixe.

#### 2.6.1 Legeldesilice, matière de basedes phases actuelles

Parmitouslesmatériauxquiontétéousontactuellementutiliséspourlaconfectiondes phasesstationnaires, legeldesilicetientuneplaceprépondérante.

Ce matériaude base est unsolide amorphe ayant pour formule de composition  $SiO_2(H_2O)n(avecntrèsprochede0)$ . Il est tout àfait différent delasilicenaturelle cristalline(SiO 2)quin'estqu'unprécurseurtrèséloignédesapréparation.Cettedernière faitappelàdesprocédésdepolymérisation*sol-gel*d'untétraalcoxysilane(ex.tétraéthoxy-silane)auseind'unliquide,sousl'effetd'unehydrolysecatalysée(fig.2.8).

Legeldesilicen'apaslastructureordonnéedelasilicecristalline,maisilrestenéanmoinsbâti autourdel'agencement tétraédriquedesquatreliaisonsissuesdel'atomede silicium. C'estunpolymèreinorganiqueréticulé. Ilcomportedes*groupementssilanols*, Si–OHennombrevariable, quiontrésistéàlaphasefinalededéshydratationthermique. Cesgroupementssontresponsablesdespropriétéscatalytiquesacidesdecematériautrès polairecarSi–OHaunpKde10,comparableàceluiduphénol.Leurconcentrationpeut êtreétablieparRMNdu <sup>29</sup>Siouparanalysecentésimaleducarbonepourlesphasesgreffées (*cf.*plusloin).



a)préparationdegrainssphériquesdegeldesiliceviaunsol-gel.Ladispersion, appeléesol, constituéedeparticulessphériquesdequelquesnmdediamètre, s'agglutineen présenced'unliantorganiqueurée/formoljusqu'àatteindrelataillevoulue(3-7 mm). Letraitementfinal consisteenunepyrolysepouréliminerlamatriceorganique.b)représentationduréseau, correspondantàunmaillagetridimensionnel, d'ungeldesilice porteurdegroupementssilanols. c)imaged'uneparticulesphériquedegel desilice issusd'unassemblagecompactdesphèressubmicroniques.

Legeldesilicecomportedesporesdetaillesdifférentes.Pourremplirlacolonned'une manièrehomogène,ilestpréparésousforme,soitdemicroparticulessphériques,soitd'un monolitheporeux(fig.2.9et2.11).Ilestnécessaireeneffetd'éviterlaformationdechemins préférentielspourlaphasemobileetparsuitepourlescomposésquiysontdissous.

- Lesmicro-sphèresontundiamètreconstantdansunemêmecolonnemaisilenexiste plusieurstypesallantde1à12 mn.
- Lesmonolithes, apparus plus récemment, sontains inommés parcequ'ils' agitd'ungel desilice forméd'une seule pièce dans la colonnemême. La reproductibilité des caractéristiques decese condtype de colonne est plus difficile à maîtriser.



Figure2.9 Représentationsimagéesdequelquestypesdegelsdesilice(porositéetdimensions). 1-structurecomportantdesporesdediffusionrépartisdanslatotalitédelaparticule.2structurecomportantdesfissuresdeperfusionpouraccélérerleprocessusdetransfert. 3et4-Particulesporeuseensurfaceavecunnoyaunonporeux.5-détail destructure d'unremplissagedutypemonolithique.

L'emploideparticules detrès faible diamètre ( < 2 **m**n) augmente la surface de contact et diminuel'HEPT, mais produit une perte de charge beau coupplus importante que pour les plus grosses particules. On est doncamené à réduire la longueur de la colonne, cequiva à l'encontre des performances. On gagne cependant entemps d'analyse. Les phases monolithiques offrent une alternative intéressante à la fois parce que la perte de charge est beau coup plus faible et que les performances not pas altérées par des débits élevés (fig. 2.10).



#### Figure 2.10 Nature de la phase stationnaire et efficacité.

L'HETPdécroîtaveclatailledesparticules, maisàdébitidentiquelapertedecharge augmente.Lescolonnesmonolithiquesaméliorantlestransfertsdemasseentreles phases,apparaissentsupérieure Essaisréalisés avec descolonnes de 5 cm remplies d'une phasestationnaire RP-18 demême fabrication en prenant lenaphtalène comme composétest

Lespropriétésdesgelsdesilicedépendentdenombreuxparamètres: structureinterne, porositéouverte(dimensionetrépartitiondespores), surfacespécifique, résistanceàl'écrasementetpolarité. Lesgelsdesilicecourantscomportentenviron5groupessilanolspar  $mn^2$ . Lasurfacespécifiqueestdel'ordrede350m <sup>2</sup>/gavecdesporesde10nm.Pourles particulessphériques, laporositémesurée parlevolume dephase mobile dans la colonne variede 30à70% duvolumetotal de la colonne. Pour les colonnes monolithique selle atteint 90%, cequiconduità une perte de charge plus faible et autorise donc des débits plus importants (fig. 2.10). On est bien loindes phase sutilisées audé but dusiècle par Tswett, constituées de craie ou de sucree npoudre. Le traitement subipar la silice en fait plutôt une sorte de «sable magique».

■ Lapréparationdugeldesilicesousformedegrainsirréguliers, utiliséenchromatographie préparative, faitappelàunprocédéhydrothermal:onformed'abordl'acideorthosilicique, composéinstable, [Si(OH) 4] paracidificationdusilicatedesodium[Na 2SiO3]encoreappelé«liqueurdecailloux», ouwater-glass, lui-mêmeissudecertainssablestrèspurspar fusional caline. 1 donned'abordundimère2quicontinueàsepolycondenserprogressive-mentenparticules colloïdales à surface hydroxylée. On obtient paragrégation unhydrogel desilicegélatineux dont la calcination conduità des grains degeldesilicedense (xerogel).



**Figure2.11** Legeldesilicepourchromatographie. a)microsphèresdetaillehomogène;b)structuremacroporeused'unecolonnemonolithique;c)particulesdesiliceànoyauduretporeuseensurface.

■ Lemécanismed'actiondugeldesilicereposesurl'adsorption(fig.2.12),phénomènequi consisteenl'accumulationd'uncomposéàl'interfaceentredeuxphases.Danslescasles plussimples,ilyaformationd'unemonocouche(isothermedeLangmuir),maissouventil secréeaussiuneattractionentrelesmoléculesdéjàadsorbéesetcellesquisontrestéesen solution.C'estlaraisonprincipaledelanon-symétriedespicsd'élution.D'autresthéories expliquentlephénomènedeséparationdesconstituantsparunsimpleralentissement(sans immobilisation)auniveaudel'interfacePM /PSquidiffèrepourchaqueanalyte.

### 2.6.2 Lessilicesgreffées

Bienqu'ayantunecapacitéd'adsorptionélevée, legeldesilicedécritprécédemmentn'est plusutilisétel que lenchromatographie analytique. Hydrophile parnature, ses caractéris-tiques évoluent au cours du temps, entra în antunman que de reproductibilité dessé parations.



**Figure2.12** Phénomènesd'adsorptionetdepartage. L'adsorptionestunphénomèned'interfaceàladifférence del'absorption(reproduit avecl'autorisationde M.Laguës, **L'Actualité Chimiqué** 90, (1) p.17.

Pourdiminuersapolaritéjugéeexcessivedansdenombreuxcasonlerendessentiellement hydrophobe.

Les modifications classiques metter tàprofit la réactivité des fonctions si la nols présentes en surface pour fixer des molécules organiques par des la isons covalentes. Legel des ilice ains imodifié devient assimilable à un liquide immobilisé, la séparation mettanten jeules *coefficients de partage* et non plus les *coefficients d'ads* orption. Ces phases greffées, dont la polarité peutêtre ajustée avec précision, sont à l'origine de la *chromatographie de partage* à polarité de phase inversée, utilisée dans quasiment toutes les séparations.

Cesmodificationsdelasurfacedugelconduisentàdeuxtypesdephases.

**Phasesmonomériques(10–15 Mnd'épaisseur).** Ellessontobtenuesenfaisantréagirun monochlorosilaneenprésenced'unebasesurlesfonctionssilanolsdesurface(fig.2.13). OnprépareainsilesphasesclassiquesRP–8(groupementdiméthyloctylsilane)etRP–18 (groupement diméthyloctadécylsilane, ouODS). UnefractiondesgroupementsSi-OH demeure cependant intacte. Elle peut être la cause d'interactions polaires gênantes. D'autresréactifssilyléstelslechlorotriméthylsilane(ClSiMe 3)oul'hexaméthyldisilazane (Me<sub>3</sub>SiNHSiMe<sub>3</sub>),conduisentàuneréactionpluscomplète.Lesquelquessitesrestantsnon transformés,carinaccessiblesauréactif,lesontégalementauxanalytes.

**Phasespolymériques**(**25 Mnouplusenépaisseur**). Onutilisecettefoisundi-outrichlorosilaneenprésencedevapeurd'eauquiprovoqueunepolymérisationensolutionduréactif avantdépôtetgreffagesurlasilice.Onobtientainsiunecouchepolymériqueréticulée.

L'architecturefinaledurevêtementestdifficileàsereprésenter. Mono-oumulticouche, sareprésentationàl'échellemoléculairerelèveplutôtdelaspéculation.

### 2.6.3 Autresphasesàpolaritésvariées

Lesgelsdesiliceprécédents, comportant desgreffonsalkyles à 80018 atomes de carbone, sont polyvalent set par conséquent très utilisés (65% des applications), mais pour améliorer lasé paration de certaines classes de composés, il est fait appelà des phases stationnaires spécifiques. Sur une âme desilice, sont fixés des ligands porteurs de fonctions (groupements aminopropyle, cyanopropyle, benzyle) ou des greffons dipolaires (zwitterions) pour conférer une polarité intermédiaire à la phase stationnaire. Lasé paration des mélanges comportant à la fois des constituants polaires et non polaires, qui exigent des phases mobiles riches eneau, s'entrouveaméliorée. Les sucres, les peptides et autres composés hydrophiles de viennents éparables (voirfigure 2.16).

Legeldesilice, àsontour, peutêtreremplacéparl'alumineoul'oxydedezirconium (ZrO<sub>2</sub>)commesupportsdedépôtsréticulésàbasedepolybutadièneoud'autrespolymères styrène/divinylbenzèneouhydroxyméthylstyrène.Cesphasesstationnairesprésententune meilleurestabilitéenmilieubasiqueouacide,certainescolonnespouvantêtrerincéesàla soude1M,cequenesupportentpaslesliaisonsSi–O–C.Signalonsenfinquelegraphitepo-reuxsousformedesphèresdontlasurfaceest100%carbone,donctotalementhydrophobe, areçudesapplicationspourlescomposésayantdesfacteursderétentionélevés.



**Figure2.13** Formationd'organosilanesgreffésàl'interfacedugeldesilice. Représentationdequelquesgroupementsmonomériquesoupolymériquesrencontrés ensurfacedugeldesilice.Détaild'uneparticulechevelue.L'enchaînementSi-O-Si-Cest plusstablequeSi-O-C.Onpeutatteindre,pourlesrevêtementspolymériques,plusde 15% decarboneaprèsgreffagesurlessilanolsaccessibles.Enbas,unexempledephase comportantungreffondipolaire.D'autresréactionssontaussiutilisées(hydrosylylation enparticulier).

## 2.7CHROMATOGRAPHIELIQUIDECHIRALE

Uncomposémoléculaireorganiquedont laformuledéveloppéerévèlel'existenced'un centred'asymétrie, conduit généralement ànotreéchelle, ditemacroscopique, àunmé-langeenquantitésvariablesdesdeuxénantiomèrespossiblesRetS.Sionchromatographie cecomposésurunecolonnedontlaphasestationnaireestchirale,c'est-à-direpossédantdes centresd'asymétrieidentiquesetcorrespondantàunseulénantiomère(RouS),onobserve surlechromatogrammedeuxpics(fig.2.14).Cespicsrésultentdesinteractionsréversibles

couchemonomérique

notéesiciR(composé) /R(phasestat.)etS(composé) /R(phasestat.)dontlesstabilitéssont légèrementdifférentes.Lesairessontproportionnellesàl'abondancedechacunedesdeux formesRetS.

Actuellementonutiliseprincipalementdesrésinesoptiquementactivesoudesgelsde silicegreffésavecdescyclodextrines(enchaînementscycliquesde5à7moléculesdeglucose)parl'intermédiaired'un«bras»ayantplusieursatomesdecarbone(fig.2.14).Ces moléculesdeformecylindriqueprésententunecavitéhydrophobetandisquelaparoiexterneesthydrophile.Cesphasesontlaparticularitédepermettrel'inclusionsélectived'une grandevariétédecomposésquiconduisentensurfaceàdescomplexesdiastéréoisomères réversibles.

Onappelle **puretéoptique** del'analyte, son excèsé nantiomérique (e .e), calculé à partir de la relation suivante où  $S_{R}$  et  $S_{S}$  désignent les aires des pics des deux é nantiomères:



**Figure2.14** Séparationd'unracématesurphasestationnairechirale. Chromatogrammed'uncomposéàl'étatdemélange 50/50 desdeuxformesRetS (adaptéd'undocumentAlltech); formuledéveloppéedela **b**-cyclodextrineetaspect dansl'espace(diamètre1,5nm,trou0,8nm,hauteur0,8nm);représentationpartielle d'unesphèredegeldesilicegrefféeavecunecyclodextrineparl'intermédiaired'unbras extenseur.

### 2.8PHASESMOBILES

Suivantunprincipegénéral, à une phasestationnaire polaire on oppose une phase mobile peu ou paspolaire vice-versa. Lachromatographie est dite *en phasenormale* dans le premiercase à *polarité de phase inversée* («R – HPLC»). dans le second.

Sachant quelaplupartdesapplicationsactuellesfontappelàdesgelsdesilicetransformés, peupolaires, denatureplutôthydrophobe, onchoisitcommephasesmobilesdes mélangesd'eauetd'unmodifianttelleméthanoloul'acétonitrile.Enchangeantlacompositiondelaphasemobile, doncsapolarité, onagitparl'intermédiairedescoefficientsde distribution $K(C_s/C_M)$ surlesfacteursderétentionkdescomposés(fig.2.15).Ladifficultépourlechromatographisteestdefairelebonchoixenfonctiondescomposésàséparer (fig.2.16).



Figure 2.16 Polarités de que lques familles de composés organiques ainsi que des principaux types de greffons des phases stationnaires actuelles.

T

Avecunephasestationnairedontlapartieactiveressembleàunecoucheparaffinique, l'ordred'élutionestopposéàceluiauquelonesthabituéaveclesphasesnormales.Ainsi avecunéluantpolaire,uncomposépolairemigreplusvitequ'uncomposéapolaire.Dans cesconditionsleshydrocarburessont fortement retenus. Enrevanche, lescomposéspolairessont assezdifficilesàséparerentreeux. Il faut réaliserdesgradientsd'élutionen diminuantprogressivementaucoursdutempslaconcentrationeneau(polaire)auprofitdu modifiantchoisi(moinspolaire).Oncommenceraparexempleavecunmélange80 /20% eau/acétonitrilepourtermineràlacompositionde40 /60%.C'estledomainedelachromatographied'interactionhydrophile.

Onreconnaîtquatretypesd'interactionsentrelesmoléculesdesolvantetdesoluté:

-ioniquequandsolutéetsolvantonttousdeuxdesmomentsdipolaires;

-dedispersiondueàl'attractionentreellesdesmoléculesvoisines;

-diélectriques,quifavorisentladissolutiondessolutésioniquesdanslessolvantspolaires;

-parliaisonshydrogène, quandsontré unisunsoluté et un solvant dont l'un est donneur et l'autre accepteur de protons.



**Figure2.17** Séparationdesucressurunephase«amine». L'ordred'élutiondes7sucreshomologuesnousindiquequelaphasestationnaireest polaireetquelepouvoird'élutiondelaphasemobilediminued'autantplusquela massemoléculaireestplusgrande.

• LaséparationdescomposéstrèspolairessurlesphasesstationnairesdetypeRP-18imposel'usaged'unephasemobiletrèsricheeneau.Danscesconditions,ilarrivequelaphase stationnaire,quiesthydrophobe,deviennesubitementnonmouillable.Laséparationdevient mauvaise.C'estpourquoionchoisitdepréférencedesphasesprésentantunepolaritérésiduellepourmaintenirl'interactionentrelesanalytesetl'eaudelaphasemobile(fig.2.17).

## 2.9CHROMATOGRAPHIED'APPARIEMENTD'IONS

Lachromatographiepar appariement d'ions(PIC, *pairedionchromatography*)permet d'améliorerlaséparationdescomposésioniquesoutrèspolairesquandondécided'utiliser unecolonneapolairesurlaquellecescomposésont troppeud'affinité(fig. 2.18). Pour augmenterleurtempsderétention, ondoit diminuerleurcaractèreionique. Ilsuffit, pour certains, demodifierlepH, maispourd'autres, onajouteàlaphasemobileuncomposé porteuràlafois d'unechaînecarbonée (peupolaire) et d'ungroupement de charge opposée

àcelleducomposéàséparer(alkylammoniumoualkylsulfonate). Ceciconduitàdesd'ions globalementneutres, assezstables. Delasorte, il devient possible des éparer des cations et des anions in organiques avec une colonner empliede polarité inversée.



Figure2.18 Effetdel'appariementd'ionssuruneséparationavecunecolonneàpolarité inversée. Lechromatogrammed'unmélangede3nucléotidesmontreenalasituationnormale avecuneélutiondansl'ordredespolaritésdécroissantes; enb, parcontre, situation inversée: l'ATPassociéàl'iontétrabutylammoniumestdevenupluslipophile, etest doncpluslongtempsretenu(adaptéd'undocumentAlltech).

## 2.10CHROMATOGRAPHIED'INTERACTIONHYDROPHOBE

Lachromatographieàinteractionhydrophobe(HIC,*hydrophobicinteractionchromatography*)permet d'améliorerlaséparationdescomposésbioorganiquestelslesprotéinessolublesdansl'eau.Onchoisitunecolonneapolaireetoncommencel'élutionavecunephase mobilefortement saline(sulfated'ammonium2Met phosphatemonosodique0 ,1M,à pH7). Danscesconditionslesprotéinessefixentparleursdomaineshydrophobessurla PS.Ensuiteondiminueprogressivementlaconcentrationsalineafinquelesprotéinesrepassentdanslaphasemobile(fig.2.19).Ainsiellessontéluéesdansl'ordredécroissantde leurcaractèrehydrophile.

Cetteopérationrappelleunetechniqueexpérimentaleconnueenchimieorganique: quand,dansuneampouleàdécanter,onveutextraireavecdel'étheruncomposéorganique auseind'unephaseaqueuse, onajoutedelasaumurepourfairereculerlasolubilitédu composéorganiquedansl'eaudoncfacilitersonextractionparl'éther.



**Figure2.19** Séparationamélioréesurlep incipedel'interactionhydrophobe. Chromatogrammed'unmélangedeprotéines demoinsenmoinshydrophiles, obtenu endiminuantaucours dutemps la concentrationsaline (reproduitavecl'autorisation delasociété Supelco).

# 2.11PRINCIPAUXDÉTECTEURS

L'analyseparchromatographieararementpourbutdedéterminerlacompositiontotalede l'échantillon, maisplutôtderepérerlaprésenceoudoseruncomposéprésent, pourlequel onachoisiundétecteurbienadapté. Ledétecteuruniverseln'estdoncpasindispensable. Danscertainscas, il peut mêmeêtreunhandicappourlalisibilitéduchromatogramme. Plusnettementencorequ'enCPG, lesaires relatives despics d'unchromatogrammen' ont souvent aucunrapport avec la composition molaire ou massique du mélange analysé.

Cependantquelqu'ilsoit,ledétecteurdoitréuniruncertainnombredequalités:donner pourchaquecomposédétectéuneréponseproportionnelleàsaconcentrationinstantanée, êtresensibleetavoirpeudebruitdefond,êtrestabledansletemps.

Les modes de détection les plus courants reposent sur les propriétés optiques des composés : absorption, fluores cence et indice de réfraction.

#### 2.11.1Détecteursspectrophotométriques

Ladétectionest baséesurlaloi deLambert-Beer $(A = \mathbf{1} c)$ : l'absorbanceAdela phasemobileestmesuréeensortiedecolonne, alalongueurd'onde **I** ouplusieurslongueursd'ondedansl'UVoulevisible(*cf*.chapitre9).Laphasemobilenedoitpas,outrès peu, absorberparelle-même(fig. 2.20). L'intensitédel'absorptiondépendducoefficient d'absorptionmolaire  $\mathbf{1}$ ,cequirendimpossible,parlasimpleobservationd'unchromatogramme,desefaireuneidéedelaconcentrationdesespècesrepérées, mêmedemanière trèsapproximative.

LadétectionUVcorresponddoncàunedétectionsélective.Pourlescomposésquin'ont pasdespectred'absorptionexploitable,onfaitappelàla«dérivation»post-colonnedes analytes.

**Détectionmonochromatique.** Lemodèledebasesecomposed'unesourceaudeutérium ouàvapeur demercure, d'unmonochromateur pour isoler unebandepassanteétroite (10nm)ouuneraie(ex.laraie254nmduHg),d'unecelluleàcirculationd'unvolumede quelques **m**(trajetoptiquede0,1à1cm)etd'unmoyendedétectionoptique.





Principed'undétecteurphotométriqueàuneseulelongueurd'ondeetspectresd'absorptiondequelquessolvantsutilisésenchromatographieliquide. Onconsidèreque lalimitedetransparenced'unsolvantcorrespondàuneabsorbancede0,2pour1cm d'épaisseurtraversée.

L'essoractueldesbiotechnologies, commedelabiochimie, aaccrulademanded' analyse desacidesaminés (hydrolysatsdeprotéines); on peututiliser les détecteurs photométriques à condition deréaliser avant passage dans la cellule de mesure une réaction post-colonne aveclaninhydrine parexemple (*cf.* chapitre8).

**Détectionpolychromatique.** Les détecteurs plus perfection nés permettent soit d'enregistrerl'absorbance à plusieurs longueurs d'on dequasi-simultanément, soit de capteren une fraction des secondet out un domaine de longueurs d'on des ansinterrom prelacirculation dans la colonne (fig. 2.21 à 2.23). *spectres UV de Aet de B* 



**Figure2.21** Chromatographied' unéchantilloncontenant 2 composésAetB, dontlesspectresUV sont différents. Selon lechoix de la longueur d'on de de détection, lechromatogrammen' aurapas le même aspect. Les chromatogrammes (à droite) d'un mélange de quel que spesticides en registrés à trois longueurs d'on de différentes il lustrent cephénomène. En analyse quantitative on doit donc déterminer d'abord les facteurs de réponse du détecteur pour tous les composés analysés (*cf.* analyse quantitative, Chap. 1).

Ledétecteuràbarrettedediodespermetnonseulementd'obtenirunchromatogramme, maisil fournit desrenseignementsspectrauxpouvant serviràs'assurerdel'identitédes composésséparés(fig.2.22).C'estcequ'onnomme*l'analysedecertitude*(*cf*.ch.9).


Les détecteurs spectrophotométriques peuvent êtreutilisés en modegradient d'élution.

**Figure2.22** Principedudétecteuràbarrettedediodes. LacelluledemesureestéclairéeparunesourcepolychromatiquedansleprocheUWis. Lalumièretransmiseparl'échantillonestdisperséeparunréseauàréflexionsurun détecteurconstituéparunerangéedediodes(plusieurscentaines),chacunepermettant deconnaîtrel'absorbancemoyennesurunintervalletrèsétroitdelongueurd'onde (ex.1nm).

• Lesspectressuccessifsdescomposéséluésparlaphasemobile, captésensortiedecolonne, sonttoutd'abordmisenmémoireparl'instrumentaufuretàmesuredel'élution, pour êtretraitésultérieurement parun logiciel adapté. On obtient desspectrochromatogrammes souvent spectaculaires (fig. 2.23). Cette acquisition d'ungrand nombre despectres pour une seule analyse accroît les potentialités de ces détecteurs quise prêtent à demultiples usages, telle la représentation topographique de la séparation effectuée,  $A = f(\mathbf{I}, t)$  (diagrammes d'iso absorption).



Figure2.23-Représentationsousformetridimensionnel A = f(t, | ), d'uneséparationchromatographiqueobtenueparuneméthoded'enregistrementrapide(reproduitavecl'autorisationdelasociétéTSPinstruments).

### 2.11.2Détecteurspectrofluorimétrique

Lescomposésfluorescentsréémettent plusoumoinsgrandedurayonnement

sousformederadiationslumineusesunefraction delasourceauquel ilssont soumis(*cf.* ch. 11).

L'intensitédefluorescenceestproportionnelleàlaconcentrationdelasubstanceàcondition quecelle-ci restefaible. Les détecteurs defluorescence (fig. 2.24) à la foissensible set sélectifs sontutilisables pour les composés naturellement fluorescent set pour tous ceux qui peuvent le devenir partraitement préalable à la détection. Dans ce dernier cason fait appel aux procédés de dérivation pré-oupost-colonne: un automate placésoit avant la colonne soitent relacolonne et le détecteur effectue une ou plusieur sréactions sur les composés afin de les rendre fluorescents.

Ensuivantceprincipe, ondoselestracesdecarbamates(pesticides)dansl'environnement, parsaponificationavecdelasoudepuisréactionsurl'aldéhydeo-phtalique, pour transformerlaméthylamineenundérivéfluorescent(fig.2.24).



#### Figure 2.24 Détection fluorimétrique.

Exemplederéactifsutiliséspourrendrefluorescenteslesaminesprimairesparaction del'OPAenprésencedemonothioglycol. Détail d'unecelluleàcirculationpourdétecterlafluorescence. Danslapratique, lafluorescenceestobservéedansunedirection perpendiculaireàladirectiondel'excitation(reproduitavecl'autorisationdelasociété Hewlett-Packard).Chromatogrammed'unmélangedequelqueshydrocarburespolynucléairesaromatiques(HPA).L'intensitédefluorescencevarieénormémentd'uncomposé àunautre,àlafoisparcequelalongueurd onded'excitationdevraitêtreajustéepour chaquecomposéetquel'intensitédefluorescencevarieégalement.llexistedesdétecteursprogrammablespourobteniruneréponseoptimale.

#### 2.11.3Détecteurréfractométrique

Cetypededétecteurcomporteunréfractomètredifférentielquiapourobjetdemesureren continuladifférenced'indicederéfractionentrelaphasemobileetl'effluentdelacolonne. Pourcelaunfaisceaulumineux(mono-oupolychromatique)passeàtraversunecellule comportantdeuxcompartimentsdontl'unestrempliaveclaphasemobileseuleetl'autre avecl'effluentensortiedecolonne(fig.2.25).Ladifférenced'indiceentrelesdeuxliquides, quiapparaîtlorsqu'uncomposéestmélangéàl'éluant,setraduitparundéplacementangulairedurayonréfracté.Danslapratique,lesignalcorrespondàlamesureencontinudela rétroactionqu'ilfautfourniràunélémentoptiquepourcompenserladéviationdufaisceau réfléchi.



Figure 2.25 Undétecteur réfractométrique différentiel à déviation. Trajetoptique a unive au de la cellule.

LeprincipereposesurlesloisdeFresneldetransmissiondelalumièredanslesmilieux transparentsdontl'indicederéfractionest *n*. Lecontrôledelapositiondufaisceau réfractéestobtenuavecunephotocelluleàdeuxplagessensibles,dontonmaintient lesréponseségalesparuncoinoptique(nonreprésenté).Aspectd'unchromatogramme d'unmélangedesucresobtenuaveccetypededétecteur.

Cedétecteurconsidérécommequasiuniverselprésentel'inconvénientd'êtrebeaucoup moinssensiblequeledétecteurUV,etd'êtretropsensibleauxvariationsdetempérature. Il faut quesatempératuresoit parfaitement régulée(à0 ,001 °C)et quelacolonnesoit thermostatée.Ilconduitàdespicsnégatifsoupositifs,cequiimposeunréglagedelaligne debaseàmi-hauteurdugraphe.Ilnepeutêtreutiliséqu'enmodeisocratique.Eneffet,en gradientd'élution,lacompositiondelaphasemobileévolueaucoursdutempsainsique sonindice,d'oùunedérivedelalignedebase.Lacompensation,facilementobtenuedans lecasd'unéluantdecompositionfixe,n'estplusréalisablequandlacompositiondel'éluant entêtedecolonnediffèredecellequiensort.Iln'estdoncutiliséquepourlescomposés quin'absorbentpasdansl'UV-Visibleouensérieavecd'autresdétecteurs.

#### 2.11.4Autresdétecteurs

L'identificationd'uncomposéd'aprèssonseultempsderétentionestquelquefoisaléatoire. Elleexigequ'onendisposeàl'étatauthentiquepourpouvoirfaireuneinjectiontémoin.

Desdétecteursplusperfectionnés, donnant desinformationscomplémentairessurles produitséluésdelacolonne, peuventêtre installésensortie de colonne.

 $\label{eq:construction} Onaboutit, quandle détecteur constitue à luiseul une secondeméthoded à nalyse, à des identifications bidimensionnelles pluss û res. Dans cedomaine on trouve divers types de spectrophotomètres à quion fait jouer à la fois le rôle de détecteur sclassiques (obtention du chromatogramme) et d'outils d'identification des sepècessé parées (cf. § 16.5). Le couplage avec laspectrométrie de masse (CLHP /SM), est très utile pour identifier les mélanges de composés connus quandon dispose d'une spectrot hèque adaptée. Quantau couplage avec la RMN (CLHP /RMN<sup>1</sup>H), long temps considéré comme impossible, il facilite grandement l'étude des mélanges composés in connus (cf. chapitres 15 et 16).$ 

### 2.12TENDANCESACTUELLESDELACLHP

L'intérêtportéàlatechniquecoupléeCLHP /SMafaitprogresserlachromatographieliquidedanslesensdelaminiaturisation(fig.2.26).Eneffetleprincipalproblèmerencontré lorsqu'oninstalleunspectromètredemasseenavald'unchromatographeliquideestl'éliminationdelaphasemobile.Pourcelalepassageàlachromatographieliquidecapillaire ouàlanano-chromatographie,deuxtechniquesenvoiededéveloppement,facilitel'interfaçageentrelesdeuxappareils.

L'adaptationdemicrocolonnesaugmentelesperformancesdesséparations, maisen contre-partielepassagedelatechniqueauroyaumedeLilliputestexigeantsurleplandela réalisation.Ilfautsavoirgérerlesmicrodébitsdephasemobile,lesvolumesmortslesplus petitspossiblessurtoutleparcours,delachambredemélangepourgradientsjusqu'auvo-lumedelacellulededétection(fig.2.27).Ondoitutiliserdeschromatographesspécifiques encorepeunombreuxouadapterlesappareilsconventionnels,maislareproductibilitédes gradientsest difficileàceniveau. Lesmicrofuitesdespompesdeviennent del'ordrede grandeurdesdébitsàréaliser.



**Figure2.26** Comparaison des débits dans des colonnes de diamètres différents. En admettant que le remplissage de ces quatre colonnes est demêmen ature et de même porosité, onvoit l'avant age que présente le passage de la CLHP classique (à gauche) à la CLHP-capillaire ou à la nano-CLHP (à droite). Plus le diamètre de la colonne est étroit, plus la consommation de phase mobile diminue. Outrecetteminiaturisationdansl'échelledesquantitésséparées, onnote encored'autres axes de progression:

- <sup>†</sup> *Choixdephasesstationnairesadaptées*àdesséparationsparticulières: sucres, HPA, amines,nucléotides...
- Diminutiondestempsd'analysetoutenmaintenantlarésolution. Pourcelaontendà utiliserdescolonnescourtesetdesphasesstationnairesforméessoitdeparticulesnon poreusesdepetitdiamètre(3 mnoumoins),soitd'unréseauporeuxdegeldesilice(colonnesmonolithiques), autorisantdesdébitsplusrapides. Onpeutégalementopérerà destempératuresplusélevées.Leséquilibresdeconcentrationsontplusrapidementatteintsetlaviscositédelaphasemobilediminue.Lapressionétantmoinsélevée,onpeut augmenterledébitetainsiraccourcirletempsd'analyse.Ilestnécessairecependantde disposerd'installationsadaptées.



**Figure2.27** Comparaisondedeuxchromatogrammesobtenusàpartird'unmêmemélange. Unecolonnepluscourteetdesparticulesp<sup>l</sup>usp<del>a</del>titespermettentungaindetemps appréciablepourdesperformancescomparables.

## **QUELQUESSITESSURINTERNET**

www.hplc.co.uk.com www.thermo.com/finnigan www.upchurch.com www.perkinelmer.com www.agilent.com

www.varianinc.com www.dionex.com www.lcpackings.com www.shimadzu.com www.supelco.com

## **EXERCICES**

Solutionsenfind'ouvrage

### Exercice2.1

LesappareilsactuelsdeCLHPpeuventutiliserdescolonnesde300  $\mathbf{m}$ ndediamètreinterne  $(d_{\rm C} \text{ dansletexte})$ pourlesquellesledébitoptimumconseilléestde4  $\mathbf{m}_{\rm L}$  min<sup>-1</sup>.

**1.** Montrerparuncalculsimplequecedébitconduitpratiquementàlamêmevitesselinéaire delaphasemobilequepourunecolonnedemêmetypemaisd'undiamètrestandardde4,6 mmpourlaquelleledébitconseilléestde1mL  $min^{-1}$ .

**2.** Laséparationd'unéchantilloncomportant16HPA(hydrocarburespolyaromatiques)a étéeffectuéesurunecolonnedetypeRP–18(L  $_{\rm C}$  = 25cm,d  $_{\rm C}$  = 300 mm).Ledébitdela phasemobile(acétonitrile/eau)estde4 mL min<sup>-1</sup>.L'undecesHPAauntempsderétention de48min.

Calculerlevolumederétentiondececomposé.Quepeut-onenconclure?

**3.** Ondisposededeux colonnes remplies de la même phase stationnaire, l'une a un diamètre intérieur  $d_{\rm C}$  de 4,6 mmet l'autre, de 300 **m**n. Les colonnes ont mêmes longueur et taux de remplissage ( $V_{\rm S}/V_{\rm M}$ ). On décide de les utiliser successivement avec le même chromatographe et dans conditions i dentiques, avec les débits conseillés ci-des sus pour chacune d'elles. On injecte la même quantité d'un même composé dans les deux expériences.

a) Quandonpassed'unecolonneàl'autre, levolume der étention (oud'élution) du composé est-ilmodifié?

**b**) Silasensibilitédudétecteurn'apasétémodifiéeentrelesdeuxexpériences, l'intensité dupiccorrespondantsera-t-elledifférente?

### Exercice2.2

Quel est l'ordred'élutiondesacidessuivantsenCLHPavecunecolonnedont laphase stationnaireest detypeC18et unephasemobileuntamponformiateC = 200mM, de pH9?

1.acidelinoléique	$CH_3(CH_2)_4CH = CHCH_2CH = CH(CH_2)_7CO_2H$
2.acidearachidique	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>18</sub> CO <sub>2</sub> H
3. acideoléique	$CH_3(CH_2)_7CH = CH(CH_2)_7CO_2H$

### Exercice2.3

Indiquerenregarddechacunedecestechniqueschromatographiques, letermequireprésentelemodeessentiel defixation sur la phase.

- 1. phaseinversée
- 2. perméationdegel
- **3.** chromatographieionique
- phasenormale

- a. massemoléculaire
- **b.** hydrophilie
- **c.** hydrophobie
- d. protonation/ionisation

#### Exercice2.4

OnétudieparCLHPlaséparationdedeuxcomposésAetBavecunecolonnedetypeRP-18.Laphasemobileestunmélangebinaired'eauetd'acétonitrile.Onadmettraqu'ilexisteunerelationlinéaireentrelelogarithmedufacteurdecapacitéetlepourcentaged'acétonitriledumélangebinaireeau/acétonitrileutilisé.Àpartirde2chromatogrammesobtenusl'unavecpourphasemobileunmélangeeau/acétonitrile70/30v/vetl'autreavecunmélangeeau/acétonitrile30/70v/v,leséquationsdesdeuxdroitessont:pourlecomposéA: $\log k_A = -6,075 \times 10^{-3}$  (%MeCN)+1,3283

pourlecomposéB:  $\log k_{\rm B} = -0.0107(\% {\rm MeCN}) + 1$ ,5235

a) Trouverlacomposition de la phase binaire qui conduirait à un facte ur des électivité de l.

**b**)Onsupposequepourchaquecomposé,lalargeurdupiccorrespondantsurlechromatogrammeàmi-hauteurestlamêmeetquel'efficacitédelacolonnen'estpasmodifiéesuivant lacompositiondelaphasemobile.Larésolutionentrelesdeuxpicsest-ellemeilleurepour laphasemobilecontenant70%d'eauou30%d'eau?Montrerl'intérêtpratiqueduchoix précédent.

### Chapitre3

# Chromatographieenphasegazeuse

Lachromatographieenphasegazeuse(CPG)estunetechniquetrèsrépandue, dont les pre $mi \ e^{i \ e^i\ \ e^i \ e^i\ \ e^i$ cessédepuis, estdûàsonextrêmesensibilité, àlarapiditédemiseau àsapolyvalence, pointdesanalysesnouvellesetauxpossibilitésd'automatisation, quiaugmententencore pluss on int'er et a se paration sur la colonne se fais ant sur des composés qui doivent être $al' \acute{e}tatgazeux, l'analyse desliqui des ous oli des impose de pouvoir les transformer <math>al' \acute{e}tat$ devapeurparchauffage. C'estsans doute la principale contrainte à la quelle il faut penseravant dechoisir cette technique, puis qu'elle limites on emploi à l'étude des composés moléculairesthermostablesetsuffisammentvolatils. Latrèsgrandesensibilitédesdétecteurspermetdedécelerdesquantitésdel'ordredupicogrammepourcertainscomposés. Lesapplicationssonttrèsnombreuses dans tous les domaines et les développements de la  $chromatographiegaze use \`agrande vites seo umulti dimension nelle rendent cette technique$ toujoursplusattractive.

### 3.1PRINCIPED'UNEINSTALLATIONDECPG

Unappareilde CPG réunit dans un bâtiunique, outre lestrois modules classiques, injecteur, colonne et détecteur, un four thermostaté qui permet de porter, sinécessaire, la colonne à une température élevée (fig. 3.1). La phase mobile qui entra în el 'échantillon dans la colonne estung az, appelé gaz vecteur. Les débits, contrôlés avec précision, permettent une grande répétabilité des temps de rétention.

L'analysedébuteàl'instantoùonintroduitunetrèspetitequantitédel'échantillon,sous formeliquideougazeuse, dansl'injecteur, qui aladoublefonctiondeleporteràl'état devapeuret del'amenerdanslefluxgazeuxentêtedelacolonne. Celle-ci seprésente commeuntubedefaiblesectionenroulésurlui-même,de1àplusde100mdelongueur suivantlescasetcontenantlaphasestationnaire.Cettecolonneestplacéedansuneenceinte àtempératurerégulée. Ellepeut serviràdesmilliersd'injectionssuccessives. Laphase gazeusequiatraversélacolonnepassedansundétecteuravantdesortiràl'airlibre.Certains modèlesdechromatographesontunealimentationautonomeainsiqu'unetailleréduitepour faciliterl'emploienmilieuextérieur,surleterrain(fig.3.16).

L,

 EnCPGilyaquatreparamètresopérationnelspourunephasestationnairedonnée: longueurdelacolonneet*u*,vitessedelaphasemobile(quiconditionnent*N*),*T*température delacolonneet
 b rapportdephase(quiconditionnent*k*).Lesréglagesduchromatographe permettentd'agirsur*T*etsur*u*,doncsurl'efficacitéetsurlesfacteursderétention.



#### Figure 3.1 Uneinstallation de CPG.

Unchromatographecommercial, lemodèle6890delasociétéAgilent Technlogies. L'instrumentreprésentécomporteégalementunporte-échantillonsetuninjecteurautomatique.Schémafonctionneld'unappareildeCPG.Chromatogrammed'unmélange decétones.

### 3.2GAZVECTEURETRÉGULATEURDEDÉBIT

Onutilisecommephasemobilel'undestroisgazsuivants:l'hélium,lediazoteouledihydrogène.Ilsproviennentsoitd'uncylindresouspressionsoitd'ungénérateur(électrolyse del'eaupourH 2 etséparationdel'airpourN 2),cequial'avantagedefournirsurplaceun gaztrèspur.Cegazvecteurdoitêtreexemptdetracesd'hydrocarbures,devapeurd'eauet dedioxygènequisecomportentcommedesimpuretéspréjudiciablespourcertainesphases stationnairespolairesetquiréduisentlasensibilitédesdétecteurs.C'estlaraisonpourlaquelleonplaceundoublefiltre,desséchantetréducteur,justeenamontduchromatographe.

Lanaturedugazvecteurnemodifiepasdemanièresignificativelesvaleursdescoefficientsdedistribution K descomposés parsuitedel'absenced'interactionentregazet solutés, latempérature étant les eulfacteur de modification important. En revanche, laviscosité et lavitesse dugaz dans la colonne on tune influence sur la dispersion descomposés dans la phase stationnaire et sur la diffusion dans la phase mobile (cf. équation de Van Deemter), donc sur le paramètre d'efficacité N et sur la sensibilité de la détection (fig. 3.2).

Lapressionentêtedecolonne(quelquesdizainesàquelquescentainesdekPa)estsoit stabiliséeavecunsystèmemécanique,soitasservieélectroniquementafinqueledébitdemeureconstant(système*EPC*,pour*electronicpressurecontrol*).Eneffet,pouruneanalyse réaliséeenmodedeprogrammationascendantedetempérature, laviscositédelaphase stationnaireetparsuitelapertedechargeaugmententaucoursdutemps.Ilestdoncpréférablequelapressionsoitcorrigéepourconserveraugazvecteurunevitesseconstanteet optimale.Ilenrésulteuneanalyseplusrapideetunelongévitéaccruedescolonnes.



**Figure3.2** Efficacitéenfonctiondelanatureetdelavitesselinéairedugazvecteur. CescourbestypiquesdevanDeemtermontrentquel'hydrogèneest,parmi les3gaz étudiés,celuiqui permetlesséparationslesplusrapides,àperformanceségales,tout endonnantplusdesouplesseencequiconcerneledébit,cequiesttrèsutileenmode programmationdetempérature.Noterl'augmentationdelaviscositédecesgazavec latempérature*T*. Onconstateaussi quel'héliumestplusvisqueuxquelediazote, à températureégale.

L'injecteuretledétecteurontdesvolumesmortsquientrentenlignedecomptedansle volumederétentiontotal.EnCPGlaphasemobileétantcompressible,ledébitmesuréen sortiedecolonnedoitêtrecorrigéparlefacteurdecorrectiondecompression*J*,quitient comptedelasurpressionenamontdelacolonne(*cf*.formule3.1).Silechromatogramme comporteunpicdûàuncomposénonretenu,ilestpossibledecalculerlavitessemoyenne

deprogressiondugazvecteurdanslacolonne. Parailleurs, enadaptant undébitmètreà bulledesavonensortiedecolonne, on peut, connaissantson diamètre, endéduire la vitesse  $\overline{u_0}$  dugazvecteurà la sortie de l'appareil, à la pression atmosphérique  $P_0$ . Le rapportent re ces de uvitesse setégalà J, facteur de compression (ou coefficient de pertedecharge), lui-mêmerelié à la pression relative  $P/P_0$  (P pression entêt de colonne):

$$J = \frac{\overline{u}}{u_0} = \frac{3}{2} \cdot \frac{(P/P_0)^2 - 1}{(P/P_0)^3 - 1}$$
(3.1)

### 3.3INTRODUCTIONDEL'ÉCHANTILLONETCHAMBRE D'INJECTION

#### 3.3.1 Introductiondel'échantillon

Unetrèspetitequantitéd'échantillonensolution(ex.0 ,5 m), estintroduitedansl'appareil avecunemicroseringue(fig.3.3)dontilexistedenombreuxmodèlesadaptésauxdiversinjecteursetcolonnes. Pourleséchantillonsgazeuxonutilisedesvannesàbouclessemblables àcellesquel'onrencontreenchromatographieliquide(*cf*.§2.4). Pourmieuxmaîtriserlare-productibilitédesinjections-lesimplechangementd'opérateurpouvantconduire, enmode manuel, àdesdifférences-, onadaptepresquetoujoursun*injecteurautomatique*grâce auquellesmouvements delaseringuesont automatisés (fig. 3.1). Associéàuncarrousel porte-échantillons, ildevient possible de programmer lasé quence cyclique de prélèvement del'échantillon, deson introductiont rèsrapide dansl'injecteur(0 ,2s) et durinçage de laseringue. Cette dernière phase estimport ante pour éviter les contaminations d'un échantillon àl'autrelors qu'ils'agit de dosages enchaînés de manière automatique.



**Figure3.3** Seringuede10 mL d'untypecourant,utiliséenCPG. Unguideévitedetordrelepiston,trèsfragile.Dansd'autresmodèles(0,5à1 mL),le pistonrentredansl'aiguillepourlibérerlatotalitédel'échantillonetévitertoutvolume mort(reproduitavecl'autorisationdelasociétéHamilton).

• Unetechniqued'échantillonnageconnuesouslenomd'«espacedetête», dontilexiste deux variantes, dites statique et dynamique, est très répandue en CPG pour fairel'analyse qualitative des constituants volatils des échantillons (*cf.* chapitre 21).

### 3.3.2 Injecteurs

L'injecteurestlaported'entréedel'échantillondanslechromatographe. Iladeuxautres fonctions:*vaporiser*et*entraîner*entêtedecolonnel'échantillonmélangéaugazvecteur. Lescaractéristiquesdesinjecteurs, ainsi quelesmodesd'injection, diffèrent suivant les typesdecolonnesauxquelsilssontréunis.Laqualitédesséparationsdépenddecettephase del'analyse.

**Injecteuràvaporisationdirecte.** Il consisteenuntubemétalliquedoubléd'unchemisagedeverre(appeléinsert),balayéparlegazvecteuretchaufféàlatempératuremoyenne d'ébullitiondescomposésàchromatographier. L'aiguilledelamicroseringuecontenant l'échantillontraversel'unedesextrémitésdel'injecteurobturéeparunepastilled'élastomèresiliconé(le*septum*). L'autreextrémitéestraccordéeàlacolonneégalementchauffée(fig. 3.4). Latotalitédel'échantillonintroduit, immédiatementvaporisé, partdansla colonneenquelquessecondes. Cetteméthodeconvientpourlescolonnesrempliesetles grossescolonnescapillaires,quandledébitdegazvecteuratteintaumoins8mL /min.



**Figure3.4** Injecteuràvaporisationd<sup>1</sup>irecteutilisépourcolonnesremplies. Schémadebased'unmodèleclassiqueàseptum.llexisteunegrandevariétéd'inserts enfonctiondesapplications.Adroiteunevariantedeseptum(le«microseal»Merlin), pouvantservirdesmilliersdefois(reproduitavecl'autorisationdelasociétéAgilent Technologies).

**Injecteuravecousansdivision.** Pourles*colonnescapillaires*, àfaiblecapacitéd'échantillon, lespluspetits volumes qu'il est possible de préleverave cunemicrosering ue (0, 1 mL) peuvents a turer la colonne. On utilise a lors desinjecteurs pouvant fonctionners uivant de ux modes, *avec*ous *ans division* (encore appelés *splitous plitless*).

Uncourantdegazvecteurarriveavecungranddébitdanslachambredevaporisationoù ilsemélangeàl'échantilloninjecté(fig.3.5).Unevannedefuite,courammentrégléeentre 50et100mL /min,divisecedébitendeuxfractionsdontlaplusimportanteestéliminéedu corpsdel'injecteurenentraînantlamajeurepartiedel'échantillonintroduit.Lerapportde division(*splitratio*)peutvarierentre20et500.Seulelapluspetitefractionpénètredansla colonne.Ellecontientunefractiondel'échantillonquiestégaleaurapportdedivision.

*Rapportdedivision* = (débitsortiesplit+débitsortiecolonne) /(débitsortiecolonne)

Cetyped'injecteurpeutégalementfonctionnerenmode*splitless*.Danscemoded'introductionréservéauxéchantillonsensolutiontrèsdiluée,oninjectelentementlecontenude lamicroseringueenlaissantlavanne2(fig.3.5)enpositionferméedurant0,5à1minute afinquelescomposésvaporisésaveclesolvantseconcentrentdanslestouspremiersdécimètresdelacolonne.Cemoded'injection,quidemandeplusd'expérience,sefaitàune températureplusbasseaudépartafinquelesolvantprécèdelescomposésdanslacolonne. L'ouverture de la vanne 2 élimine de l'injecteur l'excès d'échantillon. La discrimination entre les composés est très faible.



#### Figure3.5 Injecteurs.

Enhaut:àgauche,chambred'injectionavecdiviseur(lasortie2règlelesplit);àdroite, injectionàfroiddanslacolonne;enbas:aspecttypiqued'unchromatogrammeobtenuenmodesplitless.Lepicsolvantpeutocculterunepartiedescomposés,àmoins d'utiliserundétecteursélectifquine«voit»paslesolvant.

■ Enanalysequantitative, l'injecteuravecdiviseurpeutconduireàdeserreursdeconcentrationsduesàunefortediscriminationentrelescomposésdontlesvolatilitéssonttrèsdifférentes: lacomposition de la fraction rentrant dans la colonne est différente de celle de la fraction éliminée. On évite donc cemo de d'injection lors qu'onutilise la méthode de l'étalon externe (*cf.* section 1.15). Ceproblème peut être en partie corrigé par la forme et le volume dumanchonen verre quise trouve dans l'injecteur.

**Injecteuràtempératureprogrammable.** CetinjecteurencoreappeléPTV,(*Programmed TemperatureVaporizer*), est deconceptionanalogueàcelledel'injecteursplit /splitless. Cependantlatempératuredelachambred'injectionpeutêtreprogrammée,de20àplusde 300 °C,enquelquesdizainesdesecondes(fig.3.6). Ilconjuguelesavantagesdel'injectionenmodesplitousplitlessàceuxdel'injection, à froiddanslacolonne. On peut citerplus particulièrement:

- <sup>†</sup> l'absencedediscriminationdueàl'aiguille;
- <sup>†</sup> l'utilisationdeseringuesclassiques;
- <sup>†</sup> l'éliminationdusolvantoudescomposésdebaspointd'ébullition;
- <sup>†</sup> unplusgrandvolumed'injection.

Sestroisprincipauxmodesdefonctionnement sont l'injectionàfroidenmodesplit, l'injectionàfroidenmodesplitlessetl'injectionavecéliminationdusolvant.

Dansl'*injectionavecdivision, àfroid*, l'échantillonest introduit danslachambrede vaporisationfroide. Immédiatement après, lavannedefuiteestouverteetl'injecteurest chauffé.Commel'échantillonn'estpasinstantanémentvaporisé,lesolvantetlesdifférents composéspénètrentdanslacolonnedansl'ordredeleurpointd'ébullition.Decefait,iln'y a,àaucunmoment,surchargedelacolonne.

L'injectionsans division, àfroid, est utiliséepour l'analysedetraces, la vanne de fuite est fermée pendant l'injection. Lachambred'injectionestensuitechaufféeafindetransférer l'échantillon dans la colonne maintenuefroide.

Danslemodeinjectionavecéliminationdesolvant, l'échantillonestintroduitdansl'injecteurfroid.Aprèsiniection. lavannedefuiteest ouverte. ledébitdefuiteesttrèsélevéetpeut atteindre1000mL /minpouréliminer toutlesolvant.Puisl'injecteurestensuitechauffépourpermettreletransfert descomposéslourdsdanslacolonne, lavannedefuiteétant fermée (modesplitless). Il est ainsi possible d'injecterjusqu'à50 **m**Lenuneseule injectionoujusqu'à500 **m**Ld'échantillonensolutiondansunsolvantvolatil, enplusieurs injections. Cettetechniquepermet doncd'éliminerl'étape deconcentrationpréliminaireavantinjection.

#### Injectionàfroiddanslacolonne.

Ceprocédé(COC, *ColdOnColumn*) consisteàinjecterl'échantillondirectementàl'intérieurdelacolonnecapillaire(*«oncolumn»*), savaporisation



Figure 3.6 Injecteur PTV, à température programmable. Pour permettre de faire des gradients rapides de température, la chambre d'injectiones tentour ée d'unerésistance et d'une circulation de gaz froid. sefaisantaprèsdépôt.L'utilisationd'unemicroseringuedontl'aiguille(acierousilice),a undiamètredel'ordrede0,15mmseulementestnécessairepourpénétrerdanslacolonne. Celle-ciestrefroidievers40 °Cavantdereprendresatempératurenormale. Ceprocédé utilepourlescomposésfragilesestdifficileàmaîtrisersansinjecteurautomatique. Ilest réputépournepasprovoquerdediscriminationentrelescomposésdontlesvolatilitéssont différentes(fig.3.5).

### 3.4ENCEINTETHERMOSTATÉE

Lechromatographecomporteuneenceintequipermetdechaufferlacolonnejusqu'àplus de400 °C.Elledoitavoirunefaibleinertiethermiquepourpermettreunemontéecontrôlée etrapideentempérature(rampepouvantallerjusqu'à100 °C/min)etuneexcellentestabilisation(au1 /10de °C).EnadjoignantunevannecryogéniquealimentéeparN 2 ouCO 2 liquides,l'enceintepeutêtreréguléeàbassetempérature.

## **3.5COLONNES**

Ilexistedeuxtypesdecolonnes, lescolonnes *remplies* (oucolonnes à garnissage) et lescolonnes *capillaires* (fig. 3.7). Elles n'offrent pas les mêmes performances. Pour lescolonnes remplies, la phase stationnaire estimmobilisé e parimprégnation ou parréaction chimique avec les upport por eux. Pour les colonnes capillaires, une faible é pais se ur de phase stationnaire est soit déposée, soit greffées ur la surface interned el acolonne.

### 3.5.1 Colonnesremplies (àgarnissage)

Cescolonnes, d'undiamètrede1 /8ou1 /4d'inch(3,18ou6,35mm)etde1à3mde long, sontfabriquées à partird'untubed'acierou deverred ont la paroi interne est traitée pouréviterd'éventuelseffetscatalytiquessurl'échantillon. Ellessupportent undébit de gazvecteurallant de10à40mL /min. Ellescontiennent unsupport poreuxet inerte. Il <sup>2</sup>/gquiseprésententsousforme s'agitdesolidesayantunesurfacespécifiquede2à8m degrainssphériquesd'environ0,2mmdediamètre.Ilssontobtenusàpartirdediatomites, silicatesfossiles(kieselguhr,tripoli)dontlesqueletteestchimiquementcomparableàdela <sup>®</sup>.D'autres siliceamorphe,etd'unliant.L'undesplusconnusportelenomdeChromosorb <sup>®</sup> constituédepetites matériaux desynthèse ontégalement étédéveloppés, telleSpherosil sphèresdesilice.Laprésencedenombreux groupements silanols confère à tous cessupports uneréactivitéchimiquecomparableàcelledugeldesilice. Tous cessupports permettent legreffageoul'imprégnationdelaphasestationnaire(àuntauxquipeutvarierentre3et 25%).

Bienqu'ayantdesperformancesmoinsélevéesquelescolonnescapillaires, ellessont toujoursutiliséespourcertainesanalysesderoutinenormalisées.Ellessontfacilesàfabriqueràfaçonàpartird'ungrandchoixdephasesstationnaires.Ellesnesontcependantpas adaptéesauxanalysesdetracesactuelles.

#### 3.5.2 Colonnescapillaires(àtubeouvert)

Ellessontgénéralementensilicefondue degrande pureté, obtenue parcombustion det étrachlorosilane(SiCl 4)dansuneatmosphèrededioxygène.Lediamètreinternedecescolonnes variede100à530 **m**n(laprécisionestdequelques%).Latechnologieestparticulièrement délicatepourobtenirdescolonneparfaitementcylindriques, dontlalongueurpeutallerjusqu'à100mpouruneparoi d'environ50 mm(fig. 3.7). Ellescomportent unrevêtement extérieurbrundepolyimide, polymère thermiquement stable (T  $_{\rm max} = 370$  °C), pourles rendremoinsfragilesetpouvoirlesenroulersurelles-mêmesgrâceàunsupportmétallique adapté.Quelquesfabricantsproposentaussidescolonnesfaitesàpartird'uncapillaireen métal(aluminium, nickelouacier) qui acceptent, si la phasestation nairele permet, destempératuresatteignant450 C.Laparoiinternedelacolonnesubitdiverstraitementspourla prépareràunebonnefixationdelaphasestationnaire.Ilpeuts'agird'uneattaquechimique (HClà350 C),oud'undépôtd'unefineépaisseurd'alumineoudegeldesilice.

Laphasestationnairerecouvrelaparoiinternesuruneépaisseurrégulièrepouvantaller de0,05à5 **m**n.Elleestousimplement*déposée*oumieux*greffée*pardesliaisonscovalentes éventuellementsuivied'unepolymérisationavecréticulationsurlaparoi.Cedépôtestobtenuparévaporationd'unesolutionouparpolymérisation*insitu*aucontactdelaparoi. CesontlescolonnesWCOT(*WallCoatedOpenTubular*), etPLOT(*PorousLayerOpen Tubular*)suivantlanaturedelaphasestationnaireconcernée.Certainesrésistentàdesrinçagespériodiquesavecdessolvantspourleurfaireretrouverleursperformancesinitiales.

Colonnes«530 mn».Constituéesparuncapillairede0,53mmdediamètreinterneet de5à50mdelong,cescolonnesdésignéespar«widebore»,«megabore»ou«macrobore»nécessitentundébitdegazvecteurd'aumoins5mL /min.Lesperformancesdeces colonnessontinférieuresàcellesdescolonnescapillairesdepluspetitdiamètre,maiselles peuventêtresubstituéesauxcolonnesrempliessurleschromatographesplusanciens,tout enconservantlesmêmesinjecteursetdétecteurs.Ellessontsupérieuresàcesdernièrescar ellesontaussipourintérêtdedonnertrèspeuderessuage,(bleedselonletermeanglais), c'est-à-diredeperteprogressivedephasestationnaire.CescolonnessontdetypeWCOTou PLOT,rarementdescolonnesremplies.



#### Figure3.7 ColonnesdeCPG.

Représentationàlamêmeéchelledessectionsdestroistypesdecolonnes.a)Colonne rempliede2mmdediamètre;b)colonnecapillaire«530»de0,53mm;c)colonne capillairede0,1mm; détail d'unecolonnecapillaire. Àcetteéchelle, l'épaisseurde phasestationnaireseraitàpeinevisible;d)colonnescommercialesde50mdelongueur (DocumentdelaSociétéAlltech).

Pourdéposerunecouched'épaisseurconnue, lacolonneestremplieavecunesolution deconcentrationcalculéedephasestationnaire(parexempleà0 ,2%dansl'éther)pour qu'aprèsévaporation,onobtiennel'épaisseurdésirée.Lacouchepeutêtreensuiteréticulée parunperoxydeouparirradiation g.Untelprocédéestcomparableaudépôtd'unepeinture surunesurfaceaprèsavoirfixéunecouched'apprêtpourfavoriserunbonaccrochage.

### **3.6PHASESSTATIONNAIRES**

Pourlescolonnesremplies, latechniqued'imprégnation, demiseenœuvretrèssimple, permetdechoisirdenombreuxcomposésorganiquespeuvolatilsàusagedephasesstationnaires. Mais, pour lescolonnescapillaires, lescontraintes defabrication imposent un choix beaucoupplus limité. Les phases actuelles correspondent à deux principaux types de composés: les *polysiloxanes* et les *polyéthylèneglycols*, chaque catégorie pouvant fairel'objet demodifications structurales mineures. On peuty ajouter les phases particulières à basede *cyclodextrines* pourl'étude des composés optiquement actifs.

Toutescesphasessontutilisablesentredeuxtempératures, l'uneminimaleau-dessousde laquelleleséquilibresdeconcentrationsonttroplents à sefaire, l'autrequidéfinit la limite supérieured'utilisations ans dégradation, quidépend de la nature et de l'épaisse ur dufilm.

Lesphasesstationnairesdécritesci-dessoussontlesplusclassiques, maisdanslescataloguessontaussiprésentesdesphasesoptimiséespourdesapplicationsparticulières:séparationsdeproduitssulfurés, despesticideschlorés, desgazpermanents, d'aldéhydes, des triglycérides, des HPA oudeproduitspétroliers...

### 3.6.1 Polysiloxanes

Lespolysiloxanes(également connussouslenomd'huilesetgommessilicones)correspondentàlarépétitiond'unmotifdebasecomportantdeuxchaînescarbonéesparatome desilicium(fig. 3.8). Lesgrandesfirmesmondialesencommercialisentunevingtainede diversescompositionsavecdeschaînesalkyleouaryle(méthyleouphényle)pouvantcomporterenplusdesfonctions(ex.cyanopropyle,trifluoropropyle).Lesmonomères,combinésendiversesproportions,permettentdemodulerlespropriétésdesphasesstationnaires (polaritéetdomainedestabilitésouventde -50 °Cà300 /325 °C,pourlesdiméthylpolysiloxanes,selonletypedecolonne).Grâceàleurgammedetempératuretrèsétendue,ce sont,pourlescolonnescapillaires,lesphaseslesplusutilisées.

■ Laphasetrèsconnuequisertderéférence, parcequ'elleest laseuleàêtreparfaitement définie, est lesqualanedont lapolaritéest nulledansl'échelleétablieparMcReynolds (*cf.* 3.10.3). Cet hydrocarburesaturé(C <sub>30</sub>H<sub>62</sub>)dérivedusqualène, terpènenaturel extrait dufoiederequin. Ilestégalementprésentdanslesébumdelapeau. Surcettephaseutilisableentre20et120 °C(enmodedéposéouenimprégnation), lescomposéssontélués dansl'ordredeleurtempératured'ébullitioncroissante (letempsderétentionétantinversementproportionnelàlapressiondevapeur). Diversesphasesgrefféesàbasedepolyalkylsiloxanes, pratiquementapolaires, remplacentlesqualane. polysiloxanesgreffés(exemples)



**Figure 3.8** Structuredespolysiloxanes(silicones), etdespolyéthylèneglycols. L'inventairedetouteslescompositionsdephasesdecetype, utiliséesenimprégnationouengreffage, seraitlong. Traitement delaparoi interned'une colonne ensilice par let étradiméthylsiloxane pour obtenir une phase stationnaire greffée, polymérisée etensuiter éticulée. (Legreffageressemble à la fixation indélé bile descolorants pour obtenir destissus grand teint: le colorant est porteur d'unsiter éact if a finqu'il puisse s'accrocher par exemple aux fonctions al cool de la cellulos edes fibres de coton).

### 3.6.2 Polyéthylèneglycols(PEG)

Les représentants les plus connus de cette familles ont les **Carbowax** <sup>(®)</sup> (fig. 3.8), polymères polaires (M = 1500à 20000–pour le Carbowax 20M) qui peuvent être utilisés en mode déposé, imprégnéougreffé (40 < T < 240/260 °C, selon lety pedecolonne).

### 3.6.3 Phasesstationnaireschirales

 $\label{eq:constraint} Cesontgénéralementdesphasespolysiloxanescontenantentre10et20\% enmassedemo$ lécules de b-cyclodextrine(polysaccharide)incluses danslepolymère de base(fig.3.9). Onutilise cetype de colonnelors qu'ons'intéresse à la pure téoptique des analytes. Si un composé organique, parexemple, comporte un carbone asymmétrique, les énantiomères RetSn'auront pastout à fait la même affinité pour la phase stationnaire chargé een cyclodextrinecequise traduira par destemps de rétention différents. Don cun composé chimiquementpuràl'état de racémate donner anaissance à de ux picsé gaux, chacun correspondant à unseulé nantiomère (cf. § 2.7).

Certainescolonnespeuventsupporterdestempératuresallantjusqu'àplusde450 °C(ex. DEXSIL400ouPETROCOL).Parmilesapplicationsclassiques,figurentl'analysedirecte destriglycéridesdescorpsgraset ladistillationsimuléedansl'industriepétrolière, cette dernièrepourremplacerladistillationconventionnelledont l'exécutionpeut prendreune centained'heuresparanalyse(fig.3.10).

Diam.int.;filmde0,25µm



T=80°C;détectionFID;Inj.1µL;split100:1

colonne B-DEX120,30mx0,25mm,

Figure 3.9 Exempledes éparation obtenue avecune phase chiral ecomportant des cyclod extrines. Enutilisant une colonne chiral eles composés à l'état de racémates ede doublent, cequi est le caspour les deuxal cools 2 et 4. Not er que cette chromatographie en régime isotherme per mettraitégalement de calculer les indices de rétention des composés séparés (adapté d'une illustration de la société Supelco).



**Figure3.10** Distillationsimuléed'unehuiledelubrification(typepolywax). Enutilisantunecolonnerésistantàdestempératuresélevées,oncommenceparfaire correspondreles*tempsderétention*etles*températuresd'ébullition*d'uneséried'oligomèresconnus.Onchromatographieensuitel'échantillon «àdistiller»danslesmêmes conditionsdeprogrammation.Unlogiciel conduitalors,d'aprèscechromatogramme, àunecourbededistributionidentiqueàcellequ'onobtiendraitpardistillation,cequi demanderaitbeaucoupplusdetemps(documentsSGE712-0546et0547).

#### 3.6.4 Phasesstationnairessolides

Cesphasessontconstituéespardesmatériauxadsorbantsdivers:siliceoualuminedésactivéespardesselsminéraux,tamismoléculaires5Å,verresoupolymèresporeux,carbone graphité(ex.Chromosorb <sup>®</sup> 100,Porapak <sup>®</sup>).Danslecasdescolonnescapillairesàcouche poreuse(PLOT),cesmatériauxsontdéposésenunecoucheuniforme,sousformedeparticulestrèsfines,surlaparoiinternedelacolonne.Onlesutilisepourséparerlescomposés gazeuxoutrèsvolatils.Lescolonnesàphasegraphite,enparticulier,ontétédéveloppées pourlaséparationdeN <sub>2</sub>, CO, CO<sub>2</sub> et deshydrocarburestrèslégers. Leurefficacitéest grande(*cf.*fig.3.11). Historiquementlegeldesilice, matériauthermiquementstableetinsensibleàl'oxygène, aétél'undespremierscomposésayantservidephasestationnaire, pourlaréalisationde colonnesdeCPG(fig. 3.11). Aujourd'huilesphasessolidessontdevenuesdesmatériaux trèsélaborés.



Figure3.11 Analysesdegaz.

Àgauche, l'undestouspremierschromatogrammes, obtenupoint parpoint, représentantunmélanged'air, d'éthylèneetd'acétylèneséparéssurgel desilice (E. Cremeret F. Prbr, Z. Elektrochem. 1951, **55**, 66). Àdroite, une analyse degaz sur colonne PLOT moderne (reproduit avec l'autorisation de la société Supelco).

Pourcomparerouprévoirlecomportement des colonnes capillaires, iles tutile de calculer le rapport de phase  $\mathbf{b} = V_{\rm M}/V_{\rm S}$ . En appelant  $d_{\rm C}$  le diamètre interne de la colonne et l'épaisse ur du film déposé, un calculapproximatif conduit à:

revêtementpolyimide



Silescomposésàséparersontvolatils, onchoisiraunecolonnedontlerapport **b** sera petit( < 100), et inversement. Unecolonnede 320 **m**ndontlaphasestationnairefait1 **m**n d'épaisseur, conduità **b** = 80 alorsque pour une colonnede 250 **m**net une épaisseur de phase de 0, 2 **m**n, **b** = 310. En remarquant que K = k**b**, il résulte que k, pour un composé et une phasestationnaire donnés, augmentesi **b** diminue. **b**, accessible à partir descaractéristiques physiques de la colonne per met de calculer les coefficients de partage K dont les valeurs sont généralement très grandes (1000 par exemple), cequiest dûal anature de la phase mobile qui est i ci ungaz.

## **3.7PRINCIPAUXDÉTECTEURS**

Certainsdétecteurssontuniversels, c'est-à-direqu'ilssontsensibles à pratiquement tous les composés élués, d'autressont beaucoupplussensibles à untype particulier demolécules.

 $e_{\mathrm{f}}$ 

Undétecteurspécifique, qui nevoit quecertainsproduits, donneraunchromatogramme plussimple.Àlalimite,pourdoserunanalyte,l'idéalseraitdedisposerd'undétecteurne voyantquelui. Onpeutrépartirlesdétecteursendeuxgroupes, ceuxquiconduisentaux seulstempsderétention,etceuxquidonnent,enoutre,desinformationsstructuralessurles composésdétectés.Touslesdétecteursdonnentuneréponsequidépenddelaconcentration molaireoumassiquedusolutédanslegazvecteur.Plusieursdétecteurspeuventêtreassociés ensérie(fig.3.15).

### 3.7.1 Détecteuràconductibilitéthermique(TCD)

Cedétecteuruniversel, misaupoint dès les débuts de la CPG, est long temps restéin contournable. Saminiaturisation permet de l'utiliser aussibien pour les colonnes remplies que pour les colonnes capillaires. Des ensibilité moyenne, sion le compare auxautres détecteurs, ilanéan moins une gammed yn amiquet rès ét en due (6 décades). Son principere pose sur la mesure des variations de conductibilité thermique des mélanges gazeux enfonction de leur composition. Ils'agit d'un *catharomètre* comportant deux thermistors identiques, placés dans deux minus cules cavités d'unbloc métallique thermostaté à une température supérieure à celle de la colonne (fig. 3.12). L'un d'eux est baigné par legaz vecteur prélevé en amont de l'injecteure tl'autre par legaz vecteur en aval de la colonne.



Àgaucheagencementmontrantlacirculationdugazvecteur. Àdroiteschémad'un bloccatharométriqueclassiqueavecleprincipedesonracc<del>ordement</del>électriquedans unmontagedutypepontdeWheatstone(équilibrési  $R_1/R_2 = R_3/R_4$ ). Enrégimestationnaireil s'établitunéquilibredetempérature, doncderésistance, fonctiondela conductibilitéthermiquedugazvecteuretdel'intensitéélectrique. Lorsqu'unsoluté estélué, lechangementdecompositiondelaphasegazeusemodifiesaconductibilité. L'équilibrethermiqueestrompu,d'oùil résulteunevariationdelarésistancedufilament, proportionnelleàlaconcentrationducomposédanslegazvecteur(engénéral larésistancediminuesilatempératureaugmente).

### 3.7.2 Détecteuràionisationdeflamme(FID)

Considérécommepratiquementuniverselpourlescomposésorganiques, c'estledétecteur parexcellencedelaCPGactuelle. Lecourantgazeuxissudelacolonnepénètredansla flammed'unpetit brûleuralimentéeparunmélanged'hydrogèneet d'air. Cedétecteur détruitl'échantillondontlacombustionproduitdesionsetparticuleschargées, responsables

 $^{-12}$  A)entredeuxélectrodes(ddp dupassaged'uncourantioniqueextrêmementfaible(10 de100à300V).L'extrémitédubrûleursertd'électrodedepolarisation(masse).Laseconde électrode.deformeannulaire.entourelaflamme.Lesignalestamplifiéparunélectromètre enunetensionmesurable(fig. 3.13). Pourlescomposésorganiques, l'intensitédusignal est sensibleau*débit massique*del'échantillon, sachant bienquelaprésencedecertains hétéroélémentstelsleshalogènes, peut modifiernot ablement la réponse. L'aired upic reflète donclamasseducomposéélué(dm /dtintégréentrelesinstantsdedébutetdefindepic dontlamassetotaleestm). LeFIDestdoncàl'abridesvariationsdedébitquipeuvent conduireàdeserreursaveclesdétecteursdutypeTCD.Pourlescomposésorganiques,la sensibilité,trèsgrande,s'exprimeenC /gdel'élémentcarbone.Lalimitededétectionest <sup>8</sup> (8décades). Cependantlalinéariténedoitpas /s. etlalinéaritéatteint10 de2ou3pg faireoublierquec'estaveclessolutionslesplusdiluéesquelarésolutionestlameilleure.



 demesurerdesintensitéstrèspetites, tropfaiblespourungalvanomètre.
 Pourévaluerlaquantitéglobaledecomposésorganiquesvolatilsprésentsdansl'airpollué(lesCOV), ilexistedespetits instruments portables constitués, pour l'essentiel, parun détecteuràionisation de flamme, cequipermet de faire une mesure, sanssé paration chro-

### 3.7.3 Détecteurthermoionique(NPD)

matographiquepréalable, dufacteur carbonedel' atmosphèretestée.

Cedétecteurest trèssensibleauxcomposésazotés(N)ouphosphorés(P). Il comporte unpetitcylindreencéramiquedopéeavecunselalcalin(ex.sulfatederubidium)auquel onappliqueunetensionélectriquepourentretenirunpetitplasma(800 °C)alimentépar combustiond'unmélangeair /hydrogène(fig.3.13).ÀladifférenceduFIDlaflammeest pluspetite.LescomposéscontenantNouPdonnent,assezspécifiquement,desfragments dedécompositiontransformésenionsnégatifs. Cesionssontrecueillissuruneélectrode collectrice.Lediazotedel'airestinactif.Lasensibilitéesttypiquementde0 ,1pg/spourN ouPetl'étenduedynamiquede5décades,maisellevariebeaucoupaveclesréglages.

### 3.7.4 Détecteuràcaptured'électrons(ECD)

Ils'agitd'undétecteurconsidérécommesélectifcarilestbeaucoupplussensibleauxdérivéshalocarbonés. Uncourant d'azote, ioniséparunfluxd'électronsgénéréaumoyen d'unesourceradioactive  $\mathbf{b}^-$  defaibleénergie(quelquesmCide  $^{63}$ Ni),circuleentredeux électrodessoumisesàuneddppulséed'unecentainedevolts(fig.3.14),detellesortequ'il s'établit,aurepos,uncourantdebase $I_0$  dûessentiellementauxélectronslibres,trèsmobiles. SidesmoléculesM, contenantunhalogène(F, ClouBr), traversentlazoneentre lesdeuxélectrodes,ellescaptentunepartiedesélectronsthermiquespourformerdesions négatifslourds,doncmoinsmobiles.

 $N_2 \xrightarrow{\mathbf{b}} N_2^+ + e^ M + e^- \longrightarrow M^ M^- + N_2^+ \longrightarrow M + N_2$ 

L'intensitérecueilliesuit uneloi exponentielledécroissantedutype $I = I_0 \exp[-kc]$ . Onconsidèrecependantquelaréponsevarielinéairementsurunegammedynamiquede4 décadesaveclediazotecommegazd'appoint).Laprésenced'unesourceradioactivedans cedétecteurlesoumetàuneréglementationparticulière(visitesd'inspection,localisation, maintenance).Ilestsouventutilisédansl'analysedespesticideschlorés.

■ Make-up. Parnature, cestroisderniersdétecteursdoiventêtrealimentésavecundébit gazeuxde20mL /minauminimum,biensupérieuraudébitréeldescolonnescapillaires, pourdonneruneréponsecorrecteetaugmenterleursensibilité.Cedébitestatteintenmélangeantensortiedecolonneungazd'appoint,identiqueoudifférent(tellediazote)decelui quisertdephasemobile.Cetteopérationestdésignéeparletermemake-up.

### 3.7.5 Détecteuràphoto-ionisation(PID)



**igure3.14** Détecteursàcaptured'électrons(a)etdétecteuràphoto-ionisation(b). Ledétecteuràcaptured'électronsdoitêtreinstallédansunemplacementventilépar suitedelaprésencedelasourceradioactive.*Ledétecteuràphotoionisation* comporte unesource*UV* dontonpeutsélectionnerl'énergiedesphotonsémisparunfiltreadéquatdefaçonànepasioniserlegazvecteur, maislesseulesmoléculesducomposé élué(M + h**n**  $\rightarrow$  M<sup>+</sup> + e<sup>-</sup>),parexempleLiFpour11,8eV , MgF<sub>2</sub> pour9,6 - 10eV, saphirpour8,4eV.Aucontactdesélectrodeslesmoléculesredeviennentneutres.Cette ionisationestdoncréversible.Legazd'appointpermetunecirculationoptimale. Cedétecteurassezsélectifmaispeurépandu, convientauxhydrocarburesainsiqu'aux dérivéscontenantSouP.LeprincipeconsisteàirradierlecomposééluéavecunelampeUV émettantdesphotonstrèsénergétiques(de8,4à11 ,8eV).Laphoto-ionisationseproduit quandl'énergieduphotonestsupérieureàl'énergiede1 <sup>re</sup> ionisationducomposé(fig.3.14). Ainsiunphotonde9 ,6eVpourraioniserlebenzène(*PI* 1 = 9,2eV)maisnonl'isopropanol (*PI* 1 = 10,2eV)qui seradoncpeuvisiblesurlechromatogramme. Lacollectedes électronslibérésparuneélectrodereliéeàlaborned'unélectromètrepermetdesmesures deconcentrations.

Ils'agitd'undétecteurquipeutfonctionneràplusde400 <sup>°</sup>Cetquin'estpasdestructif, l'ionisationétantréversibleetnetouchantqu'unefaiblefractiondesmoléculesdechaque composé.

### 3.8DÉTECTEURSCONDUISANTÀDESDONNÉESSTRUCTURALES



Figure 3.15 Association detrois détecteurs ensérie.

Àlasortied'unecolonnecapillaireonpeutinstallerensérieouenparallèle, selonque ledétecteurdétruitounonl'échantillon, plusieursdétecteursdeprincipesdifférents. Chromatogrammesdumélangeinjecté, obtenusensortiedechaquedétecteur. On remarque raquelas électivité variebeau coupd'undétecteur à unautre.

Lesdétecteursprécédentsnedonnent pasd'informationssurlanaturedescomposés élués, toutauplussont-ilssélectifs. L'identification reposed on csur un étalon nage préalabledestempsderétentionousurl'utilisationdesindicesderétention(cf.§3.10).Lorsque desconfusionsdecomposéspeuvent lechromatogrammeprésentedespicsrapprochés, seproduire. Pouryremédier, onpeutsoitassocierplusieursdétecteurscomplémentaires (fig. 3.15), soit choisirdesdétecteurspermettant d'avoirdesinformationsspectralesou relativesàlacompositionélémentairedesanalytes. Ondisposealorsàlafoisdutemps derétentionet de caractéristiques propres aux composés. Cesdétecteursreposentsurdes méthodesindépendantesd'analyse, dont les résultats sont d'autant plus fiables que les composésontétébienséparésparlacolonne.

#### 3.8.1 Détecteuràémissionatomique

Lescomposésensortiedecolonnedébouchentdansunplasmaàmicro-ondesdontlatempératureest suffisantepourcréerlesconditionsrencontréesdansunappareil àémission atomique(*cf.* chapitre14). Chaqueatomeprésentdanslessolutéséluésdonnedesradiationscaractéristiquesquipermettentdel'identifier(fig.14.8).

#### 3.8.2 Autresdétecteurs

Enadaptantensortiedecolonneun*détecteurdemasse*(spectromètredemassebasserésolution, *cf.* chapitre16), on obtient lespectre de fragmentation de chacun des composés élués. À partir du courantioni que total (*TIC*), on peut tracer le chromatogrammere présentatif des composés élués. Ensélection nantuni on particulier (technique *SIM*), on obtiendra un chromatogrammes électif. Bien que cette méthode conduise à une sensibilité moindre qu'avecles détecteurs classiques, elle est devenueir remplaçable dans nombre de dos ages actuels, notamment dans les analyses de l'environnement. Elle exigené anmoins l'utilisation de colonnes performantes (DI = 0, 1 à 0, 2 mm) et à ressuage ultrafaible. Demême, avec un *détecteur infrarouge*, on obtient lespectre du moyen infrarouge (*cf.* chapitre 10) et avec un *détecteur ultraviolet*, unspectre ultraviol et (*cf.* chapitre 9) de chaque composéé lué.

Onentreicidansledomainedesméthodescouplées, largementutilisées pour dos erles traces. Les deux modes de détection ci-des sus peuvent être réunis dans une même installation à la suite d'une CPG à colonne capillaire.

### **3.9CHROMATOGRAPHIERAPIDE**

D'unemanièregénérale, lachromatographie est une méthodel ented'analyse. Lest emps de rétention dépassent encores ouvent une heure quand oncherche àsé parer tous les constituants des métaes metres. Le plusé vident consiste à utiliser une colonne plus courte et pour ne pasper dreen efficacité, diminuer le diamètre de la colonne capillaire (cf. relation 1.33). On choisit de plus un film de phasestationnaire de faible é paisseur (0, 1, m) et on opère en programmation det empérature avec une rampe importante (ex. 100, C/min), cequiest possible avec les instruments et les colonnes actuels. On passe ainsidans le domaine de la chromatographie rapide.







#### Figure 3.16 Chromatographesminiaturisés.

 $\label{eq:composition} Enhaut:micro-chromatographeconçupourlesanalysessurleterraindesgazetautres composésvolatils. Exempled echromatogramme obtenua veccetappareil (reproduit avecl'autorisation de la société SRA (Agilent-Technologies). En bas: appareilàcolonne capillaire et détecteur parphoto-ionisation, d'un poids de 4kg environ aveclarés erve incorporée de gazvecteur (CO_2). Cetappareil est principalement destinéaux analyses de la pollution de l'airparles composés organiques volatils (les COV). (reproduit avec l'autorisation de la société Photovac).$ 

I

Pourlescomposésvolatilset avecdesconceptionsdifférentesdecolonne, recouverte d'unegainefaisantofficederésistance, on peutaugmenterencore plus rapidement la température (200  $^{\circ}$ C/20s). Les temps derétention diminuent fortement (fig. 3.17). Cetype de *chromatographie à très grandevites se* estutilisée dans les analyses de contrôle.

■ Ledétecteurdoit pouvoirsuivresansretardlesvariationsrapidesdeconcentrationau momentdel'élutiondechaqueanalyte.Pourladétectionparspectrométriedemasse,ilya lieud'êtreattentifàlavitessedebalayagedurapport*m* /*z*,unbalayageséquentieltroplent aboutissantàundocumentsurlequellaconcentrationdanslachambred'ionisationn'estpas lamêmed'uneextrémitéàl'autredel'enregistrement.LesTOF(*cf*.16.5)neprésententpas cetinconvénient.



■ Ilexistedesmicro-chromatographesportatifspourl'analyserapidedesgazetproduits volatilsd'unpoidsdequelqueskgseulement.Bienquecomportantuneréservedegazvec-teurpourassurerleurautonomie,leurencombrementrestefaible(fig.3.16).Certainespièces sontobtenuesparmicro-usinaged'élémentsensilicium.Unecourtecolonnecapillaire(5m) estinséréedansunegainemétalliqueservantderésistancequipermetunemontéeentem-pératurerapidepouvantatteindre20 °C/s.L'efficacité(*N*)estassezfaiblemaislegradient detempératurepermetd'optimiserlasélectivitéentrelescomposés.

## 3.10INDICESDERÉTENTIONETCONSTANTESDESPHASES STATIONNAIRES

- L'introductiondecesparamètresaaumoinstroisobjectifs:
- Caractérisertoutcomposéparunegrandeurplusgénéralequesontempsderétention dansdesconditionsdéfinies. Ilenrésultelesystèmedesindicesderétentionquiestun moyenefficaceetpeucoûteuxpourévitercertaineserreursd'identification.
- <sup>†</sup> Suivrel'évolutiondansletempsdescolonnesetparsuiteleursperformances.

Classerentreelleslesphasesstationnairesconnuespourfaciliterlechoixd'unecolonne bienadaptéepourtoutproblèmenouveaudeséparation,sachantquelapolaritéoulanaturechimiqued'unephasestationnairenepermetpas,seules,deprévoirsaréelleaptitude séparatrice.Onexaminepourcelalecomportementdesphasesstationnairesvis-à-visde quelquescomposésderéférence.Onaboutitaux*constantesdesphasesstationnaires*.

### 3.10.1DroitedeKovats

Pourdéterminerlesindices de rétention on metà profit la propriété générales uivante:

Quandoninjecteunmélangeconstituédecomposésappartenantàunesériehomologue de*n*-alcanessurunecolonnemaintenueenrégimeisotherme,lechromatogrammequien résulteesttelqueleslogarithmesdestempsderétentionréduits*t* aveclenombre*n*d'atomesdecarbonedes*n*-alcanescorrespondants(fig.3.18).Enreportant surungraphe*n*etlog*t* R(n) onobtient,eneffet,despointsbienalignés:

$$\log(t_{R}(n) - t_{M}) = \log t_{R(n)} = a \cdot n + b$$
(3.3)

 $t_{R(n)}$  correspondautempsderétentiondel'alcaneayant natomesdecarbone, diminué dutempsmort *m*; *a*et*b*sontdescoefficientsnumériques. Lapente de la droite obtenue dépend de la colonne dans saglobalité et desconditions de réglaged uchromatographe



variationdel'énergielibreet laconstanted'équilibreK,(  $\mathbf{D}G = \begin{bmatrix} -RT \ln K \end{bmatrix}$ , pourune famillehomologuedecomposés,dontchaquetermediffèreduprécédentparunCH 2 supplémentaire.Sachantque $K = k\mathbf{b}$ ,soitt  $_{R} = Kt_{M}/\mathbf{b}$ ,ilenrésultequelogt  $_{R}$  croîtcomme lnKauseindelafamillehomologue:lnt  $_{R} = \ln K + (\ln t _{M}/\mathbf{b})$ .

### 3.10.2 Indicederétentionde Kovats d'un composé.

Sanschangerlesconditions de réglage de l'appareil, on injecte en suite un composé (X). Le nouve auchromatogramme obtenuva per mettre de calculer  $I_X$ , indice de rétention de Kovats de (X) sur la colonne considérée: celui-ciesté gala uproduit par 100 dunombre apparent d'atomes de carbone de l'«alcanet héorique» ayant le mêmet emps de rétention réduit.

Deuxméthodessontutiliséespourtrouverlenombren x decarboneséquivalentsde(X):

- Lapremièrequi reposesurl'équationdeladroitedeKovatsobtenueprécédemment (fig.3.18)etpermetdecalculern x (doncI x)parutilisationd'untableurparexemple.
- <sup>†</sup> Laseconde, quipermet decalculer directement I = X à partir destemps demigration réduits des deux n alcanes (à net n+1C) quiencadrent (X) sur le chromatogramme:

$$I_X = 100n + 100 \ \frac{\log t_{R(X)} - \log t_{R(n)}}{\log t_{R(n+1)} - \log t_{R(n)}}$$
(3.4)

ÀladifférencedeladroitedeKovats,lesindicesderétentionnedépendentquedelaphase stationnaireet nondesconditionsderéglageduchromatographe. Ilss'affranchissent en particulierdestempsderétention.

Pratiquement, pours'assurerdel'identitédesconditionsexpérimentalespourlesdeux injections, onco-injectelecomposé Xaveclemélangedes *n*-alcanes (fig. 3.9et 3.19).



**Figure3.19** Indices derétention de Kovats ( $l = 100n_X$ ) sur une colonne en régime is otherme. Le nombre de carbones équivalent  $n_X$ , est trouvé à partir du logarithme du temps de rétention réduit  $t_{R(X)}$ . Le chromatogramme correspond à l'injection d'un mélange de 4 n-alcanes et 2 hydrocarbures aromatiques. Les valeurs en italiques correspondent aux temps derétentionense condes. En inject ant périodiquement cemê memélange, la modification des performances d'une colonne. En programmation det empérature on peutencore tracercette droite en utilisant une formule corrigée, mais la précision est moins bonne.

Lechromatogramme, quipermetd'obtenirladroitedeKovatsdelaphasestationnaire étudiée, peutserviraccessoirementàjugerdesperformancesquel'onpeutattendredela colonne. Onutilisepourcelalenombredeséparation, paramètreencoreappelétrennzahl (TZ),calculéàpartirdesformules3.5ou3.6.Lesdeuxtempsderétentionserapportentà deuxalcanessuccessifs(netn+1atomesdecarbone),ouàdeuxcomposésdemêmetype. Lenombredeséparationindiquecombiendecomposésseraientconvenablementséparés parlacolonnedansl'intervallearbitraired'élutiondecesdeuxcomposés. Onchoisitles alcanesquiencadrentletempsd'élutionducomposéàanalyser.Surlechromatogrammede lafig.3.19,leTZestdel'ordrede30.

$$TZ = \frac{t_{R2} - t_R 1}{\mathbf{d}_1 + \mathbf{d}_2} - 1(3$$
 .5)

ouencore:

$$TZ = \frac{R}{1,18} - 1(3$$
 .6)

 $Il existe quel que stables desindices der {\tention} des compos{\tenus} sources sources sources sources sources avecdes plusieurs indices der {\tention} d'unmême compos{\tenus}, obtenus avecdes phases différentes, on aal or sun ensemble unique devaleurs qui permet de le caractériser demanière plus certaine. Cependant, decepoint devue, les indices der {\tention} n'ont pas la fiabilité de la méthode couplée CPG/SM(cf. § 3.8.2) très générale d'emploi, maisen revanche demandant un matériel plus coûteux.$ 

■ **Tempsderétentionimposé.**L'identificationdescomposésdontlestempsderétention sontvoisinsetlesspectresdemassepresqueidentiques(certainstypesd'isomères)estévidemmentdifficile.Uneméthodeactuelleconsisteàchoisirunstandardinterneouuncomposédontonsaitqu'ilestprésentdanstousleséchantillonsàanalyseretparl'intermédiaire dulogiciel d'analyseonbloquelavaleurdesontempsderétentionpourlesdifférentes analyses,mêmessiellessonteffectuéesavecdesappareilsdifférents.Ceciapoureffetde conserverégalementlestempsderétentiondesautrescomposésdumélange,facilitantleur identification.Cetteapprochequiévitederecourirauxindicesderétentionestpossibleavec lesappareilsmodernes.ElleestconnuedusigleRTL(RetentionTimeLocking).

#### 3.10.3ConstantesdeMcReynoldsdesphasesstationnaires

Pourcaractériserlecomportementd'unephasestationnaireoncomparelesindicesdeKovatsdecinqcomposéstémoinsappartenantàdestypesstructurauxdifférentssurlaphase étudiéed'unepartetsurlesqualaned'autrepart,phasequiaétéchoisiecommeréférence pourcecalcul.Lescinqindicespourlacolonneausqualane,laseulephaseapolairequisoit reproductiblecarforméed'unproduitpur,ontétéétablisunefoispourtoutes(tab.3.1).

LescinqconstantesdeMcReynoldspourunephasedonnée, s'obtiennentencalculant lesdifférencesobservéespourchacunedessubstancestestéesentrel'indicedeKovatssur squalane( $I_{squalane}$ )etl'indicesurlaphaseétudiée( $I_{phase}$ ):

ConstantedeMcReynolds = 
$$\mathbf{D}I = (I_{\text{phase}} - I_{\text{Squalane}})(3$$
 .7)

Lasommedeces5valeurscalculéesd'après3.7, aétéretenuepourdéfinirlapolarité globaledelaphasetestée.

Onadmetquechacundescomposéstestapporteuneinformationparticulièresurlaphase stationnaire.Lebenzènepourl'effetinducteur,lapyridinepourl'effetaccepteurH <sup>+</sup>,lebutanolpourlesliaisonshydrogène,lenitropropanepourlesinteractionsdipolaires...

Cesconstantes, qui dépendent desstructuresmoléculaires, permettent d'apprécierles forces d'interactionsoluté /phasestationnaireenfonction dequel que sgrandes classes de composés. Unindice dont la valeure stélevée indique que la phase étudiéer et i entfortement les composés porteurs de la fonction organique correspondante, cequinormalement conduit à une sélectivité accrue. Ainsi, pour séparer unhydrocar bure aromatique d'unmélange contenant descétones, onchoisir aune colonne pour la quelle la constante pour le benzène est assez différente de celle de la butanone. Ces différences d'indices de rétention figurent dans la plupart descatalogues des fabricants à l'usage deschromatographistes (tab. 3.1). Les constantes de McReynolds on tremplacé les constantes de Rohrschneider, basé essur le même principemais utilisant certains composés der éférence différentes.

Phasestat.	benzène	1-butanol	2-pentanone	nitropropane	pyridine	
Squalane	0	0	0	0	0	
SPB-Octyl	3	14	11	12	11	
SE-30(OV-1)	16	55	44	65	42	
Carbowax20M	322	536	368	572	510	
OV-210	146	238	358	468	310	
indicedeKovatsdes5composéstémoiXYZ US ) sursqualane						
<i>I</i> squalane	653	590	627	652	699	

 Tableau3.1
 ConstantesdeMcReynolds
 D()
 dequelquesphasesstationnaires.

Lescalculsprécédents des indices de rétention impliquent que les mesures soient effectuées dans des conditions isothermes. En programmation de température, ils donnent en core de bons résultats en substituant, dans la formule 3.7, les temps de rétention aux logarithmes correspondants.

## 3.11CHROMATOGRAPHIE«MULTIDIMENSIONNELLE»

Enréunissantdansunmontageparticulierdeuxcolonnesayantdessélectivitésdifférentes onpeutassocierdesmécanismesdeséparationdistincts(fig. 3.20). Ledispositifpermet derecueillirunefractionnonrésolueàl'issuedelapremièrecolonnepourlaré-injecter ensuitedanslasecondecolonne.L'installationcomportedoncdeuxdétecteursetunevanne d'introductionentrelesdeuxcolonnes.



Figure 3.20 Chromatographie bidimensionnelle et exemple de séparationensuivant ceprocédé. Agencement des deux colonnes avec les deux détecteurs et lavanne d'injection intermédiaire. Dans l'exempleci-dessus, la colonne A, polaire, nesé parapas l'éthanol du benzène. La fraction correspondante est ré-injectée dans la colonne B, non polaire, dans la quelle la séparationalieu (d'après und ocument Th<u>ermoquest</u>).

# QUELQUESSITESSURINTERNET

www.agilent.com www.perkinelmer.com www.shimadzu.com www.thermo.com/finnigan www.varianinc.com www.chromatosud.com

# EXERCICES

Solutionsenfind'ouvrage

### Exercice3.1

Laméthodelaplusconnued'estimationdutempsmort*t M* consisteàmesurerletempsde rétentiond'uncomposénonretenu.Onproposeiciuneautreméthodedecalculdutemps mort*t M* faisantappelàlarelationutiliséedansl'établissementdesindicesderétention,àsavoirquedansunesériehomologuedecomposésorganiquesonpeutécrire,silatempérature delacolonnenevariepas:

 $\log(t_R - t_M) = a \cdot n + b$ 

 $t_R$  représenteletemps de rétention du composé à *n*atomes de carbone, *a*et *b* sont des constantes qui dépendent de la classe des solutés et de la phase station naire choisie.

**a)** Rappelerlesparamètres de caractérisation chromatographiques qui exigent de connaître  $t_M$ . Que les tle composé habituellement utilisé pour déterminer M?

**b**) Calculer, aveclaméthodeci-dessus, t = M àpartirdel'expériencesuivante: on injecteun mélangedesal caneslinéaires à 6, 7 et 8 atomes de carbone. Les temps de rétentions ont respectivement de 271,311 et 399 sen régime isotherme à 80 °C (longueur de la colonne 25 m,  $d_C = 0,2$  mm,  $e_f = 0,2$  mm, phasestation naire à base de polysiloxanes).

c)Connaissant l'indicedeKovatsdelapyridinesursqualanequi laconstantedeMcReynoldsdececomposésurlacolonneétudiée, conditionsdel'expérience,sontempsderétentionestde346s?

### Exercice3.2

 $Dansune expérience de CPG, on injecte un mélange de n-alcanes (à natomes de carbone, n étant variable) et de 1-but anol (CH __3CH_2CH_2OH) sur une colonne en régime is other me comportant une phase stationnaire detype diméthyl polysiloxane. L'équation de la droite de Kovats déterminée à partir du chromatogramme est:$ 

 $\log t_R = 0.39n - 0.29$  ( $t_R$  expriméensecondes).

Lebutanolauntempsderétentioncorrigéde168s.Sachantquesonindicederétention(de Kovats)surcolonnesqualaneestde590,endéduirelaconstantedeMcReynoldsdubutanol surcettecolonne.

#### Exercice3.3

Montrerque, pourunecolonnecapillaire, ledébitmoyenpeutêtrecalculéàpartirdela formulesuivante:

$$D_{\text{mL/min}} = \overline{u}_{\text{cm.s}} \times 0.47 d_{C(\text{mm})}^2$$

*u*représentelavitesselinéairedelaphasemobiledanslacolonnedediamètreinterned

#### Exercice3.4

Ondonneci-aprèsuntableaudesvaleursdufacteurdecapaciték(enitaliques)pourquatre gazderaffinerie, étudiésàtroistempératuresdifférentessurunemêmecolonnecapillaire( $L_c = 30$ m,diam.int. DI = 250 mm)dontlaphasestationnaireestdutypeSE-30. Lechromatographeestmunid'unaccessoirecryogénique.

	températuredelacolonne(°C)			
composé	temp.Eb.( C)	-35	25	40
éthylène	-104	0,249	0,102	0,0833
éthane	-89	0,408	0,148	0,117
propène	-47	1,899	0,432	0,324
propane	-42	2,123	0,481	0,352

a)D'aprèsl'ordred'élutionpeut-ondiresilaphasesilaphaseSE-30estpolaireounon?

**b**)Calculerlefacteurdesélectivitépourlecouplepropène-propaneauxtroistempératures indiquées.

c)Pourquoikdiminue-t-illorsquelatempératurecroît,pourunmêmecomposé?

**d)**Quelestlenombredeplateauxthéoriquesdelacolonnepourlepropaneà40 °C,sachant qu'àcettetempératurelefacteurderésolutionpourlecouplepropène-propaneestégalà2? CalculerlaHEPTcorrespondante.

e)Quelleseraitlavaleurthéoriqueminimaledel'HEPTpourlepropaneà40 °C?

### Exercice3.5

Dansuneséried'analysesparCPG, onchercheàdéterminerl'influencedelalongueurdela colonnesurcertainsparamètres duchromatogramme. Toutes les expériences sontréalisées dans les mêmes conditions detempérature et de débit dugazvecteur.

L ( <i>m</i> )	a =	LT	<sub>R</sub> (min)	T <sub>R</sub> / LRR		/a
15			3,7		2,05	
30			7,5		2,91	
60			15,3		4,15	

#### a)Compléterletableau.

**b**)Quellerelationsimplepeut-on,auxincertitudesdemesuresprès,envisagerentretemps derétentionetlongueurdelacolonne?

**c)**Quellerelationsimplepeut-on,auxincertitudesdemesuresprès,envisagerentrerésolutionetracinecarréedelalongueurdelacolonne? C .

d) Enadmettantquelesdeux picsutilisés pour déterminer la résolution on tratiquement même largeuràmi-hauteur déduire des questions précédentes une relation entre largeurà mi-hauteur d'unpicet longueur de la colonne et une relation entre efficacité théorique de la colonne et longueur de celle-ci.

e)LesdeuxpicsutiliséspourcalculerRontdestempsderétentionrespectivementégauxà 8,3minet9,7minaveclacolonnedelongueurégaleà60m.Calculerlalargeuràmi-hauteur decespics(mêmeapproximationqu'àlaquestiond),ainsiquel'efficacitéthéoriquedela colonnepourlesolutédontletempsderétentionestde8,3min.

f) Calculerl'efficacitéthéoriquedescolonnesde15et30mpourlemêmesoluté.

### Chapitre4

# Chromatographieionique

Lachromatographieionique(CI)estunetechniquequis'apparenteàlaCLHPmaisqui présentecependantsuffisammentdeparticularités, tantauniveauduprincipedelaséparationquedecertainesméthodesdedétection, pourenfairel'objetd'uneétudeàpart.Elle estadaptéeàlaséparationdesionsminérauxetdetoutessortesdemoléculesorganiquesà laconditionqu'ellessoientpolaires.Laphasemobileestconstituéeparunmilieuaqueux ioniqueetlaphasestationnaireparunsolidequisecomportecommeunéchangeurd'ions. Lesmodesdedétectionclassiquesparabsorbanceoufluorescenceétantsouventmaladaptésàcesanalytes, onutilisedesdétecteursmettantàprofitlaconductancedessolutions. LesapplicationsactuellesdelaCIdébordentlargementlesanalysesdescationsoudes anionsquiontfaitsespremierssuccès.

### 4.1PRINCIPEDELACHROMATOGRAPHIEIONIQUE(CI)

Cettetechniquedechromatographieestorientéeverslaséparationdesionsetdescomposéspolaires.Pourcelaonutilisedescolonnescontenantdesphasesstationnairescomportant dessitesioniquespourqu'ilsecréedesinteractionsdipolairesaveclesanalytesàséparer. Plusgrandeestlachargeportéeparunsoluté,pluscedernierestretenuparlaphasestationnaire.Ceprocessusd'échangeestlent,comparéàceuxquirégissentlesautrestypesde chromatographie.Pourlescomposésorganiques,ilsesuperposeaumécanismeprécédant leseffetsdéjàdécritsenCLHPaveclescolonnesàpolaritéinversée.

ParmilescomposésséparablesenCIontrouvelesmonooupolysaccharides,lesnucléosidesetnucléotides,lesacidescarboxyliqueslesanionsetcationsorganiquesouminéraux divers(métauxdetransition,terresrares)...

Lesappareilssontconstitués de modules indentiques àceux déjàrencontrés en CLHP (fig.4.1). Les parties aucontact de la phase mobile doivent être en matériaux inertes compte tenude l'agressivité des solutions aque uses acides ou basiques quiservent d'éluants.

Laprogressionetlaséparationdescomposésdel'échantillonreposentsurdesphénomènesd'échangesioniques.Ondistinguedeuxsituations:

 Sionchercheàséparerdesespècescationiques(typeM <sup>+</sup>),onchoisitunecolonne,appelée*cationique*,dontlaphasestationnairecomportedessitesaptesàéchangerlescations.
 Unetellephaseestconstituéeparexempleparunpolymèregrefféavecdesgroupements -SO<sub>3</sub>H(c'estparconséquentl'équivalentd'unpolyanion).



**Figure4.1** Schémadeprinciped'uneinstallationdechromatographieionique. Onretrouvel'architecturemodulaireclassiquedelachromatographieliquide, avecpour différencedepouvoirutiliserunmodededétectionoriginalbasésurlaconductancedes solutions.Cependantlanatureetlaconcentrationioniquedecertainesphasesmobiles sontàl'originededifficultésaveccemodededétection.Onfaitalorsappelàunmontageparticuliercomportantun«suppresseur», dispositifintercaléentrelacolonneet ledétecteur, qui apourrôled'éliminerlesionsdel'éluantparréactiondetypeacidobasique.

Enrevanche, sionchercheàséparerdesanions(typeA )onchoisitunecolonnedite anionique.Celle-ciestobtenueparexempleàpartird'unpolymèrecomportantdesgroupementsammonium).

Pourcomprendrelemécanismed'uneséparation, prenonspourexempleunecolonne anioniquecomportant desgroupementsammoniumquaternaire, enéquilibreavecune phasemobilericheenanionshydrogénocarbonates(contre-anions). Ainsi, touslessites cationiquesdelaphasestationnairesetrouventappariésaveclesionsdelaphasemobile (fig.4.2).



**Figure4.2** Illustrationdelaprogressiond'unanionA – aucontactd'unephase stationnaireammoniumappaliéeavecuncontre-anionĒ delaphasemobile. L'ionE – (généralementl'ionhydrogénocarbonate)estfixésurlaphasestationnaire. L'anionA – (ionchlorureparexemple), <del>qu</del>i estdanslaphasemobilevīentprendrela placedel'ionE – .Ensuite, l'élutionproduituneinversiondusensdelaréactiond'équilibreenrégénérant, auniveaudusiteconsidéré, laphasestationnaireliéeàunion E – (ouunautreiondemêmetype).LaprogressiondeA – danslacolonnedépendrade sonaffinitéaveclessitesioniquesdelacolonne.
Lorsqu'unanionA ,apportéparl'échantillon,estentraînéparl'éluant,unesuited'équilibresréversiblesseproduit,régisparuneéquationd'échangequidéterminesarépartition entrelesdeuxphases,mobile(PM)etstationnaire(PS).Lesens1correspondàlafixation del'anionA surlaPSetlesens2àsonretourdanslaPM,doncàsaprogressiondansla colonne.

$$\overline{A_{PM}} + [HCO_3]_{PS} \xrightarrow{1}{\leftarrow} -\underline{2} \quad [HCO_3]_{PM} + \overline{A_{PS}}$$

$$\frac{\overline{A_{PS}} \cdot (HCO_3)_{PM}}{\overline{A_{PM}} \cdot (HCO_3)_{PS}} = Cste \qquad (4.1)$$

Cetéquilibrereprésentelasélectivité **a** entrelesdeuxanionsvis-à-visducationdela phasestationnaire.

Àpartird'unecolonnedetypecationique, onpeutdécrireunesituationcalquéesurla précédente(PScorrespondparex.àunephasedetypePolym-SO 3Hfortementacide):

$$M_{PM}^+ + H_{PS}^+ \xrightarrow{1}_{2} \xrightarrow{-}_{2} M_{PS}^+ + M_{PM}^+$$

Cephénomèned'échangequipermetderetenirlesespècespolairessurlarésineestconnu souslenomd'extractionenphasesolide(fig.4.3).Sil'échantilloncontientdeuxionsXet YetsiK  $_{\rm Y} > K_{\rm X}$ ,YestplusretenuparlacolonnequeX.



Figure 4.3 Séparation dequelques acides or ganiques avec une colonne cationique.

#### **4.2PHASESSTATIONNAIRES**

Lesphasesstationnairesdoiventsatisfaireauximpératifsdedistributiongranulométrique étroite(monodisperse), degrandesurfacespécifique, derésistancemécanique, debonne tenueauxpHacidesoubasiquesetassureruntransfertrapidedesions.

#### 4.2.1 Copolymèresdesynthèse

Lesphasesstationnaireslesplusconnuessontobtenuesparcopolymérisationstyrène /divinylbenzèneafind'obtenirdesphasesréticulées, résistantesàl'écrasement. Ellesseprésentent sous formedeparticules sphériques d'undiamètredequelques micromètres (fig.4.4).Cesparticulessontensuitegrefféespourenfairedespolyanionsoupolycations. PourgrefferdesgroupementsSO 3H, onfaitréagirdel'acidesulfuriqueconcentré, sachantqueseulslesnoyauxaromatiquesaccessiblesauréactifseronttransformés. Onobtientunephasetrèsacide—ditecationiqueforte—dontl'anionestfixésurlecopolymèreetlecationestéchangeableavecd'autresespècescationiquesprésentesdansl'éluant. Lacapacitéd'échange,indépendantedupHdelasolution,estdequelquesmmol /g.



Schémad'uneparticulesphériquedepolystyrèneàusaged'échangeur decations. Matricedepolystyrènetransforméeenrésineéchangeusedecations(ex. DOWEX<sup>®</sup> 4 ouenrésineéchangeused'anions(ex.DOWEX<sup>®</sup> MSA-1,ouPermutite<sup>®</sup> si R = Me).

Pourréaliserunerésineanioniqueenpartantdumêmecopolymère,oncommenceparune chlorométhylation,cequirevientàfixer <sup>-</sup>CH<sub>2</sub>Cl(obtentiondela«*résinedeMerrifield*») puisonfaitréagiruneaminetertiaireousecondaireselonlabasicitésouhaitéedelaphase stationnaire.

■ Unephasestationnairefaiblement basiquecommePolym-NMe <sub>2</sub> donneaucontact de l'eauunephasefaiblementionisée(Polym-NMe <sub>2</sub>H)+OH surtoutsionestenmilieualcalin.Enrevanche,enmilieuacide,elleapparaîtracommeunephasefortementbasiquedont lasurfaceactiveserafortementionisée:(Polym-NMe <sub>2</sub>H)+Cl .Lesrésinesdecetypeont unecapacitéd'échangequivarieaveclepH.

#### 4.2.2 Silicesgreffées

Legeldesilicepeutégalement servirdesupportpourfixer, pardesliaisonscovalentes, deschaînesalkylphénylesporteusesdegroupementssulfonésouammoniumquaternaire. LadémarcheestsemblableàcellequiestsuiviepourobtenirlessilicesgrefféesdelaCLHP. Cesphasesassocient lespropriétésdelachromatographieioniqueàcellesdelaCLHP. Laséparationreposeàlafoissurlescoefficientsioniquesetsurlescoefficientsdepartage.



Figure 4.5 Copolymérisation de deuxmonomères monoéthyléniques (unacide et un trihydroxyamide).

Exempledestructureobtenue(CM-TRISACRYL M<sup>®</sup> delBF-France). S'agissant d'unacidefaibleunephasedecetypen'est acides,puisqu'ellen'estplussousformeionisée.  Unautreprocédépourobtenircesphasesstationnairesconsisteàcopolymériserunmélangededeuxmonomèresacryliques, l'undetypeanionique(oucationique)choisiselon lanaturedelaphasedésirée,etl'autrepolyhydroxylé(fig.4.5),destinéàassurerlecaractèrehydrophile. Maiscesrésinesont uninconvénient, carleurtauxdegonflement varie enfonctiondelacompositiondelaphasemobile. Ellessontréservéesaudomainedela chromatographiemoyennepression,pourcertainesapplicationsbiochimiques.

#### 4.2.3 Résinespelliculaires

Unpolymèreappelélatex, préparéaudépart d'unmonomèreporteurdefonctionsorganiques, est déposé à l'état deminus cules sphères jointives (0 ,1-0,2 **m**n de diamètre) pour former une pellicule continue de 1 à 2 **m**n d'épaisseur sur un support imperméable, constitué demicrosphères des ilice, deverre, ou de polystyrène de 25 à 50 **m**n de diamètre (fig. 4.6) propre à conduire à des équilibres rapides entrephases.



Figure4.6 Résinespelliculaires.

Exemplederésineconstituéed'unnoyaudursurlequel aétédéposéuncopolymère obtenuaudépartd'unmonomèrerésultantdelaréactiondel'acidemaléiquesurle 1,3-butadiène(Reproduitavecl'autorisationdelaSociétéDionex).

Danslecasdusupportpolystyrène, lelatexestfixépardesliaisonspolaires. Celatex résultedelaréactiondedeuxmonomèresinsaturéstelsquele1,3-butadièneavecl'acide maléiqueouleméthacrylatede2-hydroxyéthyle. Lesdoublesliaisonsrestantesserventà durcirlematériauparréticulation.

## 4.3PHASESMOBILES

Leséluantsservantdephasesmobilessontdessolutionsaqueuseschargéesd'ionssalinsou organiqueset, sinécessaire, d'unpeudeméthanoloud'acétonepourfaciliterladissolution decertainséchantillons. Suivantletype, cationiqueouanioniquedelacolonne, lesions de l'éluantsontapportéssoit pardesacides minéraux ou organiques (perchlorique, benzoïque, phtalique, méthanesulfonique...), soit pardes bases (hydroxy dedepotassium ou desodium, carbonates ou bicarbonates...).

Danscederniercas, lessolutions d'élution on traineusement tendance à secarbonater parabsorption dudioxy de decarbone de l'airambiant, cequi perturbe progressivement lestemps de rétention. Pour éviter cette contamination, on peut acquérir par exempleun générateur d'hydroxy de de potassium (KOH) quis' intercale entre la pompe et l'injecteur du chromatographe (fig. 4.7). Connaissant le débit d'eau et l'intensité du courant d'électroly se on règle avec précision la concentration en KOH de l'éluant et on peut même faire des séparations reproductibles avec des gradients de concentration.



Figure4.7 Chromatographieioniqueavecgénérateurd'éluantàbasedeKOHpourséparerdesanions. Schémamontrantlapositiondugénérateurdepotassediluée(KOH)entrepompeet chromatographeLedioxygèneforméàl'anodeetledihydrogèneàlacathode, sont éliminésparundégazeuràcapillaire.llestànoterquelapompeestalimentéeeneau pure,doncnesouffrepasdelacorrosionapportéeparlesacidesoulesbases.Détail illustrantlapartieactivedugénérateurdepotassediluéedelacelluled'électrolyse (dessinexécutéàpartird'undocumentdelasociétéDionex).



Figure 4.8 Chromatogramme faisant apparaître lepic de l'eau (2 min) et lepic système (10 min).

■ Lespicsd'élutiond'origineaccidentelle.L'iondel'éluant(quiapourrôlededéplacer leséquilibresioniquesdanslacolonne),aégalementuntempsderétentioncommetoution del'échantillondanslesconditionsdel'expérience.Si,aucoursdel'injection,lasolution aqueusedel'échantillonnecomportepascetion, ilseproduitundéficitencetion, pendantuncourtinstant(«concentrationnégative»).Onverraalorssurlechromatogrammeun picappelé*picsystème*souventennégatifquicorrespondautempsd'élutiondel'ionéluant (fig.4.8).Unautreartefactestdûàl'eaucontenuedansl'échantillonquigénèreunsecond pic,positifounégatif,pourlamêmeraison.Cepicmarqueletempsmortdelachromatographieencours.

93

## 4.4DÉTECTEURSÀCONDUCTIVITÉ

Endehorsdesdétecteursspectrophotométriquesbaséssurl'absorptionoulafluorescence dansl'UV/VIS, utilisableslorsquelaphasemobilen'absorbepaselle-mêmedansledomainedemesure,ontrouveunmodededétectionparticulierbasésurlapropriétédesélectrolytesdeconduirelecourantélectrique:onmesure,ensortiedecolonne,laconductance (inversedelarésistance)delaphasemobileentredeuxmicro-électrodes. Pourpouvoir faireunemesuredirecte,ilfaututiliserunéluantpeuchargéenions,possédantunefaible conductanceetdisposerd'unecelluledemesurethermostatéea0, 01 °Cprès,étantdonné l'effetprononcédelatempératuresurlaconductance( ~ 5% / °C!).Lacelluledemesure, disposéeenavaldelacolonne,estd'unvolumetrèsréduit(environ2 mL).

Onpeutprévoirlasensibilitédeladétectiond'unionX(valencezetconc. mol. *C*)à conditiondeconnaîtresaconductanceéquivalente( $L_X$ )etcelledel'ionéluantE( $L_E$ ).On calculelavaleurde **D***K*selonl'expression4.2,sachantque,suivantlesignetrouvé,lepic seraditpositifounégatif:

$$\mathbf{D}K = C'z'(\mathbf{L}_{\mathrm{X}} - \mathbf{L}_{\mathrm{E}})(4$$

**Conductancedessolutions.** LaconductanceG = 1/R correspondàlavaleurréciproquedelarésistance R mesurée entre deux électro des entre les quelles on maintient une ddpet quiplongent dans la solution conductrice. Gs'exprimeen Siemens (S). Pour union donné, la conductance de la solution varie comme la concentration de l'électrolyte. Larelation est linéaire pour les solutions très diluées. La conductance spécifique (en S m<sup>-1</sup>) ou conductivité k, per met des 'affranchir des paramètres de la cellule:

$$k = G' K_{\text{cell}} \tag{4.3}$$

 $K_{\text{cell}} = d/S$ désignelaconstantedecellule(surfaceSetécartement*d*). Savaleurn'est pasaccessibleparunemesuredirecte.Onladétermineàpartird'unesolutiond'étalonnage dontonconnaîtlaconductivité*k*.Enfinlaconductanceéquivalenteionique(S représentelaconductivitéd'uniondevalence*z*, ensolutionaqueuseà25 (C, lorsquelaconcentrationmolaire*C*(mol/L)tendvers0dansl'eau(tableau4.1).

$$\mathbf{L}_0 = 1000k \,/C^2 z \tag{4.4}$$

cations	$L_0^+(S^{-}m^{2} \cdot mo\bar{l}^{-1}) \times 10^{-4}$	anions	$L_0^-$ (S'm <sup>2</sup> 'mol <sup>-1</sup> ) × 10 <sup>-4</sup>
H <sup>+</sup>	350*	OH_	198
Na <sup>+</sup>	50	F	54
K <sup>+</sup>	74	CI	76
$NH_4^+$	73	HCO <sub>3</sub>	45
1/2Ca ++	60	H <sub>2</sub> PO <sub>4</sub>	33

Tableau4.1 Conductivitéséquivalentesdequelquesionsàdilutioninfiniedansl'eau, à 25 °C.

\***note**:3500000enS  $m^{2}$  mol<sup>-1</sup> ou350enS  $cm^{2}$  mol<sup>-1</sup>.

## 4.5LESUPPRESSEURD'IONSDEL'ÉLECTROLYTE

Auseindel'éluantfortementionique, il peutêtre difficile de repérer les ignalapporté par les faibles concentrations des ions de l'analyte. Pour améliorer la sensibilité de cetype de détection on intercale, entre la colonne et le détecteur, un dispositif destiné à échanger par capture les ions apportés par l'électrolyte, appelé *suppresseur*. Le butest de remplacer les ions initiaux de l'éluant par d'autres de plus faible conductivité.

Lemodèleleplussimpledesuppresseurconsisteenunecolonnedetypeéchangeur d'ions. L'exemplesuivantexpliquelemécanismed'actiond'unsuppresseurquicontient unephasestationnaireavecdesgroupementsfonctionnelsdechargeopposéeàceuxdela colonnedeséparation.

lescationsNa<sup>+</sup> et K<sup>+</sup> avecune Supposonsquel'onait séparéunmélangecontenant colonnecationiquedontlaphasemobileestdel'acidechlorhydriquedilué.Ensortiedecolonne,lesionsNa<sup>+</sup> etK<sup>+</sup> sontaccompagnésdesionsH<sup>+</sup> apportésparl'acidechlorhydrique. Lesionschloruresassurentl'électroneutralitéàl'ensembledumilieu. Aprèslacolonneséparatrice, laphase mobile traverse une second ecolonne qui contient une résine anionique sefixentsurcettecolonneendéplaçantlesions dontl'ionmobileestOH .LesionsCl OH<sup>-</sup> quiréagissentsurlesionsH<sup>+</sup> pourdonnerdel'eau.Enavaldusuppresseur,nesubsis-<sup>+</sup>OH<sup>-</sup>)et(K <sup>+</sup>OH<sup>-</sup>)plusconductricesque(Na <sup>+</sup>Cl<sup>-</sup>)et terontdansl'eauquelesespèces(Na  $(K^{+}Cl^{-})$ .Lesions $H^{+}$  etCl<sup>-</sup> aurontdisparu.LadétectiondesionsNa <sup>+</sup> etK <sup>+</sup> s'entrouvera exaltée(fig.4.9).

Cetypedesuppresseurauninconvénient, son important volumemort qui diminuel' efficacité de la séparation par un nouve au mélange desions avant leur détection. Il doitêtre régénéré périodiquement et n'est utilisable qu'en modeis ocratique.



**Figure4.9** Suppresseurchimiqueàcolonnedeneutralisation. Danscetexemplededétectiond'uncation,lesuppresseuranioniquepurgel'éluantdes ionsH<sup>+</sup> etdelaquasi-totalitédesionsCl<sup>---</sup>,facilitantainsi ladétectionducationM<sup>+</sup>. Onaassociéàunecolonnedeséparationcationique(ex.ArSO<sub>3</sub>H) unsuppresseurchimiquecontenantunerésineanionique(ex.ArCH<sub>2</sub>(NR)<sub>3</sub>OH) pourneutraliserlescations del'éluant.

Lessuppresseursàfibresouàmicromembraneont, parlasuite, prislerelais. Ilsontdes volumesmortstrèspetits, del'ordrede 50 **m**L, et une forte capacité ionique. Ils per mettent l'élution avec gradient de concentration, la dérive de la ligne de base étant négligeable.

élutionducationM+

Lafigure4.10aprésenteleschémacorrespondantaupassaged'unanionA ensolution dansunélectrolytetypiqued'unecolonneanionique,autraversd'unsuppresseuràmembranecationique.

Plusrécemmentsontapparus des suppresseurs autorégénérés parréaction électrolytique. Ils comportent, soit une colonnespéciale contenant une résinerégénérée parélectrolyse, soit un suppresseur à membrane dont les ions régénérants sont produits *insitu* parélectrolyse del'eau. La figure 4.10 billus treles econd procédé: il représente le passage d'uncation, en solution dans del'acide chlorhy drique dilué, autravers d'un suppresseur dont la membrane est per méable auxanions.

Enrevanche, sileproblème à résoudre est une séparation d'un mélanged'anions sur une colonne anionique (garnissage cationique), avec un l'éluant contenant de la sou de diluée, on choisir au nemembrane per méable aux cations. Ducôté cathodique, le passage de sions hydroniums vers l'électroly te feradisparaître le sions OH ... Ducôté de l'anode, ces ont les ions Na<sup>+</sup> qui migrer ont et viend ront réagir sur le sions OH ...

#### 4.6ANALYSEURSD'ACIDESAMINÉS

Laséparationetledosagedesmélangesd'acidesaminéscorrespondentàuneapplication classiquedelachromatographieioniquecoupléeàuneméthodecolorimétrique.Lesacides aminésnepouvantêtreidentifiésdirectementparabsorptionUV,onlesfaitréagirensortie decolonnesurlaninhydrinepourfaireapparaître, quelquesoitl'acideaminé, lemême dérivécoloré,aisémentdétectableparspectrophotométrie.

Ledosagedesacidesaminésapportebeaucoupd'informationsparticulièrementdansle diagnosticdemaladies.Cesontlesélémentsconstitutifsdesprotéinesdurègnevivant.Ils existentégalementàl'étatlibredanslesliquidesbiologiques.Leséchantillonsdeprotéines sonthydrolysésaumoyendeHCl6Mvers200 °C.Quantauxliquidesbiologiques,ilssont déprotéinésparchauffageavecdel'acidesulfosalicylique.

Pourséparerlesacidesaminéslesunsdesautresonutiliseunappareillagespécialiséqui comporteunecolonnecationique(polystyrenesulfoné)équilibréeavecunesolutiond'hydroxydedelithiumdefaconàcequelesgroupementsacidessulfoniquessoientsousforme deselsdelithium(fig.4.11).L'échantillonàdoserétantportéàpH2,lesaminoacides,sous formecationique, déplacentlesionsLi <sup>+</sup> delaphasestationnaireets'yfixentplusoumoins solidementenfonctiondeleurdegréd'ionisation.L'élutionsefaitenaugmentantprogressivementlepHetlesconcentrationssalinesdelaphasemobile.Ensortiedecolonne,ilssont mélangésàunréactifcontenantdelaninhydrinepuischauffés. Misàpartlesacidesaminéssecondaires(typeR-NH-R ),quidonnentunecolorationjaune(détectéeà440nm),les acidesaminésprimaires(typeR-NH 2)conduisentàlamêmecolorationviolette(détectéeà 570nm).L'intensitédelacolorationestproportionnelleàlaquantitéd'acideaminéprésente danslemilieuréactionnel. Dans des conditions déterminées, le rapport d'absorption optique 570nm/440nmestcaractéristiquepourchaqueacideaminé.Lalimitededétectabilitéest d'environ30picomoles.

a) suppresseuràfibrecreuseinstallé enavald'unecolonneséparatriceanionique



Figure 4.10 Principe defonction nement d'un suppresseur à membrane et d'un suppresseur à régénération électrochimique.

Il existedeuxtypesdemembranes, lesunesperméablesauxcations (H<sup>+</sup> etici Na<sup>+</sup>), lesautresauxanions(OH<sup>-</sup> etici Cl<sup>-</sup>). a)Lemodèleàmembranemicroporeusecationiqueestadaptéàl'élutiondesanions.Seulslescationspeuventtraverserlamembrane (quicorrespondenfaitàuneparoipolyanioniquefixerepoussant,parconséquent,les anionsdelasolution);b)lemodèleàélectro-désionisationfaiticiappelàunsuppresseuràmembraneanionique,utilisé,paroppositionaumodèleprécédent,enavald'une colonnecationique.Ilestrégénéréenionsparélectrolysedel'eau.Noter,danslesdeux cas,lacirculationàcontre-courantentrelaphaseéluéeetlasolutiondusuppresseur post-colonne;c)exempled'uneséparationdecationsinorganiques(concentrationsde l'ordreduppm)utilisantunsuppresseurdecetype.



#### Figure4.11 Analysedesacidesaminés.

Réactiond'échangesurlacolonneetréactionsdedérivationaveclaninhydrine. Quelquesoitl'acideaminédedépart, *R* désignantlerestedelamoléculesousforme non-explicite,ilseformelevioletdeRuhemann,dontlemaximumd'absorptionestà 570nm.L'hydrindantinequi seformeparcouplagede2moléculesdeninhydrineest uncatalyseurdelaréaction.Unealternativeconsisteàtransformerchaqueamino-acide enundérivéfluorescentdel'indoleenprésenced'aldéhyd**e**-phtalliqueetd'undérivé duthio-éthanol.

#### QUELQUESSITESSURINTERNET

www.waters.com www.dionex.com www.agilent.com www.metrohm.com www.millipore.com www.shimadzu.com

## EXERCICE

Solutionsenfind'ouvrage

#### Exercice4.1

Pourséparerunmélangedeprotéines, onutiliseune colonne comportant une phase à base decellulos ecarboxy méthylée. Le diamètre interne DI de la colonne est de 0,75 cm et salongueur 20 cm. Lep H de la phase mobile est ajusté à 4,8. Le débit de la phase mobile est réglé à 1 mL /min. Levolume mort est de 3 mL. Onnot equ'il apparaît trois pic scorres pondant aux volumes d'élution  $V_1$  à  $V_3$  de 12,18 et 34 mL.

a)S'agit-ild'unephaseanioniqueou, aucontraire, detypecationique?

**b**) PourquoienaugmentantlepHdelaphasemobile, modifie-t-onnotablementlestemps derétention decestrois composés? Prédires i cestemps vontêtre augmenté sou diminués.

#### Chapitre5

# Chromatographieplanaire

Lachromatographieplanaire, également connuesouslenomdechromatographiesur (CCM), est unetechniquecomplémentairedelaCLHP, couchemince ayant sapropre spécificité. Bienquelamiseenœuvredecesdeuxtechniquessoitdifférente, leprincipe delaséparationet lanaturedesphasesrestent lesmêmes. Méthodesensible, defaible coût, pouvantêt reautomatisée, elle est devenue désormais indispensables a chantaus siqu'il est possible demener plusieurs s'eparations en parallèle. L'appare il la geactuel per met de la geactuel per met $ma \hat{i} triserle strois \acute{e} tapes essentielles: led \acute{e} p \hat{i} t del '\acute{e} chantillon, la migration sur la pla que et$ lamesuredeconcentration. Applicateurs et densitom ètres automatiques on tains i conduit àlanano-CCM. unetechniquetrèssensiblequipeutêtrecoupléeàlaspectrométriede masse.

#### 5.1MISEENŒUVREDELACHROMATOGRAPHIEPLANAIRE

Laséparationparchromatographieplanairedesconstituantsdel'échantillonestréaliséesur unefinecouche (100 - 200 mm) dephasestationnaire, généralement à base degel desilice, déposéesurune plaque rectangulaire deverre, deplastique oud'aluminium, dequelques centimètres de côté. Pour maintenir la phase stationnaire sur les upporte tassurer la cohésion des particules, un liant organique est incorporé au cours de la fabrication de la plaque.

Leprincipedelaséparationentrephasesest semblableàcelui delaCLHP, maisla conduitedel'expériencedeCCMestdifférente.Ondistinguetroisétapes.

#### 5.1.1 Dépôtdel'échantillon

Oncommencepardéposerunpetitvolume(comprisentrequelquesnanolitresetplusieurs microlitres)del'échantillonensolutiondiluée,àproximitédubordinférieurdelaplaque sousformed'unetachede1à3mmdediamètre.Cedépôtestréalisésoitmanuellement, soitdemanièreautomatique,avecuncapillaireàextrémitéplane(fig.5.1).Latachepeut égalementavoirlaformed'untraithorizontaldequelquesmm,obtenuparpulvérisationde l'échantillonaumoyend'undispositifautomatiquedontl'intérêtestdepouvoirmaîtriser lareproductibilitédesquantitésdéposées,cequiestindispensableenanalysequantitative. Laplaqueainsipréparéeestintroduitedansunecuvespécialemunied'uncouvercle, fonddelaquellesetrouveunpeudelaphasemobileservantd'éluant(fig.5.2).L'endroit oùl'échantillonsetrouvedoitêtresituéau-dessusduniveaud'immersion.



**Figure5.1** Appareildedépôtautomatiqueen *CCM* etdelecturedeplaque. ApplicateurLinomatlVprogrammable,etdensitomètremesurantlalumièreréfléchie outransmiseparlaplaque.Leschémaoptiqueestassezsemblableàceluid'unspectromètre*UV*/Visible(modèleScanner3,reproduitavecl'autorisationdelasociétéCamag).

#### 5.1.2 Développementdelaplaque

Laphasemobilemigreparcapillaritéàtraverslaphasestationnairesèche, entraînantàdes vitessesdifférenteslesconstituantsàséparer. Letempsdemigration(plusieursminutes) dépenddediversparamètres.Quandlefrontdesolvantaparcouruunedistanceconsidérée commesuffisante(quelquescentimètres), on retirelaplaquedelacuve, on repèrelaposition limiteatteinteparlaphasemobileetonévaporecettedernière.

Lorsqu'onutiliseune plaque à polarité de phase inversée («*RP* <sup>-</sup>TLC»), l'éluant comporte de l'eau. Il estalor sutile d'ajouter unsel, tel duch lorure de lithium, pour limiter les phénomènes de diffusione taugmenter ainsi la résolution.

#### 5.1.3 Révélationpost-chromatographique

Lalocalisationdescomposésaprèsmigrationsefaitsurlaplaquedébarrasséedel'éluant.

Lescomposésqui donnent destachesinvisiblesdoivent être«révélés»(fig. 5.2). À cettefinlaphasestationnairecontientunindicateurconsistantenunseldezincquiémet unefluorescencevertelorsqu'onéclairelaplaqueaumoyend'unelampe*UV*àvapeurde mercure( **I** =254nm). Toutcomposéquiabsorbeàcettelongueurd'ondeapparaîtsous formed'unetachesombre(ouquelquefoiscolorée)surunfondilluminéenvert.

Uneautreméthodequasiuniversellederévélationconsisteàcarboniserlescomposésen chauffantlaplaqueaprèsl'avoirsoumiseàunepulvérisationd'acidesulfurique.Cemode d'examenn'estcependantpasutilisableenCCMquantitative:oneffectue,danscecas,la révélationparimmersiondansdesréactifsgénéraux(acidephosphomolybdique,vanilline), ouspécifiques(ninhydrineensolutionalcooliquepourlesacidesaminés,parexemple).Plusieurscentainesderéactifsrépertoriésserventàintroduiredesgroupementschromophores oufluorophores.

 L'utilisationd'uneplaquedeformecarréepermetdefairedelachromatographiebidimensionnelleenprocédantàdeuxélutionssuccessivesavecdeuxéluantsdifférents(fig.5.3).
 Uneapplicationtypiquedecetteméthodeestlaséparationdesacidesaminés.Pournspots, larésolutionpeutatteindre(n \*n)composés.



Figure5.3 UneexpériencedeCCM bi-dimensionnelle.

Enprocédantà2élutionssuccessivesdansles2directions, onpeutconclurequele composéX estunmélanged'aumoinsdeuxcomposésparmi lesquelslecomposéde référencea(mêm $\Re_f$  danslesdeuxsolvants),maislesecondcomposén'estpasb,bien qu'ayantlemême $R_f$  dansl'élution2.

## 5.2PARTICULARITÉSLIÉESÀLACCM

LaCCMmetenjeudesphénomènesphysico-chimiquespluscomplexesquelaCLHP;

troisphasesdistinctessontprésentesentrelesquellesdeséquilibresnaissent:laphase stationnaire,laphasemobileliquideetlaphasevapeur.

- Iaphasestationnairen'estquepartiellementenéquilibreaveclaphaseliquideavantle passagedescomposés.Selonlamanièredontonfaitlaséparation,laphasemobileesten équilibreounonaveclaphasevapeur.Lesvitessesdemigrationendépendent;
- tepouvoird'adsorptiondelasurfacediminuedefaçonnotabledèsqu'unepartiedessites d'adsorptionestoccupée,cequiapoureffetd'étirerlestachesenlongueur.LeR f d'un composéàl'étatpurouprésentdansunmélangeestdonclégèrementdifférent;
- onnepeutfairevarierledébitdelaphasemobile,pouraméliorerl'efficacitédelaséparation.Unremèdeconsisteàfairedesdéveloppementsmultiplesenséchantlaplaque entrechaquecycledemigration;
- <sup>\*</sup> lavitessedeprogressiondufrontdesolvantn'estpasconstante.C'estunefonctioncomplexeoùintervient, entreautres, ladimensiondesparticulesdelaphasestationnaire. Elleobéitàuneloiquadratique: $x^2 = k't$ ,oùxreprésentantlahauteurdufront, t le tempsetkuneconstante(fig.5.4).Ilenrésultequelarésolutionentredeuxspotsdépend beaucoupdu $R_{f}$ ,doncducomposé.Elleatteintgénéralementsonmaximumpourun $R_{f}$ d'environ0,3.

Enrésumé, l'efficacité*N*d'uneplaqueest trèsvariable. Lahauteuréquivalenteàun plateauthéoriquepasseparunevaleuroptimale,commeenCLHP.



**Figure5.4** Distances de migration de l'éluant sur une plaque de *CCM*. En repérant à des intervalles de temps constant s la migration de l'éluant, on meten évidence la progression de type quadratique du front des olvant. La courbe A a été obtenue dans une cuve non saturée de la vapeur de l'éluant. La courbe B a été obtenue ensaturant la cuve de la vapeur de l'éluant.

## **5.3PHASESSTATIONNAIRES**

Beaucoupdefacteursetdeparamètresphysico-chimiquessontàprendreencomptedans larecherched'unebonnephasestationnaire.Latailledesgrains,leursurfacespécifique,le volumedespores,leurdiamètreetlarépartitiongranulométriquedéfinissentlespropriétés desmatériauxutilisés.Pourlanano-CCM,latailledesparticulesestdel'ordrede4 **m**net celledesporesde6nm.Lerapportentrelenombredegroupementssilanolsetsiloxanes fixelecaractèrehydrophileplusoumoinsprononcédelaphase.Ensuite,commeenCLHP, ilexistedessilicesgrefféespardeschaînesauxstructuresvariées, attachéespardesliaisonscovalentesauxfonctionssilanolsdelasurface.Certainessontconstituéesdesimples greffonsalkyles(*RP*-2 , *RP*-8 , *RP*-18),d'autres,degreffonscomportantdesfonctions organiques(nitrile,amineoualcool),desortequecertainstypesdeplaquespeuventêtreutilisésavecn'importequelsystèmedesolvants.Lafigure5.5rassemble,enguised'exemple, lesrésultatsobtenusdanslaséparationd'unmélangetestdequatreesters(desparabenes) composésdepolaritésdifférentes,chromatographiéssursixphasesstationnaires,avecdeux phaseséluantesbinaires,l'uneapolaireetl'autrepolaire.

OnutiliseégalementenCCMdessupportsàbasedecellulose,sousformedefibreou depoudremicrocristalline,modifiéschimiquement.LaplusconnueestlaDEAE-cellulose, phaseassezbasiquecomportantlegroupementdiéthylaminoéthyle. D'autresphases, aux propriétésd'échanged'ions,ontuncaractèrehydrophilemisàprofitpourlaséparationdes ampholytes.

L'utilisationdeliantsminéraux(typeplâtre)rendlacouchedephasestationnairefragile, cequipeutêtreunavantagelorsqu'onveutrécupérerlescomposésséparésendécollantdu supportleszonesutilesetenlesextrayantavecunsolvant.



Figure5.5 Étudedelaséparationdecomposés(familledesparabènes)surdesphasesdifférentes. (1) Surphasepolaireavecunéluantpeupolairel'ordredemigration(dupluspetit déplacementversleplusgrand)correspondàl'ordredepolaritédédroissante(lebutylparabènelemoinspolairemigreplusvite).Enrevanche,surphaseinverséepeupolaire (2),avecunéluantpolaire,l'ordredemigrationcorrespondàl'ordredepolaritécroissante.Parcomparaison,enCLHPsurphaseinverse(3),aveclemêmetyped'élution,on observequelebutylparabènealeplusgrandtempsderétention. 1

#### 5.4PARAMÈTRESDESÉPARATIONETDERÉTENTION

Chaquecomposéestdéfiniparson  $R_{f}$ , (abréviationde *«retardationfactor»*), quicorrespondàsamigration relative par rapportaus olvant:

$$R = \frac{\text{distanceparcourueparlesoluté}}{\text{distanceparcourueparlefrontdesolvant}} = \frac{x}{x_0}$$
(5.1)

Ondéfinitl'efficacité*N*delaplaquepouruncomposédontladistancedemigrationest *x*etlediamètreduspot *W* parlarelation5.2et*H*(HEPT)parlarelation5.3:

$$N = 16\frac{x^2}{W^2}$$
(5.2)

et

$$H = \frac{x}{N} \tag{5.3}$$

Pourcalculerlefacteurderétentionkd'uncomposéoulasélectivitéentredeuxcomposés onfaitgénéralementcorrespondrelesdistancesdemigrationsurlaplaqueauxtempsde migrationlussurunchromatogramme.Enadmettantquelerapportdesvitesses  $uetu_0$  de migrationsontlesmêmessurlaplaqueetlacolonne(cequin'estqu'uneapproximation), onpourrarelier $R_f$  etk:

$$R_f = \frac{x}{x_0} = \frac{\overline{u}}{\overline{u}_0} = \frac{t_0}{t} = \frac{1}{k+1}$$
 soit  $k = \frac{1}{R_f} - 1(5$  .4)

Enfin, on poseque la résolution, à l'image de l'expression 1.26, apour valeur:

$$R = 2\frac{x_2 - x_1}{W_1 + W_2} \tag{5.5}$$

#### **5.5CCMQUANTITATIVE**

PourvalideruneméthodededosageparCCMilfautnonseulementdisposerd'unmoyen dequantificationdestaches(figures5.1et5.6),maisaussidéfinirlesparamètreshabituels (spécificité,étenduedudomainedelinéarité,précision...).Danscebut,laplaqueàexaminer estdéplacéesousl'optiqued'undensitomètre(ouscanner)quimesuresoitl'absorptionsoit lafluorescenceàuneouplusieurslongueursd'onde.Cetappareilconduitàunpseudochro-matogrammecomportantdespicsdontonpeutmesurerlesaires(voirparex.figure5.5).Il s'agitenfaitd'uneimageisochronedelaséparationàl'instantfinal.EnCCMilsuffitde quelquesngd'uncomposéabsorbantdansl'UVpourformerunetachedécelable.

■ Afinderévélerlescomposésmarquésparunradio-isotope **b**, ondisposededensitomètresparticulierséquipésd'unecaméravidéoqui donneuneimagedeladistribution radioactivedelaplaque. L'ancienprocédéd'autoradiographieparcontactsuruneplaque photographiqueapourdéfautd'êtretrèspeusensible(posespouvantdépasser48heures). CesdensitomètresconnussouslenomdemachinesdeCharpak, sontégalementutilisésen électrophorèsesurgel. Lasensibilitéestsuffisantepourdécelerdesactivitésdequelques becquerelsparmm<sup>2</sup>.



**Figure5.6** Séparationde3stéroïdesen *CCM* surphasedepolaritéinversée. Ladistancedemigrationaugmenteaveclapolaritéducomposé.Le*pseudochromatogramme*aétéobtenuparscannérisationdelaplaqueCCM.Lamêmeséparationmenée enCLHPconduiraitàunchromatogrammedanslequel l'ordredespicsseraitinversé, uncomposéfortementretenuayantunplusgrandtempsd'élution.

LaCCMestbienloind'êtrelatechniqued'appointqu'elleétaitàsesdébuts.Pourbeaucoupd'applications,ellepermetd'obtenirdesrésultatsdequalité,comparablesàceuxde laCLHP.Bienqu'elledemandeencoreactuellementplusd'interventionhumainequecette dernière,l'utilisationdesnouveauxoutilsperfectionnéspourdéposer,développerenfaisant usagedegradientsd'élution,révéleretlirelaplaque,luiconfèrelareproductibiliténécessaire.Unerécenteavancéetechnologiqueconsisteàfairemigrerl'éluantàvitesseconstante enexerçantunesurpressionparungazauniveaudelacuvededéveloppementspécialement prévueàceteffet.Ongagneentempsetenqualitédeséparation.

ComparéeàlaCLHP,laCCMestapteàtraiterplusd'échantillonsdanslemêmetemps, parmiseenœuvred'analysesfaitesenparallèlesurlamêmeplaque. Lapréparationdes échantillonsestmoinscontraignantequ'enCLHPlaplaqueétantàusageunique,cequiest trèsutileprincipalementpourleséchantillonsbiologiques.LaplaquedeCCMsurlaquelle desproduitsont étéséparésest aussi unmoyen, provisoire, deconserverdestrèspetits échantillons,quiaprèsextractionpeuventserviràd'autresanalyses(spectrométriedemasse parexemple).

#### QUELQUESSITESSURINTERNET

www.alltech.com www.camag.com www.analtech.com www.macherey-nagel.com www.bioscan.com www.whatman.com

## **EXERCICES**

Solutionsenfind'ouvrage

#### Exercice5.1

UnmélangededeuxcomposésAet Bconduitaprèsmigrationàdeuxtachesauxcaractéristiquessuivantes(distancedemigrationxetdiamètreduspot <sup>W</sup>):

 $-x_A = 27 \text{mm}$   $W_A = 2 \text{mm}$ 

 $-x_B = 33$ mm  $W_B = 2,5$ mm

Lamigrationdufrontdesolvantdanscetteexpérienceestde60mm.

a)Calculer*R f*, *N*et*H*pourchacundescomposés.

b) Calculer le facteur de résolution entre les deux composés A et B.

**c**)ÉtablirlarelationentrelefacteurdesélectivitéetleR f desdeuxcomposés.Calculersa valeurnumérique.

#### Exercice5.2

Lafigureci-aprèsreprésentelerésultatdelascannérisationd'uneplaquedeCCMenphase normale(phasemobile: hexane/acétone80:20). Lestroiscomposésont pourstructures *A*, *B*et*C*.

a) Attribueràchaquepicdel'enregistrementlecomposéquiluicorrespond.

**b**)Quelseraitl'ordred'élutiondescomposés*A* , *B*et*C*surunecolonnedeCLHPcontenant lemêmetypedephasestationnaireetlamêmephasemobile?

**c)**Quelseraitl'ordred'élutiondescomposés*A*, *BetC*surunecolonnedeCLHPcontenant unephasedetype*RP*–18aveccommeéluantunmélangeacétonitrile /méthanol(8:2)?

**d**)Calculerle*R f* ducomposéquimigreleplusrapidementsurlaplaque.

**e**)Pourcemêmecomposé,calculer,àpartirdel'enregistrementreproduit,l'efficacitédela plaqueCCMetlaHEPTcorrespondante(onutiliserapourcecalcullaformuletransposée delachromatographiesurcolonnedonnantl'efficacitéenfonctionde **d** largeurdupicà mi-hauteur,avecx,distancedemigration).



#### Chapitre6

# Chromatographieenphase supercritique

Lachromatographieenphasesupercritique(SFC) apouroriginalitéd'utilisercomme phasemobileunfluideàl'étatsupercritique, cequiaméliorelesséparationsdecomposésthermolabilesoudemassesmoléculairesélevées. Lematérielestdeconceptionhybride entreCPGetCLHP. OnpeututilisersoitlescolonnescapillairesdelaCPGsoitlescolonnesclassiquesdelaCLHP, maislatendanceactuelleestd'opterplutôtversl'utilisation decesdernières. L'arrivéetardivedecettetechniquesurlemarchédel'instrumentationa étéunhandicapàsondéveloppement, beaucoupdeméthodesétantdéjànormaliséesavec lesautrestechniqueschromatographiquesclassiquesquidonnentsatisfaction. Sionajoute àcetargumentquelematérielestpluscomplexeetd'uncoûtplusélevé, onconçoitquepeu deconstructeursd'instrumentsd'analyses'ysoientintéressésetquecetypedechromatographiesoitrestépeudéveloppé.

#### 6.1RAPPELSURLESFLUIDESSUPERCRITIQUES

Lepassaged'uncorpspurdel'étatliquideàl'étatgazeux, etréciproquement, correspond àunchangement dephasequ'ilest possible de provoqueren agissant sur la température ou la pression, maisseulement dans un domaine limité. En particulier, au-dessus d'une température appeléetempérature critique  $T_{C}$ , uncorps pur àl'état gazeux ne peut passer à l'état liquide, quelle que soit la pression qu'on lui applique. La pression minimum requise pour liqué fierungaz à sa température critique est appelée pression critique  $P_{C}$ . La courbe délimitant les domaines gazeux et liquides 'arrête aupoint critique C (fig. 6.1). Les phases gazeuse et liquide ontalors même densité. Au-del à le corps pur considéré devient un fluide supercritique.

L'utilisation defluides supercritiques comme phases mobiles enchromatographie présente certains avantages liés à leurs propriétés physiques intermédiaires entre celles des liquides et des gaz. En particulier leurvis cositées t de 10 à 20 fois plus faible que celle des phases liquides habituelles. D'autre part les propriétés des olvatation (repérées parles coefficients de distribution K) sont dumême or dreque celles des solvants or ganiques peu polaires. Ainsiled ioxy de de carbones ous 300 bars et 40 °C peut-ilêtre comparéaubenzène pour les applications chromatographiques. Suivantlechoixdelatempératureetdelapression, le comporteme idesupercritiqueressembletantôtàceluid'ungazdense, tantôtàceluid'unliquide (fig. 6.1).



**Figure6.1** Diagrammed'équilibredephasepressiontempératuredudioxydedecarbone Il existepourchaquecorpspurunerelationentrelestroisvariablespression *P*,volume *V* et température*T* connuesous lenomd'équationd'état. Lediagramme ci-dessusest laprojection (*P*/*T*) pour CO<sub>2</sub>. Lepoint critiqueest situéà31 °Cet 7,4MPa (1MPa =  $10^6$  Pa, soit10bars). Il estpossibledepasserdel'étatliquideà l'étatgazeuxencontournantlepointcritique,doncsansdiscontinuitédephase.

Ledioxydedecarboneàl'étatdephasesupercritiquepermetl'extraction,àl'échelledu laboratoire,decertainséchantillons,cequipermetdeséparerdelamatricelesanalytesqui sontpeustables.Ilaégalementbeaucoupd'applicationspossiblesdansl'industriequivont desextractionsdeproduitsalimentaires(décaféination,récupérationd'arômesetd'épices, éliminationdegraisses)jusqu'aupressingpourlenettoyageàsecdesvêtements.Cefluide particulierpeutêtreéliminéàbassetempératuresanslaisserderésidutoxique,maisl'emploi depressionsélevéesalliéesàdegrandsvolumesrendcesinstallationsd'extractionpotentiellementdangereuses.

#### 6.2LESPHASESSUPERCRITIQUESCOMMEPHASEMOBILE

Ledioxydedecarboneàl'étatsupercritiqueestlecomposéleplusutiliséparcequeson pointcritiqueapourcoordonnées  $T_{C} = 31$  °Cet $P_{C} = 7400$ kPa(fig.6.1).Silapression etlatempératuresonttoutesdeuxsupérieures,onpassedansledomainedel'étatsupercritique,dansdesconditionsquitechniquementsontassezfacilesd'accès.Depluscecomposé estpeutoxique,ininflammable,sansodeuretnoncorrosif.

Onutiliseégalement, quoi que plus rarement, lemonoxy de de diazote

N<sub>2</sub>O, 
$$T_C = 36$$
°C,  $P_C = 7100$ kPa,

oul'ammoniac

NH<sub>3</sub>, 
$$T_C = 132$$
 °C,  $P_C = 11500$ kPa

Ladensitéetparsuitelepouvoirdesolvatationdesfluidessupercritiquesvarientavecla pressionàlaquelleilssontsoumis. Parconséquent, enfaisantungradientdepressionen SFC,l'effetestcomparableàungradientdeconcentrationenCLHP,ouàungradientde températureenCPG.Silechromatographeutilisépermetderéaliserundoublegradientde températureetdepression,alliéàl'ajoutd'unmodifiant(quidéplacelescoordonnéesdu pointcritique),ildevientpossibled'agirdemanièretrèsfinesurlesfacteursderétention desanalytes,doncsurlessélectivités **a** (fig.6.2).

■ À16000kPaet 60 °C, ledioxydedecarboneaunemassevolumiquede0 ,7g / mL (fig. 6.2) ande«gazdense», 1efait qu'il nes'agit plus d'il nes'agit plus 1ecettefaible ieméthanol,

l'acideformiqueoul'acétonitrile.



Figure6.2 Densitédudioxydedecarboneenfonctiondelapression pourquatre températures différentes.

Aupointcritique, ladensitédeCO  $_2$  est de 0,46 g/cm<sup>3</sup>. À droite variation du facteur / derétention kpourtroisal caloïdes, dans des conditions identiques, excepté la préssion fixée en avait de la colonne par le restricteur (T = 40°C, modifiant 5% eauet 15% méthanol; 1 : codéine, 2 : thébaïne t 3 : papavérine). Plus la pression augmente, plus kdiminue.

#### **6.3INSTRUMENTATIONENSFC**

Lesinstallationsdechromatographieenphasesupercritique(SFCpour*SupercriticalFluid Chromatography*)sontdesmontageshybridesde CPGetdeCLHP(fig.6.3et6.7).Pour assurerledébitdufluidesupercritiqueonutiliseunepompeàseringueouunepompeà pistondontlecorpsdepompeestmaintenuau-dessousdelatempératurecritiqueàl'aide d'uncryostatréglévers0 °C. Danslecasoùunmodifiantestajouté, onutilisesoitune secondepompe, soitunepompetandemcomportantdeuxchambres, l'unepourlefluide supercritiqueetl'autrepourlemodifiant.Leliquidepasseensuitedansunserpentinchauffé pouréleversatempératureau-dessusdupointcritiqueafindeletransformerenfluidesupercritique.

UnappareillagedeSFCcomporteégalementunsystèmedecontre-pressionrégulateur pourmaintenirlaphasemobileàl'étatsupercritique depuislapompejusqu'àl'extrémitéde

lacolonne, voirejusqu'en avaldudé tecteurs el on lety pechoisi. Le dispositif de restriction de pression doit gérer correctement le refroidissement importante tl'expansion de volume quand la phase supercritique redevient ungazà la pression atmosphérique. Il est installé en amont du détecteurs'ils' agit d'un FID (cedétecteur à ionisation de flamme fonction ne à la pression atmosphérique), et a près pour un détecteur reposant sur l'absorption UV, la fluores cence ou la diffusion de la lumière (cf. fig. 7.4).

OnutiliseunegrandevariétédecolonnesCLHP(remplies)ouCPG(capillaires).Dans cederniercasleurlongueurvariede2à20metlediamètreinternedel'ordrede50 mm. Lefilmdephasestationnaireauneépaisseurquiestauminimumde1 mm.Cesdeuxtypes decolonnessontcomplémentaires.Leurchoixdépenddel'objectifvisé.Dansunecolonne rempliedetypeCLHP, ledébit important defluiderendraplusdifficileladétectionau moyend'unFIDoumettantenœuvreuncouplageavecunspectromètredemasse. Ilen serademêmesionaajoutéunmodifiantaufluidesupercritique.



**Figure6.3** Schémafonctionneld'uneinstallationdeSFCpourcolonnerempliedetypeCLHP. Ledioxydedecarbonepasseàl'étatsupercritiqueentrelapompeetl'injecteur. Un régulateurdepression(encoreappelé*restricteur*)situéenaval delacolonne, avant ouaprèsledétecteursuivantsontype,permetlemaintiendelaph asemobileàl'état supercritiquejusqu'àl'extrémitédelacolonne.Unmodifiantajoutéenfaiblequantité (moinsde10%)permetdegouvernerlasélectivitédesanalytes(dessinexécutéd'après undocumentdelasociétéVydac).

## 6.4COMPARAISONDELASFCAVECLACLHPETLACPG

LaSFCcomplètelesautrestechniquesclassiquesdechromatographieliquideougazeuse. Lamigrationdusolutérésulted'unmécanismedepartageentreunephasestationnaireapolaireet unephaseéluantepeupolaire. Lephénomènederétentionest doncdifférent de celuidelaCLHP. Lepouvoirsolvatantdelaphasemobileestdéterminéparlapression et latempératuredelaphasesupercritique. Larésistanceautransfert demasseentrela phasestationnaireetlaphasemobileestmoindrequ'enCLHPparcequeladiffusionest plusrapide.Lecoefficient*C*del'équationdeVanDeemterétantplusfaible,lavitessede laphasemobilepeut doncêtreplusgrandesansperteappréciabled'efficacité(fig. 6.4). Parailleurs, commelaviscositédelaphasemobileestprochedecelled'ungaz, onpeut utiliserlescolonnescapillairesdelaCPG.Cependantlapertedechargedueàlacolonne, modifielescoefficientsdedistributiondescomposésentreledébutetlafindeleurmigration,cequiprovoqueunélargissementdespics.Decefaitonn'atteintpaslesefficacités rencontréesenCPG.



Figure6.4 ComparaisonentreCLHPetSFC. Cesdeuxcourbesexpérimentalesontétéobtenuesavecunemêmecolonneetunmêmecomposé, l'uneenutilisantunephaseliquideclassiqueetl'autredudioxydedecarboneàl'état supercritique.LesHEPTsontcomparablesmais laséparationpeutêtreconduite3foisplusrapidementenSFC, d'oùungaindetemps.

## 6.5PLACEDELASFCENCHROMATOGRAPHIE

Lesapplications de la SFC sont potentiellement nombreuses (fig. 6.5 et 6.6). La possibilité de faire varier la sélectivité par programmation des paramètres P et T aulieu de modifier la composition chimique de l'éluant marques a différence. La faible visco sité de la phase mobile per metaus sidemettre ensérie plusieurs colonnes de CLHP. On peut étudier des composés de masses moléculaires plus élevées qu'en CPG (> 1000), avecuner ésolution meilleure qu'en CLHP. Le domaine propre de la SFC concernel'analyse des lipides et matières grasses, des émulsifiants, desoligomères et polymères (fig. 6.6). Lessé parations étant rapides, la technique se prête à l'installation sursite. L'utilisation du dioxy de decarbone comme phase mobile facilite des modes de détection plus élaborés: couplage avec un spectromètre de masse, un spectrophotomètre infrarouge et même un spectromètre de RMN.



**Figure6.5** ComparaisondelaSFCaveccolonnesrempliesaveclaCLHP. Ledioxydedecarbo<del>nepermetenmé</del>langeavecméthanol etadditifsderecouvrirla gammedepolaritédesprincipauxtypesd'analytes.



Figure6.6 Chromatogrammespectaculaired'unmélanged'oligomèresdepolysiloxanesenSFC (reproduitavecl'autorisationdelasociétéFISONSInstruments).Chaquecomposédéfini conduitàunpicuniquesurlechromatogramme, permettantainsidedéterminerla répartitiondesmoléculesforméesdansuneréactiondepolymérisation





1-fourpourcolonne 2-détecteurUV 3-porteéchantillons/ injecteur 4-pomperéfrigérée

 $\label{eq:Figure6.7} Figure6.7 UneinstallationdeSFCcommerciale. Lefouroùestlacolonnepermetaussilepréchauffagedelaphasemobile. Lecorpsde pompeestrefroidivers0 <math display="inline">\degree$ C(reproduitavecl'autorisationdelasociétéBerger).

## **QUELQUESSITESSURINTERNET**

www.bergersfc.com www.isco.com www.gilson.com www.selerity.com www.vydac.com www.mt.com

#### Chapitre7

## **Chromatographied'exclusionstérique**

Lachromatographied' exclusionstérique (CES) permet des éparer les molécules suivant leurtaille. Elleutilisepourceladesphasesstationnairesquicomportent despores dans lesquels les composés vont pouvoir diffuser, plus ou moins suivant le urvolume. La vites sedemigrationd'uncomposévadoncdépendre, pourunemêmefamilledemolécules, de samassemoléculaire. Bienquel'efficacitédesséparationsn'atteignepascellequel'on observehabituellement enCLHP, laCESest devenueirremplaçableaussi biendansle domainedelaséparationdesmacromoléculesnaturellesquedansl'étudedelarépartition enmassesdespolymèresdesynthèse.L'efficacitédesséparationsn'atteintcependantpas celledelaCLHP:ladifférentiationdescomposésparleurtaillen'est pasleprocédé lemieuxadaptéauxmoléculespetitesoumoyennes. Enrevanche, elles'avèretrèsutile pourbeaucoupdeproduits industriels quisont des mélanges des ubstances demasses très différentes.L'instrumentationestcomparableàcelleutiliséeenCLHP.

#### 7.1PRINCIPEDELACHROMATOGRAPHIED'EXCLUSION STÉRIQUE(CES)

Lachromatographied' exclusionstérique (CES) est basées ur la différence depénétration des molécules del'échantillon dans la phases tationnaire (fig. 7.1). Lasé paration résulte de l'existence de pores dans la phase stationnaire, dont le diamètre est comparable à celui des espèces présentes lors qu'elles sont *ensolution dans la phase mobile*. On désigne la CES par *filtration surgel* quand la phase stationnaire est hydrophile (phase mobile aqueuse) et par *perméation de gel* quand elle est hydrophobe (la phase mobile est un solvant organique).

Levolumetotal  $V_M$  dephasemobiledanslacolonnepeutêtredécomposéendeuxparties:levolumeinterstitiel  $V_I$  (extérieurauxpores)etlevolume  $V_p$  quiestceluidespores.  $V_I$  représentelevolumedephasemobilenécessairepourtransporter, d'uneextrémitéà l'autredelacolonne, unegrossemoléculesupposéeexcluedesporeset  $V_M = V_I + V_P$ , levolumecorrespondantpourunepetitemoléculepouvantrentrerdanstouslespores.Les volumes d'élution  $V_e$  sontdonccomprisentre  $V_I$  et  $V_M$ .Ona:

$$V_e = V_I + KV_P \tag{7.1}$$

soit

$$K = \frac{V_e - V_I}{V_M - V_I} \tag{7.2}$$

K, coefficient dediffusion, représente le degrédepénétration d'une espèce dissoute dans le volume  $V_P$  (0 < K < 1). Pour la plupart des remplissages modernes,  $V_I$  et  $V_P$  sont tous les deux de l'ordre de 40% du volume de la colonne vide.

• Lorsque  $V_e/V_M$  dépasse 1, lecomportement ducomposé dans la colonne nesuit plus seulement le mécanisme d'exclusion stérique, maisils' yajoute des interactions physico-chimiques avec les upport comme en CLHP.

Leraisonnementci-dessusestvérifiédanslapratique:lesmoléculesdontlediamètre estplusgrandqueceluidespluslargespores(K = 0)sontexcluesdelaphasestationnaire (d'oùvientl'expressiond'*exclusionstérique*).Ellestraversentlacolonnesansêtreretenues etformentunseulpicsurlechromatogrammeàlaposition $V_I$  (fig.7.1).Parcontrelevolume d'élutiondestrèspetitesmoléculesest $V_M$ .Chaquephasestationnaireestdoncadaptéeà uneplagedeséparationexpriméesousformededeuxmasses,supérieureetinférieure,audessusetau-dessousdesquellesiln'yapasd'effetdeséparationpossible.Pouraugmenter cetteplage,quicorrespondàladifférenceentrecesdeuxvolumes,onpeutmettreboutà bout2ou3colonnes.



**Figure7.1** Migrationautraversdugeldephasestationnaire. Chromatogrammefigurantuneséparationdetroisespèce**4**(**,2,3**detaillesdifférentes ensolution. Lesmoléculeslesplusgrosses **1** arrivententête, suiviesdesmolécules moyenne**2** etenfindespetitesmolécules**3**.Lesvolumesd'élutionsontcomprisentre  $V_I$  et  $V_M = V_P + V_I$ .Imaged'ungelporeuxpourillustrerlanotiondeséparationselon latailledespores.

L'efficacitéestoptimaleaveclessolvantsdefaibleviscositéetlorsquelesséparations sonteffectuéesàchaud.Lescoefficientsdediffusion*K*sontindépendantsdelatempérature.

## 7.2PHASESSTATIONNAIRESETPHASESMOBILES

 $\label{eq:linear} Lesphasesstationnairessontconstituéespardespolymèresréticulésorganiquesouminé-raux(silicesgrefféesdesubstituantshydroxylés), quiseprésententsousformedegrains sphèriquesde3à10 mndediamètreavecdesporescomprisentre4nmet200nm.Cesmatériaux,communémentappelés gels,doiventrésisteràl'effetd'écrasementdûàlapression entêtedecolonneetàunetempératuredeplusde100 °Cpourlatechnologieactuelle.$ 

■ Laréductiondudiamètredesparticules, gaged'efficacité, apoureffetdediminuerles passagesinterstitielscequirendplusdifficilelamigrationdesgrossesmoléculesexclues. Aussiest-ilpréférabledanscecasd'augmenterlatailledesparticulesetdecompenserpar unecolonnepluslongue.Lescolonnesstandardsontunelongueurde30cm(diamètreinternede7,5mm).LeurefficacitéNpeutatteindre10 <sup>5</sup> plateaux/m.

LanaturedesphasesenprésencedépenddutypedeCES:

pourla*perméationdegel(GPC)*laphasestationnairelapluscouranteestunpolymère *styrène-divinylbenzène*et laphasemobileunsolvant organique(fig.7.2). Letétrahydrofuranne, lebenzène, letrichlorométhaneainsiqueletrichlorobenzène(réservéaux polymèresdesynthèsedifficilesàsolubiliser)sontutilisés.



Conditions:colonnePLgel5µm,poresde5nm,dimensions:7,5x300mm. Élutionparletétrahydrofurane,débit1mL/min.

#### Figure7.2 Perméationdegel.

Lorsquelaphasestationnairepossèdedespetitspores, on peutsé parer des composés organiques de faible massemolé culaire. Let oluène, dans le chromatogramme de droite (plastifiants de polymères), per met de repérer  $V_M$  (reproduitave cl'autorisation de la société Polymer Laboratories).

pour la*filtrationsurgel* onutilisedesphasesstationnairespolyhydroxyléesàbase d'*alcoolspolyvinyliques*pursoucopolymérisésavecdes*polyglycérométhacrylates*,ou biendes*polyacétatesdevinyle*(fig.7.3). Cesphasesportent lenomdegelscarelles gonflentenprésencedesphasesmobilesaqueuses. Onfaitégalementappelàdesgels desiliceporeusedont lasurfaceest hydrophile(présencedugroupement glycéropropyle[ $\equiv$ Si(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>–O–CH<sub>2</sub>CH(OH)CH<sub>2</sub>OH)]).Lesphénomènesd'adsorptionsontfaibles, mêmepourlespetitesmolécules.Ellesserventpourséparerlesbio-polymères(ex.polysaccharides)oulesmacromoléculesbiologiques(lesprotéinesparexemple),quiexigent unephasemobileaqueuse.

Letermedefiltrationsurgelnedoitpasêtreconfonduavecleprocédécourantdefiltration quiproduiraitplutôtl'effetinverse,àsavoirquelesplusgrossesmoléculesauraientplusde malàtraverserlefiltrequelespetites.

a



etcaractéristiques dephases stationnaires.

a) Grapheindiguantledomainedemassede2phasesenfiltrationsurgel etde3 phasesenperméationdegel,b)courbesd'étalonnagelogM = f(V) decesdifférentes phases, obtenues avec des protéines connues pour les colonne de filtration surgelet des standardsdepolystyrenepourlesautres.Unepentefaibledelapartielineairetemoigne d'unemeilleurerésolution entremasses voisines. C'estle casibrs que les poresont une dimensionrégulière.LescourbesloqM = f(K) tradéesmoinsfréquemmentontmême aspect(reproduitavecl'autorisationdessociétésTosohaasetPolymerLab.). Pourles protéinesonajoutequelquefoisdesdénaturantsafindedétruired'éventuelsagrégats enphaseaqueuse.

## 7.3TRAITEMENTDUCHROMATOGRAMME

Chaquephasestationnaireestdécritepourunsolvantdonnéparunecourbed'étalonnage établieàpartirdemacromoléculesoudepolymèresmonodispersésdemassesMconnues etdemêmestructurequel'échantillon:polystyrènes,polyoxyéthylènes,pullulanesoupolyéthylèneglycols...(fig.7.3ettableau7.1).LescourbesreprésentantlogMenfonctiondu

volumed'élutionontunealluresigmoïdale, maisenfaisantdesmélangesdephasesstationnairesdeporositésdifférentes, onobtient descolonnesmixtesdonnant uneréponse pratiquementlinéairesurunelargeplagedemasses.Cescourbesrestentnéanmoinsassez indicativesdanslamesureoùtaillesetmassesnesontpasdesparamètresétroitementliés lorsqu'onpassed'unpolymèreàunautre.

 Tableau7.1
 Domained eperméation (Da) detrois hydrogels enfonction des standard schois is.

Étalon	G2000pores12,5nm	G3000pores25nm	G4000pores45nm		
Protéineglobulaire	5000-100000	10000-500000	20000-7000000		
Dextrane	1000-30000	2000-70000	4000-500000		
Polyéthylèneglycol	500-15000	1000-35000	2000-250000		

## **7.4INSTRUMENTATION**

Lematérielest comparable à celuiquiest employéen CLHP sicen'est que les colonnes ont des volumes plus importants. Pour améliorer la résolution il est assez cour ant de mettre ensérie de uxoutrois colonnes aux porosités complémentaires.

Ledétecteurleplusemployéest leréfractomètredifférentiel. Pourlespolymères, la variationd'indicederéfractionétantgénéralementindépendantedelamassemoléculaire, cedétecteurest considérécommeuniversel. D'autresdétecteurssont parfoisajoutésau réfractomètre. Ilssontbaséssurl'absorptionlumineuse(détecteurUV)ladiffusiondela lumière(fig. 7.4)etlaviscosimétrie. Ilsdonnentdesindicationscomplémentairessurles composésséparés.



Figure 7.4 Détecteur à diffusion de la lumière. Laphasemobileensortiedecolonneesttransformée, sousl'effetd'uncourantdediazote, enun brouillardparundispositifd'atomisationdegéométrieadaptée. Lorsqu'uncomposéest élué, les gouttelettes, ens'évaporant, abandonnent ensuspensiondefinesparticules. Éclairéesparunesource laserellesdiffusentlalumièrepareffetTyndall (ce qui sepasseest comparable à la diffusion de la lumièrequel'onobserveaveclespharesd'unevoiturepartempsdebrouillard).Lesignal émisparla photodiodeestenrapportaveclaconcentrationdu composéainsiéclairé.Lesfacteursderéponsessont trèsvoisinsquel quesoitlecomposé.Cedétecteur n'estévidemmentpasutilisablepourlescomposés volatilsàlatempératuredelazonechauffée.

## 7.5DOMAINESD'APPLICATION

Commeilestpossibledeséparerdesmassesnominalesallantde200àplusde10 <sup>7</sup> Da, lesprincipalesapplicationssetrouventdansledomainedel'analysedespolymères,qu'ils soientd'originenaturelleoudesynthèse. L'absenced'interactionchimiqueaveclaphase stationnaire,associéeàuneélutionrapideetlarécupérationtotaledesanalytes,constituent autantd'avantages.Lamiseaupointdesanalysesestrapide,sachantaussiqu'onn'utilise pasdegradientd'élutionpuisqu'iln'yapasd'interactionsoluté/phasemobile.

Lechoixdelaphasestationnaireadaptéeàlaséparationenvisagéesefaitàpartirdes courbesd'étalonnagedesdifférentescolonnesdisponibles.Onretientcelledontlacourbe enmassesprésenteunepartielinéairedefaiblepenterecouvranttoutel'étenduedesmasses présentesdansl'échantillon(fig.7.5).Ilfautquel'étalonnagesoitréaliséavecdesstandards demêmetype,lesmacromoléculespouvantadopterdesformesvariéesallantdelapeloteà l'aspectfiliforme.Ainsiletableau7.1montrequelesdomainesdeséparationdes3gelsde lafigure7.3sontdifférentssuivantlesstandardsutilisés.



Figure7.5 Courbed'étalonnaged'aspectlinéaired'unecolonnedeperméationdegel. Enutilisant, commelemontrelafigure, deux mélanges complémentaires d'étalons de polystyrène on disposed'un nombre suffisant de masses pour étalonner la colonne. La droite obtenue, qui recouvre un large domaine de masses (conséquence d'une phase stationnaire « panachée »), permet, dans un second temps de déterminer la masse moléculaire d'un polystyrène in connu. En bas, à droite, le dessinsymbolise une macromoléculere pliese urelle-même pareffet dus olvant. On désigne cevolume par volume hydrodynamique de la macromolécule.

#### 7.5.1 Distributiondesmassesmoléculairesd'unpolymère

Unpolymère, mêmechimiquement pur, correspond toujours à un mélange de répartition de macromolécules de masses différentes. C'est une application classique de la chromatographie d'exclusion que de déterminer pour cetype d'échantillons la distribution moléculaire, de caractériser la massel aplus probable et la massemoyenne. Il faut que l'étalon nage de la colonne puis l'analyse proprement dites oient réalisées avec le même débit de phasemobile.

#### 7.5.2 Analyses diverses

Latechniqueestutilepouranalyserleséchantillonsdecompositioninconnue, susceptibles deconteniràlafois des polymères et des petites molécules, cequiest le cas de nombreux produits commerciaux ou industriels, tels les produits de biodégradation des polymères.

PourlescomposésorganiquescourantsquipeuventêtreanalysésparCLHPouCPGil yamoinsd'applications, saufpourlessucresetpolysaccharides (fig. 7.6) tels l'amidon, la pâteàpapier, les boissons et certains produits pharmaceutiques.



Séparationd'unsiropdemaïs





Figure 7.6 Chromatogrammesdefiltrationsurgel.

Àgauche, séparationd'unmélanged'oligomères duglucos e allant dupremierterme (leglucos e, M = 180), jus qu'à une vingtaine d'unités (M environ 3000) (reproduitave c l'autorisation de Polymer Lab.). À droite, séparation d'unmélange de diverses protéines etoligomères de la glycine (reproduitave c l'autorisation de Pharmacia-Biotech).

## **QUELQUESSITESSURINTERNET**

www.alltech.com www.richardscientific.com www.shimadzu.com www.polymerlabs.com www.jascoinc.com www.dionex.com

## **EXERCICES**

Solutions enfind `ouvrage

#### Exercice7.1

 $\begin{aligned} & \text{Onchromatographieunesolutiondansletétrahydrofuranne(THF)d'unmélangedepolystyrènesdemassesmoléculairesconnuessurunecolonne(DI = 7,5mm, L = 300mm) \\ & \text{dontledomainedeperméations'étendde400à30000daltons.} \\ & \text{THF.Sondébitestde1mL} / min.LadétectionUVesteffectuéeà254nm.} \end{aligned}$ 

Àpartirduchromatogrammeobtenureproduitci-après:



**a)** Calculerlevolumed'exclusiontotale(volumeinterstitiel)etlevolumedesporesdela colonneutilisée.

b)CalculerlecoefficientdediffusionKpourlecomposédemasse3250Da.

OnobservequelquefoisenCESdesvaleursdeKsupérieuresà1.Interprétercephénomène

#### Exercice7.2

 $\label{eq:converted_pressure} Onveutséparerparchromatographiedeperméationdegel, unmélangede4étalons de polystyrènedontles masses moléculaires sont de 9200 , 76000 , 1,1 <math display="inline">\times$  10<sup>6</sup> et 3  $\times$  10<sup>6</sup> daltons. On dispose de 3 colonnes dont les domaines deperméations ont les suivants:

A:70000à4 ×  $10^5$  Da; B: $10^{-5}$  à1, 2 ×  $10^6$  Da; C: $10^{-6}$  à4 ×  $10^6$  Da

Comment peut-onséparerces4polymèresenuneseuleopération, sachant qu'onpeut mettreboutàboutdeuxcolonnes?

#### Exercice7.3

Enchromatographied'exclusionstérique, aprèsinjection de polystyrènes étalons, on trouve une relation entre massemolaire et temps de rétention de la forme suivante:

$$\log M = 5,865+1,411t_R = 0,333t_R^2 + 0,016t_R^3$$
(1)

où*M*estlamassemolaireenDaltonet*t R* letempsderétentionenmin.

a) Calculer, à partir decettere lation, la massemolaire d'un soluté qui éluerait avec un temps de rétention égalà 7,48 mindans l'hypothèse où cepolymère est monomasse.

b) Enréalité, lepolymèremonomassen' existe pratiquement pas (excepté pour les étalons).

Ondéfinitunemassemolairemoyenne $M_{N} = \frac{i}{i} \frac{N_{i} M_{i}}{N_{i}}$  (2)etunemassemolairemoyenne pondérée $M_{W} = \frac{i}{i} \frac{N_{i} M_{i}^{2}}{N_{i} M_{i}}$  (3)où $M_{i}$  est lamassemolaired'unpolymèreéluant dans l'intervalledetempscorrespondantàunpicchromatographiqueet $N_{i}$  lenombredemoles decepolymère. Unlogicieldecalcultranchelepicchromatographique, déterminepour chaquetranchelamassemolaireassociéeetl'aire $A_{i}$ .Ensupposantlecoefficientderéponse kdudétecteurconstantaucoursdupicchromatographique, etenutilisantlarelationdebase  $m_{i} = N_{i} M_{i} = k'A_{i}$ ,transformerlesrelations(2)et(3)enutilisantuniquement  $A_{i}$  etsi besoin $M_{i}$ .

c)Unrapportchromatographiqueadonnélesrésultatssuivants:

$T_R$	6,95	7,05	7,15	7,25	7,35	7,45	7,55	7,65	7,75	7,85	7,95	8,05
Ai	0	0	1,77	8,53	17,74	40,36	19,44	9,32	2,03	0	0	0
Mi												

Complétercetableauenutilisantlarelation(1)etcalculerlesmassesmolairesM <sub>N</sub> etM <sub>W</sub> enutilisantlesrelations(2)et(3).

#### Chapitre8

# Électrophorèsecapillaire etélectrochromatographie

L'électrophorèsecapillaireestuneméthodeséparatived'analysequis'estdéveloppéegrâce auxacquisdelachromatographieliquidehauteperformanceetdesprocédésplusanciens d'électrophorèse.Ellepermetdesépareraussibienlesbiomoléculesquelescomposésde faiblemassemoléculairedifficilesàétudierparlesprocédésclassiquesd'électromigration sursupport. Cetteméthodeencoreappeléeélectrophorèsecapillairehauteperformance (ECHP)afaitsortirl'électrophorèsetraditionnelledeslaboratoiresdebiochimie.Incluse danslespharmacopées, elleseprêteàl'analysequantitative. Dansunprochedomaine l'électrochromatographiecapillairesedévelopperapidement. EllecorrespondàuneméthodehybridequirassemblecertainsavantagespropresàlaCLHPetàl'ECHP.Elleest caractériséepardesvaleurstrèsgrandesdel'efficacité.

#### 8.1DEL'ÉLECTROPHORÈSEDEZONEÀL'ÉLECTROPHORÈSE CAPILLAIRE

L'électrophorèsecapillairecorrespondàuneadaptationdelaméthodegénéraled'électrophorèse.Cettetechniqueséparativereposesurlamigrationdansunchampélectriqueetau contactd'unsupportapproprié,desespècesprésentesdansl'échantillonensolution,porteusesounond'unechargeélectriqueglobale.

Danslatechniqued'électrophorèsesemi-manuelleclassique, largementutiliséedansle domainedelabioanalytique,onutiliseunebandelettedematièreplastiquerecouverted'une substanceporeuseimprégnéed'unélectrolyte.Sesextrémitésplongentdansdeuxréservoirs indépendantscontenantégalementcetélectrolyteetreliésauxélectrodesd'ungénérateurde tensioncontinue(fig. 8.1). L'échantillonestdéposésousformed'unpetittraittransversal surlabandelette,éventuellementrefroidieetemprisonnéeentredeuxplaquesisolantes.Les espèceshydratéesprésentesmigrentenuntempstrèsvariable,allantdequelquessecondes àplusd'uneheure,versl'uneoul'autredesextrémitésdelabandelette.Chaquecomposése différentieparsamobilité,maisl'absenced'unfrontdesolvantmesurableobligeàrepérer ladistancedemigrationparrapportàcelled'unesubstanceàusagedemarqueurinterne. Ladétectiondesespèces,aprèsmigration,s'effectuegénéralementenlestransférantparun procédéparcontactsurunemembrane,oùellessontrévéléesaumoyendeselsargentiques ouaveclebleudeCoomassie <sup>®</sup> oud'autresréactifsparticuliers(fig.8.1).Onpeutégalement utiliserdesmarqueurscontenantdesisotopesradioactifsàusagedetraceurs( <sup>32</sup>Pou <sup>3</sup>H).Le tracéobtenuestexploitédelamêmemanièrequ'enCCM.



**Figure8.1** Electrophorèsedezone:principed'uneinstallation. Chaquecompartimentestséparéparundiaphragmeafind'éviterlacontamination del'électrolyteparlesproduitssecondairesqui seformentaucontactdesélectrodes. Selonlescas,onopèresoitàintensité,soitàtension,soitàpuissanceconstante.Aspect caractéristiqued'uneanalyseaprèsrévélation.Pourmettreenévidencelesprotéinesou lesacidesaminésonutilisesouventlaninhydrine.Ceréactifsetransformeaucontact del'acideaminéqu'il dégradeavecapparitiond'uncomposéinstablequiréagitàson toursurunesecondemoléculedeninhydrinepourdonnerle«violetdeRuhemann» voiràceproposlafigure4.11.

Enélectrophorèsecapillaire,lesupportplandelatechniqueclassiqueestremplacépar untubecapillaireouvert àsesextrémités, enverredesilicedetrèsfaiblediamètre(15 à150 **m**n). Cecapillaire, d'unelongueur *L*variant entre20et 80cm, est rempli d'un électrolytetampon(fig.8.2).Ladifférencedepotentielappliquéepeutatteindre600V /cm, maisl'intensiténedoitpasdépasserunecentainedemicroampères,afinquelapuissance dissipéeresteinférieureà3W.Pourlimiterl'échauffementducapillaireilestpréférablede leplacerdansuneenceintethermostatée,sachantégalementquelatempératureinfluesur lestempsdemigration.

Undétecteurestplacéàladistance del'extrémitéamontducapillaireprèsducompartimentcathodique.Lesignalobtenuestàlabasedel'obtentionde*l'électrophorégramme* (fig.8.2)quidonnedesrenseignementssurlacompositiondel'échantillon.Nesontdétectéesquelesespècesquisedirigentverslacathode.



Figure 8.2 Uneinstallationd'électrophorèsecapillaire.

L'électrolyteestunesolutionaqueuseionique, filtrée, dégazéecontenant diversad ditifs. L'échantillonest introduit dans la partie a mont du capillaire (*cf.*8.3). Au-delà de 5 – 600V / cm (ddptotale 30kV si *L* = 50cm ) une isolation particulière devient nécessaire pour éviter arcset fuites de courant en atmosphère humide. La distance effective demigration est plus courte d'une dizaine de centimètres que la longueur totale *L* du capillaire. En bas: un électrophoré grammety pique d'une séparation de que lques cations (or données en unités de milliabsorbance). L'électrolyte est un mélange commercial. La non-symétrie des picsest due à ceque les cations de l'échant illon vont plus vite que les ions de l'électrolyte. Ils seraient symétriques sices vites ses étaient pratiquement identiques (reproduit avec l'autorisation de la société Waters).

## 8.2MOBILITÉÉLECTROPHORÉTIQUE ETFLUXÉLECTRO-OSMOTIQUE

Lesparticules ensuspension dans un liquide, demême que les molécules solvatées, peuvent porter une charge électrique résultante dont la grandeuret les ignedépendent à la fois de leur taille, de leur nature et de celle de l'électrolyte, en particulier de sonp H(fig. 8.3). Cette charge provient de la fixation, à leur surface, d'ions contenus dans l'électrolyte tampon.

Sousl'effetdediversphénomènesouactionsagissantsimultanément, température, viscosité, différencedepotentiel, cesparticules vontavoir des vites ses demigration d'autant plus grandes qu'elles seront plus petites et porteus es de charges plus importantes.

Pourchaqueionlavitesselimitedemigration  $V_{EP}$  résultedel'équilibreentrelaforce électrique Fquis'exercedanslechamp Esurlaparticuledecharge q, etlesforces de frottement qui découlent de laviscosité **h** dumilieu. Las éparation dépendains i durapport volume/charge de l'ion hydraté. Les espèces neutres ses éparent malent reelles, à moins
d'ajouteràl'électrolyteunagentioniquepouvants'associeravecellesetprovoquerleur entraînementdifférentiel.

Hückelaproposéuneéquationrendantcomptedel'influencedecesfacteurssurlavitesse électrophorétique  $V_{EP}$  d'unionassimiléàunesphèrederayon*r*.



Figure8.3 ÉquationdeHückel.

Influencedelachargenette, duchampélectrique, duvolumedel'ionetdelaviscositédelasolutionsurlavitessedemigrationdansunélectrolyteaniméd'unflux électro-osmotique(*cf.*8.2.2). Laséparationdépendapproximativement durapport mass¢chargedechaqueespèce.Lesanionsdepetitetaillearriventenderniercarce sontlesionsquiprogresseraientleplusviteversl'anode,s'iln'yavaitpaslefluxélectroosmotiquequilesdrainent,bienmalgréeux,dansl'autresens.

Lesespècesprésentes dans l'échantillons ont soumises à deux effets principaux quise manifestent pour les inscomme pour les molécules oules micelles. Ils'agit d'une part deleur *mobilité électrophorétique* propret d'autre part du *flux* ou *écoulement électro*os motique,

## 8.2.1 Mobilitéélectrophorétique—électromigration

Toutcomposéporteurd'unechargeélectriquesedéplacedansl'électrolyteàunevitesse quidépenddesconditionsdel'expérienceetdesamobilitéélectrophorétiquepropre paramètreaccessible(cf.8.2.3)estdéfiniàpartirdelavitessedemigrationélectrophorétique ducomposéetduchampélectriqueE(expression8.1):

$$\mathbf{m}_{\rm EP} = \mathbf{V}_{\rm EP}/E = \mathbf{V}_{\rm EP}L/V \tag{8.1}$$

*L*désignelalongueurtotaleducapillaireet*V*laddpappliquéeàsesextrémités.Onaffecte àlamobilitéélectrophorétiqueunsigne(+ou -)selonlanaturecationiqueouanionique del'espèce;  $\mathbf{m}_{P}$  (cm<sup>2</sup>·V<sup>-1</sup>·s<sup>-1</sup>)estnullepouruneespèceglobalementneutre.

Onpeutobtenir  $\mathbf{m}_{P}$  àpartird'unélectrophorégramme,encalculant  $V_{EP}$  ducomposédans unchamp*E*connuentenantcomptedelavitessedel'électrolyte(*cf.*8.2.2).

#### 8.2.2 Mobilitéélectro-osmotique—électro-osmose(EOS)

Lesecondfacteurquicontrôlelamigrationdessolutésestl'écoulementdel'électrolyteencoreappelé*fluxélectro-osmotique*caractériséparsa*mobilitéélectro-osmotique*, **m**<sub>cos</sub>. Ondéfinit **m**<sub>cos</sub> parlarelation8.2(leslettresayantlamêmesignificationquepourlaformule8.1).

$$\mathbf{m}_{\rm EOS} = \mathbf{V}_{\rm EOS} / E = \mathbf{V}_{\rm EOS} L / V \tag{8.2}$$

Pourcalculer **m**<sub>EOS</sub> ondoitdéterminer  $V_{EOS}$ .Celle-cicorrespondàlavitessed'écoulementdansl'électrolytedesespècessanschargeglobale.Onyaccèdeàpartirdutempsde migration  $t_{mn}$  quemetun*marqueurneutre*àusagedetraceurpourparcourirladistanceeffective ducapillaire,  $V_{EOS} = / t_{mn}$ .Onchoisitcommemarqueurunemoléculeorganique, nonpolaireaupHdel'électrolyteutilisé, etfacilementdétectableparabsorptiondansle procheUV(ex.acétone,oxydedemésityleoualcoolbenzylique).

Lefluxélectro-osmotique,quirègleledéplacementdetouteslesespècesprésentesdans l'échantillonaplusieurscausesqui gravitent autourdel'effet delaparoi interneducapillaire. Eneffetuncapillairedeverredesilicen'ayantpassubidetraitementparticulier comporteensurfacedenombreux groupementssilanols(Si-OH)quisontionisésensilanoates(Si-O<sup>-</sup>)silepHdel'électrolyteestsupérieurà3.Cessitesanioniquesfixesattirent descationsprésents dans la solution et le sor donnent en deux couches dont l'une est collée àlaparoietl'autrequelquepeumobile(fig.8.4).Entrecesdeuxcouchesnaîtunedifférence depotentiel(le«potentielZéta»),dontlavaleurdépenddelaconcentrationdel'électrolyteetdupH.Plusaucœurdelasolution,lechampélectriqueprovoquelamigrationdes cationsverslacathode. Cesionsétantsolvatéspardesmolécules d'eau, ilapparaîtun flux d'électrolytequisedirigedanslemêmesens. Lesanionssontentraînés:ilsprogressent «contre-électro-osmotiquement».

Enrèglegénérale, une surface négative provoque un flux électro-os motique dirigévers la cathode. En revanche sionaioute un surfactant, tel un tétra alkylammonium, pour inverser la polaritéd que se dirigevers l'anode (fig. 8.5).



**Figure8.4** Apparitiond'unfluxélectro-osmotiquedansuncapillairerempliparunélectrolyte. Silaparoin'apassubidetraitement(paroipolyanioniquenégativedeverreoudesilice) ilapparaîtuneffetdepompagequiaspireleliquideducompartimentanodiqueversle compartimentcathodique:c'estlefluxélectro-osmotique.Sonoriginefaitintervenirle potentielexistantàlasurfacedelaparoi.Sionannulecepotentielenrecouvrantlaparoi d'unfilmapolaire(filmpolyhydroxyvinyliquehydrophileouoctadécyle,parexemple), cefluxn'existeplus. Lefluxélectro-osmotiqueestproportionnel àl'épaisseurdela doublecouchecationiquequi elle-mêmediminuesi laconcentrationdel'électrolyte tamponaugmente.II estaussi biensûrtrèsdépendantdupH. EntrepH7et8, v<sub>EOS</sub> peutaugmenterde35%. Entraitant laparoi avecunalkylsilanepourlarendrehydrophobe, lesprotéinesdeviennentséparables, alorsqu'ellesonttendanceàresteraccrochéesàlaparoilorsquecelle-ci n'estpastraitée. Àlalimite, on peutnerécupérerqu'uneseule catégorie d'ions, enfonction deladirection du champappliqué.



Figure 8.5 Effetd'unsurfactantcationiquesurlaparoidesilice. Lesmigrationsdevantsefaireversl'extrémitéoùsetrouveledétecteur, ondoitinverser lespôlesdel'appareil. Lesespècesanioniquesprogressent naturellement dans lemême sensqueleflux d'électrolyte, doncvers le détecteur.

#### 8.2.3 Mobilitéapparente

Enfonctiondecequiprécède, chaque ionadon cun evitesse apparente de migration  $V_{app}$  qui dépend de la vitesse électrophorétique et de la vitesse du flux électro-osmotique (relation 8.3):

$$V_{\rm app} = V_{\rm EP} + V_{\rm EOS} \tag{8.3}$$

 $V_{app}$  estaisément calculable à partir de l'électrophoré gramme à partir de ,longueur utile du capillaire entre les points d'injection et de *m*, sont emps de migration.

V<sub>app</sub> estdonnéeparlarelation:

$$V_{app} = / t_m$$

Lamobilitéélectrophorétiqueapparente **m**<sub>pp</sub>,définieparunerelationanalogueà8.1ou 8.2,esttelleque:

$$\mathbf{m}_{pp} = \frac{V_{app}}{E} = V_{app} \frac{L}{V}$$
 parconséquentona:  $\mathbf{m}_{pp} = \frac{L}{t_m V}$  (8.4)

Encombinant lefluxélectro-osmotiquedel'électrolyteet lamobilitéapparenteil est doncpossibledecalculer lamobilitéélectrophorétiquevraiedesespècesporteusesde charges.Àpartirde8.3,onécrira:

$$\mathbf{m}_{\rm EP} = \mathbf{m}_{\rm pp} - \mathbf{m}_{\rm EOS} \tag{8.5}$$

soit:

$$\mathbf{m}_{\rm P} = L^{+} / V \quad \frac{1}{t_m} - \frac{1}{t_{mn}}$$
 (8.6)

 LaséparationdesespècesanioniquesesttrèscouranteenECHP. Généralementoninverselespôlesdel'alimentation,ledétecteurétantalorsducôtéanodique.Lefluxélectroosmotiqueestainsiinversé.Seulsserontdétectéslesanionsdontles
 m<sub>P</sub> serontsupérieures à m<sub>OS</sub> (fig.8.6).



#### Figure8.6 Unélectrophorégramme.

Séparationd'unmélangecomplexed'anions.Lanonsymétriedespicssouventobservée(voiraussifigure8.2)provientdesvariationsduchampélectriquetoutaulongdu capillaireparsuitedecompositionsioniquesvariables.Seulslesanionslespluscourants sontindiqués(reproduitavecl'autorisationdelasociétéATIUnicam).

## **8.3INSTRUMENTATION**

## 8.3.1 Modesd'injection

Pourintroduireunmicrovolumed'échantillon,quinedoitpasdépasser1%delalongueur utileducapillairesouspeinedevoirlarésolutiondiminuer,deuxprocédéssontutilisés:

- <sup>†</sup> l'injectionhydrostatique. Elleconsisteàplongerl'extrémitéducapillairedansl'échantillonensolution(égalementunélectrolyte)etàprovoqueruneaspirationàl'autreextrémité. Onpeutaméliorerleprocédéen exerçant une pressurisation d'environ 50 mbars ur la solution échantillon.
- I'injectionparélectromigration.Elleestutilisableenélectrophorèsesurgel,etconsiste àimmergerpendantuncertaintempsl'extrémitéducapillairedansl'échantillonportéà unpotentiel(50mV /cm)dontonchoisitlapolaritéparrapportàl'autreextrémité.Par oppositionavecleprocédéprécédent, cemoded'injectionprovoqueuneactiondiscriminantesurlescomposésprésents,quiconduitàfairel'analysesurunefractiondontla compositionestdifférentedecelledel'échantillondedépart.Cetteméthodeestoptimisée pourchaquemélange.

elles-

■ Laméthodedel'injectionhydrostatiquerendl'opérationmoinsprécisequ'enCLHP.II n'existepasdebouclesd'injectionpourdesvolumesquisonticicomprisentre5et50nL. Laquantitérentrant danslecapillairedépenddebeaucoupdeparamètresdont ceuxqui figurentdanslaformuledePoiseuillerelativeaudébitdansuntuyaud'unliquideayantune viscositédynamique **h**.L'applicationdecetteformuledonneraitunevaleurapproximative decequ'onpourraitappelerle«débitentrant»danslecapillaire.

$$D = \mathbf{D}P \frac{\mathbf{p}r^4}{8\mathbf{h}L}$$

Sonintérêt est plutôt demontrerquesi lerayonrducapillaireest doublélevolume entrantsera16foisplusgrand,ouencorequecevolumeestproportionnelàladifférencede pression **D***P*etqu'uneaugmentationdelalongueur*L*ducapillaireproduitl'effetinverse.En conclusionpouraméliorerlesperformancesquantitativesenECHP,ilfaututiliserunétalon interne. Onutiliserasoitunesolutiondedilutioncontenantl'étaloninternepourpréparer touteslessolutionssoitonajouteraunvolumeprécisd'unesolutiondel'étalonàcesmêmes solutions.

#### 8.3.2 Modesdedétection

DétectionUV/VIS(cf.chapitre9).Onmesurel'intensitédelalumièrepassantàtraversle capillairedontunepetitezonederevêtementopaqueaétééliminée.Lecapillairecoupe letrajetoptiqueallantdelasourceauphotomultiplicateur(fig.8.7).Onéviteainsitout volumemort.Letrèsfaibleparcoursoptiquedanslecapillairerendpeusensiblecemode dedétectionsi lasolutionabsorbepeu, d'autant quesouvent lesmatricessont mêmesabsorbantes.



**Figure8.7** DétectionUVetdérivationpost-séparation. a)Lacelluledemesureestconstituéeparlecapillairelui-même;b)lapost-dérivation peutêtreréaliséeencoupantlecapillaireunpeuenamontdudétecteuretenintroduisantleréactif.Exemplederéactiondedérivationpourtransformerunsucreenun dérivéfluorescent.

 DétectionUV/Visenmodeinverse. Lesionsinorganiquesqui absorbent trèspeula lumièrepeuventnéanmoinsêtredétectésparmesured'absorbance:onchoisitunélectrolyterendutrèsabsorbantparajoutd'unchromateoud'unphtalate. Danscesconditions, lorsqu'uniondel'échantillonarriveauniveaududétecteur, l'absorbancediminue, cequi conduitàdespics«ennégatif»(fig.8.8).Cettevariationd'absorbanceestreliéelinéairementàlaconcentrationdel'iondétecté.

- Détectionparfluorescence.Ceprocédéestplussensiblesionemploieunesourcelaser trèsintense. Pourétendrelechampd'applicationdecetteformededétectiononpeut faireunepré-oupostdérivationdesanalytespourlesrendreporteursd'unfluorophore (fig.8.7).
- Détectionélectrochimique.Réalisableeninsérantdeminusculesélectrodesdanslecapillaire.
- Détectionparspectrométriedemasse.Letrèsfaibledébitducapillaireseprêtebienaux méthodesd'ionisationàpressionatmosphérique(cf.chapitre15),cequipermetl'étude descomposésbiologiques(fig.15.7).Procédésurtoututiliséenanalysepharmaceutique.



Figure 8.8 Séparation desprincipaux acides or ganiques dans un vinblance pard étection inverse. Les deux acides malique et la ctique témoignent de la fermentation classique malolactique (selon une note d'application de la sociét éTSP).

# 8.4TECHNIQUESÉLECTROPHORÉTIQUES

## 8.4.1 Électrophorèsecapillairedezone(CZE)

C'estleprocédéd'électrophorèselepluscourant.Lecapillaireestparcouruparl'électrolyte constituésoitparunmilieutamponqui,selonl'application,estacide(phosphateoucitrate) oubasique(borate),soitparunampholyte(moléculepossédantunefonctionacideetune fonctionbasique). Lefluxélectro-osmotiquecroîtaveclepHdelaphaseliquide. Ilpeut êtrerendunul.Ceprocédéestencoreappeléélectrophorèseensolutionlibreparopposition àlaCGE(§8.4.3).

## 8.4.2 Électrophorèsecapillaireélectrocinétiquemicellaire(MEKC)

Danscettevarianteauprocédédebasedécritprécédemment, on ajoute dans la phase mobile un composé cationique ou anionique, telledo décyl sulfate deso dium, pour former des micelles dont le caractère ionique les rendporteuses de charges. Ces micro-goutte lettes, quine sontpasmisciblesàlasolution, emprisonnentlescomposés neutres, plusoumoins efficacement, paraffinité dutype hydrophile / hydrophobe (fig. 8.9). Cetyped'électrophorèseest doncutile pour lescomposés qui onttendance à migrers anssé paration. En ajout ant descyclodextrines modifiées on peut déterminer la pureté optique descomposés. Il se forme alors descomplexes d'inclusion destabilité différente avec les couples d'énantiomères (*cf.* 3.6 et fig. 8.9).



Figure8.9 Séparationdecomposésneutresparusagedesurfactants(techniqueMEKC). Lapartielipophiledusurfactant, ici unalkylsulfonate, sefixeplusoumoinsfacilementsurcertainesespècesdusubstratS. Lesmicellesinsolublesainsi formées, bien quechargéesnégativement, sontensuiteentraînéesverslacathodeparlefluxélectroosmotique(adaptéd'undocumentHewlett-Packard).Électrophorégrammed'unéchantillond'amphétamineracémiqueenprésencedecyclodextrineL'électrolyteNaJPO4 25mMol (pH2,5)contient5%degamma-cyclodextrinepolysulfatée.ÀcepHleflux électroosmotiqueestnégligeableLesionshydrogénosulfatedescyclodextrinessedirigentversl'anodeentraînantlesmoléculesd'amphétaminesretenuesdansleurcavité hydrophobe.Lesdeuxénantiomèresenquantitéégaleformentdeuxcomplexesdiastéréomériquesquimigrentàdesvitessesdifférentes.L'anodeesticiraccordéecôtédétecteur.Reproduitavecl'autorisationdelasociétéBeckmanCoulterInc.(USA).

## 8.4.3 Électrophorèsecapillairesurgel(CGE)

C'estlatranspositiondel'électrophorèsesurgeldepolyacrylamide(PAGE)oud'agarose. Lecapillaireestrempliavecunélectrolytecontenantungel. Celui-ciproduituneffetde filtrationquiralentitlesgrossesmoléculesetquiminimiselesphénomènesdeconvectionou dediffusion.Lesoligonucléotides,peufragiles,peuventêtreainsiséparés.Lefluxélectroosmotiquerestefaible. ■ Dansl'électrophorèsesur plaque, lesupport sur lequel seproduit lamigrationpeut contenirungel(amidonoumieuxpolyacrylamide)imprégnédel'électrolyte.Sicedernier contientdud\_odécylsulfatedes@dium(SDS), ondésignecetteformed'électrophorèsesur gelparsonsigleanglaisSDSPAGE.Laséparationsetrouveamélioréeparunphénomène defiltrationquisesuperposeauxforcesélectriques. Cestechniquessontsurtoututilisées pourlestroisgrandescatégoriesdebiomolécules:lespolypeptides(protéines),lesoligo-nucléotides(fragmentsd'ADNoud'ARN)et lesmono-et polysaccharides(hydratesde carbone).

## 8.4.4 Électrophorèseàfocalisationisoélectrique(CIEF)

Cettetechniqueégalementconnueenélectrophorèsesursupport,consisteàcréerungradientdepHlinéairedansuncapillaireàparoitraitéecontenantunampholyte.Lecapillaire plongedansH <sub>3</sub>PO<sub>4</sub> àl'anodeetdansNaOHàlacathode. Chaquecomposémigreetse focaliseaupHquiamêmevaleurquesonpotentielisoélectrique(aupI,sachargenetteest nulle).Ensuite, sousl'effetd'unepressionhydrostatiqueetenmaintenantlechampélectrique,ondéplacelesespècesséparéesversledétecteur.Lesrésolutionsélevéesobtenues avecceprocédé,permettentnotammentdeséparerdespeptidesdontlespInediffèrentque de0,02unitépH.

## 8.5PERFORMANCES

Lesperformancesdel'électrophorèsecapillairesontintrinsèquementcomparablesàcelles delachromatographieliquidequ'ellecomplèteutilement pour lesséparationsdebiomolécules.Lasensibilitéesttrèsgrande:enemployantunmodededétectionbasésurla fluorescencedéclenchéeparlaser(LIF), onpeut décelerquelquesmilliersdemolécules vraiesaprèsdérivatisation. Lamiseaupointd'uneséparationrevientàtrouverunmilieu tamponadaptéauproblèmeàrésoudre.Laquantitérequised'échantillonesttrèsfaibleet laconsommationderéactifsoudesolvantsestnégligeable(fig.8.10).



**Figure8.10** Séparationélectrocinétiquedetroisespècesa, b etc. Onachoisiiciunfluxélectro-osmotiquesedirigeantverslacathodeetentraînantavec lui touteslesespèces, chargéesouneutres. Lesespècesnégativesbienqu'attiréespar lepôlepositif, nepeuventvaincrelefluxélectro-osmotiqueetsedéplacentparconséquentverslacathode. Séparationdelacaféine (c) etdesanionsdel'aspartame (a) etdubenzoate (b), d'unéchantillondeDIET-COLA; présentationsousformed'un électrophorégramme3D(reproduitavecl'autorisationdelasociétéTSP). Cependantlareproductibilitédesanalysesestmoinssurequ'enCLHPcarbeaucoupde facteurssubtilspeuventaffecterlarépétabilitédesvolumesinjectés.Enutilisantunétalon interne,l'écart-typerelatif(CV)estdel'ordrede2%danslaméthoded'introductionhydrostatique.Quandl'efficacitéNdesséparationsestsuffisammentgrande,ildevientpossible deséparerlesisotopesd'unmêmeélément(fig.8.11).

Àlafrontièredelachimieclassique, l'ECHPdanssaversion*lab-on-a-chip*intéresse lesbiologistesmoléculairespouranalyserlesproduitsdePCRetdedégradationdesprotéines.



**Figure8.11** Séparationdesisotopesduchlore. Lorsquel'efficacitédevienttrèsgrande,lesisotopesd'unmêmeélémentconduisentà deuxpicsbienséparéscommedanscetexemple.Conditions:capillaired@smm/47cm. V = 20kV, T = 25°C, électrolyte: chromat@boratepH = 9,2. Lucy, T. McDonald, *Anal.Chem*.1995, **67**,1074).

Lesparamètres des éparation (efficacité, facteur de capacité, sélectivité, résolution) sont accessibles à partir des électrophorégrammes en utilisant soit les mêmes formules qu'en chromatographie, soit des formules spécifiques à l'ECHP. Ainsi l'expression classique, basées ur la seule diffusion, donnant l'efficacité N, qui peut atteindre 10 <sup>6</sup> plateaux/mètre de capillaire per met de calculer le coefficient de diffusion  $D(\text{cm}^{2} \cdot \text{s}^{-1})$  du solut échoisi.

Cedernierparamètreestreliéàladispersion **S** etautempsdemigrationt m parlaloi d'Einstein( $\mathbf{s}^2 = 2D^{t_m}$ ).Onaboutitàlarelation8.7(ou8.8sionéliminet m enutilisant l'expression8.4):

$$D = {}^{2}/2Nt m$$
 (8.7) ou  $D = {{\bf m}_{pp} \over 2N} \cdot V \cdot {-L}$  (8.8)

Larelation 8.8 montrequel'efficacité croîtave cladifférence depotentie lappliquée.

Les macromolécules, dont les facteurs de diffusions ont plus petits que pour les petites molécules, conduisent à de meilleures séparations (fig. 8.12).

EnfinenECHP, la résolution *R*entre deux pics peut être calculée enfais ant intervenir l'efficacité *N*, la différence devites se demigration entre les deux solutés et le urvites se moyenne (8.9):

$$R = \frac{\sqrt{N/4} \cdot \frac{\mathbf{D}^{V}}{\nabla}}{\nabla}$$
(8.9)



135

**Figure8.12** Comparaisondeseffetsconjuguésdeladiffusionetdumode deprogressiondelaphasemobileenECHPetenCLHP. Ladiffusionqui croîtcommelecarrédudiamètredutubeestdoncpluspetiteen électrophorèsequ'enchromatographieliquide,surtouts'il'agitenplusdecomposés demassemoléculaireélevée.D'autrepart, enEC, l'électrolyteesttractéparlaparoi, alorsqu'ilestpousséenECHP,autrementditenECleprofildufluxhydrodynamiqueest plan,presqueparfaitetnonparaboliquecommeenCLHP.

## 8.6ÉLECTROCHROMATOGRAPHIECAPILLAIRE(ECC)

Enassociantl'électromigrationdesions, propreàl'électrophorèse, et les effets dupartage entrephases, propreàlachromatographie, onadéveloppé surce concept, une méthode originale des éparation miniaturisée baptisée électrochromatographie capillaire.

Lamiseenœuvrenécessiteuncapillairerempliavecunephasestationnaireconstituéepar desparticulesdetrèspetitdiamètre(1à3 mn).Ilpeuts'agirdeparticulesàbasedesilice oudepolymèrespolairesoudediversesstructuresporeusescontinues(colonnesmonoli-thiques).Lerôledelaphasestationnaireestdouble:elleagitcommeunmatériauretenant plusoumoinslescomposés(ex.RP-18)et,enoutre,elleaideàlamigrationdel'électrolyte (fig.8.13).Ilfautdoncqu'ilsubsiste,surlasurfaceexternedesparticules,suffisammentde groupementspolaires(silanolsparexemple)pourproduireunfluxélectro-osmotique,afin queleremplissagesecomportedefaçonanalogueàlaparoid'uncapillairenontraité.

Enélectrochromatographie, il n'yapasdepertedecharge: chaqueionH <sub>3</sub>O<sup>+</sup> migre delui-mêmesousl'effetduchampélectrique, lapompedevientdoncinutile, alorsqu'en chromatographieliquide,ilenfaudraitunetravaillantsousunepressiondeprèsd'unmillier debarspourfairepasserlaphasemobileautraversd'unetellecolonne.

Unchangement de composition de la phase mobile intervient à la fois sur le flux électroos motique et sur la sélectivité.

Lefacteur des éparation est très élevémais un certain nombre de problèmes de meurent, dont l'effet des modifiants or ganiques sur le flux électro-os motique et le contrôle précis du volume d'échantillon introduit dans le capillaire.



Figure 8.13 Séparationd'hydrocarbures aromatiques par électrochromatographie etreprésentation d'une section de capillaire rempli.

Lesdifférentsessaisdeséparationd'unmêmemélangedecomposésneutresenfaisantvarierlatensionvérifient, enpremièreapproximation, larelationexistantentre tensionetvitessedufluxélectro-osmotique.Danscetexemple, l'emploid'unecolonne trèscourteetd'unetensionélevéepermetlaséparationenquelquessecondes(pour V = 28kV) avecunebonnerésolutiond'unmélangedecomposésnonionisésOnatteintunegrandeefficacitéparceprocédé(D.S.AnexetColl.,*Anal.Chem.*,1998, **70**, 4787-92).Parmilesmatériauxderemplissagedescapillaires,ontrouvedésormaisdes structurespolymériquescontinuesàbasedepolymèresutilisantdesméthacrylatesou desacrylamides.

## QUELQUESSITESSURINTERNET

www.esainc.com www.waters.com www.agilent.com www.princetechnologies.nl www.unimicrotech.com

# EXERCICES

Solutionsenfind'ouvrage

## Exercice8.1

Uneinstallationd'électrophorèseensolutionlibre(CZE)comporteuncapillairedelongueurtotaleL = 32cmetdelongueureffective = 24,5cm.Latensionappliquéeestde 30kV.Danslesconditionsdel'expérienceréaliséeletempsdemigrationt mn d'unmarqueur neutreestde3min.

**a**)Calculerlamobilitéélectrophorétique **m**<sub>P</sub> d'uncomposédont letempsdemigration apparentestde2,5min.Préciserlesunitésemployées.

**b**) Danscesconditions, calculer le coefficient de diffusion de ce composé, en admettant que l'efficacité calculé est N = 80000.

## Exercice8.2

Onconsidèreuneinstallationd'électrophorèsecapillairecomportantuncapillairedeverre desilicenon-traitée,à«paroinégative»,deL = 1mdelongueurtotaleetde = 90cm delongueurutile(jusqu'audétecteur).Ladifférencedepotentielappliquéeauxbornesdu capillaireest de20kV. Ledétecteurest situéversl'extrémitécathodiqueducapillaire. L'électrolyteestunmilieutampondepH5. Uncomposéprésentdansl'échantillonaun tempsdemigration $t_m = 10$ min.

a) Peut-onendéduires ila chargenet teportée parce composées tpositive ounégative?

**b**)Calculerlamobilitéélectrophorétiqueapparente **m**<sub>pp</sub> dececomposé.

**c)**Sachantqu'unmarqueurneutreauntempsdemigration t m de5min, endéduire la valeur duflux électro-osmotique **m**<sub>EOS</sub>.

**d**)Calculerlamobilitéélectrophorétique **m**<sub>P</sub> ducomposé.Endéduirelesignedesacharge nette.

e) Quese passerait-ilsionutilisaitunca pillaire à paroitraité epour la rendre neutre?

**f)** EnsupposantquelepIducomposésoitde4,quelseralesignedesachargenettesion abaisselepHdel'électrolyteà3?

**g**)CalculerNpourlecomposéétudiésachantque $D = 2 \times 10^{-5} \text{ cm}^2 \cdot \text{s}^{-1}$ .

**h)** Connaissant larelationentrel'efficacité*N*et ladiffusion*D*, expliquerpourquoi les petites molécules conduisent enélectrophorèsecapillaireàdes séparations généralement moinsbonnesquelesgrossesmolécules, et pourquoi lesséparationssont d'autant meilleuresquelediamètreducapillaireestplusétroit.

## Exercice8.3

EnEC, lorsquele capillaire contient ungel d'acrylamide en plus de l'électrolyte, on observe que la vites sedemigration est ralentie par une ffet mécanique de filtration par legel. phénomène est d'autant plus important que la molécule est plus grosse. On considère que la relation suivante est vérifiée:

Le

aet b<br/>sont deuxconstanteset Mreprésente<br/>lamassemoléculaire(Da)d'unemolécule migranted<br/>ontlavitesseest V.

Dansune expérience destinée à mettre à profit cettere la tion pour calculer la massemolé culaire d'une protéine inconnue, onutilise de ux témoins d'étalonnage:

-l'ovalbumine(M = 45000Da)dontlavitessedemigrationestde1, 5cm 'min<sup>-1</sup>

-lamyoglobine(M = 17200Da), dontlavitesseestde5, 5cm 'min<sup>-1</sup>.

Danscettemêmeexpérience,laprotéineinconnueaunevitessedemigrationde3 ,25cm 'min<sup>-1</sup>. Calculersamasseendaltons.

## PARTIE2

# Méthodesspectrométriques



## LESINVENTEURSDELACOLORIMÉTRIE

Lacolorimétrievisuelle, unedesplusanciennesméthodesd'analyse, déjàappliquéedu tempsdesGrecsetdesRomains, acommencéàprendreuncaractèrescientifiquequand PierreBouguer,en1729émitlepostulatselonlequel«siunecertaineépaisseurd'unverre coloréabsorbelamoitiédelalumièreissuedelasource, uneépaisseurdeverredouble réduitcettelumièreauquartdesavaleurinitiale.»

*Trenteannéesplustard, Jean-Henri Lambert*(1728-1777)*enfitlatraductionmathématique:*«lelogarithmedeladiminutiondelumière(*soit l'équivalent del'inversedela transmittance*)*estégalauproduitdel'opacitédumilieuparsonépaisseur*».

Enfinen 1850, Auguste Beerétablit la relationent reconcentration et densité optique (ondit maintenant absorbance), cequia conduit à la forme actuelle de la loi de Lambert et Beer. Parmi les différents dispositifs imaginés pour effectuer des dos ages par colorimétrie visuelle, un des plusoriginaux fut décrit par Jules Dubos cgen 1868.

Cet instrument qui aétéutiliséjusque

verslesannées1960permetdejuxtaposerdansunmêmechampvisuel, grâce àunsystèmedeprismes, lesintensités lumineusesayant traversédeuxcuves identiquesdont l'unecontient l'échan*tillondeconcentrationC x etl'autreun* témoinconnu(concentrationC R).L'expérimentateurajustelahauteursh x de lasolutionàdoserdetellefaconqu'il atteignel'égalitédeteinteaveclasolutiontémoinservant deréférence(hauteurh R). Danscesconditionslesabsorbancessontégales.

SiA  $_R = A_X$ , on a ura:

$$h_R C_R = h_x C_X$$

OnendéduiraC <sub>X</sub>, concentration cherchée.

Cecomparateuràpénombreconduità laconcentrationdel'espècecherchéeen exploitantlaloideBeeretLambertpar comparaisondesépaisseurstraversées. L'observateurpeutrepérerl'égalitédes teintesavecunegrandeprécision.



#### ComparateurdeDuboscq.

L'observateurrèglel'égalitédesintensitéstransmisessuivant lesdeuxvoies, enfaisant coulisserlestubescontenantlesdeuxsolutionsàcomparer, lelongdesdeuxbarreauxfixesenverre.L'éclairagedufonddestubesestréaliséparunesurfaceréfléchissanteelle mêmeéclairéepar unesourcelumineuseannexe.

## Chapitre9

# Spectrométried'absorption del'ultravioletetduvisible

L'absorption des radiations lumineus esparlamati è redans la plage spectrales' é tendant*duprocheultraviolet autrèsprocheinfrarouge*, soit entre180et 1100nm, aétéabon $damment {\it étudiéed}' un point devue fondamental. Cette partie dus pectreest désignée par$  $l' \ll UV/V isible *, parcequ'elle englobeles radiations perceptibles parl'ailhumain. D'une$ enrevanche. manièregénéraleelleapportepeud'informationsstructurales, maisellea, beaucoupd'applicationsenanalysequantitative. Lescalculsdeconcentrationqui découlent delaloi deBeeret Lambert ont donnénaissanceàlaméthodeconnuesousle termegénéral de colorimétrie. Cettemétho de apparaît comme le cheval de la bour de tout laboratoired'analyses. Celle-cis' appliquenonseulementaux composés quipossèdentun spectred'absorptiondanslevisiblemaisaussiàtousceuxquiconduisentaumoyend'un réactifspécifiqueàundérivépermettantunemesured'absorbance.Lesmesuresd'absorptionpeuventsefaireavectoutunchoixd'appareilsquivontdescomparateursdecouleurs et autrescolorimètresvisuelssimples, auxspectrophotomètresautomatiquesadaptésà l'analysemulticomposants. Deplus, lachromatographieliquideet l'électrophorèsecapillaireontfavoriséledéveloppementdedétecteursUV/Visibleperfectionnés, àl'origine d'unmodetrèscourant d'obtentiondeschromatogrammes, accompagnédepossibilités d'identificationet de quantification des composés.

## 9.1LEDOMAINESPECTRALUV-VISETL'ORIGINE DESABSORPTIONS

Cedomainespectral est diviséentroisplagesdelongueursd'ondeappelées*procheUV* (185-400nm), visible(400-700nm) ettrèsprocheinfrarouge(700-1100nm). Laplupart desspectromètresvontde185à900nm. Lalimiteinférieuredesappareilsdépendàlafois delanaturedesmatériauxoptiquesutilisés et delaprésence ou nonsur letrajet optique de l'airambiant, sachant que le dioxygène et lavapeur d'eauabsorbent demanière intense en dessous de 190nm. Quel que sinstruments, àcondition d'opérersous vide, peuvent atteindre 150nmavec des échantillons prisàl'ét atgazeux. C'est le domaine de l'*ultraviolet duvide*.

L'absorptionlumineuseapouroriginel'interactiondesphotonsdelasourcelumineuse aveclesionsoumoléculesdel'échantillon. Ainsilorsqu'unemoléculeisoléeabsorbeun photondel'UV/Visible, l'énergiecorrespondanteest captéeparunouplusieursdeses électronssuperficiels. Ilyaalorsmodificationdesonénergieélectronique(E élec.), l'une destroiscomposantesavecl'énergiederotation(E rot.)etl'énergiedevibration(E vib)de l'énergiemécaniquetotaledelamolécule(formule9.1). Sachantquelamodificationde  $E_{\text{élec}}$ .entraînedesperturbationsde $E_{\text{rot.}}$  et $E_{\text{vib.}}$  correspondants,onobtientdanstouslescas unvasteensembledetransitionspossibles(fig.9.1).Commelespolaritésdesliaisonssont perturbéescesspectresontreçulenomgénériqueimagéde*spectresdetransfertdecharge*.

$$DE_{\text{tot.}} = DE_{\text{rot.}} + DE_{\text{vib.}} + DE_{\text{élec.}}$$
  
(avec  $DE_{\text{élec.}} > DE_{\text{vib.}} > DE_{\text{rot.}}$ ) (9.1)

Toutspectreréelcorrespondàunnombreimmensedemoléculesouautresespècesindividuellesquinesontpastoutesdansunmêmeétatd'énergie.Legrapherésultantcorrespond doncàunecourbequienveloppel'ensembledestransitionsindividuellesdesespècesprésentes.



#### Figure9.1 Quantificationdel'énergied'unemolécule.

Souslaformed'undiagrammed'étatsontréunislesniveauxderotation, devibration etélectroniqued'unemêmemolécule. Chaquetraithorizontal correspondàunniveau d'énergiedelamolécule. Lastructure hiérarchique estlasuivante: à chaque étatélectronique S correspond plusieurs états devibration V qui eux-mêmes comportent plusieurs états derotation R. Àl'échelle dece dessin, les niveaux devibration et derotation devraient être comparative ment plus resserrés, les distances étant, environ, entre elles commeles nombres 1000:50:1. Dans les phases condensées, parsuite des interactions de proximité d'une molécule à une autre, aucunappareil, aussibonne que soits a résolution, ne peut conduire à unspectre fais ant apparaître les transitions individuelles. À droite, représentations ous forme d'un diagramme énergétique, de l'absorption d'un photon. Transfert d'un électron d'une orbitale occupée (HO) à une orbitale vacante (BV) avecapparition d'un états ingule tévoluant en un étattriplet, plusstable. Processus de retourà l'étatfon damental d'une espèce excitée. Les transitions étant pratique ment instantanées, la distance entre les atomes n'apase ule temps de changer (*Principe de Franck-Condon*).

L'énergiecaptéeaucoursdel'absorptionduphotonpeut-êtrerestituéepardiversprocessusquisefontavecémissiondephotons(fig.9.1c).Laphosphorescenceetlafluorescence sontdestransformationsdecetypeexploitéesdansd'autresméthodesd'analyse(*cf.* pitre11).

## 9.2LESPECTREUV-VIS

LesspectromètresUV/Visiblepermettentd'obtenirlespectredescomposésexaminéssous laformed'untracédelatransmittance, oudel'absorbance(voirdéfinitionsci-après), en fonctiondeslongueursd'onderepéréesenabscisses, iciennanomètres (fig. 9.2).



O Dunod – La photocopie non autorisée est un délit

**Figure9.2** Troisaspectsdifférentsdesspectresrencontrésdansl'UV/Visible. Spectresdubenzènea)ensolution(spectredebandes);b)àl'étatdevapeur(spectre présentantunestructurefine);c)expansiond'unepartieduspectredelavapeurd'iode hauterésolution(0,14nmd'intervalleautotal).

Enoptique, la *transmittance* Testune mesure de l'atténuation d'un faisce au lumine ux monochromatique basée sur la comparaison entre l'intensité lumine use transmise (I) et l'intensité incidente ( $I_0$ ) se lonque l'échantillonest placé oun on sur le trajet optique entre la source et le détecteur. Test exprimée par un nombre fraction naire ou sous forme de pour centage:

7

$$T = \frac{I}{I_0} \quad \text{ou} \qquad \% T = \frac{I}{I_0} \times 100 \tag{9.2}$$

I

L'*absorbance*estlagrandeurdéfiniepar:  $A = -\log T$  (9.3)

 $\label{eq:linear} Lesspectres descomposés prisen phase condensée, pur sou en solution, présentent généralement des bandes d'absorption large set peunombreuses. Mais less pectres obtenus à partir d'échantillons à l'état gazeux et sous faible pression font apparaître une «structure fine» (fig. 9.2). Pour les composés dont la composition atomique est particulièrement simple, les transitions fondamentales apparaissent isoléments iles pectromètre possède une très grander ésolution. Dans cessituations extrêmes, les positions des absorptions sont repérées encm <math display="inline">^{-1}$ , unitémie ux adaptée que len m(le calculmont re, parex., qu'ily a 110 cm entre 300 de 301 nm).

## 9.3TRANSITIONSÉLECTRONIQUESDESCOMPOSÉS ORGANIQUES

Les composés de la chimie organique forment l'essentiel des études faites en UV/visible. Les transitions observées ont pour origineles électrons des liaisons **s** ou **p** et les doublets non-liants *n* des atomestels H, C, N, O. Chaque fois qu'ilenest possible, on indique pour toute bande d'absorptions anature en relation avec les orbitales moléculaires (OM) concernées et le coefficient d'absorption molaire  $(L mol^{-1} cm^{-1})$  calculé au maximum de la bande d'absorption.

## 9.3.1 Transition $\rightarrow$ s<sup>\*</sup>

ElleapparaîtdanslelointainUVcarlesautd'unélectrond'uneOMliante **S** dansuneOM antiliante **S**<sup>\*</sup> demandebeaucoupd'énergie.C'estpourquoileshydrocarburessaturésquine présententquedesliaisonsdecetype,sonttransparentsdansleprocheUV(fig.11.4).

Exemple: hexane(al'étatgazeux):  $I_{max} = 135 nm(' = 10000)$ .

Lecyclohexaneetl'heptanesontutiliséscommesolvantsdansleprocheUV.À200nm l'absorbanceAd'uneépaisseurde1cmd'heptaneestégaleà1.Malheureusement,lepouvoirdesolvatationdecessolvantsest insuffisant pourdissoudredenombreuxcomposés polaires.

Demême, latransparencedel'eaudansleprocheUV(A = 0,01 pour = 1 cm, , à  $\mathbf{I} = 190$  nm)estdueaufaitqu'ilnepeutyavoirquedestransitions  $\mathbf{S} \rightarrow \mathbf{S}^*$  et $n \rightarrow \mathbf{S}^*$ .

## 9.3.2 Transition $\rightarrow$ s<sup>\*</sup>

Lesautd'unélectrond'undoublet*n*desatomesO,N,S,Cl..dansuneOM **s**<sup>\*</sup> conduità unetransitiond'intensitémoyennequisesituevers180nmpourlesalcools,vers190nm pourleséthersoulesdérivéshalogénésetvers220nmpourlesamines(fig.9.3).

Exemples:*méthanol*:  $|_{\text{max}} = 183$ nm( ' = 50);*éther*:  $|_{\text{max}} = 190$ nm( ' = 2000) éthylamine:  $|_{\text{max}} = 210$ nm( ' = 800);*chloro-1-butane*:  $|_{\text{max}} = 179$ nm.



## 9.3.3 Transition $\rightarrow p^*$

Cettetransitionpeuintenserésultedupassaged'unélectrond'uneOMnonliantedetype nàuneOMantiliante  $p^*$ .Onlarencontrepourlesmoléculescomportantunhétéroatome porteurdedoubletsélectroniqueslibresetappartenantàunsystèmeinsaturé.Laplusconnue estcellequicorrespondàlabandecarbonyle, facilementobservable, situéeentre270et 295nm.Lecoefficientd'absorptionmolaireestfaible.

Exemple: *éthanal*: I = 293 nm( ' = 12, dansl'éthanolcommesolvant).

## 9.3.4 Transition $\rightarrow p^2$

Lescomposésquipossèdentunedoubleliaisonéthyléniqueisoléeconduisentàuneforte banded'absorptionvers170nm, dont lapositiondépenddelaprésencedesubstituants hétéroatomiques.

Exemple:  $\ell thylene: ||_{max} = 165 \text{ nm}(|' = 16000).$ 



Figure9.4 Comparatifdestransitionslesplussouventrencontrées danslescomposésorganiquessimples.

Les quatretypes de transitions son tréunies sur un unique diagramme énergétique pour les situerles unes parrapportaux autres dans le casgénéral et pour préciser les plages spectrales concernées.

Uncomposétransparentdansundomainespectral, lorsqu'ilestprisàl'étatisolé, peut devenirabsorbants'ilestmisenprésenced'uneespèceaveclaquelleilinteragitparunmé-canismedutypedonneur-accepteur(D-A).Cephénomèneestliéaupassaged'unélectron appartenant àuneorbitaleliantedudonneur(qui devient uncationradicalaire)versune orbitalevacantedel'accepteur(devenuunanionradicalaire)deniveauénergétiqueproche

(fig.9.5).Lapositiondelabanded'absorptionsurlespectreestfonctiondu*potentield'io-nisation*dudonneuretdel'*affinitéélectronique*del'accepteur;lavaleurde éstengénéral trèsgrande.



**Figure9.5** Représentationénergétiqued'uneinteractiondonne *(uncepteur)*. L'étatexcitéestsupposéêtreessentiellementsousformeionique.

■ **Transitiond** → **d.** Denombreuxselsinorganiques,comportantdesélectronsengagés dansdesorbitalesmoléculaires**d**,conduisentàdestransitionsdefaibleabsorptivitésituées dansledomainevisible,responsablesdecolorations.Ainsilessolutionsdesselsmétalliques detitane(Ti(H <sub>2</sub>O)<sub>6</sub>]<sup>+++</sup> oudecuivre[Cu(H <sub>2</sub>O)<sub>6</sub>]<sup>+++</sup> sontbleues,lepermanganatedepotassiumdonnedessolutionsviolettes,etc..

## 9.4GROUPEMENTSCHROMOPHORES

Les groupes fonctionnels des composés organiques (cétones, amines, dérivés nitrés, etc.) responsables de l'absorptionen UV/VIS sont appelés groupements chromophores (tab.9.1). Une espèce formée d'un squelet te carbon étrans parent dans le proche UV et porteur d'un ou de plusieurs chromophores constitue un chromogène.

Nom	Chromophore	l <sub>max</sub> (nm)	´max ( <b>L`mol¯</b> <sup>1</sup> ⋅ <b>cm</b> ¯ <sup>1</sup> )
amine	-NH <sub>2</sub>	195	3000
oxime	= NOH	190	5000
nitro	-NO 2	210	3000
nitrite	-ONO	230	1500
nitrate	-ONO 2	270	12
nitroso	-N = O	300	100

Table avenue 1 Charaman	when we are we at ful at !		
<b>Lanieally</b> , I ( nromo	nnorescaracteristi	allecaeallelalleca	rounementsazotes
	photesculucterist	quesuequeiquesg	roupernencouzoces.

*Chromophoresisolés*: pourunesériedemoléculespossédant lemêmechromophore, lapositionetl'intensitédesbandesd'absorptionrestentsensiblementconstantes.Siune moléculepossèdeplusieurschromophoresisolés,c'est-à-diren'interagissantpasl'unsur l'autreparcequeséparésparaumoinsdeuxliaisonssimples,onobservelasuperposition deseffetsdechacundeschromophoresindividuels.

Chromophoresdessystèmesconjugués:quandleschromophoresinteragissentl'unsur l'autre,lespectred'absorptionestdéplacéverslesgrandeslongueursd'onde(*effetba-thochrome*)avecaugmentationdel'intensitéd'absorption(*effet hyperchrome*). Uncas particulierestceluidessystèmesconjugués,c'est-à-diredesstructuresorganiquescomportantplusieurschromophoresinsaturésséparésentreeuxparuneliaisonsimple. Le spectreestalorsfortementperturbéparrapportàlasimplesuperpositiondeseffetsproduitsparleschromophoresisolés. Pluslenombred'atomesdecarbone, surlequel le systèmeconjugués'étendest élevé, plusl'écart entreleniveaudesorbitalesfrontière diminue(tab.9.2).Celasetraduitparuneffetbathochrometrèsimportant(fig.9.6).



Figure 9.6 Effetdeplusieurs doubles liaisons conjuguées sur la position du maximum d'absorptiondelatransition  $\mathbf{p} \rightarrow \mathbf{p}^*$  pourquelquespolyènesconjugués. Valeurs des I max d'unefamille depolyènes E-disubstitués conjugués qui diffèrent entreeuxparlenombrededoublesliaisonsconjuguées. Ceteffetestàl'originede lacouleurdenombreuxcomposésnaturelsdontlesformulessemi-développéesprésentent deschromophores conjugués étendus. Ainsi la couleur or angée du B-carotène «touttrans»ci-dessus, provient dela présence de onze doubles liaisons conjuguées (I max = 425, 448, et475nmdansl'hexane). Plusladélocalisationdesélectronsest importante,plusgrandestl'effetbathochrome. Spectresd'unéthyléniquesimpleet d'uncomposéprésentant de ux doubles liaisons conjuguées. Les composés aromatiques conduisentàdesspectrespluscomplexesqueleséthyléniques.Lestransitiops ~ p sontàl'origined'une«structurefine».Lespectredelavapeurdebenzène,obtenuà partird'unegouttedéposéeaufondd'unecuveenverredesilicede1cmdetrajetoptique, estunexcellenttestpourévaluerlarésolutiondesappareilsduproche UV (fig.9.1).Lasubstitutiondunoyaumodifie,defaçontrèsimportante,l'aspectdes bandesd'absorption.

D

## 9.5EFFETSDUSAUXSOLVANTS:SOLVATOCHROMIE

Chaquesolvantaunepolaritéquiluiestpropre.Commeonsaitquetoutetransitionélectroniquemodifielarépartitiondelachargedanslecomposéensolution,ilestévidentque lapositionetl'intensitédesbandesd'absorptionvontvarierquelquepeuaveclanaturedu solvantemployé.Lesinteractionssolvant /solutésontsuffisammentnettespourreconnaître àqueltypedetransitionélectroniqueonestenprésence.Ondistinguedeuxeffetsopposés.

## 9.5.1 Effethypsochrome(blueshift)

Silechromophoreresponsabledelatransitionobservéeestpluspolairedanssonétatfondamentalquedanssonétatexcité,unsolvantpolairestabiliserasurtoutlaformeavantabsorptionduphotonparsolvatation. Ilfaudradoncplusd'énergiepourprovoquerlatransition électroniqueconcernée, d'oùundéplacementdumaximumd'absorptionverslescourtes longueursd'ondecomparativementàcequisepasseraitdansunsolvantnonpolaire.C'est l'*effethypsochrome*.

Ilenestainsipourlatransition  $\rightarrow \mathbf{p}^*$  ducarbonyledescétonesensolution.Laforme  $C^+-O^-$  (caractériséeparsonmomentdipolaire **m**)serad'autantplusstabiliséequelesolvant serapluspolaire. L'étatexcitéétantatteintrapidement, lacagedesolvant, quientourele carbonyle,n'apasletempsdeseréorienterpourstabiliserlasituationaprèsabsorptiondu photon. Cemêmeeffets'observepourlatransition  $\rightarrow \mathbf{s}^*$ . Ilestaccompagnéd'une variationducoefficient '.



**Figure9.7** Spectresdelabenzophénonedanslecyclohexane(1)etdansl'éthanol(2). Onobserveici avecdeuxsolvantsdifférentsleseffetsbathochromeouhypsochrome, surlesdeuxtypesdetransitions.

## 9.5.2 Effetbathochrome(redshift)

Pourlescomposéspeupolairesl'effetdesolvantestfaible.Cependantsilemomentdipolaireduchromophoreaugmenteaucoursdelatransition,l'étatfinalseraplussolvaté.Un solvantpolairevaainsistabiliserlaformeexcitée,cequifavoriselatransition:onobserve undéplacementverslesgrandeslongueursd'onde,comparativementauspectreobtenudans unsolvantnonpolaire.C'estl'*effetbathochrome*.Ilenestainsidelatransition  $\mathbf{p} \rightarrow$ deshydrocarbureséthyléniquesdontladoubleliaisondedépartestpeupolaire.

#### 9.5.3 EffetdupH

LepHdumilieudanslequelestdissousl'analytepeutavoiruneffetimportantsurlespectre. Parmilescomposésquimanifestentceteffetdemanièrespectaculaire,ontrouvelesindicateurscolorésdontlechangementdecouleurestmisàprofitaucoursdedosagesacidimétriques(fig.9.8).C'estainsiqu'onpeutrepérerlespointsd'équivalence.



**Figure9.8** EffetdupHsurunesolutiondephénolphtaléine. CecomposéestincolorepourdespHinférieursà8etrosevifpourdespHsupérieurs à9,5.Legrapheprésentéici enperspectivemontrebienquepourdespHacidesil n'y apasd'absorptiondanslapartievisibleduspectre.Enrevanche,c'estl'absorptionvers 500nmqui apparaîtquandlepHdevientalcalin, qui estresponsabledelacouleur bienconnuedececomposé.Onnoterapourcetexemple,lamodificationdesliaisons chimiquesselonlepH.

## 9.6RÈGLESDEWOODWARD-FIESER

L'analysestructuraleàpartirdesspectresélectroniquesest assezproblématique, dansla mesureoùleurrelativesimplicitéapourcorollaireunfaibleapportd'informations.Ilya unesoixantained'annéescependant,avantl'arrivéedestechniquespluspuissantesd'identificationquenousconnaissonsmaintenant,laspectrométrieUV/Visibleaétéutiliséedans cebut.L'étudedesspectresd'ungrandnombredemoléculesapermisd'établirdescorrélationsentrestructuresetpositionsdesmaximad'absorption.Lesplusconnuessontlesrègles empiriques,duesàWoodward,àFieseretàScott,quiconcernentlescomposéscarbonylés insaturés,lesdiènesoulesstéroïdes.Àpartirdetableauxrassemblant,sousformed'incréments,diversfacteursetparticularitésdestructure,onpeutprévoirlapositiondelabande d'absorption  $\mathbf{p} \rightarrow \mathbf{p}^*$  decessystèmesconjuguésparticuliers(tab.9.2).Laconcordance estbonneentrelesvaleurscalculéesetlespositionsexpérimentalescommeentémoignent lesquatreexemplesdelafigure9.9.



Figure 9.9 Correspondance entre les valeurs calculées et expérimentales pour quelques composés or ganiques présentant des insaturations. Les calculs sont faits à partir des valeurs du table au 9.2.

 
 Tableau9.2
 TabledecorrélationenspectrométrieUV/visible.RèglesdeWoodward-Fieser-Scottpourle calculdelapositiondumaximumd'absorptiondesénonesetdiénones(précision3nm).

type de structure concernée -C=C-C=C-C=O $\delta \gamma \beta \alpha X$ solvant : méthanol ou éthanol Incréments	chaîne ouv (cycle à 5 0	<b>ie base</b> X = H X = Aik X = OH erte ou e	cyle I, O-Alky cycle à € 1m)	yle SC	207 nm 215 nm* 193 nm
chaque double liaison conjuguée additionnelle caractère exocyclique d'une double liaison C= caractère homoannulaire diénique pour chaque substituent aiouter (en nm)	c		30 n 5 n 39 n	m m m	
incrément de celvent	positions	α	β	γ	δ
eau +8 nm chloroforme - 1 nm éther -7 nm cyclohexane - 11 nm	Alkyle -Cl -Br -OH -O-Alkyle -O-Acyle -N(R) <sub>2</sub>	10 15 25 35 35 6	12 12 30 30 30 6 95	18 17 6	18 50 31 6

## 9.7INSTRUMENTATIONDANSL'UV/VISIBLE

Unspectrophotomètreestconçuautourdetroismodules:ceuxdela*source*etdu*système dispersif* (souventconçucommeunmonochromateur),quiconstituentlapartieoptiqueet celuiquiestresponsabledeladétection(fig.9.10).L'ensembleestréunidansunbâtiunique. Uncompartimentéchantillonestinsérésurletrajetoptiqueaprèsouavantlesystèmedispersifselonlaconceptiondumontage.

Certainsspectromètressont réservésauxanalysesderoutinepourlesquellesil n'est pasbesoind'avoirunerésolutionélevée, sachantqu'ensolutionlaplupartdescomposés conduisentàdesspectresdépourvusdebandesfines.Ilestessentiel,enrevanche,queces instrumentsconduisent àdesmesuresd'absorbanceprécisessurunegammeétenduede concentrations.



#### Figure9.10 Instrumentationdansl'UV/Visible.

Deuxapprochesdifférentespermettentd'aboutirauspectre.Danslapremièrelespectre estobtenudemanièreséquentielleenfonctiondutemps(uneseulelongueurd'onde àlafois). Danslaseconde, ledétecteur«voit»toutesleslongueursd'ondesimul-tanément.Cederniertyped'analyseurscorrespondàunesimplificationnotabledes spectromètresséquentiels.

#### 9.7.1 Sourceslumineuses

Onneconnaîtpasdesourcelumineusecontinuepouvantcouvrirefficacementlatotalité delagammespectraleconcernée. C'estlaraisonpourlaquellebeaucoupdespectromètres comportent deux lampes à usage de sources, l'une pour la partie du proche UV et l'autre pour la partie s'étendant vers levisible (fig. 9.11). On trouvegénéralement réunies:

- <sup>†</sup> Une*lampeàarcaudeutérium*sousmoyennepressionpourlapartieUV( < 350nm).
- <sup>†</sup> Une*lampeàincandescence*avecunfilament detungstèneet uneenveloppedeverre desilice(quartz)pourlapartievisibleduspectreetau-delà(àpartirde350nm). Elle contientunepetitequantitéd'iode,pouraugmentersadurée(lampeQTH).Cettesource est maintenantsouventremplacéeparune*lampeàarcxénon*, plusénergétiqueetqui decefait est choisiecommesourceuniqueparlesconstructeurslorsqu'il s'agit d'un appareilderoutineallantde300à1100nm.

Lasourceàdeutériumcomportedeuxélectrodesquibaignentdansuneatmosphèrede cegaz(D<sub>2</sub> estpréféréaudihydrogèneH<sub>2</sub>,pourdesraisonstechniques)entrelesquellesest placéunécranmétalliquepercéd'untroucirculaired'environ1mm(fig. 9.11).Lacirculationdesélectronsversl'anodecréeuncourantdedéchargequiprovoqueunarcintenseau niveaudel'orificesituéprèsdel'anode.Soumisesàcebombardementd'électrons,lesmoléculesdedideutériumD<sub>2</sub> sedissocientavecémissiondephotonsquiformentuncontinuum d'émissiondontleslongueursd'ondes'étendentde160à500nm.

## 9.7.2 Systèmesdispersifs

*Appareilsséquentiels*. Lesradiationsémisesparlasourcesontdisperséesparunréseau planouconcavequifaitpartied'unmontageappelémonochromateur. Cedispositifpermetd'extrairedelalumièreémiseparlasource, undomaineétroitdesonspectred'émission. Lalongueurd'onde, ouplusexactement lalargeurdelabandespectralequiest fonctiondela*largeurdefente*, variegraduellementaucoursdutempsparpivotementdu réseau(fig.9.12). Lesmeilleuresrésolutionssontobtenuesavecdesmontagescomportantdesmonochromateursdegrandesdistancesfocales(0,2à0,5m).



courbes d'émission d'un arc au xénon et d'une lampe à filament de tungstène (QTH)

**Figure9.11** Spectresd'émissiondedifférents ype<del>sd</del>esourcesdansl'UV-Visible. L'échellelogarithmiquerendcomptedesgrandesdifférencesd'intensitélumineuseselonleslongueursd'onde, pourles lampes sansfilament. Vuegénéraleet vue de dessus d'une lampe à deutérium (reproduita vecl'autorisation de la société Oriel). La lampe estamorcée avecune tension de 3à400 V.L anode est une plaque de molyb dèneet la catho de est un filament d'oxy des métalliques émetteur d'électrons, a liment ésous quelques volts. Les pics d'émission du le utérium à 486, 0et 656, 1 nm sont souvent utilisés pour régler les échelles de long ueur d'on de des spectrom ètres.

Appareilssimultanés. Cettecatégoried appareilscomportesimplement unréseausituéaprèslecompartimentéchantillonpourdiffracterlesradiationstransmises.Ilsfonctionnentsuivantleprincipedesspectrographes(fig.9.10).



a)Montaged EbertcomportantunseuminoirspheriqueconcaveM3.Indomneuneexcellentequalitéd'imageencompensantlesaberrations;b)montageCzerny-Turner,de conceptionvoisine,comportantdeuxmirgirssphériquesM3 etM 4; c)montageavec unréseauconcaveR<sub>C</sub> permettantàlafoisdispersionetfocalisationduravonnement. Cestroismonochromateurssontreprésentésenconfigurationlatérale.Labandespectralepassantedesmonochromateursdépenddeslargeursdesfentesd'entréeFetde sortieF<sub>2</sub>.

## 9.7.3 Détecteurs

Ledétecteurconvertitenunsignalélectriquel'intensitédelaradiationlumineusequil'atteint.Sasensibilitédépenddelalongueurd'onde.Onutilisesoituntubephotomultiplicateursoitunsemi-conducteur(détecteuràtransfertdechargeouphotodiodeausilicium).

Pourlesappareilsdits«simultanés»qui nepossèdent pasdemonochromateurmais unsystèmedispersif, onmesurelesintensitéslumineusesàtoutesleslongueursd'onde pratiquementaumêmeinstantenalignantungrandnombrededétecteursquasiponctuels pourformerune*barrettedediodes*(fig.9.13).Leseuilphotoélectrique,del'ordrede1eV, permetdeprolongerlaplagededétectionjusqu'à1 ,1 **m**n.

■ L'efficacitéd'untubephotomultiplicateur—dispositiftrèssensibledontlalinéaritédela réponses'étendsur7décades—dépenddurendementdelaphotocathode,quivarieavecla longueurd'onde(parex.0 ,1*e* / photonà750nm),etdel'amplificationdusignalprocuré parlacascadededynodes(parexemplegainde6 × 10<sup>5</sup>). Aveccesvaleurs, l'impactde 10000photons / sproduituncourantde0 ,1nA.Ilestdifficilepourunphotomultiplicateur, commecelaleseraitpourl'œil,decompareravecprécisiondeuxintensitéslumineuses,en provenancepourl'une,dufaisceauderéférenceetpourl'autre,dufaisceauéchantillon,lorsqu'ellessonttrèsdifférentes.C'estpourquoilestpréférablequel'absorbancedessolutions nedépassepas1(voirégalement§9.15).Avecuninstrumentdontlalumièreparasiteestde 0,01%(mesuréeen%detransmittance),l'augmentationdelaconcentrationdelasolution neproduiraplusdevariationssignificativesdusignalaudelàde4unitésd'absorbance.



**Figure9.13** Photodiodeausiliciumetbarrettedediodes(détecteursCCD-chargedcoupleddevice). Chaquediode, deformerectangulaire (15 × 25 mm), estassociéeàuncondensateur préalablementchargé.Sousl'impactdesphotonsladiodedevientconductriceetdéchargedoncprogressivementlecondensateur.Lavaleurdelachargerésiduelledechacundescondensateursdépenddunombredephotonsreçus.Elleestmesuréedefaçon séquentielleparlecircuitélectronique(1et2).Lescondensateurssontrechargéspériodiquement.Àladifférenceduphotomultiplicateurquidonneuneintensitéinstantanée enwatts,ladiodepermetdeconnaîtrel'énergieémisependantunintervalledetemps enjoules.Lasensibilité,lalinéaritéetlagammedynamiquederéponsesontexcellentes.

## 9.8LESDIFFÉRENTESCONFIGURATIONSDESSPECTROMÈTRES UV/VIS

#### 9.8.1 Spectromètres à optique monofaisce au, detype monocanal

Beaucoupdedosagesderoutinesont effectuésàlongueurd'ondefixeavecdesphotomètressimplesmunisdefiltresinterférentielsinterchangeablesoudemonochromateurs simples.Lamesuredetransmittance(oud'absorbance)exigedecompareràlamêmelongueurd'ondelesignaldelasourceavantetaprèstraverséedelasolutionéchantillon.On placedoncsuccessivementsurletrajetoptiqueuntémoincorrespondantausolvantseulou unesolutioncontenantlesréactifsdudosage(maissanslecomposéàdoser,c'estle*blanc analytique*),puislasolutionpréparéeàpartirdel'échantillondeconcentrationinconnue. Cesappareilspeuventdisposerd'unecompensationélectroniquedesvariationsd'intensité delasource(fig.9.14)connuesouslenomde*split-beam*.Unepartiedelalumièreestdéviée avantqu'ellen'atteignel'échantillon,cequipermetdestabiliserl'intensitédelasource(il nes'agitpasàproprementparlerd'unfaisceauderéférence).Cesappareilsdonnentl'absorbanceetcalculentleplussouventlaconcentrationcherchée.



Figure9.14 Schémaoptiquesimplifiéd'unspectrophotomètresimplefaisceaudemodeséquentiel. 1: Deuxsourcescoexistentmaisuneseuleestchoisieenfonctiondelamesure. 2: lemonochromateursélectionnelalongueurd'ondedemesure. 3: compartimentde mesureoùunecellulecontenantsoitl'échantillonsoitunblancestplacéesurletrajet optique.4-5:diodedétectriceetdiodedecontrôle.

## 9.8.2 Appareilsàoptiqueinversée, detypemulticanaux

Cetyped'appareilestapparentéauxspectrographesdanslamesureoùilpermetl'observationinstantanéedetoutel'étendueduspectreparemploid'undétecteurcomposéd'un alignementdephotodiodesminiaturisées, dontlenombrepeutatteindre2000(fig.9.15). Unteldétecteurréaliseuneexplorationséquentielletrèsrapide, considéréecomme*quasisimultanée*, detouteunegammespectraleen 1  $/10^e$  deseconde, enconsultantlessignaux envoyésparlesdiodesdontchacuneest dévolue à un petitinter valle de longueur d'on de. Lepouvoir de résolution de cesappareils sans monochromateur (donc plus lumineux) est limité par la taille desdiodes.

#### 9.8.3 Spectromètres à optique double faisce au (types équentiel)

Les meilleurs spectrophotomètres dans ce domainer est entencor el es appareils à deux faisceauxdontl'untraversel'échantillonetl'autresertdeparcoursderéférence.Deuxmiroirs tournantsenformedesecteurs, synchronisés aveclemouvement pas à pas duréseau, permettentaudétecteurdecomparerexactementpourlamêmelongueurd'ondelesintensités transmisesparl'uneoul'autredesdeuxvoies(fig. 9.16). L'amplificationduseul signal modulépermetd'éliminerenpartielalumièreparasite. Lecircuitajustelasensibilitédu photomultiplicateur de façon inverse à l'intensité lumineuse qu'il reçoit. Un montage plus simpleconsisteàutiliserunmiroirsemi-transparentetdeuxphotodiodesappariées.Lesignalcorrespondàlatensionnécessairepourmaintenirinvariablelaréponsedudétecteur (principederétroactionoufeed-back). Cesappareilssecaractérisent parunevitessede balayagerapide(30nm /s)etlapossibilitédemesurerdesabsorbancesdeplusieursunités.

 $\label{eq:linear} \begin{array}{|c|c|c|} \hline & \mbox{Pourvérifierl'exactitudedeslongueursd'ondedesspectromètres, onutiliseune solution} \\ \hline & \mbox{a4\%}m \ /V \ d'oxyded'holmiumdansl'acideperchlorique10\% \ V/V, donton connaîtlaposition précise des différents maximadus pectre. Les valeurs dépendent quel que peudurég lage de la largeur de bandes pectrale. En effet les bandes d'absorptionnes ont passymétriques sibien que la largeur de la bandes pectralechoisie pour le balayage du spectre influe sur$ 

l'énergiequivient frapper à chaque instant le détecteur, cequiseré per cutes ur l'intensité du signal, et finalement sur le tracé dus pectre. Ex: en passant d'une large ur de fente de 0,1 nm à 3 nm, le maximum d'absorption à 536,47 nm passe à 537,50 nm.



Figure 9.15 Schémaoptique d'unspectrophotomètres implefaisce auillustrant le modes imultané (spectromètre à barrette de diodes).

Levolet, seulepiècemobile, permet desoustraire le bruit defondou « courant d'obscurité » produit lors que au cun el umière nevi ent frapper les diodes. Le montage à optique inversée permet de travailler avecle compartiment échantillon ouvert à la lumière extérieure. Ces appareils sont largement utilisés, commedétecteurs, enchromatographieliquide (*cf.* 2.7). Enbas: exemple de réalisation d'unspectrom ètreminiaturisé dont le système dispersifet le détecteurs on tintégrés sur une carte enfichable dans un microordinateur. Un efibre optique transmet la lumière en provenance de la partie sour c el lule-échantillon située à distance (reproduit avec l'autorisation de la société Ocean Optics Europe).



Figure9.16 Parcoursoptiquededeuxappareilsàdoublefaisceau, entrelasortiedumonochromateur etledétecteur (modèleàmiroirstournantsetmodèleàmiroirsemi-transparent). L'agencement des appareilsàmiroirstournantsestàrapprocher decelui desspectro-photomètres IR, hormisle fait que la lumière issue de la source passe d'abord par le monochromateuravant d'arrivers ur l'échantillon. On minimisea insi les réactions de la source. L'optique plus compacte des montages à un seuf faisce audivisé associéà deux détecteurs est plus simple. Un miroirsemi-transparent et fixer emplace le mécanisme de la compacte des montages.

Lesspectrophotomètresàdoublefaisceaupermettentdefairedesmesuresdifférentielles entrel'échantillonetleblancanalytique. Ilssontpréférablesauxmodèlesmonofaisceau silessolutionssonttroubles. Labandepassantedesmeilleursappareilspeutdescendreà 0,01nm.

Pourpermettredesmesuresderoutinesansavoiràfairedeprélèvement, oupoursurveillerlaconcentrationd'unproduit surunelignedefabrication, àdistanceduspectrophotomètre,onutiliseunesondeàimmersion.IIs'agitd'unaccessoireplacédanslecompartimentéchantillondel'appareiletquicomportedeuxfibresoptiquespourconduireet récupérerlalumièreaprèsabsorptiondanslemilieuétudié. Ilenexistedeuxtypes:par transmissionpourlessolutionslimpidesetparréflexiontotaleatténuée(ATR)pourlessolutionstrèsabsorbantes(fig.9.17).

Lescomposésfluorescents.Quandlecomposéétudiéestfluorescent,lespectred'absorptionestmoinsintensepuisquelalumièreré-émisevientsesuperposeràlalumièreabsorbée. Observéeavecunmontageàoptiqueinversée,parexemple,lafluorescencedel'échantillon (soumisàlatotalitédurayonnementdelasource)diminuedoncl'absorbancedanslapartieduspectreoùsesituel'émission. Parcontre, avecunmontageoptiquetraditionnel, fluorescenceapparaîtquandlemonochromateursélectionnelazonecorrespondantàl'excitation:l'absorbanceseramoinsintensedanscettepartieduspectreenregistré.Cependant ilnefautpasgrossirleproblème,carlafluorescenceestémisedanstouteslesdirectionset

la



lesphotonsquiempruntentletrajetoptiqueconstituentunetrèspetitepartiedelalumière émise.

**Figure9.17** Principed'unspectrophotomètreavecsonded'immersion. Lalumièremonochromatiqueissueduspectrophotomètreestguidéeversunecelluleà immersionpuisretourneversledétecteur.Letrajetderéférenceestégalementassuré paruneautrefibreoptique.Àgauche,sondeàtransmission.ÀdroitesondeATR:Le prismesaphiraunindiceplusgrandquecelui delasolution.Ledessinmatérialiseles troisréflexionsdufaisceauoptiqueavecpénétrationdanslasolution(voirexplication au§10.9.3).

## 9.9ANALYSEQUANTITATIVE:LOISDEL'ABSORPTION MOLÉCULAIRE

#### 9.9.1 LoideBeeretLambert

L'UV/Visibleest largement exploitéenanalysequantitative, depuisfort longtempsdans ledomaineduvisible. LesmesuresreposentsurlaloideBeeretLambertquireliedans certainesconditions,l'absorptiondelalumièreàlaconcentrationd'uncomposéensolution.

L'originedecetteloiremonteauxtravauxdumathématicienfrançaisLambertquiavait, au XVIII<sup>e</sup> siècle, définilesbasesdelaphotométrie. ParlasuiteBeer, physicienallemand du XIX<sup>e</sup> siècle,aposéuneloiquipermetdecalculerlaquantitédelumièretransmiseaprès passageàtraversuneépaisseurdonnéed'uncomposéensolutiondansunematricenon absorbante.

IlenestrésultélaloideBeeretLambertprésentéeicisoussaformeactuelle:

$$\mathbf{A} = \mathbf{1} \quad c \tag{9.4}$$

Adésignel'absorbance, paramètre optiques ans dimension, accessible aumoyendus pectrophotomètre, estl'épaisseur (encm) de la solution traversée, cla concentration molaire et 'l le coefficient d'absorption molaire (L 'mol<sup>-1</sup>'cm<sup>-1</sup>) à *la longueur d'on de* l'à *la quelle on fait la mesure*. Ce coefficient, (également appelécoefficient d'absorbance) propre au composé analysé, dépenden outre de la température et du solvant. Généralement sava-leures trepérée pour la seule longueur d'on de du maximum d'absorption. Elle peut varier sur une la replage allant de quel que sunités à plus de 200000.

Àl'originedecetteformuleontrouvel'hypothèsedeLambertselonlaquellel'intensité *I* d'une*radiationmonochromatique*adiminuéded*I* (négatif)aprèsavoirtraverséune épaisseurd*x*d'unmatériaudontle*coefficientd'absorption*est*k*pourlalongueurd'onde choisie(fig.9.18),soit:

$$-\frac{\mathrm{d}I}{\mathrm{d}x} = kI_X \tag{9.5}$$

Enappelant *I*<sub>0</sub> l'intensitélumineusedelaradiationincidenteenamontdumilieutraverséd'épaisseur , l'expression9.5s'écrirasouslaformeintégréedonnant l'intensité transmise*I*:

$$[\operatorname{Ln} I_x]_{I_0}^I = -k \, [x]_0 \tag{9.6}$$

soit

$$\operatorname{Ln}\frac{I}{I_0} = -k^{\prime} \tag{9.7}$$

 $I = I_0 e^{-k} \tag{9.8}$ 



Beer, en1850,généralisal'expression9.8aucasd'unesolutionfaiblementconcentrée d'uncomposédissousdansunmilieutransparent, c'est-à-direnonabsorbant, enécrivant quekétaitproportionnelàlaconcentrationmolairecdececomposé(fig.9.19).

$$k = k c (9.9)$$

Enremplaçantkpark cdanslarelation9.8, on obtient une expression qui est généralement connues ou slaforme 9.4 dans la quelle l'*absorbance* A est représentée par l'une des expressions équivalentes:

$$A = \log \frac{I_0}{I}$$
 ou  $A = \log \frac{1}{T}$  ou  $A = \log \frac{100}{T\%}$  ou  $A = 2 - \log T\%(9$  .10)

LaloideBeeretLambertconsidéréeàl'originecommeunpostulat,afaitl'objetparla suitedenombreusesinterprétationsetdémonstrationsenpartantd'hypothèsesstatistiques, cinétiquesousimplementlogiques.



12

1







Spectres desolutions aque uses de concentrations croissantes en permanganate de potassium. Graphe des absorbances correspondantes mesurées à 525 nmmontrant la croissance linéaire de ceparamètre.

Cetteloi, quineconcernequelafractiondelalumièreabsorbée, conditionssuivantes:

estvérifiéedansles

- <sup>†</sup> lalumièreutiliséedoitêtremonochromatique;
- <sup>†</sup> lesconcentrationsdoiventêtrefaibles;
- <sup>†</sup> lasolutionnedoitêtrenifluorescentenihétérogène;
- <sup>†</sup> lesoluténedoitpasdonnerlieuàdestransformationsphotochimiques;
- <sup>†</sup> lesoluténedoitpasdonnerdesassociationsvariablesaveclesolvant.

 Quand, pourundosage, onsecontentedemesurerl'absorbanceàuneseulelongueur d'onde,onchoisit,engénéral,cellequicorrespondaumaximumd'absorption.D'autrepart, pourquel'absorbancereflètecorrectementlaconcentration,ilfautquelabandespectrale
 DI quiatteintledétecteur,choisieparleparamètredel'appareilappelé*largeurdefente*ou *bandepassante*,soitbeaucoupplusétroite(10fois)quelalargeurdelabanded'absorption mesuréeàmi-hauteur.

#### 9.9.2 Additivitédesabsorbances



Figure9.20 Additivitédesabsorbances.

Pourtoutelongueurd'onde, l'absorbanced'unmélangeestégaleàlasommedesabsorbancesdechaquecomposantdumélange(prisàlamêmeconcentration)pourcette longueurd'onde.

LaloideBeeretLambertestadditive(fig.9.20).Ceciveutdirequesionmesurel'absorbanceA,dansunecuved'épaisseur ,d'unmélangededeuxcomposés1 – et2ensolution dansunsolvant,onobtiendralamêmeabsorbancetotalesilalumièrepassesuccessivement àtraversdeuxcuvesd'épaisseur ,placéesl'uneaprèsl'autre,contenantl'unelecomposé 1(Abs.A 1)etl'autrelecomposé2(Abs. A2).Ilfautbiensûrquelesconcentrationsetle

solvantsoientlesmêmesquepourlemélangeinitial(ondonneicil'indice1aucomposé1 etl'indice2aucomposé2):

$$A = A_1 + A_2 = ('_{1}c_1 + '_{2}c_2)(9$$
 .11)

Ceprincipeestillustréparl'étudedespointsisobestiques:considéronsuncomposéAquise transformeparuneréactiondupremierordreenuncomposéB.Supposonsquelesspectres d'absorptiondeAet deB, enregistrésséparément dansunmêmesolvant et àlamême concentration, secoupentenunpoint/lorsqu'onlessuperpose(fig.9.21). Pour la longueur d'ondedupoint *I*, les absorbances des deux solutions sont les mêmes, et par conséquent les coefficients '<sub>A</sub> et '<sub>B</sub> sontégaux( '<sub>A</sub> = '<sub>B</sub> = ')Ordans cetype de transformation on ainitialement Apuret pour finir Bpur. Pour tout mélange intermédiaire, la concentration totale des mélanges de Aet de Bnevarie pas(c A +  $c_B$  = Cste),

$$A_I = '_A c_A + '_B c_B = ' (c_A + c_B)(9$$
 .12)

TouslesspectresdesmélangesA+Bformésaucoursdutempspasserontdoncparle pointI,appelépointisobestique,oùl'absorbanceAconserveralamêmevaleur.

Cesréseaux de courbes concourantes ser en contrent quandonétudiel evirage d'unindicateur coloréen fonction dup H, ou au cours de l'étude des cinétiques de réaction.



Figure9.21 Pointisobestique.

Hydrolysealcalineà25<sup>°</sup>Cdusalicylatedeméthyle.Superpositiondesspectressuccessifsenregistrésentre280et350nmàdesintervallesde10min.

## 9.10MÉTHODESUTILISÉESENANALYSEQUANTITATIVE

Quanduncomposén'absorbepaslalumière, ilpeutnéanmoinsfairel'objetd'undosage photométriquesionpeutletransformerpréalablementàlamesureenundérivéqui, lui, comporteunchromophoreexploitable.Parcetartifice, ildevientpossiblededosertoutes sortesd'espèceschimiquesdontl'absorptionestinitialementsoittrèsfaible,soitdansune partieduspectreoùcoexistentd'autresabsorptionsquiinterférent. Àcettefin,lamesure d'absorbanceestprécédéed'unetransformationchimiquequidoitêtreàlafoisspécifique, totale,rapide,reproductibleetconduireàundérivéstableensolution.C'estleprincipedes *testscolorimétriques*.
Letermedecolorimétrievientdecequelespremiersdosageseffectuésdanscedomaine, bienavantl'inventiondesspectrophotomètres, sefaisaientavecdelalumièrenaturelle(lumièreblanche)etsansappareilparticulier, parcomparaisonvisuelledirectedelacoloration del'échantillondoséaveccelledetémoinsdeconcentrationsconnues.

Les deux situations quise présentent le plus souvent sont les suivantes:

- Lecomposéàdoserestprésentdansunematricedontcertainsconstituantsabsorbent danslemêmedomainespectral: lamesuredirectedel' absorbancedueauseulcomposé estdoncimpossible(fig.9.22a). Pourcontournercettedifficulté, ontransformedefaçon spécifiquelecomposéparuneréactiontotaleenundérivédontlacourbed' absorptionse situedansunerégionlibredetouteinterférenceaveclamatrice(fig.9.22, courbeb).
- Lecomposéàdosern'apasdechromophoreexploitableàl'état brut :onfait apparaître,iciencore,unchromophorederemplacementendérivantl'espèceinitialesuivant lemêmeprincipe(fig.9.22,courbescetd).



**Figure9.22** Illustration de deux situations fréquemment rencontrées. Un composé mas qué dans un mélange oubienne présent ant pas d'absorptionnet te peut néan moins êt redosé par colorimétrie en fais ant appel à une transformation chimique qui le transforme en un dérivé exempt d'interférences.

Encolorimétrie, on préfère baser la mesure d'absorbance sur un chromophore situévers les grandes longueurs d'onde, caron diminueleris que des uperposition des absorptions propres aux différents composés. D'autrepart, quandon fait précéder la mesure d'uneréaction, il arrive qu'onne connaisse pas la structure exacted udérivé coloré dont on mesure l'absorbance; néan moins, en supposant que la réaction impliquée est quantitative, son coefficient molaire d'absorption est accessible à partir de la concentration molaire du composé utilisé en référence.

# 9.11ANALYSED'UNSEULANALYTEETCONTRÔLEDEPURETÉ

Pratiquement, oncommenceparconstruireunecourbed'étalonnageA = f(c)àpartir desolutionsdeconcentrationsconnuesducomposéàdoser, soumises aumêmetraitement quel'échantillon.Cettecourbe, le plus souvent assimilable à une droite pour les solutions diluées, permet de déduire la concentration  $c_X$  de la solution inconnue.

Onsecontentequelquefoisdeprépareruneseulesolutionétalon.Danscecasonprépare unesolutionderéférencedont laconcentration $c_{\rm R}$  est tellequesonabsorbance $A_{\rm R}$  est légèrementsupérieureàcellequel'onattenddelasolutioninconnue $A_{\rm X}$  (fig.9.23).

Onappliquealorslaformulesuivantepourcalculerc = x:

$$c_X = c_{\rm R} \, \frac{A_X}{A_R} \tag{9.13}$$



**Figure9.23** Courbed'étalonnageetcuvesclassiquesenverreoptiqueouenverredesilice. Si onsecontentedeprépareruneseulesolutionderéférence, ceci revientàconsidérerquelacourbed'étalonnageestunedroitequi passeparl'origine. Laprécision durésultatserad'autantmeilleurequelaconcentrationinconnueseraprochedela concentrationderéférence(lerésultatestdéterminéparinterpolation).

Lecalcul classiquedelaconcentrationd'unanalyteparlarelation9.13conduit àun résultaterronésil'échantilloncontientuneimpureté(absentedanslasolutionderéférence) quiabsorbeégalementàlalongueurd'ondedemesure.Aussi,fait-onassezsouventappelà uneméthodebaptisée*analysedeconfirmation*.

Onpartdelaconstatationquepourtoutcomposépur,lerapportdescoefficientsd'absorption,déterminésàdeuxlongueursd'onde,estconstant.Ilestcaractéristiqueducomposé. Donc, sioneffectueuneoudeuxmesuresd'absorbancesupplémentaires, décalées dequelquesnanomètresparrapportàlamesureoriginale,onpourracalculerlesrapports d'absorbancedelasolutionéchantillonetlescompareràceuxquiaurontétéétablisdela mêmefaçonavecuntémoinpur.Sicesrapportssontdifférents,onendéduiraqu'ilyaune impureté.Lecalculdelaconcentrationseradoncpeufiabledanscecas.

Partantdeceprincipe, ilestpossibledecontrôlerl'homogénéitédespicsd'élutionen chromatographieliquide,àconditiondedisposerd'undétecteurUVpermettantlamesure simultanéedel'absorbanceàplusieurslongueursd'onde(undétecteuràbarrettesdediodes, parexemple).Toutevariation,aucoursdel'élutiond'unconstituant,durapportdesabsorbanceàdeuxlongueursd'onde,témoignequ'ils'agitd'unmélangedecomposéssortant simultanémentdelacolonne(fig.9.24).Cetteméthodeestcependantmiseendéfautencas decoélutionparfaitededeuxcomposés.



Figure9.24 Analysedeconfirmation.

a)Spectred'unmélange (X + Y) etspectredeYseul danslemêmedomaine(partie grisée);b)dessinillustrantunchromatogrammequiprésentedeuxpicsdontlepremier estdûàuncomposéuriqueetlesecondàl'élutiondedeuxcomposéslégèrementdé-calésdansletemps.L'évolutiondurapportdesabsorbancesencoursd'élutionpermet decontrôlerlapuretédescomposésélués.Cesvariationssonthabituellementmisesen évidenceparleslogicielssousformedeplagescolorées.

#### 9.12ANALYSEMULTICOMPOSANTS(MCA)

Lorsqu'onestenprésenced'unmélangedecomposésdontlesspectresd'absorptionindividuelssontconnus,onpeutendéterminerlacomposition.Selonlaloid'additivité(relation 9.11),lespectredumélangecorrespondàlasommepondéréedesspectresdechacundes constituants.Laméthodeclassiquedecalculestrappeléeicipourmémoire.Ellen'estplus utiliséetellequelle,maisautraversdesoutilslogiciels.

#### 9.12.1Méthodealgébriquedebase

Soitunmélangedetroiscomposésa, b, censolution(conc.  $c_a$ ,  $c_b$ ,  $c_c$ ). Onmesureles absorbancesdecettesolutionàtroislongueursd'onde  $I_1$ ,  $I_2$  et  $I_3$ ,soit $A_1$ ,  $A_2$  et  $A_3$ . Connaissantlesvaleursdesabsorbancesspécifiquesdechacundestroiscomposésprisiso-lémentpourcestroislongueursd'onde(9valeursautotal,de  $\begin{pmatrix} 1 \\ a \end{pmatrix}$  à  $\begin{pmatrix} 3 \\ c \end{pmatrix}$ onécrira,parapplica-tiondelaloid'additivitédesabsorbances,lesystèmesuivantdetroiséquations(onsuppose queletrajetoptiquedescuvesutiliséesestde1cm):

à <b>I</b> 1	$A_1 = {'}_{a}^{1} c_a + {'}_{b}^{1} c_b + {'}_{c}^{1} c_c$
à <b>I</b> ₂	$A_2 = '^2_a c_a + '^2_b c_b + '^2_c c_c$
à I <sub>3</sub>	$A_3 = '^3_{a} c_a + '^3_{b} c_b + '^3_{c} c_c$

Larésolution decesystème, qui correspond à une matrice [3  $\times$  3], per met de trouver les trois concentration scherchées  $c_{a,cb}$  et  $c_{c}$ .

$$\begin{bmatrix} C_1 \\ C_2 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} A_1 \\ A_2 \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} c_1 \\ c_2 \\ c_3 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} A_1 \\ A_2 \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} c_1 \\ c_2 \\ c_3 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} A_1 \\ A_2 \\ c_3 \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} c_1 \\ c_2 \\ c_3 \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} c_1 \\ c_3 \\ c_3 \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} c_1 \\ c_1 \\ c_3 \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} c_1 \\ c_1 \\ c_3 \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} c_1 \\ c_1 \\ c_1 \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} c_1 \\ c_1 \\ c_$$

Cetteapprochedonnedebonsrésultatsquandlescomposésontdesspectressignificativementdifférents, maiselle devient moinsprécise quandless pectressont voisins puis qu'une petiteer reur de mesure peut conduire à une variation importante du résultat. Pour cetteraison les appareils à barrettes de diodes utilisent plusieurs dizaines de points de données. Le système à résoudre (rel. 9.14) devenus ur déterminé conduit à demeilleurs résultats.

#### 9.12.2Régressionlinéairemultilongueursd'onde(méthodeMLRA)

L'analysedesmélangesadonnélieuàdiversesméthodes, renduespossiblesaveclesspectromètresquienregistrentlesdonnées. Les logiciels d'analyse quantitative peuventutiliser ungrand nombre depoints extraits des spectres de l'échantillon à doseret des solutions d'étalonnage. À titre d'exemple est décrite, ci-après, une méthode de régression linéaire qui permet de neutraliser le bruit de fondet donc d'améliorer le résultat d'une analyse de deux composés connus, présents dans un échantillon (fig. 9.25).





Spectresd'unesolution  $1^{\times} 10^{-4}$  Menpermanganate, d'unesolution  $1^{\times} 10^{-4}$  Mdebichromateetd'unesolutioncontenant0,  $8^{\times} 10^{-4}$  Mdepermanganateet1,  $8^{\times} 10^{-4}$  M debichromate(d'aprèsBiancoetColl. *J.ChemEduc.*, 1994, 66(2), p. 178).

L'appareilutilisetroisenregistrementsmisenmémoire:unspectredel'échantillon(qui contientlemélangedesdeuxcomposésdontonveuttrouverlesconcentrations)etdeux spectres, dans le mêmedomaines pectral, correspondant chacun à une solution de référence de concentration connue de l'une t de l'autre composé.

Pourchaquelongueurd'onde, laloi d'additivitédesabsorbancespermet d'écrireque l'absorbancedumélangeconsidérédesdeuxcomposés(notésaetb), supposésn'interagis-santpasl'unsurl'autre, est donnée parl'expression:

$$A = '_{a} c_{a} + '_{b} c_{b}$$
(9.15)

(9.16)

Pourchacundesdeuxspectresderéférence, on a, ensupposant que l'épaisseur des cel-= 1 cm:

lulesdemesureest

-pourlecomposéb

 $A_{réfa} = 'a' C_{réfa}$ -pourlecomposéa

$$A_{\text{réf.b}} = '_{\text{b}} c_{\text{réf.b}}$$
(9.17)

*dechaque* Cesdeuxexpressionspermettentdecalculerlescoefficientsd'absorption constituantpur, à chaquelongueurd' on de considérée. On peut don cré-écrire 9.15 sous la forme:

$$A = \frac{A_{\text{réf.a}}}{c_{\text{réf.a}}} c_{\text{a}} + \frac{A_{\text{réf.b}}}{c_{\text{réf.b}}} c_{\text{b}}$$
(9.18)

EndivisantlepremiermembreparA réf.a, on aurapour chaque longueur d'on de:

$$\frac{A}{A_{\text{réf.a}}} = \frac{c_a}{c_{\text{réf.a}}} + \frac{c_b}{c_{\text{réf.b}}} \cdot \frac{A_{\text{réf.b}}}{A_{\text{réf.a}}}$$
(9.19)

Lepremiermembredel'expression9.19est doncunefonctionaffinedurapport des absorbancesfigurantausecondmembre.Lesvaleurscalculéessontsurunedroitedontla penteetl'ordonnéeàl'originepermettentdecalculerc a etc b.

Lerésultatserad'autantplusprécisquelenombredepointsutilisésseragrand.

#### 9.12.3Déconvolution

D'asseznombreuxlogicielsdetraitementdedonnéespermettentdetrouverlacomposition demélangesàpartirdesspectres.L'unedesméthodeslesplusconnuesutilisel'algorithme dufiltredeKalmandesmoindrescarrés.Ellepermetdetrouverdemanièreautomatique,par approximationssuccessives, lespectre delasolution échantillon paraddition desspectres enmémoiredechacundescomposésaffectésd'uncoefficient depondération(loi d'additivitédesabsorbances). Cesont lesméthodesconnuessouslesnomsdePLS(partial least square), PCR(principal component regression), ouMLS(multipleleast squares) (fig.9.26).



longueursd'onde

#### Figure 9.26 Déconvolution de courbespectrale.

Àpartirduspectreexpérimental d'unmélangede5composés(leplusexternesurla figure), lelogiciel retrouvela proportion dechacund'eux (dontless pectres individuels sontconnusparailleurs).

# 9.13MÉTHODESDECORRECTIONDELIGNEDEBASE

Certainséchantillons, tels les fluides biologiques, contiennent des particules micellaires en suspension quicréent pardiffusion de la lumière (effet Tyndall) une absorption supplémentaire. Celle-civarie de manière régulière avec la longueur d'on de (fig. 9.27).



Figure 9.27 Illustrationser apportant aux calculs de la méthode de Morton et Stubbs.

Plusieursméthodescherchentàcorrigercephénomèneenretranchantdel absorbance mesuréelapartquin'estpasdueàl'analyte.Ils'agitenfaitdecorrectionsdelalignede basefaitesàpartirdemesuresréaliséesàplusieurslongueursd'onde.

#### 9.13.1Modélisationparunefonctionpolynomiale

 $= k \mathbf{I}^n$ .

2

Onsupposequelavariation delalignede base estreprésentable parune fonction A = bPour trouver ket n, on repère une plage où l'analyte n'absorbe pasa finque le logicie lutilise cette zone de la courbe pour calculer cesco efficients parune méthode des moindres carrés, (sachant que log  $a = \log k + n \log \mathbf{I}$ ). En suite que lle que soit la longue ur d'on de du dos age, on pour rare trancher l'absorbance due aufondabsorbant.

#### 9.13.2Méthodedestroispoints(Morton-Stubbs)

LaméthodedeMortonetStubbs(ainsiquelaméthodefaisantappelauxcourbesdérivées, cf.9.16)permetunecorrectionefficacedelalignedebaseàconditionquel'absorptionsousjacentevarielinéairementdanslazonedemesure. Ainsi, dansunesituationtellequecelle représentéesurlafigure9.27a, ilfaut, pourquantifierlecomposé, corrigerl'absorbanceA lueaumaximum l<sub>2</sub> enretranchantcequicorrespondauxvaleursnotéesxety.

Pourcelaonvafaireunspectrederéférenceducomposépur, afindechoisirdeuxlongueursd'onde  $\mathbf{I}_1$  et  $\mathbf{I}_3$  tellesquelescoefficientsd'absorbancesoientlesmêmes(fig.9.27b). Ainsisurlafigure, on apour  $\mathbf{I}_1$  et  $\mathbf{I}_3$  lamêmeabsorbanceA et une absorbance $A_2$  a umaximum  $\mathbf{I}_2$ . On calcule lerapport *R* entreces deux valeurs ( $R = A_2/A$ ). On effectue ensuite, sur lespectre del'échantillon à doser, lerapport des absorbances à ces deux mêmes longueurs d'on de. À condition d'assimiler la ligne de base à une droite demême pente que le segmentab, lavaleur de *x* peut alors être déduite parcalcul (voir figure):

$$x = (A_1 - A_3) \frac{(\mathbf{I}_3 - \mathbf{I}_2)}{(\mathbf{I}_3 - \mathbf{I}_1)}$$
(9.20)

Àpartirde*R*etdurapport  $A_2/A_3$  del'échantillon,onaccèdeàysachantquelerapport desabsorbances,aprèscorrectiondexety,conservelavaleur*R*(fig.9.26):

$$R = \frac{A_2 - (x+y)}{A_3 - y}$$
  
$$y = \frac{RA_3 - A_2 + x}{R - 1}$$
(9.21)

Laconnaissancedexetypermetdecalculerl'absorbancecorrigéeAselon:

$$A = A_2 - x - y$$

Cetteméthodenécessitesimplementdedisposerd'unspectreducomposépur.Elleest indépendantedelaconcentrationdelasolutionderéférenceetfaitpartiedeslogicielsde traitementdesspectresUV.

## 9.14DISTRIBUTIONDESERREURSRELATIVESDUESAUX APPAREILS

Pourbeaucoupdespectrophotomètresilestpossibledefairedesmesuresallantjusqu'à4 ou5unitésd'absorbance. Sachantquecesvaleursélevéescorrespondentàdesintensités transmisesquisontextrêmementfaibles( $I / I_0 = 10^{-5}$  pourA = 5),onpeutcraindreque lesrésultatssoientmoinsfiables.Ilestdoncimportantdeconsidérerleslimitestechniques dumatériel.

Onreconnaît troissources d'erreurs instrumentales sur la transmittance. Il s'agit de causes indépendantes qui peuvents' ajouter (fig. 9.28):



soit:

*lebruitdefondduphotomultiplicateur*.Ceterme **D***T*<sub>2</sub> varieenfonctionde*T*,suivantune expressioncomplexe,traduiteparlarelationsuivante(courbe2):

$$\mathbf{D}T_2 = k_2 \quad \overline{T^2 + T} \tag{9.22}$$

<sup>†</sup> *lesréflexionsetdiffusionslumineuses*surleparcoursoptiquedel'instrument.Ceterme estproportionnelà*T*:  $DT_3 = k_3T$ (courbe3).

Commecescausesd'erreurs'ajoutent,l'erreurtotalesurlaconcentrationcorrespond—enadmettantlestroisexpressionsci-dessus—àunecourberésultantedontl'ordonnéeenchaquepointestlasommedesordonnéesdestroisautres.CettecourbepasseparunminimumquisesituegénéralementpourA= 0,7.Pourlesdosagesilestdoncconseilléd'ajusterlesdilutionsafinquelesabsorbancessesituentdanscettezoneoptimale.

ÀpartirdelaloideBeeretLambertilestégalementpossiblederelierl'erreurrelative, faitesurlaconcentration*c*,àl'erreurrelativefaitesurlatransmittance*T*(courbe4).

$$\frac{\mathbf{D}c}{c} = \frac{1}{\ln T} \cdot \frac{\mathbf{D}T}{T}$$
(9.23)

# 9.15SPECTROMÉTRIEDÉRIVÉE

Leprincipeconsisteàcalculer par unprocédémathématiquelescourbesdérivéesdes spectrespour améliorer laprécisiondecertainsdosages. Ceprocédéest appliquépar exemplequandl'analyteseconfonddanslespectreglobaldumélangedanslequelilse trouve. Lestracésdescourbesdérivéessonteneffetbeaucoupplusaccidentésqueceux desspectresd'origine(appelés*spectred'ordrezéro*)dontilsmettentenrelieflesfaibles variationsdepente(fig. 3.29). Leprocessusd'obtentiondelacourbe*dérivéepremière*, dA / dI = (d '/ dI)' *c*,peutêtreétenduauxdérivéessuccessives( $n e^{e}$  dérivée).



Figure 9.29 Spectre UV delaphénylalanine et courbe des adérivées econde.

Les logiciels des spectromètres conduisent à ces courbes dérivées parcalcul, et non plus pardes modifications du montage optique commeilen était à l'origine.

Lacourbecorrespondantàla*dérivéeseconde*, faitcorrespondreauxpointsd'inflexion duspectred'ordrezéro, despointsd'annulation depente, c'est-à-diredes maxima ou des minima (fig. 9.30). Laquatrième dérivée meten core mieux en évidence les faibles variations d'absorbance duspectre initial.



defonctionscorrespondantàdescourbesdeGauss).

Denombreuxdosagesgagneraientàutiliserceprincipe, sachantquelaconduited'un dosageàpartirdescourbesdérivéesn'estpasplusdifficilequ'àpartirdesspectresenabsorbance.L'amplitudeentrelemaximumetleminimumdelacourbedérivéen <sup>e</sup>,estproportionnelleàlavaleurdel'absorbancedelasolution.Lacourbed'étalonnageestétablieà partirdeplusieurssolutionsétalonsdeconcentrationsdifférentesauxquelleslemêmetraitementmathématiqueestappliqué, ainsiqu'à la solution échantillon. L'intérêt du procédé est manifeste dans trois situations où l'absorbance est faussée:

- \* silespectredelasolutionéchantillonprésenteundécalageverslehautparsuited'un fondd'absorptionuniforme, lacourbedérivée, quin'estsensiblequ'auxvariationsde pentedelacourbed'ordrezéro,n'enseranullementaffectée.
- \* sionestenprésenced'unphénomènedediffusiondelalumièreauseindelasolution échantillon,quisetraduitparunfondd'absorptionquicroîtmodérémentverslespetites longueursd'onde,làencore,lescourbesdérivéesserontpeuaffectées(fig.9.30).
- <sup>†</sup> uneabsorbancedueàl'analyte, quasiment invisiblesurlespectreoriginal, parceque noyéedansuneabsorbancerégulièreprovenantd'uneffetdematrice,devientdétectable.

# 9.16COLORIMÉTRIEVISUELLEPARTRANSMISSION OURÉFLEXION

Lacolorimétrievisuelle, utiliséedepuisplusdedeuxsiècles, estuneformesimplifiéede laspectrométried'absorptioninstrumentale.Ellesepratiqueintensémentétantdonnéson faiblecoûtetsaprécisionbiensouventétonnante.





#### Figure 9.31 Colorimétrievisuelle.

Àgauche, comparateur à disque. L'utilisation de cetappareil consiste à choisir, parrotation du porte-filtres, celuiqui permet, quandilest superposéau «blancanalytique», d'égaliser aumieux les colorations des deux tubes. L'observations e fait partrans parence en lumière blanche. Le tube central contient l'échantillon aprèstraitement. Le disque est étalonné pour undos ageparticulier. À droite, un réflect om ètre portatif qui permet des 'affranchir de l'appréciation de l'œil humain (reproduit avec l'autorisation de la société Merck).

Lescolorimètreslesplussimples(fig. 9.31), utiliséspourlesdosagesderoutine, sont descomparateursvisuelsapparentésauxtubesdeNessler, d'originebienancienne. Ces dernierssont constituéspardestubesdeverreàfondplat avectrait dejauge, quel'on remplitavecdifférentessolutionsdeconcentrationsétalonsetéventuellementd'unagentde dérivation.Lasolutionàanalyser,placéedansuntubeidentique,estintercaléedanslasérie destémoinsprécédents.Cestubes,disposéssurunfonddelumièreblanche,sontobservés partransparence.Laconcentrationcherchéeestintermédiaireentrecellesdesdeuxtémoins dontlescolorationslesplusprochesencadrentcelledutubecontenantl'échantillonàdoser. Cestestssélectifs,prêtsàl'emploietnenécessitantaucunappareil,complètentlesméthodes établiesetaident,parleurmiseenœuvreimmédiate,àmaîtriserleflotdesanalysessemiquantitativesentousgenres.

Lesinnombrablestests, présentéssous forme de bande lettes qui se color ent plusoumoins intensément lors qu'ellessont trempées dans les milieux appropriés, sont autant d'applications courantes de la colorimétrie. Cependant le résultat, issud'une xamenvisuel de la lumièrer éfléchie, est donc à rattacher à la réflectométrie plutôt qu'à la colorimétrie partransmission.

Lanéphélométrie, technique différente de la colorimétrie, fait cependantégalement appel à la mêmeloi de Beeret Lambert. La méthode consiste à mettre enjeula formation d'un précipitéet, à partir de la lumière absorbée à une longueur d'on de donnée, à déterminer la concentration du précurseur. Par exemple, pour dos er l'ion sulfate, on ajoute un sel de bary um soluble. Il se forme un précipité de sulfate de bary um dont on mesure l'absorbance, après avoir étést abilisé avec un polymère hydrosoluble, telle Tween ®.

# QUELQUESSITESSURINTERNET

www.secomam.fr www.jascoinc.com www.varianinc.com www.spectronic.co.uk www.gbcsci.com www.shimadzu.com www.oceanoptics.com

# **EXERCICES**

Solutions enfind `ouvrage

#### Exercice9.1

Uneeaupolluéecontientduchrome( $M = 52 \text{g} \cdot \text{mol}^{-1}$ )àlaconcentrationmassiqued'environ0,1ppm. Onchoisit, poursondosage, lecomplexeCr <sup>VI</sup> aveclediphénylcarbazide ( $I_{\text{max}} = 540 \text{nm}$ ,  $\gamma_{\text{max}} = 41700 \text{L} \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{cm}^{-1}$ ).

Proposerunevaleurdutrajetoptiquedelacuvepourquel'absorbancesoitdel'ordrede 0,40.

#### Exercice9.2

Unesolutionaqueusedepermanganatedepotassium( $c = 1,28 \times 10^{-4} \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$ )aune transmittancede0,5à525nm,sionutiliseunecuvede10mmdeparcoursoptique.

a)Calculer lecoefficient d'absorptionmolairedupermanganatepour cettelongueur d'onde?

**b**)Siondoublelaconcentration, calculerl'absorbanceetlatransmittancedelanouvelle solution?

#### Exercice9.3

Lespeintures et vernisextérieurs doivent êtreprotégés de l'effet des radiations solaires pour ralentir leur dégradation (photoly se et réactions photochimiques).

Quelledoitêtrelaconcentration, eng  $L^{-1}$ , d'unadditifUV(*M*) pourque 90% durayon nementsoit absorbésurune épaisseur de 0,3 mm?

*Données:M* = 500g  $\text{mol}^{-1}$ ;  $\text{max} = 15000 \text{L} \text{mol}^{-1} \text{cm}^{-1}$  pour  $I_{\text{max}} = 350 \text{nm}$ .

### Exercice9.4

 $Onveutdéterminerlaconcentration (mol/L) dedeuxsels A (Co(NO _3)_2) et B (Cr(NO _3)_3) dans un échantillon in connuens olution aque use. On en registre unspectre dans levisible de chacunde ces deux composés prisisolément en solution aque use ainsi que de la solution échantillon à analyser. Let rajet optique des cuves utilisées est 1 cm.$ 

Lesvaleursdesabsorbancesmesuréesà510et575nmsurlestroisspectressontlessuivantes:lecomposéA(1  $.5 \times 10^{-1} \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$ )présenteuneabsorbancede0,714à510nm etde0,0097à575nm. LecomposéB(6  $\times 10^{-2} \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$ )présenteuneabsorbancede 0,298à510nmetde0,757à575nm.Lasolutionàdoserprésenteuneabsorbancede0,40 à510nmetde0,577à575nm.

a)Calculerles4coefficientsd'absorptionmolaire <sup>(A(510)</sup>, <sup>(B(510)</sup>, <sup>(A(575)</sup>, et <sup>(B(575)</sup>).

**b**) Calculerles concentrations molaires (mol  $L^{-1}$ ) des deux sels Aet B dans la solution échantillon.

# Exercice9.5

Onveut déterminer la concentration (mol /L) en KMnO  $_4$  et K<sub>2</sub>Cr2O<sub>7</sub> dans une solution aque use in connue par la méthode MLRA.

Onpréparedeux solutions de référence, l'une KMnO  $_4$  (1 × 10<sup>-4</sup> mol/L)et l'autreen K<sub>2</sub>CrO<sub>7</sub> (1 × 10<sup>-4</sup> mol/L). Les spectres de la solution inconnue et des deux solutions de références onten registrés entre 250 et 400 nm. Le trajet optique des cuves utilisées est 1 cm.

Àpartirdesrésultats, aunombrede5, rassemblés dans le tableauci-dessous:

a) Trouverl'équation de la droite de régression

 $A_{\text{échant}}/A_{\text{permanganate}} = f(A_{\text{bichromate}}/A_{\text{permanganate}}).$ 

**b**) Calculerles concentrations molaires (mol  $L^{-1}$ ) en KMnO 4 et K <sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub> dans la solution échantillon.

l (nm)	Abs.MnQ (réf.)	Abs.C <sub>f</sub> O <sub>7</sub> <sup>2-</sup> (réf.)	échantillon
266	0,042	0,410	0,766
288	0,082	0,283	0,571
320	0,168	0,158	0,422
350	0,125	0,318	0,672
360	0,056	0,181	0,366

#### Exercice9.6

Unindicateurcoloréacido-basiquesecomportecommeunacidefaibleHAdeconstante d'aciditéKa.

Onpréparediversessolutions demêmeconcentration  $C_0$  decetindicateur dontonfaitvarier lepHsans dilution. Onmesure, dans lesmêmesconditions ( = 1 cmet l = 595nm) l'absorbance des différentessolutions préparées. On admettraqueseule laforme basique absorbe à 595 nmetque larelation de BeerLambertes tutilisable pour les quatremesures. On obtient lesvaleurs suivantes:

рН	8,31	8,71	9,09	12
А	0,326	0,642	1,000	1,640

Calculerlavaleurdelaconstanted'aciditédel'indicateur.

LefructoseFréduit lemolybdèneVIenmolybdèneV(bleudemolybdène)suivant schéma:

$$F+Mo(VI) \rightarrow Mo(V)$$
.

Afindedéterminerl'ordrepartiel« **a** »delaréactionparrapportaufructose,onajouteà unesolutiondefructoseungrandexcèsdemolybdated'ammonium.Onsuitlacinétique decetteréactionenmesurant, àdifférentsinstants, l'absorbancedumélangeà720nm, longueurd'ondeoùseulMo(V)absorbe.

Onobtientlesrésultatssuivants:

t(min)	0	10	20	30	50	infini
А	0	0,175	0,302	0,384	0,494	0,600

Vérifierquelaré actionest d'ordrelparrapport aufructose et calculerlaconstante de vitesse apparente k.

le

# Chapitre10

# Spectrométriedumoyenetduproche infrarouge

L'infrarouge analytique metà profit la plage des radiations électrom agnétiques comprise mpouridentifieroudoserdescomposéspardesprocédésbaséssurl'abentre1et50 sorptionoularéflexiondelalumièreparl'échantillon. Cettebandespectraleestdivisée enprocheinfrarouge(de1à2 ,5 **m**n)etenmoyeninfrarouge(2 ,5-50 mm). Bienquele domained uproche infrarougesoit pauvre en absorptions spécifiques, il a prisune grandeimportancedansleslaboratoiresdecontrôlecommemoyend'analysequantitative.Ledomainedumoyeninfrarougeest, parcontre, plusricheeninformations sur less tructures des composés examinés. Decefait, il est trèsutilis écomme procédén on des tructif pour identifierlescomposésmoléculairesorganiquesdontilpermetdegarderunesorted'empreinte. Poureffectuercesanalyses, on disposed'une panoplied'appareils all ant desspectromètres *àtransforméedeFourierauxdiversanalyseursportablesdetypedispersif* ounon, spécialisésdansledosagedecomposésprédéfinis(analysedesgazet desvapeurs)ouqui permettent de faire des mesures en continua vec des son des à immersions ur les unités de  $production. Las pectrom {\it \acute{e}} trie in frarouge a transform {\it \acute{e}} de Fourier, qui complete la m{\it \acute{e}} tho de transform {\it \acute{e}} de transform {\it \acute{e} } de transform {\it \acute{e}} de transform {\it \acute{e}} de transform {\it \acute{e}} de transform {\it$ dispersive initiale, offred enombre uses possibilités detraitement des spectres et per met des applicationsdansl'analysedemicro-échantillonsstructurés(microanalyseinfrarouge).

## 10.1ORIGINEDEL'ABSORPTIONLUMINEUSEDANS L'INFRAROUGE

lemoyeninfrarouge, l'absorptiondelalumièreparlamatièreapour Dansleprocheet originel'interactionentrelesradiationsdelasourcelumineuseetlesliaisonschimiques. Plusprécisément, onsait quelesatomessituésauxdeuxextrémitésd'uneliaisonsont animésd'unmouvementdevibrationl'unparrapportàl'autreetques'ilssontdifférents, ilsformentundipôleélectriqueoscillantàcettemêmefréquence. Sionirradieunetelle liaisonnonsymétriqueparunesourcelumineusemonochromatiquedontlafréquenceestla mêmequelafréquencedevibration, ilvanaîtreune interaction avecle dipôle électrique de laliaison.Autrementditlacomposanteélectriquedel'ondepourratransmettresonénergie àlaliaisonàconditionqu'ilyaitaccordentresafréquencemécaniquedevibrationetla fréquenceélectromagnétiquedelaradiation(fig.10.1).Cetteapprochesimplifiéeexplique qu'enl'absencededipôlepermanent, cequiest le cas des molécules telles O 2, N2,Cl 2,aux liaisonsnonpolaires, iln'yaitpascouplageavecl'ondeélectromagnétiqueetqu'aucune absorptiond'énergieneseproduise.Cesliaisonssontdites«transparentes»danslemoyen infrarouge.



Figure10.1 Interprétation « mécanique » del'interaction d'une on delumineuse avecuneliaison polarisée.

Lafréquencemécaniquedel'onden'estpaschangéeparabsorptionduphoton, seule sonamplitudecroît.

#### 10.2PRÉSENTATIONDESABSORPTIONSDANSL'INFRAROUGE

L'absorptiondel'échantillon, quivariesuivantlalongueurd'ondedesradiationsémises parlasource, estprésentéesurundocument de base obtenuave clespectromètre, et appelé *spectreinfrarouge*. L'ordonnée dugraphere présente le rapport des intensités transmises, avec et sansé chantillon, calculé pour chaque longueurd'on de inscrite en abscisse. Cequotient est appelé *transmittanceT*. Sur le grapheilest souvent remplacé parson pour centage (%T) ou parl'*absorbance*, A = log(1/T). Sil'étude a été faite en lumièrer éfléchie ou diffusée, onutilise de sunités de *pseudo-absorbance* (*cf.* 10.9.2). Enfin, ilest très fréquent de substitueraux longueurs d'on de leur équivalent expriméen *nombres d'on de* **n** dont les unités sont en m'oukaysers, (formule 10.1). La figure 10.2 correspond à un tel spectre en regist rédans le moyen infrarouge, entre 2, 5 et 25 **m**n. Dans cet exemple



Figure 10.2 Spectred'unfilm depolystyrène dans le moyen infrarouge.

Représentationhabituel ed'unspectre, avec en abscisse une échelle en cm<sup>1</sup> (voir formule 10.1), linéaire surtoutel'étendues pectrale, et en % detransmittance en ordonnée (pour une observation plus aisée de la partie droite dus pectre, on fait assez souvent un changement d'échelle à 2000 cm<sup>-1</sup>, voir figure 10.9). La transmittance est que lquefois remplacée par l'absorbance A ( $A = -\log T$ ). L'échelle, en cm<sup>-1</sup>, (ou kaysers) est linéaire en énergie E = hc/1), et vaen diminuant de la gauche vers la droite (des fortes aux faibles énergies).

## **10.3BANDESDEVIBRATION-ROTATIONDANSL'INFRAROUGE**

ExceptéàlatempératuredezéroKelvin,lesatomesdesmoléculessontenperpétuelmouvement.Chacund'euxatrois*degrésdeliberté*sil'onseréfèreauxtroiscoordonnéescartésiennesclassiques.Touscesmouvementsconfèrentàchaquemoléculeisoléeuneénergie mécaniquetotale.Lathéorieposecommepostulatqu'ellerésultedelaréuniondetermes quantifiésindépendantsnommésénergiederotation $E_{\rm Rot.}$ ,énergiedevibration $E_{\rm Vib.}$  eténergieélectroniquemoléculaire $E_{\rm Elec.}$ :

$$E_{\text{Tot.}} = E_{\text{Rot.}} + E_{\text{Vib.}} + E_{\text{Elec.}}$$
(10.2)

Lesvaleurs deces énergies sont très différentes entreelles. Selon l'hypothèse de Born-Oppenheimer, elles peuvent varier indépendamment les unes des autres.

■ Danslemoyeninfrarouge,unesourceémettantuneradiationde1000cm <sup>-1</sup> correspond adesphotonsdontl'énergieestde $E = hc \mathbf{\bar{n}} = 0,125$ eV.Siuntelphotonestabsorbépar unemolécule,sonénergietotaleseraaugmentéedecettevaleur.Lathéoriemontrequele terme $E_{vib}$ , seramodifiémaisqueleterme $E_{Elec}$ , neserapasperturbé.

Commeleséchantillonsordinairessontsousformecondenséeliquideousolide(pursou ensolution)etnonpassousformed'espècesisolées,ilseproduitdenombreusesinteractionsdipôle-dipôleentrelesespècesprésentes,cequiperturbelesniveauxd'énergie,etpar suiteleslongueursd'onded'absorption.Onestdonctoujoursenprésencedespectresformésdepicsélargisappelésbandes,pouvants'étendresurdesdizainesdecm <sup>-1</sup> qu'aucun appareilnepermetdeséparerentransitionsindividuelles(fig.10.3).



Figure10.3 Unemoléculediatomiquereprésentéesouslaformed'unoscillateurharmonique. Letermed'oscillateurharmonique, vientdecequel'élongationestproportionnelleàla forceexercée, alors que la fréquence **n**<sub>Vib</sub> en est indépendante.

Seuleslespetitesmoléculesdi-outriatomiquesprisesàl'étatgazeuxetsousfaiblepressionconduisentàdesspectrescomportantdesbandesfinesetrégulièresdontlespositions permettentderetrouverlesdiversétatsénergétiquesprévusparlathéorie(fig.10.5).

## **10.4MODÈLESIMPLIFIÉDESINTERACTIONSVIBRATIONNELLES**

Pourmodéliserlesvibrationsdesliaisons, onseréfèreàl'oscillateur harmonique, ensemble formépardeux masses pouvant glissers ans frottement sur un planet réunies par un ressort (fig. 10.3). Sionécarteles deux masses d'unevaleur  $x_0$  par rapport à la distance d'équilibre  $R_e$ , et qu'on relâche lesystème, celui-ci semet à osciller avec une période qui dépend de la constante de raideur du ressort  $k(N'm^{-1})$  et des masses en présence. La fréquence approchée est donnée par la loi de Hooke (formule 10.3) dans la quelle **m**(kg) représente la masseré duite du système.

$$\mathbf{n}_{\text{Vib.}} = \frac{1}{2\mathbf{p}} \quad \frac{k}{\mathbf{m}} \tag{10.3}$$

avec

$$\mathbf{m} = \frac{m_1 m_2}{m_1 + m_2} \tag{10.4}$$

L'énergiemécanique devibration de cemodèles imple  $E_{vib.}$ , peut varier de manière continue. Après une élongation  $\mathbf{D}x_0$  faible (maisquel conque), parrapport à la distance d'équilibre  $R_e$ , ellevaut:

$$E_{\rm Vib.} = \frac{1}{2} k \, \mathbf{D} x_0^2 \tag{10.5}$$

Pouruneliaison:

$$\overline{\mathbf{n}} = \frac{1}{2\,\mathbf{p}\,c} \quad \frac{k}{\mathbf{m}} \tag{10.6}$$

avec:

$$\overline{\mathbf{n}} = \frac{1}{\mathbf{I}} = \frac{\mathbf{n}}{c} \tag{10.7}$$

Lemodèleprécédentestapplicableàlaliaisonchimiquequireliedeuxatomes,àconditiondefaireintervenirl'aspectquantiquequirégitlesespècesauxdimensionsatomiques. Uneliaison,dontlafréquencedevibrationest **n**pourraabsorberuneradiationlumineuse àconditionquesafréquencesoitidentique.Sonénergies'accroîtraduquantum DE = hnSeloncettethéorie,l'expressionsimplifiée10.8donnelesvaleurspossiblesdeE vib :

$$E = h \mathbf{n} (V+1 \ /2) \tag{10.8}$$

V = 0, 1, 2,...,estappelénombrequantiquedevibration.Ilnepeutvarierqued'uneunité (DV = +1,transitionditede«simplequantum»).Lesdifférentesvaleursdel'expression 10.5sontséparéesparunmêmeintervalle  $DE_{Vib} = h\mathbf{n}$ (fig.10.4).

Àtempératureordinaire, lesmoléculessont encoredansl'état nonexcitéV = 0, soit  $E_{(Vib)0} = 1/2h$  **n**(énergieà0Kelvin).Àcôtédelatransitionordinaire **D**V = +1,cellecorrespondantà **D**V = +2,«interdite»parcettethéorie,apparaîtfaiblementlorsquelabande d'absorptionfondamentaleestparticulièrementintense(casdelavibrationd'élongationde laliaisonC =Odescétonesoualdéhydes,parexemple).

Aucunmodedevibrationdevalencenesesitueau-delàde3960cm <sup>-1</sup> (H–F),cequidéfinitlafrontièreentrelemoyenetleprocheinfrarouge.Cependantpourdesraisonsutilitaires, beaucoupdespectromètres actuels englobent le moyen et le proche infrarouge per mettant d'aller jusqu'à 8000 cm<sup>-1</sup>.



**Figure10.4** Diagrammedesénergiesdevibrationd'uneliaison. a)Pourdesmoléculesisolées;b)pourdesmoléculesenphasecondensée.Latransition V = 0à V = 2correspondàunebandeharmoniquedefaibleintensité.Comptetenu desénergiesdesphotonsdanslemoyeninfrarouge, onpeutcalculerquelepremier étatexcité(V = 1) est $10^6$  foismoinspeupléquel'étatfondamental. Lestransitions harmoniquessontexploitéesdansleprocheinfrarouge.

# **10.5LESCOMPOSÉSRÉELS**

Lemodèledel'oscillateurharmoniquenetient pascomptedelanatureréelledesliaisonsquisontloind'êtredesressortsparfaits.kdiminuesionéloignelesatomesmais,par contre,augmentefortementsionchercheàlessuperposer.Lesmodélisationsplusprécises fontintervenirplusieurstermescorrectifsdusàl'anharmonicitédesoscillationsobservées expérimentalement.

Parailleurs, dans le moyen infrarouge, l'énergie desphotons est suffisante pour modifier le stermes quantifiés  $E_{Vib}$  et  $E_{Rot}$  de la formule 10.2. On est doncen présence despectres devibration-rotation, c'està direque plusieurs dizaines de transitions de rotation distinctes accompagnent chaque transition devibration. Il est possible d'interpréter dans le cas des molécules les plus simples l'aspect particulier des bandes d'absorption. L'expérience et la théorie ont permis d'énoncer des règles des élection des transitions permises. Le monoxy de decarbone ou le chlorure d'hydrogène (fig. 10.5) ont été decepoint devue largement étudiés.

Larelation10.2conduitàdéfinirlesabsorptionspossibles(fig.10.6):

$$\mathbf{D}E_{VR} = (E_{VR})_2 - (E_{VR})_1 = \mathbf{D}E_{Vib} + \mathbf{D}E_{Rot}$$
(10.9)

Unemoléculede*n*atomesentrelesquelss'exercentdesinteractionsestdéfiniepar3*n* coordonnées, appeléesdegrésdeliberté(voir§10.3). Commeilfaut3coordonnéespour définirsoncentredegravité(mouvementdetranslationdelamolécule), les3*n*–3degrés restantssontappelésdegrésdelibertéinternes.Engénéralilenfaut3pourdéfinirlarotation delamoléculeentière.Touslesautrescorrespondentauxmouvementsdevibrationinternes (soit3*n*–6).Unemoléculeavec30atomesauradonc84modesnormauxdevibration,fort heureusement pastousactifspuisqu'il doit yavoirvariationdumoment dipolaire. Unsi grandnombredeniveauxd'énergie,auxquelss'ajoutentdescombinaisonsdeniveauxetdes harmoniquesnepeutconduirequ'àdesspectrescomplexesetuniquespourchaquetypede composé.





LavibrationfondamentalecorrespondàV = +1et J = +1. *a*) Unebandedevibrationrotationcorrespondàtouslessautsquantiquesautorisés. Si l'échelledudiagramme estencm <sup>-1</sup>, lesflèchescorrespondentauxnombresd'ondedesabsorptions; b) la branche*R* correspondà **D**' = +1,etlabande P à **D**' = -1.Ellessontsituéesdepart etd'autredelabande Q,absenteduspectre(onsupposeici que **D**' = 0correspond àunetransitioninterdite); c)endessous, bandedevibration-rotationdumonoxyde decarbone (P = 1000Pa). Lesnombreusesraiessontexpliquéesparlesrèglesde sélection.L'écartentrelesraiessuccessivesderotationn'estpasconstant,parsuitedu facteurd'anharmonicité.

# **10.6BANDESCARACTÉRISTIQUESDESCOMPOSÉSORGANIQUES**

L'extensiondesnotionsci-dessusàtoutessortes de composés a étémise à profit pour utiliser le moyen infrarouge comme méthode d'analyses tructurale.

Empiriquement, onaremarquéqu'il yavait unecorrélationentrelespositions des maximad'absorption decertaines bandes et la présence defonctions organiques ou de particularités des que lette dans les espèces examinées (voirtable aupage 201). Cette propriété provient du fait que chaque fonction organique correspondant à une ne semble type dequel que satomes, on retrouve des caractéristiques spectrales communes à toutes les molécule dans la quelle cette fonction est présente.

Pouruneliaisondonnée, la constante deforce *k* (expression 10.3) varie peud'une molécule à une autre. Deplus, le calcul montre que la masser éduitet end versune valeur limite, propre à la fonction, dèsque les masses moléculaires deviennent grandes (voir formule 10.4).

Les mouvements moléculaires les plus connuss ont les vibrations d'élongation (symétrique et asymétrique) et les vibrations de déformation angulaires (fig. 10.6). En revanche, dans la partie dus pectre en des sous de 1500 cm<sup>-1</sup>, les bandes d'absorptions ont breuses et diffèrent avec chaque composé. Ces ont les vibrations de déformation des liaisons et des que lette qu'il est rare de pouvoirt outes interpréter.



**Figure 10.6** VibrationsmoléculairesduCH<sub>2</sub>. Vibrationscaractéristiquesd'élongationetdedéformation, dansleplanethorsduplan (*oop*, «outofplane»). Dansl'infrarouge, lapositionetl'intensitédesbandessont modifiéesparlesassociationsentremolécules, lapolaritédessolvants, etc.

Pourdesraisonsinstrumentales, labandespectralequis'étendde1à2 ,5 **m**n (bienqu'il n'yaitpasdelimites formelles) est long temps restéeignorée. Cesont les progrès conjugués des détecteurs et des fibres optiques transparentes dans le prochein frarouge alliés au développement des méthodes chemiométriques quiont permisson développement.

Lesspectresseprésententsouventcommedescourbessanspicsnets.Néanmoinschaque enregistrementestreprésentatifdel'échantillon,doncutilisablecommeuneempreinte.Pour lescomposésorganiques, lesbandesd'absorptionduprocheinfrarougeontpourorigines soitlesbandesharmoniquessoitlesbandesdecombinaisondesvibrationsfondamentales desliaisonsCH,OHetNH(quisesituentvers3000–3600cm  $^{-1}$ ). Ainsipourlescomposéscarbonylés, lesdeuxpremiersharmoniquesdelavibrationfondamentaleduC =O (1700cm  $^{-1}$ ) apparaissentvers3400et5100cm  $^{-1}$ . Lesbandesdecombinaison, résultant del'interaction de deux ou plusieurs modes devibration pour un même groupe fonctionnel, se superposent aux précédentes. L'énergie de la transitione stapproximative ment la somme decelles qui luiont donné naissance.

■ Lechloroformequiabsorbeà3020cm <sup>-1</sup> età1215cm <sup>-1</sup> absorberaà4220cm <sup>-1</sup> qui représenteapproximativementlasommedesdeuxvaleursprécédentes.

# **10.7SPECTROMÈTRESETANALYSEURSINFRAROUGES**

Lesinstrumentsserépartissent endeuxcatégories: lesspectromètresàtransforméede Fourierquiréalisentuneanalysesimultanéedetoutelabandespectraleàpartirdemesures interférométriquesetlesnombreuxanalyseursspécialisés. Dansleprocheinfrarougeon trouveégalementencorequelquesspectromètresdetypedispersif.



**Figure10.7** Diagrammedesspectromètresetanalyseursdansl'infrarouge. a)Analyseursimplefaisceau, comportantunmonochromateurfixeouunfiltre, utilisé lorsqu'unemesureàlongueurd'ondeuniquesuffit; b)spectromètredoublefaisceau detypedispersif.Contrairementauxspectrophotomètresdel'UWisible, l'échantillon, placéavantlemonochromateur, estsoumisenpermanenceàtoutlerayonnementdela source.L'énergiedesphotonsdanscedomaineestinsuffisantepourbriserlesliaisons et, parcelamême, dégraderl'échantillon; c) modèlesimplefaisceauàtransforméede Fourier.

Lapremièrecatégorieestbaséesurl'emploid'uninterféromètredetypeMichelsonou assimilé, associéàunmicroprocesseurspécialisépourcalculerlespectresousformenumériquetandisquelasecondeutilisedesfiltresouunmonochromateurinstallésdansdes montagesparticuliersenfonctiondelaplagespectraleétudiée(fig.10.7). Pendantlongtemps,lesspectromètresdumoyeninfrarougeontétéconstruitssurleprincipedesappareilsdoublefaisceau.Cemontageoptiqueassezcomplexequiestrestéutilisé dansl'UV /Visible, donneprogressivement, entempsréel, lespectredel'échantillonpar lamesurepourchaquelongueurd'onde, de la transmittance calculée en comparant les intensitéslumineusesenprovenancededeuxparcoursoptiquesdistincts, dont l'unsert de voiederéférenceetl'autrepasseparl'échantillon. Àcettefin, la lumière issue de la source estséparéeparunjeudemiroirsendeuxfaisceauxsemblablesdontl'unsedirigeversle compartimentéchantillonetl'autreverslecompartimentderéférence. Pourchaquepetit intervalledelongueurd'onde, défini parlemonochromateur, lalumièreayant suivi chacunedesdeuxvoiesarrivealternativementsurledétecteurpareffetd'unmiroirtournantau rythmed'unedizainedefoisparseconde.Lerapportdessignauxobtenuspratiquementau mêmeinstant, correspondàlatransmittance pour cettelongueurd'onde.

#### 10.7.1SpectromètresàtransforméedeFourier(IRTF)

Lesspectromètresinfrarouges à transformée de Fourier correspondent à un montage optique à simple faisce auquicomporte comme pièce essentielle un interféromètre — souvent de type Michelson — placéent relasource et l'échantillon (fig. 10.7 c).

Lesradiationsissuesdelasourcepolychromatiqueviennent frapperuneséparatrice, constituéed'unfilmsemi-transparentdegermaniumdéposésurunelamedeKBr.Cedispositifpermetdegénérerdeuxfaisceauxdontl'unsedirigeversunmiroirfixeetl'autre versunmiroirmobiledontonfaitvarierladistanceàlaséparatrice. Cesdeuxfaisceaux, recombinésensuitesurlemêmetrajet, traversent l'échantillon avant deven ir frapper le détecteurquireçoitl'intensitélumineuseglobale.C'estunprocédédemultiplexageappliqué iciaudomainedessignauxoptiques.Lecœurdel'interféromètredeMichelsonestlemiroir mobile, seulepièceenmouvement, quioscille aucours dutempsent redeux positions extrêmes.Lorsquesapositionesttellequelescheminsempruntésparlesdeuxfaisceauxont mêmelongueur, la composition de la lumières ortant de l'interféromètre estidentique à la lumièrequiyentre.Parcontre,lorsquelemiroirmobilequittecettepositionparticulière,la lumièresortanteaunecompositionspectralequidépenddudéphasageentrelesdeuxvoies: lesignaltransmisaucoursdutempsparledétecteuresttraduitsousformed'uninterférogramme,(Int.totale)  $= f(\mathbf{d}), \mathbf{d}$  représentant la différence det rajet optique entre les deux voies(fig. 10.8). Lagestiondubancoptiqueetl'acquisitiondesdonnéesestréaliséepar uneinterfaceélectroniquespécifique. Pendantledéplacementdumiroir, unconvertisseur ADCéchantillonnel'interférogrammesousformedemilliersdepoints. Chacunedeces valeurscorrespondàunepositiondumiroiretreprésentel'intensitéglobalequiatraversé l'échantillon.Ils'agitformellementdusecondmembred'uneformidableéquationlinéaire dontlestermescorrespondentauxintensitésdesn différenteslongueurs d'on de (choisies en nombrefini)pourlapositionconsidéréedumiroiretaprèsabsorptionparl'échantillon.À partirdecesmilliersdevaleurs, un microprocesseurs pécialisé exécute, en moins detemps qu'ilnefautpourledire, lecalculd'unematricegéanteensuivantunal gorithme particulier detransforméedeFourierrapide, dûàCooley, pourconduireauxamplitudesdechaque longueurd'ondedelabandespectraleétudiée.Comptetenud'unfacteurderésolutionimposéparlaméthodedecalcul, on obtient la représentation classique dus pectre I  $= f(\mathbf{I})$ ou $I = f(\mathbf{n})$ . Selonlethéorèmede Nyquist, il fautaumoins deux points par période pour retrouver, parcalcul, unelongueurd'ondedonnéeduspectre. Pour obtenirlespectred'un

échantillon, équivalent à celui obtenuave cun appareil double faisce au, on enregistre deux spectres des intensités transmises: le premier, *sanséchantillon* (fondd'absorption, *back-ground* en anglais) et les econd, *avecl'échantillon*. Les pectret raditionnel, en% de *T*, est issude la comparaison des deux spectres précédents (fig. 10.9).



**Figure 10.8** Montageoptiqued'unappareilàtransforméedeFourier. a)InterféromètredeMichelson90° avec, encartouche, quelquesdétailsauniveaude laséparatrice; b)diagrammeoptiqued'unspectrophotomètreàsimplefaisceau (dessin dumodèle8300delasociétéShimadzu). UnlaserHe/Nedefaiblepuissanceestutilisé commeétaloninterne(632, 8 nm)afinderepéreravecprécisionlapositiondumiroir mobileparuneméthodeinterférentielle (cesecondinterférogrammesinusoïd**a**uitle mêmetrajetoptique).

LemathématicienfrançaisJ.B.Fourier(1768-1830)n'ajamaisétéaussicélèbrequedepuisl'invasiondesmicro-ordinateurs.Leprincipedesescalculs,publiésdansuntraitésur lapropagationdelachaleuren1808,estappliquédansdenombreuxlogicielsscientifiques pourletraitementdesspectres(acoustique,optique)etdesimages.Onditqu'ilélaboraces calculsquandl'arméeNapoléoniennelechargead'améliorerlesdimensionsdescanons.

D'unemanièregénérale, une transformée est une opération mathématique qui per met de passer d'un domaine de mesure à un autre (par exemple du temps, à la longue ur d'on de).

Cetteméthoded'obtentiondesspectres, également adaptéeauprocheIR, aétémise enœuvrepartouslesconstructeursdespectromètres(fig. 10.10);elleprésenteplusieurs avantages:

- Iafented'entréeestremplacéeparuniriscequifournitunmeilleursignalaudétecteur quireçoit*plusd'énergie*(avantagedumultiplexage);
- Ierapportsignalfinal/bruitdefondest*biensupérieur*àceluidelaméthodeséquentiellepuisqu'ilpeutêtreamélioréparaccumulationdessignauxdesbalayagessuccessifs («avantagedeFellgett»);



L'appareilenregistreetmetenmémoiredeuxspectresquireprésententlesvariations de  $I_0$  (leblanc)etde I (l'échantillon)enfonctiondunombred'onde(cesontlesspectresen émittance1et2);puisilcalculelespectreconventionnel,identiqueàceluiquedonne n appareildetypedoublefaisceau, eneffectuantlerapport  $T = I/I_0$ , pourchaque nombred'onde.L'absorptionatmosphérique(G2etH<sub>2</sub>O)setrouveainsiéliminée.Les illustrationscorrespondentàlaréalisationd'unspectred'unfilmdepolystyrène.

- Ieslongueursd'ondesontcalculéesavecunegrandeprécisioncequipermetdescomparaisonsdespectres;
- <sup>†</sup> larésolutionestmeilleureetconstantesurtoutledomaineétudié.

Il existeuneautrefaçondecréerunretardsurundescheminsoptiquespourobtenir uninterférogramme. Leprincipereposesurlepassagedelalumièreàtraversuncristal biréfringent,pourconstitueruninterféromètreàpolarisation.



**Figure10.10**SpectrophotomètreinfrarougeàtransforméedeFourier. Lebancoptiqueduspectromètreestpilotéparunlogiciel (ModèleNEXUSreproduit avecl'autorisationdelasociétéNicolet).

#### 10.7.2Analyseursinfrarouges

Denombreux appareils detailleréduite, autonomes, utilisés pour la protection du personneletdesapplicationsciblées, dont les contrôles d'alcoolémie faits au moyendes éthylomètres, sontbaséssurdesmesuresd'absorbancedanslemoyenouleprocheinfrarouge. Leurconceptionest beaucoupplussimplequecelledesspectrophotomètresprécédents. Prévuspourévaluerdesabsorbancestrèsfaibles(1  $(10^{-5})$ , ilspeuvent cependant mesurer demanièrefiabledesconcentrationsdel'ordreduppmpourdesgaztelslemonooudioxydedecarbone,l'ammoniac,leméthanal,l'éthanol,leméthane...(entoutunecentaine degazoucomposésvolatils).Lasourcepeut-êtreunediodelaserquiémetàunelongueur d'ondepréciseouunsimplefilamentrecouvertdesilice(casdeséthylomètres).Ledétecteur estdutypepyroélectrique.Lesmesuresdestauxdemono-etdioxydedecarbonedesgaz d'échappementautomobilesontétabliesparcetteméthode. Onmesurel'absorbancevers  $^{-1}$  pourleCO <sub>2</sub> (fig. 10.11et10.12). 2170cm<sup>-1</sup> pourleCO(*cf.* fig. 10.5)età2364cm Pourl'éthanolonmesurel'absorbancecaractéristiquedesalcoolsprimairesà1050cm Cescolorimètresdel'infrarougesontconcurrentsdesappareilsbaséssurdesprincipesdifférents(détectionampérométrique, cf. chapitre 20).



**Figure10.11**AnalyseurnondispersifpourledosageduCO  $_2$  enmilieugazeux. Cemontageestreprésentatifdebeaucoupdedétecteursportables. Lasélectivitéest assuréeparunfiltreoptiqueadapté (*F*2) etparunemembraneàl'entréedelacellule qui nelaissepasserquelegazàdétecter.Lemontagecomporteunsecondfiltre (*F*1) situédansunezonedenonabsorption,pourpermettredecalculerlatransmittance.Sur ledessinsontfiguréslesbandespassantesdes2filtresetlespectreentransmittance d'ungaz,ici leCO<sub>2</sub>.Lesdétecteurssontdesthermistors(reproduitavecl'autorisation delasociétéEdinburghSensors,GB).Enbastableaurésumantlechoixdelongueurs d'ondesdanslemoyen-IRetleprochelRpourquelquesgaz.

# **10.8SOURCESETDÉTECTEURSDANSLEMOYENIR**

#### 10.8.1Sourceslumineuses

Dansl'infrarougelessourcesseprésententsouslaforme, soitd'ungrosfilament (fig. 10.13), soitd'unbâtonnetcreuxde3à4cmdelong, composéd'unmélanged'oxydesdezirconium etdeterresrares (sourcedeNernst,  $\bigcirc = 3$ mm) chaufféparunerésistance intérieure, soit d'unbarreaude carbure desilicium (modèle Globar, nom commercial dérivé de *glowing-bar*). Cessourcessontaliment éessous une tension de quel que svolts. Portées vers 1500 °C, sansen veloppe protectrice, elles dissipent une puissance de l'ordre d'une centaine de watts, enémettant dans un large domaine allant duvisible à l'infrarouge thermique en passant par unmaximum pour  $\mathbf{I} = 3000 / T(\mathbf{I}$  en micromètres et *T*en Kelvin–adaptation de la loi de Stefan). L'intensité rayonné evarie é normé menten fonction de la température de la source.

#### 10.8.2Détecteurs

Ladétectiondesphotonsdudomainedel'infrarougeapendant longtempsétédifficile, causeprincipaledelamédiocresensibilitédespremiersspectrophotomètres. Leprincipe reposesurl'effetthermiquedesradiations.Suivantletyped'applicationoud'instrument,on utilisedesthermistors,thermocouples,thermopilesouautrescapteursquelquefoisastucieux (fig.10.12b).PourlesspectromètresàtransforméedeFourier,ledétecteur,quidoitpouvoir



Figure10.12 Deuxmodèles d'analyseurs degaz detypes implefaisceau. a)Lalumièreissuedelasource S, traversed'abordunmontageàbarilletservant demodulateur.ll comportedeuxcapsulesl'une remplieà100% avecdugazà détecteret l'autreAavecungazneutre(diazote). Ensuite la lumière traverse un filtre interférent rel choisienfonctiondelalongueurd'ondedemesure, puislacellule C contenantl'échantillon.Quandlacellule R estsurleparcours,onobtientuneabsorbancesupplémentaire connuegui permetdedéduirecelledueaugazrecherché(etdesinterférents)dansla celluledemesure(adaptéd'unappareil delasociétéServomex,GB);b)lalumièrede lasource, aprèsavoirtra versé la cellule de mesure atteint la cellule V1 contenant le gaz deréférence(pourdoserCOparexemple,  $V_1$  et  $V_2$  contiennentcegaz).Lamesuredu fluxgazeux, paruncapteur demicrodébit, circulantent re  $V_1$  et  $V_2$  estune indication desvariationsdepressionentrecesdeuxchambres,doncdurayonnementinfrarouge absorbéparlegazprésent dans  $V_1$ : le rayonnement atteignant  $V_1$  serad'aut ant plus atténuéquel'échantillondanslacelluledecirculation V contiendradecemêmegaz. Undisquemodulateursertàhacherlefluxlumineuxpouravoirunsignalpulsé(adapté d'unappareildelasociétéSiemens).

suivrelesmodulationsrapidesdel'intensitélumineuse, est un *cristalpyroélectrique*ouun *semi-conducteur*dutypephotodiode(fig. 10.14). Peuencombrantset légers, ilsont une faibleinertiethermiqueetuneréponseinstantanéeetlinéaire.

Ledétecteuràeffetpyroélectriqueleplussouventrencontrécomporteunmonocristal desulfatedetriglycinedeutériée(DTGS)oudetantalatedelithium(LiTaO 3), placéen sandwichentredeuxélectrodes,dontl'une,semi-transparente,reçoitl'impactdufaisceau optique. Lecristal sepolariseproportionnellement aurayonnement reçu. Il secomporte commeuncondensateuretnerépondqu'auxvariationsdetempérature.

Ledétecteuràsemi-conducteurcomporteunephotodiodequiestutiliséesoitenmode photovoltaïque(sanstensiondebias)soitenmodephotoconducteur(enappliquantunbias). IlcontientunejonctionP-Nquisousl'effetdurayonnementlibèredespairesélectron/trou quifontapparaîtreuneddpmesurabledansuncircuitouvert.Cetypededétecteurestconstitué, pourlemoyeninfrarouge, d'unalliagedemercurecadmiumtellure(MCT)oud'indium/antimoine(In/Sb)déposésurunsupportinerte,etpourleprocheinfrarouge,desulfuredeplomboud'unalliageindium/gallium/arsenic.Lasensibilitéestamélioréelorsque cesdétecteurssontrefroidisàlatempératuredel'azoteliquide(77K).





Enpointillésest représentéelacourbethéoriqued'émissiond'unesourceparfaite (rayonnementducorpsnoir,àlatempératurede1000 °C).Suivantlemodèledesource, deséparatrice,dedétecteur,onenregistreunecourbeexpérimentalederéponsequidiffèresensiblementdelacourbethéorique.Onremarqueraenparticulierqu'entre4000 et400cm<sup>-1</sup>.L'intensitélumineuseestdiviséeparunfacteurde10environ.Lessources ontuneduréedeviedeplusieursannées.



Principedefonctionnementdesdétecteurspyroélectriqueetàsemi-conducteur. Au centre, aspectgénéraldudétecteuretdesonboîtier. Enbas, plaged'utilisationdes principauxdétecteurs.

# **10.9EXAMENDESÉCHANTILLONS**

Lesspectressontacquisàpartird'échantillonsobservéssoitpartransmission,soitpartéflexion. Cesecondprocédé, devenucourantdansl'infrarougeestàl'originedeplusieurs techniquespourl'examendetoutessortesd'échantillonssolides, gazeuxet desolutions aqueuses.

### 10.9.1Matériauxoptiques

Les matériaux optiques traditionnels utilisés dans le visible ou le proche infrarouge de viennent opaques dans le moyen infrarouge. Pour les parois des cellules ou les fenêtres des

détecteurs, ondoit doncutiliser d'autres matériaux cristallisés ou amorphes, chacunayants a plagespectrale d'utilisation. On endénombre une bonne douzaine. Les plus courants sont le chlorure des odium (NaCl) et le bromure de potassium (KBr) déjàsignalés. Commeils sont fragiles et solubles dans l'eau, on leur préfère quelque fois l'iodure decésium (CsI, transparent jusqu'à 200 cm<sup>-1</sup>), le chlorure d'argent (AgCl), le KRS-5 (bromoiodure det hallium) et mêmele diamant, substances dures et insolubles, malheure use ment plus chères. Signalons enfinies AMTIR (*Amorphus Material Transmitting Infrared Radiation*), verres composés degermanium, d'arsenicet des élénium (ex. Ge<sup>33</sup>As<sub>12</sub>Se<sub>55</sub>).

#### 10.9.2Procédéspartransmission

*Lesgaz*, dont lesabsorbancessont faibles, nécessitent descellulespourlesquellesle trajetoptiquepeutêtretrèsgrand.Ilestauminimumdequelquescentimètres(fig.10.15) maisilpeutatteindreplusieurscentainesdemètres,parlejeudemultiplesréflexionsdu faisceauinfrarougesurdesmiroirsinternesàlacellule.Levolumedelacelluledevient alorsimportant(0,2L).

EnrevanchelatechniquecoupléeCPG/IRfaitappelàdescellulesàgazfiliformes(*light* pipes)dontlevolumenedépassepasquelquesdizainesde  $\mathbf{m}_{\mathcal{L}}(=10 \text{cmet} \ \ \mathcal{O} < 1 \text{mm})$ . Laparoilatéraleinterneestdorée, pour provoquericiencore des réflexions multiples.



filmsliquides(reproduitavecl'autorisationdelasociétéSpectraTech). Cetteconception classiquedescellulesdémontablespourlemoyeninfrarougeestdueàlanaturedes matériauxchoisispourlesfenêtres. Dansleprocheinfrarouge, parcontre, lescellules sontenquartzcommedansl'UV-VIS.

Lesliquidessontétudiés, dumoinspourles applications qualitatives, avec descellules à parois démontables comportant deux disques de NaCloude KB rentre les quels on écrase modérément une goutte de l'échantillon pour enfaire un film. Pour les dos ages, on prend, selon la longueur d'on de de la mesure, soit des cuves en quartz *Infrasil* (trajet optique de l'à5cm), soit des cuves en matériaux conventionnels, dont l'épaisseurest contrôlée (fig. 10.15).

<sup>†</sup> Lessolidessontplusdifficilesàétudier.

Silesolidepeutêtremisensolution, onestramenéaucasgénéraldel'examend'un liquide, sachantbienqu'iln'existemalheureusementpasdesolvanttransparentsurtoute l'étenduedumoyeninfrarouge. Ceprocédépermet defairedesmesuresquantitatives danslespartiesduspectrepourlesquelleslesolvantn'absorbepas.

Silesolidepeutêtreréduitenpoudrefine(idéalementenparticulesdemoinsde 1 nn), onendispersequelquesmilligrammesdansunmilieuqui jouelerôledematrice, unehuiledeparaffine(encoreappeléeNUJOL)oudubromuredepotassiumanhydre (KBr).Celapermetàlafoisdediminuerlafortedispersionoptiquecauséeparl'interface particule/airetdemaintenirlesolidesurletrajetoptiquedel'appareil.Onlimited'autant pluslespertesdelumièrepardiffusion,quelesolideaétéréduitenpoudreplusfine.

■ LeNUJOLneprésentequetroisbandesprincipalesd'absorptionendehorsdesquelles lespectredel'échantillonest exploitable. Onpeut complétercepremierspectreparun secondréalisédansl'hexachlorobutadiène,enrevanchetransparentdanslesdomainesoùla paraffineabsorbe. QuantauKBr, onlebroieaveclesolidedansunmortierenagate. Ce mélangeestensuitecomprimésousformed'unpetitdisquetranslucideàl'aided'unepresse hydrauliqueoumanuelle(pressionde5à8t /cm<sup>2</sup>).

#### 10.9.3 Procédésparréflexion pour les échantillons solides

L'obtentiondespectresparréflexionestunealternativeauxprocédésprécédents(fig.10.17). Lesdispositifscorrespondantssont baséssurla*réflexiontotaleatténuée*oula*réflexion spéculaire*oula*réflexiondiffuse*etnesontutilisablesqu'aveclesIRTF, sachantqueles spectresobtenusenlumièreréfléchiedoiventsubirdescorrectionsaumoyendelogiciels pourlesrendrecomparablesauxspectrespartransmission.

Lorsqu'unfaisceaulumineuxarriveàlasurfaced'unmilieudontl'indicederéfraction estdifférent, ilpeutsubir, suivantl'angled'incidenceetlesensdelavariationdel'indice, soituneréflexiontotalecommesurunmiroir, soituneréflexionatténuéeaprèsavoir, en partie, pénétrédanslesecondmilieu (quelquesmicromètresseulement pour lemoyeninfrarouge). Lacompositionspectraledufaisceauréfléchidépenddelafaçondontvariel'indice deréfractiondumatériauet ducomposéétudiéaveclalongueurd'onde.

Accessoirede Réflexion Totale Atténuée (ATR). On fait subirau fais ceau optique une ou plusieur sréflexions à l'interface entrel'échantillon et un matériau transparent dans le domaine de longue ur d'on de choisi, d'indice de réfraction nélevét elle germanium (n = 4), l'AMTIR (n = 2,5), le diamant (n = 2,4) ou le KRS -5(n = 2,4) sur le que li la étédé posé (fig. 10.16 et 10.17 a). Sil'angle d'incidence est supérieur à l'angle critique, la lumière nepénètre que faible ment dans l'échantillon à une profondeur de que lque s dixièmes de micromètre environ qui dépend de la longue ur d'on de, des indices de réfraction du cristal et de l'échantillon et de l'angle d'incidence. On dit qu'on est en présence d'une *on de évanes cente*. La succession de plusieurs réflexions *totales mais atténuées* de cetype conduit à un trajet optique effectif com parable à celui qui aurait été obten upar transmission. On corrigené an moins les pectre pour tenir compte de la profondeur de pénér nétration dont on sait qu'elle augment eaveclal ongue ur d'on de.

Ceprocédéestdevenuindispensableparsuitedesapolyvalence, pourleséchantillons solides, lespoudres, lesliquidesaqueuxet mêmelesgaz. Danscertainsdispositifsle cristalestplongéauseinducomposéàanalyser.



**Figure10.16**DispositifATRàtroisréflexionsetexemplesdespectres. Lepetitdisqueendiamant(diamètre0,75mm)permetd'isolerl'échanțillonexaminé ducristal deZnSe. Saduretéetsoninertiechimiquelerendentapteàl'examende toutessortesd'échantillonsdursquel'onappuieàsasurfaceoucontenantdel'eau. Àtitred'exemplessontreproduitsdeuxspectresobtenusavecunteldispositif.Spectre obtenuàpartird'unegoutted'acidesulfurique(HSO<sub>4</sub> 1M)déposéecommeéchantillon (reproduitavecl'autorisationdelasociétéSensIR). Spectredel'eauà25 °Cetdela vapeurd'eausurchauffée(250°C)(Intl.Lab.32,(2),2002).

Sondesàfibresoptiques–LatechniqueATRseprêteàl'étuded'échantillonsàdistancedubancoptiquedel'appareilparemploidefibresoptiquesadéquates,c'est-à-dire transparentesdansl'infrarougesurunedistancedequelquesmètres.Ellesseprêtentnotammentàlaréalisationdesondesimmersivesdansleproduitàanalyser,cequipermet desanalysesrapidesdecontrôledansunenvironnementdifficileouagressif.

AccessoiredeRéflexionSpéculaire.Ilestréservéauxéchantillonsréfléchissantunminimumdelumière(filmsdepolymères, vernis, certainsrevêtements...). Cetaccessoire mesurela*réflectance*,c'est-à-direlalumièreréfléchieparl'échantillondansunedirection d'observationsymétriquedeladirectionincidente(fig.10.17b).Lesradiationsrecueillies ressemblentpartiellementàlalumièreincidenteenpartieabsorbée.Ellestraduisentsurtoutlesvariationsd'indicederéfractionducomposéenfonctiondelalongueurd'onde. Encomparant, aprèsenregistrement, pourchaquelongueurd'onde, laréflexionspéculaire*I*del'échantillonàlaréflexiontotale*I* <sub>0</sub> obtenueenremplaçantl'échantillonparun miroird'aluminium,l'appareilcalculelespectrederéflectance*R* =  $I/I_0 = f(\mathbf{I})$ .Enfin,enappliquantàcespectreunetransformationmathématiqueditedeKramers-Kronig (K–K),onaboutitàunspectrecalculé,présentéenpseudo-absorbance,quasimentidentiqueàceluiqu'onobtiendraitpartransmission(fig.10.17b).

AccessoiredeRéflexionDiffuse. Il s'agit d'undispositifcomportant unagencement demiroirsdestinéàrecueillirunepartiedelalumièrediffuséeparl'échantillonfinementdisperséaupréalabledansduKBrenpoudre(fig.10.17c).Parcomparaisonavec unenregistrementderéférenceobtenuàpartirdeKBrpur,suivied'unecorrectionmathématiqueditedeKubelka-Munk, onobtient, iciencore, unspectrecomparableàun enregistrementissud'unprocédéclassiquepartransmission.Pluslongdemiseenœuvre cettetechniqueestpratiquementabandonnéepourcetteraison.

Lafigure10.18 comparecestro is approches à partir de deux composés organiques.

# 10.10SPECTROSCOPIED'IMAGERIECHIMIQUE

Lagrandesensibilitédesdétecteursautorisel'étudepartransmissionouréflexiondepetits échantillons,telsceuxquipeuventêtreexaminéssouslechampd'unmicroscopeoptique. Lafocalisationdufaisceausurunezonedequelquesmicromètresseulementpermetdefaire unecartographieliéeàlacompositiond'échantillonsprésentantunemicrostructure.L'appareillageestcomposéd'unspectromètrecoupléàunmicroscoped'observation(fig.10.19).

Beaucoupdecomposésindustrielsounaturelsseprésententcommedesmélangessolides hétérogènes.Lesméthodesd'analysetraditionnellesmenéesàpartird'échantillonsdeces matériauxconduisentàdesvaleursmoyennesconcernantlacompositionatomiquedont onnepeutsesatisfairedanstouslescas.Laspectroscopieréaliséeponctuellementpermet aucontrairedeconnaîtreladistributiondesdifférentsconstituantsetmêmelanaturedes moléculesenchaquepointdelacomposition.Onpourraparexempledansuncompriméà usagedemédicamentétudierladispersiondel'agentactifdansl'excipient,ouévaluerles impuretésdansunalimentpourbétail.LesméthodesstatistiquesetchimiométriquesPCA etPLSsontalorstrèsutiles.

# 10.11ARCHIVAGEDESSPECTRES

Pouroccupermoinsdeplaceenmémoirequelespectreoriginal, onutilisedeslogiciels quifontsubirauxpointsexpérimentauxuntraitementmathématiquedenormalisationet de*dérésolution*pourlesremplacerparunnombrepluspetitdevaleurscalculées(unpoint calculé,parexemple,tousles4ou2cm <sup>-1</sup>)quipermettrontderedonneruneimagecorrecte duspectrededépartparl'opérationinverse.

Lesconstructeurs despectromètres ont adopté un format defichier communaux divers appareils appelé JCAMP.DX (*Joint Commitee of Atomic Molecular and Physical Data*). Il conservet outes lesvaleurs numériques dus pectre d'origine, ainsi que des rense ignements sur lespectre, stock és dans un fichier ASCII normalisé. Ce format al'avant age de permettre tous les algorithmes de comparaison entre less pectres pour l'identification ul térieure.



#### a réflexiontotaleatténuée



**c** réflexiondiffuse/



**Figure 10.17** Accessoirespermettantl'étudedeséchantillonsparréflexion. a)dispositifsATR(réflexiontotaleatténuée)aveccristalpyramidalpourréflexionsmultiplesetmodèleàuneseuleréflexionpourmicro-échantillonssolides(l'applicationd'un poidspermetd'améliorerlecontactdel'échantillon surlecristaldeformearrondie).Formuledebaseetnotiond'anglecritique;b)dispositifparréflexionspéculaire.Parcours optiquedansundispositifàanglefixede30 pour eséchantillonstrèsréfléchissants etde60 danslecascontraire;c)schémaoptiqued'undispositifpourréflexiondiffuse etdessinàvued'uneréalisationSpectra-Tech.



#### Figure10.18Spectresenreflexion.

a)Àpartird'unéchantillondeplexiglas, onaréunilestroistypesderéflexions. Agauche lesspectresbrutsetàdroitelesspectresaprèscorrection. Enhaut: signal brutderéflexionspéculaireetlerésultatenunités «K» parapplicationducalcul deKramers-Kronig(transformationdelaréflectance); aumilieu, spectreobtenuenlumièrediffuse: comparaisonduspectrebrutetduspectrecorrigéselonKubelka-Munk; enbasspectre obtenuparATR, cederniernécessiteunecorrectionpeuimportantediminuantl'absorbancepourlesgrandeslongueurs d'ondequi seraitsurévaluée; b) comparaisonde 2 spectresdel'acidebenzoïque, l'unpartransmission, l'autreparréflexiondiffuseet correctionK-M.



Figure10.19 Trajetoptique dans un microscopel Rassociéà un spectromètre (modèle IR-Plande la société Nicolet).

L'échantillonpeutêtreobservéentransmission(dessindegauche), ouenréflexionspéculaire(dessindedroite). Cetaccessoires' installes urunspectromètredont le faisceau est dévié. L'optique Cassegrain quiest appropriée pour l'examendes petits objets a aussi pour avantage dans l'IR que la lumière est réfléchie à la surface de miroirs, sans avoir à traverser des lentilles optiques.



#### Figure10.20TracédeGram-Schmidt.

 $\label{eq:linear} Reconstitution tridimension nelle {\tilde{tablicendiff} et entre 1400 et 900 cm^{-1} d'une solution contenant 10 mg/mL des 3 sucress accharose, glucose et fructose, par CLHP/IRTF (volume inject {\tilde{tablicend}}, d'après R. Keller et Coll., Anal. Chem. Vol. 69, p. 4288, 1997.$ 

■ DanslestechniquescoupléesCPG/IRTFet CLHP/IRTFleschromatogrammess'inscrivententempsréelàl'écran. Ilssontissusd'unprocédédecalculrapide, l'algorithme deGram-Schmidt,quiprenddirectementencomptelesinterférogrammescaptésplusieurs foisparsecondependanttouteladuréedel'élution.Ceux-ciserventd'indicateurd'intensité dusignal.LesspectresIRindividuelssontobtenusenmodedifféré.Ilsserventnotammentà identifierlescomposéséluésetàreconstituerdes«pseudochromatogrammes»(fig.10.20).

### **10.12COMPARAISONSDESPECTRES**

L'identificationdescomposéspeutêtrefacilitéeàconditiondedisposerde*spectrothèques* généralesouspécialisées(polymères,solvants,adhésifs,moléculesorganiquesclasséespar fonctions)queproposent plusieurssociétésouéditeurs(Aldrich, Sigma, Sadtler, Hummel...). Pourquelescomparaisonssoient fiables, lesspectresarchivésdoivent avoirété obtenusàpartirdecomposésdanslemêmeétatphysiquequelecomposéàidentifier(en phasegazeuseparexemple, lorsqu'ils'agitdelaméthodeCPG/IRTF). Généralementles spectresenbibliothèquesontnormalisésenattribuantàlabandelaplusintenseuneabsorbanceégaleàl'unité.

Lespectreàcomparerestd'abordmisenconformité(absorbanceetlongueursd'onde) aveclemodèledesspectresenbibliothèque.Larechercheconsisteenunecomparaisonmathématiqueduspectreducomposéinconnuavectousceuxquiformentlaspectrothèque considérée,pourétabliràl'issuedelasessionderechercheunclassementdesspectresles plusvoisinsassortid'unindicedefiabilitépourchacund'eux.L'analystedoitexamineravec attentioncesrésultatsquiontpourobjectifdel'aideretnondesesubstitueràlui,carsion changel'algorithmedecomparaison,leclassementfinalestdifférent.Lesmeilleuresmé-thodesd'identificationpassentplutôtparlesprogrammesinteractifsdanslesquelsl'analyste estmisàcontributionafindedéfinirdes*filtres*pourresserrerlechampd'investigation.

■ L'algorithmedeladifférenceabsolueestleplussimple:pourchacundes*j* spectresde laspectrothèque,onfaitlasomme*Sj*,pourles*n*pointsd'abscissesdéfinis,desdifférences absoluesentrel'absorbancedel'inconnuetcelleduspectre*j* delaspectrothèque(formule 10.10).Onclasseensuiteles*j*sommes*S j* parordrecroissant.Lerésultatestprésentéassorti d'unindicedecorrélation.

$$S_J = \sum_{i=1}^{n} y_i^{\text{réf}(J)} - y_i^{inc.}$$
(10.10)

Onpeutchoisird'autresformules:remplacerlesdifférencesci-dessusparleurscarrésou parlesdifférencesdecescarrésouencorefaireladifférencesurlesincrémentsentreles deuxpointsconsécutifs. Chaquealgorithmeminimiseoumet envaleurcertainsfacteurs (différencesd'intensité,bruitdefond,différencedepente...).

# **10.13ANALYSEQUANTITATIVE**

Laprécision des mesures d'absorbance et les possibilités de retraitement des spectres ont favorisé l'analyse quantitative par infrarouge. La méthode est devenue très utilisée à la fois parce qu'il est facile dans le moyen IR de repérer dans un spectre de mélange des bandes spécifiques au composé à dos eret parce qu'on dispose de méthodes de traitement statistiques efficaces pour le proche IR.
Certainsanalystesconsidèrentencorequelesappareilsdispersifsàdoublefaisceausont préférablesauxappareilsIRTFpourl'analysequantitativeparcequ'ilssontlesseulsàcomparerlesintensitéstransmisessurlesdeuxvoies(deréférenceet échantillon)aumême instant.

#### 10.13.1Analysequantitativedanslemoyeninfrarouge

Pourleséchantillonssolidesdispersésauseind'undisquedeKBrdontl'épaisseurn'estpas mesurableavecprécision, on ajouteun composé à usage deréférence interne (carbonate de calcium, naphtalène, nitrure desodium), enégale quantité à tous less tandards ainsi qu'à l'échantillon.

Pourlesliquides, les mesures d'absorbances e font dans des cuves à parcours optique faible, pour minimiser l'absorbance propreaus olvant, dont aucunn'est vraiment transparent dans ce domaine. L'incertitudes ur la valeur de est liée à la fragilité des matériaux utilisés pour faire les fenêtres des cellules et à leur construction. Ce la impose d'étalonner périodiquement leur trajet optique.



Figure10.21Calculdel'épaisseurd'unecelluleparlaméthodedesfrangesd'interférences. Àgauche,réflexionssurlesparoisd'unecuve(pourplusdeclarté,l'angled'incidence dufaisceausurlacelluleestdécalédel'incidencenormaled'unpetitangle;àdroite, partied'unenregistrementobtenuàpartird'unecellulevide.Ondénombre12franges entrelesdeuxflèches.Lecalcul(expression10.11)conduiticià = 204 mm.

Lamesureexactedutrajetoptiquedanslescellulesdefaibleépaisseursefaitparuneméthodeinterférométrique.Onenregistrelatransmittancedelacellulevideentredeuxnombres d'onde  $\mathbf{n}_1$  et  $\mathbf{n}_2$ .Onvoit,figure10.21,quelerayonS 2 asubiunedoubleréflexionsurles paroisinternesdelacellule,sibienquepouruneincidencenormale,onaura,si2 =  $k\mathbf{I}$ , additiondesdeuxintensitéslumineuses(lesdeuxrayonsS 1 directetS 2 sontalorsenphase). Enfonctiondelalongueurd'onde,ilseproduitunemodulationdufaisceauprincipalS 1 de quelquespourcents.Aprèscalculs,siNestlenombredefrangescomptéesentre  $\mathbf{n}_1$  et  $\mathbf{n}_2$  (en cm<sup>-1</sup>),onaboutità:

$$_{(\rm cm)} = \frac{N}{2(\mathbf{\bar{n}}_{\rm l} - \mathbf{\bar{n}}_{\rm l})}$$
(10.11)

Ilfautégalementtenircomptedufondd'absorptionquisemanifesteassezsouventsur unebonnepartieduspectre. Il dépendenparticulierdelamanièredont aétépréparé l'échantillon. Lesabsorbancesétantadditives, talecellequin'estpasdueaucomposéàdoser. Onévaluecelle-ciparlaméthodedela tangente(fig.10.22).



**Figure10.22**Correctiondufondd'absorption. Ensupposant, quedans l'exemplereproduit ci-contre, lamesuredeconcentrationestbaséesurl'absorbancedelabandeà 970cm<sup>-1</sup>, ilfautretrancheràl'absorbancetotale(0,29), lefond d'absorptionde0,05, cequiconduità0,24u-abs.

#### 10.13.2Analysequantitativedansleprocheinfrarouge

Dansleprocheinfrarouge, lesbandesd'absorptionontpouroriginelesharmoniquesoudes combinaisonsdesvibrations fondamentales dumoyen infrarouge.

Lamoléculed'eauadecepointdevueétéparticulièrementbienétudiée.Enpremière approximationlabandequi apparaît vers5154cm <sup>-1</sup> (1940nm, voirfigure10.23)résultedelacombinaisonentrelavibrationasymétriquesituéeà3500cm <sup>-1</sup> etlavibration dedéformation(cisaillement, voir§10.6)à1645cm <sup>-1</sup>(fig. 10.16). Cescalculssimples (3500+1645 = 5145)nesontqu'uneapprocheimparfaitequiocculteuncertainnombre defacteursdontl'étatphysiquedescomposésauquell'infrarougeestsensible.DesapproximationssemblablespeuventêtrefaitespourlesbandesdecombinaisondesliaisonsC–H, N–H,C–O...dansleprocheinfrarouge.

Danscedomaine, essentiellement réservéauxanalysesdecontrôle, etoùlesspectres brutssontassezsouventd'aspectdéroutantparleurabsencedebandesd'absorbancenettes, onnepeutquetrèsrarementutiliseruneméthoded'étalonnagebaséesurl'absorbanceà uneseulelongueurd'ondecommeenspectrométrieUV–VIS(*cf.* chapitre9). Pourbeau-coupd'échantillons,commelesmatricescomplexesd'origineagroalimentaire,ilestnéces-saire,pourétalonneretpourvalider,dedisposerdenombreusesréférencesreprésentatives, elles-mêmesmesuréesparuneméthodeayantfaitsespreuves(Kjeldhal,parexemple,pour l'azotedesprotéïnes). Ainsin'est-ilpasrared'établirdescorrélationsavec50échantillons deréférencetrèssemblablesàceuxqu'onseproposededoser. Denombreuxproduits(protéines,huilesdanslesgraines,viandes),peuventêtreanalysésparcetteméthode,enroutine etsanspréparation. D'unemanièregénéraleonrechercheunerelationentrecertainesabsorptionsetlaprésenceduoudesconstituantsàdoserdanslamatièreàanalyser. C'estle domainedel'*analysecorrélative*.

Lesbandesd'absorptionsontpeuintenses.Pourcetteraison,lesmesuressonteffectuées dansdescuvesde1cmdeparcoursoptique,etsurlecomposésansdilution.Onopèreen transmissionouenréflexion(parexempleondoselesprotéines, lesmatièresgrasses, la celluloseoul'amidonparréflectance).

Lepassageparlescourbesdérivéesaméliorelaprécision(fig. 10.23).

Certainslogicielsfont appel àdesméthodesconnuessouslenomdeMLR(*Multiple LinearRegression*)cequipermetdetraiterstatistiquementungrandnombredepointsde mesurepourétabliruneéquationd'étalonnage.Cesméthodeschemiométriquesmodélisent

l'ensembledetouteslesabsorptionsmesuréesauxdifférenteslongueursd'onde, qu'elle qu'ensoitl'origine:constituantàdoser, matriceouartefactsdel'appareil, sontcourammentutilisées(méthodePCA(PartialComponentAnalysis)etméthodePLS(PartialLeast Squares)).

Enrésumé, bienquecertainsdosagesdansleprocheinfrarougenesoientpastoujours trèssensibles, ils sont réputés pour êtremainten ant très fiables.





Comparaisondesspectresdedérivéesecondedansleprocheinfrarougedel'eaupure etd'unmélangemoitiéeau/moitiéméthanol.Onremarquequ'il estpossiblededoser leméthanol à partir dupic situévers 2,3 mm, sans interférence avec les ignal de l'eau situévers1,94 mm.Danscettegammespectrale,considéréecommel'extensiondela plageduvisible, les longueurs d'on des ont plut ôtex primées en numou mm.

# **QUELQUESSITESSURINTERNET**

www.bomem.com foss-nirsystems.com www.midac.com www.perkin-elmer.com www.varianinc.com

www.brukeroptics.com www.mattsonir.com www.nicolet.com www.shimadzu.com www.zeltex.com

O Dunod – La photocopie non autorisée est un délit



Tableau 10.1 Corrélation dans le moyen infrarouge entre groupes fonctionnels et bandes d'absorption.

 $^{-1}$ 

# **EXERCICES**

Solutionsenfind'ouvrage

#### Exercice10.1

**a)** Quelleest l'énergietransportéeparuneradiationdéfinieparunnombred'ondede 1000cm<sup>-1</sup>?

**b**)Transformer  $\mathbf{I} = 15$  **m**nencm <sup>-1</sup>, puisenm <sup>-1</sup>. Àquellelongueurd'ondecorrespond 1700cm <sup>-1</sup>?

#### Exercice10.2

Sachantquelapositiondelabanded'absorptiondelaliaisonC-Hduchloroforme(trichlorométhane)està3018 , 5cm  $^{-1}$ , prévoirlapositiondelabanded'absorptiondelaliaison C-Ddudeutérochloroforme( **n**exp.:2253cm  $^{-1}$ ).

#### Exercice10.3

Laliaisonentredeuxatomesd'unemoléculebiatomiqueestcaractériséeparuneconstante deforcede1000N /m.Cetteliaisonestresponsabled'uneabsorptionsituéeà2000cm Enadmettantquel'énergiedelaradiationincidenteesttransforméeenénergiedevibration, trouverunevaleurapprochéedel'augmentationdel'élongationmaximumdecetteliaison.

#### Exercice10.4

Sachantquelafréquencefondamentaledumonoxydedecarboneestde2135cm<sup>-1</sup> dansle tétrachloruredecarbonecommesolvant,endéduirela«constante»deforcedelaliaison decettemoléculedanscesconditions.

#### Exercice10.5

UncristaldeZnSe(n = 2,4)desectionparallélépipédique,utilisédansunaccessoireATR horizontal,apourdimensions $L \times l \times d = 24 \times 8 \times 3$ mm.L'angled'incidenceestde45 Ondéposeuncomposéd'indice1,4surtoutelafacesupérieureducristal.

a) Calculerl'anglecritiquedececristallorsqu'ilestrecouvert du composé.

b) Calculerlenombrederéflexionssurlafaces upérieure.

**c)**Endéduirel'épaisseurtotaleéquivalenteà4000età400cm <sup>-1</sup> enadmettantquepour chaqueréflexionatténuéelalumièrepénêtred'unedistanceégaleàunelongueurd'onde.

**d**)Quellecorrectionest-ilutiled'effectuerpourrendrelespectreéquivalentàunspectrepar transmission?

#### Exercice10.6

Parmilesfilmsd'emballagecommerciauxontrouvedescopolymèreséthylène/acétatede vinyle(EAV).Pourdéfinircesmatériauxoncalculel%d'acétatedevinyle(AV).Onse basesurl'intensitédelabandesituéeà1030cm <sup>-1</sup>. L'absorbanceestdéterminéeparla méthodedestangentes. Lesrésultatsconcernant 4filmsEAVdecompositionconnueet d'unfilmEVAinconnu,dontlesépaisseurs(en mn)sontdésignéespard,sontrassemblés ci-après.

EVA	%AV	A <sub>1030</sub>	A <sub>720</sub>	<i>d</i> ( <b>m</b> n)
1	0	0,01	1,18	56
2	2	0,16	1,55	80
3	7,5	0,61	1,49	82
4	15	0,36	0,45	27
inc.	?	0,7	1,54	90

a) Àquoiest due la bandesituée à 1030 cm  $^{-1}$ ?

**b**)Entenantcomptedel'épaisseur*d*dufilm,trouverparajustementlinéaire,àpartirdes résultatsci-dessus,l'équationdeladroite $A_{1030} = f(\%AV)$ ,pourunfilmde1 **m**nd'épaisseur.

**c)**Expliquerpourquoilabandeà720cm  $^{-1}$  dupolyéthylène(dueauxCH <sub>2</sub>)peutêtrechoisie commeétaloninterne, puiscalculer lerapport A  $_{1030}$  /  $A_{720}$  pour les 4 films connus.

**d)**Enutilisantles2méthodesdécritesenb)etc)calculerlateneurenAVexpriméeen% del'échantillondefilmEVAinconnu.

#### Exercice10.7

DosagedeshydrocarburestotauxdansleseauxparspectrophotométrieIR(NormeAFNOR *T*90 – 114).

*Principe*:extractiondescomposéshydrocarbonésparletétrachloruredecarboneenmilieu acide;séparationdeshydrocarburesdesautresmatièresorganiquesparchromatographie; déterminationspectrophotométriquedelasommedesabsorbancesauxquatrelongueurs d'ondedansl'IR:3290nm,3380nm,3420nmet3510nm.

**a**)Calculer,encm <sup>-1</sup>,lesnombresd'ondecorrespondantàceslongueursd'onde.

b) Àquellesvibrationscorrespondentcesnombresd'onde?

c)Pourquoiutilise-t-onletétrachloruredecarbonecommesolvant?

Préparationdelagammeétalon.

Préparation de la solution mère: n — hexadécane (m = 0,375g), iso-octane (m = 0,375g), toluène (m = 0,250g) dans une fiole d'un litre avec CCl <sub>4</sub> commesolvant.

 $\label{eq:particular} Pardilution delasolution mère, on prépare une gamme de solutions étalons de concentrations en hydrocarbures totaux égales à 0, 1, 2, 5, 10, 20, 50 mg L^{-1}.$ 

Pour chaque solution, on mesure les absorbances aux quatre longueurs d'onde d'étude et on enfait la somme. On obtient les résultats suivants:

$C(mg'L^{-1})$	0	1	2	5	10	20	50
A(tot.)	1	0,0217	0,0445	0,1105	0,2210	0,4420	1,1068

Déterminerl'équation de la droite de régression linéaire A(tot) = f(C). Donner le coefficient de régression r.

#### Préparationdel'échantillon.

L'échantillonestprélevédansunflaconenverre, acidifiéàunpHvoisinde2puisconservé à4 °Cenvironjusqu'àanalyse. Dansuneampouleàdécanter, onverse 250mLdel'échantillonauxquelsonajoute25mLdeCCl 4. Onagite 15minpuisonlaisse décanter. Onfiltre laphase organiques ur sulfate desodiumanhy drepuison la passe sur une colonne depurificationensilicate de magnésium. On récupère le filtrate tonajuste à 25mLave cles olvant. On en registre les pectre IR entre 3200 et 2600 cm <sup>-1</sup> et on fait la somme des absorbances auxquatre nombres d'on de d'étude. On trouve A(tot) = 0,0047 pour une eau derivière. Calculer la concentration massique en hydrocarbures totaux de l'échantillon étudié.

### Chapitre11

# Fluorimétrie etchimiluminescence

Certainscomposésorganiquesouminéraux, liquidesousolides (cristauxmoléculairesou ioniques), qu'ilssoientpursouensolution, émettent de la lumière lors qu'ils sont excités pardesphotons dudomained uv is ible ouduprocheultraviolet. Parmiles applications enanalysedecephénomène, baptiséphotoluminescence, setrouvelafluorimétrie, unemé $tho de {a} la foiss {e} lective ettr {e} ssensible per mettant de tr {e} snombreux dos ages. L'intensit{e}$ defluorescenceétantenrapportaveclaconcentrationdel'analyte, les dos agessont faits àl'aidedefluorimètresoudespectrofluorimètres.L'extinctionextrêmementrapidedel'intensitélumineuselorsquel'excitationcesse, fait également l'objet demesuresàdesfins analytiques. Paropposition, laphosphorescencese caractérise par une décroiss ance dans letemps be au coupplus lente. La fluores cence est 'egalement mise à profit dans la conceptus de la conceptutiondedétecteursutilisésenchromatographieliquide. Bienquel'origineensoit différente, lachimiluminescence, quiconsiste en émission de lumière aucours de certaines réactions chimiques, are çuquel que sapplications enchimie analytique.

#### 11.1FLUORESCENCEETPHOSPHORESCENCE

Beaucoupdecomposés, lorsqu'ilssontexcitésparunesourcelumineusedudomainedu visibleouduprocheultraviolet, absorbentdel'énergiepourlarestituerparlasuitesous formed'unrayonnement. Certainsprésentent lafacultéplusoumoinsprononcéederé-émettrequasi-instantanémentàunelongueurd'ondeplusgrandequecelledelalumière d'origine.Ilssontdits*fluorescents*(fig.11.1et11.2).Lorsqu'onéteintlasource,l'intensité lumineusediminueextrêmementrapidementensuivantuneloiexponentielle.

L'expression 11.1 reliel'intensité defluores cence  $I_{f(t)}$  et le tempsé coulé *t*après l'excitation:

$$I_{f(t)} = I_{f(0)} \exp [-kt]$$
(11.1)

Cetteloi dedécroissances'appliqueaussi àlaphosphorescence. Ladifférencetient à lavaleurdelaconstantekquiestbeaucoupplusgrandepourla*fluorescence*quepourla phosphorescencecarcelle-cidécroîtbeaucouppluslentement.La*duréedevie*defluorescence  $\mathbf{t}_0$  estdéfinieàpartirdekpar  $\mathbf{t}_0 = 1/k$ .Àl'instant  $\mathbf{t}_0$ ,l'intensité $I_{f(t)}$  vaut,d'après 11.1, 36,8%del'intensitédedépart  $I_{f(0)}$ .Autrementdit,uncomposéfluorescentcorres $\label{eq:theta} pondàl'échellemicroscopiqueàunepopulationd'espècesindividuellesdont63, 2\% sont revenuesàunétatnonémissifaprèscetemps. t_0 estdel'ordredequelquesnanosecondes. Pourfaciliterlesmesuresdefluorescence, lesinstrumentscourantsopèrentenrégimestationnaire, c'est-à-direenmaintenantlasourced'excitationallumée, avec, encontre-partie l'obligationévidentededifférentierlalumièredelasourceetcelledefluorescence.$ 

Lafigure 11.1 illustre par un exemple l'apparente symétrie en miroir des spectres d'absorbance et de fluores cence de nombre ux composés. Pour obtenir cette représentation on réunit sur le mêmegraphe avec une double échelle, les pectre en absorbance et celuien émittance.



**Figure11.1** Représentationsurunmêmegraphedesspectresd'absorption etdefluorescenced'uncomposééthylénique. Lespectredefluorescencequi ressembleàl'imagedansunmiroirduspectred'absorption, ainsi quele«Stokesshift »peuvent s'interpréterenconsidérant lesdiagrammesénergétiques(fig.11.2). ExempleextraitdeH..JacobsetColl, *Tetrahedron* 1993, p.6045.

■ Fluorescencerésoluedansletemps.L'avènementdesourceslumineusesàinpulsions ultra-brèves(laserspicosecondeetdiodeslaser)permetd'accéderauxcourbesdedécroissancedelafluorescenceenfonctiondutemps. Denouvellesapplicationsbaséessurla connaissancedesduréesdevieendécoulent, maisellessont encorepeunombreusesen analysechimique.

# **11.20RIGINEDELAFLUORESCENCE**

Soumiseàl'excitationlumineuse, lamoléculeducomposé(lesoluté, dansl'étatélectroniquefondamentalS<sub>0</sub>), est portée dans son premier étatélectronique excitéS<sub>1</sub>. Ses électrons etceux des molécules environnantes des olvants er ééquilibrent quasiment instantanément; mais les positions des noy aux des atomes en revancher est entident iques à cequ'elles sont dans l'étatfondamental (c'est le principe de Franck-Condon). Les ystèmes oluté / cage de solvant étant ainsihors-équilibre, il va évoluer vers une conformation plus stable de l'état électronique excitéS<sub>1</sub> (fig. 11.2). Très rapidement, ( $10^{-12}$  s), par des processus dits de *conversion interne*, les molécules rejoignent, sans émettre de photons, l'état V<sub>0</sub> dunive au S<sub>1</sub>. Si cenive au est compatible avec le nive aufondament al les ystème peut yre des cendre par une étape de fluores cence ( $10^{-11}$  à  $10^{-8}$  s) au cours de la quelle les molécules retournent dansundesétatsvibrationnelsdel'état*S* 0 initialenémettantdesphotons. Aucoursdela fluorescencequiaccompagneleretouràl'étatinitial, lamoléculepeutconserverunepartiedel'énergiereçuesousformed'énergievibrationnelle. Cetexcèsd'énergiedevibration estdissipéparcollisionsouautresprocessusnonradiatifsbaptisésmécanismesde*relaxationvibrationnelle*. Il peutseproduireégalementuneémission dephotons beaucoupmoins énergétiques, à l'origined' unefluorescencesituéed ans lemoyen infrarouge.



**Figure11.2** Diagram meénergétiquecomparatifdelafluorescenceetde laphosphorescence. Lesflèchescourtescorrespondentàdesmécanismesdeconversioninternesansémissiondephotons. Lafluorescencerésultedetransfertsentreétatsdemêmemultiplicité (mêmeétatdespin), etlaphosphorescenceentreétatsdemultiplicitésdifférentes. L'état71 produitunretarddansleretouràl'étatfondamental pouvantatteindreplusieursheures. Le«stokesshift» correspondàl'énergiedissipéesousformedechaleur (relaxationvibrationnelle) pendant ladurée deviedel 'étatexcité, don cavant queles photonssoientémis. Lasituationréelleest pluscomplexequecediagrammeunpeu tropsimplifié, ditdeJablonski, peutlelaissersupposer. Ànotreéchelle, uncomposé peutêtreàlafoisfluorescentet phosphorescent caràl'échellemoléculairelesespèces individuellesquilecomposent n'ont paslemêmecomportement.

Laphosphorescence correspondàunmodededésexcitationpluscomplexe. Aprèsla phased'absorptioncorrespondantautransfertd'unélectrondansunniveau $S_1$  (étatsingulet), onassiste, silarelaxationvibrationnelleestassezlente, auretournementdespinde l'électronpourconduireàunétat $T_1$  unpeuplusstable(étattriplet).Decefait, leretour ultérieurauniveaufondamentalestralentipuisqu'ilimpliqueunnouveauretournementdu spindecetélectron.Lesduréesdeviespeuventdépasserplusieursminutes(fig.11.2).

Lasensibilitéenfluorimétrieestsouvent1000foissupérieureàcellequel'onconnaît enabsorptionUV/visible. Cependant l'usagecorrect decestechniquesexigeunebonne connaissanceduphénomèneafind'éviterdenombreusessourcesd'erreurs.

■ Lafluorescenceestsouventleprivilègedesmoléculescycliques,rigidesetpossédantdes liaisons p.Elleestaugmentéeparlaprésencedegroupesélectro-donneursetdiminuéeavec lesgroupesélectro-attracteurs(fig.11.3).ElledépendégalementdupHetdusolvant.Les moléculesnonrigidesparcontre, perdentfacilementlatotalitédel'énergieabsorbéepar dégradationetrelaxationvibrationnelle. Paranalogie, onpeut comparercephénomèneà l'effetqueproduituncoupdemarteausoitsurunblocmou,caoutchoucparexemple,soit surquelquechosededur,commeuneenclume.Surlecaoutchouc,l'énergiesedispersedans lamasse(échauffement)etaucunbruitn'estémis, enrevanche, surl'enclume, unepartie del'énergiemécaniqueestretransmiseversl'extérieur(rayonnementsonore),phénomène comparableàlafluorescence.



Lenomestsuividurendementdefluorescence  $\mathbf{F}_f$  (voir§11.3) dont lavaleurest obtenuedeprocheen procheparcomparaison avec des composés defluorescence connue. Les mesures sont faites à 77 K.La8-hydroxyquinoléine est représentative dediverses molécules formant des complexes deché lation fluorescent saveccertainsions métal-liques.

# **11.3RELATIONENTREFLUORESCENCEETCONCENTRATION**

Enchaquepoint del'intensité delasolutionl'intensité dell'intensité delaradiation excitatriceest absorbéeavant d'atteind relepoint considéré et parcequ'unepartie delalumière defluorescences et et parcequ'unepartie delalumière defluorescences dechacund espetits volumes individuels constituant l'espace délimité parles fenêtres d'entrée et desortie (fig. 11.4). C'est pourquoile calcul*apriori* de l'intensité defluorescence (émittance  $I_{\rm f}$ ) del'é chantillonest difficile. Lephénom ène d'affaiblissement lumineux appelé «filtreinterne», dûaure couvrement partiel desspectres d'absorptionet d'émission (*quenchingcouleur*) est augment édes transferts d'énergie d'espèces excitées avec d'aures molécules ouions étrangers parcollisions ouformation de complexes (*quenchingchimique*). Ainsil'oxygène entraîneunes ous-estimation delafluorescence.

Pourlessolutions, on définit le rendement quantique defluores cence  $\mathbf{F}_{f}$  (comprisent re 0et1) par le rapport d'unombre dephotons émissur le nombre dephotons absorbés, ce dernier étant équivalent aurapport de l'intensit é defluores cence  $I_{f}$  sur l'intensit é absorbée  $I_{a}$  (relation 11.2).

$$\mathbf{F}_{\rm f} = \frac{\text{nombredephotonsemis}}{\text{nombredephotonsabsorbés}} = \frac{I_{\rm f}}{I_{\rm a}}$$
(11.2)



Suivantl'endroitdelasplutionquiafluorescenceestemise, uneintensitélumineuse variableatteintledétecteur; il estpossibled'évaluerlaréabsorptiondelalumièrede fluorescence(comparaisonentreaetc)etl'absorptiondelalumièreincidente(comparaisonentreaetb).Laprésenced'unirisfaitqueseulelalumièreenprovenancedela partiecentraledelacuve, estrecueillie.

Enposantque  $I_a = I_0 - I_t$  ( $I_t$  désignantl'intensité de la lumière transmise), la relation 11.2 permet dere lier  $I_f$  à la concentration c du composé:

$$I_{\rm f} = \mathbf{F}_{\rm f}(I_0 - I_{\rm t}) \text{soit} I \qquad {}_{\rm f} = \mathbf{F}_{\rm f} \cdot I_0 \cdot 1 - \frac{I_{\rm t}}{I_0}$$
(11.3)

Sachantquel'absorbanceAestégaleàlogI

<sub>0</sub>/*I*,l'expression11.3devient:

$$I_{\rm f} = \mathbf{F}_{\rm f} \cdot I_0 \cdot (1 - 10^{-A}) \tag{11.4}$$

Or

$$10^{-A} = 1 - 2,303A + \frac{(2,303A)^2}{2!} - \dots + \dots$$

Silasolutionestdiluée, letermeAesttrèspetitetleterme10 <sup>-A</sup> estdoncprochede 1 - 2, 3A.L'expression(11.4)peutêtresimplifiéeetdevient:

$$I_{\rm f} = 2,3 \cdot \mathbf{F}_{\rm f} \cdot I_0 \cdot A \quad \text{soit} \quad I_{\rm f} = 2,3 \cdot \mathbf{F}_{\rm f} \cdot I_0 \cdot \cdot \cdot c \quad (11.5)$$

avec $I_0$  l'intensitédelaradiationexcitatrice, c concentration molaire de la substance, son coefficient d'absorption molaire, épaisseur de la cuve, et  $\mathbf{F}_f$  rendement de fluorescence.

Cettedernière expression fait apparaîtrequel'intensité defluores cencedépenddela concentration(c), des conditions expérimentales( $, I_0$ ) et ducomposé( $', \mathbf{F}_f$ ). Dans la pratique d'undos age, les paramètres propres au composé étudiéet à l'appareils ont fixes. En les réunissant dans un même facteur K, on écrira pour les très faibles concentrations (A < 0,01)

$$I_{\rm f} = K I_0 c$$
 (11.6)

Les dos ages par fluorimétrie font appelaux nombreuses méthodes classiques d'étalonnage avec une seule ou plusieurs solutions de référence, ou encore aux méthodes d'ajout, mais pour obtenir de bons résultats, les solutions doivent être très diluées.

Au-delàd'unecertainelimite, lafluorescencen' estplusproportionnelleàlaconcentrationparsuitedelanonlinéaritédelaloideBeer.L'excitationest proportionnellement plus faibleetilapparaît descomplexes d'associationent remolécules excitées et molécules restées à l'état fondamental. On aboutit au résultat, qui semble paradoxal, selon le quella fluorescence peut aller jusqu'à diminuer. La courbe de la figure 11.5 est l'illustration graphique de l'expression 11.7 en donnant des valeurs raisonnables à ces différents paramètres.

$$I_{\rm f} = \mathbf{F} \cdot k \cdot I_0 \cdot 10^{-('_{1} + '_{2} 2)c} \cdot (1 - 10^{-c})$$
(11.7)



## **11.4DIFFUSIONRAYLEIGHETDIFFUSIONRAMAN**

Sileslongueursd'onded'excitationetd'émissionsontvoisinesilpeutyavoirrisquede confusionentrelafluorescencedel'échantillonetdeuxémissionsparasitesduesausolvant:

#### 11.4.1DiffusionRayleigh

LadiffusionRayleighestlaréémission, à la mêmelongueurd' onde, d'une petite fraction de la lumière excitatrice dans toutes les directions par les olvant dans le quels et rouve le composé (fig. 11.6). Son intensité dépend de la polarisabilité des molécules de cesolvant.

#### 11.4.2DiffusionRaman

LadiffusionRaman,de100à1000foisplusfaiblequeladiffusionRayleigh,provientdu transfertd'unepartiedel'énergiedelalumièreexcitatriceauxmoléculesdesolvantsous formed'énergiedevibration. Lesmoléculesdesolvant réémettent doncdesphotonsde moindreénergiequeceuxayantserviàlesexciter.ParrapportàladiffusionRayleigh.le picdediffusionRamanestdéplacéverslesgrandeslongueursd'onde.Pourchaquesolvant ladifférenced'énergieentrelesphotonsabsorbésetlesphotonsréémisestconstante, bienqu'enmodifiantlalongueurd'onded'excitation,ondéplacelapositiondupicRaman (tab.11.1etfig.11.6).

Tableau11.1 PositionsdespicsRaman, calculéespourquatresolvants usuels etcinglongueurs d'onde excitatricesd'unelampeàmercure

Excitation(nm)	254	313	365	405	436	écart <b>(cm</b> <sup>-1</sup> )
eau	278	350	416	469	511	3380
éthanol	274	344	405	459	500	2920
cyclohexane	274	344	408	458	499	2880
chloroforme	275	346	410	461	502	3020

LadiffusionRamandel'eausertdetestdesensibilitédesfluorimètres.Celui-ciconsiste àmesurerlerapportsignal /bruitdupicRamanavecunecelluleremplied'eau,parexemple <sup>1</sup>)sil'excitationestrégléeà350nm(28571cm <sup>1</sup>), parsuitedu à397nm(25191cm propreàcesolvant. décalagede3380cm



spectrevisible.

O Dunod – La photocopie non autorisée est un délit

si

# **11.5INSTRUMENTATION**

Lecomposéfluorescentquifaitl'objetdudosagesecomportecommeunesourcequiirradie danstouteslesdirections.Parconstruction,l'appareilrecueilleengénérallalumièreémise suivantunaxequiestperpendiculaireaufaisceaudelalumièreenprovenancedelasource excitatrice. Pourlessolutionsfortement absorbantes, l'observationpeut sefairedansle prolongementdufaisceauincidentetpourleséchantillonsopaquesousemi-opaquesdans unedirectionfrontalesousunanglevariable(fig.11.7).Lasourceexcitatriceestsouvent constituéeparunelampeàarcxénonde150à800watts.Lamesuredel'intensitélumineuse estfaiteparunphotomultiplicateurouunephotodiode.

Lesolvant, la température, lepHetla concentrations on tautant de paramètres qui interviennent sur les intensités de fluores cence.

Certainsgazàl'étatdetracesdansl'atmosphèreterrestresontquantifiésàpartirdeleur fluorescencerétrodiffusée, induiteparexcitationd'unetrèscourteimpulsion(1 m)d'un puissantlasermonochromatiquequ'ilestpossibled'accordersurunelongueurd'ondespécifiqueducomposérecherché(dispositifappelélidar).



Figure 11.7 Agencement des différentes composantes d'un spectrofluorimètre et la mpe à arcxénon. La fluores cence est mesurée en régime per manent «steady state», en mainten ant l'excitation, à la différence de l'étude de la fluores cence dy namique. Deux géométries, angle droitet angle aigu, sont utilisées pour l'examende la lumière émise. Modèle de la mpe à arcxénon. La pression de xénon dans la la mpeest d'environ 1 MPa. Ces la mpesà arc sansfilament, à enveloppe enverre desilice, sont des sources de «lumière blanche». La catho de corres pondà l'électro de la plus fine (reproduit avec l'autorisation de la société Oriel).

Deux grandes catégories d'appareils sont proposées par les constructeurs:

- <sup>†</sup> lesfluorimètresàrapportdefluorescence,
- <sup>†</sup> lesspectrofluorimètres.

#### 11.5.1Fluorimètresàrapportdefluorescence(méthoderatiométrique)

Lalumièreémiseparlasourcetraversed'abordlemonochromateurd'excitationquipermet desélectionnerlabandeétroitedelongueursd'onde(15nm)quivaserviràexciterl'échantillon. Unepartiedelafluorescenceémiseparlecomposéestcaptéedansunedirection perpendiculaireouparallèle(selonlesmodèles)aufaisceauincident.Cettelumièretraverse lemonochromateurd'émissionquisélectionnelalongueurd'ondedemesureavantd'atteindreledétecteur.Denombreuxconstructeurscommercialisentdesmodèlesavecfiltres (fig.11.8).Cesappareilssontdetypemonofaisceau.Ilscomportentuncompartimentatourelledanslaquellesontplacéesàlafoislescuvescontenantlessolutionsétalons, l'échantillonainsiqu'unecuveremplied'uncomposéàusagedestandardfluorescent.Enalternant surletrajetoptiquelessolutionsétalonsetéchantillonetlestandardfluorescentonmesurelerapport defluorescencequi sert àlafoisàconstruirelacourbed'étalonnageet, pourl'échantillon, de paramètre de mesure. On élimine ainsiles fluctuations possibles de la sourceetbonnombredeparamètresderéglagedel'appareil.Lesstandardscourantsutilisés danscetteméthoderatiométriquesontgénéralementdessolutionsdesulfatedequinine, de rhodamineBoude2-aminopyridine.

L'emploid'unelampeflashxénoncommesourcepermetd'étudierlafluorescenceaprès extinctiondelasource.Cetteméthodeestconnueenimmunologieoùlescomplexesfluorescentsobtenusaveclesselsdelanthaneontuneduréedeviedefluorescenced'environ1ms, suffisantepourêtreàl'originededosagestrèssensibles(del'ordredelapicomole).



**Figure 11.8** Schémaoptiquesi pplifiéd'unfluorimètreàlecteurdemicro-puits. Unefibreoptiqueamènelalumièreexcitatriceauniveaudupuitschoisi etunesecondefibrerécupèrelafluorescence, ici sousunegéométriefrontale. Pour le contrôle desrésultatsenchimiecombinatoire etautres méthodes descreening en immunologie/enzymologie ces fluorimètres peuvent recevoir des micro-plaques comportant de à 384 puits.

### 11.5.2Spectrofluorimètres

Lesspectrofluorimètressontdotésdefonctionsquileurpermettentl'étudepluscomplète descomposésfluorescents, notamment parl'enregistrement deleursspectresd'émission etd'excitation(fig. 11.9). Ilsdisposentdedeuxmonochromateursmotoriséspouvantba-

layerchacununebandespectrale. Onobtientlespectred'émissionenmaintenantlalongueurd'onded'excitationfixe,etlespectred'excitationenmaintenantlalongueurd'onde d'émissionfixe.

Lesspectrofluorimètres disposent de logiciels qui peuvent déterminer automatiquement le meilleur couple de longueurs d'on de excitation / émission (fig. 11.10).

Manuellementleprocessuspeutsefaireparlaméthodedite«unseulfacteuràlafois»:

- <sup>†</sup> onenregistrelespectreUVducomposéavecunspectrophotomètreUV/VIS;
- <sup>†</sup> onrèglelemonochromateurd'excitationalavaleurcorrespondant aumaximumdu spectred'absorption;
- <sup>†</sup> onenregistrelespectredefluorescence;
- \* onrèglelemonochromateurd'émissionàlalongueurd'ondedumaximumdefluorescenceetonfaitvarierlalongueurd'onded'excitation.Onobtientlespectred'excitation quipermetunmeilleurchoixfinaldelaradiationexcitatrice(quipeutêtredistinctede cellecorrespondantaumaximumd'absorptionduspectreUV).



**Figure11.9** SchémaduspectrofluorimètreShimadzuF-4500. Unefractiondufaisceauincident, réfléchieparunmiroirsemi-transparent, arrivesur unephotodiodederéférence.Lacomparaisondessignauxdesdeuxdétecteurspermet d'éliminerladérivedelasource.Ceprocédéàunseulfaisceaupermetd'obtenirlastabilitépropreauxappareilsàdoublefaisceau.Lesspectresprésententsouventdespetites différenceslorsqu'ilsproviennentd'appareilsdifférents(reproduitavecl'autorisationde lasociétéShimadzu).

■ Certainsinstrumentspermettentlamesuredesduréesdeviedefluorescence, bienque celles-ci soient trèscourtes. Il existeplusieursméthodesbaséessoit surl'enregistrement delacourbededécroissancedelalumièreémiselorsquel'excitationacessé, soitsurla comparaisondelamodulationdelafluorescenceenfonctiond'unemodulationrapidede l'excitation.Lapremièreméthodeimposed'utiliserunesourcepulsée(laser)etlaseconde unesourcemoduléedefréquenceélevée.Enanalysantlesignalobtenu(modulationetphase) enfonctiondelafréquencedelasourceexcitatrice,ilestainsipossibledecalculerladurée deviedefluorescence.







#### Figure11.10Spectresdefluorescence.

Enhaut:*Matriced'émission-excitationd'unmélangededeuxionsfluorescents* Représentationtopographiqueen3Ddelafluorescencetotaled'unmélangededeuxsels d'uraniumetdeterbiumenfaisantvarierlalongueurd'ondeexcitatrice.Untelenregistrementpermettraitdetrouverlesconditionsoptimalesdedosagedecemélange.En bas:*Spectresd'émission-excitatior***A** :Spectred'émissiondefluorescenceobtenuen maintenantlalongueurd'onded'excitationà285nm. **B** :Spectred excitationobtenu enmaintenantlemonochromateurd'émissionà347nmpendantladuréedel'enregistrement.

# 11.6QUELQUESAPPLICATIONSDELAFLUORESCENCE

Endehorsdesmoléculespossédant unefluorescencenaturelle(moinsde10%del'ensembledescomposés), beaucouppeuvent le devenir par le biais d'une modification ou d'une association avec une autremolécule fluorescente. On peut greffer par exemples ur l'analyte un*réactiffluorophore*parréactionchimique(les7-hydroxycoumarinespeuventêtreutiliséesàceteffet). C'estla*dérivationdefluorescence*, quirappelleleprocédéemployéen colorimétrie.

Pourdoserlesmétauxsousformedecations, on forme descomplexes dechélation avec l'oxine (8-hydroxyquinoléine), l'alizarine ou la benzoïne, extractibles par less ol vants organiques.

Enbiochimielafluorescencetrouvedenombreusesapplicationspourquantifierlesprotéinesoulesacidesnucléiquesaumoyenderéactifsquisefixentspécifiquementsurces composés.Cetteapproche,quelquefoistrèsélaborée,enassociationavecl'électrophorèse, constitueunealternativeplussensibleetmoinscontraignantequelarévélationaumoyen desubstratsradioactifs.

Lachimifluorescence(ànepasconfondreaveclachimiluminescence)est également unmoyenparticulièrementsensiblededétectiondeprotéinesspécifiques.Ondoitdisposer pourcelad'unanticorpsspécifiqueporteurd'unconjuguéenzymatique,telunephosphatase (fig.11.11).Misenprésenced'unsubstrattelundérivéphosphatédelafluorescéine,ilya libérationdecettedernièrefacileàmettreenévidenceparsafluorescencedéclenchéepar unesourceexcitatrice.



**Figure11.11**Processusd'undosagedeprotéineparchimifluorescenceenbiochimie. Lafigureregroupesimplementlesréactionsmisesenjeusachantquepourréaliserun tel dosageonsuitunprotocoledanslequel lesdifférentesréactionssefontaucours d'étapesdistinctes.

EnanalyseparCLHP, onpeutainsimarquerlesamines (avecd' autrescoumarines), ce quipermetdesseuils dedétection extrêmement bas, del'ordredel' attomole (10 <sup>-18</sup> M). Parmiles applications classiques actuelles de la fluores cence, figurent les dos ages des hydrocarbures polycycliques aromatiques («HPA») dans les eaux de consommation, par CLHP. Dansce cas, le détecte urest munid' une cellule defluores cence à circulation, installée en aval de la colonne duchromatographe. Cemode de détectionest particulièrement bien adapté pour atteindre lesse uils très basimposés par la législation. Cemême procédé permet de dos erégalement les aflatoxines (fig. 11.12), ainsique de nombre ux autres composés organiques (adrénaline, quinine, stéroïdes, vitamines).



Figure11.12Comparaisond'unedétectionUVetparfluorescenceaprèsséparation chromatographique.

Lesaflatoxines, contaminants cancérogènes présents dans certains lots decéréales, font l'objet de contrôles par CLHP. On remarqueraque, par détection UV, les intensités des pics varient comme les concentrations des 4 composés, alors que la détection par fluorescence est beau coupplus sensible pour les G<sub>2</sub> et B<sub>2</sub> (reproduit avec l'autorisation de lasociété SUPELCO). En basàgauche, agencement des différentes parties d'un détecteur basés ur la fluorescence. Il permet de trouver pour chaque composé éluélemeil leur couple excitation / émission en un temps très brefs ans interrom prele déroulement de la chromatographie. Les chromatogrammes obten us sont étudiées en différé (reproduit d'après un document de la société Agilent technologies).

# 11.7FLUORIMÉTRIERÉSOLUEDANSLETEMPS

Lesavancéestechnologiquespermettentd'accéderdésormaisauxcourbesdedécroissance defluorescence.Sachantquel'intensitélumineusedécroîttrèsvite,onsoumetlecomposé ensolutiontrèsdiluéeàunesourcepulsée(diodelaserparexemple)dequelquespicose-condes,demanièrerépétitiveàdesfréquencedeplusieursmégahertz.Aucoursdescycles successifs,quandlasourceestéteinte,ledétecteurmesureletempsécouléjusqu'àl'instant aléatoireoùunphotondefluorescencel'atteint. Ilincrémentealorslecanalmémoirequi estréservéautempscorrespondant.Aprèsavoiraccumuléungrandnombredephotons,le graphedeladécroissanceestfinalementreconstruitenfaisantunhistogrammeducontenu detouslescanauxmémoire(fig.11.13).



**Figure11.13**Représentationdeladécroissancedefluorescenceetprincipedelamesure. Sur legraphe, chaquepoint figurelecontenud'uncanal mémoire(coupletemps /nombredephotons). Lacourbededécroissanceexponentielleattendueapparaîtici sousformed'untracélinéaire,cequiestdûauchoixdel'échellelogarithmiquepourles ordonnéesL'illustrationdedroiteindiquecommentonaccèdeàcettereprésentation.

#### **11.8CHIMILUMINESCENCE**



**Figure11.14**Exemplesderéactionsdechimiluminescence. Lanaturedesproduitsderéactionestquelquefoismal connue.Leluminol émetune intenselumière«bleuélectrique».Quantàl'oxalatedediphényleil permetd'obtenir, suivantlecolorantutilisé,desémissionsdansdescouleurstrèsvariées.

Lachimiluminescenceestuncasparticulierdelaphosphorescence.Danscecaslesmoléculesexcitéessontdirectementproduitesaucoursd'uneréactionchimique,etcedansun étatmenantàunephosphorescence.Ainsilefluor,dansl'exempledelafigure11.14,agit commeunoxydantpuissantpourtransformerlediméthylsulfure. Unepartiedel'énergie libéréeparcetteréactionestémisesousformedelumière.

Leluminol et l'oxalatedediphénylesont deuxcomposéstrèsclassiquesutilisésdans diversesapplicationsallantdesdispositifslumineuxdesecourssansélectricitéauxcerceaux, colliersetbâtonslumineuxvendusdanslesfêtespopulairesnocturnes.Lesréactionsmises enjeusonttoutesdesoxydationsparleperoxyded'hydrogène(eauoxygénée).

Cesréactionssontàlabasedenombreuxdosagesd'unetrèsgrandesensibilité.Sil'utilisationduluminolpourdoserleferferreuxouleperoxyded'hydrogènepeutparaîtreanecdotique,ilexisteuncertainnombred'applicationsimportantesdelachimiluminescenceen analysechimique,tellescellesquimettentàprofitl'ozonecommeréactifd'oxydation.

Ainsi, cet oxydant puissant permet dedoserlemonoxyded'azote(oxydéendioxyde d'azote)avecl'aided'appareilsautomatisésquidisposentd'ungénérateurd'ozoneincorporé(fig. 11.15). Lechampd'applicationdecedosageestplusvastequ'iln'yparaîtcar ilvadel'étudedesatmosphèrespolluées(onsaittransformerquantitativementledioxyde d'azoteenmonoxyded'azote),auxdosagesdelaquantitéd'azotetotaled'unéchantillon organique, àconditionqu'ilaitététransforméparunecombustionpréalableafinquecet élémentpasseàl'étatdedioxyded'azote.



Figure11.15Schémadeprinciped'unanalyseurbasésurlaluminescencedumonoxyded'azote. Cetappareilpermetderepérerl'émissiondelumièreàpartirdetoutcomposécontenant l'élémentazote.Installéensortiedecolonned'unchromatographeenphasegazeuse, l'appareildevientundétecteursélectif.

Il existed'autresappareils, fonctionnant surcemêmeprincipe, pourdoserl'élément soufred'abordtransforméenSO 2 parcombustionenprésencededioxygène(fig.11.16), puisréduitensulfured'hydrogène(H 2S)avantd'êtrefinalementré-oxydéparl'ozone(étape dechimiluminescence).



**Figure11.16**Réactionsdechimiluminescencefaisantintervenirl'ozone. L'encadrérésumeleprincipedelatransformationd'uncomposésulfuréendioxydede soufreàl'étatexcité,parl 'ozone.Ladernièreréactionpeuts'appliqueraudosagede l'ozonecommedel'éthylène.

Enchromatographieenphasegazeuse, certainsdétecteurs, sélectifspour les éléments S et N, font appelàce principe (fig. 11.17).

	- 110 
(e.m.=) [	-
	0000

Figure11.17 Analyseurdesoufreetd'azote.

Modèle7000 *NS* reproduitavecl'autorisationdelasociétéAntek.Cetappareil réunit deuxtechniquesdeluminescence: l'azoteestdoséparchimiluminescence(voirdia-gramme,figure.11.13)etlesoufreparfluorescencedeSO<sub>2</sub> (excitatior*UV*).

Inversementl'ozonepeutàsontourêtredoséparchimiluminescenceenprésenced'éthylène(fig.11.15). Leluminol,dontlachimiluminescenceenprésencedeperoxyded'hydrogènepeutêtre égalementcatalyséeparlaperoxydaseduradisnoir(HRP,*horseradishperoxidase*),atrouvé uneapplicationdanslamiseaupointdetestsELISA(*cf.* §17.7). L'intensitélumineuse quiapparaît, stabledurantquelquesminutes, rendlaméthodeextrêmementsensiblepour effectuerdesdosagessurunegammeétenduedeconcentrations, peuhabituellepource genredetests.

Chimiluminescenceetenzymologie. Certainsréactifsspécialement préparéslibèrent sousl'actiond'unenzymespécifiquedesintermédiairesinstablesdont ladécomposition est accompagnéed'uneémissiondelumière. Onpeut ainsi quantifieravecprécisionles phosphatasesalcalinesoulabeta-galactosidase.

# **QUELQUESSITESSURINTERNET**

www.moleculardevices.com www.thermo.com www.varianinc.com www.biotek.com www.perkinelmer.com www.tecan.com www.omnilab.ch

# **EXERCICES**

Solutionsenfind'ouvrage

#### Exercice11.1

 $\label{eq:label_loss} Leferferreux catalysel'oxydation duluminol parle peroxyded'hydrogène. L'intensité de la chimilumine scence quien suit croît liné airement avec la concentration du Fe(II) dans la plage allant de 10 $^{-10}$ al 0 $^{-8}$ M. Pour doser une solution de concentration in connue en fer(II), on en prélève 2 m Letonajoute 1 m Ld'e auain sique 2 m L de peroxyded'hydrogène dilué et en fin 1 m Ld'une solution al caline de luminol.$ 

Lesignaldeluminescenceémis, intégrésurune période de 10s, est de 16, 1 (unités arbitraires). Dans un secondessaion prélève 2 mL de la solution in connue enfer (II), et ony ajout e 1 mL d'une solution à 5 ,  $15 \times 10^{-5}$  Menfer (II) ainsi que les mêmes quantités de per-oxy de d'hydrogène et de luminol que dans l'essaiprécédent. Les ignalest de 29,6 (mêmes unités).

Calculerlaconcentrationmolaireenfer(II)danslasolutionàdoser.

#### Exercice11.2

Unesolutionde9-aminoacridinedansl'eau, conduitàuneintensitédefluorescencequi, mesuréeà456nm,estde60%parrapportàuntémoindefluorescenceexterne.Unéchantillondececomposédontlaconcentrationestde0,1ppmdanslemêmesolvant,conduit, danslesmêmesconditions, àunefluorescencede40%(l'eauprésenteunefluorescence négligeable).

Calculerlavaleurdelaconcentrationdel'échantillonenppb.

#### Exercice11.3

Le3,4-benzopyrèneestunhydrocarburearomatiquedangereuxquipeutêtreprésentdans l'airpollué. Il est dosableparfluorimétrie, ensolutiondansl'acidesulfuriquedilué. longueurd'onded'excitationestde520nmetlamesures'effectueà548nm.

La

Onfaitbarboter10Ld'aircontaminédans10mLd'acidesulfuriquedilué.Lafluorescence de1mLdecettesolution,mesuréeavecunfluorimètremonofaisceauà548nm,estde33,3 (unitésarbitraires).

Deuxstandards, l'uncontenant0,75mgetl'autre1,25mgde3,4-benzopyrèneparmLde cettemêmesolutionsulfuriquediluée, conduisent pour 1 mLaux valeurs de 24,5et 38,6 (mêmeunité). Dans les mêmes conditions de mesure ce fluorimètre, pour un échantillon ne contenant pas de 3,4-benzopyrène, indique 3,5.

Calculerlamassede3,4-benzopyrèneparlitred'air.

#### Exercice11.4

Onseproposededoserlaconcentrationenquinined'uneboissoncommercialeparfluorimétrie.Lalongueurd'onded'excitationestde350nmetlalongueurd'ondedemesurede 450nm.

Àpartird'unesolutionAdequininea0, 1mg 'L<sup>-1</sup>, onfaitunesériede5solutionsstandards pourétablirunecourbed'étalonnage.

solution	volumedeA	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> (0,05м)	Fluorescence(unitésarbit.)
standard1	20	0	182,0
standard2	16	4	138,8
standard3	12	8	109,2
standard4	8	12	75,8
standard5	4	16	39,5
blancanalytique	0	20	0,0

Onprélèveensuite0,1mLdelaboissonàdoserquel'ondilueà100mLavecH <sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 0,05M. Lesignalestde113pourcettesolution.

a) Trouver, parrégression linéaire, l'équation de la droite d'étalonnage.

**b**)Quelleestlaconcentrationenquinineexpriméeeng 'L<sup>-1</sup> puisenppm?

#### Exercice11.5

Letest des ensibilité des fluorimètres consiste à mesurer l'intensité de fluores cence dupic de diffusion Ramand'une cellule de l'embetraje top tique remplie d'eau.

 $\label{eq:silalongueurd'onded'excitationestrégléeà250nm, aquellelongueurd'ondedoit-on effectuerlamesure(ledécalageRamandel'eauestde3380cm^{-1})?$ 

### Chapitre12

# SpectrométriedefluorescenceX

LafluorescenceXestunepropriétéspectraledesatomesexploitéecourammentenanalyse pourobtenirdesrenseignementsqualitatifsouquantitatifssurlacompositionélémentaire detoutessortesdemélanges.Leprincipeconsisteàirradierl'échantillonsoitparunfaisceauderayonsX,soitparbombardementavecdesparticules, généralementdesélectrons ayantsuffisammentd'énergie,pourquelesatomesainsiionisésémettentunrayonnement defluorescenceégalementdansledomainedesrayonsX.Lecaractèreuniverselduphénomèneetlapossibilitédefaireunexamenrapidesurdeséchantillonsrestésleplussouvent dansleurétatd'origine, expliquentlesuccèsdecetteméthoded'analysenondestructive. Ilexisteunlargechoixd'analyseursparfluorescenceX, soitdédiéssoitpolyvalents, allant desappareilsmobilesetpeuencombrants, jusqu'auxspectromètrestrèsperformants, passantparlessondesàrayonsXadaptéesauxmicroscopesélectroniquesàbalayagepour fairedesanalysesponctuellesoudevéritablescartographiesélémentaires.

en

#### **12.1PRINCIPESDEBASE**

Quandonirradieavecdesphotonsouqu'onbombardeavecdesparticulesdegrandeénergie (entre5et100keV)unmatériauservantdecible,celui-ciémetunefluorescencesituéedans ledomainedesrayonsX(fig.12.1).Lespectredecettephotoluminescencecomportedes radiationsdontleslongueursd'ondessontcaractéristiquesdesatomesdecematériau.

 Lesmodesd'excitationpourprovoquercequ'onnommelafluorescenceXdesatomes sontnombreux:photonsouparticules(électronsrapides,protons,rayonnement quesoitlaméthodechoisie,lerayonnementproduitconduitnéanmoinsàdesspectresfaisant apparaîtrelesmêmesradiationsdefluorescenceX.

L'applicationenanalysechimiqueestévidente:elleconsisteàcomparerlespectrede fluorescenceXémisparl'échantilloninconnuàdesspectresderéférencesdontlescompositionssontconnuesouàdesspectresd'élémentspursallantdubore(Z=5)àl'uranium (Z=92).

Lesspectres dépendent très peudes combinaisons chimiques des éléments, cequiapour avantage des implifier la préparation des échantillons correspondants.

Sil'analysesemi-quantitativedesélémentsprésentsneposepasdedifficultésmajeures, il envaautrementpourles analyses quantitatives pour la raison qu'une partienonnég ligeable durayonnementémis à distance de la surface de l'échantillon, estré-absorbée avant de sortir

del'échantillon. À conditiond'apprécier correctement l'influence de la matrice, surtout si la prise d'essain'est pas homogène, les résultats peuvent être aussi précisqu'en absorption ouémission atomique.



#### Figure12.1 FluorescenceX.

L'échantillon, soumis à l'excitation d'une source primaire de rayons Xémet un rayonnement de fluores cence qui peut conduire à deux types despectres réunisicis ur la figure: 1) Spectreen énergie (ED-XRF) obtenu directement au moyen d'une dio de dont les ignal diffères el on l'énergie de chaque photon incident; 2) Spectre en longueur d'on de (WD-XRF) obtenu parrotation d'un cristal fais ant office de réseau (montage goniométrique comportant un (ou plusieurs) détecteur mobile. Cependant, énergie et longueur d'on de étant reliés (relation 12.2), on présent eles spectres en unités d'énergie (eV), quel que soit le mode de détection.

## 12.2LESPECTREDEFLUORESCENCEX

LafluorescenceXd'unatomeisolérésulted'unprocessusendeuxtemps:

**photoionisationdel'atome,** aucoursdelaquellel'impactduphotonextérieurincident setraduit parl'arrachement d'unélectroninternedel'atome, tel unélectron*K*si le photonasuffisamment d'énergie. Cet *effet photoélectrique*conduit àl'émissiond'un *photoélectron*(fig.12.2)etàunatomeioniséparsuited'unelacuneinterne.

L'énergiedechaquephotoélectronapourvaleurladifférenceentrel'énergieduphotonX incidentetcelleduniveauoccupéinitialementparl'électronéjecté.Lespectreénergétique desphotoélectronsémisestobtenuparlaméthodeESCA.

 stabilisationdel'atomeionisé, qui correspondàlaré-émissiondetout oupartiede l'énergieacquiseaucoursdel'excitation. Lalacunecrééeprécédemment est suivie d'uneréorganisationquasiinstantanée(en10 <sup>-16</sup> s)desélectronssituésdanslesdifférentsniveauxdecetatomeionisé,cequileramènetrèsviteversunétatdefaibleénergie. Desréarrangementsencascadesontobservéspourlesatomeslourds,àladifférencedes élémentslégersdontlesélectronsserépartissentsurunnombreplusrestreintdeniveaux debase. Cetteréorganisation faitnaître desphotons de fluores cence. En désignant par  $E_1$  l'énergie de l'électron qui occupait la la cune considérée et par  $E_2$  l'énergie de l'électron qui vient comblercet te la cune, il pour raapparaître (probabilité comprise entre 0 et 1) un photon de fluores cence caractérisé par une fréquence **n** tel que:

$$h\mathbf{n} = |E_2 - E_1| \tag{12.1}$$

L'interprétationci-dessusestsimplifiée,lafluorescencen'étantpasleseulprocessuspermettantàl'atomedeperdresonexcédentd'énergie. D'autresphénomènes, dontladiffusionRayleigh(diffusionélastique)etl'effetCompton(diffusioninélastiqueavecapparition d'électronsCompton),interviennent.Lanaturecomplexeduspectren'empêchecependant paslaméthoded'analysecorrespondanted'êtrebaséesurunprincipesimple.

Chaqueatome,àpartirdeZ = 3,conduitàunensemblederadiationsspécifiques,obéissantàdesrèglesdesélectionquantiquesdesesélectrons( $D_n > 0$ ,  $D_l = \pm 1$ ).Leséléments hydrogèneethéliumnepeuventavoirdespectredefluorescenceX,n'ayantpasd'électron dansleniveauL.DubérylliumaufluoronnoteuneseuletransitiondetypeK **a**.Puisles atomesdevenant plusgroslenombredetransitionspossiblescroît (75pourlemercure) maislaprobabilitédecertainesesttrèsfaible.Heureusementilsuffitpourcaractériserun élémentderepérerlesquelquestransitionslesplusintenses(5ou6auplus).

Pourl'ensembledeséléments, lafluorescencesesituedansunelargeplageallant de 40eVàplusde100keV(31à0,012nm).



**Figure12.2** Schémasimplifiémontrantl'originedequelquestransitionsdefluorescence. Surl'imageclassiqued'unatomedemasseatomiquemoyenne, ontétéreprésentées différentesréorganisationsdesélectronssuiteaudépartd'unélectrondelacoucheK. Cestransitionssonttrèspeuaffectéesparlanaturedelacombinaisonchimiquedans laquellesetrouvel'atome.Ainsi,Iaraie Ka<sub>1</sub> dusoufrepassede0,5348nmpour S<sup>6+</sup> à0,5350nmpour S<sup>0</sup>,soitunécartd'environ1 eV,comparableàlalargeurnaturelle desraiesX.

Ladésignation précise des différent est ransitions électroniques possibles fait référence auxniveauxd'énergiedesorbitalesdel'atomeconsidéré, maisonutiliseaussiunenomenclaturesimplifiéedueàSiegbahn.Ainsi  $FeK \mathbf{b}_2$  symbolise, pour l'élément fer, la transition quicorrespondaupassagesurlacoucheKd'unélectronvenantd'unecouchevoisine; b indiquelepassageM - Ket2, l'intensitérelativedelatransitiondanslasérie(1, plus intenseque2).LestransitionsK **b** sontapproximativementsixfoismoinsprobables(donc moinsintenses)quelestransitionsK a correspondantes, a marquantla«distance»laplus proche. PourlesniveauxL, M, quisontmultiples, lanotationselonSiegbahnn'estpas toujourssuffisammentexplicite.

ComptetenudelarelationE = hc/I reliant l'énergieEd'unphotonàsalongueur d'onde I, oncaractériselerayonnementémisindifféremmentparl'uneoul'autredeces grandeurs, I (nmouÅouE(eVoukeV).Lesdeuxrelationsnumériquesdeconversionles pluscourantessont:

$$\mathbf{I}_{(nm)} = \frac{1240}{E_{(eV)}}$$
 ou  $\mathbf{I}_{(nm)} = \frac{1,24}{E_{(keV)}}$  ou  $\mathbf{I}_{A} = \frac{12,4}{E_{(keV)}}$  (12.2)

## 12.3MODESD'EXCITATIONDESÉLÉMENTSENFLUORESCENCEX

PourfaireapparaîtrelafluorescenceXdel'échantillonétudié,ilfautunesourcedephotons oudeparticulesd'énergiessuffisantes.Généralementils'agitderayonsXproduitspardes générateursdontlapuissanceestvariableoupourquelquesappareilsportablesdesources radio-isotopiques.EndonnantautermedefluorescenceXlesenspluslarged'émissionX, onpeutyadjoindrelesprocédésd'excitationfaisantappelàdesparticules(e, a).

#### 12.3.1GénérateursàrayonsX



 $\label{eq:Figure12.3} Spectred'émissionXd'uneanticathodeetschémad'untubeàrayonsX. Ondistinguelespectrecontinuetlespectrederaiesdel 'anode. Lapartiecontinue decerayonnementqui dépenddelatensionappliquée, estutilepourlesapplications nécessitantdespuissancesélevées. Enrevanchecesontlesraies, isoléesaumoyende filtres, quisontexploitéespourconstituerlessourcesmonochromatiques. Lerefroidissementpareauestindispensablesiletubeest deforte puissance(1-4kW), cequin'est pasnécessaire pour lestubes dequel ques watts desappareils deroutine. Pour faire des sourcesmonochromatiques (sanslerayonnement continu) on associeun monochromateuradaptéouonses et d'untube decety pepour exciter une secondecibled ont la fluorescence relaiela première, sans rayonnement defreinage cette fois.$ 

Dansuneenceintesousvide, unfaisceaud'électrons, accéléréparune*ddp* pouvantatteindre100kV, frappeunecibleservantd'anode(encoreappelée*anticathode*) constituée d'unmétaldenuméroatomiquecomprisentre25et75. Celle-cidevient lasource derayons *Xprimaires*. Lespectred'émission comporte une partie continue (rayonne ment blanc, dit *defreinage*), dûaux électrons ralentis dans la cible et des radiations defluores cence, intenses, dont les longueurs d'on des ont caractéristiques dumatéria udel'anode (fig. 12.3). La limite dus pectre vers les courtes longueurs d'onde, **l**<sub>0</sub>, dépend de la ddp. Elle peutêtre

très

calculéeàpartirdesexpressions12.2.Pourdisposerderaiesd'émissionénergétiques,utiles pourcertainesapplications,ontrouveunchoixdeces*tubesàRX*quidiffèrentparl'anode: rhodium(raieK **a** à **l** = 0,061nm;E = 20,3keV),tungstène(raieK **a** à **l** = 0,021nm; E = 59keV),gadolinium,etc.

Sachant quelesdétecteursderayonsXsont devenustrèssensibles, lapuissancedes générateursclassiquesatendanceàdiminuer.

Commeonlevoit, untelgénérateur derayons X constituelui-mêmeune application de la fluorescence X. Onnes' étonneradon c pasque dans le passé, desspectromètres appelés à «excitation directe» ontété conçusenutilisant commeanticatho de l'échantillon, pour vu qu'il soit conducteur du courant électrique; la puissance requise pour faire apparaître la fluorescence, paraction des électrons, estinférieure à celle qu'il faut four nirparimpact de photons.

Pourlesappareilsportables(fig. 12.4), ontétédéveloppésdesgénérateursdeRX miniaturisésdefaiblepuissance( < 1W). Lesélectronsnécessairessontproduitsdifféremment soitparimpactlasersoitàpartird'uncristalpyroélectrique.



**Figure12.4** GénérateuretdétecteurderayonsXminiaturisés. Cessondessontréservéesauxappareilsportables.Lesmodulesdecontrôleoud'alimentationdecessondessontnéanmoinsplusvolumineux(reproduitavecl'autorisationde lasociétéAmptek).

Legénérateurpriscommeexemple(fig.12.5) comporteuncristal pyroéolectrique(contenant dutantale) orienté det elles orteques a face supérieures edépolarise par chauffage et sere-polarise par refroidissement. A insiquand la température augmente, la face supérieure devient positive et attire les électrons dugaz de remplissage ionisé. Il apparaît un ray onnement blanca vecles raies de fluores cence dutantale (L **a** du 73 La). A urefroid is sement la face devient négative. Les électrons sont accélérés vers une électro de decuivre. Le ray onnement comporte cette fois les raies de cet élément. La production de ray ons Xs' effectue demanière cyclique.



Figure 12.5 Générateur de rayons X de faible puissance.

Réservéauxappareilsportables, depar leur faibleencombrement(diam. 15mm). Laproduction de RX correspondsur ledessinàlaphaserefroidissement. Lecycle chauffag@refroidissementdureenviron3min. CaractéristiquesdumodèleAmptek Cool-X.

#### 12.3.2Sourcesradio-isotopiquesderayonsX



Figure 12.6 Sourceradioactive 55 Fe.

Enregistrementduspectred'émissiond'unesourcede <sup>55</sup>Feobtenuenplaçantcette sourcedanslecompartimentéchantillond'unspectromètreàdispersionenénergie. LessignauxcorrespondentàlafluorescenceXdu <sup>55</sup>Mn,c'estàdireaunoyaufilsdu <sup>55</sup>Fe. Larésolutiondecespectre, mesuréeàmi-hauteurdupicprincipal estd'environ 150 eV.

Àcôtédesgénérateursprécédents, ilexistedessources derayons Xbaséessurl'emploi d'unradio-nucléidequise transforme parcapture électronique interne (CEI). Cemode de décomposition correspondaupassage d'undes deux électrons dunive au Kdanslenoyau decetatome. Ilapparaîtain si une la cune électronique, vite comblée par un électron plus externeavecémissiond'unphotondefluorescenceXdunoyaufilsY(fig. 12.6). Cette transformations'écrit:

$${}^{A}_{Z}X \xrightarrow{CEI} {}^{A}_{Z-1}Y^{*} \xrightarrow{h}\mathbf{n}, {}^{A}_{Z-1}Y$$

Onconnaîtplusieursradio-nucléidesdecetype,dontlespériodessuffisammentlongues lesrendentaptesàconstituerdessourcesdontlesénergiesdiffèrent(tableau12.1).L'activité decessourcesisotopiquesestgénéralementdequelquesmCi,générantunfluxde10 <sup>6</sup> à10 <sup>8</sup> photons/s/stéradian. Ellessont peuencombranteset réservéesauxinstrumentsportables. Cependantellesnécessitentuneautorisationdedétentionetpeuventposerdesproblèmes detransport,destockageoupourleurremplacementsachantqu'ellesémettentencontinuà ladifférenced'ungénérateurclassique.

Tableau12.1Quelquessourcesradio-isotopiquesàrayonsX

transition	période(ans)	raieX	l (nm)	E( <b>keV</b> )
<sup>55</sup> Fe → <sup>55</sup> Mn	2,7	MnK <b>a</b>	0,21	5,9
<sup>57</sup> Co → <sup>57</sup> Fe	0,7	FeK <b>a</b>	0,19	6,4
<sup>109</sup> Cd → <sup>109</sup> Ag	1,3	AgK <b>a</b>	0,056	22,0

Ilestégalementpossibled'associerunradionucléide **b**<sup>-</sup> avecunsecondélémentàusage deciblequifaitofficedel'anoded'untubederayonsXconventionnel.Ainsil'association <sup>147</sup>Pm/Al( $\mathbf{t} = 2,6$ ans)émetunrayonnementXcontinuexploitableentre12et45keV.

#### 12.3.3Autressourcesexcitatrices

Emetteurs a.PourgénérerlesrayonsX,onutiliseégalementdesradionucléides a tel l'américium <sup>244</sup>Am(t = 430années)oulecurium <sup>244</sup>Cm.Aucoursdescollisions a,des électronsinternessontéjectés,provoquantlafluorescenceXdelacible.L'intensitéest dequelquesdizainesdemCi.Cettesourceproduitaussiunrayonnement g de60keV.

Lessondesmartienneslancéesen1996et PropulsionLadurant l'été2003parleJet boratoryont portésurlaplanèteMarsdespetitsvéhiculesrobotisésmunischacund'un <sup>244</sup>Cm spectrometreAPXS(AlphaParticleX - raySpectrometer)dontlasourcecontientdu(30mCi).L'ensemblesource /détecteurestmontésurunbrastélescopiquepours'approcher suffisammentdesrochesàanalyser(fig.12.16).Ceradioisotopeprovoquesurleséléments légersuneréactionnucléairedetype(  $a_p$ )faisantapparaîtredesprotonsd'énergiecaractéristiqueetsurlespluslourds, lafluorescenceX, apportantainsidesrenseignementsse complétantpourladétermination de tous les éléments. Pour améliorer la résolution des détecteursquisontdutypesemi-conducteur(cf. §12.4), lesspectresdefluorescenceXsont enregistrésdurantlanuitmartienne, la température étant plus basse.

 $réaction(\mathbf{a}, p)$   ${}^{A}_{Z}X+$   ${}^{4}_{2}He \longrightarrow {}^{A+3}_{Z+1}Y^{*} + {}^{1}_{1}H$ 

Électronsrapides. L'émission de fluores cence X pouvant être provoquée par des électrons, iln'est pas étonnant que l'on puisse réaliser des analyses chimiques à partir des micros copes électroniques à balayage (MEB). Quandl'objetest «éclairé» parlefinpinceaud'électronstrèsénergétiques nécessaires àlaproductiond'uneimage, ilse produituncertainnombred'interactions, dans un petit volumeen forme de poirequi entourel'impact dufaisceau (fig. 12.7). Il apparaît en particulier une émission de rayons X caractéristiques de satomes, en provenance de la zonesituées ous la surfaces ou mise aubombardement des électrons. L'échantillon joue donclerôle de l'anode d'untube à rayons X.

C'estpourquoibeaucoupdemicroscopesélectroniquescomportentlesaccessoiresnécessairespermettantd'analysercerayonnementdefluorescence. L'énergiedufaisceau d'électronsestajustéeentre20et30keV,uncompromisquipermetdefaireapparaître lesraiesKouLcaractéristiquesdeséléments. Cetteanalyse, quipeutêtrequasiment ponctuelle(étuded'unvolumed'environ1  $mn^3$ ),estappeléemicroanalyseX.



**Figure12.7** Poired'interactiond'unfaisceaud'électronsavecunmatériau. Différentsphénomènesseproduisentauseindumatériau. Il enrésulteuneémission complexedanslaquelleonpeutdifférencierl'originedesdiversrayonnementsrecueillis. Si l'énergieestélevée,lesrayonsXsontformésplusprofondémentdanslamatière.Il seradoncplusdifficiledelesdétecter.

# **12.4DÉTECTIONDESRAYONS**X

Contrairementauxdétecteursphotoélectriques, les détecteurs pourrayons X sont des transducteurs quicomptent les photons individuels. Ils fonctionnent avec d'autant plus d'exactitude que le flux de photons est faible. Les deux types les plus courants sont:

- tetransducteuràgazfonctionnantcommeun*compteurproportionnel*.Chaquephoton Xprovoqueuneionisationdansunmélangedegaz(ex. argon/méthane)donnantune *hauteurd'impulsion*quiestproportionnelleàsonénergie(fig.12.8).
- <sup>†</sup> letransducteuràsemi-conducteur(*compteuràscintillations*). ChaquephotonXaugmentelaconductivitédelazoneactive(lajonction)d'uncapteurausiliciumdopéavecdu lithium(1électronpourenviron3, 6eV). Ondiminuesonbruitdefondenlemaintenant àbassetempératurepardel'azoteliquideoupareffetthermoélectrique(effetPeltier). Sa faced'entréeestprotégéeparunfilmdebérylliumdequelques Z > 11)(fig.12.8). Dansl'unoul'autrecasl'impulsionfournieparledétecteurpermet deremonteràl'énergieduphotonincident.

а



Figure12.8 Lesdeux catégories de détecteur sutilisés pour la spectrométrie de fluores cence Xàdispersionen énergie.

a) Compteurproportionnelutiliséenmodeimpulsionnel; b) modèlededétecteurà diodeSi/Li refroidie(détecteurmodèleXRT100TdelasociétéAmptek);c)principede fonctionnementd'undétecteuràscintillationcomportantuncristal semi-conducteur polariséeninverseetprésentantunezoneactivedevolumeimportant. Chaquepho-tonincidentgénèreunnombrevariabledepairesélectron-trou. Lerendementquan-tiquetrèsélevéautorisel'emploidesourcesprimairesderayonsXdefaiblepuissance (quelqueswattsousourcesradio-isotopiques).

Pourclasserlesphotonsavecunemeilleureprécisiononenlimitelenombre(environ 10000/s)endiminuant, sinécessaire, l'intensitédelasource. L'informatiquedel'appareil doitenparticulieridentifiersanserreurl'énergiedesphotons «empilés», c'est-à-direar-rivantensemble. Larésolution desappareils est mesurée parlalargeuràmi-hauteur de la raie *K* a dumanganèse émise par une sourceradioactive de sappareils à dispersion d'énergie est d'une centaine d'eV, naturelle des raies.

Aprèsavoirdéfiniunelargeurd'acquisitionde10à20keV,l'analyseurmulti-canaux(2000parexemple), vacomptabiliserpendanttouteladuréedelamesure(plusieursmi-<br/>nutes) les impulsions libérées par les photons reçus.Chaque photons eraclassé dans un<br/>canald'énergie correspondant à unintervalle dequelquese V.construit comme un histogramme (fig. 12.6). Ces détecteurs conduisent à faire une analyse<br/>simultanée surtoutel'étendues pectrale,<br/>d'autant meilleure quel'acquisition des signaux<br/>estfaites urun laps detemps t plus important (las ensibilité croît comme<br/>enénergie des radiations est souvent effectué avec la transition K<br/>référence externe.a ducobaltutilisé comme

# **12.5LESDIVERSESCATÉGORIESD'INSTRUMENTS**

LesspectromètresdefluorescenceXsontclassésendeuxcatégoriessuivantquelespectre estobtenuparunprocédéclassiqued'analysedeslongueurd'onde(«WD-XRF»)ouau contrairebasésurl'énergiedesphotonsémisparl'échantillon(«ED-XRF»)(fig. Àlapremièrecatégorieappartientungroupeparticulierd'appareilsmunisdefiltres(type monocanal)dédiésàdesmesuresspécifiques.

12.9).

231



Figure 12.9 Les diverses approches permettant d'obtenir des spectres ou des résultats de fluores cence X.

 ${\it Surlafigures ontindiqu\'es lesn}\ ^\circ \ {\it desparagraphes correspondants dutexte}.$ 

#### 12.5.1Appareilsàdispersionenénergie(EDXRF)-Systèmesimultané

Ayantunfaibleencombrement, cesappareilssontréservésàl'analysequalitativeet aux dosagesderoutine(figures12.10et 12.11). Lespectreest obtenuenfaisant appel àun détecteurinstalléàproximitédel'échantillon,quipermetdedéterminerl'énergiedechaque photondefluorescencecaptésousformed'uneimpulsion.Cesappareilssontéquipésd'un tubeàrayonsXdefaiblepuissance(environ10W)oud'unesourceradioactivepourles appareilsdeterrain.



#### Figure12.10 Appareilà dispersion d'énergie.

SpectromètrecomportantuntubeàrayonsXdefaiblepuissance, représentatifdenombreuxappareilsdecetype (modèleEX-310Sreproduitavecl'autorisationdelasociété JordanValley-USA). Ledétecteurutiliséestuncompteur proportionnelàgaz.



**Figure12.11**Agencementdesdifférentespartiesd'unspectromètredefluorescenceX à dispersionenénergie, enprenant comme exemple le modèle Mini Paldelasociété Philips analytical.

#### 12.5.2Appareilsàdispersionenlongueurd'onde(WDXRF)

Danscettesecondecatégoriedespectromètres, connuspour leurtrès bonnerés olutionspectrale, lerayonnement de fluores cence de l'échantillon, traverse un collimateur constitué par de longs feuillets métalliques (fentes de Sollers), puis vient frapper un cristal taillé det elle façon que les atomes constitutifs forment des plans parallèles à la surface (figures 1 et 13). Cesplans distants entre eux de d, se comportent comme une succession de miroirs parallèles, dont chacuper met d'attein dre pres que 100% deréflexions il'angle d'incidence le mêmeque l'angle d'observation de la lumière réfléchie (fig. 12.12). La combinais on de ces miroirs décalés de la distance da le même effet qu'un réseau: se ulesser ont observées les radiations dont la longueur d'on des atisfait à la condition de Bragg (nétant un entier appeléor dre de diffraction).

 $n = 2dsin \blacksquare$ 

Figure 12.12 Quelquescristaux réflecteurs montés dans les goniomètres des spectromètres dispersifsen longueur d'on deet relation de Bragg.

Pourqueles deux rayons 1 et 2 soient en phase, la différence det rajet optique doitêtre un multiple de l. Quand cette conditiones tres pectée en tre les plans 1 et 2, elle l'est aussi pour tous les autres plans et l'effet globalest doncrenforcé. C'est le principe des interférences constructive  $\pounds$  haque cristal permet d'explorer une plage de longue urs d'onde. Plus celle-ciest grande, plus le cristal choisidoit avoir une distance interréticu-laire importante, mais plus sa dispersion angulaire est petite.

Pourdesraisonsdeconstruction, **u** peutvarierengénéralde5à80 .Unevaleurélevée de*d*permetd'observerdeplusgrandeslongueursd'ondes, maiscependantlarésolutionde l'instrumentestliéeaupouvoirdispersif d'/dl, quel'oncalculeendifférentiantl'expression 12.3. Celui-ciestinversement proportionnelà*d*:

$$\frac{d\mathbf{u}}{d\mathbf{l}} = \frac{n}{2d\cos\mathbf{u}} \tag{12.4}$$

(12.3)
Parmilesspectromètresdecetypeondistingue:

Iesanalyseursséquentielsqui comportent unmontagegoniométriquepermettant au détecteuretaucristald'effectuerdesrotationssynchronisées2 uet uau1 / 1000dedegré d'angle(fig.12.13).Cesappareilssontréservésauxdosagesdesélémentsnonroutiniers.



 lesappareilsà*canauxfixes*. LarelationdeBraggmontrequ'enchoisissantuncristal (donc*d*)etenfixantl'anglededétection(donclavaleurde U), onisolelesradiations delongueurd'onde I quisatisfontlaconditiondeBragg.Partantdeceprincipeonpeut installerautourdel'échantillonplusieursdizainesd'ensemblescristal-détecteur, chaque couple(d, **u**), permettantd'isolerunelongueurd'onde, doncderepérerunélémentprédéfiniavecunegrandesensibilité. Cesappareils permettent alors des analyses simultanées deplusieurs éléments (fig. 12.13).

Lestransitionspeuénergétiquesdesélémentsjusqu'auphosphore(Z = 15), imposent d'opérersousvided'air.Larésolution(eneV), peutatte indrequel quesdixièmes d'électron-volt.Ilexiste des modèles decety pequisont a daptés aux microscopes à balayage.

### 12.5.3Appareilsàfiltres(monocanalfixe)

Ils'agitd'instrumentsrobustessouventinstalléssursitepourlecontrôleencontinud'une productionindustrielle.

Pourdoserunélément enlignedefabricationàpartird'uneseuletransitioncaractéristique, laméthodeconsisteàrelierlaconcentrationcherchéeàladifférenceentredeux comptages. Lepremierestobtenueninterposantun*filtredetransmission*entrel'échantillonetledétecteur, pourlaisserpasserlaradiationcaractéristiquedel'élémentcherché et lesecondeninterposant un*filtred'absorption*, pourarrêtercettemêmeradiation. On pourra, parexemple, quantifierlecuivreàpartirdesaraieK **a**, enutilisant deux filtresl'un denickeletl'autredecobalt.

Lafluorescencepropredesfiltresapportedeslimitationsàcetteméthoderéservéeaux dosagesderoutine.

### **12.6PRÉPARATIONDESÉCHANTILLONS**

Ilyalieudetenircomptedel'absorptiondesrayonsXprimairesetdelafluorescencequi estpartiellementréabsorbée(lequenchingoptiqueparlesélémentsprésents).

L'absorptiondelamatricepeutprovoquersoitunesous-évaluationdurésultatparquenchingoptique, soitunesurévaluationlorsquecertaines radiations defluores cence provoquent une excitations econdaired'autres éléments présents. Parexemple, la présence de feravec de l'aluminium provoque une intensification de la fluores cence de cedernier parceque la fluores cence du ferexcite à sontour celle de l'aluminium.

- Pourleséchantillonsliquides, iln'yapasdepréparation particulière avant analyse. Un petitvolume d'échantillonest placé dans une coupelle dont le fondest constitué d'un film de polypropylène ou de mylar (polyester) très peu absorbant aux rayons X. Ainsila profonde ur d'absorption atteint l cmpour les hydrocarbures.
- Pourleséchantillonssolides, en revanche, surtoutsiles matrices sont malconnues, une transformation préalable est souhaitable. En effet la fluores cence mesurée pour les matériaux massifs ne concerne qu'une épaisse ur dequel que smicromètres sous la surface. Cette épaisse ur analysée dépendàla fois de la composition du solide et de l'angle d'incidence des rayons X primaires: ellevade quel que sangströms (siincidence rasante), à unde mi-millimètre. Toute hétérogénéités uperficielles et raduit donc par des variations importantes sur le résultat. C'est la raison principale du surfaçage avant analyse.

Lesdeuxtechniquesdepréparationdeséchantillonssolidessontlaminéralisationetle pastillage.Laminéralisationconsisteàmélangerunpeudel'échantillonréduitenpoudre avecdutétraboratedelithium(Li <sub>2</sub>B<sub>4</sub>O<sub>7</sub>),etdiversadditifs.Leverreobtenuparfusiondans uncreusetélectriqueàchauffageparinduction, appeléperle, constitueunematriced'élémentslégers, donctransparenteauxrayonsX. Lepastillageavecunepressehydraulique estunealternativeàlafusion. Pourassurerlacohésiondelapastille, onajouteunecire (polymèreorganiqueforméd'élémentslégers).

### 12.7ABSORPTIONDESRAYONSX-DENSIMÉTRIEX

LapénétrationdesrayonsXdanslamatièreconditionneindirectementl'analyseparfluorescenceX.Ilestdoncutilederappelerlaloiquirégitcetteabsorption.

L'intensitéPdurayonnementquiémergeaprèsavoirtraverséunmatériaudontl'épais**m**(cm<sup>-1</sup>)pourlalongueur seurestx(cm)etdontle*coefficientd'absorptionlinéique*est 0 etpourunangledepénétration d'ondeconsidérée, vaut, parrapportàs avaleurinitiale P de90 :

$$P = P_0 \cdot \exp -\mathbf{m}$$
(12.5)

Cetteexpressiondécouledel'intégrationdelaformeélémentairedP  $= -\mathbf{m}^{P} dx$ , sem-(voir§9.9). Onpeut blableaupostulat poséencequiconcernelaloideBeer-Lambert **r**,massevolumique(g/cm<sup>3</sup>)etlacomposicalculer **m**pourtoutmatériaudontonconnaît tion, àpartird'unetabledonnantles coefficients d'absorption (oud'atténuation) massiques desélémentsquilecompose. On commence parétablir le coefficient massique pondéré m (cm<sup>2</sup>/g)dumatériauétudié.Ensuiteonfaitintervenirladensitédumatériau,cequidonne  $\mathbf{m} = \mathbf{m}_{\mathbf{1}}\mathbf{r}$ .



Figure12.14Densimétrie . %detransmittancededeuxfilmsd'éléments égers. Lefilmde7 **m** debérylliumestsouventutilisécommematériaupourconfectionner lesfenêtresdesdétecteursenénergie.Onremarquequepouruneradiationde 1 keV, (NaKa parex.)l'atténuationapportéeparcefilmestencorede50%.

Lafigure12.14montrequ'unfilmdebéryllium,telceuxquiserventdefenêtrepourles détecteurs, est opaque aurayonnement émisparles éléments les plus légers (E < 1 keV

pour Z < 10). Lecoefficient d'absorption linéique d'un matériau décroît lors que la longueur d'on de diminue. On comprend mieux pour quoi pour a méliorer le dos age des éléments légers dans les liquides on opères ous atmosphère d'héliumet sous vide dans le cas dessolides.

Larelation 12.5 permet decalculer qu'un film d'aluminium ménager de 12 mn d'épaisseur ( $\mathbf{r} = 2.7 \text{g/cm}^3$ ) absorbe 57% del'intensité de la transition: Ti K mais 1% seulement pour la transition Ag K **a** ( $\mathbf{m}_{\text{M}} = 2.54 \text{ cm}^3/\text{g}$ ).

### 12.8ANALYSEQUANTITATIVEPARFLUORESCENCEX

Larelationentrelaconcentrationmassiquedel'élémentàanalyseretl'intensitémesurée d'unedesesraiescaractéristiquesestcomplexe.Danslecasd'analysesdetraces,différents modèlesontétédéveloppéspourcorrélerlafluorescenceàlaconcentrationatomique.On doitapporterdenombreusescorrectionsduesauxeffetsinteréléments, àl'excitationpréférentielle, àl'autoabsorption,aurendementdefluorescence(lesatomeslourdssedésexcitentplutôtparconversioninternesansémissiondephotons),autantd'effetsquiexigent queleséchantillonsderéférenceaientpratiquementmêmestructureetmêmecomposition atomiquepourtouslesélémentsprésents. Ladifficultéd'unebonneanalysequantitative defluorescenceXsesitueàceniveau. Lorsqu'onopèresurunéchantillonsolide, ilfaut veilleràavoirunesurfaceparfaitementpropre,éventuellementpolie,sachantquel'analyse neconcernequelacompositionàproximitéimmédiatedelasurface.

■ Laméthodeseprêteenanalysequalitativeàl'identificationautomatiquedesraies,souventagrémentéedeprésentationsvisuellestrèssophistiquéessurfonddeclassificationpériodiquemulticolore.Enanalysesemi-quantitative,deslogicielsconduisentàlacomposition approchéedel'échantillonsansnécessiterdestandardsderéférence.Enrevanche,enanalysequantitative, lesproblèmessont plussérieux, l'étalonnageimposant desmatricesen toutpointcomparables.Denombreusescorrectionsinterviennent:dunuméroatomiqueZ, del'isotopeAetdelafluorescence*F*(correctionsZAF).

### 12.9APPLICATIONSDELAFLUORESCENCEX

Initialement, lafluorescence Xétaitsurtoututilisée dans les industries traitant des métaux ou des alliages et d'une façongénérale dans la grande industrieminérale (sidérurgie, industries desciments, delacéramique, duverre). Cette méthode non destructive del'échantillon quine nécessite pasout rès peude préparation préalable, a, deplus, une plage dynamique étendue. Ilest possible parexemple de dosers une même prise d'essaideux éléments dont les concentrations sont de 50% pour l'une t dequel que sppm pour l'autre. Les progrès dans la détection des photons de grande énergie ont amélior éla précision des analyses des éléments lourds qui peuvent être obtenues à partir de leurs raies K, et non plus de leurs raies L quises ituent dans la partie dus pectre où les niveaux de bruit de fonds ont élevés.

Aveclacommodité des appareils actuels (fig. 12.15), son champd'applications' est considérablement étendu. Il vades analyses qualitatives de routine, à des dos ages qui atteignent la précision des méthodes parvoie humide, en pass ant par des analyses semi-quantitatives, soit enrechercheet développement soit encontrôledeproduction. Desanalysessemiquantitativessontpossibles,sansstandardsderéférence,parl'emploidelogicielstrèsperformants.



Figure12.15 Appareilportatifdeterrain.

Cetinstrumentestreprésentatifd'unecatégoriedespectromètresdispersifsenénergie équipéd'ungénérateuràrayonsXsanssourceradio-active(reproduitavecl'autori-sationdelasociétéNiton, USA). Lacopied'écrandontestmuni cetappareil permet derendrecomptedesespossibilitésàconditionquel'étalonnageaitétéparfaitement effectué.

EnfinlamicroanalyseXpermet, pour leséchantillonsqui idéalement doivent être conducteursdel'électricité, dedresser la cartographie de chaque élément ause ind'unobjet hétérogène, observé avecunmicroscope électronique.





Àl'avantduvéhiculerobotiséposésurlaplanèteen2004setrouveunbrastélescopique portantlespectromètre«Athena»APXS, dontlapartieextrême,représentéeici,est munied'unensemblesource détecteurs dans lebut d'analyser les éléments présents à la surface dus ols urune épaisse urinférieure à 100 micronse tunes ur face d'une dizaine decm<sup>2</sup>.

Lalisteserait longues'il fallait indiquertouteslesapplicationsdelafluorescenceX enanalyse.Industriesphotographiques,papetières,dessemi-conducteurs(impuretésdusilicium), pétrochimiques(S, P, Cl)... Engéologie, toxicologie, environnement(poussières, fuméesdecombustion,pollutiondesterrains),gestiondesdéchetsetdesrejets(éléments lourdstelsAs,Cr,CdouPb),analysedes«ultra-légers»(azote).Enfinpourdesapplicationstrèsactuelles,c'estparcetteméthodequel'onfaitlediagnosticplombdansl'habitat (peinturesetrevêtementsmuraux)etqu'onanalyselesoldeMars(fig.12.16).

## QUELQUESSITESSURINTERNET

www.amptek.com www.bruker-axs.de www.panalytical.com www.kevex.com www.oxford-instruments.com www.niton.com

www.spectrace.com www.edax.com

### **EXERCICES**

Solutionsenfind'ouvrage

### Exercice12.1

**a)**Pourquoiletableaudesraiesd'émissiondefluorescenceXnecommence-t-ilqu'aulithium?

**b**) Pourdoserles éléments dont l'énergie duray on nementémises tinférieure à 3 keV, ilest nécessaire de purger l'airde l'appareil pour le remplacer par de l'hélium. Pour quoi?

### Exercice12.2

UntubeàrayonsXdontl'anticathodeest entungstène, sert desourcedansunspectromètredefluorescenceXcomportantungoniomètreéquipéd'uncristaldetartrated'éthylènediamine.Leplanderéflexionmisenjeucorrespondàunedistanceinterréticulairede d = 4,404.

**a)**Calculerl'anglededéviationmesuréparrapportàladirectiondurayonincidentpour recueillirlaraiedefluorescence L **b** dubrome( I = 8,126)émiseparunéchantillonde bromuredesodium(onconsidèrequel'observationsefaitenréflexiondupremierordre).

**b**) Sachantquelalongueurd'ondedelaraie K **a** del'anticathodedetungstèneest de0 ,209, calculer la tension accélératrice minimum des électrons du tube à rayons X pour faire apparaître cetteraie.

### Exercice12.3

Pourrait-onseprotégerefficacementdesrayonsX,ens'entourantd'unfilmd'aluminium ménager,d'épaisseur12 **m**n?

Onferalecalculdupourcentagedetransmission(massevolumiquedeAl =

- $= 2,66 \text{g/cm}^3$ ):
- pourlaraie*K* **a** dutitane(4 ,51keV,  $\mathbf{m}_{M}$  Al = 264cm<sup>2</sup>·g<sup>-1</sup>),
- puispourlaraie *K* **a** del'argent(22keV,  $\mathbf{m}_{\mathrm{I}} \mathrm{Al} = 2,54 \mathrm{cm}^{2} \cdot \mathrm{g}^{-1}$ ).

#### Exercice12.4

Lesoufreprésente2raiesdetype*K*:  $Ka_1 = 5,37216$ et $Ka_2 = 5,37496$ .

a)Quelestl'écartexpriméeneVentrecesdeuxraies?

**b**) Sionadmetquelalargeurnaturelleàmi-hauteurdecesraiesestde5eV,quelleconclusionpeut-onentirer?

**c)**SachantquelapositiondelaraieK **a**<sub>2</sub> augmentede0 ,002lorsqu'onpassedeS <sup>6+</sup> àS <sup>0</sup>, montrerquecelan'apasd'incidencesurlerepéragedelaraieexpriméenénergie.

#### Exercice12.5

Onveut déterminerle%massiquedeMnprésent dansuneroche. Onutilisel'élément Bacommeréférenceinterne.Deuxsolutionssolidesd'étalonnagesousformedeperlesau boraxconduisentauxrésultatssuivants:

${ t N}^\circ$ solution	% Mn(enmasse)	rapportdecomptageMn/Ba
1	0,250	0,811
2	0,350	0,963
sol.àdoser	?	0,886

ÉvaluerlepourcentagemassiquedeMnpourlasolutionàdoser.

### Exercice12.6

UnappareildefluorescenceXàdispersionenlongueursd'ondeestutilisépourdéterminer lepourcentageenmassedecarbonecomprisentre2et 4%dansdelafonte. Bienque l'atténuationdelaraie*K* **a** ducarbonesoitimportantedanslefer, unétalonnagelinéaire peutêtreréalisésilamatrice(fonte)apratiquementlamêmecompositionquelesétalons. Septétalonssontutiliséspourcetétalonnage.Lacompositionencarbonedecesétalonsest déterminéeavecprécautionparuneméthodeclassiquederéférence.Lesintensitésencoups parseconde(cps)delaraieK **a** ducarboneetlesconcentrationsdesétalonssontdonnées dansletableausuivant:

% m/m	2,32	2,93	3,45	3,89	2,87	3,80	3,46
cps	158	209	243	274	204	262	237

a) Déterminerlarelationentrel'intensitédelaraieencpsetlacompositiondesétalonsen % massiquesparrégressionlinéaire.

**b**)L'intensitédelaraieducarbone, pour une fonte de composition inconnue, estévaluée à 233 cps. Calculers on pour centagemassique en carbone.

#### Exercice12.7

#### Dosagedel'aluminiumparspectrophotométriedefluorescenceX.

L'encreenpoudreestunélémentimportant dans les imprimantes, les télécopieurs et les photocopieurs. La compositionet l'absence d'impuretés dans cette encresont d'une grande importance pour la qualité de l'impressione t la durabilité dumatériel. C'est pour quoi on dose l'aluminium présent par fluores cence Xà dispersion d'énergie.

L'appareilutiliséestdotéd'untubeaurhodiumetd'undétecteurhauterésolution.

L'échantillonest compactéet introduit sousformed'unepastilledanslecompartiment échantillon.Lesconditionsd'analysesontdonnéesdansletableauci-après:

élémentkVmAfiltremilieuDurée(sec)Al6900aucunhélium60

Danslesconditionsdel'analyse, onapurgélecompartimentéchantillonpourremplacer l'airpardel'hélium.Sachantquedanslesconditionsdel'expérience,lamassevolumique del'airestégaleà0 ,54g 'L<sup>-1</sup>,quesacompositionen%volumiquesestde80%dediazoteet 20%dedioxygène,etquelescoefficientsd'atténuationmassiquedel'azoteetdel'oxygène sontrespectivementégauxà17 ,7et27, 2cm<sup>2</sup> g<sup>-1</sup> à6keV,calculer:

a) lespourcentagesmassiquesenazoteetoxygènedansl'air;

b) lecoefficientd'atténuationmassiquepondérédel'air;

c) lepourcentaged'énergietransmisepar10cmd'air;

**d)** lepourcentaged'énergietransmisepar10cmd'héliumà300Ksous1atmosphère  $(M = 4\text{g} \cdot \text{mol}^{-1}, \mathbf{m}_{t} = 0,395\text{cm}^{-2} \cdot \text{g}^{-1}).$ 

Conclure.

Onprocèdeàl'étalonnageenintroduisantdel'aluminiumdansunematriceprochedecelle del'échantillon, matriceinitialementdépourvued'aluminium. On obtient les résultats suivants:

 %<sub>m/m</sub>enAl
 0,10
 0,30
 0,46
 0,60
 0,90

 cps
 24
 37
 48
 56
 75

e) Donnerlarelationentrel'intensitédelaraieémiseencpsetle%enAldanslesétalons.

f) Sachantquel'encreétudiéedanslesmêmesconditionsdonneuneintensitéderaieémise égaleà38cps,calculer, enpourcentagemassiqueenAl,lacompositiondel'échantillon étudié.

### Chapitre13

# Absorptionatomique etémissiondeflamme

Laspectrométried'absorptionatomique(SAA)etl'émissiondeflamme(EF), encoreappeléephotométriedeflamme, permettent de doser dans pratiquement toutes orted'échantillon, unouplusieurs éléments pré-définis (métauxounon-métaux) chois is dans une liste encontenant environ 70. Les appareils correspondants permettent, pour la plupart d'entre eux, d'exécuter des dos ages ensuivant l'une oul'autre deces méthodes, bien que le principe des mesures soit différent. Las ensibilité permet d'attein dre pour certains éléments des concentrations inférieures au **m**/L(ppb). Les applications sont très nombre uses.

### 13.1EFFETDELATEMPÉRATURESURUNÉLÉMENT

Pourcomprendreleprincipedel'absorptionatomiqueetl'émissiondeflammeonpeutse reporteràuneexpériencedueàKirchhoff, vieilledeplusd'unsiècle, danslaquelleil a montréquelesgazincandescentsabsorbentauxmêmeslongueursd'ondequecellesqu'ils peuventémettre.

Lorsqu'ondisperselalumièred'unarcélectrique(servantàl'époquedesourcedelumièreblanche), avecunprisme, on obtient unspectre continu (fig. 13.1-1). Sion substitue àlasourceprécédenteunbecBunsendanslequelonprojetteunpeudechloruredesodium, onobtientlespectred'émissiondecetélémentforméderaies(imagesdelafente d'entrée)dont ledoublet jaunebienconnuet situéà589nm(fig.13.1-2et 13.2). Cette partiedel'expérienceillustrel'émissiondeflamme. Enfin, sion associes ur le mêmetrajet optiquelesdeuxsourcesprécédentes, arcélectriquepuisflammedubecBunsen, onobtientunspectrequi, contrairementà la figure 13.1-1, comporte des raies sombres à l'endroit desraiesd'émissiondusodium(fig.13.1-3).Ce«renversementdesraies»résultedelaprésencedanslaflammed'unelargeproportiond'atomesdesodiumrestésàl'étatfondamental quiabsorbentlesmêmesfréquencesquelesatomesdesodiumexcitésémettent.C'estune manifestationdel'absorptionatomique.

Parmi touslesanalyseursconçuspourfairedesmesuresquantitativesontrouvepour doserlestracesdemercuredanslesatmosphèrespolluées, uninstrumentapparentéàun colorimètrequiexploitecephénomène.Lasourceestunelampeàvapeurdemercureetla celluledemesureestuntubetransparentremplidel'atmosphèreàcontrôler.Sidesvapeurs demercuresontprésentessurleparcoursoptique, ilyaabsorptiondesradiationsprécisémentémisesparlalampe, cequiconduitàunediminutiondelalumièretransmise, relationaveclaconcentrationenmercure.



**Figure13.1**Expériencedu«renversementdesraies», deKirchhoff. Leschémaconventionneldumontageoptique(collimateur, objectif) aétésimplifiépour plusdeclarté.

Cetteexpériencetraduitl'existenced'étatsd'énergiepotentielleparfaitementdéfinispour toutatomeetquidépendentdesaconfigurationélectronique.Lorsqu'unatomeàl'étatlibre estportéàtempératureélevéeouirradiéavecunesourcelumineusedudomaineduproche UV/Visible, onfavoriselepassaged'undesesélectronsexternes, del'étatfondamental oùil setrouvenormalement, àunétat excité. Cetransfert correspondàuneabsorption d'énergie.Inversement,lorsquel'atomerevientspontanémentàsonétatfondamental,ilpeut ré-émettrecetexcédentd'énergiesousformed'unouplusieursphotons.Dansl'expérience précédemmentdécrite,laflammeprovoquelestransitionslesplusprobablesdel'atomede sodium(fig.13.2).

Laloiderépartitionde Maxwell-Boltzmannpermet decalculerl'effet delatempérature surchaquetransition. Endésignantpar<br/>N $_0$  lenombred'atomesàl'état<br/>fondamentaletpar  $N_e$  celuiàl'étatexcité,<br/>ona:

$$\frac{N_e}{N_0} = g \cdot \exp -\frac{\mathbf{D}E}{kT}$$
(13.1)

**Ttempératureabsolueenkelvins** 

grapportdespoidsstatistiquesdesétatseet0del'élémentconsidéré(nombreentier)

DEécartd'énergie(joules)entrelesdeuxpopulationsconcernéeseet0.

kconstantedeBoltzmann(k =  $R/N = 1.38 \times 10^{-23} \text{ J/K}$ )

Si DEestexpriméeneVetnonenjoules,larelation13.1devient:

$$\frac{N_e}{N_0} = g' \exp -11600 \frac{\mathbf{D}E}{T}$$
(13.2)

en



Représentationsimplifiéedesniveauxd'énergiedel'atomedesodium.Originedesdifférentesradiationsémises,comptetenudesrèglesdesélection.Valeursindiquéesernm.

Chaquetransitionatomiquecorrespondàuneémissionouuneabsorptiond'éhergie,répartiesurunintervalletrèsétroitdelongueurd'onde, cequicorrespondàla*largeurnaturelledelaraie*. Celles-cidépendentdelatempérature. Ellepassede10<sup>-5</sup> nmdansles conditionsidéalesàenviron0, 002nmà3000K.Enréalitélesimperfectionsdesspectroscopessontresponsablesd'unélargissementbienplusgranddel'imagedesraies.

## 13.2APPLICATIONAUXAPPAREILSACTUELS

Pourdoserunélémentparl'uneoul'autredecesméthodes, ildoitêtresousformed'atomes libres.L'échantillonestdoncportédansl'appareilàunetempératured'aumoins2000 °C afindedissociertouteslescombinaisonschimiquesdanslesquellessontl'élémentconsidéré ainsiquetoutlerestedel'échantillon.Cettepyrolyseconduitàlaconcentrationtotalede l'élémentsanspermettredeconnaîtresarépartitionentreplusieurscomposésdanslesquels ilsetrouvaitéventuellementàl'origine(c'estdonclecontraired'uneanalysedespéciation).

Deuxdispositifsthermiquescoexistent:l'unestconstituéparunbrûleuralimentépar unmélangegazeuxcomburant/combustible,l'autreparunesortedepetitfourélectrique tubulaire. Danslepremiermontage, quiconvientpourlaplupartdeséléments, unesolutionaqueusedel'échantillonestnébuliséepuisentraînéeàdébitconstantdanslaflamme. Danslesecond, l'échantillonestdéposédansunpetittubeengraphiteouvertàsesdeux extrémités,oùilestvolatilisé.Cemontage,pluscoûteux,estbeaucoupplussensiblepour lesélémentsréfractaires(V,Mo,Zr).Danslesdeuxcasletrajetoptiquesource /détecteur traverselazonecontenantlesatomesdel'élémentpasséàl'étatlibre(sortedenuageformé d'ungazd'atomes).

- <sup>†</sup> En*absorptionatomique*,laconcentrationestdéduitedelamesuredel'absorptiondela lumièreparlesatomesdel'élémentrestésàl'étatfondamentallorsqu'ilssontéclairéspar unesourcelumineuseconvenable.
- <sup>†</sup> En*émissiondeflamme*, aucontraire,onmesurel'intensitédesradiationsémisesparla fractiondesatomespasséeàl'étatexcitéparsimpleeffetthermique.

Enabsorptionatomiquecommeenémissiondeflamme, la mesured'intensité lumineuse est faite à une longueurd'ondes pécifique de l'élément analysé.

L'émissiondeflammedésignel'émissiondephotonsparcertainsélémentslorsqu'ilssont soumisàunetempératuredel'ordrede2000à3000 C.Latechnique,quisertuniquement àfairedesdosages,sedistinguedel'émissionatomique;cetermeplusgénéralconcerneune autreméthodespectraled'analyse,àlafoisqualitativeetquantitative,utilisantdessources thermiquesàplasmaatteignantdestempératuresbeaucoupplusélevéesetunepartieoptique trèsperformante.

### 13.3ABSORPTIONATOMIQUECONTREÉMISSIONDEFLAMME

Lesvaleurscourantesdesdifférentsparamètresdesexpressions13.1et13.2montrentavec quatreexemples(tabl.13.1)quelesatomesdemeurentpratiquementtousàl'étatfondamentaletcelad'autantplusquel'écart **D***E*estplusgrandetlatempératuremoinsélevée.

Tableau13.1 Rapport Ne/ N $_0$  pourque lques éléments à différent est empératures.

Élément	l (nm)	E(eV)	g	2000K	3000K	4000K
Na	589	2,1	2	1,0×10 <sup>-5</sup>	$6,0 \times 10^{-4}$	4,5×10 <sup>-3</sup>
Ca	423	2,93	3	1,2×10 <sup>-7</sup>	3,6×10 <sup>-5</sup>	$6,1 \times 10^{-4}$
Cu	325	3,82	2	4,8×10 <sup>-10</sup>	7,3×10 <sup>-7</sup>	3,1×10 <sup>-5</sup>
Zn	214	5,79	3	7,3×10 <sup>-15</sup>	5,7×10 <sup>-10</sup>	1,5×10 <sup>-7</sup>

Ilsembleraitdoncqu'ilsoitpréférable, danstouteslescirconstances, debaserlesmesuressurl'absorptionatomiqueplutôt quesurl'émissiondeflamme, d'autant plusque lesspectresd'absorptionsontplussimplesquelesspectresd'émission.Cependantlamatricedanslaquellesetrouvel'élémentpeutprovoquerdesinterférences, desinteractions chimiques, uneinstabilitédesniveauxetdesphénomènesannexesquiseproduisentaux températuresélevées(fig.13.3)etquirendentdifficilelamesuredel'absorbance.

Avecles détecteurs actuels comportant un photomultiplicateur, ilsuffit, pour faire une mesure fiable, queler apport  $N_{e}/N_0$  soit supérieur à 10<sup>-7</sup>.

L'expériencemontrequel'émission de flamme est préférable pour 5 à 6 éléments. C'est ainsi que les métauxal calins, éléments donnant des flammes colorées, sont facilement dos és enémission (tabl. 13.1).

atomesionisés(fig.13.3).Pourétudiercesspectrescomplexesilfautdesinstrumentspossédantuneoptiquedetrèsgrandequalité.Cesontlesspectrophotomètresd'émissionatomique (*cf*.chapitre14).



**Figure 13.3** Résumédel'évolution possible d'una érosol dans une flamme. Absorption et émission atomiquesses i tuent dans la partie du dessinengrisé.

### 13.4DOSAGESPARSAAOUPAREF

Ledosagedesélémentsparcesméthodesimpliquequel'onpuisserelierleurconcentration àl'intensitédel'absorptionoudel'émissionlumineusecorrespondante.Lesméthodesfont appelauxprotocolesclassiquesavecétablissementd'unecourbed'étalonnageàpartirde solutionssynthétiquesdeconcentrationcroissanteenanalyte.

#### 13.4.1Dosagesparabsorptionatomique

 $\label{eq:label} L'absorbancedel'élément dans la flamme dépend du nombre d'atomes N $$_0$ restés à l'état fondament alsur le trajetoptique. On procède par des mesures comparatives avec des solutions d'étalonnage.$ 

$$A = k c \tag{13.3}$$

*A*, absorbance; *c*, concentrationdel'élément; *k*, coefficient propreàchaqueélément pourlalongueurd'ondechoisie.

Lacomparaisons'arrêtelàaveclarelationdeBeeretLambert(onnecalculepaslecoefficientd'absorption ´).L'appareilaffichel'absorbanceenfaisantlerapportdesintensités transmisesenl'absence,puisenprésencedel'échantillon.Lalinéaritén'esteffectiveque pourlesconcentrationsfaibles(typiquementendessousde3ppm),pourlesmilieuxoùl'effetdematriceestnégligeable(fig.13.4).Silamatriceestcomplexe,ilfaudrareconstituer, pourlagammeétalon,l'essentieldumilieuoualorsutiliserlaméthodedesajoutsdosés,en s'assurant,pourcettedernière,delalinéaritéderéponseenabsorbance.



**Figure13.4** Exemples de courbes d'étalonnage nabsorptionatomique. Droite d'étalonnage avec unappareilà effet Zeeman (voir \$13.7.2) pour le dos age du so diumà des concentrations sub pobet courbe quadratique pour le dos age duzincà des concentrations de l'ordre dup pmave cunappareilà brûleur. Cette dernière courbe montre que pour les concentrations de l'ordre dup pmalainé arité de l'absorbance n'est plus respectée. Les logiciels d'analyse quantitative en SAA proposent plusieurs types de courbes d'étalonnage.

#### 13.4.2Dosagesparémissiondeflamme

Pourunepopulationde *n* atomesexcités, l'émission lumineuse *I* dépend du nombre d*n*d'entreeuxqui retournent àl'état fondamental pendant l'intervalle detemps d*t* : (dn / dt = k n). Comme *n* est proportionnel à la concentration de l'élément dans la partie chaude de l'appareil, l'intensité lumineuse émise *I* e, quivarie commed *n* / d*t*, est elle-même proportionnel le à la concentration:

$$I_e = K \cdot c \tag{13.4}$$

Cetteformulen'estvalableiciencorequepourlesfaiblesconcentrationsetenl'absence d'autoabsorptionoud'ionisation.Commeprécédemmentlamiseaupointd'undosagepar émissiondeflammeexigeunétalonnagedel'appareilavecunegammedestandards.

### 13.5INSTRUMENTATIONDEBASEENABSORPTIONATOMIQUE

Leschémaoptiqued'unappareild'absorptionatomique, illustréiciparunmodèle debase detypemonofaisceau (fig. 13.5), comporte quatre parties principales.

Lefaisceaulumineuxissudelasource(1)traverselaflamme(2)danslaquellel'élément setrouveportéàl'étatatomique, avantd'êtrefocalisésurlafented'entréed'unmonochromateur(3)quisélectionneunintervalletrèsétroitdelongueursd'onde. Letrajetoptiquese terminesurlafenêtred'entréedudétecteur(4).

Si l'élément qui correspondàl'intervalledelongueurd'ondesélectionnéparlafente d'entréedusystèmedispersifn'est pasprésent danslaflamme, ledétecteurreçoit toute l'intensitélumineuse $I_0$  émiseparlasourcedanscet intervallespectral. Enrevanchesi l'élémentestprésent, l'intensitéreçue *I*estmoindre(fig. 13.6).

des



**Figure13.5** Les diverses parties d'unappareil commercial d'absorption atomique monofais ceau. Modèle L157, construit dans les années 80.1, source (lampes pectrale); 2, flamme du brûleur; 3, monochromateur à réseauet 4, détecteur (photomultiplicateur). La source éclaireune fentes ituée à l'entrée amont dusystème dispersif. La fente desortie, en aval, est à proximité de la fenêtre du détecteur. Elle permet des électionner une étroite bande passante dus pectre **DI** de 0, 2à 1 nm ), qu'il ne faut confondre niave cla la rgeur decette fente desortie, ou encore avec celle de l'image de la fente d'entrée.

Silasourceémetun*continuum*delumière,lerapportI / $I_0$  seratoujoursprochede1car lesraiesd'absorptionsonttrèsfines(1 ×10<sup>-3</sup> nm).Savaleurseradoncdifficileàdéterminer avecprécision. Si, aucontraire, onchoisitunesourcequiémetlesseulesradiationsque l'élémentestcapabled'absorber,lerapportI / $I_0$  pourraêtrebeaucouppluspetitque1.Ilen résulteraunemesureplusfiabledecerapportsachantquelesphotomultiplicateursactuels sontextrêmementsensibles.



**Figure13.6** ComparaisondesintensitéstransmisesenAA avecunesourceàcontinuum(1et2),etavecunelampeàraiesspectrales(3et4). Lerectanglefigurel'intervalledelongueursd'ondeque «voit»lePM. Lesignal de cedernierestproportionnel àlasurfacedespartiesenblanc. Parcetteastuce, «la résolutionestdanslasource»,pourreprendrel'expressiondeWalsh,l'undespionniers del'absorptionatomiqueactuelle.

#### 13.5.1Lampesàcathodecreuse

Pour lesraisonsévoquéesci-dessus, lesappareilsd'absorptionatomiqueutilisent lampesàdéchargeenprésenced'argonoudenéonutiliséscommegazderemplissage sousunepressiondequelquescentainesdepascals.Lespectred'émissiondecessources comportedesraiesintensesquidépendentdel'élémentconstituantlacathode.Ainsi,pour unélémenttelleplomb,lacathodedevracontenirduplomb.C'estpourquoiilexisteprès d'unecentainedelampesdifférentesavecdes*cathodescreuses*constituéesd'éléments pursmaisaussid'alliagesoudepoudresfrittéespourleslampesmultiéléments(fig.13.7). L'anodeestenzirconiumouentungstèneetlafenêtredelalampeestenverrepyrexoude silice,suivantleslongueursd'ondeémisesparlacathode.Lemontageci-dessousn'étant pasréalisablepourlesodium(point defusiontropbas)oulemercure(état liquide), on utilisedeslampesàvapeurmétallique.



**Figure13.7** Lampeàcathodecreused'unmodèleclassique. Lacathodeestuncylindrecreuxdontl'axederévolutioncorrespondàl'axeoptiquede lalampe.L'intensitéestdequelquesmilliampères.Àdroite,dansl'encadré,représentationimagéedel 'excitationdesatomesdelacathodesousl'impactdesionsnéon.

Lorsqu'onappliqueunetensiond'environ300Ventrelesélectrodes,lesélectronsprovoquentl'ionisationdugazderemplissage.Cesions(Ar <sup>+</sup> ouNe <sup>+</sup>),acquièrentassezd'énergiecinétiquepourarracherdesatomesdelacathodequidevientéquivalente,ensurface,à ungazatomique.EnappelantM(Cat.)l'élémentMàl'étatdemétal(cathode)etM(Gaz) lorsqu'ilestàl'étatatomique,l'émissioncorrespondàunenchaînementd'étapestellesque:

 $M(Cat.) \xrightarrow{Mc^{+}} M(Gaz)^{*} \rightarrow M(Gaz) + photon$ 

Lespectredelalampecorrespondàlasuperpositiondesradiationsémisesparlacathode etparlegazderemplissage.Lalargeurdesraiesd'émission,quidépenddeseffetsDoppler, Stark(ionisation)etLorentz(pression),estplusétroitequelalargeurdelabanded'absorptioncorrespondante.Lemonochromateurpermetd'éliminerunegrandepartiedelalumière parasitedueaugazderemplissageetdechoisirlaraielaplusintenseduspectre,pouravoir unemeilleuresensibilité(fig.13.8),saufencasd'interférenceavecunautreélément.Enfin, ilexistequelqueslampessansélectrodes,dontl'émissionesttrèsintense.Ellesconsistent enuntubescelléensilicecontenantunseldel'élémentchoisiquel'onexciteavecunémetteurderadiofréquence.Ellessontréservées,entreautres,àdesélémentstelsAs,Hg,SbBi etP.

EngénéralpourchaquelampeàCCplusieursraiesd'émissionsontutilisables.Ellesn'ont pastouteslamêmeintensité.Lechoixdelaraiepourundosagedépendentreautredela concentrationdelasolutionnébulisée,sachantqu'enSAAlaprécisiondudosagediminue assezviteaveclaconcentration(plagedynamiquede1à100).



**Figure13.8**Caractéristiquesd'unelampeàcathodecreuse(CC)pourl'élémentAs. Il existeunecentainedelampesmono-oumulti-éléments(de2à7éléments). Leur duréedevieestassezcourte.

#### 13.5.2Dispositifsthermiquespourobtenirdesgazatomiques

Atomisationparnébulisationdansuneflamme. Unensemblemécaniquerobuste, appelébrûleur, alimentéparunmélangegazeuxcombustible /comburant, produit une flammedontlabases'inscritdansunrectanglede10cmdelongueuretde1mmde largeur. L'axeoptiquedel'appareil est alignédanssaplusgrandedimensionavecla flamme(fig.13.9).L'échantillonmisensolutionaqueuseestaspiréetnébulisédansce mélangegazeux.



**Figure 13.9** Brûleurd'unappareild'absorptionatomique. Modèles 3100-3300 de Perkin-Elmer (reproduitavecl'autorisation decettes ociété).

Laflammeest principalement caractériséeparsaréactivitéchimique, satempérature (tab. 13.2)etsonspectre. C'estunmilieucomplexeenéquilibre, comportantdesradicauxlibres,àl'origined'unspectreduprocheUV,quirésultedelasuperpositionderaies d'émissionetd'absorption,cequipeutgênerl'observationdecertainséléments.N'importequeltypedeflammeneconvientdoncpasàn'importequelélément.Laréactivité chimiquedelaflammen'étantpashomogèneilimportederéglerlapositiondutrajet optiquedel'appareil. Onchoisitsouventlaflammeair /acétylène.Pouratteindredestempératuresplusélevées, l'airestremplacéparl'oxydenitreuxN <sub>2</sub>O.

 Tableau13.2
 Températures
 Températures

Mélangecombustiø <b>k</b> omburant	Températuremax.(K)
butane⁄ air	2200
acétylèn∉air	2600
acétylèn∉oxydenitreux(N <sub>2</sub> O)	3000
acétylèn∉oxygène	3400

Atomisationélectrothermique.Ledispositifprécédentavecflammeetnébuliseurest remplacéparun*fourgraphite*composéd'untubeencarbonegraphitecomportantunepetitenacelledestinéeàrecevoirunequantitéd'échantillondequelquesmgou mLconnue avecprécision(fig. 13.10). Cetube, dontl'axecentralsesuperposeàl'axeoptiquedu spectrophotomètre,faitofficederésistanceélectrique.Ilestsusceptibled'atteindre,par effet Joule, plusde3000K. Lecycledechauffagecomportegénéralement plusieurs étapes. Pourévitertouteperteparprojections, onfaitcroîtregraduellementlatempérature,poursécherpuisdécomposeretenfinatomiserl'échantillon.Danscettedernière étape,lamontéeentempératurepeutatteindre2000 °C/sgrâceàquoil'échantillonest portéen3ou4secondesàl'étatdegazatomique.



Figure13.10Systèmed'atomisationélectrothermique.

a)DispositifàfourgraphitechauffépareffetJoule;b)exempledetubechauffanten graphite;c)courbedeprogrammationdetempératureenfonctiondutempsavecaspectdusignal d'absorption.Lesdeuxpremièresétapesdeceprogrammeélectrothermiquesonteffectuéessousatmosphèreinerte(balayaged'argon). Letubegraphiteestentouréd'unedoublegaine.L'unesertàfairecirculerungazinerte tell'argonpourprotégerlesélémentsdel'oxydation, etl'autredel'eaupourrefroidir l'ensemble.

Comparativementaubrûleur, cedispositif produit une plus forted ensité d'atomeset un temps de confinement plus long, cequi peut multiplier la sensibilité par un facteur 1000.

Vaporisationchimique.Quelquesélémentsdontl'arsenic(As),lebismuth(Bi),l'étain (Sn), lesélénium(Se)sont difficilement réduitsàl'état atomiquequandilssont dans desétatsd'oxydationélevés. Pourdoserceséléments, onfait réagirl'échantillon, en amont duspectrophotomètre, surunagent réducteurconstituéparduborohydrurede sodium(N<sub>a</sub>BH<sub>4</sub>)ouduchlorurestanneuxS <sub>n</sub>CI<sub>2</sub> enmilieuacide(fig.13.11).Ilseforme unhydrurevolatildel'élémentquiestentraînéparungazdebalayageversunecellule enquartzplacéedanslaflammedubrûleur.

Exempledelaréductiond'unseld'arsenicparleborohydruredesodium:

As<sup>+++ NaBH4</sup> AsH3 
$$\overset{H^+(\underline{800}^{\circ}C)}{\longrightarrow}$$
 As+  $\frac{3}{2}$  H<sub>2</sub>

Leshydrures, facilement thermolysés vers 1000K, libèrent l'élément à l'état d'atomes. Onutilise depréférence une source lumineuse constituée par une la mpesansé le ctrodes.



Figure13.11 Dispositifhydrure

Réservéàcertainséléments, cetautomatecomporteuntubedemélangeoùl'hydrure dumétal (oudunon-métal) estforméparactiondel'hydruredebore. Uncourant d'argonextraitl'hydruremétalliqueformé(séparateurdegaz)pourl'entraînerdansun tubedesiliceportéentre800et1000degrésdanslaflamme.

Quant aumercure, il n'est pastransforméenhydrure, maisil resteàl'état métallique (Hg<sup>0</sup>)onutiliseparconséquentunecellulespécialequin'apasbesoind'êtreportéedans uneflamme. C'estlaméthode«àvapeurfroide»miseenapplicationdansdesappareils spécialisés(réductionparSnCl<sub>2</sub>).

### **13.6PHOTOMÈTRESDEFLAMME**

Lesmesuresparphotométriedeflammesonteffectuées, soitàpartirdesspectromètresd'absorptionatomiqueàbrûleurutiliséssourceéteinte, soitàpartirdephotomètresdeflamme, appareilsplussimples, dontleprixd'achatesten virondixfoisinférieuràceluidesappareilsd'absorptionatomique. Cesphotomètressontcapablesdefairedesmesuressurcinqou sixélémentsseulement. Pourisolerunebandespectralerecouvrantlaraied'émissionchoisie, ilscomportent, àdéfautd'unmonochromateur, unsimplefiltrecoloréinterchangeable. Ilsdemeurenttoujourstrèsutiliséspourlesapplicationsdecontrôleconcernantledosage desmétauxalcalinsoualcalino-terreux (ex. calciumdanslesbièresoulelait, potassium danslescimentsetlesminerais...). Certainsmodèlesplusperfectionnésdisposentdedeux cellulesdemesurecequipermetdecomparerl'intensitélumineuseémiseaveccelled'une solutionderéférence, facilitantdecefaitlecalculdesconcentrations. Lalimitedelinéaritédelaréponseestviteatteinte, cequiimposedetravailleravecdessolutionsfaiblement concentrées (10à100ppm).

■ Leprincipedelaphotométriedeflammeestmisàprofitdansuntypededétecteurspécifiqueettrèssensibledel'élémentsoufre,enavald'unchromatographeenphasegazeuse oudansdesanalyseursparticuliers.Ainsi, enCPG,quanduncomposéorgano-sulfuréest pyrolysédanslebrûleurdudétecteurilseformeaucontactd'uneflammeair /dihydrogène, réductrice,dusoufreàl'étatd'élément,quiémetdesradiationsspécifiquesde394nmde longueurd'onde.

### **13.7CORRECTIONDESABSORPTIONSPARASITES**

L'absorptionatomiquepermetdedoserenviron70élémentsàdesconcentrationstrèsfaibles (fig.13.17).Sonchampd'applicationestdoncconsidérableetsonutilitéestd'autantplus grandequecetteméthodeacceptedeséchantillonsseprésentantsousdesformesvariées. Commeenspectrophotométrieduvisibleoudel'infrarouge,ilestnécessairedefaireune correctiondufondd'absorption,àlafoispourneutraliserlesfluctuationsd'intensitédela lampeetretrancherlesabsorptionsparasites.

Aveclesappareilsàbrûleurlebruitdefondestengénéralpeuimportantparcequ'on nébulisedessolutionsaqueusesdiluées.

Enrevanche, aveclesdispositifsàfourgraphite, leséchantillonsdéposésàl'étatbrut, solideouliquide,peuventengendreruneabsorptionparasiterésultantd'uneatomisationincomplètedueàlamatrice.C'estlecasnotammentdeséchantillonscontenantdesparticules ensuspension,desionsdifficilementréductiblesoudesmoléculesorganiquesnonbrûlées parmanquededioxygène.Ilapparaîtunfondabsorbantconstant(fumées)dansl'intervalle délimitéparlemonochromateur. Pourcorrigercet effet, lesconstructeursproposent des appareilsmodifiésafind'utiliserdiversesméthodes.Étantdonnéquepourcetyped'échantillonil n'est paspossiblededisposerdelamatriceseule, sansl'analyte, il neservirait àriendefabriquerdesappareilscomportantunseconddispositifthermiqueentoutpoint semblableaupremieretplacésurunsecondtrajetoptiqueservantderéférence.

#### 13.7.1 Correction dubruit defond parlampeau de utérium

Lesmodèlesutilisant cemodedecorrectioncomportent unesecondesource, continue, constituéeparunelampeàdeutérium(fig.13.13).Lesmesuresreposentsurl'emploid'un miroirtournant. Oncommenced'abordparréglerlemonochromateursurlaraiechoisie pourledosagedel'élémentàévaluer.Quandlalampeàdeutériumestsélectionnée,sachant quel'échantillonestnébulisédanslaflamme,onévaluepratiquementleseulfondd'absorptioncarlabandepassanteestunecentainedefoispluslargequelaraied'absorptionchoisie. Quandlalampeàcathodecreuseestsélectionnée,onmesurecettefoisl'absorbancetotale (fondd'absorptionetabsorptiondel'analyte.Lesabsorbancesétantadditives,ladifférence entrelesdeuxmesurespermetdeconnaîtrel'absorptiondueauseulélément.



Figure13.12Schémad'unappareilmettantenjeulacorrectionparlampeaudeutérium. Lemontageoptiqueestdutypepseudo-doublefaisceaucequi permetdes'affranchir deladérivedelalampependantlapériodeoùellen'estpasencorestabilisée.Letrajet optiquedelalampeàdeutériumsesuperposeparl'effetd'unmiroirsemi-transparent,à celuienprovenancedelasourceàCC.Lalumièrequiarrivesurledétecteurprovienten alternancesoitdelavoiederéférenceb soitdelavoieéchantillon(a).L'appareilmesure lerapportdesintensitéstransmisesparlesdeuxfaisceaux.Ledomainedecorrectionest limitéàlagammespectraledelalampeaudeutérium, soit200-350nm(d'aprèsle schémaoptiquedumodèleSpectraAA<sup>-</sup>10/20delasociétéVarian)

### 13.7.2Correctionparapplicationdel'effetZeeman

L'actiond'unchampmagnétique*B*sur unatomeprovoqueuneperturbationdesétats d'énergiedesesélectrons.Cephénomène,appeléeffetZeeman,modifiel'aspectduspectre d'émission(oud'absorption)del'élémentcorrespondant,dumoinssilavaleurduchamp atteintauminimum1tesla.Touslesélémentsnesecomportentpasdelamêmemanière. Danslecasleplussimple,onobservequelaraied'absorptionobservéesanschamp,conduit àtroisnouvellesraiespolarisées, dontl'une,appeléecomposante **p**,conservelaposition initialetandisquelesdeuxautres,appeléescomposantessatellites **S**,sontdécaléessymétriquementdepartetd'autredelacomposante **p** (quelquespicomètrespourunchampde1 tesla).Lesdirectionsdepolarisationdesraies **p** et **S** sontperpendiculaires.Eninterposant surletrajetoptiqueunpolariseurorientéconvenablement,onpourraeffacerounonlacomposante **p** d'absorptiondueàl'élémentalorsquecontrairementauxatomesdel'élément, lesparticulesetfuméesensuspensionneserontpasaffectéesparceteffet(fig.13.13).



**Figure13.13**CorrectionpareffetZeeman. Principed'unappareilutilisantlacorrectiond'absorbancepareffetZeeman.Deuxsolutionssontapplicables:1)avecousanschampmagnétique,etpolariseurfixe;2)avec champmagnétiquefixeetpolariseurtournant.

L'applicationenAAconduitàplacerunélectroaimantauniveaudufourgraphite(oude laflamme)ainsiqu'unpolariseursurletrajetoptique.Deuxmontagescoexistent:

Lemontageleplusfréquent consisteàopéreràchampfixeet àplacerunpolariseur tournantentrelalampeetlefour.Lesignaloscilleentredeuxvaleursquicorrespondent soitaufondd'absorptionseul,quandlepolariseurenvoieunelumièrepolariséeperpendiculairementàladirectionduchampmagnétiquesoitaufondd'absorptionaugmentée del'absorptiondelacomposante p del'élémentquandladirectiondepolarisationde l'ondeestcelleduchamp(fig.13.14).



Explicationimagé de la méthode du champos cillant à partir de l'élément cadmium. En 1, champmagnétique per pendiculaire auplande polarisation de la lumière, en 2, champmagnétique par allèle. Lesecondmontage, plusancien, consiste à faire deux mesures comparatives *avec* puis sanschamp B. Enl'absence duch amp B, ledétect eur permet de calculer l'absorption totale: fond d'absorption et absorption de l'élément à doser: les deux absorptions s'ajoutent. En revanchelors qu'on applique le champ B, labande d'absorptions électionnée éclate en plusieurs nouvelles raies. Celles qui ont changé de position ne peuvent plus occulter la raie émise par la source. Elles n'interviennent donc plus. Quant à la raie qui subsiste à la longueur d'on de initiale (lors que B = 0), elle est polaris é esuivant l'axe duch amp. Decefait, elle n'absorbeles radiations de la source que dans cette direction. Commeon aprissoin d'interposer un polaris eur «perpendiculaire» à la direction de B, il nedécèle pascette absorption: l'élément est devenut rans parent. En bref, le détect eur ne perçoit plus que le fond continud 'absorption (fig. 13.14).

### 13.7.3Correctiondubruitdefondparlampepulsée(méthodeS-H)

Quandonaugmentebrusquementl'intensitéd'unelampeàcathodecreusepardiminution delarésistancedeballastageducircuitd'alimentation,l'aspectdesraiesd'émissionchange. Leurprofils'élargit,conséquenceattenduedel'augmentationdetempératuredelacathode, etilapparaîtenleurmilieuunepartiemoinsintense.Cephénomèneprovientdelacathode dontlatempératureélevéeprovoqueunesorted'évaporationdesatomeslaconstituantà l'intérieurdelalampe.Cenuaged'atomesréabsorbeunefractiondelalumière,précisément demêmelongueurd'ondequecellequi provient delapartieémissivedecettecathode (fig.13.15).



#### Figure13.15 Correction parlampepulsée.

Lemodèle4000àcorrectiondeSmith-HieftjedelaSociétéThermoJarrell Ashutilise leprincipedelacorrectiondefondparsourcepulsée.Lasourceaumercureainsi que lesmiroirsrétractablesserventàl'étalonnagedumonochromateur(reproduitavecl'autorisationdecettesociété).Aspectd'uneraied'émissiond'unelampeàCCselonson alimentation.

Cetteautoabsorptionestexploitéepourdéterminerlapartdubruitdefonddansl'absorptiontotale. Pourobtenirlesabsorbancescorrigées, laméthodeconnuedunomdeSmith-Hieftje,utiliseunelampepulséequipassealternativementd'unrégimenormal(ex.10mA) àunrégimeforcé(500mA).Enrégimenormal,avecl'échantillondanslaflamme,onmesureglobalementlasommedufondd'absorptionetdel'absorptiondel'élément,alorsqu'en régimeforcé,onmesurelefondd'absorption,puisquelalampen'émetpratiquementplus àlalongueurd'ondechoisie.Ladifférenceentrecesdeuxmesuresd'absorbance,faitesde manièrerépétitive,permetdoncdecalculerl'absorptionduseulélémentdosé.

Cestroisméthodesdecorrectionprésententavantagesetinconvénients.LaméthodeD2 utiliseunmontageoptiquepluscomplexeavecunesecondesource, laméthodeZeeman estcoûteuse, laméthodeS —Hnécessitedeslampesspéciales. Lagammedynamiqueest diminuée. Lechoixdudispositifdecorrectiondoit êtrefait enfonctiondesapplications prévues.

### **13.8PERTURBATIONSPHYSIQUESETCHIMIQUES**

Pourdoserunélément, onchoisit, si possible, uneraied'émissionintensedelalampe correspondante.Laplusintensecorrespondgénéralementàlaraiederésonance.Cependant diversfacteursapportésparlamatricepeuventconduireàdesrésultatsd'analyseserronés.

#### 13.8.1Interférencesspectrales

Ledispositifàfourgraphitepeutconduireàuneémissionparasitedueauxparoisdutube. Lescomposésdelamatricepeuventconduireégalementàdesabsorptionsannexes.

Onn'estdoncjamaisàl'abridelasuperpositiondedeuxradiations:cellechoisiepourle dosageavecuneraiesecondaireappartenantàunautreélément.Enabsorptionatomique,les confusionssontrares,maisilestquelquefoisconseilléd'effectuerunesecondemesureen changeantlalongueurd'onde.Enémissionatomiqueceproblèmeestfréquent,lesspectres étantpluscomplexes(chapitre14).

#### 13.8.2 Superposition del'émission et del'absorption d'un même élément

Unefractionnonnégligeabledesatomesdecertainsélémentspasseàl'étatexcitépareffet thermique.Cesatomesémettentprécisémentdesphotonsdemêmeénergiequelesatomes restésàl'étatfondamentalsontsusceptiblesd'absorber.Pourcorrigerlamesureonalimente lalampeavecunetensionpulsée, cequi permet dedifférencierlesignal del'émission, constant,dusignaldûàl'absorptionquiluiestpulsé.

### 13.8.3 Interactionschimiques

Quandonfaitappelàl'absorptionatomiquepourrechercherdesélémentsàl'étatdetraces, ilestimportantdetenircomptedelamatricedanslaquelleilssontprésents.Ilfautsuivre desprotocolesbienétablispoursupprimerlesinterférencesioniquesouchimiques.Àtitre correctif, onintroduit danslessolutionsàdoserdesselsminérauxoudesréactifsorganiquesservantd'«agentslibérateurs». Ainsil'élémentMseralibérédelacombinaison MXd'autant plus facilement par le libérateur Rquele composé R

-Xseraplusstable.

 $R+MX \xrightarrow{- \to} M+RX$ 

Ainsi,lorsqu'onveutdoserlecalciumenprésenced'ionsphosphatesoudansdescombinaisonsréfractairescontenantdel'aluminium,onajouteduchloruredestrontiumoude lanthane.L'effetrecherchéestdelibérerlecalciumetd'augmenterlavolatilitédelamatrice pourassurersonéliminationplusefficacementaucoursdel'étapededécomposition.Pour ledosagedusodiumoudupotassiumilestcourantd'ajouterunpeudesolutiondeSchinkel (CsCl/LaCl<sub>3</sub>).

Pour lesappareilsàfour graphite, onajoutedel'acideéthylènediaminetétracétique (EDTA)quiformedescomplexes1:1aveclesionsbivalents,oudunitrated'ammonium lorsqu'onestenprésenced'unematricecontenantbeaucoupdesodium(fig.13.16).



#### Figure13.16 Modification dematrice.

Lenitrated'ammoniumoul'acideEDTAaugmententlavolatilitédecertainséléments. Complexevolatildetype1:1entreunemoléculed'EDTAetunionNi <sup>++</sup>.

Enfin,l'utilisationdeflammestrèschaudespeutprovoquerl'ionisationpartielledecertainséléments, diminuantd'autantlaconcentrationenatomeslibresdanslaflamme. corrigecephénomèneenajoutantunsuppresseurd'ionisationsousformed'uncationdont lepotentield'ionisationestplusfaiblequeceluidel'analyte,Unseldepotassiumà2g convient.

Cettevariationdel'ionisationpeutsefaireplusoumoinsspontanémentquandlamatrice contient,parnature,unouplusieursélémentsalcalins.Pouréviterdetelleserreursaléatoires, onajoutedoncsystématiquement auxsolutions, untampond'ionisationàbasedeselde potassiumoudesodium, oubienonconstitueunegammed'étalonnageavecunmilieu prochedeceluidanslequelsetrouvel'analyte.

## 13.9SENSIBILITÉETLIMITEDEDÉTECTIONENSAA

Laconcentrationlaplusbassepouvantêtrequantifiéedansunéchantillondépenddebeaucoupdefacteurs.Enspectrométriela*sensibilité*estdéfinieàpartird'unélément,comme étantlaconcentrationexpriméeen m/mLqui,ensolutionaqueuse,conduitàunediminutiondelalumièretransmisede1%(A = 0,0044).Quandonlepeut,onétablitlescourbes d'étalonnagesavecdesconcentrationsdel'ordrede20à200foiscettelimite.

Lalimitededétection correspondàla concentration de l'élément qui donne un signal dont l'intensitées t définies ur la base de trois fois l'écart-type d'un esérie de mesures faites pour

On

/L

leblancanalytiqueousurunesolutiontrèsdiluée(degrédeconfiancede95%).Concrètement, les concentrations doivent être aumoins dix fois supérieures pour avoir des mesures fiables(*cf*.22.5.3).

IA																	VIIIA
н	IIA	e I	éléme numé	<del>ent</del> éroato	 omiqu	ie 1	$\frac{M}{\overline{xx}}$	flamr	neair	/acét	ylène	e IIIA	IVA	VA	VIA	VIIA	He
Li 3	Be 4						M xx	flamr	neN2	20/ac	étylè	а <b>в</b> 5	-CN	OFN	e		
Na 11	Mg 12	IIIB	IVB	VB	VIB	VIIB		VIII		IB	IIB	Al 13	Si 14	Р	S	Cl	Ar
KC 19	rl∕da 20	<del>്ട്ട്ര</del> 21	Ni <mark>fi</mark> u 22	ZnG 23	1 24	25	26	27	28	29	30	31	- <mark>Ge</mark> 32	<u>As</u> 33	- <mark>Se</mark> 34	Br	Kr
Rb 37	Sr 38	Y 39	Zr 40	Nb 41	Mo 42	Tc 43	Ru 44	Rh 45	Pd 46	Ag 47	Cd 48	In 49	Sn 50	Sb 51	Te 52	IX	a.
Cs 55	Ba 56	La 57	\Hf 72	Та 73	WF 74	eOs 75	76	<u>Ir</u> 77	Pt 78	Au 79	Hg 80	Tl 81	Pb 82	Bi 83	Ро	At	Rn
Fr	Ra	Ac			_		-										
			-	- <del>Ce</del> 58	<u>Pr</u> 59	Nd 60	Pm	<b>Sml</b> 62	<del>նս</del> 63	<b>Gd</b> 64	ТЬ 65	Dy 66	Ho 67	Er 68	<b>Tm</b> 69	<mark>/b</mark> 70	Lu 71
				<del>Th</del> 90	Pa	U 92	Np	PuA	mCı	nBk		Cf	Es	Fml	1dN		Lw

Figure 13.17 Les éléments dos ésparSAA ou EF.

Laplupartdesélémentspeuventêtredosésparabsorptionatomiqueouémissionde flammeenutilisantundesmodesd'atomisationpossibles(brûleur, fourgraphiteou dispositifpourhydrures).Lasensibilitévariedequelquespb (Cu,Cd,Cr...)aquelques ppm (casdeslanthanides). Lareprésentation ci-dessus reprendles éléments dans le cadredelaclassification périodiquea findemontrer la polyvalence de cesméthodes. Lesélémentsdutableau(enblanc)pourlesquelslenuméroatomiquenefigurepas,ne sontpasdosésparabsorptionatomique. Cependant les appareils hybrides SAA/EOS comportant desplasmas en qui se de four, plus récents, onten core reculé les limites de cetteméthode.

### **QUELQUESSITESSURINTERNET**

www.unicamaa.co.uk www.scimedia.com/chem-ed/ www.hgpic.com www.gbcsci.com

www.varianinc.com www.spectroscopynow.com www.safas.com www.bucksci.com

## **EXERCICES**

Solutionsenfind'ouvrage

### Exercice13.1

Enadmettantquelaréponsedudétecteurd'unphotomètredeflammesoitproportionnelle àlaconcentrationdel'élémentpasséàl'étatexcitépareffetdelatempérature, parquel facteurestmultipliélesignallorsquelatempératurepassede2000à2500K?

Onétabliral'expressionlittérale, puisonl'appliquera aucas del'éléments odium, dont la raiederés on anceest à 589 nm.

### Exercice13.2

Onanalyselepotassiumd'unsérumsanguinparémissiondeflammeenutilisantuneméthoded'ajout. Àcettefin, onpréparedeuxsolutionsidentiques: onprélève0,5mLde sérumetoncomplèteà5mLavecdel'eaudistillée.Dansl'uned'ellesonajoute10 **mL**de KCl0,2M.Lesvaleursluessurl'appareilsontrespectivement32,1et58,6.

Quelleestlaconcentrationenpotassiumdusérum?

### Exercice13.3

Pourquoiajoute-t-onsouventunseldepotassiumtelqueKCllorsqu'onveutdoserl'élément sodiumparspectrophotométried'émissiondeflamme?Onrappellequelepotentieldepremièreionisationdusodiumetdupotassiumsontrespectivementégauxà496et 419kJ 'mol<sup>-1</sup>.

### Exercice13.4

Pourdoserlaquantitédeplombprésentdansunéchantillondepaprikafrelatéparadjonction d'oxydedeplomb(mêmecouleur), onutiliselaméthodeavecfourgraphiteassociéàun dispositifàeffetZeeman.

Ondépose0,01gdepoudredepaprikafrelatédanslacoupelled'unfourgraphite,cequi permetdedéterminerl'airedupicd'absorbance.Lamesureesteffectuéeà I = 283,3nm enl'absencepuisenprésencedechampmagnétique.Ontrouveunevaleurcorrigéeaprès correctiondufondd'absorptionde1220(unitésarbitraires).Danslesmêmesconditionsde mesure,0,01mld'unesolutionà10g 'L<sup>-1</sup> enélémentplombconduitàlavaleurde1000 (mêmesunités).

Calculerlepourcentagemassiquedeplombdansl'échantillondepaprikaconsidéré.

### Exercice13.5

Parmilesnombreuxdérivéscommerciauxutilisésencomplexométriedel'acideéthylènediaminetétraacétique(EDTA)ontrouveleselmixtedeZn/Nacontenant1atomedezinc et2atomesdesodiumparmoléculed'EDTA. Ceselmixteseprésentesousformed'un hydratecristallisé.Onveutcalculerlenombredemoléculesd'eaudecethydrateendosant lezincparAA.

Lasolutionéchantillonest préparéeendissolvant 35,7mgdecet hydratedans100mL d'eau.Onprélève2mLdecettesolutionquel'oncomplèteà100mLavecdel'eau.

L'étalonnageestréaliséàpartirde5solutionsétalonsdezinc(mg  $L^{-1}$ ).

Solutions	Concentratio	nAbsorbance
blanc	0,00mg/L	0,0006
standard1	0,50mg/L	0,2094
standard2	0,75mg/L	0,2961
standard3	1,00mg/L	0,3674
standard4	1,25mg/L	0,4333
standard5	1,50mg/L	0,4817
Échantillor	C?	0,3692

a) La*largeurdefente*del'appareil d'absorptionatomiqueutiliséalavaleurde1nm. Quereprésenteceparamètre?

=  $0,99 \text{mg} \cdot \text{L}^{-1}$  pouruneabsor**b**)L'appareilproposeunecourbed'étalonnagetelleque*C* bancede0,3692.Calculerlenombredemoléculesd'eauduselZn/Na.

**c)** Enutilisantlaméthodederégressionlinéairepourtrouverl'équationdeladroited'éta-lonnage, quellevaleur dela concentration  $C(\text{mg} (L^{-1})$ ) trouve-t-on?

 $Données:H = 1,01;C = 12,0;N = 14,01;O = 16,00;Na = 22,99;Zn = 65,39g \text{ mol}^{-1}.$ 

### Chapitre14

# Spectrométrie d'émissionatomique

L'analyseparspectrométried'émissionatomiqueconstitueuneméthodegénéralededosagedesélémentsquireposesurl'étudeoptiquedesradiationsémisesparlesatomespassés dansunétatexcité,généralementionisé.Plusieursprocédéssontutiliséspourdissocierles échantillonsenleursélémentsconstitutifs,notammentparl'effetdetempératurestrèsélevéesgénéréespardesplasmas.Lesspectresétantbeaucouppluscomplexesqu'enémission deflamme,ilfautdesinstrumentsdontl'optiqueestdetrèsgrandequalitépourrésoudre lessituationsd'interférencesderaiesetleseffetsdematrice.

Ledomaineanalytiquedecettetechniquetrèssensible(quelquesppb)recouvreunegamme dynamiqueétendue.Utiliséedepuissesdébutsdansleslaboratoiresmétallurgiques, elleest devenueunoutilindispensabledel'analysechimique.Elleestarrivéeàunpointd'automatisationoùdupersonnelpeuexpérimentépeutl'utiliser.Lesspectromètressontcapables d'analyserenroutineplusieursélémentssimultanémentoudefaçonséquentielle.Ellecoexisteavecl'absorptionatomiquecomparativementàlaquelleelleestpluscomplémentaire queconcurrente.Elleestenfinmoinscoûteusequelaspectrométriedemasseappliquéeaux élémentsmaisneconvientpasauxanalysesdesélémentslégers.

### 14.1SPECTROMÉTRIED'ÉMISSIONOPTIQUEDESATOMES(OES)

Quandonsoumetunélémentchimique, prisàl'étatatomique, à desconditions d'excitation convenables, ilémet des radiations quiluis ont caractéristiques. Surcette observation repose une forme d'analyse élément aire qualitative et quantitative très générale. Connue également sous les igle OES (*Optical Emission Spectroscopy*), l'émission optique des atomes est très complexe. Elle conduit à des milliers de radiations accompagnées d'un fond continu.

Lesappareilscorrespondantssecomposent de plusieurs parties: le dispositif chargé de porter la prise d'essais ou slaforme d'atomesionis ése texcités à hautetempérature (ré-sultant de l'usage de plasmas de gaz, d'étincelles ou de la sers), le bancoptique, de grande qualité, qui conditionne les performances analytiques finales, la partie détection et en finla partie informatique, interface graphique, logicielle indispensables à tout l'ensemble.

Cequidistingue, enpremierlieu, cesspectromètres des appareils d'absorption atomique ou d'émission de flamme, est le un traille plusimposante. Le un prix d'achatéle véreprésente un gros investissement pour les laboratoires d'analysequi, pour en amortirle coût, doivent avoir beaucoup d'échantillons à traiter.

### 14.2PRINCIPEDEL'ANALYSEPARÉMISSIONATOMIQUE

Unspectromètred'émissionatomiquecomporte(fig.14.1):

- undispositifpourintroduireetdissocierl'échantillonàl'étatd'atomesoud'ions;
- unsystèmeoptiquepourséparerlesdifférentesémissionsoptiques;
- <sup>†</sup> unsystèmededétectionetd'analysedurayonnementémis;
- <sup>†</sup> unsystèmeinformatiquepourréaliserl'interfaceavecl'utilisateur.



Figure14.1 Conception debased'unspectromètred'émission atomique.

Commeenémissiondeflamme, lasourcelumineuseduspectromètren'est autreque l'échantillondonttouslesatomessontexcitéssimultanément.Onpeutdoncfaireuneanalysedecomposition,dumoinsqualitative,mêmesil'échantillonestinconnuaudépart.Cela marqueunedifférenceimportanteavecl'absorptionatomiquequinepeutdoserquelesélémentspourlesquelsl'appareilaétépréparé(parlechoix,*apriori*, delalampeàcathode creuse). Avecuneseuleprised'essai, onobtientenquelquesminutesuneanalysemultiélémentaire, contrairementàl'absorptionatomique. Cependantonnepeutvéritablement doserquelesélémentspourlesquelsl'étalonnageaétésoigneusementréalisé.

Chaqueatome, aprèsavoirétéportédans unétatexcité, peutperdreson excédent d'énergieparémission d'unouplusieurs photons dont les énergies peuvent prendre descentaines devaleurs distinctes (fig. 14.2). Les ystème dispersiffait doncapparaître une multitude deradiations de longueurs d'on des et d'intensités différentes. Sachant que pour unéchantillon la matrice (ensemble des autres éléments présents et solution) estégalement émissive, l'identification d'unélément, qui peut être présent à l'état d'ultratrace, demême que son dosagere posent sur des mesures faites à plusieurs longueurs d'on de (une sorte d'empreinte).

L'analyseparémissionatomiqueexigedoncunmatérieltrèsperformantcapablederepérerdesradiationsfaiblessituéesàproximitéd'autresquisontbeaucoupplusintenses. C'estpourquoi,quandonpeutchoisir,ondonnelapréférenceauxappareilsdontla*gamme dynamique*exploitableestgrande.

Lesappareilsdephotométriedeflamme, utilisables pour dos erquelques éléments seulement, sont de conception beau coupplus simple. Lors qu'on recherche les odium parexemple, avecunins trument dont la flamme atteint 2000 °C, les atomes de cet élément sont pratiquement les seuls à émettre des radiations. Pour mesurer la lumière émise, il suffit d'interposer entre la flamme et le détecteur, à défaut d'un monochromateur, un simple filtre optique pour isoler une bandes pectra le assez large convenant aux radiations émises par l'élément.



**Figure14.2** Transitionsénergétiquespendantl'émissionatomique. Pourchaqueatomeilexistedescentainesdepossibilitésderetouràl'étatfondamental, chacuneayantuneprobabilitédeseproduire,sibjenquepourlepluspetitéchantillon, quicomportedéjàunnombreénormedecesatomes,onobserveunspectred'émission richedecentainesdetransitions.Àdroite,exempled'unspectrepartield'unesolution aqueusecontenantquelquesppmd'unseldechrome.

## 14.3PROCÉDÉSPOURDISSOCIERL'ÉCHANTILLON ENATOMESOUIONS

Pourtransformerl'échantillonàl'étatd'atomesoud'ionsexcités, onfaitappelàdesprocédésbaséssurlesplasmasdegaz, lesétincelles, les las essoules décharges luminescentes.

#### 14.3.1Excitationaumoyendeplasmasdegaz

Laplupartdesappareilsd'émissionatomiquecomportentune*torcheùplasma*(torcheICP) carcedispositifestbienadaptéauxéchantillonsensolutionaqueuse.IIs' agitde*plasmasà couplageinductif* obtenusavecl'aided'unetensionhautefréquence.Unevarianteconsiste àutiliserungénérateurdemicro-ondes.

Unplasmaestunmilieuparticulier, considérécommelequatrièmeétatdelamatière, constituéd'atomesisolésàl'étatd'équilibreentreleurformeneutreetleurformeionisée(1 à2%)etd'électrons(10 <sup>18</sup>/cm<sup>3</sup>)quiassurentglobalementlaneutralitédecemilieu.

Pouramorcerleplasma, on amèneun courant d'argon faiblemention isépardes étincelles (déchargeTesla)àl'extrémitéd'untubedequartzsituédansl'axed'unenroulement de quelquesspiresd'untuyaudecuivrerefroidiparunecirculationd'eau(fig.14.3).Cesspires sont raccordéesàungénérateurderadiofréquences(typiquement 27ou40MHz)d'une puissancede1à2kilowatts. Lechampmagnétiquevariablecrééconfinelesionset les électronssurunparcoursannulaire(apparitiond'uncourantd'Eddy).Lemilieu,quidevient deplusenplusconducteur, s'échauffeconsidérablement pareffet Joule. Il secomporte commelebobinagesecondaired'untransformateurencourt-circuit.Leplasmaestmaintenu isolédesparoisenfaisant arriverparuntubeextérieuret concentriqueauprécédent un secondfluxd'argon, cettefoisnonionisé, afinderefroidirletubecentral de latorche.

Latempératureduplasmapeutdépasser8000Kencertainspoints.Comparativement, lesflammesutiliséesenphotométriedeflammefontfiguredesourcesrelativementfroides. L'échantillon,missousformed'unaérosolaumoyend'unnébuliseur,estintroduitavecun débitconstantdequelquesmg/minàlabasedelatorcheparunautretubedepetitdiamètre (1à2mm).L'endroitchoisipourla«prisedelumière»duplasma,(transversaleouenbout –onditencore*radiale*ou*axiale*),dépenddel'élément,etselonqueledosageestbasésur l'étuded'uneraieioniqueouatomique.Latempératurevarieeneffetde9000à2000K.



**Figure14.3** Plasmasobtenusparcouplageinductifouparmicro-ondes. a)Enhaut:àgauche(pourprisedelumièreradiale),torchealimentéeparuncourant deradiofréquences(entre27et50MHz),àl'originedelacirculationdesélectronsdans legazinerte;àdroite(pouruneprisedelumièreaxiale),dispositifrefroidiutilisantune fibreoptique.Latorcheconsomme10à15L/mind'argon,celui-ci servantàlafoisde gazd'ionisation, degazdenébulisationetdegazderefroidissement(unenécessité pouréviterquelatorchenefonde!);b)enbas,plasmaàmicro-ondesutiliséensortie d'unchromatographeenphasegazeuse.Cessourcesàplasmasontstabiliséespourune meilleurereproductibilitédesanalyses.



#### Figure14.4 Nébuliseurs.

Modèlesàfluxconcentriques(1),croisés(2)etparallèles(3).Contrairementauxdeux autresmodèles,cederniertypen'estpassujetaubouchagepard'éventuellesimpuretés solidesdanslasolution. Celle-cisortparungroscapillaireets'écoulepargravitéle longdelarainureenformedeVjusqu'àl'embouchuredugaz(argon) qui produit l'aérosol.L'emploid'unepompepourlasolutionrégulariseledébitdel'aérosol.Enaval dudispositifnébuliseurontrouveunechambredenébulisationcomportantundrain, cequipermetd'éliminerlesplusgrossesgouttelettespargravité.  LatorcheICPproduitunedoubleactionsurlesatomes:ellelesexcitecequileurfait émettredesphotonsetellelesfaitpasseràl'étatd'ions.C'estpourquoionretrouvecedispositifenspectrométriedemasseinorganiqueàdesfinsd'analyseélémentaire(*cf.* §16.9 &16.11). Danslesdeuxcasl'échantillondoitarriversousformed'unaérosoldegouttelettesnedépassant pasquelquesmicronsdediamètre. Pourcelaonutiliseunnébuliseur comportantdeuxarrivées,l'unepourl'échantillonensolutionl'autrepourungazservantà rompreleliquideenfinesgouttelettesetdoncàgénérerl'aérosol.Cesdeuxarrivéespeuvent êtreconcentriques,ouperpendiculairesouparallèles.Lechoixdépenddudébitnécessaire etdelaconcentrationioniquedelasolution(fig14.4).

### 14.3.2Excitationparactiondesétincellesoud'unlaser

Àcôtédesplasmasquioccupentledevantdelascènedesdispositifsd'atomisationetd'excitationthermiques,d'autresprocédéssontégalementutilisés.Ilsfontsoitappelauxarcs ouétincellesélectriquespourleséchantillonsconducteurs(fig.14.5),soitàunlaserimpulsionnelquipermetd'engendrerégalementdesétincelles(unplasmaégalement)àlasurface dumatériauétudié. Cesontdes*méthodesd'ablation*quiontbeaucoupprogressé, etqui sontutiliséesenanalyseindustrielle(aciéries,cimenteries).Onlesretrouveassociéesaux différentsmontagesoptiquesdesappareilsactuels(fig.14.6).



#### Figure 14.5 Dispositifs d'ionisation.

a) **Arccontinu**(technique«globulaire»).Lesélectrodessontsoumisesàunetension continuedequelquesdizainesdevolts(*I* = 10-20A).L'usaged'électrodesengraphite estàl'originederaiesd'émissionduesauxradicauxetauxmoléculesorganiques«primitives»(bandescyanogèneCNentre320et400nm)ainsiqued'unfondcontinu.La températuresestabiliseentre3000et6000K; b) **Dispositifàdéchargeluminescentel**.'échantillon(conducteurounon)vientscelleruneenceintedanslaquellerègne unefaiblepressiond'argon.Leplasmaestconfinédansl'espaceanodique.llconduità l'excitationdesatomesérodésdelasurfacedel'échantillon.

L'ablationaumoyend'étincellesrépétitivespermetdeproduireunaérosolàpartirdela surfacedel'échantillon.Lamatièreainsivolatiliséeaupointd'impactdesétincelles(environ 1mg/min)estalorsdirigéeparunfluxd'argondansunetorcheICPclassiqueopérantsous argonavecunetensionatteignant20à50kV.Parailleurs,l'émissionlumineuserecueillie directementauniveaudesétincellesconduitàdesspectresderaiesioniquesalorsqu'avec lesarcscontinus,onprovoqueplutôtdesraiesatomiquesneutres.



**Figure14.6** Appareilsd'émissionatomiqueàionisationparétincelage. ÀgauchemodèleJY-50deJobin-Yvon.Détaildelachambred'étincelageenpositionouverte.Àdroite,postemobiled'analyseindustrielleARCMet-900delasociétéMetorex. L'étincelageestproduitaumoyendupistolet, reliéparfibreoptiqueauspectrophotomètresituédanslaconsole(reproduitavecl'autorisationdessociétésJobin-Yvonet AmericanStressTechnologies).

#### 14.3.3 Excitational'aided'unesourceadéchargeluminescente

Sil'échantillonestsous formes olideets i possible conducteur du courant électrique, enfait la cathode d'une sorte de la mpespectrale dont le principe de fonctionnement est identique à celui d'une la mpe à cathode creus e(cf. § 13.5.1 et fig. 14.5). Les atomes éro dés de la surface de l'échantillons ont excités par le plasma. Ce procédéest surtout utilisé pour les analyses de surface. Il apour avantage de conduire à des spectres dont les raies d'émissions ont étroites, l'atomisations efais ant à une température plus basse que dans les autres techniques.

#### 14.3.4Excitational'aided'uneplasmaparmicro-ondes

Encorepeudéveloppé, l'emploidemicro-ondesreprésenteuneal ternative pour former des plasmas depetite taille, enforme detorche et consommant par conséquent moins d'énergie et degaz.

### 14.4SYSTÈMESDISPERSIFSETRAIESSPECTRALES

Lapartieactivedel'optiquecommenceparla*fented'entrée*,réglableenlargeurparunsystèmemécanique,surlaquelleestfocaliséelalumièreproduiteparl'échantillon(lasource lumineuse).Salargeurnepeutêtreinférieureàquelquesmicromètresparcequ'ilfautbien qu'unminimumdelumièrelatraverse, maissalongueurpeut atteindreplusieurscentimètres.Lasourceestainsitransforméeenun*objetlumineux*deformelinéaire,dontl'optiquedel'appareil vadonnerautant d'images, encoreplusfines—lesraies—, qu'il y auraderadiationsdedifférenteslongueursd'onde,présentesdanslasource.Ainsichaque raieobservéecorrespondàl'imagepratiquementmonochromatiquedelafented'entréedu spectrographe.Unseulélémentpeutgénérerplusde2000raies. Concrètement, les raiesse présentent dans le plan focal comme une succession de segment s lumineux parallèles ettrès fins. Ces raies ont une la rgeur qui résulte de causes in dépendantes.

Ils'agitd'aborddecausestechniques, propresàl'instrument, réuniessousletermede «fonctiond'appareil»:largeurdelafented'entrée,qualitédel'optique,dontsadistance focale,phénomènesdediffractionàtraverslesorificesétroits.

Cependantilexisteaussidescausesduesàlamécaniquequantiquequifontquelestransitionsspectralesont unelargeurnaturelle. Lesradiationsémisesparlesatomesnesont pastoutàfaitmonochromatiques.Enparticulierdanslesplasmas,milieuxdanslesquelsles collisionssonttrèsrapprochées(cequidiminueénormémentladuréedeviedesétatsexcités),leprinciped'incertituded'Heisenbergjoueàplein(fig.14.7).Enoutrelatempérature élevéeaugmentelavitessedesatomes;c'estl'effetDoppler.Lalargeurnaturelledesraies, vers6000K,atteintplusieurspicomètres.





Représentationd'une transition entre un niveau fondament a stable, dont la durée de vie est infinie et un niveau excité det rès courte durée devie. L'incertitud  $\mathbf{D} \mathbf{E}_2$  set raduit par une imprécision sur la longueur d'on de correspondante.

Pourrepérerlesradiationsspécifiques del'élément à quantifier (les différent est ransitions optiques) il faut un bancoptique degrande qualité. Les montages sont répartisent respectrographes et spectrom ètres (fig. 9.12 et 14.8). Las ource éclaire une fente qui devient un objet lumine ux quiva être analysé par un système dispersif comportant des réseaux (plans ou concaves ou échelles).

- Dansunspectrographe, lafented'entréedonneautantd'images, décaléeslesunespar rapportauxautres,qu'ilyaderadiationsdifférentesdanslasource.Avecundétecteur constituéd'uncapteurCCD(anciennementuneplaquephotographique),onobtientun enregistrementsimultané.
- Dansunspectromètre, ledétecteurestfixe, etnereçoitdoncquelaradiationsélectionnéeaumoyend'unmonochromateur(constituéparlaréuniond'unréseauoptiqueet d'unmoteur). Cesystèmenepermet, parconséquent, demesurerquel'intensitéd'une seuleraieàlafois.Cesappareilsutiliséspoureffectuerdesdosages, nepermettent pas d'enregistrerunspectre.

Lemonochromateurpeutêtreremplacéparunpolychromateur, dispositifquicomporte, dansleplanfocalimagedelafented'entrée, uneplaquepercéedeplusieursfenêtres (oufentes) desortied ontlespositions on tétéchoisies enfonction des éléments à détecter. Derrière chacuned'elless et rouve un détecteur (fig 14.8) pour recueil lirlar adiation sélectionnée. L'optique ne comporte pas de pièce en mouvement. ■ Àl'origine,l'étudequalitativedecesspectressefaisaitàl'aidedespectrographesàobservationvisuelle,travaillantparcomparaison:ilssontmaintenantremplacéspardesspectromètrescapablesderésoudrelesinterférencesderaiesetlesproblèmesliésauxeffetsde matrice.Chaqueélément,sousformeneutreouionisée,estresponsabled'unensemblede raiesd'intensitéstrèsvariables.L'appareilestdoncprogrammépouridentifieretquantifier lesélémentsàdoserdansl'échantillon.

### 14.5APPAREILSSIMULTANÉSETAPPAREILSSÉQUENTIELS

Ondistinguedeuxgrandesfamillesd'instrumentsdontl'unepermetledosagesimultané deplusieursélémentsetl'autre, des mesuressé quentielles. On rencontreplus souvent des instruments de la première catégorie, à optique fixe, livrés «clefsenmains» pour des applications définies. À leur dés avantage, ils nepeuvent faire une analyse exhaustive de l'échantillon.

Lamesured'émissionoptiqueparunphotomultiplicateurestpossiblesurunegammedynamiquetrèsétendue.Onpeutdoncdoserdesélémentsdontlesconcentrations, autrement ditlesintensitéslumineusesdesraies, sonttrèsdifférentes à partird'une seule solution.

#### 14.5.1Appareilsàoptiquefixecomportantunpolychromateur

Pourchaqueélémentsélectionné, on mesurel'intensitéd'une ou plusieurs raies, qui constituent autant de *lignes analytiques* ou can aux de mesure. Chacunse termine par un photomultiplicateur qui luiest dédié. Si le montage comporte un réseau concave, la fente d'entrée et les fentes desorties ont situé essure pour tour du *cercle de Rowland*, tangent au réseau et dont le diamètre estégal auray on de courbure du réseau (fig. 14.8). Technique mentiln'est pas facile de placer un grand nombre de détecteurs par manque de place, si bien que de plus en plus on préfère letype de montage décrit ci-après.


Enuneseuleanalyse, on peutainsidos errapidement près d'une vingtaine d'éléments. La correction dubruit de fondest possible en déterminant simultanément plusieurs raies appartenant à un même élément. La linéarité des mesuress'étend sur une gamme plusét en due qu'en absorption atomique.

### 14.5.2Appareilsàoptiquefixe, à réseaué chelles

Unmontagedifférent consisteàassocieruneclasseparticulièrederéseau, dit à*échelle* avecunprismefocalisateur. Ilconduitàunedoubledispersiondelalumière, danslesens horizontalparleréseauet danslesens vertical parle prisme lentille. Cedispositif croisé, dontladistance focale atteint plusieurs mètres, degranderés olutiones tappel *ésé parateur d'ordres*. Il permet l'observations imultanée d'une gammes pectrale étendue, parex. 200-800 nm (fig. 14.9).

Dansunréseauéchellelalumièreincidenteparvientperpendiculairementauxpetitscôtés desmiroirsquisontennombreplusrestreintquepourlesréseauxtraditionnels(parex.,une centaineparmm)(fig.14.9).L'observationdelalumièrediffractéesefaitpratiquementsous lemêmeangle,cequidonneunmaximumdeluminositéàl'ensemble(réseau«blazé»). Lecalculmontrequedesradiationsdontleslongueursd'ondesontpeudifférentessontsuperposéesdansladirectiond'observationparsuitedugrandintervalleséparantdeuxmiroirs successifs.Cephénomènedemultiplexage(superpositiondesdifférentsordres*n*duréseau *n*vautenviron100)estrésoluparunélémentdispersifcroisé,telunprismequiutilisela secondedimensionduplanfocalpourétalerlesdifférentesimagesdelafenêtred'entrée.Le spectrerestestationnaireparrapportàl'optique.

Enfindeparcours, la dispersion des «raies» se fait sur une matrice de capteurs dont la réponse fournit quasi simultanément des informations sur des milliers det achess pectrales (fig. 14.10). Il en résulte des analyses plus rapides. Pardiverses améliorations, lagamme dynamique de cescapteurs rejoint maintenant celle des photomultiplicateurs.

### 14.5.3 Appareilàbalayagedelongueursd'onde(typemonochromateur)

Àladifférencedesappareilsprécédents, lesystèmedispersifsedéplacepourfairedéfiler lesdifférenteslongueursd'ondedevantlafentedesortiequidemeurefixe. Unmoteurpasà paspermetunesélectionprogramméedeslongueursd'ondedésiréesetl'examenséquentiel deslignesspectrales. Lalumièreissuedelasourceestanalyséesoitparunmontaged'Ebert (*cf.* §9.2), soitparundoublemonochromateurdetypeCzerny-Turnerafind'atteindreune trèshauterésolutionoptique(quelquesnm), comparableàlalargeurd'uneraied'émission àcettetempérature, surunlargedomainespectral(160–850nm). Plusieursmontagesdece typepeuventêtreplacésensériepourconstituerdesdoubleoutriplemonochromateursde hautesperformancessansquelesdimensionsdel'ensemblenerendentl'installationtrop encombrante.

Cesappareilssedistinguentparleurflexibilité.Unesourceannexeàvapeurdemercure sertcommemoyend'étalonnageinternedeslongueursd'ondeafind'assurerunpositionnementtrèsrapideduréseauetd'offriruneprécisiondepointéélevée.Letrajetoptiquese faitdansuneenceinterigidemaintenuesousvide.Iciencorelaproximitédecertainesraies nécessiteunmontagemécaniquetrèsprécis.



Pourplusdeclarté, l'optiqueassociée (lentillescollimatricesetfocalisatrices) n'apasété représentéeComparaisond'unréseaudediffractionéchellesetd'unréseauconventionnel.L'angledeplusforteluminositéduréseauestrepéréparl'anglede«blaze» **u** (cetermeveutdire*miroiter*enanglais).Laformuledebaseindiquequellessontles longueursd'onderenvoyéesparleréseaupourunangled'incidenc**a** parrapportàla normaleduréseauetpourunedirectiond'observationfaisantl'angle **b** (lesigne + si l'observationestdumêmecôtéquelerayonincidentparrapportàlanormale,et-dans lecascontraire).Larésolutionpeutatteindrecelled'unappareilquiétaleraitlespectre surunelongueurde2mdansleplanfocal.



**Figure14.10**Schémaoptique d'unspectromètremulticanalàréseaudediffractionàéchelle. Pourplusdeclarté, seule apartiecentraledufaisceauissudelasource1estreprésentée (cefaisceaudevraitrecouvrirtoutlemiroir2).Leréseauàéchelle5sépareles radiationsprésentesdanslasourcedanslesenshorizontal (en x).Leprismedévieensuitecesradiationsdanslesensvertical (eny). Leparcoursdetroislignesspectrales différentesestschématisé.Lesimagesdutroud'entrée2sontdansleplanfocal8.Pour détectercesradiationsonpeutinstallersoitdesphotomultiplicateursdetailleréduite endesendroitsspécifiques,soituncapteuràmatricede10<sup>6</sup> à10<sup>6</sup> photodiodes(CIDou CCD),équivalentélectroniquedesfilmsphotographiques,cequipermetunecouverture spectralecontinuede190à800nmavecuneexcellenterésolution.Uneétudecomplète del'échantillonestalorspossible(dessinexécutéd'aprèsunschémadumodèle7000 PUdelasociétéUnicam.).

# **14.6PERFORMANCES**

Larapiditéetleslimitesdedétection, quisontinférieures auppbpour beaucoupd'éléments, font del'émission atomique une des grandes méthodes d'analyse élémentaire polyvalente. Avecles appareils comportant un détecteur du type CCD, ilest possible de capter les pectre entieren hauter ésolution (plus de 10000 raies d'émission) en quel que se condes.

Certainsspectromètresacceptentplusfacilementdesmatricesdominantes, tels les boues oules sols, pour les quels les éléments Si, Feet Alsont largement majoritaires. Il faut donc choisir l'appareilen fonction des analyses que l'on effectue.

### 14.6.1 Seuildesensibilitéet limitede détection dus pectromètre

Leseuil desensibilitédel'instrument varieselonl'appareil et l'élément considéré. On trouveàcesujet denombreuxtableauxcomparatifsqui sont perpétuellement remisen causeaveclesprogrèsfaitsdansledomainedel'instrumentation. Leseuildesensibilité correspondàlaconcentrationminimumdel'élémentensolutionquidonneunsignaldont l'amplitudeestégaleàtroisfoisl'écarttypecalculésurleblancanalytique.Cettedéfinition classiqueconduitàdesvaleursoptimistes,trèsvariablessuivantl'élément.Lalimitededé-tectiondel'instrumentreprésentelaconcentrationd'unélémentpouvantêtredéceléavec 95% decertitude(*cf.*chapitre22).

Lalimitededétectiond'uneméthodeaplusd'intérêtquelalimitededétectionci-dessus. Onseplacegénéralementdansundomainedeconcentrationsquicorrespondà50foisla limitededétectiondel'instrument.Lorsqu'ils'agitdedoserdesultra-traces,ilvadesoique lapréparationdel'échantillonexigel'emploideréactifsetd'eaudetrèsgrandepureté.

### 14.6.2Pouvoirderésolution

Larésolutionspectraleestaccessibleparunemesureexpérimentaledirectesurunspectre enregistré.Ellecorrespondàlalargeur **DI** d'unpicd'émission,mesuréeàmi-hauteuren prenantlesunitésduspectre. Cettevaleurdépenddusystèmedispersifetdelalongueur d'onde.

Lepouvoirderésolutiond'unspectromètre, c'est-à-diresafacultédeséparerdesraies spectralesdelongueursd'ondetrèsvoisines, est définipar R telque:

$$R = \frac{\mathbf{I}}{\mathbf{D}\mathbf{I}} \tag{14.1}$$

Lesappareilsd'émissionatomiqueontdespouvoirsderésolutiondel'ordrede30000 à100000.L'utilisationd'unefentedesortietroplarge(bandepassantereçueparlephotomultiplicateur)dégradelepouvoirderésolutionduspectromètre.

#### 14.6.3Dispersionlinéaireetbandepassante

Ladispersionlinéaire, expriméeen millimètres parnanomètre (mm/nm)—ouson inverse, ladispersion réciproqueennm/mm)—représentel'écart dans le planfocal entre deux longueurs d'on dequidiffèrent de 1 nm. Elle dépend de plusieurs paramètres dont les distances focales et les largeurs des fentes d'entrée et des ortie de l'instrument. D'une manière générale, meilleure est la dispersion, plus grande est las éparation physique entre deux longueurs d'on de données. La bande passante, qu'il ne faut pascon fond reave cla largeur de fente, est l'interval le dus pectre, en picomètres, qui correspond à la largeur de la fente de sortie. Cet interval le est or dinairement plus grand que la largeur de la raie sur la quelle il est centré.

Ainsi, silafentedesortieestde20 mnetsiladispersionestde5mm/nm, labande passanteseraégaleà1  $\times (20 \times 10^{-3})/5 = 4 \times 10^{-3}$  nm,soit4pm.

# 14.7COUPLAGECPG/ÉMISSIONATOMIQUE(CPG/ICP-OES)

LadétectionparphotométriedeflammeestutiliséedepuislongtempsenCPGpourlarecherchedescomposéscontenantduphosphoreoudusoufre.Enpartantdeceprincipeilest possibledeprofiterdeshautestempératuresgénéréesparlesplasmasdegazpourdétruire lescomposéséluésdelacolonneetrecueillirdesinformationssurleurcompositionélémentaire,enadaptantunspectromètred'émissionatomiqueauchromatographe(fig.14.11).

Enchoisissantuneraiespécifiqued'unélément, on obtient unchromatogrammes électif detous les composés élués contenant cet élément. C'estalors le domaine des analyses despéciation par le recherche de composés correspondant à l'association de plusieur séléments. On évite ainsi les interférences dues aux matrices des échantillons. • Onpeutsimplementregretterquecetteidentificationdesmoléculesorganiquesimpose delesdétruire, pourfinalementn'exploiterqueleur composition élémentaire: aucours de cette «boucheriechimique» les informations structurales sont perdues.



# Figure14.11Couplaged'unchromatographeenphasegazeuse etd'unspectromètred'émissionatomique.

Leseffluents de la colonne capillaire arrivent dans un plas maqui provoque le ur décompositionen éléments. Chaque chromatogramme correspond aux composés comportant l'élément recherché. Cest le principe d'une analyse despéciation. Pour untemps de rétention donné, on a une indication sur la présence de certains atomes dans un même composé. Le plas maestici généré par chauffage dugaz vecteur (He) a um oyen d'un générateur de micro-ondes confinées dans une cavité où dé bouche la colonne. Noter l'utilisation d'une barrette de diodes pour faire l'analyses imultanée de plusieur séléments (chromatogrammes issus d'un document de la société Hewlett-Packard).

# 14.8APPLICATIONSDELASPECTROMÉTRIED'ÉMISSION ATOMIQUE

Letrèsgrandnombred'élémentsdosablesparémissionatomiquerendcetteméthoded'analyseincontournable.Ellepermetsoitdedoserdesélémentschoisisparavancesoitd'identifierlesélémentsprésentsdansunéchantillonquelconque.Endehorsdesapplicationsanalytiquesdansl'industrieengénéral—recherche,parexemple,desmétauxd'usure,trouvés dansleshuilesdevidangedesmoteursd'automobileoud'aviation,sansdémontage—c'est sansdoutedansledomainedel'environnementqu'elleestdevenueindispensable.

Ilpeuts'agiraussibiend'analysessurlesproductionsvégétalesouanimales(viande, lait), surleseaux, surl'air(poussièresémisesparlesincinérateurs), ousurlessolsenfin, pourlesquels deséléments sont présents dans des rapports de concentration é normes, (en relation avecl'épandage des boues industrielles sur les terres agricoles).

Cetteméthodeareçuégalementdiversesapplicationsdansledomainemédico-légalou enmédecineclinique(analysedetissusoudeliquidesbiologiques). Undesesavantages estceluidelalinéaritédelaréponsesurunetrèsgrandegammedeconcentrations,cequi permetdetraiterdesmatricescomplexes,avecunminimumdepréparation.Ainsi,avecune seulesolutionilestpossibledepasserdudosaged'unélémentconcentréàunautre,présent àl'étatdetrace.

# **QUELQUESSITESSURINTERNET**

www.aurora-instr.com www.tja.com www.varianinc.com www.leemanlabs.com www.perkinelmer.com www.jobinyvon.com www.spectro-ai.com

# EXERCICES

#### Solutionsenfind'ouvrage

### Exercice14.1

Quandunatomeémetuneradiation, lafréquenceduphotoncorrespondantestliéeàl'éner-<br/>giedesniveauxentrelesquelslatransitionalieu. Selonleprinciped'Heisenberg, sil'état<br/>excitéauneduréedevie<br/>Dt, ilenrésulteuneimprécisionminimumsurl'énergieDE telleque DE Dt > h/2p.DtDt

Àpartirdecetteexpressioncalculerlalargeurnaturelledelatransitionobservéea589nm pourl'atomedesodium,enadmettantque **D**rvaut10<sup>-9</sup> s.

#### Exercice14.2

AfindedoserleplombdansdeuxsolutionsAet Bonprépare5solutionsétalonsde concentrationsconnuesenplomb. Ons'arrangepourquelessolutionsàdoseretleséta-lonscontiennent lamêmeconcentrationenmagnésiumutilisécommeréférenceinterne. Les mesuressontlessuivantes:

conc.(mg/L	signald'émission(unit.arb	tsjignalMg
0,10	13,86	11,88
0,20	23,49	11,76
0,30	33,81	12,24
0,40	44,50	12,00
0,50	53,63	12,12
solA	15,50	11,80
solB	42,60	12,40

TrouverlesconcentrationsmassiquesenplombdesdeuxsolutionsAetB.

#### Exercice14.3

Onditquelquefoisqueleniveauderésonancedel'atomedesodiumestà16960cm<sup>-1</sup> du niveaufondamental.

Retrouver, à partir de cette valeur, quelle est la longueur d'on de correspondante et l'énergie de la transition quilui est associée.

#### Exercice14.4

Unréseauàéchellecomportant100miroirsparmmreçoit lalumièreincidentesousun anglede75 ° parrapportàlanormaleauréseau.L'angled'observationvariede60à65

**a**)Dansquel ordre*n*doit travailler ceréseaupour pouvoir observer uneradiationde 0,35 **m**ndelongueurd'onde?

**b**) Calculerles plages spectrales pour lavaleur de l'ordre*n* trouvé précédemmentain sique pour les ordres (n - 1) et (n+1).

c)Enconclures'ilyarecouvrementounondesplagesspectralespourcestroisordres.

### Exercice14.5

Dansladétermination de traces de cuivre dans dessé diments marins par la méthode de Mac Laren, onutilise una ppareil d'émission atomique doté d'une torche à plasma. Les mesures sont faites aux longueurs d'on des uivantes: 324,754 nm (émission du cuivre), 324,719 nm et 324,789 nm (pas d'émission: correction du bruit de fond) et 324,739 nm (émission du fer) sion suppose la présence de fer d'ans l'échantillon.

Dansl'expériencedécrite, troisspectres ont étéenregistrés dont les résultats sont rassemblés dans le tableausuivant (valeurs lues en **m**A):

	324,719nm	324,739nm	324,754nm	324,789nm
ÉtalonnageCu	23,1		63,71	8,1
ÉtalonnageFe		8,75×10 <sup>5</sup>	10,5	
Échantillon	27,5	2,94×10 <sup>4</sup>	27,49	9,2

L'étalonnageducuivreaétéréaliséavecunesolutioncontenant50ppmdecuivremaisne contenantpasdefer.

a) Calculerlacorrectionàapporterdueaubruitdefond.

**b**)Calculerlefacteurdecorrectionàutiliserpouréliminerl'effetderecouvremententrele feretlecuivre.

c)Calculer, enppm, laquantité decuivre dans l'échantillon.

# Chapitre15

# Spectrométriederésonance magnétiquenucléaire

Larésonancemagnétiquenucléaire(RMN), dont les premiers travaux, vers 1945, sont dus auxphysiciens Blochet Purcell, est trèsvite devenue une méthodes pectros copique polyvalenteirremplaçabledansdiverssecteursdelachimie.LaRMNpermetl'étudedescompo $s\acute{e}sensolutionouàl'\acute{e}tatsolide. Elles ertaussibienen analyse quantitative qu'en analyse$ structurale, maisc'est surtout dans cedernier domainequ'elle fait preuve de toutes apuissance. La meille ure métho de pour obtenir des renseignements structur aux sur les composésmoléculaires, ellerevêtdoncuneimportancepratiquetouteparticulièreenchimieorganique et en biochimie. Utilisée en complément des méthodes des pectros copie optique et de laspectrométriedemasse, ellepermet de préciser la formule développée, las téréochimie etdanscertainscaslaconformationducomposéétudié.Elleestdevenue, pourcesraisons, unedestechniques majeures d'étude aussibien des structures moléculaires que des cristaux, dontonnesauraitsepasser. LaRMNalongtempsétéconsidéréecommetroppeu sensible pour être a daptée auxanalyses en vironnementales. Cettes ituationes tenvoie de changercommeentémoignel'existencedetechniquescoupléesdechromatographieliquide oud'électrophorèseaveclaRMN.

# **15.1GÉNÉRALITÉS**

Larésonancemagnétiquenucléaireadonnésonnomàuneméthodeexceptionnellepourrésoudrelesproblèmesdedéterminationdestructuredescomposésmoléculairesorganiques etdecertainstypesdematériauxinorganiques.LesspectromètresdeRMNsontdoncsouventlocalisésdansleslaboratoiresderecherche,maisilexisted'autresappareilsdemise enœuvresimplifiéefaisantappelàcemêmephénomènepourdesapplicationsderoutine (fig.15.29).

Cetteméthoded'étudedelamatièrepeutêtredécriteennechoisissantquedesexemples relevantdudomainedelachimieorganique,l'élucidationdesstructuresmoléculairesayant, eneffet, toujoursservidemoteuràsondéveloppementetauxnombreusesaméliorations techniquesdepuissonorigine.

LaRMNtiredesinformationsdel'interactionquipeutapparaîtreentrelesnoyauxdes atomesprésentsdansl'échantillonquandonlesoumetàunchampmagnétiqueintenseet constant, produit parunaimant.

Ledocument de base, fourni parces appareils, est le spectre de RMN (fig. 15.1). Ils' agit d'un diagrammere présent ant des signaux de résonance. Pour produire cessignaux, on utilise conjointement un se cond champen viron 10000 fois plus faible que le précédent, en faisant appelàune sour ce de radiations électromagnétiques du domaine des radio fréquences.

LespectredeRMNrésultedel'absorptionparl'échantillondecertainesdesfréquences envoyéesparcettesourceélectromagnétique.L'interprétationdessignaux(position, aspect, intensité), conduitàunensemblederenseignementssurl'échantillon, d'autant plus facilementinterprétabless'ils' agit d'un composé pur.

Pourcomprendrel'originedecesspectres, trèsdifférents siques, il fautfaire appelaus pindes noyaux.





Figure 15.1 Présentation conventionnelle d'unspectre de RMN des atomes d'hydrogène d'un composé or ganique.

$$\label{eq:linear} \begin{split} & \mathsf{lci}, \mathsf{spectredelabutanone}[\mathsf{CH}_3(\mathsf{C}=\mathsf{O})\mathsf{CH}_2\mathsf{CH}_3] \text{ avec}, \mathsf{ensuperposition}, \mathsf{lacourbed'intégration}, \mathsf{qui} \text{ permetd'évaluerlesaires relatives desprincipaux groupes designaux repéréssurles pectre. La nature de l'échelle des abscisses seraex pliquée plus loin. \end{split}$$

Lespectre de la figure 15. les tune xemple de RMN dite à une dimension (l'intensité des signauxn'est pascomptée commese conde dimension). D'autres études par RMN, plusso-phistiquées, à 2, 3, 4... dimensions per mettent de localiser la position de tous les atomes dans la molécule étudiée. Cecha pitre ne décrit que la RMN 1D (monodimensionnelle) d'échantillons en solution.

# 15.2INTERACTIONSPIN/CHAMPMAGNÉTIQUEPOURUNNOYAU

Toutnoyauatomique—demêmequechaqueparticulesubatomique—estcaractérisépar uncertainnombredegrandeursintrinsèques,dontlespinI <sup>(1)</sup>.Ceparamètrevectorielintroduitenmécaniquequantique,sanséquivalentclassique,permet,entreautres,d'expliquerle comportementdesatomesdanslesmilieuxoùrègneuneorientationprivilégiée.L'existence d'unchampmagnétiquecréeunetelleorientationprivilégiéedansl'espacepourtoutatome baignantdanscechamp.LespindunoyauestàrapprocherdumomentcinétiqueLdela mécaniqueclassiquedontilalesdimensions(J  $\times$ s).Lanormeduspinvaried'untypede noyauàunautrecarelleestdéfinieàpartirdunombrequantiquedespin*I* <sup>(2)</sup>,caractéristique dacheguenouum deptleugleumeutêtrepulleguenemeuticilemesistifde

dechaquenoyau, dont la valeur peut être nulle ou un multiple positif de

I, nombrequantiquedespin, n'est pas la normedu

2

<sup>(1)</sup> Danscelivre,toutvecteurestreprésentéencaractèregras. spin**I**.

Unnoyauisolédontlenombredespinn'estpasnulsecomportecommeunpetitaimant demomentmagnétique  $\mathbf{m}(\mathbf{J}^{\times}\mathbf{T}^{-1})$ telque:

$$\mathbf{m} = \mathbf{g} \cdot \mathbf{I} \tag{15.1}$$

B

279

Cemomentmagnétiquenucléaire **m**estreprésentéparunvecteurcolinéaireà**I**,demême sensoudesensopposé,suivantlesignede **g** quiestappelé*rapportmagnétogyrique*(onle désigneaussiparla*constantegyromagnétique*).

Sionsoumetunnoyauayantunspinnonnul,quel'onimaginecommeunesorted'aiguilleaimantéemicroscopique, à unchampd'inductionmagnétique**B** 0 faisantunangle **u** quelconqueaveclevecteurspin, ilapparaîtuncoupleentre**B** 0 et **m**quimodifiel'énergiepotentielle*E*dunoyau.Enappelant laprojectionde **m**surl'axeOz,dirigédanslesensde**B** 0,on aura:

$$E = -\mathbf{m} \cdot \mathbf{B}_0 \quad \text{soit} \quad E = -\mathbf{m} \cos(\mathbf{u}) \cdot B_0 \quad \text{ouencore} \quad E = -\mathbf{m} \cdot \mathbf{B}_0 \quad (15.2)$$

D'aprèslesrèglesdelamécaniquequantique, **m** pourunnoyau, népeutprendreque 2I+1 valeurs. Ilenrésultequedanslechampmagnétique**B**  $_0$  l'énergiepotentielle*E*ne peutprendre,elleaussi,que2I+1 valeurs.Ilenvademêmedel'angle **u**Laquantification de **m** estlaconséquencedesvaleurspermisespourlaprojection*m*duvecteurspinsurOz (*m*estlenombremagnétiquedespin).Ellessontdonnées(enunitésnaturelles*h* /2**p**),par lestermesdelasuite:

$$m = -I, -I+1, ..., I+1, I$$

Encombinantlarelation 15.2 avec 15.1, on aboutitàl'expression générale des 2*I*+1 valeurs permises del'énergie:

$$E = -\mathbf{g}' m' B_0 \tag{15.3}$$

DanslecasoùI = 1/2, lesdeuxvaleurspossiblesdeE(enjoules)correspondentà m = +1/2etm = -1/2.Ellessontnotéessuivantl'usage **a** et **b**:

$$E_1(\text{ou}E_{\mathbf{a}}) = -\mathbf{g}\frac{1}{2}\frac{h}{2\mathbf{p}}B_0 \quad \text{et} \quad E_2(\text{ou}E_{\mathbf{b}}) = +\mathbf{g}\frac{1}{2}\frac{h}{2\mathbf{p}}B_0$$

Cetteapparitiondeplusieursniveauxd'énergierappellel'effetZeemanquiconcernela séparationdesniveauxélectroniques,égalementdansunchampmagnétique,d'oùleterme quelquefoisrencontréenRMN,deséparationZeemannucléaire.

Laquantificationdelaprojectionduvecteurspinsurl'axeOzluilaissenéanmoinslapossibilitédebalayerlasurfaced'uncônederévolutiondontl'angle,entrel'axeetl'apothème, peutêtrecalculé,connaissantlesnormesde **m**etde **m**; cemouvementdeprécession, autour d'unaxeparallèleàceluiduchampmagnétique(fig.15.2et15.4a), est caractériséparsa fréquencequiaugmenteavecl'intensitéduchamp.

Poursefaireuneidéeconcrèteduspinnucléaire, onfait souvent lerapprochement, à notreéchelle, dumouvement d'unetoupieen rotation autour desonaxe, quifait, à uninstant donné, unangle uparrapport à la direction de la pesanteur (le champ de gravité terrestre). La toupie décritun mouvement gyroscopique autour de cette direction, quirésulte

delacombinaisondesonmouvementderotationautourdesonaxepropreetducouplede rappeldûauvecteurgravité.Lesfrottementsralentissantlarotation,l'angle **u** augmentede façoncontinue.Pourunnoyaudanslevide,contrairementauprincipedelatoupie,l'angle demeurefixeaucoursdutemps,quellequesoitlavaleurduchampappliqué,carlesnormes duvecteurmomentmagnétiqueetdesaprojectionsontquantifiées. Ainsi,pourunnoyau dontlenombredespinest I = 1/2, oncalculequelesanglespermisdeIparrapportà  $Q\underline{k}$ <u>sontd'environ55</u> et125 ,entenantcomptedesnormesduvecteurspind'unepart (I(I+1)),etdesaprojection(I)d'autrepart.L'anglede54,74 ,utilisédanscertaines expériencesdeRMN,estappelé«anglemagique».Pourcettevaleurparticulièreduspin,il correspondàl'anglequefaitladiagonaled'uncubeavecsessixarêtesadjacentes.



Figure 15.2 Effet d'un champ magnétique sur un noyaude nombre despin 1/2 présent dans un composé en solution.

Si lenoyauestdanslapartiesupérieuredel'échantillon,nonsoumiseauchampmagnétiqueextérieumn'aaucuneorientationpréférentielle.Enrevanche,danslapartie centralebaignantdanslechampmbalaielasurfaced'uncônederévolutiondontl'axe estalignéavec B. Laprojectione mestdanslemêmesensque B oudanslesens opposé.

# 15.3LESNOYAUXQUIPEUVENTÊTREÉTUDIÉSPARRMN

Unnucléidequelconquer	représentépar	ZXaunnomb	oredespinI	nonnul	silesno	ombre	S
Zdeprotonset Aden	ucléonsnesont	pastousle	esdeuxpairs	. <sup>1</sup> <sub>1</sub> H,	${}^{13}_{6}$ C,	<sup>19</sup> <sub>9</sub> F,	$^{31}_{15}P$
ont, parexemple, unno	ombredespinI	= 1/2tan	disque <i>I</i>	= 1pour	$^{1}_{1}$ H(de	eutériu	um
D) ou $^{7}_{7}$ N. Touscesnoy	auxdonneront	unsignal	enRMN.	Enrevancl	ne, le	snoya	ux
${}^{12}_{6}$ C, ${}^{4}_{2}$ He, ${}^{16}_{8}$ O, ${}^{28}_{14}$ Si, ${}^{32}_{16}$ S auront unnombredespinnul et nepourront pasêtreétu- diésparRMN.Dansl'ensemble,plusdelamoitiédesnucléidesstablesconnus(aumoins unisotopeparélément)conduisent àunsignal deRMN, maislasensibilitévarieénor- mémentsuivantlesnoyaux. Ainsileproton, nomcommundunoyau <sup>1</sup> H, oubienle <sup>19</sup> F, sontplusfacilesèdétecterauele <sup>13</sup> C beaucoupmoinssensiblequeleprotonetquipe							
représentequel%del'élémentcarbone.							

# 15.4THÉORIEDEBLOCHPOURUNNOYAUDONT/=1/2

Ànotreéchelle, ditemacroscopique, la plus infime quantité d'un composé moléculaire est constituée d'un nombre considérable de molécules individuelles. On est donctoujours en présence d'une collection sigigantes que de noy aux que less ignaux de RMN reflètent des comportements statistiques, comme enspectroscopie optique.

Considéronsunensemble de noyauxidentiques dont le nombre despines I = 1/2.

Enl'absencedechampextérieur, lesorientations des vecteurs spinindividuels on tuncaractère aléatoire et varient constamment. D'un point devue énergétique, ces noy aux forment une seule population, à l'état dit *dégénéré* (fig. 15.2). Lors qu'on place ces noy aux dans le puissant champ d'induction magnétique **B** 0 extérieur (orientation Oz) une interaction naît entre chaque petit vecteur magnétique nucléaire et cechamp (*cf.* 15.2).

IlapparaîtdoncdeuxgroupesdenoyauxdontlesénergiescorrespondentàE 1 ouE 2, définiesprécédemment selonlesensdelaprojectiondeleurvecteurspinsurl'axeOz, (fig.15.3).



Figure 15.3Représentation del'éclatementent reles niveauxénergétiques<br/>d'unnoyaudenombre despin I = 1/2 placé dans un champ magnétique.Les quatrevaleurs choisies du champ B<sub>0</sub> correspondent pour le proton, à des appareils commerciaux ditsà 60, 200, 300 et 400 MHz. (B<sub>0</sub> représente la densité deflux<br/>magnétique exprimée entes la: 1 Téquivautà 10000 gauss).

Ladifférence **D***E*,entrelesdeuxétats,estde:

$$\mathbf{D}E = E_2 - E_1 = \mathbf{g}\frac{h}{2\mathbf{p}}B_0 \tag{15.4}$$

**D***E*estproportionnelauchamp*B* d'énergieaunevaleurtrèsfaible:3  $(E_2 - E_1)/B_0$ ,ilnedépendquede

<sup>0</sup> (fig.15.3).Ainsi,pourleproton,si $B_{0} = 1,4$ T,l'écart ,95 × 10<sup>-26</sup> J,soit2 ,47 × 10<sup>-7</sup> eV.Quantaurapport **g**,c'est-à-diredunoyauétudié(tabl.15.1).

Lapopulation, quirassemble les noyaux situés dans l'état d'énergie  $E_2$ , est un peumoins nombreus eque dans l'état  $E_1$  légèrement plus stable. L'expression 15.5 permet de calculer le rapport des deux populations (équilibre de répartition de Boltzmann).

$$R = \frac{N_2}{N_1} = \exp -\frac{\mathbf{D}E}{kT}$$
(15.5)

 $(\text{pour}^{1}\text{H,ontrouve}R = 0,999964\text{si}T = 300\text{KetB}_{0} = 5,3T$ 

aveck = 
$$1,38 \times 10^{-23} \text{ J} \cdot \text{K}^{-1} \cdot \text{at}^{-1}$$
).



Figure 15.4 Précession et magnétisation.

a) Instantanéfigurantlemouvementdeprécessionduvecteurspinde5noyauxindépendantsdanslechampmagnétiqueextérieur;b)vecteurmagnétisationmacroscopiquerésultantdesorientationsindividuellesd'ungrandnombredenoyaux.L'échantillonensolutiondevientdoncfaiblementaimanté  $\mathbf{M}_0$  estunobjetauquels'appliquent lesloisdel 'électromagnétisme.

### **15.5FRÉQUENCEDELARMOR**

D'unpointdevueanalytique,sionpeutmesurerladifférenced'énergiequiséparedansun champ**B**  $_0$  lesdeuxpopulations(danslecasoù*I* = 1/2),onpourraidentifierlenoyaucorrespondantd'aprèssaconstantegyromagnétique onva,commeenspectroscopieoptique,créerlesconditionsdepassagedel'unàl'autredes niveaux,c'estàdireprovoquerunsignalderésonance.Pratiquementonirradielesnoyaux placésdanslechampmagnétiqueavecunesourcederadiationsélectromagnétiquesdefréquencevariabledontladirectiondepropagationestperpendiculaireauchampextérieur.II yauraabsorptionsi:

$$h\mathbf{n} = E_2 - E_1 \tag{15.6}$$

Larelation15.4conduitalorsàlarelationfondamentalederésonance(15.7):

$$\mathbf{n} = \frac{\mathbf{g}}{2\mathbf{p}} B_0 \tag{15.7}$$

Cetteexpressiontrèsimportanteetgénérale, estappelée**relationdeLarmor**. Ellerelielechampmagnétiquedanslequelbaignentlesnoyauxconsidérésetlafréquencedela radiationélectromagnétiquequiprovoquelaconditionderésonance(tabl.15.1).

Laradiofréquence, quiprovoquel'échange entreles deuxniveaux, est également la fréquence dite de précession de Larmoràla quelle le vecteurs pintourne autour de la direction

moyenneOz. Larmor, physicienIrlandaisdontlestravauxsontantérieursàceuxconcernantlaRMN, amontré, parunraisonnementindépendantque **V**, pulsationoufréquence angulairederotationduvecteurspinautourdeOz,apourvaleur:

$$\mathbf{v} = \mathbf{g}^{\prime} B_0$$

Comme  $\mathbf{v} = 2\mathbf{pn}$  on retrouve la relation démontrée dans le cas de la RMN. Ces de ux approches sont différentes: l'une aboutit à la fréquence du quantum quisé pare les de ux nive auxet l'autre, à la fréquence mécanique de précession. Ces de ux fréquences on tmême valeur.

noyauN	$g(rad s^{1} T^{1})$	sensibilité
<sup>1</sup> Η	2,6752× 10 <sup>8</sup>	1
<sup>19</sup> F	2,5181 <sup>×</sup> 10 <sup>8</sup>	0,83
31 <sub>P</sub>	1,084× 10 <sup>8</sup>	6,6×10 <sup>-2</sup>
<sup>13</sup> C	0,6283× 10 <sup>8</sup>	$1,8 \times 10^{-4}$

Tableau15.1 Valeursdeg pourlesnoyaux Nlesplusétudiésen RMN.

LafréquencedeLarmord'unnoyaucroîtavec*B* 0.Elleestsituéedansledomainedes ondescourtesetvariesilechampestde1tesla,de42,5774MHzpourlenoyaud'hydrogène(proton),à0,7292MHzpourl'or,(tableau15.2).Lesappareilssontdésignésparla fréquenceàlaquelle*lesprotons*entrentenrésonance, mêmes'ilssontprévuspourfaire l'étuded'autresnoyaux.

**Tableau15.2** Valeurs, enMHz, dequelques fréquences de résonance pour  $B_0 = 1T$ .



Enpartant deceprincipe, ilatout d'abord étéconstruit des appareils expériment aux multinoy aux qui per mettaient de faire un balay age de champs ur une vaste plage, en mainten ant la radio fréquence fixe. Ce la permettait de reconnaître qualitativement et globalement les éléments les plus faciles à détecter de l'échantillon étudié par le urs fréquences caractéristiques de résonance (tabl. 15.2 et fig. 15.5).

### 15.60BTENTIONDUSPECTREPARRMNIMPULSIONNELLE

Danslapartiedel'instrumentoùl'échantillonestintroduit, appelée*sonde*, on provoquela résonance des noyaux en superposant à  $\mathbf{B}$  0, un champfaible os cillant  $\mathbf{B}$  1, apporté par un solénoï de par courupar un courant al ternatif (générateur de radiofré que nces).

Pourcomprendrel'interactionaveclenoyau,duchamp **B** 1,apportéparl'ondeélectromagnétique,onconsidèrequ'ilrésultedelacompositiondedeuxvecteursdenormesmoitié, tournantensensinversedansleplan*x*Oyaveclamêmevitesseangulaire(fig.15.6).Seul levecteurtournantdanslemêmesensquelemouvementdeprécessionpeutinteragiravec lenoyau.LarègledeLorentzmontreque **B**  $_0$   $\checkmark$  'soumisàuneforceperpendiculaireà **B**  $_1$  et à **B**  $_0$ .



**Figure15.6** Représentationd'uneondeélectromagnétique. Entoutpointduplan *xOy* lacomposantemagnétiquedel'ondepeutêtredissociéeen deuxvecteursdenormesmoitiéb  $_1$  etb  $_2$  tournantenphaseàdesvitessesopposées. Ici,seulb  $_2$  peutbasculerlenoyaudanslapopulation  $E_2$ .

Pourque **B** 1 soitorientéconvenablement, ilfautquel'axedepropagationdelaradiofréquencesoitperpendiculaireà $O_z$ (fig.15.7).Quandlaradiofréquencedelasourceetla fréquencedeprécessionsontidentiques,lesconditionssontréuniespourqu'ilyaittransfert d'énergiedelasourceverslesnoyaux.Desnoyauxdansl'étatE 1 passentalorsdansl'état  $E_2$  :lespopulationssontmodifiées.

Avant irradiation, lesvecteursindividuels **m** sont déphaséslesunspar rapport aux autres, cequel'ontraduit parla représentation duvecteur **M** <sub>0</sub>, alignédans la direction Oz (fig. 15.4).

Quandonatteintlaconditionderésonancelesvecteurs individuelssemettentàtourner enphaseavec B $_1$  cequifaitbasculer M $_0$  d'unangle **a** dontonmaîtriselavaleurenajustant tempsetpuissanced'irradiation.Lafigure15.7traduitcephénomèneavecquelquesvecteursindividuelsserejoignant.Decefait.**M** 0 acquiertunecomposante**M** *xy* dansleplan horizontal,maximumquand **a** = **p**/2,etconserveunecomposante**M** *z*,variable,dansla directionOz(saufsi **a** = **p**/2), lafréquencederotationduvecteurmagnétisationétant celledumouvementdeprécession.Lespindecertainsnoyauxprendlasecondeorientation permise(danslecasoù*I* = 1/2).Lorsquel'irradiationcesse,lesystèmerevientprogressivementàl'étatd'équilibreinitial.Unebobinedétectricedécèlelacomposantesuivantla directionOy(fig.15.7).

■ Pourimaginercequisepassedanslasondedel'appareil,leraisonnementcourantconsiste àseplacercommeunobservateurliéàuntrièdretournantautourdel'axeOzàlafréquence dumouvementdeprécessiondesnoyauxconcernés(fig.15.7).Poursimplifier,considérons unseultyped'écran, doncuneseulefréquencedeprécession. Quandlaradiofréquenceà lamêmevaleur, lesnoyauxsemblent, pourl'observateur, neressentirquelacomposante tournanteduchamp(perpendiculaireàOz).Levecteurmagnétisationcommenceàbasculer. Aprèsl'impulsion, lesmomentsmagnétiquesindividuelsperdentleurcohérencedephase parinteractionentrelesspinsdesnoyauxvoisinsplusvitequ'ilsneseréorientent,pourretrouverlarépartitiondeBoltzmanndespopulationsdedépart.M 0 perddoncsacomposante dansleplan*x*Oy,sansavoirretrouvé,pourautant,savaleurinitialedansladirectionOz,ce quipeutdemanderbeaucoupplusdetemps.



**Figure15.7** Basculementduvecteurmagnétisatio**M**<sub>0</sub> etretouràl'équilibreaprèsrésonance. Représentationimagéeoùnesontfigurésquelesvecteursindividuelsmarquantledéséquilibredespopulations(numériquement).Unobservateurtournantàlafréquencede précessionverraitlevecteurmagnétisationbasculerd'unangl**a**.Retourprogressifde laprojection **M**<sub>z</sub> de **M**<sub>0</sub> àlasituationd'origine.

Leprocédéactueld'obtentionduspectreparcalcul(RMNd'émission), n'existaitpasà l'origine.Uneautreméthodeétaitutilisée.Onrecherchaitlarésonanceenmodifiantlégèrement $B_0$  grâceàunenroulementdequelquesspiresautourdespiècespolairesdel'aimant principal(fig.15.8).Commeils'agissaitd'unbalayagedechamp, cesappareilsfonctionnaientgénéralementàfréquencefixe(lespectreétantnéanmoinsrepéréenHz, puisquela relationdeLarmormontrequ'ilestpossibledefairecorrespondrechampsetfréquences). CetteRMNd'absorption, quasimentabandonnéedesconstructeurs, correspondaitaux appareilsàondecontinue.Ceprocédé, pourrechercherlesignal, n'estpassansrappelerlemode d'enregistrementséquentieldesspectresoptiques, oubien, danslaviedetouslesjours, la recherched'unestationFMsurunrécepteurradio.Avecceprincipe, laqualitéduspectre nedépendqued'unetrèsfaiblefractiondutempstotald'enregistrement. Lesappareilsà transforméedeFourierfontunmeilleurusagedutempsdemesure.



#### Figure15.8 AppareildeRMNàondecontinue.

Noterl'agencement desdifférentsenroulementsauniveau delasondeentrelespièces polaires del'aimantetlesorientations desdifférentschamps. Àdroiteunenregistrement historique(1951) duspectre desprotons del'alcool éthylique. Lestroissignaux correspondent auxatomes d'hydrog ènedu CH $_3$ , du CH $_2$ et du OH. On comprendra mieuxaprèsavoir lule §15.8.

Techniquement, l'échantillonestirradiéaumoyend'ungénérateurdefréquence **n**quienvoieuneforteimpulsiondequelquesmicrosecondescequiestunmoyend'exposerl'échantillonàunebandedefréquencesentourantlavaleur **n** commeferaitunflashdelumière blanche(pourprendreexempled'unelumièrepolychromatiqueparrapportàunelumière monochromatique). À 300MHz, parexemple, ilfaut, pourirradiertouslesprotonsquelque soitleurenvironnement, unebandedefréquencerecouvrantaumoins6000Hz. Dansces conditions, unefaiblefractiondechaquetypedeprotons(maispas*tous*lesprotons), capte lafréquencequiprovoqueleurrésonance.

Lasituationd'uncomposéqui conduit àunspectrecomportant desdizainesdefréquences stévidemment très complexeet ne saurait trouver de représentation i magées atisfaisante.  $\mathbf{M}_0$  sedissocie enplusieurs vecteurs dont chacun précesse autour de la direction duchampavecsaproprefréquencequin'estpluscelledurepèretournant(lafigure15.7 est uneapprocheimagéetrèssimplifiée). Pendant leretouràl'équilibre, qui peut durer plusieurssecondes, l'appareilenregistreunsignal complexe, dûàla combinais on des différentesfréquences de précession présentes, dont l'intensité décroît de manière exponentielle (fig.15.9).Cetinterférogrammequis'amortitaucoursdutempsestappeléFID, desinitiales del'expressionanglaise free induction de cay, que l'onnomme en français par décroissance d'inductionlibre.Lesignalcorrespondàchaqueinstantàunevaleurnumériqueglobalequi prendencomptel'étatdetouteslesfréquencesdesnoyauxenrésonanceàcetinstant.Ilse prêteaux calculs de Fourier qui vont per mettre de transformer ce signal obtenuen fonction dutempsenunspectreclassiqueétablienfonctiondesfréquences.

Ceprocédé, dit à*ondepulsée*, correspondàuneméthodesimultanée, encesensque l'appareilacquiertàchaqueinstantunrenseignementsurtouteslesfréquencesprésentes. LedéveloppementmajeurdelaRMNactuellerésultedelagénéralisationdeceprocédé, quipermetl'étudedesnoyauxpeusensibles,commele <sup>13</sup>Cparexemple,etseprêteàtoutes lesressourcesdel'informatique.



**Figure15.9** Interférogrammedelafluoroacétone<sup>13</sup>C) obtenuavecunappareilàondepulsée. Lesignal I = f(t), convertienspectreclassique $I = f(\mathbf{n})$  partransforméedeFourier, estceluiduspectredelafigure15.16.L'interférogramme, captéenquelquessecondes d'enregistrement, peutêtrerééditéplusieursdizaines defois avant de passer à la transforméede Fourierfinale. Cette accumulation de FID permet d'améliorer le rapportsignal/bruit de fond.

# 15.7LESPROCESSUSDERELAXATIONDESNOYAUX

Aprèsl'impulsionderadiofréquence, M<sub>0</sub> retrouves avaleurd'équilibred'avantl'irradiationenuntempsvariabledépendantdumilieu(fig. 15.10). Ceretourestfonction, d'une part, delaperted ecohérence dephase (temps de relaxation T 2).appelétempsderelaxation transverse(interactionsspin/spin),etd'autrepart,delareconstitutiondespopulationsàleur étatinitial(tempsderelaxationT 1), appelétemps de relaxation longitudinale (interactions 1 nedépassepasquelquessecondes(pour  $^{1}H$ duspinavecleréseau).Pourlessolutions,T alorsqu'ilpeutatteindreplusieursheuresaveclessolides. Ilfautdoncbiendissocierles deux composantes de  $M_0$ . La connaissance des durées devies T $_1$  etdeT  $_2$  apported esinformationstrèsutilessurlastructure des échantillons analysés. T 1 diminuequandlaviscosité dumilieuaugmente, cequisetraduit parunélargissement des bandes. T 2 serépercuteaussi surlalargeurdessignaux.Uncomposépurconduitàunspectredontlessignauxsontplus largesqu'ensolution.



Figure 15.10 Les deux processus derelaxation des noyaux.

Évolutionaucoursdutempsdesparamètresderelaxationspin/spinetspin/réseau.En d'autrestermes,leréseaureprésentelecomposéensolutiondanslesolvant. Plusle milieuestrigide,plus *T*<sub>2</sub> estpetit.

## 15.8LEDÉPLACEMENTCHIMIQUE

Généralement, auseind'unemolécule, chaqueatomesetrouvedansunenvironnement rapprochéquiluiestpropresibienquelavaleurduchampextérieuratteignantsonnoyaului estspécifique—àmoinsqu'ilyaitdesélémentsdesymétrieparticuliersdanslamolécule. Cesvariationslocalesdechampont pouroriginelesélectronsdesliaisonsqui parleur circulationcréentuntrèsfaiblechampinduitquis'opposeauchampextérieur. Ceteffet d'écranmagnétique,appelé*blindage*,conduitàundécalagedelafréquencederésonance parrapportàcellequ'onobserveraitpourlemêmenoyaudanslevide(fig.15.1).

Cetteconstatationestàlabasedel'exploitationprincipaledelaRMN:aulieudechercheràobservertouslesnoyauxprésentsrépartissurunebandedefréquencedeplusieurs dizainesdemégahertz,onvasefocalisersurl'étuded'unseultypedenoyauàlafois.Autrementditon«zoome»surunintervalletrèsréduitdefréquences(parexemple1000Hz)afin d'étudieravecsoinlesdifférentssignauxquiapparaissentetdépendentdechaquecomposé.

L'effet d'écranest quantifiéaumoyendela*constanted'écran* **S** qui apparaît dansla formule15.8reliantlechampeffectifquiatteintlenoyauaveclechampextérieur**B** 0:

$$B_{\rm eff} = B_0(1 - \mathbf{S})$$
 (15.8)

Toutevariationde **S** serépercutesurlafréquencederésonancedunoyaucorrespondant.Cephénomèneestappelé*déplacementchimique*.Onobserveautantdedéplacements chimiquesdifférentsquelamoléculecomportedevaleursd'écran **S** différentes.Enconséquence,lesgrossesmoléculesconduisentàdesspectrescomplexesparsuitedetrèsnombreuxeffetsd'écran.

Danslecasd'unnoyauipourlequel I = 1/2,larelationdeLarmordevient,enfaisant eff :

$$\mathbf{n} = \frac{\mathbf{g}}{2\mathbf{p}} B_0(1 - \mathbf{s}_i) \tag{15.9}$$

■ Pourleproton <sup>1</sup>Hl'expression 15.9 conduitàun décalage de l'Hz de la fréquence de résonance pour une variation du champambiant de 2 ,3 × 10<sup>-8</sup> *T*, et pour une variation de 10<sup>-4</sup> *T*[1gauss], la différence de fréquence de vient de 4258 Hz. C'est pour quoi, tout l'environnement de l'aimant doitêtre parfaitement contrôlé pour maintenir la stabilité du champ **B**<sub>0</sub> de l'appareil de RMN. Par exemple la température est maintenue au 1/100 de degréprès. Dans ces conditions, la construction d'appareil s de RMN mobiles est une xploit (fig. 15.29). Pour réduire également les hétérogénéit és de champ, l'échantillon est misen rotation dans un tube à paroimince.

### 15.9MESUREDESDÉPLACEMENTSCHIMIQUES

D'aprèscequiprécède,lesplusfaiblesvariationsduchampserépercutentsurlesfréquences derésonance. Ilseraitdonchasardeuxdevouloircomparerdesspectresouidentifierdes composésàpartirdesfréquencesabsoluesdessignauxobtenusàdesmomentsouavec desappareilsdifférents.Pourcetteraisononrepèrelesdéplacementschimiquesdansune échellerelative **Dr/n** qui,parnature,estindépendantedel'appareil.Pourcela, onajoute aucomposéunstandardinternedont onsait qu'il nedonnequ'unsignal pourservirde référenceetondivisel'écart defréquence **Dn**entrechaquesignalducomposéétudiéet celuidustandard,parlafréquencepropre **n**<sub>app</sub> del'appareilpourlenoyauconsidéré.

Lesvaleursobtenuessontexpriméesenpartiesparmillion(ppm). Ainsi,pourcalculerle déplacementchimique **d** (ppm)correspondant àunsignaldefréquence **n** parrapport àun composéderéférence(**n**<sub>éf</sub>),onrepèresimplement **Dn**(iln'estpasbesoindeconnaître **n**<sub>éf</sub>).

$$\mathbf{d} = \frac{\mathbf{n} - \mathbf{n}_{\text{téf.}}}{\mathbf{n}_{\text{appareil}}} \cdot 10^6 = \frac{\mathbf{D}\mathbf{n}}{\mathbf{n}_{\text{appareil}}} \cdot 10^6$$
(15.10)

LeproduitderéférenceutiliséàlafoisenRMN <sup>1</sup>Het <sup>13</sup>Cestletétraméthylsilane(TMS), composéinerteetvolatil(Eb27 °C),quidonneunseulsignalenRMN <sup>1</sup>H(lesdouzeprotons sontéquivalents)etenRMN <sup>13</sup>C(pourlesquatrecarbones).Ilsertd'originedansl'échelle desdéplacementschimiques(fig. 15.11). Safréquencederésonanceest inférieure, dans pratiquement touslescas, auxfréquencesderésonancedesautrescomposésorganiques (échelle **d** positive). **d** nedépassepas15ppmenRMN <sup>1</sup>H,maisatteint250ppmenRMN du <sup>13</sup>C.

Lesignal duTMSest positionnéàdroiteduspectre, respectant ainsi l'habitudeselon laquelle,enspectroscopie,leparamètreénergétiqueportéenabscisse,diminuequandonse déplacedelagaucheversladroiteduspectre.

L'échelle **d** permetd'établirdestablesdecorrélationempiriquesdesdéplacementsen fonctiondesstructureschimiques,valablesquelquesoitl'appareil(tabl.15.5et15.6).La relation15.10montrebienquesioncomparelesspectresd'unmêmecomposé,enregistrés avecdeuxappareilsdont leschamps**B**  $_0$  font entreeuxunrapport k, lesfréquencesdes signauxhomologuespourlesdeuxspectresétantdanscemêmerapportk,lesvaleursde **d** resterontidentiques.Cestablesnesontpastoujourssuffisantespourfaireuneattribution correctedessignaux.Onfaitaussiappelàdeslogicielsd'aideàl'interprétation.

# 15.10NOYAUXBLINDÉSOUDÉBLINDÉS





ı.

EncequiconcernelaRMN,lesmoléculesensolutiondiluéeforment desentitésindépendantessansinteractionentreelles. Enrevanche, auseind'unemolécule,l'environnement électroniqueetstérique dechaquenoyaucréeunrempartplusoumoinsefficacequileprotègedel'effet duchampextérieur  $\mathbf{B}_{0}$ . C'estl'origine duéplacement chimique. Pluscet effet d'écranestmarqué, pluslesnoyauxsont dits*blindés*: ilfautaugmenterlavaleur duchamp $B_{0}$  pourfaire apparaître larésonance, dumoins lorsqu'onseréfère àunappareil àonde continuefonctionnant àfréquence fixe. Sil'onregardeunspectre, on diraqueles signaux situés àdroiter ésonnent àchampfort, et, encorollaire, quelessignaux àgauche correspondent àdesnoyaux *déblindés* et qu'ilsr ésonnent àchampfaible(fig. 15.11).

# 15.11FACTEURSAFFECTANTLESDÉPLACEMENTSCHIMIQUES

L'examend'ungrandnombredespectresdeRMNfait apparaîtredesfacteursgénéraux responsablesd'effetsprévisiblesetcumulablessurledéplacementchimique.

### 15.11.1Effetsdesubstitutionetd'hybridation

Lesimpleremplacementd'unhydrogèneparunrestecarbonéRproduitundéblindagedes protonsrestants.L'effetatteint0,6ppmlorsqu'onpassedeRCH 3 àCHR 3.Ceteffetpeut atteindre40ppmenRMN <sup>13</sup>C.L'étatd'hybridationdesatomesdecarboneinfluedemanière encoreplusnettelapositiondessignaux.

Cesvariationssont duesàl'*anisotropie*desliaisonschimiques, c'est-à-direàlanonhomogénéitédeladensitéélectroniqueautourdesatomesliés, àlaquellepeut s'ajouter l'effetdepetitschampsmagnétiquesinduitsparcirculationdesélectrons. Ainsilesprotons éthyléniquessontdéblindésparcequesituésdansunplanappauvrienélectrons. Inversement, lesprotonsacétyléniquessituésdansl'axedelaliaisonCCsont plongésdansun environnementplusricheenélectronsetsontparconséquentblindés. Quantauxprotons aromatiques,ilssontfortementdéplacésversleschampsfaiblescar,àl'effetd'anisotropie précédent,s'ajouteunpetitchamplocalgénéréparle«courantdecycle»,quisesuperpose auchampprincipal(fig.15.12).



**Figure15.12**Effetsd'anisotropieetdechampslocauxinduits. Laprésencedeliaisons **p**, esttraduiteici sousformedezonesoùonauneffetde blindage(+)oudedéblindage( -). Lesprotonséthyléniquessontàl'extérieurd'une sortededoublecônedeprotectionetlesprotonsaromatiquessubissentl'effetdela circulationdesélectronsdecycledansdeuxvolumestoriques.

### 15.11.2Effetsderésonanceeteffetsinductifs

Lesdéplacementschimiquesdescomposésorganiquessont sensiblesàladélocalisation plusoumoinsgrandedesélectronsdesliaisons.L'écrituredesformesmésomèreslimites rendcomptedecettedélocalisation(fig.15.13).



**Figure15.13**Effetsderésonancepourlescomposéscarbonylés. Si oncomparelecarbonyled'unecétoneaveccelui d'unester, onnotequepource dernierlecarboneestmoinsdéblindéqueceluidelacétonedontlecaractèreestplus électropositif.EnRMNdu <sup>13</sup>Clesignalducarbonyleestvers205ppmpourunecétone etpourunestervers165ppm.

Ilestdonccompréhensiblequeleseffetsélectroniquesquimodifientlapolaritédesliaisonsserépercutentsurlesdéplacementschimiques.Letableau15.3illustrel'effetdel'électronégativitédel'halogèneXsurlapositiondusignaldugroupeméthyledanslasériedes halogénuresd'alkyleCH <sub>3</sub><sup>--</sup>X.Comparésàlapositiondusignaldesprotonsduméthane,on observequelesdéplacementsdusignalcroissentdanslemêmesensquel'électronégativité deX.

Tableau15.3Influencedel'électronégativité del'halogènesur d (réf.TMS)

	$CH_3F(\!x=4)$	$CH_3 CI(x = 3,2)$	CH, Br(x = 3)	$CH_{3}I(x = 2,6)$
<b>d<sub>H</sub></b> (ppm)	4,5	3	2,7	1,3
<b>d<sub>C</sub></b> (ppm)	75	30	10	-30

### 15.11.3Effetsdivers(solvants,liaisonshydrogèneetmatrice)

Lessolvants,généralementsansatomesd'hydrogène,utiliséspourdiluerlescomposésorganiquesétudiésenRMN <sup>1</sup>Hou <sup>13</sup>C,influencentlapositiondessignaux.Lesolvant,beaucoupplusabondantquelesoluté,conduitaveccedernierdontlaconcentrationestdel'ordre dequelquespourcents,adesassociationsdontlastabilitédépenddespolaritésrespectives. Enconséquence, lestablesdecorrélationdoivent préciserlaconcentrationet lesolvant utilisés.

EnRMN <sup>1</sup>H,lapositiondusignalduchloroformedansdesmélangeschloroforme/toluène passede7,23ppm; (90%chloroforme/10%toluène V/V.)à5,86 ppm(10%chloroforme/90%toluène). Cedéplacementversleschampsforts, pourlesmélangesrichesen toluène,s' expliqueparl'existencedecomplexesdanslesquelsleprotonduchloroformeest danslazonedeblindagedunoyauaromatique.

 $\label{eq:loss} LesolvantpourRMN leplus courant est le chloroforme de utérié (CDCl 3), suffisamment polaire pour dissoudre la plupart des composés. On utilise également l'acétone -d6 (C 3D_6O), leméthanol-d4 (CD 3OD), la pyridine -d5 (C 5D_5N) oul'e aulour de (D 2O).$ 

Lorsquelecomposépossèdedesatomesd'hydrogènemobiles, deséchangesD  $\leftrightarrow$  H peuventavoirlieuaveccertainssolvants,cequientraînedesmodificationsd'intensitéetde positiondessignauxcorrespondants.Lesliaisonshydrogènemodifientl'entourageélectroniquedecertainsprotons,rendantparfoisdifficilelaprévisiondesdéplacementschimiques.

Enfinles interactions, entremolécules vois ines, et la viscosité agissenté galement sur la résolution dus pectre via le temps de relaxations pin/réseau.

# 15.12STRUCTUREHYPERFINE-COUPLAGESSPIN-SPIN

LesspectresdeRMNcomportentgénéralementplusdesignauxqu'ilyadenoyauxayant desdéplacementschimiquesdifférents.Celaestdûàcequelechampmagnétiqueexterne danslequelbaignetouslesatomesducomposéétudiéprovoqueuneorientationdetousles spinsdesesnoyauxetquel'orientationpriseparunnoyauserépercute,d'unpointdevue énergétique,auxnoyauxvoisinsparl'intermédiairedesélectronsdeliaisondecetatome. Ce*couplage*entrelesnoyauxs'atténuetrèsviteavecladistance.Lescouplages*homonucléaires*(entrenoyauxdemêmetype), ou*hétéronucléaires*(entrenoyauxdetypesdifférents)setraduisentpardefaiblesdéplacementsdessignaux. Cettestructurehyperfinedu spectreapportedesrenseignementscomplémentairessurlecomposéexaminé.Lecouplage homonucléaireentreprotonsest trèsfréquent, laprésencede <sup>13</sup>C, <sup>31</sup>Pet <sup>19</sup>Fconduisant aussiàdescouplageshétéronucléairesaveclesprotons.

Cephénomènenedoitpasêtreconfonduavecl'interactionàdistanceentredeuxnoyaux quiéchangentleuraimantationquandlastructuredelamoléculeesttellequ'ilssontproches dansl'espace,mêmesiungrandnombredeliaisonslesséparent.C'estalorsl'effetOverhausernucléairequisemanifestepardesperturbationsdansl'intensitédessignauxconcernés.

# 15.13COUPLAGESHÉTÉRONUCLÉAIRES

### 15.13.1Uncouplagehétéronucléairetypique:lecasdeHF

Lefluorured'hydrogène(HF)estunemoléculesimplequipermetd'observeruncouplage spin/spinhétéronucléaireentresesdeuxatomes,séparésparuneseuleliaison.

QuandonexaminelespectredeRMN <sup>1</sup>Hdececomposé,onobservelaprésencededeux signauxd'égaleintensité,alorsquelamoléculedefluorured'hydrogènenecomportequ'un seulproton(H).Àprioriilsembleraitqu'onnedevraitvoirqu'unseulsignal.Laraisonest lasuivante:

Quandl'échantillondececomposéestplacédanslasondedel'appareil,cecirevientà plongersimultanémentuntrèsgrandnombredemoléculesindividuellesdefluorured'hydrogènedanslechampmagnétique **B** 0.SachantqueHetFontchacunpournombredespin I = 1/2,lesmoléculesserépartissentenquatrepopulations E 1 à E 4,(numérotées 1à4)à l'étatd'équilibrethermique,suivantlesquatrecombinaisonsdespinpossibles:



Figure15.14

S'iln'yavaitpasd'interactionentrelesnoyauxHetF, lespopulationsE  $_1$  -  $E_2$  d'une part,etE  $_3$  -  $E_4$  d'autrepart,auraientlamêmeénergie.EnRMN <sup>1</sup>Honneverraitqu'une seuleraie(fig.15.14).MaisenréalitéuneinteractionexisteentreHetF.Parrapportàla situationsanscouplage,undéveloppementthéoriqueconduitàlaconclusionquelesdeux populationsE  $_1$  etE  $_2$  correspondentmaintenantàdesétatsd'énergiedifférents:ils'ensuit qu'onobserveundédoublementdelaraiesupposéeprécédemment.Ilnefautpasfournir toutàfaitlamêmeénergiepourpasserdeE  $_2$  àE  $_3$  etdeE  $_1$  àE  $_3$ .L'orientationdespinprise parl'atomedefluorserépercutedoncsurl'énergiedelatransitionobservéeenRMN <sup>1</sup>H. Lespectredececomposécomporteradeuxraiescorrespondantauxtransitionsrepéréessur lafigure15.14.



**Figure 15.15** Diagrammede couplage de la molécule HFen RMN du proton. Situation de principe dans l'hypothèse où il n'yapas de couplage avec l'atome de fluor et situation réelle. Les valeur  $\mathbf{sn}_1$  et  $\mathbf{n}_2$  diffèrent de la valeur de J(Hz).

Les*constantes de couplage*, exprimées en hertz sont accessibles à partir dus pectre de RMN. Elles sont désignées par la lettre *J*avecen indice la nature des deux atomes concernés et en exposant le nombre de li aisons qui séparent ces atomes. Dans le casé tudié on écrira:

$$^{1}J_{\rm FH} = 615 \mathrm{Hz}$$

Lesorientationsdespindufluor, dont lafréquencederésonanceest trèséloignéede celleduproton, neseront pasperturbées parlarésonance desprotons: dans unchampde 2,35T, <sup>1</sup>Hrésonneà100MHztandisque <sup>19</sup>Frésonneà94MHz. Les deuxraies de <sup>1</sup>H sont distantes de 615Hz, quelle que soit l'intensité de B<sub>0</sub>. Les pectre de RMN du <sup>19</sup>F de cette molécule conduirait à unspectre ay ant le même aspect. On observerait également deux signaux distants de 615Hz, duscette fois, au couplage avec le protons uivant l'une oul'autre des deux orientations choisies.

Lorsquelenombredeliaisonsséparantlesatomesconcernésaugmente, lescouplages diminuenttrèsvite,àmoinsqu'iln'existedesliaisonsmultiples(doublesoutriples)aptesà propagerl'effetdespinparlesélectrons **p** desliaisons.

### 15.13.2 Couplages hétéronucléaires enchimieorganique

Laprésence, auseind'unemolécule, d'atomestelsque <sup>13</sup>C, <sup>1</sup>Hou <sup>19</sup>Fquipossèdentun nombredespinde1/2,estàl'originedenombreuxcouplageshétéronucléaires,misàprofit pourfairedesétudesdestructures(fig.15.15et15.16).







Figure15.17SpectresdeRMNdelamonofluoroacétone.

Unexempledecouplagehétéronucléaire.Enhaut:spectreduproton.Laprésencede l'atomedefluorconduitàundoubletpourleméthyle( ${}^{4}J = 4,1$ Hz)ainsiquepourle CH<sub>2</sub> ( ${}^{2}J = 47,5$ Hz).Enbas:spectredu  ${}^{19}$ F.L'uniqueatomedefluordecettemolécule conduitàuntripletavecleCH  $_{2}$  etàunquadrupletavecleméthyle.Lesignalrésultant estdoncuntripletdequadruplets.Ens'aidantdutableau15.1onpourracalculerles constantesdecouplagesetvérifierainsi qu'ellessontidentiquespourles2spectres (l'échelledesdéplacementschimiquesestpositionnéeparrapportàFSiG).

# **15.14COUPLAGESHOMONUCLÉAIRES**

Lamultiplicitédessignauxquirésultedecouplageshétéronucléairesestsouventobservée entredesatomesvoisinsd'unmêmeélémentsileursdéplacementschimiquessontdifférents.

### 15.14.1Systèmesfaiblementcouplés

Lesnoyauxsontditsfaiblementcouplésentreeux,quandlesconstantesdecouplagesont beaucouppluspetitesquelesdifférencesdedéplacementschimiquesdesnoyauxconcernés (aprèsconversionenHz). Legroupement éthyledelabutanone(fig. 15.1)illustrecette situation.Legroupementéthyle(cinqprotons—3et2faiblementcouplésentreeux)està l'originedestroissignaux(un*triplet*)vers1,1ppmetdesquatresignaux(un*quadruplet*) vers2,5ppm.Lesdéplacementschimiquesrepéréssurlespectrepermettentd'enattribuer l'origine(tabl.15.5).LetripletestdûauCH 3 del'éthyleetlequadrupletauCH 2 voisin. Lesintensitésrelativesdescomposantes,auseindechacundecesmultiplets,sedéduisent desloisdelastatistique(fig.15.17ettabl.15.4).



Figure15.18 Représentation des différents états despindes 5 protons d'un groupement éthyle. Surune mêmerangées etrouvent réunies les états despin produisant le même effet sur les noyauxvois ins. L'échantillon comportant un très grand nombre de molécules identiques, celles - cise répartissent en plusieurs populations donnant chacune un signal pondéré comme le nombre d'états par rangée de ceschéma.

Enrèglegénérale, pour les couplages faibles, sinnoyaux (nombre despin *I*), plongés dans le même environnement magnétique, influencent de manière identique unouplusieurs noyaux proches, les ignal de ces derniers sera formé de 2nI+1 signaux régulièrement espacés — (n+1) signaux dans le casoù I = 1/2. Les intensités sont, entre elles, comme les valeurs successives d'une même ligne du triangle de Pascal (tabl. 15.4). Maissi un groupe de protons est soumis à l'effet de noyaux vois inspour les quels les déplacements chimiques

il

11

etlesconstantesdecouplagesnesontpasidentiques, l'approximation précédenten'estplus applicable: la multiplicité des signaux et l'intensité des raies ne peuvent se déduire aussi simplement.

■ NomenclaturedessystèmescouplésenRMNdu <sup>1</sup>H.L'interprétationduspectred'une moléculecomportant beaucoupd'atomesd'hydrogèneest facilitéelorsqu'onpeut reconnaîtredessousensemblesdesignauxcorrespondantàdessituationsclassiques.Ilestd'usage derepérercescasparticuliersaumoyend'unenomenclaturefaisantappelàdeslettresde l'alphabet,choisiesenrapportavecledéplacementchimique(fig.15.18).Lesprotonsdont lesdéplacementschimiquessontidentiquesoutrèsproches, sontdésignéspardeslettres identiquesouvoisinesdel'alphabet (AB, ABC, A<sub>2</sub>B<sub>2</sub> etc.). Lesprotons, dont lesdéplacementschimiquessont fortement différenciés, sont désignéspardeslettres, tellesA, M etX.



Figure15.19Nomenclaturedesspectres.

Lespectre <sup>1</sup>Hdela3-chloro4-méthylpropiophénonepeutêtrevucommerésultant delasuperpositiondessignauxdeplusieurssous-ensemblesindépendants,facilement reconnaissables. Ainslegroupementéthyle(commel'éthoxyle)constitueunsystème A<sub>2</sub>X<sub>3</sub>;lesprotonsdel'éthanalsontunsystèmeAX<sub>3</sub> tandisqu'ungroupevinyleseraun systèmeABC,AMXouABXsuivantl'exempleétudié.

Hydrogènesvoisinsmultiplicité Intensité				
0	singulet	1		
1	doublet	11		
2	triplet	121		
3	quadruplet	1331		
4	quintuplet	14641		
5	sextuplet	15101051		
6	septuplet	1615201561		

Tableau15.4TriangledePascaletsonapplicationlaRMNpourl = 1/2

EnRMN <sup>13</sup>C, lesconstantesdecouplage <sup>1</sup> $J_{C-H}$  étant del'ordrede125à200Hz, seproduitsouventdeschevauchementsdesignauxquirendentlespectremoinslisible. est possibletechniquement d'éliminerl'ensembledescouplagesd'avectouslesprotons (fig.15.19).



**Figure15.20**Spectredu<sup>13</sup>Cdel 'éthylbenzènedécouplédesprotons. Chaqueatomedecarbonedonneunseulsignal,chaquecarboneétantalorsreprésenté parunsingulet.Cesspectresdécouplés«largebande»,plussimples,donnentmoins d'informations.

#### 15.14.2Systèmesfortementcouplés



**Figure15.21**Spectresdes4protonsaromatiquesdel'aspirine. Lafigurereproduitlespectred'unéchantillond'aspirine,obtenusurdeuxappareils,l'un fonctionnantà90(solvantCDCl<sub>3</sub>)etl 'autreà400MHz(solvantC $_{3}D_{6}O$ ).Lasensibilité delaRMNcroîtcomme  $B_{0}^{3/2}$ .

Lorsquelerapport **D**n Jest petit, lesprotonsdeviennent fortement couplés. Lesinalorstrèsperturbées. tensitésdesmultipletssont Il apparaît denouvellesraiesditesde combinaisonquirendentplusdifficilesl'interprétationdesspectrescorrespondants. C'est unedesraisonsdudéveloppement desappareilsfonctionnant àdesfréquencesélevées  $(300 \rightarrow 750 \text{MHz})$ , utilisant lesaimants supraconducteurs pour obtenir les champs magnétiquesnécessaires.Etantdonnéque **Dn**estproportionnelàlafréquencepropredel'appareil, alorsqueJdemeureconstant,lesrapports Dr Jaugmententetonobserveànouveaudes systèmesfaiblementcouplés(fig. 15.20). Cependantd'autresphénomènesviennentcompliquerlesspectreslorsquelafréquencedépasse600MHz.

■ LesystèmeAB.Quandladifférencedefréquencederésonanceentredeuxprotonsest comparableàleurconstantedecouplageJ,onsetrouveenprésenceduplussimpledes systèmesfortementcouplés.Cesystèmecomportetoujoursdeuxgroupesde2signaux,ces derniersséparésdeJHz, maislesintensitésnesontpluségalesetlesdéplacementschimiques,quinepeuventplusêtrelussurlespectre,doiventêtrecalculésàpartirdesrelations indiquéessurlafigure15.21.

b



**Figure15.22**CaractéristiquesdéfinissantunsystèmeAB. a-d) Modificationgraduelled'unsystèmededeuxprotonscouplés, àmesurequela valeurdurapport **Dr**/ diminue.Aspecttypiqueetformulesutiliséespourl'analyse d'unsystèmeAB.

# 15.15DÉCOUPLAGEDESPINETSÉQUENCESPARTICULIÈRES

Lesappareils de RMN disposent de nombreux perfectionnements pour faciliter l'interprétation dess pectres. C'estain siqu'il est possible d'annuler l'effet d'un couplage existant entre noy aux voisins. Ce découplage des pin reposes ur le fait qu'un noy au enétat de résonance ne conserve pas le même état des pin au cours du temps. Il est en quel que sorte déboussolé! Son basculement in interrom puet sur tout très rapide entres es différents états induit un effet global moy en sur les noy aux vois ins.

a

Danslapratique, pourmeneràbien une expérience de découplage despin, on commence paren registrer les pectre dans les conditions normales. Ensuite, on ré-enregistre les pectre touten irradiant à la fréquence de résonance du (oudes) noyau(x) quel'onveut découpler, à l'aide d'unse condémetteur de radio fréquence ajustable (fig. 15.22). On utilise cette technique de doubler ésonance pour identifier les noyaux couplés lors que l'interprétation du spectre normal nesemble pasé vidente, en particuliers'il fait apparaître une superposition designaux.



**Figure15.23**Expériencededécouplagedespinsurlabuţanone Modificationduspectreduproton(<sup>1</sup>H) par: 'a) irradiationduCH<sub>2</sub> à2,47ppm; b) irradiationduCH<sub>3</sub> (del'éthyle)à1,07ppm.Compareravecl'enregistrementdelabutanone(fig. 15.1).Pouruncomposésimpletel quecelui-ci, cetyped'expériencen'a qu'unintérêtillustratif.Parcontreuneexpériencededoublerésonancepermettraitde détermineravecprécisionlesdifférentscouplagesdel'aspirine(fig.15.20).

LaRMNpartransforméedeFourieràhautschamps( $B_0 = 17,6$ Tpourl'étudedu à750MHz)aconsidérablement étendulespossibilitésdelaméthodegrâceàlavitesse d'acquisitionetdecalculdesspectres.Parmilespossibilitésclassiques,ontrouvelaspectroscopiemultidimensionnelle(RMN2Dou3D)etdenombreusesexpériencesquireposent surl'envoideséquencesparticulièresd'impulsions,grâceauxquellesonpeutaccéderaux tempsderelaxationdesnoyaux,résoudrelesproblèmesliésàdessuperpositionsdesignaux etdéduiredenombreuxrenseignementsstructuraux.Pourlesbiopolymères,laRMNbi-et tridimensionnelleconduitàdesrésultatscomparablesàceuxdelaradiocristallographie; ellepermet,enoutre,d'accéderàlaconformationdesmoléculesdansleurmilieunaturel.

Imageriederésonancemagnétique(IRM).LaRMNduprotonpeutêtreexploitéepour obtenirdesimagesdetout matériaucontenant desatomesd'hydrogène, depuislesorganismesvivantsjusqu'auxcouchesgéologiques.CetimportantdéveloppementdelaRMN, dontlepionnieraétéR.Ernst,prixNobeldechimieen1991,estappliquéaudomainemédical,souslenomd'IRM.Ils'agitd'unetechniquequipermetunexamennontraumatique, adaptéauxtissusmoussansavoiràypénétrer.Levolumeexaminédoitêtreplacédansle champmagnétique,cequiexigelafabricationdetrèsgrosaimantssupraconducteurspour lesappareilsditscorpsentier.Lesignaldesprotonsdel'eauestleplusfacileàobservercar lestissusbiologiquesencontiennentenviron90%(unindividude70kgcomporte50kg

 $^{1}H$ 

d'eauet13kgdecarbone).Dansd'autrescasonrepèrelesignaldesCH 2 destissusgraisseux.L'imagefinaleestuneprésentationcartographiquedelarépartitionenintensitéd'un mêmetypedesignal,lecontrasteétantreliéauxvariationsdestempsderelaxationdesprotonsdansleplanchoisi.ParmilesdifficultéstechniquesspécifiquesàcetteméthodedeRMN tridimensionnelle, figurelafocalisation(ousélectivitéspatiale)c'est-à-direl'obtentiondu signalissud'unvolumequasiponctuelàl'intérieurd'unobjet.

# 15.16COUPLAGECLHP/RMN

LecouplageCLHP/RMNconstitueunchallengequandonsaitquelatendanceàlaminiaturisationdelaCLHPs'accompagned'unediminutiondesquantitéschromatographiéeset queladétectiondessignauxderésonanceestpeusensible.Pendantlongtempsonadonc cruimpossiblelaréalisationdeméthodescoupléesentandemaveclaRMN. L'enjeuest cependantimportantprincipalementenrecherche,laRMNétantlatechniquequiapportele plusd'informationsstructuralessurlescomposésorganiques.

Les appareils ont fait maintenant suffisamment deprogrès pour quelecouplage CLHP/RMNduprotondevienneuneréalité(fig.15.23).



Figure15.24Enregistrementobtenuaucoursd'uneexpérienceCLHP coupléeàunedétectionpar RMN<sup>1</sup>H.

Séparationdedeuxdipeptides(5mgchacun)avecidentificationdessignaux.Pourplus declarté, lespicsdessolvantsvers2et5ppm(acétonitrileeteau)ontétéé liminés (selonSweederet*al.,Analyt.Chem.*,1999,71(23),5335).

Leprincipeconsisteà faire passer la phase mobile a prèssortie du détecteur du chromatographe dans une micro-cellule à circulation placée dans l'appareil de RMN. Sans interrompre le débit (technique on-flow) on en registre au cours du temps un grand nombre de spectresdeRMNqu'ilestpossibleensuited'étudierpourreconnaîtrelanaturedescomposésélués.Cependantsilaquantitédecomposéesttropfaibleilfautpouvoirinterrompre momentanémentledébitdelaphasemobile(technique*stop-flow*)afind'accumulerdescentainesdebalayages(*scans*)pouraccroîtrelerapportsignal/bruitduspectrecorrespondant.

# 15.17RMNDUFLUORETDUPHOSPHORE

Lefluoretlephosphoresontlesdeuxhétéroatomes, ausens de la chimieorganique, qui ont étéleplus étudiés par RMN après l'hydrogène et le carbone.

L'élémentfluor, constitué par 100% de <sup>19</sup> F(I = 1/2), està comparer auproton <sup>1</sup> Hpour sabonnesensibilité. Son électron égativité étant supérieure àce dernier (4 aulieude 2, 1), l'étendue des déplacement schimique sest be au coupplus grande (fig. 15.24). Par conséquent, en RMN <sup>19</sup> F, il devient possible de distinguer des composés chimique ment très semblables. En particulier, les différences dues à la stéré ochimie des molécules étudiées sont importantes et les constantes de couplage J <sub>F-H</sub> peuvent semes urer sur de plus grandes distances que les J <sub>H-H</sub> (fig. 15.15).

Enrevanche, relativement peudemolécules contiennent des atomes de fluor. Less pectres de RMN du fluor sont doncgénéralement obtenus sur des composés dans les quels on avolontairement introduit parmodification chimique cetatome (ou ungroupement CF 3) en une position connue, a finde déduire des renseignements structuraux à partir des perturbations apparues. L'atome de fluor provoque un déplacement chimique comparable à celui d'un groupement OH mais peude modifications stériques dans la molécule carles rayons de Van der Waals sont comparables : 1,35 aulieude 1,1 Angström pour l'atomed 'hydrogène.

Lephosphore( ${}^{31}$ P, I = 1/2)autreélémentcommundontunseulisotopeexisteàl'état naturel,aétéétudiédepuisl'originedelaRMN,tantparcequesasensibilitéestgrandeet qu'ilrentredanslacompositiondenombreuxcomposésimportantsenbiologie.





Figure 15.25 Positions dequelquessign auxen RMN dufluoret duphosphore.

### **15.18RMNQUANTITATIVE**

BienquelaRMNsoituneméthoderéservéeaudomainedel'analysestructurale, parla qualitédesrenseignementsqu'elleapporte,ellesertaccessoirementàétudierlacompositiondemélanges.Cetteapplicationestpossiblesilessignauxchoisispourrepérerchaque constituantontdesairesquipeuventêtremesuréesséparément.Lasensibilitéetlaprécision varientsuivantletypedenoyau,maislaméthodeestintéressantedanslamesureoùilest possibledefairedesanalysessanspréparationcompliquéenidestructiondel'échantillon, sansrisquedepollutiondel'appareiletàladifférencedebeaucoupd'autresméthodes,telle lachromatographie,sansprocéderàuneétapedenormalisationpréalable.

Ensynthèseorganique,laRMNduprotonpermetdecalculerlesrendementsdesréactionseffectuées. Enfinl'industrieutilisedesanalyseurs«basserésolution»baséssurla RMNduproton <sup>1</sup>Hpoureffectuerdenombreuxdosagesdel'eauetdesmatièresgrasses dansledomainedel'analyseagroalimentaire,lemédicaletl'industriedespolymères.

#### 15.18.1Mesuredesaires-applicationaundosagesimple

Lesairesdessignauxdesspectrespeuventêtredonnéessousformedevaleursnumériques ou,pourlesappareilsplusanciens,àpartirdelacourbed'intégrationtracéeensuperpositionduspectre(fig.15.1).Pourleprotonlaprécisiondesairesnedépassepas1%,même enprenantsoind'utiliser,aveclesappareilsàondecontinue,unevitessedebalayageassez lente.EnRMN <sup>13</sup>C,ilestpréférabled'ajouterunagentderelaxation,pouréviterlephénomènedesaturation,liéauxtempsderelaxation,quialtèrelesintensitésdessignaux.À partirdesrapportsmolairesauxquelsl'examenduspectrepermetunaccèsquasiimmédiat, ilestpossibledepasserauxconcentrationsmassiques.

Considéronsunéchantillonconstituéd'unmélanged'acétoneAetdebenzèneBdilué dansCDCl<sub>3</sub> commesolvant.OnobservesurlespectreRMN <sup>1</sup>Hdecemélangedeuxsignaux à  $\mathbf{d} = 2,1$ ppm(acétone)et à  $\mathbf{d} = 7,3$ ppm(benzène), parrapport auTMS. Cespectre correspondàlasuperpositionpondéréedesdeuxspectresindividuels(fig.15.25).



**Figure 15.26**SpectredeRMN <sup>1</sup>Hd 'unmélanged'acétone(A)etdebenzène(B). Si S<sub>A</sub> = 11<sup>1</sup>letS <sub>B</sub> = 153(unitésarbitraires),ontrouvera, sachantqueM <sub>A</sub> = 58et M<sub>B</sub> = 78g mol<sup>-1</sup>, C<sub>A</sub> = 35%etC <sub>B</sub> = 65%enmasse.

Danscecasparticulieroùleșmoléculesdesdeuxcomposésontchacunesixprotons, le rapportdesairesdesdeux signaux estreprésentatif durapport  $n = A/n_B$  desnombres respectifs demolécules de Aet de B(onadmet traque les facteurs deré ponses ontégaux pour Aet B).

EndésignantparS A l'airedusignaldel'acétoneetparS B celledubenzène, on aura:

$$\frac{n_{\rm A}}{n_{\rm B}} = \frac{S_{\rm A}}{S_{\rm B}} \tag{15.11}$$

<sup>تار</sup>

Enappelant $C_A$  et $C_B$  lesconcentrationsexpriméesenpourcentagesmassiquesdeAet deB,dontlesmassesmolairessont $M_A$  et $M_B$ ,etsachantquecemélangenecontientque cesdeuxconstituants,onécrira:

$$\frac{C_{\rm A}}{C_{\rm B}} = \frac{n_{\rm A} \cdot M_{\rm A}}{n_{\rm B} \cdot M_{\rm B}}$$
(15.12)

ou,enfaisantintervenirlarelation15.11:

$$\frac{C_{\rm A}}{C_{\rm B}} = \frac{S_{\rm A} \cdot M_{\rm A}}{S_{\rm B} \cdot M_{\rm B}} \tag{15.13}$$

soit,aprèscalculs,

et

$$C_{\rm A} = 100^{\circ} \frac{S_{\rm A} M_{\rm A}}{S_{\rm A} M_{\rm A} + S_{\rm B} M_{\rm B}}$$
 et  $C_{\rm B} = 100^{\circ} \frac{S_{\rm B} M_{\rm B}}{S_{\rm A} M_{\rm A} + S_{\rm B} M_{\rm B}}$  (15.14)

#### 15.18.2Échantillonsconstituésdecomposésidentifiables

Uncasplusgénéralestceluioùlesignal(oulessignaux)sélectionné(s)pourchaquecomposéàdosernecorrespondpasglobalementaumêmenombredeprotons,soitparcequeles moléculesn'ontpaslemêmenombretotaldeprotons, soitparcequeseuleunepartiedu spectredechaquecomposéaétéchoisiepourl'identifier.

Supposons, parexemple, que lesignals électionné pour un composé Acorresponde à protonset lesignal choisipour un composé B, à b protons (Aet Bnere présent ant plus l'acétone et le benzène comme ci-dessus). Quandonen registre les pectre d'un mélange de Aet de B, chaque petitemolé cul evraie de Bconduit à un eréponse dont l'intensité est différente de celle d'une molé cul e de A. Les relations 15.14 resteront valables à condition d'entenir compte. On diviser a donc chaque aires électionnée par le nombre de protons qui enest à l'origine, a finde normaliser les aires à celles d'un seul proton, pour Aoupour B. En remplaçant  $S_A$  et  $S_B$  par les aires ainsi corrigées,  $S_A/a$  et  $S_B/b$ , les deux expressions précédentes restent valables et deviennent:

$$C_{\rm A} = 100 \cdot \frac{\frac{S_{\rm A}}{a} M_{\rm A}}{\frac{S_{\rm B}}{a} M_{\rm A} + \frac{S_{\rm B}}{b} M_{\rm B}} \quad \text{et} \quad C_{\rm B} = 100 \cdot \frac{\frac{S_{\rm B}}{b} M_{\rm B}}{\frac{S_{\rm A}}{a} M_{\rm A} + \frac{S_{\rm B}}{b} M_{\rm B}}$$
(15.15)

Laformule15.15peutêtreadaptéeaucasd'unnombrequelconquedeconstituantsvisibles surlespectre.EnutilisantlesdescripteurstelsA,B,..Z,etenrepérantchaqueconstituant paruneairespécifique*S i* de*i*protonspourleconstituant*I*,onaboutitàlarelationgénérale 15.16donnantle%massiquedechacund'eux:

$$C_{\rm I} = 100 \cdot \frac{(S_I/i) \cdot M_I}{(S_{\rm A}/a) \cdot M_{\rm A} + (S_{\rm B}/b) \cdot M_{\rm B} + \dots + (S_I/i) \cdot M_I + \dots + (S_Z/z) \cdot M_Z}$$
(15.16)

<sup>1</sup>Hsertfréquemment, enchimieorganique, Enrelationaveccetypedecalcul, laRMN deméthodepourétablirlerendementd'uneréactionA  $\rightarrow$  B.Pourcelaonidentifie.surle spectreduproduitbrut, aprèsréaction, unsignalappartenantauproduitformé(B)etun signalappartenantaurestedeproduitdedépart(A), LerendementdeBparrapportàA s'écrira, avec les notations précédentes:

$$R = 100^{\circ} \quad \frac{S_{\rm B}}{b} \quad / \quad \frac{S_{\rm A}}{a} + \frac{S_{\rm B}}{b} \tag{15.17}$$

#### 15.18.3Méthodedustandardinterne

EnRMN, il n'est pasindispensablepour quantifier uncomposédansunmélange, de connaîtrelanaturedetousceuxquisontprésentsoud'identifiertouslessignauxduspectre. Ilsuffit, eneffet, derepérerunsignal appartenant aucomposé auquelons' intéresse.

Souventils' agitdecalculerlaconcentrationd'unseulcomposédansuné chantillon.

Supposonsqu'onveuilledoserlecomposéX(M  $= M_X$ )dansunéchantillonE.Avant d'enregistrerlespectreonprélèveP E mgdecetéchantilloncontenantleproduitX, auquel onajouteunequantitédep <sub>R</sub> mgducomposéR(M) $= M_{\rm R}$ ), à usage de référence interne. Cecomposéestchoisidemanièrequelesignalservantd'indicateur, n'interfèrepasavecle signalchoisipourlecomposéX(fig.15.26).EnsuiteonrepèresurlespectredeRMNdu mélangecontenantlaréférenceinterne:

t unsignalappartenantaucomposéX(aireS x pour x protons),

unsignalappartenantaustandardR(aireS

Ref. 
$$X$$
  
 $S_R S_X$   
 $3 2 1 0 \delta$  (ppm)

*R* pour*r*protons).

Figure 15.27 Schémare présentant l'aspect dus pectre d'unéchantillonauquelonaajoutéuncomposéderéférenceR. Lesignal X appartientaucomposéàdoseretlesignalRef., austandardinterne.

 $x/n_R$  lerapportmolairede X et de R, on écrir a comme précédem-Endésignantparn Ч., ment:

$$\frac{C_X}{C_R} = \frac{n_X}{n_R} \cdot \frac{M_X}{M_R} \tag{15.18}$$

Sachantque:

$$\frac{n_X}{n_R} = \frac{S_X/x}{S_R/r} \tag{15.19}$$

Considérantquelaconcentration  $C_{R,expriméeen\%massiquedeR,estégaleà:}$ 

$$\frac{C_R = 100}{P_E + p_R}$$
(15.20)

5. 1.

onendéduiralaconcentrationen%massiquedeX,soitC x :

$$C_X = 100 \cdot \frac{p_R}{P_E + p_R} \cdot \frac{(S_X/x) \cdot M_X}{(S_R/r) \cdot M_R}$$
(15.21)

#### 15.18.4Méthoded'ajout

Cettedernièreméthodepeutêtreamélioréeenfaisantplusieurssolutionsétalonscontenant àlafoisl'échantillonetdesquantitéscroissantesducomposéàdoser.Apartirdesspectres deRMNcorrespondantsàcessolutions,ontraceladroitederégressionsimplereprésentantl'airedusignalsélectionnépourledosage, enfonctiondelaquantitéajoutée, portée surl'axedesabscisses. L'intersectiondeladroiteaveccetaxeconduitàlaconcentration cherchée(fig.15.27).



Laconcentrationcherchéecorrespondausegmentd'abscissedélimitéentrel'origine desaxesetl'intersectionavecladroited'étalonnage.

Ladifficultédecetteméthodeestdemaintenirlastabilitéetlasensibilitédel'appareilde RMNpendanttoutletempsnécessaireàlaréalisationdesenregistrementssuccessifs.

# 15.19ANALYSEURSUTILISANTLARMNIMPULSIONNELLE

LaRMNàtransforméedeFourier, àondepulsée, permetégalementuneautreformede dosagederoutineencoresous-estiméeparlesanalystesdecontrôle-qualité.Ainsil'eauet quelquescomposésorganiques, dontlesmatièresgrasses, peuvent-ilsêtredosésparcette techniqueàpartirdelaconcentrationenélémenthydrogènedel'échantillon. Lesinstrumentscorrespondantsnepermettentpasdetracerlespectrehabituelmaismesurentl'intensitéglobaleduFIDsitôtaprèslapérioded'irradiation,ainsiquesadécroissancedansle temps(fig. 15.28et15.29). Lavitesseaveclaquellelesprotonsserelaxentrenseignesur l'environnementdesatomesd'hydrogène.Ildevientdoncpossiblededistinguerlesprotons engagésdansuncomposésolide,deceuxqui,aucontraire,fontpartied'unliquide.

Dansledomaineagroalimentaireonpeutainsidéterminer, aprèsétalonnage, la concentration des constituants majeurs, eauet corps gras, d'échantillons divers.

Suivantlemêmeprincipe, d'autres applications existent basées sur la détection des éléments phosphore ou fluor.


**Figure15.29**DécroissanceduFIDd'unmélangesolide/liquide. Ondistinguelamesureabsoluedel'amplitudeduFIDquirenseignesurlaquantitéde protonsexpriméeenpourcentagedelamassetotale, etlesmesuresrelativesbasées sur $T_2$  quipermettentdedéterminerlepourcentagedesolidedansunéchantillonpar décompositiondelacourbeenveloppeensescomposantes.

Pourdéterminerlesressourceseneaudusous-sol(épaisseuretprofondeurdesnappes aquifères),lesgéologuespeuventsebasersurlesignaldeRMNdesprotonssoumisautrès faiblechampmagnétiqueterrestreenutilisantunmatérieladapté(lafréquencedeLarmor estdequelquescentainesd'hertz).

Ilestpeuprobablequeledondessourciersrésidedansladétectiond'untelsignal!



**Figure15.30**Appareilde RMN<sup>1</sup>H basserésolutiondestinéauxanalysesderoutine. AnalyseurfonctionnantsurleprincipedelaRMNimpulsionnelle,utilisépourquantifier l'eauetlesmatièresgrassesdenombreuxproduitsagroalimentaires(modèleMinispec, reproduitavecl'autorisationdelasociétéBruker).





Figure 15.31 Échantillons et aimants des appareils de RMN.

Àgauche, introductionrobotiséed'unéchantillonensolution, placédansun«tube deRMN», auseinduchampmagnétiqueproduitparunebobinesupraconductrice maintenueàlatempératuredel'héliumliquide(reproduitavecl'autorisationdelaso-ciétéBruker); àdroite, unélectroaimantdegrandetailleprévupourl'introductiond'un typetrèsparticulierd'échantillon:lecorpshumain(partied'unappareild'imageriede résonancemagnétiquedelasociétéSMIS).



#### Figure15.32AppareildeRMNderecherche.

L'aspectcaractéristique decesins truments apparaîts ur cette photographie où sont réunis un aimant detypes upraconducteur (aufond), une armoire contenant l'informatique nécessaire et l'électronique de commande et un poste de travail pour l'exploitation des résultats. Modèle Avance 500 MHz (reproduitave cl'autorisation de la société Bruker).



Tableau 15.5Déplacementchimique desprincipaux types<br/>deprotons desmolécules organiques en RMN.(reproduitavecl'autorisation de la société Spectrométrie Spinettechniques).



Tableau15.6 Tabledecorrélation des fonctions or ganiques en RMN <sup>13</sup>C

## QUELQUESSITESSURINTERNET

www.bruker.fr www.hitachi.com www.jeol.com www.varianinc.com www.resonance.com www.cis.rit.edu/htbooks/nmr

## **EXERCICES**

Solutions enfind'ouv rage

#### Exercice15.1

Lestables des nucléides reportents ouvent la valeur de la projection de le ur moment magnétique nucléaires ur un axeparallèle à *B*. Ainsi pour le proton,  $\mathbf{m} = 1,41 \times 10^{-26} \text{ J} \cdot \text{T}^{-1}$ .

Retrouverlaconstante **g** duproton.

### Exercice15.2

Calculer, pourT = 300K, lerapportdespopulations $N = 1/N_{E2}$  pourleprotondansun appareildontlechampd'inductionmagnétiqueB = 1,4T.Effectuercemêmecalculpour unchampB = 7T.

Ondonne:  $\mathbf{g} = 2,6752 \times 10^8 \text{ rad} \cdot \text{T}^{-1} \cdot \text{s}^{-1}$ .

#### Exercice15.3

SurunspectredeRMN <sup>1</sup>H,1ppmestreprésentéparunintervallede4cmenabscisseavec unappareilà200MHz.

a) Quelledistanceexiste-t-ilentre2signauxquidiffèrentde7Hz?

**b**)Sachantque  $\mathbf{g}_{\mathrm{H}}/\mathbf{g}_{\mathrm{C}} = 3,98,$ quedevientcettedistancepourunspectredu <sup>13</sup>Cenregistré aveccetappareil?

### Exercice15.4

**a)** Calculerledéplacement chimique **d** enppmd'unprotondont lesignal deRMNest décaléde220HzparrapportauTMS(lechampd'inductionmagnétiqueduspectromètre estde1 ,879T).

b)Lesignalderésonancepourunprotonestdécaléde90HzparrapportauTMSlorsqu'il est mesuréavecunappareil à60MHz. Quedeviendrait cedécalageavecunappareil à 200MHz?

**c)**Quelsseraientlesdéplacementschimiques( **d**, ppm)correspondantsdeceprotonavec l'unetl'autredecesappareils?

#### Exercice15.5

Sachantquelerapport desconstantesmagnétogyriques  $\mathbf{g}_{F}/\mathbf{g}_{H}$  est de 0,9413, calculer la distancequisé pareraitle TMS d'un signal d'àunatome de fluor. On choisir apour échelle 1 ppm=2 cm sur les pectre (spectromètre <sup>1</sup>H,200 MHz).

#### Exercice15.6

OndisposededeuxisomèresAetBdemêmeformulebruteC  $_2HCl_3F_2$ . LespectreRMN  $^1$ H(appareil60MHz)deAprésenteundoubletdedoubletsà6,2ppm

(J = 70HzetJ = 7Hz)etceluideB,1tripletà5,9ppm(J = 70Hz).

a) Quelleestlastructuredechacundecesisomères?

**b**) Untroisièmeisomèreestpossible. Décrirequel devraitêtres on spectre dans ces conditions.

#### Exercice15.7

Retrouverlamassemolairedel'aldéhydesalicyliqueàpartirdesdonnéessuivantes:

Onremarque, sur la courbed'intégration, associée auspectre de RMN <sup>1</sup>H decemélange, que les hauteurs des paliers correspondant auprotonal déhydique de la vanilline et à celui de l'al déhydes alicyliques ont chacunes ensiblement égales à 20 mm.

 $Données:H = 1,C = 12etO = 16g \text{ mol}^{-1}.$ 

## PARTIE3

# **Autresméthodes**



### LESANALYSESDETRACESETULTRA-TRACES

L'analysechimiquemoderneutilisedesinstrumentsdeplusenplussensibles. Plusdela moitiédesanalysesconcernedesanalytesàdesconcentrationstrèsfaibles,ditesàl'étatde traceetd'ultra-trace.

Lanotiondetraceestenrelationaveclesconcentrationsmassiquescorrespondantes.Par convention,uncomposéestditàl'étatdetracedansunéchantillonlorsqu'ilestprésentà uneconcentrationinférieureà1000ppm.Au-dessousdumg/Loudumg/kg,unanalyteest considérécommeétantàl'étatd'ultra-trace.

Danslesfaits, cesfrontières nes ont pastoujours aussinettes. Elles dépendent de l'analyte et de l'us age de la matière analysée. Ces de ux termes reçoivent que l que fois une interprétation plus subjective: si un échantillon d'acétone à us age des olvant, contient 0, 1% de méthanol, on diraque ce dernierest à l'ét at detrace (1000 ppm), maiss'ils' agit d'une e aude consommation, on considérer aqu'ily en aunegrande quantité.

Poureffectuercesanalyses, onutilisedesappareils dontilfaut connaître la limitede détection. Celle-ciest définie parla concentration de l'analyte qui per met d'obtenir un signal détectable avec certitude — parexemple 3 fois l'écart-type dus ignal dubruit de fondou du « blanc ». Elles 'exprime en parties parmillion (lappmest définie en masse/masse ou masse/volume selon le milieu dans le quels et rouve l'analyte). Si la masse ou le volume de solution utilisé par l'appareilet nécessaire à l'obtention de cer ésultatest bien défini, valeur précédente peutêt retransformée en quantité absolue d'analyte exprimée en masse ouen fraction molaire (pico, femtomole, etc.) pour obtenir cesignal. Engénéral ces valeurs sont excessivement petites, carles appareils actuels se contentent d'un volume d'échantillon très faible.

 $\hat{A}$ titred'exemple, sioninjected ans unchromatographe 1  $\mathbf{mL}$ d'une solution à 1 ppbd'un analyte(soit1pg), etsilamolepèse 100g, celafera 10 femtomoles! Ondoit doré navant s'habituer à cespréfixes peucourants defemto-(10<sup>-15</sup>), atto-(10<sup>-18</sup>), zepto-(10<sup>-21</sup>). Ains i une zeptomolene contient que 602 molé cules vraies. Ons' approched on cdel'atome ou de lamolé cule individuelle—latraceultime.

Ladétection desespèces individuelles est possible avec certaines méthodes. Les isotopes radioactifs nous on thabitués à repéreruns eulatome, cequine veut pas direpour autant que la sensibilité des méthodes basées sur les comptages d'isotopes radioactifs soit toujours meilleure que celle des méthodes utilisant des isotopes stables. Ceparadoxes' explique en considérant que, pour repérer par comptage una tomer adioactif, il faut qu'ils edécompose pendant le temps de la mesure. Or, si la période duradio-élément est longue, on auratrès peude chance d'assister à cetévénement.

Lafluorescence, laSM sontd'autresvoieségalementutiliséespourdétecterlesignalenvoyé parunemoléculevraie. Silaplupart des analyses det racesse font à partir des mêmes méthodes que pour dos erles composés plus abondants, elles exigent, par contre, beau coup desoin. Plus on traque les ultra-traces, plus les difficult és surgissent. Les récipient set les réactifs deviennent « pollués », il faut travailler ens alleblanche... En l'absence det out es ces précautions, on pour ratrouvern'import equoin'importeoù—ils uffirades efixer le choix de l'espèce à trouver. la

### Chapitre16

## Spectrométriedemasse

Laspectrométriedemasse(SM)désigneuneméthodedecaractérisationdelamatière quireposesurladétermination des masses atomiques ou moléculaires des espèces individuellesprésentes dans l'échantillon. Les instruments correspondants sont les spectromètres demassequiserépartissentencinqcatégoriessuivantleurconception. Certainsdérivent desmontagesmisaupointaudébutdusièclepourl'étudedesparticulesoudesatomes ioniséssoumisàunchampmagnétique, tandisqued'autresfontappelauxseulschamps électriquestelsles«bench-top»souventplacésenavald'unetechniqueséparative(chromatographieparexemple). Lesperfectionnementsdecesappareils, leurminiaturisation ainsiquel'apparitiondenouvellestechniquesd'ionisation,ontfaitdecetteméthodecelle quialeplusvastechampd'applicationparsapolyvalenceetparsonextrêmesensibilité. Elleestprésentedansdessecteurstrèsdivers: chimieorganique et inorganique, biochigéochimie. Ellesertàtoutessortesd'analyses *mie*, *chimiecliniqueetenvironnementale*, danslebutdedéterminerlanature, lacompositionetmêmelastructureéventuellement d'échantillonsdiverspourlerespectdesréglementationsetdansl'industrieengénéral.

### **16.1PRINCIPEDEBASE**

Laspectrométriedemasseest baséesurladéterminationdesmassesdesmoléculesou atomesprésentsdansl'échantillonétudié. Pourarriveràcerésultat, oncommencepar transformerunetrèspetitequantitéducomposéàanalyserenionsparunmoyenadapté (bombardementavecdesélectrons, desatomes, desphotons...). Cesionssontalorssoumis, sousuntrèsbonvide, àl'actiond'unchampélectriqueet/oumagnétiqueselonlescas. Lesforcesquis'exercentsurcesionspermettentdedéterminerleur*rapportmasse/charge*, doncéventuellementleurnature.

Àtitred'exemple,sil'onionise,parunbombardementd'électrons,unéchantillondeméthanol(CH 3OH)passéàl'étatdegaz,unepetitefractiondesmoléculesesttransforméeen espècesporteusesdecharges, parmilesquelleslesionspositifsCH 3OH <sup>+</sup>. Cesions, formésdansunétatexcité,disposentd'unsurplusd'énergiecequiprovoquepourbeaucoup d'entreeuxleurfragmentationquasiimmédiatement.Tous,cependant,nesedissocientpas delamêmefaçon,sibienqu'ilseformetouteunecollectiond'ionsdemassesinférieuresà celledesmoléculesdeméthanoldedépart.D'unemanièregénérale,cesfragments,nésde coupuresdeliaisonsetderéactionsderéarrangementsubséquentes,sontporteursd'informationssurlamoléculeinitiale(fig.16.1a). Lesrésultatssont présentésaumoyend'ungrapheappelé*spectredemasse*sur lequel figurent lesabondancesdesionsformésclassésparordrecroissant deleurrapport masse/charge(fig. 16.1). Enopérantdansdesconditionsidentiques, lafragmentationest reproductibleet decefait, caractéristiqueducomposéétudié. Cedernierest détruit par l'analyse.



Figure16.1 Spectredefragmentationetspectredemasseprésentés sousformegraphiqueoutabulaire.

a)Spectredefragmentationduméthanol; b)représentationnonconventionnelledu mêmespectresousformed'undiagrammecirculaire:statistiquement,pour321ions formés,ilyena100demasse31u(Da),72demasse29,etc.Lesdiversionsconstituent autantdepopulationsdifférentes; c)partied'unenregistrementhauterésolutiond'un composéMprésentantdeuxionsdemassevoisine(l'unparpertedeCOetl'autre deC<sub>2</sub>H<sub>4</sub>).

Leconceptdelaméthodeapparaîtdanslasuccessiond'étapesauxquellesl'échantillon estsoumis:

- Ionisation: l'échantillonportésous formedegazoudevapeurestionisé dans la source del'appareil. Denombreux procédéssont utilisables pour cette première étape. Àce stade, tout composé formé demolé cules conduit à un mélangestatistique d'ions de fragmentation.
- \* *Accélération*: aussitôtformés, lesionssontextraits decette partie del'appareil, *focalisés* et *accélérés* par des lentilles électroniques, pour accroître leurénergie cinétique.
- \* *Séparation:* les ions sont alors «filtrés »suivant leur rapport masse/chargepar l'*analyseur*,certainsappareilscombinantplusieurstypesd'analyseursensérie.
- <sup>†</sup> *Détection*: aprèsséparation, lesionsterminent leur course envenant frapper le capteur d'un *détecteur* dont les ignalest proportionne laux charges des ions reçus.

<sup>†</sup> Affichageduspectredemasseissudutraitementdusignalenvoyéparledétecteur.

■ Laméthodenepermetd'accéderqu'aurapportmasse/chargedesions, *m* /*q*. Logiquementpourcalculer*m*, ilfaudraitdoncconnaître*q*. Commecesionsportentunechargedu type*q* = *ze*(*e*représentantlachargeélémentairedel'électronetzunnombreentierpetit), onditqu'ondétermine*m*aufacteurzprès. C'estpourquoil'échelleduspectreportecomme indication*m* / *z*(*m*étantenunitésatomiques). Pourlesmoléculespetitesoumoyennes(M < 1000), quigénèrentdesions, généralementtousporteursd'unechargeunitaire(*z* = 1), l'ordrecroissantenmassesestdonclemêmequeceluidurapport*m* /*z*.L'usageadmetalors degraduerlespectreenunitésdemasseatomiqueunifiée(u). Danslecasgénéral*m* /*z*est enthomsons(Th) unitérarementindiquée.

Lespectredemassepeutcorrespondreàdeuxtypesdetracéstrèsdifférents:

- \* lespectrecontinu(leprofil)del'intervalledemassessélectionné. Letracécorrespond àunensembledesignauxenformedepicsplusoumoinslargesselonlaqualitéde l'instrument (fig. 16.1c). Cespics, répartisenfonctiondeleurmasses, permettent de déterminerlesmassesdesionsavecuneprécisionquiatteint10 <sup>-5</sup> Dapourlesmeilleurs appareils.Lalimitesupérieureenmasse,enconstanteprogression,dépasse10 <sup>6</sup> Da.
- t spectredefragmentation(«spectre-barres»oudiagrammeenbâtonnets).Ilcorrespond àlarépartitiondetouslesionsformés, regroupésaux masses nominales (cf. tabl. 16.1) lesplusprochesdeleursmassesréellesetprésentéssousformedetraitsverticaux. Le typed'ionleplusabondantconduitaupicleplusintense, appelépicdebase, auguel ondonnel'indice100.Lesintensitésdesautrespicss'exprimenten%dupicdebase. Cettereprésentationgraphiquedes masses réparties en populations, dont leshauteurs sontproportionnellesàleursabondancescorrespondàunhistogramme(fig.16.1a,b).De telsdiagrammessontfacilesàarchiveretàcomparerenvuedefairedesidentifications. Cetteprésentationnormalisée, quiconduitautypedetracélepluscourantenanalyse, acependantpourinconvénientqu'àunemêmemassenominaleilpeutcorrespondredes ionsdecompositionatomiquedifférente.

■ L'expression«spectredemasse»nedoitpasprêteràconfusion:l'appareilneconduit pasàunspectreausensleplushabitueldeceterme,rencontrédanslesméthodesbaséessur l'interactionentreunéchantillonetdesradiationslumineuses.L'originedecetteexpression vientprobablementdelaressemblanceentrelesenregistrementsobtenusaveclesappareils ancienset ceuxdesspectrographesqui permettaient uneexplorationduspectreoptique dansl'espace.Laspectrométriedemassenefaitpaspartiedesméthodesdespectroscopie optique.

Laspectrométriedemasseest devenueprogressivement unmoyend'investigationirremplaçabledescomposésstructurésquel'onrencontreaussi bienenchimieorganique qu'enbiochimie(notammentenprotéomique).Elles'appliqueégalementàl'analysedela compositionélémentairedesmilieuxinorganiques(techniqueICP/SM).Ellepermetaussi l'étudedeséchantillonscomportantdesmélangesmoléculaires,àconditiondeséparerles composésenamontduspectromètredemasseavecunchromatographeparexemple.Les couplages*enligne*CPG/SMouCLHP/SMfontpartiedesmeilleuresméthodesd'analyse desmélanges(infimesquantitésd'échantillonscomplexes). L'identificationdescomposésmoléculairesparspectrométriedemassepeutsefaireàpartirdel'unoudel'autredesdeuxtypesdetracésdespectres.Lapremièreméthodeconsiste àreconstituerlastructureducomposéàlamanièred'unpuzzle. C'estunexerciced'autant plusdifficilequelamasseest élevée. Lesfragmentationssuccessivesdesionssont complexes. Latâchesesimplifiesiondisposedeplusieursspectresenregistrésdansdes conditionsdifférentesetdelogicielsd'aideàl'interprétation.Lasecondeméthodefaitappelàunespectrothèquerépertoriantungrandnombredespectresdefragmentation,parmi lesquels,danslecasfavorable,ontrouveralespectreducomposéétudié.

## 16.2LESPECTROMÈTREDEBAINBRIDGE(1933)

L'idéed'accéderàlamassedesionsenlessoumettantàl'actiond'unchampmagnétique est àlabased'unmontageancienattribuéàBainbridgevers1930pourétudierlesisotopes(fig. 16.2). Sonétudeest intéressantecarleséquationsclassiquesqui décrivent le mouvementdesionsdansleschampsmagnétiquesouélectriquesdecemontagehistorique sonttoujoursdemisepourcomprendrecommentfonctionneunedescatégoriesactuellesde spectromètresdemasse.



comportantunfiltredevitesse.

Cedernierpermetdes'affranchirdelaquasi-impossibilitéd'a voirdesfaisceauxhétérogènesmonocinétiquesDessind'unenregistrementsurplaquephotographiquedu spectredunéon. Lesdeuxsériesdetachesrésultentdel'arrachementdeunoude deuxélectronsauxdifférentsisotopesdel'élémentnéon(m/z<sup>20</sup>Ne<sup>+</sup>, <sup>21</sup>Ne<sup>+</sup>, <sup>22</sup>Ne<sup>+</sup>, <sup>22</sup>Ne<sup>+</sup>, <sup>21</sup>Ne<sup>+</sup>, <sup>21</sup>Ne<sup>+</sup>, <sup>22</sup>Ne<sup>+</sup>, <sup>21</sup>Ne<sup>+</sup>, <sup>21</sup>

<sup>(1)</sup>Lesymbole + signifiequ'ils'agitàlafoisd'unradical(nombreimpaird'électrons)etd'uncation.

Danscemontage, lesionspositifscrééssont d'abordaccélérésparunedifférencede potentielU.IIsprennentunevitesse V quidépenddeleurmassem(cf.§16.3.1)Cesions sontalorssoumisàunchampmagnétiquetransversal**B**responsabled'unedensitédeflux magnétique*B*.Cetteorientationduchampnemodifiepasleurvitessemaisprovoqueleur déviationselondestrajectoirescirculairesdontlerayonestfonctiondeleurmasse.

Larelationfondamentaledeladynamique  $\mathbf{F} = m \cdot \mathbf{a}(\mathbf{a} \text{designantl}' \text{acceleration}), \text{appliqueauxions} msurlesquelss' exercela force de Lorentz <math>\mathbf{F} = q \cdot \mathbf{v} \wedge \mathbf{B}, \text{permetd'ecrire:}$ 

$$\mathbf{a} = \frac{q}{m} \mathbf{v} \wedge \mathbf{B} \tag{16.1}$$

L'orientationde**B**esttellequeseulelacomposantecentripèteduvecteuraccélération**a** intervient.Latrajectoiredel'ionestdansunplanperpendiculaireà*B*etcontenant**v**.Dece fait,**a** =  $V^2/R$ ,soit,enremplaçantl'accélérationparsavaleur*a* =  $q \cdot V \cdot B/m(o\hat{u}q) = z \cdot e$ estencoulomb, V enm/s, *B*enTeslaetmenkg):

$$R = \frac{m \cdot V}{z \cdot e \cdot B} \tag{16.2}$$

Larelationprécédentemontrequelaséparationsefaitsuivantle*moment*desions(leur *quantitédemouvement*).Pouraccéderaurapport*m* /*z*desions(16.3),ilfautconnaîtreleur vitesse V.

$$\frac{m}{z} = \frac{R^{\prime}B^{\prime}e}{V}$$
(16.3)

Pourcelaonutilisait, dans les anciens appareils, un dispositif situé en amont du secteur magnétique, appelé *filtre devitesse*.

Ensoumettantlesionsàdeuxforcesopposéesparactiond'unchampélectriqueetd'un champmagnétique, seuls nepouvaients ortirdufiltre que lesions restant sur la trajectoire centrale.

Larésultante devant être nulle, on a: 
$$qE = q \cdot V \cdot B$$
, sibienque  $V = E/B$ .

**ForcedecoulombetformuledeLorentz**.Lorsqu'oncréeunedifférencedepotentielde Vvoltsentredeuxplaquesparallèlesséparéesd'unedistance*d*,ilapparaîtunchampélectriqueE(V 'm<sup>-1</sup>),uniformesilemilieuesthomogène,etorientéverslesfaiblespotentiels. OnposeE = V/d' EdéterminelaforcedeCoulombFquis'exercesurl'ionporteurde lachargeq, quellequesoitsamasseetplacédanscechamp. F = q'E(sil'ionestporteurd'uneseulechargeélémentaire,q =  $e = 1,6 \times 10^{-19}$  C). LaforcedeCoulombest indépendantedelavitessedel'ion.

Laforcequis'exercesurunionporteurd'unechargeq,animéd'unevitessevetsoumisà l'actiond'uneinductionmagnétique**B**,estdonnéeparlaformuledeLorentzquel'onécrit:  $\mathbf{F} = q \cdot \mathbf{v} \wedge \mathbf{B}$ .Cetteexpression(16.4)estdéduitedelaloigénéraledeLaplacequiexprime laforceàlaquelleestsoumisunconducteurdelongueurd**l**,parcouruparuncourant*I*,dans uneinductionmagnétique**B**. LadirectiondelaforcedeLorentz( $\mathbf{dF} = I\mathbf{dl} \wedge \mathbf{B}$ )peutse retrouverpardiversesrecettes,tellelarègledestroisdoigtsdelamaindroite,ouàpartirdes orientationsd'untrièdredirect.

## 16.3ANALYSEURSÉLECTROMAGNÉTIQUESDETYPE«EB»

Lesspectromètresactuelsàsecteurmagnétiquecorrespondentàl'évolutiontechnologique desmontagestelceluideBainbridge.Ilsconduisentàdesrapports*m* /*z*trèsprécis,maisils sontassezvitelimitéspourl'étudedesmassesélevées(difficultéderéalisationd'unsecteur magnétiqued'unvolumeimportant).Ilscomportentégalement,entrel'accélérateurd'ions etlesecteurmagnétique(B),unsecteurélectrostatique(E)(fig.16.3).



**Figure16.3** Unappareilconçuautourd'unanalyseurélectromagnétique. ModèleJMSAX505delaSociétéJeol.Onreconnaîtsurcettephotographie,laforme caractéristiquedel'électroaimant(secteurmagnétique) edétecteurestàl'extrême droiteetlasourcedel'appareilestaucentredelaphotographie.Danslaconfiguration représentée,onnoteraégalementquel'appareilestenaval d'uneinstallationdeCPG (reproduitavecl'autorisationdelasociétéJeol,Japon).

■ Connuesouslenomde**séparationélectromagnétique**,l'utilisationdespectromètresde masseàl'échellepréparative(calutrons)apermisauxÉtats-Unisd'isoler,en1943,quelques kgde <sup>235</sup>Upourlafabricationdespremièresbombesatomiques(projetManhattan).Cevieux procédé,quidonneundébitinfimesous10 <sup>-3</sup>Pa,aétéparlasuite,périodiquementutilisé jusqu'ànosjours,pard'autrespays.

### 16.3.1Accélérateurd'ions

Environ5% desionspositifs form éssoit dans la chambred'ionisations oiten amont du spectrom ètre, se lon la méthode d'ionisation de l'appareil, von teffectuer le parcours quiva les menerjus qu'au détecteur.

Lapremièreétapeconsisteàlesaccéléreraumoyendeplusieursplaquesportéesàdes potentielsnégatifscroissants, latensiontotaleUétantcompriseentre2et10kV(fig.16.4).



Levidedoitêtreexcellent( $P < 10^{-4}$  Pa)pouréviterlaformationd'arcsélectriqueset minimiserlescollisionsentreions.Lesionsporteursd'unechargeq = z 'eacquièrenttous lamêmeénergiecinétique $E_{-1}$  donnéeparlarelation16.5.Leurvitesseaprèsaccélération estdoncinversementproportionnelleàlaracinecarréedeleurmassem i (16.6).

$$E_1 = z \cdot e \cdot U = \frac{1}{2} m_i \cdot V_i^2$$
(16.5)

$$V_i = \frac{\sqrt{2zeU}}{m_i} \tag{16.6}$$

Cependantleurvitesseavantaccélérationn'étantpasnulle, leurénergiecinétique totale doittenircompte de leurénergiecinétique initiale, *E* 0, faible et indéterminée:

$$E_{\text{(totale)}} = E_1 + E_0$$
 (16.7)

Laprécisiondes masses obtenues serad'autant meilleure que les ions individuels d'une même masse auront même vites se. Pour cetteraison, ondonne à la tension U une valeur élevée afinderes treindre la plage devites se pour une même espèce d'ions (fig. 16.4).

#### 16.3.2Secteurélectrique

Pouraméliorerencorelaprécisiondesmesuresdemasses, lanon-homogénéitéenénergie précédentevaêtreencoreamélioréeenfaisant passerlesionstangentiellement dansun secteur constitué par deux électro descylindriques concentriques (fig. 16.5).

Laforce, quis'exercesurlesions, nemodifie pasleurénergie carelle est perpendiculaire à la trajectoire centrale derayon R imposé (fig. 16.5). Elle est doncé quivalente, en grandeur, à  $F = \frac{V^2}{R}$ . En remplaçant le produit  $M^2$  parsoné quivalent en fonction de la tension accélératrice ( $m \cdot V^2 = 2z \cdot e \cdot U$ ), on aboutit à la relation 16.8 fix ant les conditions de passage desions dans le filtreradial del 'instrument. Lors que Eet Uv érifient cette expression, seuls les ions ayant l'énergie acquises ous l'éffet de la tension U suivront la trajectoire derayon R et pour ronts or tirdufiltre. Ce dispositifjoueler ôle d'un *filtre en énergie*. On montre qu'i les tégalement *focalisateuren direction*. Il redresse les trajectoires qui, à l'entrée du secteur, sont que que peudivergentes. Connaiss ant la dep Ventre les plaques du secteur, distantes de *d*, on peut accéder à *E*et à la corrélation qui doit être appliquée entre *U*et *V*:

$$E = \frac{2U}{R} = \frac{V}{d} \tag{16.8}$$

#### 16.3.3Analyseurmagnétique

DanslaconfigurationdutypeEB,ontrouveàlasuitedusecteurélectrostatiquel'analyseur (ousecteur)magnétique. Lesappareilssepartagent entrelemontageNier-Johnsonpour lequel lacourbureimposéeauxionsparlechampmagnétiqueest demêmesensquela courburedueausecteurélectrostatiqueetlemontagedetypeMattauch-Herzogoùcesdeux courburessontopposéesendirection(fig. 16.5). Danscederniercas, si l'analyseurmagnétiqueaunegéométrieadaptée,lemontagedevientfocalisateurpourtouteslesmasses simultanément, conditionnécessairepourlesspectromètresàplusieursdétecteursprévus pourl'étudedesrapportsisotopiques.Enéliminantlavitesse V,parcombinaisondesrelations16.2et16.5,onaboutitàla*formulededéflexion*(16.9)desappareilsàsecteurmagnétique:

$$\frac{m}{z} = \frac{R^2 B^2 e}{2U} \tag{16.9}$$

Seulslesionsayantsuivilatrajectoirederayon*R*, correspondantàlacourburedutube guidedel'appareil, pourrontêtredétectés. Pourobtenirlespectredemassedansl'intervalle choisi, l'appareil modifieprogressivement ladensitédeflux*B*. Touslesions, quel que soit*m*/*z*, suiventtouràtourl'uniquetrajetquiaboutitaudétecteur. Untelbalayageexige environ1/10<sup>e</sup> seconde.

$$m_x/m_{\rm réf} = U_{\rm réf}/U_x \tag{16.10}$$

Lesecteurmagnétiqueencoreappelé*prismemagnétique*est, commelesecteurélectrostatique, focalisateurendirection: unfaisceaud'ionsidentiques, abordantlesecteurmagnétiqueen $F_1$  sousunpetitanglededivergence **a**, estfocaliséen $F_2$ , imagede $F_1$ . À chaque instantseulslesionsd'unemêmemassepeuventsuivrelatrajectoirederayonR(fig. 16.5). CesmontagesEBpermettentgrâceauxdeuxsecteursdecorrigeràlafoislesaberrations angulaireseténergétiquesdesions(focalisation*enénergieetendirection*) sanspertede résolution.Lesdimensionsetlepoidsdel'aimantlimitentl'étudedesmassesélevées.



**Figure16.5** Spectromètres de masse à analyseur magnétique. a)Montage de Nier-Johnson; b) as pectfocalisateur en direction du secteur magnétique (les faces d'entrée et de sorties ontobliques parrapport à l'angle d'incidence du faisce aupour as surer la focialisation; c) montage de Mattauch-Herzog; d) agencement de principe d'unspectromètre à double focalisation (ex R = 40 cm et R = 60 cm).

## 16.4ANALYSEURSÀTEMPSDEVOL(TOF)

Leprincipedesspectromètresàtempsdevol(enanglais, *Timeof Flight*), reposesurla relationentremasseetvitessedesions.L'instrumentmesureletempsnécessaireauxions, formésparunprocédéimpulsionnel,pourparcourirdanslevideunedistanceLsanschamp (fig. 16.6). LarelationfondamentaledesappareilsTOFàparcourslinéaires'obtient en

éliminant <sup>V</sup> dansl'expressions16.5, sachantqueL = V't:

$$\frac{m}{z} = \frac{2eU}{L^2} t^2 \tag{16.11}$$

Cettecatégoriedespectromètrespermetd'atteindredesmassestrèsélevées(300kDa). Pourévaluerlesmassesavecprécision, ilfautmaîtriserladispersionénergétiqueetspatialeinitialesdesions. A finquelesions démarrent tous aumêmeinstant, on provoque une ionisation quasiinstantanée (quel que snanose condes avec un la serpare xemple), répétée ungrand nombre defois. Pour neutraliser la dispersionénergétique desions d'unemême masse, beau coupd'appareils comportent un *réflecteur* (fig. 16.6). Lesions les plus rapides pénètrent plus avant dans la zone de champ de cemiroi rélectrostatique et sont donc plus fortement repoussés vers le collecteurs d'ions. Lesions d'unemême masses on tainsi refocalisés.



**Figure16.6** Spectromètreàtempsdevolàparcoursdirectetprincipeduréflecteurd'ions. 1)Échantillonetporte-échantillon;2)dispositifMALDId'ionisation;3et3')grillesd'extractionetd'accélération(ddp5000V);4)grilledecontrôle;5)collecteurplanàmicrocanaux;6)sortiedusignal.Ledessindubasreprésenteun*réflectron*dontle«miroir électrostatique»égaliselestempsdevols(quelque**m**) desionsdemêmemassemais dontlesénergiesinitialesdiffèrent.Leslargeursdepicssontdel'ordrede10<sup>-9</sup> setla résolutionatteintdésormais15à20000.

Spectromètresàmobilitéd'ions(IMS). Plusieurssociétéscommercialisent desanalyseursportatifspourlarecherchedecomposésvolatilsconnus, dansdesdomainesciblés: produitspétroliers, agentschimiquestoxiqueset militaires, polluants. Cesappareilssont égalementbaséssurletempsdeparcoursquemettentdesionspoursedéplacerd'unesource àundétecteur, dans un tube à pression atmosphérique (fig. 16.7). Le déplacement des ions nesefaisantpassousvide, expliquelegrandnombred' applicationspotentiellessurleter-Cettetechnique, différentedelaspectrométriede rainaumoyend'instrumentsportables. masseàtempsdevolàlaquelleonlacompareàtortquelquefois,correspondenfaitàune <sup>63</sup>Ni «électrophorèseenphasegazeuse». Auvoisinagedelasource, constituéed'unfilmde (émetteur **b**),oud'unelampeUV,l'airformedesagrégatsioniques[(N  $_{2}_{x}$  (H<sub>2</sub>O)<sub>y</sub> H]<sup>+</sup> et  $[(N_2)_x(H_2O)_y O_2])^{-}$  quivontse fixer sur les molécules des composés présents, suivant leur affinitéélectronique. Cettesorted'ionisationchimiqueconduitàunaérosolquimigreen

quelquesmillisecondessousl'effetd'unchampélectriquedontonchoisitl'intensité(200-400V/cm)etlapolarité.Lamobilitédesionsdépendnonseulementdeleurmasse,deleur chargeetdeleurtaille,maisaussidelatempératureetdelapressiond'air.Leseuildedétectionpeutatteindreleppb. OndéfinitlamobilitéioniqueK ion dechaquecomposépar unerelationcopiéesurl'électrophorèsecapillaire. Enappelant V savitesse, *L*ladistance parcouruependantletempst M danslechampE, (E = V/L)onobtientlarelation16.12:





Lesionssontadmisdemanièrerépétitivedansletubeanalyseurencontrôlantlapolaritédelagrilleamont. Exemplesd'enregistrementsobtenusàpartirde3proches produitspétroliers,montrantainsiqu'onpeutattribuerdesprofilsdifférentsàchacun d'eux(reproduitavecl'autorisationdelasociétéGASmbH,Allemagne).Lesarméesdes différentspaysfontbeaucoupappelàcettetechnique.

## 16.5ANALYSEURSÀFILTREQUADRIPOLAIRE PARTRANSMISSION

Àcôtédesinstrumentsprécédents, d'autres appareils moins encombrants, aux performances plus modestes, mais moins coûteux ses ont développés pour traiter des applications n'exigeant pas des spectres degrander ésolution. C'est dans cette catégorie, que ses ituent les appareils à champélectriques eul, basés sur l'utilisation defiltres quadripolaires pour trier les ions. Cess pectromètres, qui forment la catégorie la plus répandue, sont très utilisés comme détecteurs de masses (installations couplées CPG ou CLHP/SM ou ICP/SM) ainsi que dans nombre d'applications industrielles concernant l'analyse des gazet des atmosphères résiduelles dans les techniques duvide.

#### 16.5.1Potentieletchampélectriquedansunquadripôle

Unquadripôleestformédequatrebarresmétalliquesparallèles(L = 5à20cm)àsection hyperboliquedanslapartieintérieureaumontage(fig.16.8).Lesbarresopposées,dontla distancedecontactestdésignéepar2r 0,constituentdeuxélectrodesportéesaumêmepotentielélectriquetandisquelespotentielsentredeuxbarresvoisinessontopposés(ddpU).



Figure 16.8 Représentation d'unquadripôle.

Noterleraccordementdesbarres2à2.Cedispositifmécaniquementsimpleexigeun usinageprécisdesbarrestailléesenformehyperbolique. Dansbeaucoupdemodèles lesbarresontlatailled'uncrayonbille.Àdroite,tracéd'uneséried'hyperboleséquipotentiellesdanslapartiecentraledufiltre.

Lepotentiel **F** entoutpointdel'espaceintérieurauquadripôleapourvaleur,quelque soitz:

$$\mathbf{F} = U \cdot \frac{x^2 - y^2}{r_0^2} \tag{16.13}$$

**F** estcomprisentre -Uet+U.Pourunmilieuhomogène,lepotentiel **F** estdoncnul toutlelongdel'axeoptiqueO<sub>Z</sub>.

L'expression 16.13 implique que dans tout planx Oyles points ayant même potentiel sont situés sur les branches d'une hyperbole équilatère dont les asymptotes sont les droites  $y = \pm x$ . Les lignes de champé le ctrique sont orthogonales aux courbes équipotentielles, en chaque point M<sub>xyz</sub> de l'espace intérieur. Ce champa pour valeur:

$$E = - \operatorname{grad} \mathbf{F}$$

Lasurfacedesbarresenregarddelapartieintérieureauquadripôleépouselaforme d'hyperbolesdontlesexpressionsanalytiquessont:

barresx	$\mathbf{F} = +U$	⇒	$y^2 = x^2 - r_0^2$
barresy	$\mathbf{F} = -U$	⇒	$y^2 = x^2 + r_0^2$

Lorsqu'unionpositifpénètreparlepointOdanslefiltremaintenusousvide,lescomposantesdesonvecteurvitesse,danslestroisdirections*xyz*,vontdéterminersatrajectoire. Lazonecentralesecomportecommeunespaceenformedetuyaud'axeOz,dontlaparoi peutattirerouaucontrairerepousserl'ionsuivantl'endroitoùilsetrouve.Lesdeuxbarres chargéespositivementlefocalisentsuivantl'axeOz,correspondantaufondd'unevalléede potentiel(zonedestabilité),alorsquelesdeuxbarreschargéesnégativement,aucontraire, ledéfocalisent(apparitiond'unebossedepotentiel,planyOzinstable).

L'imaged'unebillequ'onfaitroulerdanslefondd'unegouttièreenpositionhorizontale figureassezbienàquoiressembleunevalléedepotentiel.Pourimaginerl'effetd'unebosse depotentiel, ilfautcettefoisfaireroulerlabillesurledosdelagouttièreretournée:la trajectoireserainstable.

### 16.5.2Utilisationd'unquadripôlelinéairecommefiltreàions

OnsuperposeàlatensioncontinueU,unetensionalternativeV <sub>RF</sub> defréquence **n** etd'amplitudemaximale $V_{\rm M}$  (**n** estdel'ordrede2à6MHzetV <sub>M</sub>/Ude6).Lestensionsalternatives sontdéphaséesde **p** entrelesjeuxdebarres(fig.16.9).

$$V_{\rm RF} = V_{\rm M} \cos(2\mathbf{pn})(16$$
 .14)



#### Figure16.9 Filtrequadripolaire.

Suivantleurmasse, lesions répondent plusoumoins facilement aux sollicitations du champvariable. Leur durée de parcours doitêtres upérieure à période de la radiofréquence. Pour cetteraison ils entrent dans le filtre avec une énergie cinétique de quel ques dizaines d'eV seulement. Modèle de quadripôle avec préfiltre (Société Fisons). Aucoursdutemps, enchaquepointàl'intérieurdufiltre, le potentiel correspondmaintenantàlasomme algébrique des expressions 16.13 et 16.14:

$$\mathbf{F}_{xy} = [U + V_{\text{M}} \cos(2\mathbf{pn})] \, \frac{x^2 - y^2}{r_0^2} \tag{16.15}$$

Lechamprésultant comporte doncune partie fixee tune partie variable. Dans ces conditions, lesions, quipén ètrent en Odans le quadripôle, sont soumis à une force variable en intensité et en direction. Il svont suivre des trajectoires complexes, tridimensionnelles généralement instables, enformed'hélice de tire-bouchon, quivonts' ache verenven ant frapper l'une des barres.

Pourobtenirleséquations dumouvement d'union, on doit calculerles forces  $F_{x,F_y}$  et  $F_z$  quis 'exercent sur lui (*équations de Mathieu*). Cescal culs étant complexes, on secont enter a d'étudier de ux cas particuliers.

- SupposonsunionsanscomposantedevitessesuivantOy:latrajectoireresteradansle planxOz. Lesparoisétantalternativementpositivesounégatives(V M U), lesions lourds,deparleurinertietropgrande,nepourrontpassuivrelesvariationsd'orientation duchamp:ilsneressentirontquelatensioncontinueUpositive.Ilsserontpeuperturbés. Maislesionslégerspourrontoscillerdeplusenplusjusqu'àvenirsedécharger,doncse perdre,surunedesbarres.Lesdeuxbarrespositivesconstituentcequ'onappelleun*filtre* passe-haut.
- Prenonsmaintenantlecasd'unionquin'auraitpasdecomposantedevitessesuivantOx: latrajectoireresteradansleplanyOz.Lesionslourdscontinuerontàêtreinexorablement attirésverslesbarresnégatives. Seulslesionslégersvontpouvoirêtreéventuellement récupérés.Onestenprésenced'un*filtrepasse-bas*.

Lescalculsafférentsàcettetechniquemontrent qu'il yadeuxmanièresd'utiliserce *filtrequadripolaire*: oubienonmaintient constantes les deuxtensions UetV <sub>RF</sub> et on fait unbalayage de la fréquence **n** oubienonmaintient cette fréquence à une valeur donnée et on augmenter égulièrement l'amplitude destensions UetV de façon que leur rapport reste constant. On délimite ainsi une fenêt redont la largeurest parexemple de 1u, (résolution unitaire), qui per met d'obtenir de manière *séquentielle* les pectre de massed ucomposé.

■ Larésolution*R*desfiltresquadripolairesdépenddenombreuxparamètresdontlaformule 16.16permetderendrecompte.Onpeututilisercesappareilssoitdansunmodeoù constantdanscecaslarésolutioncroîtaveclamasse,soitdansunmodeoùlarésolutionest constante,voisinede1*u*(fig.16.10).



**Figure16.10**Spectrepartield'unhydrocarbureobtenu avecunanalyseurdegazfonctionnantsurleprincipedufiltrequadripolaire. L'enregistrementmontrequel'appareäétéutilisédanslemodeoù **D***m* estconstant surtoutel'étenduedesmasses. Larelationapprochée 16.16 détermine la résolution maximum attendue pour union porteur d'une charge élémentaire e, accéléré sous une de de  $V_z$  volts à l'entrée du filtre de longueur L, derayon  $r_0$  enutilisant une radio fréquence dont la tension maximum est  $V_{max}$ .

$$R = \text{Cste} \cdot \frac{L^2 \cdot V_{\text{max}}}{r_0 \cdot e \cdot V_z}$$
(16.16)

## 16.6ANALYSEURSÀPIÉGEAGED'IONSPARQUADRIPOLE

Underniertyped'appareilestreprésentépardestrappesàionsdontlagéométrieestbien différentedesquadripôlesprécédents.Lesionssontconfinésentredeuxélectrodesdeforme toriques, quiparaissentrésulterd'unesorted'anamorphosedesquatrebarreauxclassique d'unquadripôle.Encommunaveclacatégorieprécédente,ilsfonctionnentsousl'effetd'un champélectriquevariable(avecousanschampfixe). Simplesenapparence, maiscomplexesd'unpointdevuefondamental,cesdétecteursàpiégeaged'ionssonttrèssensibles etpermettentdestechniquesd'ionisationdifférentes.Levolumedélimitéparlesélectrodes, ditessupérieure, inférieureetannulaire, constitueàlafoislasourceetle*filtredemasse* (fig.16.11).Cesanalyseurs,deconstructionmoinscoûteuse,sonttoujoursassociésàune méthodeséparativeenamont(CPGSM).

Demanièresimplifiée, le fonctionnement peut serésumer commesuit: le composésoumis à un très bref bombardement d'électrons conduit à desions quipén ètrent en suite dans la partie centrale du filtre. Une radio fréquence fixe, appliquée à l'électro de annulaire, confine cesions dans l'espace central en le urfais ant décrire des trajectoires complexes, amorties par effet d'une faible pression d'hélium, de l'ordre de 0,01 Pa, également introduit dans cette trappe.



**Figure16.11**Spectromètresàpiégeaged'ions. a) Agencementdes électrodesd'unetrappeàions; b) dessinenperspectivedes électrodesterminalesetdel'électrodeannulairecentrale(d'après*CurrentSep*.1997, 16:3,p85).

Pouranalyserlesionsprésentsonaugmentegraduellementlatensionderadiofréquence. Touràtour, dans l'ordre des valeurs croiss antes durapport m/z, l'amplitude d'oscillation desions croît dans la direction axiale et vajus qu'à le ure x pulsion par une série de petits trous per cés dans l'électro de dite de sortie. Il satte ignent a lors le détecteur (fig. 16.12).



ionisationchimique(§16.10.2).

Cesappareilspeuencombrantsettrèssensiblesontcependantpourdéfautsdeprésenter unegammedynamiqueétroiteetunerépétabilitédesspectresd'unmêmeéchantillonassez moyenne,cequiestungroshandicapenanalysequantitative.

Touslesspectromètresdemassesadoptent leprincipedesmesurescomparatives. On étalonnel'appareilavecdesionsdemassesconnues.Bienquedesrelationssimples,dont certainessontindiquéesdanscechapitrepermettentdecalculerlesmassesàpartirdecer-tainsparamètres,ellesrestentdesformulesexplicatives.Ellesnesontpasutiliséesparles logicielsdesspectromètres.Ellesnetiennentpascomptedefacteurssecondairespropresà chaquemontage.

## 16.7ANALYSEURSÀRÉSONANCECYCLOTRONIQUE(FTMS)

Cesspectromètres, relativement peur épandus, font figure d'outsiders des appareils précédents. Apparent és aux pièges magnétiques à ions, ils permettent d'obtenir la masse des ions avec une très grande précision.

Leprincipeestlesuivant:lesions,obtenusparundesnombreuxprocédésexistants,sont dirigésversunepetitecavitéplacéeauseind'unchampmagnétique**B**trèsintense(4à9 teslas)crééparunebobinesupraconductrice.Danslacavité,lesionsquisontralentispar deschocssurlesmoléculesrésiduelles(leviden'estpasparfait)restentconfinéspareffet desparoisportéesàdespotentielspositifs. Leurstrajectoiressont complexesmaisleurs projectionsdansunplanxy,normalàl'orientationduchamp**B**correspondentàdescercles (fig.16.13).Lerayondelacirconférencedépenddel'énergiecinétiquedel'ionetestdonné parl'équation16.2.

Si V estfaibleet Bgrand,lacirconférenceserasuffisammentpetite(quelquesmm).À partirdesrelationsclassiques  $V = \mathbf{v}$  Ret  $\mathbf{v} = 2 \mathbf{p} \mathbf{n}$ onaboutitàl'équation16.17.



Figure16.13Leprincipeduspectromètredemasseàrésonancecyclotronique.a)TrajectoiredebasesuivieparunionsoumisàuneinductionmagnétiqueB comptetenudesorientationschoisies.b)a)Despectsimplifiéd'unecelluledepiégeagedesions(lesplaques5et6sontexcitatrices,lesplaques3et4piègentlesionsetlesplaques1et2sontdétectrices).sontdétectrices).Lesionssontforméssoitdanslacellulesoitenamontdecelle-ci.c)principedeladétection:1,troisionsenattente;2,impulsiondefréquencen1rionm1.estexcité;3,aprèsexcitation,l'ionm1tournesuruneorbiteplusgrande;4,pourunéchantillonréelcontenantungrandnombred'ionsm1.ceux-ci semettentàtournerenphase.Ilsproduisent,surlesplaquesdétectrices1et2,l'effetd'unvecteurchampélectriquetournantàlamêmefréquencen1concentration.Silestroisionsm1 - m3ontésimultanémentexcités,lesignalensortieserauninterférogramme.UncalculdeFourierconduitauspectrehabituel.

Celle-cimontrequ'àchaquemassecorrespondunefréquence, *indépendante de la vitesse de l'ion*. Parconséquent il yaura, àuninstant donné, autant defréquences de rotation différentes que d'ions de rapports *m* / *z*eux-mêmes différents dans le piège.

$$\frac{m}{z} = \frac{e^{\cdot}B}{2\mathbf{pn}} \tag{16.17}$$

ou

$$\mathbf{n} = 15350 \, \frac{B^2 z}{m}$$
 (16.18)

Laformulepratique 16.18 donnela fréquence  $\mathbf{n}$  (enkHz) d'union de massem(Da) porteur d'un nombre de chargez dans un champ B(Tesla). L'analyse des masses revient à déterminer avec précision les différentes fréquences des ions.

Pourrepérerlesfréquences, et parsuiteles rapports m /zdesions,onenvoieunebrève impulsion(1ms)d'unebandederadiofréquencesenglobanttoutescellesquisontprésentes. Ainsitouslesionscaptentdel'énergie. Leursfréquencesnechangeantpas, ilsdécrivent pendantladuréedel'impulsiondesorbitesenspirales, doncleursvitessess'accroissent. Aprèsimpulsion, lesionsd'unmêmerapportm /zsontréunisenunensemblecohérent, phasé,quiprovoqueunsignal(résonancecyclotronique)demêmefréquence,auniveaudes plaquesdétectrices(fig. 16.13). Globalement l'échantillonconduit àunsignal complexe dûàlasuperpositiondes fréquences induites partoutes les populations m /zdifférentes. Cetinterférogramme, dontl'intensité[I = f(t)]décroîtlorsquel'excitationcesse,estune indicationd'ensembledetouteslesfréquencesdontilestissu.Lesconditionssontréunies pourquelelogiciel puissefairel'analysedeFourier, c'est àdirepasserdeI = f(t)à = f(m/z).Lesionsnesontpasdétruits,  $I = f(\mathbf{n})$ , doncfinal ementaus pectre demasse I ilspeuventêtreréexcitésouserviràd'autresexpériences.

### 16.8PERFORMANCESDESSPECTROMÈTRESDEMASSE

#### 16.8.1Limiteenmasse

Toutspectromètrepermetdedéterminerlerapportm /zjusqu'àunevaleurmaximum.La masselaplusélevéequiluicorrespond, endaltons, dépenddoncdunombredecharges zportéesparl'ion.Parexemplesil'appareilpeutmesurerlesrapportsmasse/chargejus-qu'à2000,ilserapossiblededétecteruniondemasse80000Daporteurde40charges élémentaires(q = 40e).

#### 16.8.2Sensibilité

Lasensibilitéd'unspectromètredemassesemesureenpoidsd'échantillonconsommépar seconde(quelquespg/soufemtomole/s)pourobtenirunsignald'intensiténormalisée.Ilya renouvellementdesionsenpermanence.Lesspectressontobtenusparbalayagessuccessifs.

#### 16.8.3 Pouvoir derésolution

Surunspectretracéenmodegaussien(obtenuavecunappareilàsecteurmagnétiqueou àtempsdevoloucyclotronique), onpourradistinguerdesmassesd'autantplusvoisines quelespicscorrespondantsserontplusétroits.Cettepropriétéimportantedesappareilsest repéréeparle*pouvoirderésolutionR*pourlequelplusieursdéfinitionscoexistent.

Pourcalculer*R*, ondivise lavaleur*m* /*z* dupic choisi parla large urdupic D(m/z) repérée soitàmi-hauteur(*FullWidthatHalfMaximum*, FWHM)s'ils'agitd'unpicisolé, soità 5%



delahauteurquandonconsidèredeuxpicsvoisins(figures16.14et16.15).



Àgauche, situationdeprincipepourdéfinirceparamètredanslecasd 'unpicisolé. SuivantlesconstructeursJalargeurdupicestmesuréesoità50%soità5%desa hauteur.Àdroite,exempledespectrebasserésolutiond'unéchantillondeplomb.La valeurtrouvéepourlepouvoirderésolutiondépendbeaucoupducomposéetdela massechoisis.

Lesspectresdefragmentationprésentéssousformedebâtonnetsnepermettentpasde fairececalcul. Tout aupluspeut-ondirequepouruntelspectrelarésolution(etnonle pouvoirderésolution)vautexactement1*u*(parexempleondistinguelepic28dupic29, oulepic499dupic500.)Enfaitpourlesappareilsquadripolairesouàpiégeaged'ionsce paramètreamoinsd'intérêt. Lesvaleursdespouvoirsderésolutionsontpetites. vationdusignalbrutquepeutfournirunappareildecettecatégorieàpartird'uncomposé montreuntracéconstituédepicslargesetdeformeaplatieausommet(fig.16.15).Si estconstantetprochede1*u*,lepouvoirderésolutionaurasensiblementpourvaleurcellede lamasseàlaquelleonseplace.



**Figure16.15**Pouvoirderésolutionétablisurdesspectresexpérimentaux. Àgaucheexempled'unenregistrementcorrespondantàunpouvoirderésolutiontrès élevé(appareilàrésonancecyclotronique). Aveccettetechnologiequi faitappel aux transforméesdeFourier, larésolutionmaximalethéoriquevaut: R = nT/2, (**n** étant lafréquenceenHzdel'ionconcerné, et T (s), letempsd'acquisitiondel'interférogramme). Aucentrelesignalbrutd'unappareilàfi Itrequadripolaire(pouvoirderésolution, 450). Àdroiteprésentationconventionnelledecemêmeenregistrement(résolution, 1u).

L'obser-

**D**m

#### 16.8.4Introductiondel'échantillon

Les méthodes d'introduction des échantillons dans les pectromètre de masses ont nombreuses à la fois parce que les échantillons peuvent revêtir des formes variées et parce certains procédés d'ionisation ont leur propre exigence.

#### 16.8.5Introductiondirecte

Sil'échantillonestsousformedegazoudeliquide, onen introduitune trèspetite quantité, avecune microseringue, dans une sorte de réservoir qui communique avec la chambre d'ionisation parunorifice très étroit. Sous l'effet duvide poussé qui règne en aval decetorifice, le composé se trouve aspiré et va porisé. On obtient cequ'on appelle une *fuite* (ou *pompage*) *moléculaire*. Pour les applications qui nécessitent unsuiviper manent, l'introduction peut se faire en continu par une entrée endérivation. Les gazet les composés volatils (COV) à l'état va peur oudissous dans un liquide tell'e au pour ront diffuser par exemple à travers une membrane por euse.

S'ils'agitd'unsolidepouvantpasseràl'étatdevapeursousvide, ilestdéposéàl'extrémitéd'unsupportmétallique(chaufféounon)quicoulissedanslasourcedel'appareil. Dansd'autrescas, pourcertainsmodesd'ionisation, ilestmélangéauseind'unematrice (ex.glycérolouacidebenzoïque).

#### 16.8.6Introductiondanslecasdestechniquescouplées

Pourlesmélangesdecomposés, ilestfréquent de faire précéder l'analyse parspectrométrie de masse d'une séparation préalable des constituants parchromatographie en réunissant un chromatographe et un spectromètre de masse. Le couplage CPG/SM est devenutrès courant: on fait déboucher la colonne capillaire dans la chambre d'ionisation. Les composés séparés arrivent doncs ous forme gaze use et mélangés augazvecteur pour être analysés tour à tour. Le débit de gazvecteur ne dépassant pas l à 2mL/min, la pompe dus pectromètre suffit pour maintenir levidené cessaire à l'analyse.



**Figure16.16**InterfaceCLHP/SMutilisantunséparateur) étaisceaudeparticules. Lesmoléculeslourdes, moins déviées pareffet duvide queles molécules légères desolvant, ontune plus grande probabilité de rester d<u>ans l'axedus ystèmeet</u> de passerains i dans la partie SM. Cette approche balistique a ét ét rèsutilisée dans d'autres dispositifs mainten ant abandonnés.

L'interfaçageCLHP/SMouECHP/SMestpluscomplexeparsuitedelaprésencedes solvantsd'élutionquicontiennentsouventdel'eau(unpoisonpourlesspectromètresde masse). Encequi concernelachromatographieliquideonprivilégielesmicro-colonnes auxdébitstrèsfaibles.

EnCLHP, ilpeuts' agirdecomposés de masses moléculaires élevées, pour les quels les modes d'ionisations ont différents. Un dispositif assezancien, dont la sensibilité est maintenant jugé et ropfaible, est le *sé parateur à fais ceau de particules*, (ou *Particle beam*, figure 16.16), dans le quella phase liquide est va porisées ous forme des pray dans une chambre de désolvatation, avant de travers er une space où l'échantillon continue àse concentrer par évaporation.

## **16.9PRINCIPAUXPROCÉDÉSD'IONISATIONSOUSVIDE**

L'analyseparspectrométriedemassedébuteparl'ionisationducomposéenespècesindividuellesentièresoufragmentées.Lechoixdelaméthoded'ionisationdépenddel'étude projetée, delanatureducomposéquipeutêtreunepetitemoléculeorganique, unmétal, unemacromoléculebiologique...etdesonétat(gaz,liquideousolide).Lesdispositifscorrespondantssontcomplexesetsouventinstallésdèslaconstructionduspectromètre,sibien quelesappareilssontenfaitspécialisés.

### 16.9.1 Ionisationparimpactélectronique(IE)

L'*ionisationparimpactélectronique*estlaméthodelaplusutiliséepourlescomposésqui peuvent passeràl'état gazeux. C'est notamment lecasdesmoléculesorganiques. Elle consisteàprovoquerdescollisionsentrelesmoléculessanschargesinitialesetdesélectronsobtenuspareffetthermo-ionique(fig.16.17).Dansunchocilyaarrachementd'un desélectronslesmoinsretenusdelamolécule,cequiconduitàunionporteurd'unecharge élémentairepositive.

Ceprocédéestreproductible, cequipermetd'identifieruncomposéencomparantson spectreàtousceuxd'unespectrothèque,dumoinssiellecontientlespectredececomposé.

Pard'autresmécanismesilseformeaussi, enquantitémoindre, desionsnégatifs. Pour étudierces derniers, ilfautinverser les polarités des électro des ainsi que les ens du courant dans l'électro aimant pour conserver auxions la trajectoire imposée par construction.

L'énergiestandardd'ionisation, 70eV, estobtenueenaccélérantlesélectronsparune ddpde70V.IIseproduitenvironunionpour10000molécules.C'estunprocédé«très cassant».Pouraccroîtrel'intensitérelativedupicmoléculaireM,ilestconseillédechoisir uneénergied'ionisationplusfaible,15eVparexemple(fig.16.18).

Pourpréciserl'originedesions, onutilise une terminologie variée et heure use mentassez explicite parelle-même: c'estainsiqu'on rencontrera desions monochargés, polychargés, monoatomiques, polyatomiques, moléculaires, pseudomoléculaires, parents, fils, fragments, secondaires (issus defiliations aprèsionisation), métastables...



 $\label{eq:linear_line$ 



**Figure16.18**<sup>influencedel'énergiedesélectronssurlafragmentation. Exempledel'acide penzoïque. Courbedel'efficacitédel'ionisationenfonctionde l'énergiedesélectrons.Onremarqueraquelesspectressontnormalisésc'est-à-direque lepicleplusintenseprendlavaleur100.Certainsdisentquec'estuneapplicationdela méthodedeProcruste(selonlalégendegrecque,lebrigandProcrusteforçaitlesvoyageursàs'allongersurunlitetselonleurtailleil leurcoupaitlespiedsouau contraire tiraitsurleursmembrespourlesmettreauxdimensionsdulit).</sup>



### 16.9.21onisationchimiquepositive(IC)

Cemoded'ionisationrésultedelaréactionentrelesmoléculesducomposéMetdesions obtenusparbombardementd'électronssurungaz,telleméthane,l'ammoniacoul'isobutane,introduitconjointementaucomposédanslasourcedel'appareil. Lapressionrelativementélevéequirègnedanscettepartiedel'appareil(unecentainedepascals),réduitle libreparcoursmoyendesmolécules, cequifavoriselescollisions. Ils'agitd'unprocédé d'ionisation«doux».

Ilseproduitdesespècespositivesetnégatives.Onobserveenparticulierlaformationde l'ionpseudomoléculaireMH <sup>+</sup> (quin'estpasunionradical).Saformationdépendcependantdel'affinitédeMpourH <sup>+</sup>.Cetionaunemoindretendanceàsefragmenterquel'ion moléculaireM <sup>+</sup> obtenuparimpactélectronique,cequipermetderepérerlavaleurdeM (fig.16.19).

CependantpourlescomposésdutypeRH,onpeutobserverégalementl'ionR <sup>+</sup> sibien quel'ionisationchimiquelaissetoujoursplanerundoutesurlavaleurdelamassemoléculaireducomposéétudié.

 $NH_4$  <sup>+</sup> secomportecommeCH  $_5$  <sup>+</sup>. Quant àl'isobutane, il donneavecfacilitél'ion  $(CH_3)_3C$  <sup>+</sup>, stable, quiconduitàl'ion(M+1), ensetransformant lui-mêmeen isobutène.

réactionprimaire:	$CH_4$ +e $\rightarrow$	CH4 <sub>]+</sub> • +2e _	(Ionisation)
réactionssecondaire	$\begin{array}{ccc} \text{PSCH}_{4}\text{P}^{*\bullet} & \longrightarrow \\ \text{CH}_{4}\text{P}^{*\bullet} & \text{+CH}_{4} & \longrightarrow \\ \text{CH}_{3}\text{P}^{+} & \text{+CH}_{4} & \longrightarrow \end{array}$	$\begin{array}{rrr} CH_3\!\!\uparrow^+ & \!$	(Autoprotonation)
collisionsavecM:	$\begin{array}{ccc} CH_{5]^{+}} & +M & \longrightarrow \\ C_{2}H_{5]^{+}} & +M & \longrightarrow \end{array}$	МН <sub>]+</sub> +CH <sub>4</sub> MC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> <sub>]</sub> +	(ionàM+1) (ionàM+29)
siMestdetypeRH: sicationtert-butyle	$CH_5^+ +RH \longrightarrow$ :(CH 3)3C <sup>+</sup> +M $\longrightarrow$	R+ +CH <sub>4</sub> +H <sub>2</sub> MH <sub>]</sub> + +CH <sub>2</sub> =C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	(ionàM-1)

#### Figure16.19 Ionisationchimique.

Formationàpartirduméthaned'espècescationiquesetréactionsurlesmoléculesM ducomposé.Ladernièreéquationcorrespondàl'actionducationdel'isobutane. La présenced'ionsrelativementlourdsdanscesmilieuxrendsansintérêtl'étudeduspectre endessousde45Da.

### 16.9.3Bombardementparatomesrapides(FAB)

Ceprocédéetlessuivantssontréservésauxcomposéspolairesetpeuvolatilssousvide. L'ionisationsefaitparimpactd'atomeslourdsnonionisés(ArouXe),animésd'unegrande vitesse,surl'échantillondisperséaupréalabledansunematriceliquidepeuvolatile(glycéroloudiéthanolamine)etdéposédanslasourceàl'extrémitéd'unsupport. Pourdisposerdeces projectiles, oncommence parioniserungaztell'argonavecdes électrons. Cesionsprimairessontalors dirigésversune chambredecollisionoùilsviennent frapper desatomes decemêmegazàl'état neutre (fig. 16.20) avant d'être éliminés du faisce auprincipal parl'effet déflecteur d'unchampélectrique. Cesont cesatomes neutres etrapides quiviennent bombarder l'échantillon. Cettete chnique dénommée FAB(f \_\_astatom hombardment), provoque accessoirement l'apparition d'ions dus àlamatrice dedispersion et d'unbruit defond assezimport ant cequirend impossible l'étude desions depetitemasse.

ApparentéeàlatechniqueFAB,lebombardementdelacibleavecdesionsCs <sup>+</sup> ouAr <sup>+</sup> àlaplacedesatomesneutresareçulenomdetechniqueSIMS.Cesionsquipeuventêtre accéléréspermettentdesfragmentationsplusénergétiques.



#### 16.9.4 Ionisation las erassistée parmatrice (MALDI)

#### Figure16.20 Techniques FABet MALDI.

a)Principedeformationd'unatomerapideetneutredexénonparcollision; b)formationd'atomesrapidesd'argondansunechambredecollisionetbombardement del'échantillon(canonFAB); c)ionisationparlaser(*MatrixAssistedLaserDesorption lonisation*).L'impactduphotonestcomparableàcelui d'unatomelourd.Parunmécanismemalconnuilseproduitunedésorptionetphoto-ionisationdesmolécules.Ces modesd'ionisationpartirslaserconviennentparticulièrementbienàl'étudedesmasses moyennesetélevées.Ilssontutiliséssurtoutenbiochimieetnonpaspoureffectuerdes dosagesderoutine.

Cemoded'ionisation-désorptionprovoquetrèspeudefragmentations. Lecomposéà étudierestd'abordincorporédansunematriceorganiquesolide(del'acidedihydroxybenzoïque,parexemple)etensuitedéposésurunsupportaupointd'impactd'unfaisceaulaser pulséUV(ex. laserN  $_2$ ,  $\mathbf{l} = 337$ nm, 5ns). L'énergiethermiquereçueesttransféréepar lamatriceaucomposéquisetrouvedésorbéetionisédefaçondouce(fig.16.20c).Parce procédéonextraitdelaphasecondenséedesionsenphasegazeuse.

## 16.10PROCÉDÉSD'IONISATIONÀPRESSIONATMOSPHÉRIQUE

Beaucoupd'applicationsnouvellesenspectrométriedemasseconcernentsoitdesdosages d'élémentssoitl'étudedebiomoléculespeustablesetpolaires(M > 2000Da).Cesapplicationsontétérenduespossiblesaveclamiseaupointdeplusieursdispositifsetméthodes d'*ionisationàpressionatmosphérique*(API)applicablesauxcomposésensolutionaprès nébulisation.

### 16.10.1Ionisationparplasmad'argon

Onsaitquelesplasmasd'argonsontutilisésenspectrométried'émissionoptique(*cf.*14.3.1) pourfairepasserlesélémentssousformedecationsdansdesétatsexcitésàl'originederaies ioniques.Iln'estpasétonnant,parconséquent,qu'onfasseappelàcesmêmesplasmaspour ioniserdeséchantillonsinorganiquesenspectrométriedemasse.

L'échantillonensolutionestnébulisédansleplasmaforméàproximitéd'unpetitorificesituéàl'entréedel'analyseur, cequipermetàune partie desions formés depénétrer parl'effet duvide dans les pectromètre de masse (fig. 16.21). On peut place régalement un plasma en sortie de colonne capillaire d'une CPG. Toutes les liaisons chimiques sont détruites, cequifait qu'on accède ainsiaux concentrations élémentaires (*analyse des péciation* des composés or ganométalliques par exemple).

■ Danslesplasmasd'argonsubsistent àdetrèsfaiblesconcentrationsdesionspolyatomiquesprovenantdel'air,del'argonoudelamatricedel'échantillon.Cesespècespeuvent êtreisobariquesaveclesanalytesetsontlasourcedeconfusionspossiblesaveclesappareilsdefaiblerésolution.N 2,O 2,ArH,ClOArO,CaO,Ar 2...,cesionsmoléculaireschoisis commeexemplesontlemêmerapportm / zquedesélémentstelsSi,S,V,Fe,K,quipeuvent êtrelesespècesrecherchées.DeuxméthodessontutilesdanscecasOnpourrasoitchoisir unisotopedel'élémentconsidéré( <sup>54</sup>Feaulieude <sup>56</sup>Fe)oubienonutiliseraunspectromètre comportantunechambredecollisionsituéeentrelasourceetledétecteur,pourdissocierles ionspolyatomiques.

## 16.10.2 Ionisation parl'intermédiaire des prays

Généralementplacésensortied'unappareild'électrophorèsecapillaireoudechromatographieliquideàmicrocolonne, cesprocédéstrèssensibles, commencentpartransformerla



**Figure16.21**Ionisationpartorcheplasmaetenregistrementobtenuparlam éthodel CP/SM. Unepartiedesionsgénéréstlansleplasmahorizontal passedanslespectromètrede masse.Mélangedequelquesélémentsmétalliquesenregistréentrelesmasses50et 68Da. Onnoteralaprésencedesdifférentsisotopesdesélémentsconcernés. Larésolutionesticiinsuffisantepourdistinguerlesisobares,c'est-à-diredesionsprovenant d'élémentsdifférentsmaisayantpratiquementmêmemasseetquisesuperposentdonc surlegraphe.

phasemobileliquideenunfinbrouillardaqueuxcontenantl'espèceàanalyser. Laphase mobilepeutapporterdesionsH<sup>+</sup>, selonlepHdelasolutionetcontenirdescationstels NH<sub>4</sub><sup>+</sup>,Na<sup>+</sup>,K<sup>+</sup> (casd'unélectrolyte).

Plusieurstechniquessontàdistinguer:

- t Electrosprayou«Ionspray»(ESI).Lesgouttelettessontforméesàl'extrémitéd'unfin capillairedesilice. métalliséensurfaceet portéàunpotentiel élevépositif(si l'ona choisid'étudierlesionspositifs). Le champélectrique intense le ur confère une densité 16.22). Pareffet d'ungazsec, decharge(z/m)importante(fig.elless'évaporent progressivement enperdant desmoléculesdesolvant pardesmécanismescomplexesde désolvatationetd'évaporation. Leurdensitédechargedevenanttropgrande(limitede Rayleigh), ellesexplosentenlibèrantdesionsnonfragmentésetprotonésou«catioporteursd'unnombredechargesvariables(enmoyenne1charge nisés»del'analyte, élémentairepour1000Daenmasse).
- Photoionisation.Onassocielemodedenébulisationdécritprécédemmentavecuneionisationaumoyendephotonsd'environ10eV.Lemontagecomporteàlaplacedelapointe aeffetcoronaunelampeUV, cequirappelleledétecteuràphotoionisation(*cf.* 2.7.5). Ceprocédéquidonnepeudefragmentsestintéressantpourlesmoléculespeupolaires.
- Ionisationchimiqueàpressionatmosphérique(APCI). Lesmicro-gouttessortantdela busesontconcentréesparunchauffagetrèscourtvers350 °Cavantd'arriverdansune zoneoùsetrouveungaztellediazoteetdelavapeurd'eauquiontétéioniséspardes



**Figure16.22**Ionisationàpressionatmosphériqueparelectrospray(«ionspray»). Lecapillairedesortieportéàunpotentielélevé,conduitàunbrouillardchargé(1).Les gouttelettes,ens'évaporant,provoquentuneaugmentationdeladensitédecharges électriques(2)aupointqu'ellesexplosentenexpulsantdesmoléculesdel'analyteporteusesdeplusieurscharges(3).Lediazoteamélioreleprocessusdeconcentration(4).

déchargescorona(fig.16.23).Ilseproduitdescollisionsnombreusesions/moléculesavec transfertsd'électronsetdeprotons. Cetteméthodeconduitàdesionsmultichargésde type(M+nH) <sup>n+</sup>.Ellenepeutêtreminiaturisée,carelledemandeundébitplusgrandque l'electrosprayetnepeutconvenirqu'auxmoléculesvolatilesetthermiquementstables demasseinférieuresà1000Da.



**Figure16.23** Ionisationàpressionatmosphériqueparionisationchimique. (1),L'échantillonsousformedespray, semélangeauxionsissusd'ungazréactanttel lediazoteioniséparuneaiguilleportéeàunpotentieltrèsélevé(effetcorona).(2)Les moléculesioniséesdediazoteoudesolvantcaptentàleurtourdesmoléculesd'analyte pourconduireàdesamas(«clusters»)(3). Ceux-cisontdétruitsparuncourantde diazotequipermetuntransfertdeschargessurl'analyse.

L'avantagedecesméthodesd'ionisationdoucesestl'obtentiond'ionsmultichargés(*z* peutdépasser30),pseudomoléculaires,formés*avantd'entrer*danslespectromètre.Misà partl'APCI, ellesontpermisd'étendrelagammedemassedesappareilsjusqu'à10 (ex.protéines,polysaccharidesetautrespolymères).

Cesprocédésconduisentàdesspectresprésentantlephénomène«d'enveloppeionique» quipermetdecalculerlamassemoléculaire(fig.16.24)

<sup>5</sup> Da


#### Figure16.24 Ionsmoléculaires multichargés.

SpectreobtenuàpartirducytochromeC(cœurdecheval), protéinede12360Da, par laméthodeélectrospray.Entre2picsconsécutifs, lachargedel'ionvaried'uneunité. À droite, amasisotopiqueducytochromeenhauterésolution.Onpeutretrouveràpartir decesspectrespardeuxméthodesindépendantes des valeurs très proches de la masse moléculaire ainsique le nombre de charges portées par les ions (avec l'autorisation de F.W.McLafferty, etColl.*Anal.Chem*. 1995, **67**, 3802-3805).

## 16.11SPECTROMÈTRESDEMASSEENTANDEM(MS/MS)

Pourobtenirdesinformationsplusprécisessurlastructuredesionsfragmentsissusdela décompositiondescomposésmoléculairesintroduits, onfaitappelàdesspectromètresde massecomportantauminimumdeuxanalyseursensérie.Ilnes' agitpasdelamiseboutà boutd'appareilsdistincts, maisdel'associationdansunappareilhybridesoitd'unsecteur magnétiquesuivid'unquadripôle, soitdedeuxquadripôles, soitd'unTOFavecunsecond quadripôle(oul'inverse). Entrelesdeuxanalyseursest placéeunechambredecollision (fig.16.25).Ilexisteplusieursfaçonsd'utiliserdetelsappareils.

- Unepremièretechniqueconsisteàsélectionnerlesionscorrespondantàunrapportm /z choisi aumoyendupremieranalyseurqui joueainsi lerôled'unfiltre. Cesionstraversentensuitelachambredecollision(*CID*, *CollisionIonicDissociation*)danslaquelle onfaitarriverungaz(hélium,argonoudiazote).IIs'ensuitdenouvellesdécompositions. Lesionsfilsdefragmentationpoursuiventleurcourseverslesecondanalyseur, utilisé enmodenormal, cequiconduitàunspectredonnantdesinformationsdestructurede l'ionm /zsélectionnéenamont,àl'exclusiondesautresionsformésdanslasourcede l'appareil(*recherchedefiliations*).
- Dansuneautretechniqueonrèglelesecondanalyseurpourqu'ilnelaissepasserqueles ionsd'unmêmerapportm / zetonfaitunbalayagedesmassesaveclepremieranalyseur. Onrepèreainsitouslesionsdonnantlemêmefragment(*recherchedesparents*).
- Enfinonpeutfaireundoublebalayagesynchronedesdeuxanalyseursavecundécalage correspondantàunemassedonnée(ex.unfragmentneutretelCOouC 2H2).Onrepérera alorslesionsdelasourcequi sedécomposent enéliminant lefragment enquestion (recherchedesneutres).



## **16.12DÉTECTEURSÀIONS**

Ladétectionenspectrométriedemasseestbaséesurlamesuredeschargestransportées parlesions.Ordinairementlenombred'ionsindividuelsd'unemêmeespèceesttrèsgrand, desortequelesignal est detypeanalogique, maiscertainsmodèlesont untel pouvoir d'amplificationqu'ilspeuventrepérerl'impactd'unseulion.

• Pourl'exploitationquantitativedesspectres, ilfauts'assurerquelenombred'ionsdétectésreflètelenombred'ionsproduits, quelquesoitl'endroitduspectreconsidéré. Sil'enregistrementestobtenuparunbalayageenchampmagnétique, lavitessed'incrémentationdu champnedoitpasêtreconstante. Laformulededéflexionmontrequelechampintervient aucarré.

### Ondistingue:

- Iesmultiplicateursd'électronsàdynodesséparées. Lesionspositifsfrappentune cathode deconversion quilibère desélectrons quisont ensuite «multipliés» parune vingtaine dedynodes placées encascade (fig. 16.26). Cesdétecteurs sont trèssensibles. Legain atteint 10<sup>8</sup>. Denouve aux revêtements à based'alumine sur les dynodes ontamélior éles performances des matériaux traditionnels (Cu/Be) quivieillissaient assezmaldans l'atmosphère résiduelle desspectromètres, oulors despériodes d'arrêt (retours à la pression atmosphérique).
- \* lesmultiplicateursd'électronsàdynodecontinue(channeltron <sup>®</sup>). Lesionssontdéviés versuncollecteurdontl'entrée, enformedecornet, estconstituéed'unverredopéau plombqui fait officedecathodedeconversion. Lesélectronslibéréssont attirésvers uneélectrodepositive(fig.16.26).Leschocssuccessifsdesélectronssurlesparoisprovoquentleurmultiplication,commesurdesdynodesséparées.Lemontageestdésaxépar rapportàlatrajectoireincidentedesionspourpréserverlapartiesensibledudétecteur del'impactdesespècesneutresainsiquedesphotonsémisparlefilament,susceptibles égalementd'arracherdesélectrons.

#### a détecteuràdynodesséparées



(microchanneltron)quipermetdelocaliserl'impactdesions(d'aprèsillustrationsde

*lesdétecteursàmicrocanaux*.Constituésparlaréuniond'untrèsgrandnombredemicrochanneltronsdisposésennid-d'abeilles,ilscorrespondentàunesortedeplaquephotographiqueélectronique.Chaquedétecteurestforméd'uneportiondemicrotube(25

GalileoUSA).

344

m

dediamètre)enduitintérieurementd'unmatériausemi-conducteurfonctionnantàlamanièred'unedynodecontinue(fig.16.26).L'avalanchedesélectronssecondairesémisest récupéréeparuneanode. Cesystèmepermet d'enregistrersimultanément desionsde massesdifférentes.

Lesplaquesphotographiquesdespremiersspectrographessontabandonnées, parcequ'il s'agitd'uneméthodelente, ayantune reproductibilitéaléatoire et une non-progressivité du renduparl'émulsion de l'abondance desions (dynamique et contrastes limités). Son principe de meure cependant attractifpuis qu'ils'agitd'uneméthode d'enregistrement simultanée. Less pectrographes à ionisation parétincelles detype Mattauch-Herzogont long temps conservé ceprocédé.

 Àl'issuedecebrefpanoramadescinqcatégoriesd'analyseurs, onpeut sedemander si tousconduisent, àpartird'unmêmecomposé, àdesspectresdemasseidentiques. En faitiln'yapasd'analyseuruniversel.Chaquetypeoffredespotentialitéspropres.Certains appareilsanalysent lesionssitôt forméstandisqued'autrescommencent parlesstocker etamortissentleursmouvementspardeschocsfaisantsouventcroîtreanormalementlepic M+1.Pourcetteraison,laspectrométriedemassetientuneplaceàpartcomparativementaux méthodesspectralesoptiquesquisontdesprocédéspassifsd'étude.Ilestdoncindispensable destandardiserlesconditionsd'examen,grâceàquoilesspectresdeviennentcomparables.

# QUELQUESAPPLICATIONSENSPECTROMÉTRIEDEMASSE

Laspectrométriedemasseestlesecteurleplusdynamiquedel'industrieanalytique. Ellea d'innombrablesapplicationssachantquelesappareilspeuventêtreutiliséscommesimples détecteursenassociationaveclesméthodesséparatives(chromatographie, électrophorèse), pourfairedesanalysesélémentaires, isotopiques, trouverlesformulesempiriquesouéluciderlesstructuresdescomposésorganiquesetmêmemaintenantdevenirindispensable danslesdomainesdelagénomiqueetdelaprotéomique. Lespagessuivantesserapportent àquelquesapplicationssimplesdelaspectrométriedemasse.

## 16.13IDENTIFICATIONAUMOYEND'UNESPECTROTHÈQUE

L'identification des composés par comparaison des pectres estutilisée dans de nombreux domaines de l'analyse. Plusieurs algorithmes per mettent de rechercher à partir d'une spectrothèque où sont en codés les principaux pics de produits connus, quels sont ceux présentant le meilleur accordavec celuique l'on veut identifier. Généralement la recherche est divisée entrois stades:

- \* réductiondesdonnées. Lespectredefragmentationducomposéestramenéà16picsau maximum,endonnantlapréférenceauxpicslourds,plussignificatifsquelespicslégers. Demême,chaquespectreenbibliothèqueestréduità8pics.
- *prérecherche*.Onsélectionnelesspectresréduitsdelaspectrothèque,ayantdespicsaux mêmespositionsquedanslespectreréduitducomposé,mêmesil'intensitéestdifférente.

rechercheprincipale. Enfinlasélectionprécédenteest repriseparunalgorithmeplus fin,qui,àpartirdecritèresdechoixfaisantintervenirintensité,masseetraretédupic, affecteunindicede0à1000(identité)àchaquespectre,cequipermetdelesclasserpar similaritédécroissante.Enmodifiantlescritèresdechoix,onpeutévidemmentaffinerla rechercheenprocédantparrecoupementsentrediversclassements.

Ceprocédéest devenud'usagecourant. LaspectrothèqueNIST(*National Instituteof StandardsandTechnology*)comporteactuellementplusde250000spectres.

Laspectrométriedemasseest devenueunmaillondelaprotéomiquecarellepermet deretrouverenassociationaveclesméthodesdégradativeslesenchaînementsdesacides aminésquiconstituelesquelettedesprotéines.Enassociantl'électrophorèsebidimension-nellecommemoyendeséparationondisposeactuellementd'unoutiltrèsperformantpour déterminerlesmassesdecesbiomacromolécules.AvecuneinstallationMALDI-TOFqui conduitmajoritairementàdesionsporteursd'uneseulechargeetquifragmentelespep-tidesenrompantlesliaisonsCO-NHreliantlesrésidusdesdifférentsacidesaminés,ilest possibled'identifierlepeptided'origineàpartirduséquençagedecesacidesaminés.Cette approchepeutêtreassociéeàdesprocédésdedégradationchimiqueouenzymatiques(tryp-sine)effectuéspréalablement.

## 16.14ANALYSEDELACOMPOSITIONÉLÉMENTAIREDESIONS

#### 16.14.1Méthodebaséesurlesspectreshauterésolution

Avecunspectromètredemassedont lepouvoirderésolutionest d'aumoins10000, et moyennantcertaineshypothèsesilestpossibledetrouverlaformuleempiriqued'union moléculaireoud'unfragment.Pourcelal'appareilcalculeàpartirdesmassesisotopiques exactes des éléments supposés êtreprésents, toutes les formules empiriques qui peuvent correspondre à la masse expérimentale entenant compte des amarged'erreur (voirparex. tabl.16.1).

Poursélectionnerlabonneformuleempirique,lelogicielaccompagnechacuned'ellede lavaleurdesonindiced'insaturation(*I*).Celui-ciexprimelenombredeliaisonsmultiples et decyclesdel'ioncorrespondant (expression16.20). Si *I* est unentier, il s'agit d'un cationradical,etsi *I*estundemi-entier,ils'agitd'uncation.Engénéralunionànombre impaird'électronssefragmenteparperted'unradical.Ildevientdoncuncationànombre paird'électrons.Plusrarementilpeutsefragmenterparunprocessusderéarrangement,et demeureruncationradical.

Enassociantquelquesautresconsidérations, tellelarègledel'azote(silecomposécomporteunatomed'azote, samasse estimpaire), la compositionisotopique des éléments, on parvient à trouver la nature desprincipauxions présents sur les pectre.

$$I = 1+0 , 5 \times N_i(V_i - 2)$$
(16.20)

N<sub>i</sub> représentantlenombred'atomesdel'élément*i*, dontlavalenceestV <sub>i</sub>.

Elément	Massenominal	le masseatomique(	g)Nucléide(%)	Masse(u)
Hydrogène	1	1,00794	<sup>1</sup> H(99,985)	1,007825
			<sup>2</sup> H(0,015)	2,014102
Carbone		12,01112	<sup>12</sup> C(98,90)	12,000000
			<sup>13</sup> C(1,10)	13,003355
Azote	14	14,00674	<sup>14</sup> N(99,63)	14,003074
			<sup>15</sup> N(0,37)	15,000108
Oxygène	16	15,99940	<sup>16</sup> O(99,76)	15,994915
			<sup>17</sup> O(0,04)	16,999131
			<sup>18</sup> O(0,20)	17,999160
Fluor	19	18,99840	<sup>19</sup> F(100)	18,998403
Soufre	32	32,066	<sup>32</sup> S(95,02)	31,972071
			<sup>33</sup> S(0,75)	32,971458
			<sup>34</sup> S(4,21)	33,967867
Chlore	35	35,45274	<sup>35</sup> CI(75,77)	34,968853
			<sup>37</sup> CI(24,23)	36,965903

Tableau16.1 Masses atomiques desisotopes desprincipaux éléments rencontrés enchimie organique.

La **massenominaled' unélément** tla masse entière des onisotopen a ture let stable le plus abondant. La **massenominale d'union** stassomme des masses nominales des atomes présents dans sa formule empirique (ex. HC<sup>t</sup> = 36u).

### 16.14.2Méthodebaséesurlesabondancesisotopiques

Cetteautreméthodeestexploitéepourtrouverlaformuleempiriqueducomposéanalysé. Unappareildontlepouvoirderésolutionestmodestesuffit.Leprincipereposesurlacompositionisotopiquedesélémentsqui sont presquetousconstituésdeplusieursisotopes. Pourcetteraisontoutéchantillond'uncomposémoléculaire(constituéd'uneimmensepopulationdemoléculesindividuelles)donneenspectrométriedemasseplusieurspicsmoléculaires(un*amasisotopique*àM,M+1,M+2,etc.), dontlesintensitésrelativessont unesignaturepourchacund'eux. Ils'agitdoncdecomparerl'aspectdecetensemblede signaux,présentésousformedebâtonnetsetobtenuàpartirducomposé,avectouslesensemblescalculés*apriori*avecdesformulesempiriquesdifférentes,enselimitantàcelles quisatisfontauxinformationssurlecomposépouréliminerlescalculsinutiles.

■ SoitunéchantillondebenzèneC <sub>6</sub>H<sub>6</sub> (*M*=78).Sachantquepour100atomesdecarbone, ilyaenvironunatomede <sup>13</sup>C,onpeutprévoirqu'environ6%desmoléculesdebenzène posséderontunatomede <sup>13</sup>Cdansleursquelette,etaurontdoncpourmasse79(lacontributionde2H(ouD, 0,01%esttrèsfaible). Lepetitpicquel'onobserveà*m* /*z* = 79 surlespectredemassedececomposéenestlaconséquence.Demêmel'intensitédupic *m*/*z* = 80seradueàlaprésencedesmoléculesquicomportentsoitdeux <sup>13</sup>C,soitdeuxD, soitun <sup>13</sup>CetunD. Lelecteurpourraretrouverlesdeuxexpressionsapprochées 16.21et 16.22, utilisées pour calculerles intensités despics M+1et M+2 des composés ne comportant que les éléments C, H, N, O, F, P(nC, nN, etc. symbolisent le nombre d'atomes de carbone, d'azote, etc.):

$$(M+1)\% = 1,1nC+0$$
,36nN (16.21)

$$(M+2)\% = nC(nC - 1) \times 1,12/200+0$$
,2nO (16.22)

Cetteméthodeest devenue courante d'emploimaisson efficacité est assez limitée.

#### 16.14.3Recherchedelamassemoléculaireàpartirdesionspolychargés

Desionspolychargéssontobtenusàpartirdesmacromoléculeslorsqu'ellessontioniséesen faisantappelauxsprays(ESI,APCI).Ilestpossibled'accéderàleursmassesmoléculaires paruneméthodealternativeauprocédéindiquédanslafigure16.24.Pourfairececalculon doitdisposerd'unspectrebrutprésentantunesuccessiondepicsmoléculairesquidifférent parlenombredechargesportées.

Onrepèresurl'enregistrement ducomposédont lamasseest désignéepar*M*,2pics consécutifsM<sub>1</sub> etM<sub>2</sub>.Leurschargesglobalesz<sub>1</sub> etz<sub>2</sub> diffèrentdoncd'uneunité: $z_2 = z_1^{-1}$  (fig. 16.27).Onpeutdoncécrirelesrelations16.23et16.24:

$$M_1 = \frac{M}{z_1} \tag{16.23}$$

$$M_2 = \frac{M}{z_2} \tag{16.24}$$

Uncalculsimplepermetdedéduirepourz 1:

$$z_1 = \frac{M_2}{M_2 - M_1} \tag{16.25}$$

Ensuite connaissant  $z_1$  (arrondiàl'entierle plus proche) on calculer aM(Da) à partir de 16.23.



**Figure16.27**Spectreprofild'unanticorpsdemassemoléculaireélevée. Cespectreaétéobtenuparélectrospray.Sansutiliserlesvaleursdeschargesreportées au-dessusdechaquesignal, lecalcul décritdansletexteconduitàpartirdesseules valeursde $M_1 = 2680$  et de $M_2 = 2729$  and M = 150080 Da.

## 16.15MESUREDESRAPPORTSISOTOPIQUESD'UNÉLÉMENT

L'analysedelacompositionisotopiqueparspectrométriedemassepermetdereconnaîtrela provenancegéographiquedecertainscomposésorganiquesd'originevégétaleoudecomposésminéraux, oubienencored'améliorerlaprécisiondecertainesméthodesdedatation baséessurlaradioactivité, grâceàcette «signature isotopique».

■ Danslerègnevivant, lesisotopesd'unmêmeélémentpeuventêtredifférenciésparles voiesdebiosynthèsesuivies. Enoutre, ilstraversent lesparoiscellulairesàdesvitesses légèrementdifférentes. Ainsilerapportisotopique <sup>13</sup>C/<sup>12</sup>Cdelavanillinenaturelleestplus faiblequeceluidelavanillinedesynthèse; ilenestdemêmeduglucose, dontcerapport varieselonlecyclebiologiquesuiviparlaplante. Ladétectiondelafalsificationdeshuiles detable, desarômes, desjusdefruits, l'étudedumétabolismedesplanteset denombreuses applicationsmédicales, constituent autantd'exemples danscedomaine.

Pourévaluerlesvariations durapport  ${}^{13}$  C/ ${}^{12}$ C, onle compare àunstandar duriversellementadopté. Ils'agitd'uncarbonate decalciumen provenance de PeeDee(USA), dont l'abondance n  ${}^{13}$  Cesttrèsélevée (rapportisotopique: 1 ,12372 × 10<sup>-2</sup>). Expérimentalementonse bases urles intensités despics de  ${}^{13}$  CO<sub>2</sub> (45) et  ${}^{12}$  CO<sub>2</sub> (44) obtenus parcombustiondel'échantillon. Onaccèdeains i l'écartrelatifen millième, **d**, ducomposé. Savaleur estgénéralement négative.

Cettemesureétanteffectuéeaprèscombustion, les variations isotopiques auniveau des différents sites du composé analysé nes ont pasaccessibles. Pour cetteraison, on préfère comparer le rapport D/H par RMN du deutérium, caril per met de comparer chaquesite de la molécule étudiée.

Lorsqu'onest enprésenced'unmélangededeuxespècesAet Bdont lesvariations isotopiquessontrespectivement  $\mathbf{d}_A$  et  $\mathbf{d}_B$ ,lavaleurexpérimentaledumélange,  $\mathbf{d}_M$ ,résulte delacombinaisonpondéréede  $\mathbf{d}_A$  et de  $\mathbf{d}_B$ ,cequiconduitauxpourcentagesdeAetB.En désignantparxlafractiondeBetpar(1 -x)lafractiondeA,onaboutitàlarelation16.27:

$$\mathbf{d}_{\mathrm{M}} = (1 - x) \, \mathbf{d}_{\mathrm{A}} + x \, \mathbf{d}_{\mathrm{B}}$$
$$x = \frac{\mathbf{d}_{\mathrm{M}} - \mathbf{d}_{\mathrm{A}}}{\mathbf{d}_{\mathrm{B}} - \mathbf{d}_{\mathrm{A}}}$$
(16.27)

Laprécisiondesmesuresdoitêtretrèsgrande.Lacombustionnécessaireàlapréparation del'échantillonpeut êtrefaiteimmédiatement avant l'injectiondanslespectromètrede masse.Ilexistedesappareilsquiassocient,*enligne*,unchromatographeenphasegazeuse, unfourtubulairedecombustioncontenant del'oxydecuivrique(portéà800 °C)etun spectromètreàsecteurmagnétiquebasserésolution,comportantunmulticollecteurd'ions pourunrepérageindividueldechaquemasse(fig.16.28).



Latrèsgrandesensibilitérequisepources instruments estrendue possible parl'installation de plusieurs détecteurs dutype Faraday, dont chacunnere cueille qu'une seule masse, a prèssé parationen a mont des ions parles ecteur magnétique. Un composé d'étalonnage connuest co-injecté avec le produit à étudier.

■ Accélérateurs-Spectromètresdemasse(AMS)—Lamesureprécisedesrapportsisotopiquespourlesisotopestrèspeuprésentsestau-delàdespossibilitésdesspectromètres demasseconventionnels, mêmes'ilssont spécialement adaptésàcesmesures. Pourles isotopesàl'étatdetracesinfinitésimales, ilexiste, àl'échelonmondial, unecinquantaine despectromètresdemasseentandem,dérivésdesaccélérateursdeparticulestypeVande Graaff,utilisablespourcesanalyses:lestendetrons.

L'échantillon, quidoitêt resous formes olide, est tout d'abord bombardé par desions césium. Un premier spectromètre de masse extrait lesions négatifs correspondant à la masse sélectionnée. En suite, pour éliminer les interférences (isobares), les ions sont accélérés par une *ddp* de plusieurs mégavolts vers l'extrémité positive d'un accélérateur. Sur leur parcours, les ions entrent en collision avec une cible (solide ougaz) a finqu'il nesubsiste, audel à, que des atomes isolés porteurs de plusieurs charges positives. Les mesures de concentration exigent de compareren alternance, les signaux des différents isotopes, en provenance de l'échantillon, des standards ou des blancs analytiques.

Ainsiladatationdesobjetsanciensparlaconcentrationen <sup>14</sup>Cest-elledevenuebeaucoup pluspréciseetsensible, quelaméthodeclassiquedeLibby, faisantappelauxmesuresde radioactivité.

## **16.16FRAGMENTATIONDESMOLÉCULESORGANIQUES**

L'interprétationd'unspectredemasse—natureetoriginedespicsdefragmentation estunexercicedifficilemaisd'ungrandintérêt.Lechimisteorganicienretrouvedestypes d'ionsconnusouenvisagéspourexpliquerlesmécanismesréactionnelsenphasescondensées.Ladifférencetienticiàcequelesionssedéplacentdanslevideetsanscollisions.Les intervallesdetempsentreformationetdétectiondesionsétanttrèsbrefs,onpeutenvisager l'existenced'espècestrèsinstablesdontladuréedevien'excèdepas 1 m.

#### Règlesdebase

La fragmentation parimpact électronique, bien a daptée à l'étude des molécules organiques, résulte de l'instabilité de l'ion moléculaire initialement formé. La molécule M dont la masse

esttoujourspaire(saufs'ilyaunnombreimpaird'atomesd'azote), cationaunombreimpaird'électrons, représentéparlesymboleM +•• .Lorsqu'unouplusieurshétéroatomessontprésents, l'ionisationseportedepréférencesurundesdoublets libres(fig.16.18).ÀcestadelamoléculeMn'estpasencorefragmentée:

 $M+e^- \rightarrow M^{+\bullet} +2e^-$ 

Leradical-cationvagénéralement sefragmenter. Ordansl'appareil cen'est pasune seulemoléculeMquiaétéintroduitemaisdesmilliards, sibienquelespectremontrera touteslespossibilitésdecoupuresavecunfacteurd'intensitéquitraduiralaprobabilitéde chacuned'elles.

PlusieursfacteursfavorisentlesprocessusdefragmentationdeM <sup>+•</sup> .Onobservedeux situationsdebase:oubienilseformeuncationdemasseimpaire(etaunombrepaird'électrons), accompagnéd'unfragmentneutreàl'étatderadical, oubienunnouveauradicalcationfilsapparaît,accompagnédelaperted'unemoléculeneutre.

- <sup>†</sup> lesfragmentsstables(ioniquesouneutres)ontplustendanceàseformer.
- Iesfragmentationsavecréarrangementsontfavoriséeslorsqu'ilscorrespondentàunétat transitoireàsixcentres.Onnotesouventdestransfertsd'hydrogènesurlecation-radical.

### Fragmentationd'uneliaisons ionisée

Àpartird'un*hydrocarbure*tellepropane,l'ionisationd'uneliaison **s** C<sup>-</sup>Cconduiraplutôt àlaformationducationéthyleetd'unradicalméthyleplutôtquel'inverse:

 $CH_3CH_2CH_3 \stackrel{+\bullet}{\longrightarrow} CH_3CH_2^+ + CH_3^\bullet$ 

Demêmel'ionisationdel'isobutaneconduitmajoritairementàlaperted'unradicalméthyle carlecationisopropyleestthermodynamiquementplusstablequelecationméthyle.

### Fragmentationa

Avecune*cétone*(RCOR'),composéchoisienexemple,l'ionisationproduitdansunpremier tempsl'arrachement d'unélectrond'undesdoubletslibresdel'oxygène. Il yaensuite, defaçonprédominante, ruptureparhomolysedelaliaison **S** (C<sup>-</sup>C)enposition **a** du sited'ionisation.L'éliminationdelaplusgrossechaînealkyle,sousformederadical, est favorisée,maisonobserveragénéralementlesquatreionsfragmentsRCO<sup>+</sup>, RCO<sup>+</sup>, R<sup>+</sup> etR<sup>+</sup> (fig.16.29).

PourleséthersROR', larupturedelaliaisonC —Cadjacenteàl'oxygèneconduitaux ionsoxoniumsstabilisésparrésonance(fig. 16.30). Onrencontreunesituationanalogue aveclesamines(formationdel'ioniminiumCH  $_2 = N^+ H_2$ demasse30,pourlesamines primaires).Enoutre,parrupturedelaliaisonC —O,leséthersconduisentauxcationsR + etR +.



Figure16.30 Modes defragmentation d'un éther. L'exemple du diéthyléther.

#### Fragmentationsavecréarrangement

Àcôtédecesexemplesélémentairesdefragmentation, ilexistebiend' autrestransformationspossiblesdanslesquelleslesionsseréarrangent, quelquefoissuivantdesvoiestrès complexes. Lafragmentationavecréarrangement deMcLaffertyest unetransformation classiquequiapparaîtdefacontrèsgénéralepourlesionsmoléculairespossédantuncarbonyleC =OouunedoubleliaisonC =C(figure16.31).Ils'expliqueparunmécanismeàsix centresaucoursduquelilyatransfertd'unatomed'hydrogènesurlesiteioniséenpremier. Ilestsuividel'éliminationd'unemoléculeneutred'éthylénique, quiconduitàlaformationd'unnouveauradical-cation, lecomposénepossèdepasd'atome demassepairesi d'azote.

Toutescestransformationsfontl'objetderèglessemi-empiriquesquisontutiliséesdans l'étudedescomposésinconnusetquiserventaussi,plussimplement,àcontrôlerlesrésultats auxquelsconduisentlesrecherchesautomatiséesaveclesspectrothèques.

réarrangementdeMcLafferty



#### Picsmétastables

Pouraideràl'identificationdesions, on peute x ploiter leur caractère d'instabilité.

Unionnormalestsuffisammentstabledansletempspourluipermettred'atteindrele détecteur.Sisaduréedevieestinférieureàquelques **m**,onaaffaireàun*ionmétastable* quipeutsedécomposerentresourceetdétecteur(fig.16.32).

$$M^+ \longrightarrow m^+ + m$$

 $\label{eq:charge} Chaqueionindividuelauneduréedeviealéatoirequidépenddesonénergieinterne, mais ungrandnombred'ionsidentiquesformeune population dont la décomposition obéitaux loisstatistiques. Onestenprésenced'unet ansformation décrite parune cinétique du premieror dre. Ainsi, avecunappareilà double focalisation, sil'ionfils m + apparaîtavant la sortie du secteuré lectrostatique, il seperd sur les parois de l'appareil, sonénergie cinétique étant insuffisante. Parcontre, sil a décomposition seproduitent relasortie du secteuré lectrostatique, on peutobserver, grâce à un réglage particulier de l'appareil, la trace de l'ion m + à unep seudomassem qui ne correspond pasàs a masse réelle. La formule 16.28 relieles 3 positions sur les pectre:$ 

$$m^* = \frac{m^2}{M} \tag{16.28}$$



Figure 16.32 Picsmétastables. Aspect théorique destrois pics constituant une transition métastable.

Unetransition*métastable*conduit doncàtroispicssurlespectredont lepic*m*, appelé*picdiffus*parsuitedesaformemoinsnetteetdesapositionquinecorrespondpas nécessairementàunemasseproched'unevaleurentière(fig.16.33).



**Figure16.33**Apparitiond'ionsmétastablesaucoursdelafragmentationdelathéobromine. L'ionmoléculaire(180 Da), parpertedeCONH (43Da) conduit àl'iondemasse 137Da, transitionmétastable, accompagnéedupic diffusà104, 3. Demêmelaperte deCO(28) àpartirdel'ion137, estunsecondexemple detransitionmétastablequi apparaîtà m/z = 86,7 (reproduitavecl'autorisation dela Société Kratos).

Ainsiparle«*peak-matching*» etlarecherchedes métastables associés, ilestpossible détermineravecune grandecertitude la structure desions. Toutefois cedernier procédéest devenuquel que peuvétuste, auregard des nouvellestechniques plus performantes (MIKE ougéométrie Nier-Johnson inversée), décrites dans des ouvrages spécialisés.

## QUELQUESSITESSURINTERNET

www.agilent.com www.micromass.co.uk www.waters.com www.finnigan.com www.shimadzu.com www.gvinstruments.co.uk www.bdal.com www.varianinc.com

# **EXERCICES**

Solutionsenfind'ouvrage

### Exercice16.1

Lefacteurisotopique d(en %) del'élément carbone, mesuréàpartir dugaz carbonique de combustion d'une vanilline naturelle est de d = -20, alors qu'ilest de d = -30 pour une vanilline des ynthèse.

Ensebasantsurcesdeuxvaleurs,trouverlacompositioncentésimaleencesdeuxtypesde vanillinepourunéchantillondevanillined'originecommercialesachantquel'onamesuré  $\mathbf{d} = -23,5$ .

## Exercice16.2

Pourévaluerlevolumed'unegrandecuvedeformecomplexe, onutiliselaméthodede dilutionisotopique, avec, suivantl'habitude, unsel solubledelutétium. Cetélémentqui est constituédedeuxisotopesstables,  $^{175}$ Lu = 97,4% et  $^{176}$ Lu = 2,6%, apourmasse M = 174,97g 'mol<sup>-1</sup>.

**1)**Onprocèdecommesuit : aprèsavoirrempli lacuveavecdel'eau, onajoute2gde trichloruredelutétiumhexahydratéLuCl <sub>3</sub>, 6H<sub>2</sub>O,dontlamasseestde389 ,42g

Quelleestlamassedelutétium, Xintroduitedanslacuve?

**2)** Aprèsagitation pour bien mélanger les el delutétium, on prélève uné chantillon de 1 L del'eau de la cuve. On ajoute dans ceprélèvement 20 **m** detrich lor ure delutétium hexahydraté préparé à partir de l'isotope  ${}^{176}$  Lupur ( ${}^{176}$  LuCl<sub>3</sub>, 6H <sub>2</sub>O = 390, 4g 'mol<sup>-1</sup>;  ${}^{176}$  Lu = 175,94g 'mol<sup>-1</sup>).

a)Calculerlamassede <sup>176</sup>Lu,en **m**g,ajoutéeàl'échantillon.

**b**) Paruneméthodeclassiqueontrouvequelerapportdesdeuxisotopes <sup>175</sup>Lu/<sup>176</sup>Luest égalà9. Quelest l'appareillagelemieuxadaptéàlamesuredurapportisotopique?

c)Trouverdesargumentsquifontquelelutétiumcorrespondàunbonchoix.

d)Calculerlamassex(égalementen mg)delutétiumélément,danslelitred'eauprélevé.

e)Calculerenfinlevolumedelacuve.

## Exercice16.3

Levanadiumest constituéde2isotopesdont lesabondancessont  ${}^{51}V = 99,75et$  ${}^{50}V = 0,25\%$ .

Afindedosercetélémentdansunacier, on prélève2gdel'acierquel'on dissouten milieu acide. A la solution ainsi obtenue on ajoute 1 **m**g de  ${}^{50}$ V.

Aprèsmélange, oneffectuel'analyseparlaméthodeICP/SMquipermetd'obtenirsurle spectredemassedeuxpicscentréssurlesmasses50et51demêmesurface.

**a)**Quelestlepourcentagedevanadiumdansl'acierétudiéenadmettantquelesrapports desairesdesdeuxpicsestlemêmequeceluidesmassesdecesdeuxisotopes?

**b**)Donnerunesolutionplusrigoureusesachantque:

 ${}^{50}$ V = 49,947g 'mol<sup>-1</sup> et  ${}^{51}$ V = 50,944g 'mol<sup>-1</sup>.

c)Expliquerpourquoiceproblèmedeviendraitpluscompliquésil'aciercontenaitdutitane ouduchrome.

### Exercice16.4

Ladibenzosubérone les tunecétone dont la formule développée est donnée ci-après.

**a)**Calculerlamasseprécisedupicmoléculaireleplusabondantetécrirelescompositions isotopiquesdesdifférentesespècesconstituantlepicM+1.

**b**) Danslespectredemassedececomposéonremarqueentreautresdeux fragments de mêmemassenominaled ont l'un résulte de la perte de COet l'autre de

**c)**ExpliqueruniquementlapertedeCOàpartirdel'ionparent,etindiquersiparpertede C<sub>2</sub>H<sub>4</sub> ondoitobtenirunionpositif,unradicalouuncation-radical.

d)Indiquerpourlesdeuxfragmentslesformulesbrutesquileurcorrespondent.

e) Sachantquele facteur de résolution dus pectromètre de masse est de 15000, est-il possible de distinguer les différentes espèces constituant le pic M+1?



### Exercice16.5

Quelestlepourcentagedel'intensitédupicM+1(M = 721u)parrapportaupicM = 720u dansl'amasisotopiquemoléculairedufootballène(formule: $C_{60}$ )?

*Donnée*: l'élément carboneest formédedeuxisotopes  ${}^{12}C:12u$  (98,9%) et  ${}^{13}C:13u(1,1\%)$ .

### Chapitre17

# Méthodesdedosageparmarquage

Plusieursméthodesdedosageconsistentàmélangeràl'échantillonunequantitéconnue ducomposéquel'onveutdoser, sousformemarquée, afinqu'ilsoitreconnaissable. Quand aprèsmélangedesdeuxformesdansl'échantillon, onenrécupèreunepetitepartie, parun moyenadapté, ildevientpossible, àpartirdesproportionsdechacuned'elles, decalculerlaquantitéinitiale. Ceprocédéestquasi-incontournablequandonfaitdesdosagesde tracesd'analytesaprèsuneétaped'extraction, rarementtotale. Onutiliseprincipalement deuxtypesdemarquages, soitisotopique(stableouradioactif) soitenzymatique. Cedernierprocédéestappliquépourlestestsderadio-immunologie(RIA, envoied'abandon) et d'immunoenzymologie(EIA), dontfontpartielestestsELISA. Réservésilyapeudetemps encoreàl'étudedesubstancesbiologiques, leurapplicationenchimiedevientcourante. Enfinuneautreméthoded'analyseélémentaire, diteparactivationneutronique, peutêtrerattachéeauxprécédentes. Elleimpliquel'irradiationdel'échantillonpardesneutrons. Cette méthoded'unegrandesensibilitérendradioactif, malheureusement, l'échantillontraité.

## 17.1PRINCIPEDESMÉTHODESDEMARQUAGE

Pourdéterminerlaconcentrationmassiqued'uncomposédansunmélange, uneméthode évidentemaisutopiqueseraitdeleséparerentotalitépourpouvoirlepeser. Malheureuquerarement êtremisenapplication-l'extractionétant sement ceprocédénepeut ni totalement sélectiveni quantitative, voireimpossibles'il s'agit d'uneconcentrationtrès faible.Onpeutconsidérernéanmoinsquelachromatographieanalytiqued'unéchantillon, méthodeséparativeparexcellence, est une manière indirecte de réaliserce typed'approche. Ilexisteheureusementd'autrespossibilitésrassembléessousletermegénéraldemarquage. Pourdoserunanalytedansunéchantillon, on ajoute à la prise d'essaiune quantité connue dumêmecomposésousformemarquée, c'estàdireporteurd'unesorted'étiquettequia pourbut de pouvoir le distinguer du composéréellement présent à l'origine dans l'échantillon.Ensuite,aprèsavoirbienmélangélesdeuxformes,onenrécupèreunefractionpour calculer, d'aprèssacomposition, laquantitéinitialementprésente. Lemarquageducomposénedoit pasaltérersoncomportement dansl'étapederécupération. Il nes'agit pas d'uneméthodeclassiqued'ajout.

 Lesméthodesdemarquageneserencontrentpasqu'enanalysechimique.Pourévaluer, parexemple, laquantitédesaumonsdansunbassin, onenpêcheuncertainnombreque l'onmarqueavecuneétiquetteavantdelesrelâcher.Auboutdequelquesjours,onprélève unéchantillondepoissonset àpartirdelaproportiondesaumonsmarqués, onpeut en déduirelapopulationtotale:si,aprèsavoirétiquetépuisrelâché500saumonsonrepêche 200saumonsparmilesquels10sontmarqués,lenombretotaldesaumonsxseratelque: 10/200 = 500/x,soitx = 10000.

Plusieursméthodesanalytiquesontétédéveloppéesàpartirdeceprincipe.Onpeutmarquerunélémentouunemolécule:

- \* enmodifiantlerapportisotopiquedecetélémentoud'undesatomesdelamolécule,soit avecunradioélément(détectionparcomptageenbecquerels),soitavecunisotopestable (détectionparspectrométriedemasseouRMN).Cesontles*analysesisotopiques*.
- \* enfixantuneenzymeouundérivéfluorescent.Cesontenparticulierlesanalysesimmunoenzymatiquesetimmunochimiques.

## 17.2DILUTIONISOTOPIQUEAVECUNMARQUEURRADIOACTIF

SoitàdoseruncomposémoléculaireXprésentdansunéchantillon.Àunemasseprécisede cetéchantillon,onajouteunemassem  $_{S}^{*}$  ducomposéXmarqué(cemarqueurestconstitué parlemêmecomposéavecpourdifférencequ'unatomedelamoléculeaétésubstituépar unisotoperadioactif).AppelonsA  $_{S}$  l'activitéspécifiquedecestandard(activitéenBqpar unitédemasse)et  $A_{X}$  l'activitéspécifiqueaprèsdilution, calculéeàpartird'unpeudu mélangerécupéré.SiA  $_{X}$  < A<sub>S</sub>,c'estparcequelaquantitédestandardm  $_{S}^{*}$  destandardmise enœuvreseretrouvemélangéeaveclaquantitém  $_{X}$  decomposénonmarqué.Enrevanche l'activitéglobaleestconservée,cequ'onpourratraduireenécrivant:

$$A_{\rm S}m_{\rm S}^{*} = A_{\rm X}(m_{\rm S}^{*} + m_{\rm X})(17$$
 .1)

équationquipermetdetrouverlamassem x del'analytedansl'échantillon:

$$m_X = m_S^* \quad \frac{A_S}{A_X} = 1 \tag{17.2}$$

SiA x estbeaucouppluspetitqueA s onpeutsecontenterdelarelationapprochée:

$$m_X \cong m_S^* \frac{A_S}{A_X} \tag{17.3}$$

Ayantainsicalculé $m_X$ , ilestfacile, connaissant la masse d'échantillonutilisée, deremonter à la concentration de X dans l'échantillon.

Letraceurdoitêtreuniformémentmélangédansl'échantillonetl'étapederé-extraction doitportersurdesquantitéssuffisantespourquel'erreurneproviennepasdespesées.Un telprocédén'estutilisablequepourdoserdescomposésdontlaconcentrationestsuffisante pourquel'onpuisseenrécupérerunefraction.Silaconcentrationducomposéàdoserest faible,sarécupérationàl'étatpur,mêmepartielle,peutdevenirdifficile.L'adaptationdela méthodeauxtrèsfaiblesquantitésfaitl'objetdesparagraphessuivants. Laméthodeprécédenteprendlenomdedilutionisotopiqueinverselorsquelecomposé àdoserestdéjàsousformeradioactive.Leprincipeestlemême:oncomparel'activitédu produitàdoser(mesuréesurunefractionisoléedecelui-ci),avantetaprèsdilutionavecle composénonmarqué.Lescalculssontidentiques.

## 17.3MÉTHODESUBSTŒCHIOMÉTRIQUE

Les expressions 17.2 ou 17.3 montrent qu'il n'est pas nécessaire pour calculer  $m_X$  de connaître  $A_X$  et  $A_S$ , sion peut accéder directement à leurrapport. Cette observationest exploité equand l'analyte est entrès faible quantité, donc impossible à récupérer sous sa forme initiale par un procédétra ditionnel.

Laméthodeconsisteàfaireundérivéinsolubleducomposéàdoserpourpouvoirenrécupérerunepartie.Onreproduirademanièreidentiquelaréactiondedérivatisationsurle standardmarquéseul(blancanalytique),puissurl'échantillon,afind'obtenirunmêmedérivé.Cetteméthode,dite*substæchiométrique*,préfigurelaméthodeimmunochimiquepour ledosagedetraces.

■ Soitàdoserl'ionsulfateprésentàl'étatdequelques%dansunesolutionaqueuse.Après avoiradditionné,entantquemarqueur,unequantitéconnuede <sup>35</sup>SO<sub>4</sub><sup>2−</sup>,onajouteunesolutiond'unseldebaryum(formationdeBaSO <sub>4</sub> insoluble)enquantitéinsuffisanteparrapport àcellequ'ilfaudraitpourprécipitertoutl'ionsulfate.Encomparantl'activitéduprécipité recueilliaveccelleduprécipitéobtenuàpartird'unemêmequantitédesulfatemarquéseul, dansdesconditionsexpérimentalesidentiques,onendéduiralerapportdesactivités,donc laquantitédesulfate(dilutionisotopiqueinverse).

## 17.4TESTSRADIO-IMMUNOLOGIQUES(RIA)

Laméthodologieprécédente, illustréeparledosagedel'ionsulfate, aététransposéedès 1960audosagedel'insulinedanslesérum. Laméthodequi aprislenomde*radio-immunologie*, estuneapplicationdel'immunochimie*invitro*.

L'idéedebaseest desépareraprèsmélangelecomposéfaisant l'objet dudosageau moyend'unréactifultraspécifique(anticorps),rendantpossiblel'étuded'échantillonscomportantdesmilliersd'autressubstances.Cetteapprocheaconduitauximmunodosagesqui ont prisunessorfabuleuxenbénéficiant dudéveloppement dugéniegénétiqueet dela biochimie.

Commedanslaméthodeprécédente, onmélangeàl'échantilloncontenant l'analyte, unequantitéconnuedecemêmeanalytesousformemarquéeàl'aided'unradio-isotope (fig.17.1).Ensuite,pourisolerunefractiondumélangedesdeuxformes,marquéeetnon marquée,onajouteunanticorpsspécifiquedececomposéafindecapterunpeudesdeux formes.Ellesserontdanslemêmerapportmolairequ'ensolution.L'anticorpsétantajouté enquantitésubstœchiométrique,onsépareralemélangecomplexéparprécipitationavant deprocéderàsoncomptage.

Laradio-immunologie—restéeuneméthodedechoixpourcertainesétudesdemédecineclinique—areçupeud'applicationspourledosagedesmoléculesdefaiblemasses moléculaires. L'utilisationdesubstances radioactives n'yest pasétrangère. En revanche, la méthode est couramment appliquée à despetites molécules marquées avec une enzyme (cf. §17.7), not amment pour des d'applications dans le domaine de l'environnement.



Figure17.1 Testderadio-immunologie. Lesdifférentesétapes.

## **17.5MESUREDESACTIVITÉSRADIO-ISOTOPIQUES**

Les méthodes précédentes imposent de faire des mesures de radioactivité, source de contaminations possibles. Elles nécessitent donc unenvironnement particulier, soumis à autorisation pour être endroit de manipuler les substances radioactives.

**Constantederadio-activité l etactivité***A*. Toutradionucléide, quelquesoitletype derayonnementauquelildonnenaissance,estcaractériséparsapériode **t**,tempsaubout duquellamoitiédesatomesconstituantlapopulationdedépart(àl'instantinitialt = 0)s'est décomposée.Laloidedécroissanceradioactivepermetdecalculerlenombre*N*d'atomes restantautemps*t*,pourunepopulationcomportantaudépart*N* <sub>0</sub> atomes.Laformeintégrée decettelois'écrit:

$$N = N_0 \operatorname{exp} [-\mathbf{I} t] \quad \text{avec} :$$
$$\mathbf{t} = \ln 2 / \mathbf{I} \tag{17.4}$$

**I** (unité:temps <sup>-1</sup>)estlaconstanteradioactiveduradionucléideconsidéré.Orcen'estpas Nquiestconnu,maisl'activitéA(A = dN / dt),expriméeenbecquerelsBq(1Bq = 1 désintégrationparsecondeet1curie,Ci = 3,7 × 10<sup>10</sup> Bq).L'activité,accessibleparcomptageaumoyend'undétecteurapproprié,esteneffetenrelationdirecteaveclaconcentration duradionucléide:

$$A = \mathbf{I}'N$$

#### 17.5.1Moléculesmarquéesradioactives

Seulslescomposésoulesélémentsdisponiblessousformemarquéesontsusceptiblesd'être dosésparcetteméthode.

Dessociétésspécialiséesfabriquentàfaçondesmoléculesorganiquesmarquéessurunde leursatomes(C,H,S...).L'activitéatteintenviron60mCi/mmol,lorsquechaquemolécule individuelleestporteused'unatomede <sup>14</sup>Cenunsitedonné(fig.17.2).

Danslamesuredupossibleonpréfèrele <sup>14</sup>Cau <sup>3</sup>H(tritium)facilementéchangeableet dontl'autoradiolyseentraînedesdifficultésdeconservationdesmoléculestritiées.



**Figure17.2** Troismoléculesmarquéesenunseulsiteavecle <sup>14</sup>C Ceradio-isotopeaunepériodesuffisammentlonguequi permetunstockageaiséet évitedeprendreencompteladiminutiond'activitéaucoursdudosagepardécroissance naturelle.

Tableau17	.1 Caractéristiques desprincipaux radio-isotopes.
-----------	---

Isotope	Période	Туре	Energi <b>e</b> MeV)
<sup>3</sup> H	12,26ans	b	0,02
<sup>14</sup> C	5730ans	b	0,156
<sup>32</sup> P	14,3jours	b	1,7
<sup>35</sup> S	88jours	b	0,167
125	60jours	C.E.I*	0,149

(\*) capture électronique interne, cf. 13.3.2

Le <sup>14</sup>Cutilisépourpréparerlescomposésmarquésprovientdel'irradiation,dansunréacteurnucléaire,deciblessolidescontenantdesatomesd'azote(nitrured'aluminiumoude béryllium),pardesneutronsdefaibleénergieditsneutronsthermiques,résultantdelafission contrôléed'atomesde <sup>235</sup>U.Leradiocarboneforméestensuiteisolédelacibleaprèsoxydationàl'étatdeBa <sup>14</sup>CO<sub>3</sub>,formesouslaquelleilestlivréauxchimistes.Àpartirde <sup>14</sup>CO<sub>2</sub>, ilesteneffetpossibled'utiliserl'arsenaldesréactionsdelachimieorganiquepoursynthétiserdifférentscomposésdanslesquelsleradio-isotopepeutêtreintroduitenuneposition spécifique.

### 17.5.2Instrumentsdecomptageparscintillation

L'énergiedurayonnementdesradio-isotopeschoisisétantsouventinsuffisantepourtraverserlafenêtred'uncompteurGeiger-Müller,latechniquedecomptageconsisteàmettreen solutionlecomposéavecunscintillateur, baptisé*fluor*, quitransformelerayonnement **b** enuneluminescenceproportionnelleaunombredeparticules **b** émises.L'échantillonest dissousdansunsolvant(toluène,xylèneoudioxane—cedernierpourlesproduitssolubles dansl'eau)quijouelerôlederelaispourtransférerl'énergieauscintillateur.Lemélange descintillationestconstitué,parexemple,dePPO(2,5-diphényloxazole—émissiondans l'UV)etdePOPOPpouruneémissiondanslevisibleplusfavorableauphotomultiplicateur (fig.17.3).Lerendementquantiquedépenddel'énergiedesparticules.



Figure 17.3 Deux exemples descintillateurs courants: lePPOetlePOPOP.

■ Unétalonnagedudispositifdecomptageestnécessaire.Unepartiedel'énergiedégagée parl'émissiondelaparticule **b** est eneffet absorbéesansêtretransforméeenphotons (piégeagechimique).Enoutre,unepartiedesradiationslumineusespeutêtreaussiréabsorbéeparlasolutionsilesspectresdefluorescenceetd'absorptionontunepartiecommune (piégeagecoloré,*cf*.chapitre11).

Aprèsavoirtraverséunfiltrepourdélimiterunebandepassante, lesphotonssont comptés pendant un temps donné, par un ou deux photomultiplicateur stravaillant en coïncidence (fig. 17.4). En CLHP, pour provoquer la fluores cence dans la cellule de mesure, on fait arriver conjoint ement la phasemobile élué est les cintillateur liquide, oubien on fait passer la phase élué edans un capillaire dont la paroiest faite d'un verres cintillant.



#### Figure17.4 Systèmedecomptage.

a)appareilcomportantunpuitsdecomptageetunphotomultiplicateurpourmesurer laluminescenceproduiteparl'échantillonmélangéàuncocktail descintillation(en milieuaqueuxounonaqueux);b)appareilpourmesurerl'activitéd'unradio-isotopede faibleénergieparlaméthodedescoïncidences.Uneseuleparticul**do** produitplusieurs centainesdephotons.Onpeutdoncendétecteruncertainnombreaumêmeinstant avecdeuxPMenopposition.Lecomptagen'alieuquesi lesdeuxPMfournissentun signaldontledécalagen'excèdepasquelquesnanosecondes.

Lestraceursradioactifsposentdesproblèmesd'expositionetdetraitementdesdéchetsqui fontcourirdesrisquesspécifiquesàl'environnementetauxpersonnesquilesmanipulent. Leurutilisationestdoncsoumiseadesreglestresstrictes.L'obtentiond'unelicencepour détenirdescomposésradioactifspasseparunexamendeslocauxquidoiventrépondreà certainesnormesauniveaudesrejets.Lesprécautionshabituelles,telqueletravailavecdes gantsderrièreunécrandeprotection, enutilisant des activités totales faibles et sipossible suffisentàévitertoutdangerd'irradiationexterne. desémetteursdefaibleénergie, Parmi lesradio-isotopeslesplusutilisés, seulle <sup>35</sup>Sémetunrayonnement **q** deforteénergie.Un écrantransparentenplexiglas, dopéauplomb, de 1 cmd'épaisseur, suffit à seprotéger des activitésfaibles(inférieuresà1MBq).Maisilfautêtreattentifauxrisquesdecontamination interne:unradio-isotope,mêmedefaibleénergie,esttrèsdangereuxlorsqu'ilsefixedans l'organisme.Iln'yapasderelationsimpleetdirecteentrel'intensitéd'irradiation(Bq)et ladosed'irradiation(Sievert), celle-ciétantfonctiondelaquantitéd'énergiequecèdele rayonnementparunitédemasseàlasubstanceirradiée.

## **17.6ANTIGÈNESETANTICORPS**

Lestestsradio-immunologiquesainsi quelestestsimmunochimiquesELISA <sup>(1)</sup> qui sont décritsci-après(§17.7)nécessitent.lerappeldequelquesnotionssurlesanticorps,parce quelachimieetl'immunologiesontdeuxdisciplinesdisjointes.

L'introduction,dansl'organisme,d'unesubstanceétrangère(*antigène*)demassemoléculairesuffisante(M > 5000Da),suscitelaproductiondebiomoléculesappelées*anticorps*. Cesontdesglycoprotéines,appeléesimmunoglobulines(principalementdesIgG).

Antigènesetanticorpss' agglutinentlesunsauxautres. Les forces qui les lients ont dues aux liaisons hydrogène et aux liaisons hydrophobes. La cohésione stassuré e également par la pression hydrostatique exercée par les molécules d'eauvoisines.

L'antigène*induit*nonseulementuneréponseimmunitaire, mais*réagit*avecl'anticorps qu'ilafaitapparaîtredansl'organismevivant.Cesdeuxpropriétéssontdifférentes.Ainsi lespetitesmoléculesorganiquescommelespesticidesnesont pascapablesd'induirela productiond'anticorps.Enrevanche, ellesréagissentsidesanticorpsadaptéssontdéjàprésents:cesontdes*haptènes*.Pourgénérerlesanticorpspropresàceshaptènes, ilfautcoupler cesderniersparliaisoncovalenteàdesprotéinestransporteuses(BSAouHSA*«Bovine*ou *HumanSerumAlbumine»*), ouàdespolysaccharides.L'haptènedoitdoncavoirdesgroupementsréactifs.Ilestévidentquecettemodificationdestructurenedoitpasinfluersurla spécificitédel'anticorpsproduit.

Anticorpspolyclonaux. Lamiseaupoint desanticorpsest unephasedifficile. Si uneseulemoléculed'haptèneétait liéeàuneprotéineporteusetellelaprotéineBSAde l'anticorpsquiseformeraitseraitsurtoutdirigéverslesépitotes(désigneles 66000Da. partiesdelaprotéinequidéclenchelaproductiond'anticorps).Oncherchedoncàenfixerle pluspossible(plusieursdizaines). Ainsi, lesanticorpsobtenus deviennent majoritairement spécifiquesdel'haptène.Pourcela,oninjectedemanièresous-cutanéeouintradermiqueà 5ou6souris, ratsoulapins, l'haptènegrefféàlaprotéine porteuse accompagnée d'additifs. Cetteprimo-injectionenplusieurspointscorrespondàenviron100 mdepesticide. Les animaux, mêmes' ils ont un patrimoine génétique identique, neréagissent pas de la même façon. Deuxsemainesaprèsonrecommenceavec5foismoinsd'immunogèneet deux semainesplustardonprélèvedusangàcesanimauxpourvoirsil'anticorpsestapparu.On répète2ou3foisencorecesinjections, afindecréerune hyperimmunisation. Les érum de cesanimauxestalorsdevenuunesourcedel'anticorpscherché, detypepolyclonal.

# 17.7LAMÉTHODEDEDOSAGEIMMUNOENZYMATIQUE(EIA)

Uneautreformedemarquagenefaisantpasappelàunisotoperadioactifconsisteàutiliser uneenzyme.Danscecasl'étiquette(l'enzyme)esténormeparrapportàlamoléculeàdoser. Commelesconcentrationssonttrèsfaibles,larécupérationfaitappelàunanticorps.C'est undosageimmuno-enzymatique,dontlaméthodologielaplusconnueestcelledestestsde typeELISA.

<sup>(1)</sup> EnzymeLinkedImmunoSorbentAssay.

### 17.7.1Conduited'untestELISAaveccompétition

- 1. Danslapremièreétape(fig. 17.5)onintroduit unesolutiondel'échantillon, ouune solutionétalonducomposéàdoser, dans untube(ouune cuvette demicroplaque) à fond transparent dont la paroi de matière plastique a étésensibilisée, c'est-à-direre couverte de l'anticorps adapté fixéà la surface parad sorption.
- 2. Onajouteensuiteunvolumeconnud'unesolutiondecemêmecomposé, reliéparligationcovalenteàuneenzyme(ce*conjuguéenzymatique*estsouventlaperoxydasedu radisnoir). Lesdeuxformesducomposéentrentenconcurrencependantladuréede l'incubationpoursefixersurlesanticorpsqueportelaparoi.
- 3. Aprèsuncertaintempsd'incubation(ex.30min.),lestubessontlavésàplusieursreprisesavecdel'eau.Seuleslesmoléculesfixéesrestentdanslestubes.Laquantitéde composéassociéàl'enzyme,serad'autantplusgrandequ'ilyavaitpeudececomposé àl'étatlibredansl'échantillon.
- 4. OnajoutemaintenantlesubstratSspécifiquedel'enzymeainsiqu'unchromogèneC, destinéàréagirsurleproduitderéaction(ex.tétraméthylbenzidine).
- L'enzymefixéevatransformerungrandnombredemoléculesSenespècesP,quivont réagiravecCpourdonneruncolorant.Lefacteurd'amplificationdel'enzymerendce typedetesttrèssensible.Moinsilyadecomposéàdoserdansl'échantillon,plusilya d'enzymefixéeetpluslacolorationestforte.
- 6. Enfinonarrêtelaréactionauboutd'untempsassezcourtenajoutantunacidefortqui détruitl'enzyme.Ilresteàprocéderàlalecturedutestavecuncolorimètre.

■ Laperoxydaseduradisnoir(ou*Horseradishperoxidase*,M = 44000Da)eststableetréactive.Ellepossède4résiduslysinequineparticipentpasàsonactivité,etquiserventàson couplage.Commesonnoml'indique,unsubstrat Sdecetteenzymeestleperoxyded'hydrogènequ'elledécomposeenfaisantapparaîtredel'oxygènequiréagitsurlechromogène (TMB, tétraméthylbenzidine). Enprésencedeluminol, il apparaît unechimifluorescence stablependantplusieursminutesàl'originededosagesextrêmementsensibles.



Figure 17.5 Les différentes étapes d'untestimmuno enzymatique detype ELISA avec compétition (voir texte). En analyse clinique, il existed en ombreux dos ages decetype.

Cetteméthodologieclassiquedesbiologistesestutiliséedansledomainedel'environnementetdel'agroalimentaire(pesticides,anabolisants,aflatoxines,HPA).Onnepeutcependantdoserquelescomposésdontondisposedel'anticorpsadaptéetduconjuguéenzymatique.

#### 17.7.2 Larelationabsorban/concentration

AppelonsNlenombretotaldesitesd'encragesurlaparoi,n \* lenombredemoléculesmarquéesfixées,C \* laconcentrationdel'espècemarquéedanslasolutionetClaconcentration inconnuedel'espècenonmarquéeàdoser.

Lenombredesitessurlaparoiesttrèspetitdevantlenombredemoléculesensolution. Lesdeuxespècesmarquéeet nonmarquéevont doncsefixersurlesanticorpsdansle rapportdeleursconcentrationsensolution(fig.17.6).

$$\frac{n^*}{N-n^*} = \frac{C^*}{C} = R \tag{17.6}$$

L'absorbanceAétantproportionnelleàn \*,onaura $A = k.n^*$ ,soitaprèscalcul:

$$A = k \cdot N \cdot \frac{C^*}{C+C^*} = k \cdot N \cdot \frac{R}{1+R}$$
(17.7)

Enabscisseonportelesconcentrationsetenordonnéel'absorbancerelative(%)dela solutionparrapportàlavaleurobtenueavecunblanc(touslessitesdel'anticorpssont, danscecas,occupésparleconjuguéenzymatique).Onremarquequel'absorbancenevarie paslinéairementaveclaconcentration, maissionchoisituneéchellelogarithmiquepour lesconcentrations,ongbtient,enpremièreapproximation,unepartierectiligne.



**Figure17.6** Relationconcentration/absorbancedestestsELISAdutypedécrit. Lerapportdesdeuxespècesensolutionoufixéessurlaparoi 3).Lalinéaritéenéchellesemi-logarithmiquen'estatteintequedansundomaineétroit deconcentrations.

Lamesurefinaled'absorbancepeutêtreremplacéeparunemesuredefluorescence(on réaliseunELISAfluorescent).Danscecasleconjuguéenzymatiquechoisiestunephosphatasealcalinequiconvertitlesubstratspécifiqueenunproduitfluorescent.

## **17.8AUTRESTECHNIQUESIMMUNOENZYMATIQUES**

LatechniqueprécédenteELISAaveccompétitionenmilieuhétérogèneexistesousplusieurs variantes.L'uned'elles,miseaupointparlasociétéOhmicron,consisteàfixerdemanière covalentelesanticorps,nonplussurlaparoimaissurdesparticulesmagnétiquesd'environ 1 **m**n(fig.17.7).Cetteméthodeapouravantagesque:

- Iaquantitéd'anticorpsàmettreenjeun'estpaslimitéecommec'estlecaspourlaparoi dutube;
- <sup>†</sup> laréactionanticorps/antigèneestfavoriséecarlesdeuxpartenairessemélangentmieux. Lemilieuestàmi-cheminentreunephasehomogèneetunephasehétérogène.



Figure17.7 LesprocédésOHMICRONetEMIT, variantesdel'ELISAdebase.

Letestsedéroulecommeprécédemmentàladifférenceprèsquel'anticorpsétantfixéaux particulesmagnétiques, on applique après incubatione tavant la vage unchamp magnétique pour coller les anticorps à la paroi.

Uneautreméthodeenphasehomogène, reconnuepour dos er des médicaments et des hormones est désignée par EMIT (*Enzyme Multiplied Immunoassay Test*, de Syva-Biomérieux).

Dansletubecontenantl'anticorpslibre(nonfixé),onajoutel'échantillonetunequantité connuedel'antigèneavecsonenzyme(leconjuguéenzymatique).Ilseproduitlacompétitionhabituelle,exceptéquel'antigèneconjugué,fixéparl'anticorps,perdsespropriétés enzymatiques.Ainsionévitel'étapedelavageetonajoutedirectementlesubstrat.Lacolorationestduecettefoisàlafractiondel'enzymenonfixée.Moinsilyauradecomposé, plusunepart importantedel'enzymeseradénaturéeaucontact delaparoi, et moinsla colorationseraforte.

## **17.9AVANTAGESETDÉFAUTSDESTESTSELISAENCHIMIE**

LesdiversestechniquesELISAdonnentdesrésultatsprécisetfiables. Lesrésultatssont obtenusplusrapidementqueparchromatographie.Ilssontsurtoutdestinésàéliminertous leséchantillonsnégatifsqu'iln'estdoncpasutiledesoumettreauxétapesd'extractionpuis d'analysechromatographique.Ilsontcependantquelquesinconvénients:

- 1. Lareconnaissanceéventuelledeplusieursmoléculesavecdessensibilitésdifférentes estunesourcededispersiondesrésultats.Ilexistedoncunrisquederéactioncroisée (unfauxpositif).
- 2. Lagammedemesureestétroite.Dèsquelaconcentrationaugmente,onsetrouvedans unezonedemoindreprécision(effet del'échellelogarithmiquepourlesconcentrations).Ondoitdonctrouverlabonnedilutiondel'échantillon.
- 3. Lesmicroplaquesdoiventcomporterdespuitscontenanttouslamêmequantitéd'anticorps, aveclamêmeréactivité, cequi est techniquement difficile. L'immunisation d'unanimaldelaboratoireestunévénementsingulier, cequiexpliquequelesrésultatspuissentdifférerd'unkitàunautre.
- 4. Laconservationdeskitsdoitsefaireaufroid. Elleestlimitéedansletemps, surtout pourlesanalysessurleterrain.
- 5. Ondoittenircomptedansleprixderevientdecestests, desessaisendouble, desstandards. Cesanalyses nedeviennentrentables que pour un nombre important de dos ages.

## 17.10FLUORO-IMMUNOLOGIE(IFA)

L'emploi d'unanticorpsmarquéavecundérivéfluorescent dérivédelafluorescéine, de larhodamineoud'uneluminarine,estutilisépournombred'immunoglobulineshumaines et animales. Enrevanche, latranspositiondeceprincipeaudomainedestestsimmuno-chimiquesdecomposésorganiquessimplesestencorequasiinexistante.Onpeutcraindre qu'ilseproduiseunediscriminationentrelesespècesmarquéesetnonmarquées,lorsqu'on récupèreparunprocédéphysicochimiqueunepetitemoléculeorganiqueainsiétiquetée.Il existedoncpeud'exemplesdedosagescomportantunerécupérationsuivied'unexamende lafluorescence.

■ Sousletermed'immunofluorescencesontregroupéesplusieurstechniquesdediagnostic quinecorrespondentpasàdesdosagesmaisàlamiseenévidence,àl'examenaumicro-scopesouséclairageenlumièreultraviolette,decertainespartiesdelapréparationobtenue parréactionavecundérivéfluorescenttell'isocyanatedefluorescéinetrèsutiliséenbiochimie.



## 17.11MARQUAGEAVECUNISOTOPESTABLE

Lechampd'applicationdelaméthodededilutionisotopiques'étendauxdosagesutilisant desmarqueursnonradioactifsenfaisantappelàladétectionparspectrométriedemasse ouparRMN,pourdéterminerlesvariationsdesconcentrationsisotopiques.Elleestutiliséeaussibienpourlesespècesmoléculairesquepourlaplupartdesdosagesd'éléments (unesoixantaineontdesisotopesstables). Ellepermetd'atteindrelesultratracescar, àla différencedumarquageradioactif,pourlequelledosageestbasésurladétectiondes*seuls* atomesquisesontdécomposéspendantletempsdelamesure,icicesont*tous*lesatomes marquésquisontprisencompte.Les*spectromètresdemasseisotopiques*sontadaptésàces mesures.

■ SoitàdoserdestracesdecaféinedansunéchantillonparlaméthodecoupléeCLHP/SM. Oncommenceparfaireunesolutiondecetéchantillondanslaquelleonajouteunequantité connuedecaféinemarquée-d3 <sup>(2)</sup> ParanalyseCLHP, ces2caféinesont mêmetempsde rétention.Aucoursdeleurco-élution,ledétecteurmesureenalternancelesintensitésdes picsm / z = 194etm / z = 197.Onobtientdeuxpseudochromatogrammes(fig.17.8), l'undupic194etl'autredupic197,dontlesaires,moyennantétalonnage,permettentde déterminerlaconcentrationdelacaféine.



**Figure17.8** DosageparCLHP/SMdelacaféinepardilutionisotopique. L'isotopestableutilisécommetraceurestledeutériumD.Lacaféine – d<sup>3</sup> estissuede laméthylationdela1,3-diméthylxanthineparICQ.

<sup>(2)</sup>Parsynthèseilestpossiblederemplacer, danslacaféine (m = 194u), les3Hdugroupement N  $^{-}$  CH<sub>3</sub> ducycleà 5chaînonspar3atomesdedeutérium(D). Ondisposeainsidecaféinemarquéedemasse 197u.

## 17.12ANALYSEPARACTIVATIONNEUTRONIQUE(NAA)

Unesoixantained'élémentspeuventêtreidentifiésetdosésaprèsavoirététransformésen radio-isotopesdecesmêmesélémentsparirradiationaumoyendeparticules.Cetteméthode demarquage,dontlasensibilitédépenddel'élément(de1000ppmauppb),faitpartiedu domainedel'analysenucléairemultiélémentaire.L'activationpardesneutronsestlaplus employéecarlatechniqueestcomparativementplusfaciled'accèsquecellesfaisantappel auxparticuleschargées.Lacaptured'unouplusieursneutronsparunnoyaucibleconduità desisotopesdemassessupérieuresdel'élémentcorrespondant,dontcertainssontinstables etsedécomposentgénéralementparradioactivitédetype  $\mathbf{b}^{-}$  (voiréquationci-dessous). Laradioactivitétotale, qui naît auseind'unéchantillonformédeplusieurséléments chacunconstituéd'unefamilleisotopique—conduitévidemmentàunspectred'émission complexe.

$${}^{A}_{Z}X + {}^{1}_{0}n \longrightarrow {}^{A+1}_{Z}X^{*} \xrightarrow{\mathbf{b}} {}^{-}_{Z+1}Y$$

L'activitétotaledel'échantillondiminueavecletemps, ensuivantune courbe correspondant àl'enveloppe desactivités superposées (à décroiss ance exponentielle) de chaqueradionucléide présent. Cette activitéglobale ne permet pas, sauf case x ceptionnel, de retrouver la nature des éléments formés.

Lespectre **b**<sup>-</sup> étant continu, onnepeut reconnaîtrelacompositiondesélémentspar lesimpleexamendurayonnement. Onrechercheplutôt l'émission **g**, caractéristiquede chaquenucléide, quiaccompagnel'émission **b**<sup>-</sup>. Cerayonnementdonnenaissanceàun spectresituédanslemêmedomainequeceluidelafluorescenceX.

## 17.13SOURCESDENEUTRONSTHERMIQUES

Laprobabilitédeprovoquerunetransformationnucléairedépenddunucléideetdel'énergie desneutrons, facteursréunisdansunparamètreappelé*sectionefficace*. Parmilesprocédés connuspourirradierunéchantillonavecdesneutrons, figurelerecoursauxfluxintenses, de10<sup>14</sup> à10<sup>18</sup> neutrons m<sup>-2</sup> s<sup>-1</sup>, disponiblesdanslesréacteursnucléairesd'aumoins 100kW. Pourunanalytedontlaconcentrationesttrèsfaible, onatteintenquelquesminutesdesniveauxd'activationsuffisants, mêmesil'isotopeforméàunepériodelongue. Leprocédéimposequelquesrestrictionsconcernantl'échantillonàtraiter. Celui-cidoitêtre thermiquementstableetdepréférencesousformesolide. Ilestenfermédansuntubeavec untémoindeconcentrationconnueàusaged'étalon, avantd'êtreintroduitdansleréacteur pourvud'emplacementsd'irradiation.

Pourévitercescontrainteslogistiquesetcoûteuses, depetitessources de neutrons constituées d'unémetteur **a** (quelques **m** de <sup>241</sup> Amoude <sup>124</sup> Sb) en capsulé dans une enveloppe de béryllium ontété développées. L'équation nucléaire génératrice de neutrons, est la suivante: 4u = 9p = -3 = 12q = 1

$${}^{4}_{2}\text{He} + {}^{9}_{4}\text{Be} \longrightarrow {}^{12}_{6}\text{C} + {}^{1}_{0}\text{n}$$

Unevarianteest constituéeparquelques  $\mathbf{m}_{de}^{252}$ Cf( $\mathbf{t} = 2,6$ ans, sourcedeneutronsrapides(2MeV),ralentisparcollisionsurdesatomesd'hydrogène(2 ,4'10<sup>6</sup> neutrons  $\cdot s^{-1} \cdot \mathbf{m}_{s}^{-1}$ ).Cessourcesdefaibleintensitélibèrentquelquesmillionsdeneutronsparseconde.Ellespermettentdedoserunevingtained'éléments.

## 17.14ACTIVITÉINDUITE—DURÉED'IRRADIATION

Lenombred' atomes radioactifs N \* quis' accumulent dans l'échantillon aucours de l'irradiation tendvers une limite: à chaque instant, l'augmentation du nombre des noyaux N \* est égale à la différence entre la vites se de formation, considéré ecomme constante (le nombre de noyaux cible N étant très grand) et celle de décomposition:

$$\frac{\mathrm{d}N^{*}}{\mathrm{d}t} = \mathbf{w}\mathbf{s} \cdot N^{-1} \cdot N^{*}$$
(17.8)

**w**représentelefluxdeneutrons, **l** laconstantededécroissanceradioactive, **s** lasection efficacedechaqueatomecibledontlenombreest *N*. Cenombreestlui-mêmereliéàla masse*m*delafractionisotopique*f* del'élémentconsidérédemasseatomique*M*.Si *N* représentelenombred'Avogadro,ona:

$$N = \frac{m}{M} \cdot N \cdot f \tag{17.9}$$

Uncalculclassiquepermetdetransformerlaformulationélémentaire17.8enformeintégrée,pourévaluerlenombred'atomes*N* \* présentsaprèsletemps*t*:

$$N^* = \frac{\mathbf{W}\mathbf{s}'N}{\mathbf{I}} \left(1 - \exp\left[-\mathbf{I}t\right]\right) \tag{17.10}$$

L'activitéinduiteautemps*t*correspondantà $A = \mathbf{I} \cdot N^*$ , on aboutitàl'expression:

$$A = \mathbf{W} \mathbf{S} N (1 - \exp[-\mathbf{I} t])$$
(17.11)

Letermeentreparenthèsesestappelé*facteurdesaturation*. Iltendrapidementvers1 lorsque*t* augmente.Ainsi,pour*t* = 6**t**,l'activitéatteint98%delavaleurlimite.Expérimentalementonnedépassejamaisuntempsde4ou5périodesduradioélémentapparu.On préfèreréservercetteméthodeauxradioélémentsdecourtespériodes.

### 17.15DÉTECTIONPARCOMPTAGE—PRINCIPEDESMESURES

Lechoixduprocédédedétectiondépenddelanaturedel'émetteuret delacomplexité duspectreémis. Lasolutionlaplusperformanteconsisteàenregistrerlespectre **g** qui accompagnelaplupart desémissions **b** desradionucléidesprésentsdansl'échantillon aprèsactivation(fig.17.9).

Àladifférenceduspectre **b**, continuenénergie, cequinepermet pas de reconnaître l'élémentencas de mélange, les pectre **g** est quantifié, donc plus facile àidentifier.

LecapteurestsoituncristaldeNaI(Tl)quiagitentransformantlephoton
g enuneluminescencedontl'intensitéestproportionnelleàl'énergieduphoton,dumoinssilephoton
g estentièrementabsorbéparlecristal.Lefonctionnementestsemblableàceluidesscintillateursliquidesutiliséspourle
<sup>14</sup>C,oubiens'ils'agitd'uncristaldeGe(Li),ilsecomporte commelegazderemplissaged'untubedeGeiger-Müller.

## **17.16APPLICATIONS**

Sil'étalonetl'échantillonontétéirradiésensemble,parconséquentdanslesmêmesconditions,l'activitéspécifiquedel'élémentXseralamêmedansl'échantillonetdansl'étalon. L'activitétotaleétantproportionnelleàlamassedeX,onécrira:

$$(MassedeX)_{\text{\acute{e}chantillon}} = (MassedeX)_{\text{\acute{e}talon}} = \frac{(Act.totale)_{\text{\acute{e}chantillon}}}{(Act.totale)_{\text{\acute{e}talon}}}$$
(17.12)

L'application de la relation précédente est valables il erayonnement induites tsimple, ousion dispose d'unappareil de comptagemuni d'un filtre per mettant d'isoler le rayonnement dû auseul élément à doser. Maissouvent la matrice elle-mêmes' active etémet un rayonnement quivient se superposer à celuique l'onveut évaluer. En introduis ant un délai entre la finde l'irradiation et l'étape de comptage, on élimine ainsitoutes les interférences dues à desémetteurs de courte durée devie.

■ Supposons,parexemple,qu'onveuilledoserdestracesdeferdansunéchantillond'aluminium. Le <sup>59</sup>Fe(**t** = 46jours)estcaractériséparuneémission **g** à1,29MeV, maisau coursdel'irradiation, l'aluminiumdonnenaissanceàdu <sup>24</sup> Na, responsabled'uneraie **g** situéeà1,37MeV,parlaréaction <sup>27</sup>Al(n,**a**)<sup>24</sup> Na(**t** = 15heures).Pourlaisseràl'aluminiumletempsdedisparaître,ondiffèrelamesuredequelquesjours.

Quandl'échantillonlepermet, onpeut également séparerleradioélément àdoserpar latechniquedel'*entraînement*, avecunisotopestabledecetélément.Lemêmetraitement effectuésurl'étalon, conduitàévaluerlerendementdel'extraction.Onnormaliseensuite lerésultatà100%.

L'activationneutroniqueestuneméthoded'analysepeucourante(fig. 17.9). Parmiles exemples d'applications, onpeutciter la caractérisation des matériaux (métaux de haute pureté, semi-conducteurs...), l'étude de la répartition des éléments chimiques des matériaux fossiles, l'analyse d'ultratraces en archéologie ou les études géologiques et volcanologiques.



**Figure17.9** Uneapplicationnonconventionnelledel'activationneutronique. Lorsqu'ils'agitdedétruiredesobusd'armechimique,ilarrivequ'onutilisel'activation neutroniquepourenconnaîtrelecontenu.Cedessin,reproduitavecl'autorisationde lasociétéEG&GOrtec,illustreleprincipegénéral delaméthode.Encartouche,une petitepartieduspectre **g** d'unobuscontenantunagentchimiqueazoté,obtenuen quelquesminutes.

## **EXERCICES**

Solutionsenfind'ouvrage

## Exercice17.1

Pourdoserlapénicillineprésente dans une préparation commerciale, on utilise une pénicilline deréférence, marquée, dont l'activités pécifique est de 75000 Bq.

Onajoute10mgdepénicillinemarquéeà500mgdel'échantillon.Aprèstraitementonrécupère1,5mgdepénicillinedontl'activitémesuréeestde10Bq.Calculerlaconcentration (pourcentagemassique)depénicillinedanslapréparationainsidosée.

## Exercice17.2

Lapatuline(C  $_7H_6O_4$ ) estuncomposé dangereux pour la santé humaine qu'on peut trouver dans les jus de pommes ou de pamplemous ses avariés. Actuellement la méthode courante de dos agefait appel à un testimmuno-enzymatique det y pe ELISA. La solution étalon est constituée par une solution aqueuse, préparée juste avantemploiet contenant 1 , 54 mg 'L<sup>-1</sup> de patuline pure.

Dansletestdécrit, onutilisequatretubesidentiquesdontlaparoiinterneestrecouverte del'anticorpsadapté. Touslestubessuiventlemêmetraitement, seulediffèrelasolution introduiteaucoursdelapremièreétape.Onintroduit:

-tube1(leblancanalytique):2mLd'eaupure;

-tube2:1mLd'eaupureet1mLdelasolutionétalonnondiluée;

-tube3:1mLd'eaupureet1mLdelasolutionétalondiluéeà50%;

-tube4(l'échantillon):2mLdujusdefruitfiltréaprèsavoirétédilué2foisavecdel'eau.

Onajouteégalement dans chaque tube une même quantité de la solution de conjugué enzymatique ainsi que le sautres réactifs nécessaires.

AprèsréactionlesabsorbancesAdestubessontlessuivantes:

-tube1 A = 1,03; -tube2 A = 0,47; -tube3 A = 0,58; -tube4 A = 0,50;

a) Calculerlaconcentrationenppmdelapatulinedanslasolutionétalon.

**b**) Calculerlespourcentagesd'absorbance(dénommésles%d'inhibition) dessolutions des tubes 2,3 et 4 parrapportautube 1.

c)Expliquerpourquoil'absorbancedutube1estplusgrandequecellesdesautrestubes.

**d**) Calculerlesconcentrations depatulined ansles tubes 2et 3 en mg  $L^{-1}$ .

e)Calculerlaconcentrationenmg  $L^{-1}$  ainsiqu'enppbdelapatulinedanscejusdefruit.

## Exercice17.3

**1.**Pour doser l'élément chloreprésent àuneconcentrationtrès faible(del'ordrede quelquesppm)dansunéchantillond'acierparlaméthoded'analyseparactivationneutronique(*NAA*), ondisposed'unréacteurproduisant unfluxdeneutronsthermiquesde  $2 \times 10^{16} \text{ n/m}^2/\text{ s.}$ 

**a**)Ecriresousformeexplicite,lesréactionsmisesenjeu,ainsisymbolisées:  ${}^{35}Cl(n, g){}^{36}Cl$ (émetteur **b**<sup>-</sup>, **t** = 3,1 × 10<sup>5</sup> ans)et  ${}^{37}Cl(n, g){}^{38}Cl$ (émetteur **b**<sup>-</sup>, **t** = 37,3min).

**b**)Expliquerpourquoionpréfèresebasersurlesraiesd'émission **g** del'isotope <sup>38</sup>Clplutôt quesurcellesdu <sup>36</sup>Cl.

**c)**Indiquerdeuxautresméthodesutilisablespourdoserlechloredansunacier.Préciserles avantagesetinconvénientsdesméthodeschoisiesparrapportàla*NAA*.

**2.**Pouréliminerl'interférencedueaumanganèse(<sup>55</sup> Mn)présentdansl'acierquiconduit au <sup>56</sup> Mndontlapériodeestde2,58heuresetdontlerayonnementestintense,onséparele chloreparprécipitationsousformedechlorured'argent.

Procédéopératoiresimplifié. Onirradiepardesneutrons, durant5min. dansleréacteur d'unepart uneprised'essai et dansdesconditionsidentiques, del'échantillond'acierà doser, et d'autre part un disque de papier filtre sur le que lo napréalablement déposé 100 m. d'unesolutionà 0,1g L<sup>-1</sup> d'ionchlorure(onavérifiéquelepapierfiltrenecontenaitpas l'élémentchlore). Aprèsirradiation, l'échantillond'acierest misensolution parébullition 3 2Mauquelonajoute2 dans40mLdeHNO ,00gdeKClsec. Lasolutionrésultanteest additionnéede50mLd'unesolutionaqueusedeAgNO 3 à15%.

LeprécipitédeAgClestrécupéré, la vépuisséché. Les résultats du comptage figurent cidessous:

prised'essai	masse	masseAgCl	comptag <b>g</b> (1,64MeV)du <sup>38</sup> Cl
échantillon	0,51gd'acier	3,726	11203
standard	10 mgdeCl		48600

a) Montrerquelenitrated'argentestajoutéenquantitésuffisante.

b) Calculer la concentration en élément chlore de l'échantillon d'acier.

*Données*:N = 14,007;O = 16; Cl = 35,453; K = 39,098; Ag = 107,868g  $\text{mol}^{-1}$ .

### Exercice17.4

Onseproposededéterminerlaconcentrationeninsulineparlaméthodederadioimmunologie(*RIA*)àl'aided'unecourbed'étalonnage. Pourcefaire, onpréparedessolutions étalonsdelafaçonsuivante:onajouteàdessolutionsdeconcentrationconnueeninsuline unvolumeconstantd'unesolutiond'insulinemarquéedetellefaçonquelesconcentrations finaleseninsulinesoientrespectivementégalesà3,5,7et9ng  $mL^{-1}$ .L'activitétotalede chaquesolutionestmesuréeégaleà20000coups/min.Unemêmequantitéd'anticorpsest ajoutéeàchaquesolution. Uncomplexeinsuline-anticorpsseforme. Ilestisolépuisson activitéestcomptée.Lemêmeprotocoleexpérimentalestsuivisurunvolumeconnud'une solutiondecompositioninconnueeninsuline.Onobtientlesrésultatssuivants:

Ceninsuline	3,0	5,0	7,0	9,0	inconnue
Activité	13245	11111	9852	9091	10100

**a)**Pourchaquesolution, calculerl'activitédel'insulinenoncomplexée(libre). Endéduire lerapportinsulinelibre/insulinecomplexée( $R / R^*$ ).

**b**) Tracerlegraphique  $R / R^*$  enfonction de la concentration pour les étalons. En déduire la concentration en insuline de l'inconnuétudié.

## Chapitre18

# Analyseursélémentaires

Certainsélémentsoucomposéssontbeaucoupplussouventdosésqued'autres. Pourrépondreàcesbesoinsparticuliers, lesspectromètresetchromatographespolyvalentsnesont pastoujourslesappareilslesmieuxadaptéspourdesraisonsdefacilitéd'emploiouderapiditéd'analyseouencoredecoût. Ainsi, àcotédel'instrumentation classique, même « customisée » pardesmodificationslogiciellesoumatérielles, touteune panoplied'appareils spécifiques reposent sur des propriétés particulières auxélément soues pèces concernées, quelque foisuniques. Les cibles sont variées: éléments, ions, molécules (soufre, carbone, oxygène, cyanures, ozone, oxydes d'azote, benzène, HPA...).

Ontrouvecetteanalysespécifiqueinstrumentaledansdesdomainesaussidiversqueles industriespétrolières, métallurgiques, agroalimentairesoulessecteursdelapollutionatmosphérique, dessolset deseaux, deladétection desarmeschimiques, delalutteantiterroriste et biend'autressecteurs encore. L'instrumentation des analyseurs spécifiques est doncloind'êtrenégligeable.

Cechapitrepasseenrevuequelquesméthodesoriginalesenselimitant ments.

auxseulsélé-

## **18.1ANALYSESPARTICULIÈRES**

Quandilfaut assurerdescentainesd'analysesparjour, lesinstrumentsetméthodestraditionnellesdelaboratoirepeuvent devenir inapplicables(ex. débit tropfaibleoutrop grandequantitédedonnéesàtraiter). Unautredomaine. dontlesbesoinsvontcroissants est celui dessystèmesd'analyseencontinu, travaillant horslaboratoire, pour automadenombreuxprocédésdefabrication. tiser oucontrôler entempsréel Il existedonc d'autresinstrumentsquelesappareilsgénéraux, qui correspondent àdessystèmesintégrés pour obtenir des informations sur laconcentrationdes constituants. Lapartie détectiondecesinstrumentsabeaucoupévoluéaveclatechnologiedescapteursqui s'est imposéepar sadiversitéet qui ont renduleur emploi plusfacilepour unnonspécialiste.

Parmilesespècesquifontl'objetduplusgrandnombrededemandes, figurent des atomes et des molécules. Quelques méthodes mises aupoint pour le dos agedes éléments légers, le soufre le mercures ont décrites ci-après.

## **18.2ANALYSEÉLÉMENTAIREORGANIQUE**

Letrèsgrandnombredecomposésmoléculairescomportant àlafoisl'élément carbone (C)etquelquesautresélémentslégerstelsl'hydrogène(H),l'azote(N)etl'oxygène(O), estàl'origined'unedemandespécifiqueetimportantededosagedeceséléments.Lesdif-férentssecteursindustriels(pétroléochimie,pharmacie,agrochimie)ainsiquelarecherche fondamentalequigravitentautourdelachimieorganiquesontconcernés.

Quandonsynthétisedesmoléculesaumoyenderéactions,oubienqu'onisoledenouveauxcomposésparextractiondesourcesd'originenaturelleondoits'assurerdelastructureetdelapuretédecescomposés.Pourcelaondoiteffectuerleuranalysepondérale.Il s'agitdanscecasd'untypeparticulierd'analyse(microanalyseélémentaireorganique)qui consisteàtrouverlacompositionélémentairecentésimaledelamoléculeétudiée, priseà l'étatpur. Ledosaged'unseulélémentvoirededeux(CetHleplussouvent)permetde vérifierlebienfondédelaformulebruteproposéepourunemoléculenonencoredécrite dontlastructureapuêtredéduitedesonétudespectrale.Parailleurs,encomparantles% théoriquesdechaqueélémentàceuxtrouvésàpartird'unéchantillond'uncomposédonton connaîtlaformulebrute,ondéterminesapureté(fig.18.1).

C <sub>27</sub> H <sub>27</sub> N <sub>3</sub> O <sub>6</sub> S	%calculé C62,18	H5,22	N8,06
M =521,5g/mol	%trouvéC62,02	H5,29	N8,15

Figure 18.1 Exempled e présentation de résultats d'une analyse centésimale.

Pourceséléments de faible masse atomique, les méthodes d'absorption atomique (in opérante par manque des ources a daptées) ou de fluores cence X (manque des ensibilité dû à un rayonne ment de faible énergie) ne conviennent pas.

Leprinciperetenupourdosercesélémentsestdeprovoquerlacombustiond'uneprise d'essaidequelquesmilligrammesducomposéenleportantàtempératureélevéeenprésencededioxygène.Pourcefaireonutilisedesanalyseursdédiésauxseulsélémentsindiquésprécédemment.Lesélémentsgénéralementprésents:H,C,N,O,sontrécupéréssous formedeproduitsd'oxydationgazeux.Ceciapouravantagedelesséparerphysiquement delamatrice.

### 18.2.1LesméthodeshistoriquesdePregletSimon

Lesméthodesd'analyseélémentaireactuellesontconservélemêmeprincipedebasedepuis l'origine(1830).Ilconsisteàtrouverlacompositionducomposéorganiqueàpartirdesgaz formésaucoursdesacombustion.Dansunpremiertemps,onréaliselacombustionrapide etàtempératureélevéeducomposéenprésenced'unexcèsdedioxygène.Ilseforme,siles élémentsC,HetNsontprésents,dudioxydedecarbone,del'eauetunmélangedediazote etd'oxydesd'azote.L'élémentoxygèneestdéterminédansunautreessaiparcombustion enprésencedecarbonepourformerdumonoxydedecarbone.Lesdifférentesquantitésde gazformésconduisentparcalculaux%desélémentsprésents.

Danslespremiersappareilsdemicroanalysecarbone/hydrogènemisaupointparPregl vers1930,lacombustiond'unemasseprécised'environ1à3mgducomposéétaitfaitevers 750 °Cdansuncourantdedioxygène,latransformationdeCOenCO 2 étantparachevéepar passagesurunmélanged'oxydedecuivreetdechromatedeplomb(fig.18.2).Lesmasses desélémentsHetCétaientcalculéesàpartirdel'augmentationdepoidsdedeuxtubes préalablement pesés, contenant l'unduperchloratedemagnésium(pourH 2O)et l'autre delachauxsodée(pourCO 2). Laprécisionatteignait 0,1%si labalanceappréciait le microgramme.



**Figure 18.2** Lesméthodes demicroanalysedePrégletdeSimon. Desgénérationsd'étudiantssesouviennentavoircalculé, avecquelleappréhension, desformulesbrutesàpartirdesmassesdeCO <sub>2</sub> etd'eaupiégésdanslesabsorbeurs démontablesDanslaversionplusrécentedeSimon, lesgazderéactionpassentsur delapoudredecuivrepourréduirelesoxydesd'azoteendiazote. Troisdétecteursà conductibilitéthermique(TCD)permettantd'avoirtroissignauxtémoignantdeH <sub>2</sub>O, CO<sub>2</sub> etN<sub>2</sub>.Ledosagedestroisélémentsdemandeenviron10minutes.

Plustard(Simon, 1960) unese condegénérationd'analyseurs avulejour(fig. 18.2), en ajout antundispositif de réduction de soxy des d'azote en diazote par de la poudre de cuivre. Cesont les analyseurs CHN dans les quels, pour simplifier les opérations, les doubles pesées

sontremplacéespardesmesuresdedifférencesdeconductibilitéthermiquedesmélanges gazeuxavantetaprèspassagedansunpiègesélectifpourl'eauouledioxydedecarbone.

Lefonctionnementestplussimpleetrobustequeceluidesappareilsàséparationchromatographiquedesgazformés(cf. §18.2.2).

### 18.2.2 Analyseursorganiques élémentaires CHDLE ctuels

Lesanalyseursmodernesconserventleprincipedelacombustiondel'échantillonmaisla séparationdesgazformésutiliseuneméthodechromatographique(fig.18.3).

Unequantitédel'ordredumgdesubstanceestpyrolyséedansuncourantdedioxygène etd'hélium.Lesgazdecombustionpassentensuitesurdelapoudredecuivrepourretenir ledioxygèneenexcès(formationdeCuO)etpourréduirelesoxydesd'azoteformésen diazote,dumoinssicetélémentestprésent.LesélémentsN,C,HetSsontdoncàl'origine dequatregazN 2,CO 2, H2OetSO 2,séparablesparunecolonnedeCPGdetyperemplie, associéeàundétecteuràconductibilitéthermiqueouàcaptured'électrons, plussensible pourleSO 2.

Certainsmodèlespermettentdedoserégalementl'élémentoxygène,toujoursdoséséparément,àpartird'unsecondéchantillon,auprixd'uneadaptationdufour.Lapyrolysedoit, eneffet,êtreréaliséeenl'absencededioxygèneenutilisantparexempleducarbone«nickelé»(lenickelpossèdeuneffetcatalytique)pourobtenirdumonoxydedecarboneCO.



**Figure<sup>1</sup>8.3** Appareildemicroanalyseavecdétectionchromatographique. LacolonneremplietypePorapaksépareles4constituantsgazeuxentraînésparl'hélium utilisécommegazvecteur.Parunétalonnagepréalable,onpeutdéduiredel 'airedes picslaconcentrationdechacundeces4élémentsdansl'échantillon.

# 18.3ANALYSEURSD'AZOTETOTAL

Lateneurenazotetotalsertàcaractériserdenombreuxproduitsetéchantillonsdansles industriesdupétrole,dupapier,ducharbon.Poureffectuercesdosagesonpréfèresouvent auxinstrumentsprécédentsdesmodèlesadaptésàceseulélément. Ainsidanslesecteur agroalimentairelaméthodededosagedel'azotetotalselonKjeldahl(TKN)estadoptéepar
denombreuxpayscommeréférencepourlecalculdestauxdeprotéines, dontonadmet qu'il correspondà6,5foisletauxd'azote. LeTKNcorrespondàlasommedel'azote organique+NH 3.

DanslaméthodedeKjeldahl,lecomposéazotéesttoutd'abord«digéré»dansdel'acide sulfuriqueenprésenced'uncatalyseur,avantd'êtrereprispardelachauxsodée(mélange d'hydroxydedesodium,d'oxydeetd'hydroxydedecalcium)afindetransformerl'azotede lasubstanceenunesolutionammoniacale.Ontermineparunentraînementàlavapeurd'eau pourdéplacerl'ammoniacformé(quiestvolatil)etpouvoirledoserparacidimétrie.Cette méthodepeutêtrerenduesemi-automatique,maisellesouffreduhandicapd'avoirrecoursà desréactifscorrosifsd'attaqueetàdessolutionstitrées.Elleestdeplusconsommatricede temps.

Lesappareilsactuelssont issusdesanalyseursgénérauxCHN, baséssurlapyrolyse del'échantillonafindeconvertirl'élémentazotesoitendiazote, commedansl'ancienne méthodedeDumas(1833), àladifférenceprèsqu'onnemesurepluslevolumegazeux avecuneéprouvettegraduée(fig.18.5),soitenmonoxyded'azotepourunedétectionpar chimifluorescenceouparampérométrie.

L'échantillon(entre100et 500mgsuivant lateneurenazote), enfermédansunpetit récipientfabriquéenfeuilled'étain, tombedansunfourverticaloùilestminéralisépar combustionsousdioxygène. Àcestade, etaucontactd'oxydedecuivre, ilseformedes oxydesd'azote.Ensuitecesoxydes,aucontactdetungstène,sontréduitsendiazote.Après passagesurunpiègepourretenirl'eauetlesgazdecombustion(fig. 18.4), oubienpar séparationsurunecolonnedeCPG,lediazotemélangéaugazvecteur(CO 2 ouHe)arrive surundétecteurquipermetd'établirsaconcentration.Ladétectionestgénéralementbasée surlaconductivitéthermiquedugaz(catharomètre).



**Figure 18.4** Appareil dédiéaux analyses d'azote. Cetappareil est une adaptation moderne de la méthode de Dumas révisée par le four vertical et la détection aumoyen d'un catharom ètre (gazvecteur He).

DanslaméthodeoriginaledeDumas(1840), lasubstanceétaitchaufféeàtempérature élevéeavecdel'oxydecuivriquedansuneatmosphèrededioxydedecarbone. L'élément azotesetrouvaitpartiellementoxydéenoxydesNOxquiétaientensuiteréduitssurducuivre. Lepourcentaged'azoteétaitcalculéd'aprèslevolumedediazotedégagé.

D'autresappareilssontbaséssurlachimiluminescencedesoxydesd'azote(cf. §11.8).

NO+O 
$$_3 \rightarrow O_2 + NO_2^* \rightarrow NO_2 + h$$
 **n**

Oubiensurl'oxydationdeNOaucontactd'uncapteurélectrochimique(cf. §20.7): NO+2H 2O  $\rightarrow$  HNO<sub>3</sub> +3H <sup>+</sup> +3e<sup>-</sup>



Figure 18.5 Unanalyseurd'azote. Modèle NA 2000 reproduitavec l'autorisation de la société Carlo Erbamunid'un passeur d'échantillons. Cetype d'appareile stutilisé pour le dos age des protéines.

# **18.4ANALYSEURSDESOUFRETOTAL**

L'élément soufreest souvent doséencontrôleindustriel parfluorescenceXparcequ'il s'agitgénéralementdesériesdeprisesd'essaiquisontcomparéesàdesstandardstrèsressemblants.Pourtoutesorted'autreséchantillonsquipeuventêtredétruitsparcombustion dansuncourantdedioxygèneonsebasesurlaquantitédedioxydedesoufre(SO 2)formé dansunappareil semblableàceuxqui ont étéprécédemment décrits. Deuxprocédésde quantificationco-existentpourlesquelslesautresgazdecombustionn'interfèrentpas:

Détectiondelafluorescencedansl'UVdudioxydedesoufre, processusquel'onpeut résumercommesuit,R-Sdésignantlecomposé:

R-S+O 
$$_2 \xrightarrow{-}$$
 SO<sub>2</sub> +autresproduits decombustion  
SO<sub>2</sub> +h **n**  $\xrightarrow{-}$  SO<sub>2</sub>  $\xrightarrow{-}$  SO<sub>2</sub><sup>\*</sup> +h **n**

Actionspécifiquedel'iodesurSO 2 enprésenced'eau, réactionexploitéeparailleurs pourledosagedel'eauparlaméthodedeK. Fischer(chapitre20). L'appareil déterminelaquantitédecourantpourgénéreràpartird'unélectrolytecontenantuniodure, dansunecellulecoulométrique,l'iodejustenécessairepouroxyderSO 2.Sachantqu'il faut 2électronspouroxyderunemoléculedeSO 2, unatomedesoufrecorrespondà  $2 \times 1,6 \times 10^{-19}$  C.

Réactiond'oxydationdel'anhydridesulfureuxenacidenitriqueaucontactdel'électrode detravaild'unecelluleampérométrique(*cf*.§20.9):

$$SO_2 + H_2O \longrightarrow H_2SO_4 + 2H^+ + 2e^-$$

t

### **18.5ANALYSEURSDECARBONETOTAL**

Lesecteur du traitement des eaux domestiques ou industrielles fait appel à un type particulier d'analyseurs de carbone. Il est en effetutile de distinguer pour les échantillons de sédiments aqueux le carbone organique et inorganique sibien qu'on exprime trois valeurs correspondant respectivement au *carbone organique total* (COT), au *carbone inorganique total* (CIT) et enfinau *carbone total* (CT) qui représente la somme des deux autres.

Pourlestrès faibles concentrations de COT, une des méthodes consiste à exposer une cellule de mesure contenant l'eauà dos erà des radiations UV (185 nm) a finde former des ions hydroxyles (HO<sup>-</sup>) à partir dudioxygène dissous dans cette eau. Ces radicaux oxydent les composés or ganiques présents en dioxy de decarbone, cequi modifie la conductivité de l'eauquies true suré centre de uxélectro des detitane.

 $\label{eq:linear} LeCITestaccessible$  $paractiond'unacidetelH $$_3PO_4$ (leCITétantessentiellementsous formedecarbonates)$ etleCTaveclesanalyseursdecarboneparoxydationcatalytiquel'échantillonàtempératureélevée(1000 °C).Pourévaluerlaquantitédedioxydedecarboneforméonfaitsoitunemesuredel'absorbanceeninfrarougeaumoyend'unappareil detypenondispersif(cf. §10.7.2)soitunemesurecoulométrique.Danscederniercas, le CO2, entraînéparlegazvecteur, balaielacellulecoulométriquecontenantdel'éthanolamineetunindicateurcolorimétriquesensibleaupH.Lavariationdel'absorbanceestliéeà laquantitédeCO2 présente.

Pourleséchantillonsgazeux,onaégalementrecoursàdesappareilscomportantundétecteuràionisationdeflammedontlesignalestproportionnelàlaconcentrationdeCOT.

## **18.6ANALYSEURSDEMERCURE**

Lemercureestunpolluantdangereuxparsuitedesafacultédedonnerdesdérivésorganiquesextrêmementtoxiquescommelediméthylmercure.Dansdenombreuxsitesconcernantletraitementdeseaux,lesbouesd'épandageoulesincinérateursindustrielsondose cetélémentquipeutêtreprésentaussibiendansl'airquedansdesphasescondensées.Les méthodesdoiventêtretrèssensibles(ppb).

Suivantlanaturedel'échantillon,onfaitsoitunepyrolysedelaprised'essaienprésence decatalyseurafindefaireapparaîtrelemercuresousformemétallique(vapeurHg(0)),soit oncommenceparledécomposeràchaudavecunmélangeoxydantconstituéd'acides.Le mercureest alorstransforméenionsHg(II)quel'onréduit ensuiteàl'état demercure (Hg(0))aucontactd'unseld'étain(Sn(II)).Latensiondevapeurdumercureestsuffisante pourqu'unbalayagedelasolutionpardel'airl'entraînedanslacelluledemesureplacée surletrajetoptiqued'unelampeàdéchargeaumercure(fig. 18.6). Lamesureestbasée soitsurlaraied'absorptionatomiquedecetélémentà253,7nmsoitsurlafluorescencedu mercurelorsqu'ilestexcitéparcemêmetypedelampe(fig.18.7).

Quandils'agitd'uneatmosphèreàcontrôler, oncommenceparconcentrerlemercure sousformed'amalgameenfaisantpasserlemélangegazeuxdansunpiègecontenantde l'or.L'oramalgaméestensuitechauffépourdésorberlemercurequel'ondétecteetmesure commeprécédemment.



Figure18.6 Unanalyseuràmercurebasésurl'absorptionatomiqueàvapeurfroide. Modèlereproduitavecl'autorisationdelasociétéWilmad. Encartouche, modèlede réacteuravecdel'argoncommegazvecteurpourentraînerlesvapeursdemercure (obtenuesparréductionchimiqueaumoyendechlorurestanneux)verslacellulede mesure.



# QUELQUESSITESSURINTERNET

www.leco.com www.tekmar.com www.ceinstruments.com www.perkinelmer.com www.antkhou.com www.cosa-instrumentcom www.esainc.com www.shimadzu.com www.skalar.com

# **EXERCICES**

Solutionsenfind'ouvrage

### Exercice18.1

L'analysed'uncomposéorganiqueamontréqu'ilnecontenaitqueducarbone, del'hydrogèneetdel'oxygène.ParcombustiondansunappareildePregl, de5, 28 mg dececomposé, onobtient 10, 56 mg dedioxy de decarbone et 4, 32 mg d'eau.

Quelleestlaformulebruteducomposésachantqueparspectrométriedemasse,onn'observepasdepicsd'intensitésignificativeaudessusdem /z = 89?

Ondonne:M(C) = 12g/mol.;M(O) = 16g/mol.;M(H) = 1g/mol.

### Exercice18.2

Unanalyseurbasésurl'absorptionatomiqueetcomportantundispositifderéductiondes élémentsparlechlorurestanneuxestemployépourdoserlemercuredansuneeauderejet industrielle.Onutiliselemontagedit*àvapeurfroide*.Troissolutionsstandardsetlasolution del'échantillonàdoserdonnentlesrésultatssuivants:

Solutions	conc.(ppb	signal(muAs)*
Standard1	0,02	16,66
Standard2	0,05	42,52
Standard3	0,2	171,2
échantillon	?	48,25
(*)intégrationdusig	gnald'absorbar	nceenfonctiondutemp

a)Indiquerleprincipalavantageetleprincipalinconvénientdecetteméthode.

b)Calculerlaconcentration(ppb)enmercuredelasolutionéchantillon.

## Chapitre19

# Méthodespotentiométriques

L'électrochimie adonné naiss ance à plusieurs méthodes électro analytiques qui per mettent defaire des mesures quantitatives sur des échantillons variés. On distingueles techniques baséessurdesmesuresdepotentiels(potentiométrie), etcellesquiexploitent desmesures decourants(voltammétrie).Lepremiergroupe,traitédanscechapitre,faitappelauxélectrodesioniquesspécifiques(EIS). Leprinciperevient à créer une pile dans la quelle l'analyte intervient de façon que la différence de potentiel obtenues oiten relation avec sa concentration.LamesuredespH, probablement la plus courante des mesures électro analytiques, enfaitpartie.Laplupartdesdosagesconcernentdesionsensolutionaqueuse, maiscer $taines {\it \acute{e}} lectro de s {\it \acute{e}} membranes {\it \acute{e}} lectives per mettent {\it \acute{e}} galement de dos er des mol {\it \acute{e}} cules. La traine {\it \acute{e}} lectives per mettent {\it \acute{e}} galement de dos er des mol {\it \acute{e}} cules. La traine {\it \acute{e}} lectives per mettent {\it \acute{e}} galement de dos er des mol {\it \acute{e}} cules. La traine {\it \acute{e}} das traines per mettent de dos er des mol {\it \acute{e}} cules. La traine {\it \acute{e}} das traines per mettent de dos er des mol {\it \acute{e}} cules. La traine {\it \acute{e}} das traines per mettent de dos er des mol {\it \acute{e}} cules. La traine {\it \acute{e}} das traines per mettent de dos er des mol {\it \acute{e}} cules. La traine {\it \acute{e}} das traines per mettent de dos er des mol {\it \acute{e}} cules. La traine {\it \acute{e}} das traines per mettent de dos er des mol {\it \acute{e}} cules. La traine {\it \acute{e}} das traines per mettent de dos er des mol {\it \acute{e}} cules. La traine {\it \acute{e}} das traines per mettent de dos er des mol {\it \acute{e}} cules. La traine {\it \acute{e}} das traines per mettent de dos er des mol {\it \acute{e}} cules. La traine {\it \acute{e}} das traines per mettent de dos er des mol {\it \acute{e}} das traines per mettent de dos er des mol {\it \acute{e}} das traines per mettent de dos er des mol {\it \acute{e}} das traines per mettent de dos er das traines per$ sensibilitédecesdosagesest trèsgrande. Si l'échantillonàdoserest complexe, cequi  $peutentra \hat{i} nerunmanque despécificité, on préfère à la potentiom étrie directe, les dos ages$ complexométriquesoutitrimétriques. Lapotentiométrieest doncuneméthoded'analyse auxapplications multiples. Les instruments vont despH-mètres peucoûteux auxtitrimètresautomatiques.

# **19.1GÉNÉRALITÉSSURLESCELLULESDEMESURE**

Toutdosagepotentiométriquereposesurunemesurededifférencedepotentieldansdes conditionsdecourantnul,entredeuxélectrodesquiplongentdansunesolutiondel'échantillon(fig.19.1).Chaqueélectrodeconstitueunedemi-pile.Ondistingue:

-L'électrodederéférenceextérieure(ERE), quiformeunedemi-celluleélectrochimique deréférence, dont le potentieles t constant parrapport à celuide la solution échantillon.

-L'électrodeioniquesélective(EIS), encoreappeléeélectrodedetravailquicomporte uneélectrodederéférenceinterne(ERI)baignantdansunesolutiondel'analytefaisant l'objetdudosageetservantderéférence.Cetteélectrodeestséparéedelasolutionéchan-tillonparuneparoiappeléemembrane, perméablesipossibleauseulanalyteétudié.

Lachaînedemesureainsiréaliséeestdonclasuivante:

### Elec.sélective/membrane/sol.échantillon/Jonctionliq./Elec.référenceext.

Pourl'étudedessolutionsaqueuses,l'électrodederéférenceextérieureesttrèssouvent uneélectrodeAg/AgCl(unfild'argentrecouvertdechlorured'argentbaignantdansune solutiondechloruredepotassium).Lecontactélectriqueaveclasolutionétudiées'effectue parl'intermédiaired'unefinepastilleporeuseenverrefritté. Lesionsayant tendanceà migreràtraverselle, ilenrésulteunfaiblepotentieldejonctionE J quel'ondiminueen choisissantcommepontsalinunesolutionsaturéedechloruredepotassium.

Ladifférencedepotentiel(ddp)entrel'électrodederéférenceinterneetlaparoiinterne delamembranedel'électrodesélectiveest uneconstantefixéeparconstruction(nature del'électrodederéférenceetsolutionderéférenced'activitéa i.référence). Enrevanche, la ddpquiapparaîtentrelaparoiexternedelamembraneetlasolutionéchantillon(E memb.) dépenddel'activitédel'analyte(a i.solution, ),cequetraduitlarelationsuivantedérivéede l'équationNernst:

$$E_{\text{memb.}} = 2,303 \, \frac{RT}{zF} \log \frac{a_{\text{i.solution}}}{a_{\text{i.référence}}}$$

Laddpmesurée*E* cellule entrelesdeuxbornesdelachaînedemesureestdonc:

$$E_{\text{cellule}} = E_{\text{ERI}} + E_{\text{memb.}} - E_{\text{ERE}} + E_j$$

Les deux termes  $E_{\text{ERI}}$  et  $E_{\text{ERE}}$  sont indépendants de la concentrationen analyte *i* à doser. Aucours d'undos age, ils n'ont pas de raisons devarier. Il en résulte que le potentiel de la cellule dépende cellui de la membrane (à l'approximation près de  $E_{J}$ ).

Finalementladifférencedepotentielmesuréeestreliéeàl'activitéa *i* del'espèceionique *i*àdoserdanslasolutionéchantillonpar:

$$E_{\text{cellule}} = E+2$$
,  $303 \frac{RT}{zF} \log a_{\text{i.solution}}$ . (19.1)

E, potentielstandarddelachaînedemesureutilisée, rendcomptedetouslesautrespotentiels, Rest laconstantedesgazparfaits, FlaconstantedeFaraday(96485C), Tla température, zlachargedel'ionianalysé(*ycomprislesigne+ou* )dontl'activitéesta i.



- ERE électrodederéférenceextérieure
- EIS électrodeioniquesélective
- *E*<sub>1</sub> potentieldediffusion
- E<sub>ERE</sub> potentieldel'électrode deréférenceextérieure
- E<sub>ERI</sub> potentieldel'électrode deréférenceinternevisàvis dutamponintérieur
- E<sub>mem.</sub> potentielglobal delamembrane

**Figure19.1** Chaîneélectrochimiquedemesureavecuneélectrodeioniquesélective(EIS). Suivantlaconcentrationdel'ionspécifiquedanslasolutionéchantillon, lepotentielde lamembrane, perméableàl'ion, varie. Lesautrespotentielssontimposésparconstruction. Lamesureestfaiteavecunionomètre. L'unedesdemi-cellulesjouelerôlede cathodeetl'autred'anode. Parsouci derobustesselesconstructeursproposentaussi desélectrodescombinées, enréunissantlesdeuxélectrodes(externeetsélective) dans unmêmeensemblecequiformel'essentield'uncapteur. L'activité $a_i$  d'unioni est reliéeàsaconcentration $c_i$  parlarelation $a_i = \mathbf{g}_{i.c_i}$ , dans laquelle  $\mathbf{g}_i$  estlecoefficientd'activité, quidépenddelaforceioniquetotale *I*, c'est-à-direde laquantité et de la charge de l'ensemble des ions présents dans lemilieu ( $I = 0, 5 c_i \cdot z_i^2$ ). Ainsi, pour l'ioni, decharge z, l'expression 19.1 devient:

$$E_{\text{cellule}} = E+2 \quad ,303 \frac{RT}{zF} \log \mathbf{g}_{i} c_{i} \tag{19.2}$$

Danslecasdesolutionsdiluées, laloide Debye-Hückellog  $\mathbf{g}_i = -0.5z_i^2$  *I*montreque, pourunevaleurdonnéede*I*,  $\mathbf{g}_i$  estconstant. C'estpourquoionajouteaux solutions de la gammeétalonetaux solutions échantillons, une même quantité d'unélectrolyteinerte, dit «électrolytesupport» afind 'apporter unexcèsimport ant d'ions indifférents, cequistabilise la forceionique à une même valeur. C'estl'*ISAB* (pour **Ionic Strength Adjustment Buffer**) quirend doncnéglige able les variations de  $\mathbf{g}_i$ . Dans ces conditions, la différence depotentiel mesuréene dépend que de la concentration en ions à analyser et la relation 19.2 devient:

$$E_{\text{cellule}} = E + 2,303 \frac{RT}{zF} \log c_{i}$$
(19.3)

## 19.2UNEÉLECTRODESÉLECTIVEPARTICULIÈRE:L'ÉLECTRODEPH

C'estuneélectrodespécifiqueauxionsH<sup>+</sup>,encoreappelée*électrodedeverre*.C'estlaplus sélective.Leverredontilestquestionici,nedésignepaslematériauducorpsdel'électrode (quipeutaussibienêtreenmatièreplastique),maislamembranequiassurelecontactavec lasolution.IIs'agitd'uneminceparoid'unverrespécialàforteteneurensodium(25%), dontlasurfaces'hydrateenprésenced'eauetdevientcomparableàungel,alorsquelereste correspondàunélectrolytesolide.Ceverreseprésenteàl'échellemicroscopiquecomme unréseauissud'unorthosilicate(seldel'acideorthosiliciqueSi(OH)<sup>4</sup>)dontlastructure lacunairecontientdescationssodiumquipermettentledéplacementdeschargesd'uneface àl'autredelamembrane(fig.19.2).Celle-ciestencontact,àl'extérieur,aveclasolution àanalyseret,àl'intérieur,avecl'électrolytedontl'aciditéestconstante.Lesdeuxparois sontlesièged'échangesentrecationsNa<sup>+</sup> etH<sup>+</sup>.

## H<sup>+</sup>(solution) +Na <sup>+</sup>(verre) Na<sup>+</sup>(solution) +H <sup>+</sup>(verre)

SilaconcentrationenH <sup>+</sup> estdifférentesurlesdeuxparois,une*ddpdeliaison*apparaîtra entreelles,dontlavaleurvaêtreindicatricedel'activitéenionH <sup>+</sup> delasolution,doncde sonpH. Celui-ciestdéterminéavecunmillivoltmètreélectronique, lepH-mètre, enmesurantladdpentrel'électrodedeverreetuneélectrodeextérieurederéférenceAg/AgCl (maintenantpréféréeàl'électrodeaucalomel(Hg),pourl'environnement).L'appareil,après avoirétéétalonné,fournitdirectementlepHdelasolution.Ontrouvesouventcesélectrodes sousformecombinéesdemanièreconcentrique.



#### Figure 19.2 Electroded every epour la mesure dup H.

LaconcentrationenionsH <sup>+</sup> estaccessibleàpartirdeladifférencedepotentiel qui apparaîtentreuneélectrodedeverreetuneélectrodederéférence(ici uneélectrode Ag/AgCI).Détaildelamembrane,vueencoupe,perméableauxionsH<sup>+</sup>.Quandunion H<sup>+</sup> formeuneliaisonsilanol,unionsodiumpartensolutionpourconserverl'électroneutralitédelamembrane.Uneélectrodecombinéedeprésentationclassique,l'électrode deréférenceentourantl'électrodedeverre,saufàsonextrémité.Lajonctionpermetla migrationdesionssansquelesliquidesdepartetd'autrenesemélangent.

## 19.3LESPRINCIPAUXTYPESD'ÉLECTRODESIONIQUES SÉLECTIVES

Dèslespremierstempsdelapotentiométrie,ons'étaitaperçuque,suivantlacomposition duverreutilisécommemembrane,onpouvaitavoirdesinterférencesaveclesautresionsalcalinsprésents,pourdesvaleursdupHsupérieuresà13:c'estl'*erreuralcaline*.Enmettant àprofitcedéfautinitial,ilaétémisaupointdesverresrépondantsélectivementàquelques ionsmonovalentstelsNa <sup>+</sup>, K<sup>+</sup>,Li <sup>+</sup> etAg <sup>+</sup>.Lasélectivitédépenddumatériauquisertde membraneetquiséparelasolutionàanalyserdel'intérieurdel'électrode.Ils'agitdanstous lescasdedisposerd'unmatériauioniquepermettantlaformationd'équilibresdeconcentrationavecunionspécifique.Sil'activité(oulaconcentration)del'ionestdifférenteentre lesdeuxfacesdelamembrane,ilapparaîtuneddp.Seulslesionslibressontprisencompte dansledosage.Lesdemi-cellulesderéférencestandardcontiennentKClcommeélectrolyte qui,normalement,suinteautraversd'undiaphragmepourassurerlajonctionaveclasolutiondel'analyte.Pouréviterdeperturberlesmesureslorsqu'ils'agitdudosagedeK deCl <sup>-</sup>,onutiliseunélectrolytegélifiéouunsecondélectrolytenoninterférant(fig.19.3).

ou

Ilexisteunevingtained'électrodesioniquesspécifiques(*EIS*)d'usagecourant,classées selonlanaturedelamembrane.Ellesserventsoitenionométriedirecte,soitcommeélectrodesindicatricespourdenombreuxdosagestitrimétriqueset complexométriquesavec l'aidedetitrimètresautomatiques.

### 19.3.1 Membraneminéralecristalline

L'exempleleplusconnuestceluidutrifluoruredelanthanedopéavecunseld'europium cequi permet auxatomesdefluordesedéplacerdansleréseaucristallin. Cematériau, àl'étatdemonocristal, estutilisécommemembranepourl'électrodefluorure(fig. 19.3). L'ionOH peutcréeruneinterférenceaveclesionsF pourlespHalcalins.

Lespoudrescristallinesaggloméréessouspression(dosagesdesionsCl ,Br , I , Pb<sup>++</sup>, Ag<sup>+</sup>,etCN )sontd'autresexemples.L'électrolyteinternepeutêtreéliminé(contactsec, sansélectrolyte), maisilestpréférabled'intercalerunecouched'unpolymèreayantune conductivitédetypemixtepourassurerlepassagedesélectronsdelamembraneàconduc-tivitéioniqueversl'électrodeàconductivitéélectronique(fig.19.3).



#### Figure 19.3 Électro designiques spécifiques.

## 19.3.2 Membraneliquide

Laséparationentrelessolutionsinterneetexternedel'électrodespécifiqueesticiobtenueparundisqueporeuxhydrophobe(diamètre3mm), imbibéd'unsolvant organique nonmiscibleavecl'eaudessolutionssituéesdepartetd'autre,etcontenantun*ionophore* (fig.19.4).

Decefait, on considère que la membrane est un *liqui de immobilisé*. Le contre-ione stune molécules ol uble dans la phase organique.

Pourl'ioncalcium, parexemple, on peututiliser un diesteraliphatique del'acide phosphonique (RO)  $_2P(O)O^-$  (fig. 19.5). De chaque côté de la paroionest en présence d'équilibres de concentration du type:



Silesconcentrationsdesionscalciumsontdifférentesdesdeuxcôtésdelamembrane, il apparaîtuneddpmesurable.



**Figure19.4** Electrodeàmembraneliquideeté lectrodeàdiffusiongazeuse. L'électrodeàdiffusiongazeuseestconstruiteàpartird'uneélectrodedepHplongeant dansunesolutionintérieure.

### 19.3.3 Membranespolymériques

Beaucoupd'EIScommercialescomportentunemembraneconstituéeparunfilmdepolychloruredevinyle(PVC)danslequelest(ousont)dispersé(s)unouplusieurstransporteurs d'ions,ioniquesouneutres(fig.19.5).Unequarantainedemoléculeschélatantessontutiliséespourunedizained'ionscommuns.LesélectrodespourCLO  $\overline{4}$ , BF $\overline{4}$ , NH4<sup>+</sup>, Ca<sup>++</sup> sontdecetype.



**Figure19.5** Composésorganiquesàusaged'ionophores. Degaucheàdroite,3ionophorescommerciauxchélatants:l'ETH129etle«dioctyl » phosphate,sélectifsdel'ionCa <sup>++</sup>,etàdroite, l'ionophoreK2sélectifdel'ionK <sup>+</sup>.On retrouveunesous-structureparticulièred'éther-couronne.

### 19.3.4 Membranesorganiques à diffusion gazeuse

Quelquesgaz, parmi lesquelsledioxydedecarbone(CO 2), l'ammoniac(NH 3)etledioxydedesoufre(SO 2),ontdonnélieuàlaréalisationdesondescomportantdesélectrodes combinéespourleurdosageàl'étatdissous.Cessondescomportentunesolutionintérieure séparéedelasolutionéchantillonparunemembraneimperméableàl'eauetauxions,mais quilaissepasserlesmoléculesdegazdissous(fig.19.4).Pourlestroisgazcités,l'électrode spécifiquecomporteuneélectrodedeverreintérieure,encontactavecunesolutiondebicarbonatefaiblementconcentrée(0 ,01M),elle-mêmeséparéedelasolutionàmesurerpar unemembraneenpolymèreperméableaugaz.Ladiffusiondecelui-ci,danslebicarbonate, provoqueunchangementdepHdelasolutioninterneàproximitédelamembrane. Pour d'autresgaz(HCN,HF , H<sub>2</sub>S),lesignalutileestceluiquiprovientdelamodificationdela concentrationanioniqueauniveaudelaparoiinternedelamembrane.

Lasélectivitéd'uneélectrodevis-à-visdesautresionsesttrèsvariable.ElleestdéfiniepourchaqueioninterférantparuncoefficientKionspé./ioninterférant.

Ainsi, sionlit  $K_{Br/Cl} = 2,5 \times 10^{-3}$ , celasignifier aquelas électivité del'électro de considéré pour l'ion bromures era 1 / 2,5 × 10<sup>-3</sup>, soit 400 fois plus grande que pour l'ion chlorure.

## 19.4LESCALCULSETLESDIFFÉRENTESMÉTHODES

Plusieursméthodesdemesurespermettent dedéterminer laconcentration*c*<sub>i</sub> d'uneespèceioniqueidansunéchantillon.Enprésenced'unajusteurdeforceionique(ISA,*Ionic StrengthAdjustor*)oud'unesolutiontamponquipermet,enoutredefixerlepH(TISAB, *TotalIonicStrengthAdjustmentBuffer*, commedanslecasdudosagedesfluorures), ces méthodessonttoutesbaséessurl'applicationdelarelation19.3vueprécédemment.Pour unionmonovalent,à298K,le*facteurdepenteS*quireprésenteleterme2 ,303*RT* / *F*est égalà0 ,0591V(pentethéorique).C'estaussilavaleurdufacteurdepented'uneélectrode deverre,parunitépH.

$$E_{\text{cellule}} = E + \frac{0.0591}{z} \log c_{\text{i}}$$
(19.4)

Danslapratique,àpartird'unegammeétalon,lacourbed'étalonnageE <sub>cellule</sub> =  $f(c_i)$  permetdetrouverlapenteréelle(valeurexpérimentaledufacteurdepente),indicativedes performancesdusystèmed'électrodesutilisé.

 Tableau19.1
 Valeurs
 Valeurs

Valence	ion	penteŠ <sup>*</sup> (mV/ décade
-2	<i>s</i> <sup></sup>	- 29,58
-1Cl	<sup>-</sup> , F <sup>-</sup>	-59,16
+1Na	+, K+	+ 59,16
+ 2Mg	<sup>++</sup> , Ca <sup>++</sup>	+ 29,58

\*SpourSlope(penteenanglais)

LeTISABcontientduNaCl1Mpourajusterlaforceionique, unagent complexantles métauxet un métauxet un métauxet approved a cétate desodium.

### 19.4.1Ionométriedirecte

Undosageparionométriedirectesefaitensuivantleprotocoledebasesuivant:

Oncommenceparpréparerunesériedesolutionsderéférencepardilutionssuccessives d'unesolutionmère, sansoublierd'ajouter, enexcès, unvolume constant du tamponioni que recommandé (ISABouTISAB). On détermine ensuite pour chacune d'elles laddp de la cellule complète, a finde tracer la courbe d'étalonnage (normalement une droite),  $E = f(c_i)$  encoordonnéessemi-logarithmiques (fig. 19.6). Enfin, à partir de cette droite et des valeurs ded dpmesurées pour chacune des solutions échantillons préparées de la mêmemanière, on détermine leurs concentrations enespèce à doser. La précision des résultats des voltient à partir de l'équation 19.5:



$$dE = \frac{RT}{zF} \cdot \frac{dC_i}{C_i} \quad \text{soit} \quad \frac{\mathbf{D}C_i}{C_i} = \mathbf{D}E \cdot \frac{zF}{RT}$$
(19.5)

Figure19.6Exemplededosageparpotentiométriedirecte.

Lacourbed'étalonnagedel'électrodespécifiquedel'ionchlorureaunepenteprochede lapentethéorique.Lagammedemesuredesdifférentesélectrodesspécifiquess'étendsur 4à6décadessuivantlesions.L'expression19.5permetdecalculer,parexemple,qu'une incertitudede0 ,2mVconduitàuneimprécisionde0 ,8%surlaconcentrationd'union monovalent.

### 19.4.2Méthodeparajoutdosé

Seuleestdécriteicilatechniqueàun seulajout. Elleestutilepouréliminerleseffetsde matrice. Ellenenécessitequ'unesolutionétalonetdeux mesures depotentiel. Cependantles volumes doivent être connus avecune grande précision. On commence parme surer laddp  $E_1$  existant entre les deux bornes de la chaîne de mesure lors que les deux électro des (*ESI* et *ERE*) sont immergées dans unvolume connu *V* x desolution échantillon de concentration  $C_X$  enionàdos er (formule 19.4). Puison effectue une deux ième mesure après avoir ajout é

unpetitvolume  $V_R$  d'une solution référence de concentration  $C_R$  en ion mesuré. Soit  $E_2$  la nouvelle valeur. Le calcul conduit à l'expression suivante donnant  $C_X$ :

$$C_{X} = C_{R} \frac{V_{R}}{V_{R} + V_{X}} \cdot \frac{1}{10^{\mathbf{D}E/S} - \frac{V_{X}}{V_{R} + V_{X}}}$$
(19.6)

oùSreprésentelapentederéponseréelledel'électrodeutilisée(0 ,0591/z, à298K)et  $DE = E_2 - E_1$ ,ladifférencedepotentielentrelesdeuxmesures.

■ Aulieudefaireunajoutdelasolutionderéférence,onpeutfaireunajout*V* x delasolutionéchantillondeconcentration*C* x àunvolumedonné*V* R delasolutionderéférence deconcentration*C* R.Cettealternativeestpréférablepourlessolutionséchantillonsrelativementconcentrées.Apartirdeladifférencedepotentiel **D**Edéterminéeetenconservantles mêmesnotations,onaboutità:

$$C_X = C_R \frac{V_X + V_R}{V_X} \cdot 10^{\mathbf{D}E/S} - \frac{V_R}{V_X + V_R}$$
(19.7)

### 19.4.3 Titragepotentiom étrique

Lesélectrodessélectivesontunespécificitétrèsvariable.Lesrésultatsgagnentenprécision, quandonlesutilisecommeélectrodesindicatricesdansdesdosagespotentiométriques.La concentrationdesionsprésentsetlaforceioniquevarienteneffettrèspeuencoursdedosage,comparativementàlaconcentrationdel'ionàmesurer.Enrevanche,quanddeuxions différentsdonnententreeuxuneréactionstœchiométrique,onpeututilisercettepropriété pourlesdoser. Lepointfinaldudosageestcaractériséparladisparitiontotaled'unedes espècesouparl'apparitiond'unexcèsd'unedesespèces,ouencoreparl'apparitionoula disparitiond'uneespècesecondaire.

Ainsipourévaluerlaconcentrationdel'ionaluminiumpourlequeliln'existepasd'électrodespécifique,onpourracomplexercetionsousformedefluorured'aluminiuminsoluble AlF<sub>3</sub>,enajoutantdufluoruredesodiumcommeréactif.Lepointd'équivalenceserarepéré parunexcèsdefluoruredesodiumlibrequiseradétectéparlabrusquevariationdupotentield'uneélectrodesélectivedel'ionfluor. D'unemanièregénéraleungrandnombre detitrimètresautomatiques,demarquesconcurrentes,permettentd'effectuerlesnombreux dosagesdecetype.

# **19.5QUELQUESAPPLICATIONS**

Lesdosagespotentiométriquessontsouventutiliséspourdesdosagesderoutine.Lesdosagessontsimplesetlasensibilitédesélectrodespermetd'atteindredesconcentrationsde l'ordred'unefractiondeppm. Maisavant tout dosageil faut considérerlesinterférants possibles.

Parmiquelquesapplicationsderoutine, signalons:

- enagriculture, l'analysedesnitrates dans des échantillons des ols;
- <sup>†</sup> enagroalimentaire,l'analysed'ionsdivers(NO <sup>-</sup><sub>3</sub>, F<sup>-</sup>,Br<sup>-</sup>, Ca<sup>++</sup> etc.)danslesboissons, lelait,lesviandesoulesjusdefruits,

- \* dansl'industrie:leschloruresdanslespâtesàpapier,lescyanuresdesbainsd'électrolyse,lesfluoruresetchloruresengalvanoplastie,parexemple.
- danslesecteurbiomédical,l'analysedecertainsionsdanslessérums,fluidesbiologiques, salive,sucsgastriques.

■ Lecapteurlambda,installédanstouteslesautomobilesàpotcatalytique,estunesonde àdioxygèneconçuesur leprincipedesélectrodesspécifiques. Cecapteur, qui seprésentecommeunebougied'allumage, aunemembraneconstituéed'unegainedezircone (ZrO<sub>2</sub>)quisecomportecommeunélectrolytesolide.Laparoiexterneestaucontactdesgaz d'échappementetlaparoiinterneaucontactdel'air(référence).Entrecesdeuxparois,ilapparaîtuneddp,recueilliepardeuxélectrodes,significativedeladifférencedeconcentration endioxygène.

## QUELQUESSITESSURINTERNET

www.orionres.com www.ionotec.com www.mt.com

## **EXERCICES**

Solutionsenfind'ouvrage

### Exercice19.1

Calculerledegrédedissociationd'unesolutionaqueused'acideéthanoïque0 ,85Mainsi quesonpH(ondonneK  $_{A}$  CH<sub>3</sub>CO<sub>2</sub>H = 1,8 × 10<sup>-5</sup> à20 °C).

### Exercice19.2

Sachant quelepotentiel standardd'uneélectrodeCd/Cd <sup>++</sup> vaut <sup>-0</sup>,403VvsESH, que devientcepotentielsil'électrodeplongedansunesolutionaqueuse0 ,01MdeCdSO <sub>4</sub>?

### Exercice19.3

Onajoute30mLd'unesolutionaqueuse10  $^{-3}$  Md'unseldeFe  $^{3+}$  à20mLd'unesolution 10 $^{-3}$  Md'unseldeTi  $^{3+}$ .

Quellesserontaprèsréactionlesconcentrationsmolairesdesselsdeferetdetitanedansla solutionainsimodifiée?

Données:

$$Ti^{3+}/Ti^{4+} = 0.2V V_{s}ENH;$$
  $Fe^{2+}/Fe^{3+} = 0.77VvsENH$  et ENS/ENH = +0.25V

### Exercice19.4

Retrouverl'expressionci-aprèsutilisée dans la méthode à un seulajout. On rappelle que  $C_X$  représente la concentrationenion à dos er (volume  $V_X$  desolution à la quelle on ajoute

unpetitvolume  $V_R$  d'unesolution référence de concentration  $C_R$  en ion mesuré). **D**E représente la différence de potentie le ntre les de ux mesures et Sreprésente la pente de réponse réelle de l'électro de utilisée (0,0591/z,à298K).

$$C_X = C_R \frac{V_R}{V_R + V_X} \cdot \frac{1}{10^{\mathbf{D}E/S} - \frac{V_X}{V_R + V_X}}$$

### Exercice19.5

Pourdéterminerlaconstanted'aciditéd'uncoupleacido-basiqueHA /A<sup>-</sup>,onmesureles absorbancesà360nmdetroissolutionsS 1, S<sub>2</sub> et S<sub>3</sub> ducoupledeconcentrationmolaire  $10^{-4}$  mol.L<sup>-1</sup> et depHrespectivement égauxàpH 1 = 2, pH<sub>2</sub> = 5,5etpH 3 = 8. On trouveA 1 = 0,1, A<sub>2</sub> = 0,4etA 3 = 0,7enutilisantdescuvesdetrajetoptiqueégalà1cm. EnsupposantqueseulelaformeacideestprésenteàpH 1 etqueseulelaformebasiqueest présenteàpH 3,calculer:

a)lescoefficientsd'absorptionmolairedelaformeacideetdelaformebasique.

b)lepKadececouple.Lesapproximationsfaitessont-ellesjustifiées?

## Chapitre20

# Méthodesvoltampérométriques etcoulométriques

Contrairementàlapotentiométriequiopèreàcourantnul, d'autresméthodesélectroanalytiquesimposent unesourced'énergieexterneàlasolutionàanalyserpourprovoquer uneréactionélectrochimiquequi neseferait passpontanément. Il est ainsi possiblede dosertoutessortesd'ionsoucomposésorganiquesdèslorsqu'ilspeuventêtreréduitsou oxydésélectrochimiquement. Lapolarographie, laplusconnuedesméthodesvoltampérométriquesparsuitedesesaspectsparticuliers, adonnénaissanceàdesvariantesmenant àdestechniquesévoluéesettrèscompétitivespourledosaged'éléments, d'ionsetdecomposésorganiquesàl'étatdetraces. Laréalisationdenombreuxcapteursampérométriques, dontcertainsdédiésàladétectionchromatographiqueoffrentdenouveauxpôlesd'intérêt àlavoltampérométrie. Onaregroupéiciunaperçudesméthodeslespluscourantesdans cedomaineenyajoutantlacoulométriedontledosagedel'eauparlaméthodedeKarl Fischerconstituel'applicationlaplusrépandue.

## 20.1GÉNÉRALITÉSSURLAMÉTHODEVOLTAMPÉROMÉTRIQUE

Laméthodevoltampérométriquededosageconsisteàappliquerunedifférencedepotentiel variableentreune*électrodederéférence*(parex. Ag/AgCl)etuneélectrodeindicatrice, souventappelée*électrodedetravail*aucontactdelaquellevaseproduireuneréactionde typeOx+ne  $\rightarrow$  Red(oul'inverse). Lorsquelepotentieldel'électrodedetravailatteint unevaleurtellequ'uneespèce(le*dépolarisant*)présentedanslasolutionétudiée, estréduiteouoxydée,l'intensitéquipassedanslecircuitextérieuràcettecellulecomprenantles deuxélectrodescroîtbrusquement.Danslapratique,afinqu'aucuncourantnetransitepar l'électrodederéférence,onutiliseunmontagecomportantunetroisièmeélectrodeappelée *électrodeauxiliaire*, enmétalnobleouencarboneetunélectrolyteinerte(électrolytesupport)pourrendrelemilieuconducteur(fig.20.1).Lamicroélectrolyseainsiréaliséependant ledosageestdecourtedurée.

Enrésumé, enréalisant unbalayage entension, croissant eou décroissante, sur une plage où on attend la réduction oul'oxy dation du (ou des) analytes recherchés, on obtient une courbe intensité-potentiel, I = f(E), ou *voltampérogramme*, quivaper mettre d'identifier les sepèces concernées et de calculer leurs concentrations. Cette électrolys en emodifie pas demanière appréciable les concentrations des analytes dans levolume de la solution. Lesmicroélectrodesindicatriceslesplusutiliséessontencarbonevitreux,enplatine,en orouenmercure(fig.20.1).Ellessontpolyvalentes,encesensqu'ellessontutilisablesentre deuxvaleursdepotentielquidépendentdel'électrolytesupport,dupHetdel'électrodede référence.AinsileslimitespouruneélectrodedePtsontde+0,65Vparrapportàl'électrode deréférenceaucalomel(ESC)(oxydationdel'eau:H  $_2O \rightarrow \frac{1}{2}O_2+2H^++2e^-$ )etde -0,45V(réduction:H  $_2O+2e^- \rightarrow H_2 + 2OH^-$ )



Figure20.1 Montagedeprinciped'unecellulevoltampérométrique.

a)Àgauche, montagedebaseàdeuxélectrodes, nonutilisédans la pratique caril a pour inconvénient majeur de faire passer le courant par l'électro de deréférence, à éviter pour de multiples raisons; b) montage à tension continue dans le que la ucune intensité ne passe par l'électro de deréférence (parsuite des on impédance élevée); c) un modèle d'électro de indicatrice (dites électro de det ravail à goutte de mercure). Beaucoup de métaux peuvent être réduits à la surface du mercure avant que H<sup>+</sup> nesoit réduit à son tour; d) schémader accordement avec potentios tat. Cemontage électronique per met demaintenir le potentiel d'une électro de det ravail à univeau constant parrapport à une léctro de deréférence; e) domaines d'utilisation des quatre principales électro des detravail (CV pour abréviation de *carbonevitreux*). La plage d'utilisation du mercure s'éten den core plus loin du côté cathodique dans un électrolyte comme KCl ou NaOH (-2V). Bienqu'il yait recouvre ment des plage d'utilisation entre les électro des, leurs sensibilités, pour une même espèce, peuvent être rès différentes.

## 20.2L'ÉLECTRODEÀGOUTTEDEMERCURETOMBANTE

L'électrode de travailla plusoriginale est sans aucundoute celle qui comporte une microgoutte de mercure comme partie active. Elle réunit des qualités et des inconvénients qui la placent hors du commun. La méthode volt ampérométrique qui utilise cette électrode prend le nom de *polarographie* (inventée dans les années 1920 par Heyrovsky).

Cetteélectrodeestconstituéed'untubedeverredontlecapillairecentral(10 **-**70 **m**n dediamètre), maintenuenpositionverticale, permetletransfertdumercureentreunré-Celle-ci plongedanslasolutionnonagitée, servoiretsonextrémité. contenant l'analyte etunélectrolytesupport.Lasurfacedelapetitegouttequiseformeaugmentejusqu'àsa chute(auboutde4à5s), provoquéele plussouvent par un dispositif produisant un léger chocsurl'électrode. Une nouvelle goutte identique remplace la précédente, présentant une surfacerenouveléeetnoncontaminée.Lemercureestvitelimitéverslespotentielspositifs(+0,25Vparrapportàl'ESC). Au-delà, ils'oxydeàsontour. Enrevanche, versles potentielsnégatifs, ilestutilisable jusqu'à -1,80u -2,3Vselonquel'électrolytesupport Cetteplagedonnebeaucoupdepossibilitésenanalyse, estacideoubasique. notamment pourlesmétauxlourds.Lemercuredoitêtretrèspur(hexadistillé,etconservésousazote). Cependantsonutilisation, comptetenudes atoxicité, constitue un réel handic appour cette technique.Aprèsusageilestrécupérépourêtrerecyclé.

## 20.3POLAROGRAPHIEÀCOURANTCONTINU

Dansl'expériencedebase—maintenantrarementutilisée—onappliqueàlagouttede mercure,unetensionvariablecontinue $E_{indic}$ ,fonctionlinéairedutemps,dontl'incrémentation(ouvitessedebalayage)estdel'ordrede1à2mV/sàpartirdupotentielinitial  $E_i$ choisi.

$$E_{\text{indic.}} - E_{\text{réf}} = E_i \pm V \cdot t \tag{20.1}$$

Lesigne  $\pm$  signifiequelebalayagepeutsefairedanslesensanodique( V >0)oucathodique( V <0).Lepolarogrammerésultant,courbeI = f(E), présente un ouplusieurs paliers(fig.20.2).Lahauteurd'unpalier,correspondantaucourantlimitedediffusioni D (cf. §20.4), est fonctiondelaconcentrationdudépolarisant (l'analyte, quiest réduit au contact dumercure)et permet doncuneexploitationquantitative. Lepotentiel dedemi-D/2dupalier, estcaractéristiquedechaqueanalyteet vague, déterminéàlami-hauteuri permetuneexploitationqualitativedupolarogramme.Plusieursespècesenprésencedans unesolutionpeuventdoncêtreétudiéesaucoursd'unemêmeanalyse, à conditionqueles potentielsdedemi-vaguesoientsuffisammentdistincts.Cetracémontreaussiunestructure fineendentsdesciequiprovientdurenouvellementdesgouttes.

Ilestessentield'éliminertoutetracededioxygènedissousdanslasolutionparbarbotage dediazoteparexemple, sinonlapolarogrammeseraitrenduinexploitableparsuitedela réductiondudioxygèneeneauselonlesdeuxétapesquisontdétailléesdanslafigure20.6.



#### Figure 20.2 Lavague polarographique.

Polarogrammed'unesolutionà10ppmdePb <sup>++</sup> dansKNO<sub>3</sub> 0,1M,obtenuavecune électrodeàgouttedemercurecroissante.Lapositionmédianedelavague(ici-0,35V) est caractéristiqueduplombet lahauteur dupalier, desaconcentration. Pour un meilleurrendudelacourbe, lesoscillationssontici amorties.Àdroite, construction graphiquepourlamesurede  $i_D$ .Seulel'enveloppedupolarogrammeaétéreprésentée (oscillationsabsentes).

■ Unavantagedelavoltampérométriesurl'absorptionatomique,estqu'ilestpossiblede distinguerunélémentsousdesétatsdevalencedifférents,parexempleleferFe <sup>2+</sup> duFe <sup>3+</sup>, doncdelesdoserséparément(*cf*.fig.20.4).Certainsgroupementsorganiquessontégalement électroactifs,parconséquentanalysablesparcetteméthode.

## 20.4LECOURANTDEDIFFUSION

L'aspectparticulierdelavaguepolarographiquepeuts'expliquercommesuit.Supposons deplombtrèsdiluédansunélectrolyte-support quelasolutioncontienneunsel dont la <sup>++</sup> àanalyser.Onappliqueàl'électrodeindiconcentrationesttrèssupérieureàcelleduPb catriceunetensionnégativecroissantlinéairementàpartird'unevaleurinférieureàcellequi ++ <sup>++</sup>.Àpartirde <sup>-0</sup>, 35V(vs.Ag/AgCl),lesionsPb estnécessairepourréduirelecationPb sontréduitsaucontactdelagoutte.MaislesionsK <sup>+</sup>,nonréductiblesàcepotentiel,forment <sup>++</sup> de autourdelagouttedemercureunécranempêchantlamigrationnormaledesionsPb ++ vonttenter lasolution.Cependant,sousl'effetdugradientdeconcentration,lesionsPb deparveniràlasurfacedel'électrode-oùilsserontréduits-uniquementpardiffusion autraversd'unecouched'ionsK <sup>+</sup>.Cephénomèneestàl'originedu*courantdediffusion*. Lecourantlimitemoyendediffusioni *D*,dûpourl'essentielaufluxdesionsdel'analyte considéréal'instantquiprécèdelachutedelagoutte, dépenddeplusieurs paramètres, dont la«constanteducapillaire»:

$$\vec{i}_D = 607 \cdot n \cdot D^{1/2} \cdot m^{2/3} \cdot t^{1/6} \cdot C \tag{20.2}$$

*i*<sub>D</sub> seraexpriméen **m**Aaveclesunitéssuivantes: *D*, coefficient dediffusiondel'ion  $(cm^2/s),m,débitmassiqueenmercure(mg/s),t,duréedeviedelagoutte(s),C,concentration(mmol/cm<sup>3</sup>).n,nombred'électronstransférésaucoursdel'électrolysedel'ion($ *iD*. seraenampères(A)avecDenm<sup>2</sup>/s,menkg/s,tensecondesetCenmol/m<sup>3</sup>).Lecoefficient607estétablipour25 °C.

Danslapratique des dos ages, cette expression — connues ous le nom d'équation d'Ilkovicet quirend compte de l'influence decertains facteurs, estremplacée par la formule simplifiée 20.3 dans la quelle Kregroupeles paramètres propres à la métho de suivieet à l'apparei lutilisé, cequienfait une constante pour un dos aged on né.

$$i_D = K C \tag{20.3}$$

L'intensitétransitantparlagoutterésultedeplusieurseffetsparmilesquels:

- tecourantcapacitif (oucourantrésiduel).Ilfaitdel'interfacegoutte/électrolytesupport l'analogued'uncondensateurparlafixationd'électronsenregarddesionsdel'électrolytesupportnonréduits(ex.K <sup>+</sup>).Cecourant«nonfaradique»diminuetrèsviteaucours dutemps,carildépenddelavariationdesurfaced*S*/d*t*delagoutte,quidécroîtquandla gouttegrossit.
- tecourantdediffusion(oucourantfaradique). Silasurfacedelagouttenevariaitpas ildevraitdécroîtrecomme t.Néanmoinsilaugmentecomptetenudelatensioncroissanteappliquéeàlagoutteetdel'accroissementdesasurface.L'expansiondesasurface fait plusquecompenserl'appauvrissement ensubstanceélectroactiveauvoisinagede l'électrode. Lacourbereprésentativedel'intensitéafinalement l'aspect reportésurla figure20.3.



**Figure20.3** Celluledepolarographeetcourantdediffusion. Lasolutiondoitêtredébarrasséedudioxygènedissous,omniprésent,quiconduitàune doublevaguegênante.Aspectducourantdediffusion,fonctioncroissantedutemps pourchaquegouttedemercure,dansune **solutionnonagitéé**.apolarographiedirecteestuneméthodelente. L'enregistrementd'unvoltampérogrammenécessiteau moinsunecentainedegouttes. L'équationd'Ilkovicpermetdecalculeri<sub>D</sub> max.si on remplacelecoefficient706par607dansl'équation20.2.

Latechniquequiconsisteànemesurerl'intensitéquependantuncourtinstant,tarddans laviedelagoutte(techniqueTast),éviteletracéendentsdescie,maisconduitàunemoindre sensibilitépuisquelecourantdediffusiondiminuecommelefluxdel'analytequivaducœur delasolutionverslasurfacedelagoutte(fig.20.3).

# 20.5POLAROGRAPHIEÀIMPULSIONS

PouraméliorerlasensibilitéetpourdistinguerdesanalytesdontlespotentielsdedemivaguenediffèrentquedequelquesdizainesdemV,onsoumetlagouttedemercure,non plusàunetensionencroissancemonotonemaisàdesimpulsions. Lesdeuxprincipales techniquessontlessuivantes.

## 20.5.1Polarographieimpulsionnellenormale(NPP)

Pouréliminerl'aspect dentelédupolarogrammeclassique, onremplacelarampedebalayageprécédenteparunesériedebrèvesimpulsionsdepotentiel(entre50à100ms),dont lesvaleursvontencroissantmaiscommençantàunemêmetensiondebasequineprovoque pasderéactionredoxsurl'analyte(fig.20.4).Cesimpulsionssontproduitesaurythmeforcé durenouvellementdesgouttesdemercure(entre2et4s).Uneseulemesuredel'intensité estfaitejusteavantlachutedechaquegoutte.Acetinstantlecourantfaradiquedediffusion eststabiliséetlecourantcapacitifestdevenunégligeable.Lasensibilitédelaméthodede basesetrouveaccruede2ou3décades.



#### Figure 20.4 Polarographieà impulsions.

TechniquesNPPetDPP.Ledessindel'extrémitédel'électrodedetravailavecunegoutte enformationmontreàquel momentlesmesuressontfaites(voirlesflèchesaetb). Exemplesdedosages.Ledosagedel'acideascorbique(vitaminec)dansunjusdefruit (voirconditions)correspondàuneoxydationsurl'électrodedetravail.

### 20.5.2Polarographieimpulsionnelledifférentielle(DPP)

Onappliqueàl'électrodedetravailunetensionquicorrespondpourchacunedesgouttes demercuresuccessivesàuneimpulsiondemêmeamplitude(50mV)maispartantd'une tensiondebaseplusgrande.Chaquegoutte,enfindevie,faitl'objetdedeuxmesuresd'intensité,lapremièrejusteavantl'impulsionetlasecondeavantqu'ellenetombe(fig.20.4). Legraphedeladifférencedesintensitésenfonctiondelatensionrevêtl'aspectd'unpic dontlahauteurestproportionnelleàlaconcentrationdel'analyte.

## 20.6DÉTECTIONVOLTAMPÉROMÉTRIQUEENCLHPETECHP

Laméthodevoltampérométriqueaétéadaptéeàunmodededétectiontrèssensibledes composésélectroactifsenchromatographieliquide(silaphasemobileestconductrice)et enélectrophorèsecapillaire. Ondisposedecellulesminiaturiséescomportantles3électrodesclassiquesdontuneélectrodedetravailportéeàunpotentieldéfiniparrapportàune l'électrodederéférence. Lacelluleestbalayéeparlaphasemobilesortantdelacolonne (fig.20.5).



**Figure20.5** Détect onvoltampérométriquesenCLHPetECHP. a)Deuxmodèles decellules voltampérométriques. L'électrode indicatricen graphite poreux, degrande surface, travaille dans les conditions coulométriques. La circulation de la phase mobile a unive au dell'électro de indicatrice as sure le renouvellement des espèces électro actives; b) détais unive au del'extrémité du capillaire en ECHP. L'électrode de travailreçoit les ions sort ant du capillaire. La cellule n'est pas matérialisée. Elle set rouveré unie avec le compartiment cathodique de l'appareil. En de hors desphénols, amines aromatiques et thiols, peude molé cules analytique mentimpertantes sont électro actives.

# 20.7CAPTEURSDETYPEAMPÉROMÉTRIQUES

Lesdosagesvoltampérométriquesnesontpaspratiquésdansleseulenvironnementclassiquedeslaboratoiresd'analyse.Lesapplicationssontplusnombreusesqu'iln'yparaît.Un grandnombred'instrumentsdecontrôle,portatifsounon,destinésàfairedesmesuresprécisesdecomposésprésentsdanslesmélangesdegazoudevapeursoudessolutions,sont équipésdecapteursélectrochimiquesbaséssurleprincipedelacelluleampérométriqueà 20u3électrodes.Quelquescapteursdecetypesontétudiésci-après.

## 20.7.1SondeàdioxygènedeClark

Laréductionélectrochimiquedudioxygèneaucontactd'uneélectrodeestàl'originede plusieursmodèlesdecapteursquidifférentparlesréactionsmisesenjeu.Leplusclassique estsansdoutelecapteurdeClarkpourledioxygènedissous,quicomporteuneanodeen argentetunecathodeenplatine(l'électrodedetravail),toutesdeuxbaignantdansunélectrolyteàbasedeKCl(fig.20.6).Cettecelluleestséparéedel'échantillonparunemembrane detéflonperméableaudioxygène,cequipermetàcegazd'atteindrelacathodedistantede lamembraned'environ20 **m**n.Onappliqueuneddpde1,5Ventrelesdeuxélectrodes,la cathodeétantainsiportéeàunpotentielnégatifsuffisantpourréduiretotalementledioxygène(réactions1et2).L'intensitédanslecircuitextérieurcroîtproportionnellementàla quantitédegazmigrantàtraverslamembrane,etparsuiteàsaconcentrationensolution (loideFaraday).



Figure20.6 Unecelluleà deuxélectro des concentriques, detype Clark pour le dos agedudioxygène. La membrane entéflon per méable audioxygène, est très proche de la catho de pour que la double diffusion à travers la membrane et ensuite dans le film liquide conduise à un signal stable aubout de 10 à 15 se condes.

Lafabricationdescapteursélectrochimiquesaconsidérablementévoluéetl'offres'est diversifiée.Lestroisélectrodesducapteurpriscommeexempleicirésultentd'unetechnique defabricationpropreauxcircuitsdemicroélectronique.Complétéparunemembraneetun électrolyteconvenable,cecapteurpermetdedoserlechloredissousdansl'eau.Ilestbasé surl'oxydationdel'ionClO (acidehypochloreux).Lalimitededétectionestde1ppbV (fig. 20.7).

.....



**Figure20.7** Capteurissud'unetechniquedemicrolithographie. Capteurpourdoserlechloreenmilieuaqueux.Dessinexécutéd'aprèsundocumentde lasociétéMicrosens(CH).CapteurMAES-2402Dansledessinencoupe,lesépaisseurs descircuitsnesontpasàl'échelle.Cetensembleestdestinéàêtrecomplétéparlereste ducapteur(électrolyte,connexions).

### 20.7.2Autrescapteurspourgaz(AmperometricGasSensors)

Beaucoupdecapteurs AGS sont batis de la mêmemanière. Ayant l'aspectextérieur d'une pileélectrique (fig. 20.8) cesont des cellules électrochimiques comportant un électrolyte immobilisé et les trois électro des classiques (detravail, auxiliaire et deréférence). Quand le capteures texposé aumé lange gazeux contenant l'espèce électroactive pour la quelle i la été conçu, celle-ciestoxy déeour éduites el on les cas, à un potentiel contrôlé parrapport à ce-lui de la référence aumoyend un potentios tat, cequi produit un transfert d'électrons entre l'électro de detravail et l'électro de des analytes différents avec un même appareil à condition de changer de détecteur.

Sensiblesetayantuntempsderéponserapidelorsquel'électrodedetravailestrecouverted'undépôtcatalytique, ilssontutilisablessurunegammedeconcentrationétendue (4décades).Enrevanche,ilsfonctionnentpourundomainedetempératureassezrestreint (-10/+40 °C), nécessitentdesréétalonnagesetdoiventêtrepériodiquementchangés, carilss'usentetsepolluentavecletemps.Enfinonpeuttoujourscraindreunmanquede sélectivité.

Pourcertainsgazdeuxélectrodessuffisent:ainsilafigure20.9illustreleprincipede deuxcapteurs,l'unpourlemonoxydedecarbone(CO)l'autrepourledioxygène(O 2).Les électrolytessontbiensuradaptésauxcellules.AinsipourleCOonutiliseunacideminéral fort,tell'acidesulfuriqueetpourO 2 unesolutionfaiblementalcaline,àbased'acétatede potassium.Cesélectrolytesliquidessontimmobiliséspardesmatériauxabsorbants.



**Figure20.8** Capteursampérométriquespourgas(AmperometricGasSensors). AssortimentdecapteursdelasociétéATMISensoricDiv.(Ger.).ModèleGasAlertMax3-DLdelasociétéBWTechnologies(Can.);Laphotocentralemontrelecompartimentoù sontrangésles4détecteursspécifiquesaux4gazdétectablessimultanément. Après avoirfranchi unebarrièredediffusionspécifiqueafindenepassaturerlecapteur, le gazestoxydé(CO,H<sub>2</sub>S,NO,H<sub>2</sub>,HCN)ouréduit(Cl<sub>2</sub>,NO<sub>2</sub>)enprésencedel'électrolyte aucontactd'uneélectrodeditedetravaildegrandesurface.



Figure20.9 Deuxmodèlesdecellulesàdeuxélectrodespourlemonoxydedecarboneetledioxygène. Ilenestdecescellulescommedespilesetbatteries:elless'usentàl'usage.Enplusdes composésdétectés,lesréactionsélectrochimiquesconsommentdesespècesprésentes danslacellule.II peuts'agirdel'électrolyteoudel'anodeelle-même(casdelacellule pourledioxygène),ouencored'unréactifquidoitêtreprésent(unapportdedioxygène peutêtrenécessairepourlacelluleaumonoxydedecarbone).

### 20.7.3Biocapteursàdétectionampérométrique

Unbiocapteurestconstituéd'uncomposéd'originebiologique(enzyme,anticorps)choisi enfonctiondel'analyteetd'unsystèmecomportantdesélectrodespourconvertirlesignal biologique(ex.fixationdel'antigènesurl'anticorps)ensignalélectriqueextérieur.

Pourlerendrespécifiqued'unanalyteonutilisegénéralementuneparoiperméablecomportantunecouchedereconnaissancepiégeantl'enzymequisertàlafoisdecatalyseuràla transformationdel'analyterecherchéetdepiègeprovisoireàélectrons.Ilpeuts'agir,par exemple,d'unsystèmesandwichdanslequell'enzymeestimmobiliséeentreunemembrane externeenacétatedecellulose,pourempêcherlepassagedesgrossesmoléculesprésentes etunemembraneinternedepolycarbonatequilaissefiltrerleproduitversl'électrode.

Ledosageduglucosesanguinavecl'aided'appareilsportables,utilesauxdiabétiques, afaitl'objetd'ungrandnombrederéalisationsdepuis1960. Toutesmettentenœuvrela glucoseoxydase(GOX)et soit ledioxygène, soit unmédiateurtel unequinone, soit un polymèreconducteurassurantletransportd'électrons(fig.20.10).

Pourcedosage,plusieursgénérationsdecapteurssesontsuccédés.Leprincipeestlesuivant:pouroxyderleglucoseengluconolactone,quiestlaréaction-cléadoptée,onfaitappel àlaglucoseoxydase(GOX)enzymecomportantunsiteprosthétiqueàbasedeflavinequi sertdepiègeprovisoireàélectrons,enpassantdesaformeoxydée(FAD)àsaformeréduite (FADH2).Deuxprotonsetdeuxélectronssontcédésàl'enzymequisetrouveainsiréduite. Pourretrouversonétatinitialoxydé, onfaitréagirsoitunemoléculededioxygène, avec formationd'unemoléculedeperoxyded'hydrogène(premièregénération),soitunoxydant (appelémédiateur,ex.quinone)qu'ilestaisédemélangeràl'enzymeàuneconcentration connue(deuxièmegénération).Cesecondprocédéaméliorelasélectivitédudosage.



#### Figure20.10 Dosage ampérométrique duglucose.

Àgauche, réactionsmisesen jeudans les appareils de 1 <sup>ère</sup> ou de 2 <sup>ème</sup> génération. Qou le médiateurs ont nécessaires carces ont depetites molécules qui parviennent jusqu'augroupement prosthétique de l'enzyme, qui ne pourraitêt reaucont act de l'électro de deplatine. Le médiateur peut être également un systèmere dox à based 'os mium immobilisé dans un polymère. Pour suivrel aréaction on peut quantifier parampérométrie la consommation de dioxygène ou la formation de H $_2O_2$  ou la régénération du médiateur.

Lescapteursprécédentsmettentenjeudesréactionsaucontactd'uneélectrodedetravail. Ils'agitd'unecatégoriedecapteursélectrochimiquesparmid'autres.Toutenrestantdansle domainedesbio-capteurs,onrencontred'autresformesdedétection.Ainsionpeututiliser uneuréasepourtransformerl'uréeenionsammoniumquiserontdétectésparune*électrode sélective*àcetion, ouencoreunepénicillinasequidétruiralapénicillineavecapparition d'ionsH <sup>+</sup> détectésparune*électrodepH*.

Untypeoriginal debiocapteurcalquésurleprinciped'untransistoràeffet dechamp (TEC), consisteàremplacerlagrilledecetransistorparunemembranecomportantuneenzymeadaptéeàlatransformationd'unanalyteparticulier(fig.20.11).Laréactionchimique aucontactdel'enzymeferaapparaîtredeschargesauniveaudelacoucheisolante(silice), donclavaleurdelaconductanceentrelasourceetledraindecetransistor.Lamesuresera soitampérométriquesoitpotentiométrique.



Figure20.11 Uneélectrodesélectiveconçuesurleprinciped'untransistorà effet de champ. Enplaçant une enzyme au contact de l'électro de, il est possible de suivre une réaction particulière, la surface de la silice (présence de fonctions silanols) ét ant particulière ment sensible auxions H<sup>+</sup>.

# **20.8VOLTAMPÉROMÉTRIEÀREDISSOLUTION**(*STRIPPING VOLTAMMETRY*)

Les méthodes à redissolution anodique (ou cathodique) sont des techniques trèssensibles utilisées pour dos erles traces de métaux. Ellesse font en deux étapes.

Électrolyse.Suruneélectrodeportéeàunpotentielconstant,plongeantdanslasolution agitée, ondépose, en1à30min, unefractiondesanalytesélectroactifsprésentsdans l'échantillon.L'électrodeaucontactdelasolutionpeutrevêtirdesformesvariées:goutte demercurependante(nonrenouvelée)oucylindreencarbonevitreuxrecouvertd'unfilm demercureouélectrodetournanteàdisquedecarboneavecunajoutd'unseldemercure danslasolution. Danstouslescasil seformesurlasurfacedel'électrode, avecles analytesmétalliquesM<sup>n+</sup>,desamalgamesM(Hg).

ı

t Redissolution. Aprèsélectrodéposition, ondiminueprogressivement laddpentreles deuxélectrodes. detravailetderéférence. Laréversibilitédesréactionsredoxconduit àuneoxydationélectrochimiquedesanalytes(fig. 20.12). Lesélémentssontidentifiés d'oxydoréduction. Dansl'exemplechoisi, il s'agit d'undosagepar parleurpotentiel voltampérométrieanodique.Combinéeàlatechniqueimpulsionnelledifférentielle(DPP) c'est maintenant laméthodevoltamétriquelaplusuniverselleet donclaplusutilisée. Lesappareilsactuelsdonttouslesparamètressontcontrôlablesparlogicielfacilitentla pratiquedecesdosageset offrent ainsi unealternativemoinscoûteuseauxméthodes spectroscopiquestellel'émissionatomique.



**Figure20.12**Voltampérométrieàredissolution. Programmationlinéairedupotentiel del'électrodedetravail. Exempled'électrodeet analysedequatremétauxprésentsdansunéchantillond'eaudemerparpolarographie impulsionnelledifférentielle(programmationdepotentielcommepouruneDPP).

## 20.9DOSAGESCOULOMÉTRIQUESÀCOURANTOUÀPOTENTIEL CONSTANT

Lesméthodesdécritesprécédemmentcorrespondentàdesélectrolysespartiellesdesanalytesaucontactdelamicroélectrodedetravail.Lesméthodescoulométriquesaucontraire, sontbaséessurlaconversionquantitativedesanalytes. S'ilenestainsi, laconcentration d'unanalyteest calculéeparapplicationdelathéorie, sansqu'il soit besoindefaireun étalonnage. Il nes'agit doncpasd'uneméthodecomparative. Lasélectivitéest parfois moyenneetlaméthodeestlente.Deuxtypesdeméthodescoulométriquesco-existent:

- <sup>†</sup> laméthode*potentiostatique*, danslaquelleonmaintient lepotentiel del'électrodede travail, cequi évitelesréactionsparasites. Lecourant décroit àmesurequel'analyte disparaîtdelasolution.Ilfautunintégrateurélectroniquepourconnaîtrelaquantitéde courantutilisée.
- Iaméthode*ampérostatique*, danslaquellel'intensitéestmaintenueconstante, parunampérostat, aucoursdudosagejusqu'ausignalquimarquelafindelaréactiondel'analyte. C'estlaformededosagecoulométriquelaplussimple. Ilexistebeaucoupd'appareils commerciauxdecetype. Lestitrimètrescoulométriquescomportent unecelluleavec uneélectrodegénératricedegrandesurfaceet uneélectrodeauxiliaireséparéeparun diaphragmeducompartimentderéaction.Cecompartimentagedelasecondeélectrode évitequelesespècesforméesàsoncontactneviennentéventuellementréagirsurleréactifforméauniveaudel'électrodedetravail(fig.20.13).

Ilarriveassezsouventquelatransformationdirecteettotaledel'analytesoitdifficile parcequeleproduitformés'accumuleaucontactdel'électrode,cequiproduitsapolarisation.Onéviteceproblèmeenajoutantunprécurseurenlargeexcèsdestinéàlibérerun réactifintermédiairedontonsaitqu'ilréagitsurlatotalitédel'analyte.Ainsilecomposé àanalyserneparticipepasdirectementdansleprocessusdetransfertd'électrons.

Atitred'exemple, ledosage desions Cl pour asefaire à partir desions Ag  $^+$  générés à la surfaced'une anode en argent. La quantité de courant utilisée, en coulombs, per met le calcul précis de la quantité d'analytet ransformé, à condition que le courant neserve qu'à la formation desions Ag  $^+$ . Ces dos ages n'exigent pas de solutions standard. On détermine la quantité absolue d'ions formés à partir du courant consommé. On considère que la quantité de courant Q(C) = i(A) 't(s) correspondause ul analyte.

## 20.10LEDOSAGEDEL'EAUD'APRÈSLAMÉTHODEDEKARL FISCHER

Beaucoupdeproduitsmanufacturés, desolvantsetdematièrespremières, fontl'objetdu dosagedeleurteneureneauou«tauxd'humidité».Parmitouteslesméthodespossibles, celledeKarlFischeresttrèsemployéepuisqu'onestimeàenviron500000lenombrede titragesdecetypeeffectuéschaquejourdanslemonde.

Cedosage, considéré commeuniversel, metenjeudes réactions chimiques alliées à une forme de détection électrochimique. Les appareils dédiés à cedosages ont soit des potentiographes (titrimètres), soit des coulomètres munis d'une cellule à diaphragme. Cette dernière méthode, plussensible, est adaptée audosage det rès faibles concentrations en eau (del'ordredumg/L).

■ Lesapplicationssont nombreuses: produitsagroalimentairesdetoutesorte, solvants, gaz,pétrole,etc.Lesproduitssolidesinsolublesdoivent,préalablementaudosage,êtresoit réduitsenpoudre,soitextraitsavecdessolvantsanhydres,soitentraînésazéotropiquement oubienencoreêtrechaufféspourenfairepartirl'eau.Lesseulscasdifficilessontlesproduits trèsbasiquesoutrèsacidesquidénaturentleréactifainsiquelescétonesetaldéhydesqui perturbentletitrageparformationd'acétals(onutilisealorsdesréactifsspéciaux).

### 20.10.1Lesréactionsmisesenjeu

Enprésenced'eau, l'ioderéagit surledioxydedesoufre, pourconduireàuneréaction d'oxydoréduction, spécifiqueàcestrois composés:

$$2I+SO_2+2H_2O \rightarrow H_2SO_4+2HI$$

Cetteréactionquantitativedel'eaupeut servirainsi àladoser. Onyparvient si, par exemple,onajouteunebasepourneutraliserlesacidesformésetdéplacerainsil'équilibre -K.Fischerutilisaitlapyridine.

L'iodeétant unsolideet ledioxydedesoufreungaz, onutiliseunsolvant auxiliaire polairequi sert àlafoisdediluant et demilieuréactionnel. Onprendgénéralement le méthanol et plusrarement lemonoétherméthyliqueduglycol (oududiéthylèneglycol). Danscesconditionsledioxydedesoufreinteragitaveclesolvant.Ainsiavecleméthanol,il seformedel'hydrogénosulfitedeméthylequidevientl'espèceactivesurl'iodeenprésence d'eau:

 $CH_3OSO_2H+2I+H_2O \rightarrow CH_3OSO_3H+2HI$ 

Contrairementàlapremièreréactionécrite, en présence deméthanol, *une seule* molécule d'eauréagitsur *deux* atomes d'iode. L'hydrogénosulfite deméthyle estoxy déen hydrogénosulfate, transforméen présence de base detype RN en unsel d'ammonium. Finalement la réaction de Karl Fischer peutêtrere formulée ainsi:

H<sub>2</sub>O+2I+[RNH]  $^{+}$ CH<sub>3</sub>OSO<sub>2</sub> +2RN  $\rightarrow$  2[RNH]  $^{+}$  I +[RNH]  $^{+}$ CH<sub>3</sub>OSO<sub>3</sub>

Aveclapyridine,ilyaformationduseldepyridiniumC 5H5NH<sup>+</sup> (CH<sub>3</sub>OSO<sub>3</sub>)<sup>-</sup>.Cettebase, d'odeurtrèsdésagréable, estmaintenantremplacéeparl'imidazoleouladiéthanolamine, inodores,etconduisantàdesréactifscommerciauxplusstables.

Laprésencedevapeurd'eauatmosphériquedevantêtreévitée, lerécipient dudosage estisolédel'atmosphèrepardestubesdeséchage.Enoutre,lesolvantdedilutionn'étant quetrèsrarementanhydre,parsuitedesoncaractèrehygroscopique,ilfautdéterminersa teneureneau,préalablementaudosage.Ladétectiondupointd'équivalenceesteffectuée paruneméthodeélectriqueplutôtquevisuelle,endécelantlabrusquevariationdetension auxbornesdedeuxpetitesélectrodespolariséesdeplatinequi plongent danslemilieu réactionnel(fig.20.13).

Leréactif, mélangededioxydedesoufre, d'iodeet delabase, est caractériséparle *nombredemgd'eau*quipeuventêtreneutraliséspar1mLduréactif,cequ'onappellela concentrationmassiqueéquivalenteeneauouencore*titreT*duréactif.

### 20.10.2AdaptationcoulométriquedudosagedeKarlFischer

Pourobtenirunebonneprécisionaveclatechniqueci-dessus,ilfautaumoins10mgd'eau dansl'échantillon,étantdonnél'ordredegrandeurdutitre*T*duréactifcommercialdeKF (quelquesmg/mL). Silesquantitésd'eausontplusfaibles(jusqu'à10 mgd'eau), onfait appelàlaméthodecoulométrique.

Les instruments automatisés pour effectuer ce dos ages ont donc proposés en deux versions, l'une dite *normale* et l'autre dite *coulométrique*.

Danscettesecondevariante, l'iodenécessaireaudosageest généréàpartird'unprécurseur,aufuretàmesureparvoieélectrochimiqueàl'aided'impulsionsélectriquesappliquéesauxélectrodes:leréactifdeKFmodifiéenconséquence, contientuniodure(le précurseur)quiestoxydéendiiodeaucontactdel'anode.Cettecelluleàélectrolyseestmunied'undiaphragmeentrelescompartimentsanodiqueetcathodique(fig.20.13).Àl'anode, l'ioniodures'oxydeeniode( $2I \quad \rightarrow I_2 + 2e \quad$ ),unemoled'eaunécessitantdeuxfaradays. LevolumederéactifKFquisertdanslecalculdeconcentrationdanslaméthodeclassique, estremplacéparlamesure,plusprécise,d'unequantitédecourant,sachantqu'1mgd'eau équivautà11,72coulombs



**Figure20.13**Dosagedel'eauparlaméthodedeK.Fischer. Undosageconventionnelàlaburetteavecdétectionvisuelledupointd'équivalence conduiraitàdesrésultatsimprécis.Onutiliseunecellulecomportantdeuxpetitesélectrodesdeplatine. Tantqu'il n'yapasd 'iodelibreensolution, lesélectrodesrestent polariséesetilnecirculedoncqu'unfaiblecourant.Dèsquelepointd'équivalenceest atteint,l'iodeenexcèsentraîneladépolarisationdesélectrodesetlemicroampèremètre révèlealorslepassaged'uncourantplusintense.

# 20.11CONDUITED'UNDOSAGESELONLAMÉTHODE DEKARLFISCHER

Ledosageestconduitendeuxétapes.Oncommencepardéterminerl'équivalenceeneau duréactifdeKF(titreT), puisondosel'eaucontenuedansl'échantillon. Lesdifférentes opérationssefontàlasuite, dans une cellule demesures péciale, àl'abridel'atmosphère.

Commepourbeaucoupdedosagesvolumétriques, ilestpossibledes uivreunevoiede *dosagedirect*, oubienunevoiede *dosageenretour*. Danslavoiedirecteonatteintlepoint d'équivalenceenajoutant justel aquantité nécessaire de réactif de Karl Fischer (appelé KF dans la suite du texte). Dans lavoie en retour, on ajoute unexcès deceré actif, avant d'en doser l'excès en utilisant les olvant non anhydre dont on a déterminé la teneure neau par un pré-titrage, et qui a été placé dans la burette.

### 20.11.1DosagepréliminaireduréactifdeKarlFischer

### <sup>†</sup> Pardosagedirect

Onintroduitdanslerécipientdudosage, unvolume  $V_1$  desolvant (soiticileméthanol). Soit  $V_2$  levolumederéactifnécessaire pour atteindre lepoint d'équivalence (on faitce qu'on appelle le «blanc du solvant»).

Onajouteensuitedanslacelluledemesureunemassedemmgd'eaumesuréesoitavec l'aided'unemicroseringuedutypeutiliséenchromatographie(au1/10demicrolitre), soitsousformed'unemasseprécised'unhydratesolidedecompositionconnue:acide oxaliqueà2H 2O(28,57%eneau),outartratedesodiumà2H 2O(15,66%eneau).Soit  $V_3$  lenouveauvolume(enmL)deréactifnécessaire, pourretrouverlepointd'équivalence.Letitre*T*duréactif(sonéquivalenteneau,normalementdel'ordrede5mg/mL) estdonnéparlarelation20.4:



Pardosageenretour

delacathode.

Oncommenceparintroduireunequantitésuffisantederéactifpourcouvrirlesélectrodes dedétectiondelacellule(cettequantitéd environ20mLdépenddelaconceptiondela cellule).Onajouteensuiteduméthanolsolvant, jusqu'aupointd'équivalence.Aprèscette premièrephasededéshydratation, ditedeprétitrage, ondisposed'unmilieuparfaitement anhydredanslacellule, pourpoursuivrelesautresétapes:

- onajoutedanslacelluleunvolume V <u>2 deréact</u>ifde K Fquel'onneutralise avecun volume  $V_1$  deméthanol solvant.
- onintroduitunemasseprécisedemmgd'eaucommepourledosagedirectetonajoute unvolume*V* 3 deréactifdeKFexcédentairede2ou3mLàlaquantiténécessaire.
- l'excès de réactifest neutralisé par un volume  $V_4$  de méthanol solvant.

LetitreT(expriméenmg/mL)estde:

$$T = \frac{m}{V_3 - \frac{V_2}{V_1}V_4}$$
(20.5)

LetitreduréactifdeKFévolueaucoursdutempsparmanquedestabilitédessolutions. C'est pourquoi lesfabricantscommercialisent généralement ceréactifdansdeuxflacons distincts:l'uncontientunmélangededioxydedesoufre, deméthanoletdebase, l'autre l'iode,ouunesolutioniodée.L'utilisateurmélangelescontenusdesdeuxflaconsquelques joursavantemploi.

### 20.11.2Déterminationdelateneureneaud'unéchantillon

### Pardosagedirect

Onajouteàlasolutionanhydrecontenuedanslacellule, Pmgdel'échantillon,soittel quel, soitensolutiondansunvolume $V_5$  dumêmesolvant. S'ilfautunvolume $V_6$  de réactifdeKFpouratteindrelepointd'équivalence, lamassed'eaupcontenuedansla prised'essaiestégaleà:

$$p = T \cdot V_6 - \frac{V_2}{V_1} V_5 \tag{20.6}$$

Maissil'échantillonaétéintroduitsanssolvant $(V _{5} = 0)$ , laquantitéd'eaudansl'échantillonseradonnéeparlaformules implifiée:

$$p = T V_6 \tag{20.7}$$

<sup>†</sup> Pardosageenretour

Onintroduit Pmgdel'échantillondanslerécipientdetitrageetonajoutelevolume  $V_7$  (*mesuré*)deréactifdeKFcorrespondantàunexcès.Enfinondosecetexcèscomme ci-dessusavecunvolume  $V_8$  deméthanol.

Àpartirdecesvaleurslamassed'eaupdanslesPmgdeprised'essaiest:

$$p = T \cdot V_7 - \frac{V_2}{V_1} V_8 \tag{20.8}$$

Enfin, la teneure neau (exprimée en pour centage) est donnée par la relation:

$$H_2O\% = 100 \times \frac{p}{P}$$
 (20.9)

## QUELQUESSITESSURINTERNET

www.cox-instrument.com www.pineinst.com www.metrohm.ch www.radiometer.tm.fr www.gamry.com

# **EXERCICES**

Solutions enfind `ouvrage

## Exercice20.1

Onconsidère, enpolarographie, unesolutionaque usedenitratede $Zn(Zn(NO_{3})_2)$ de concentrationégaleà 10<sup>-3</sup> MdansKCl0,1Mutilisécomme électrolyte support.

Calculerlerapportdesdeuxintensitésdemigrationetdediffusionpourl'ionZn <sup>++</sup> àproximitédelacathode.

*Données:* mobilitésioniques $(m^{2} \cdot V^{-1} \cdot s^{-1})$ :Zn <sup>++</sup>, 5, 5 × 10<sup>-8</sup>; NO<sub>3</sub>, 7, 4 × 10<sup>-8</sup>; K<sup>+</sup>, 7, 6 × 10<sup>-8</sup>; Cl<sup>-</sup>, 7, 9 × 10<sup>-8</sup>.

## Exercice20.2

Uneélectrodeàgouttedemercureestrégléedetellesortequ'unegouttetombetoutesles 4s(*t*=4s).Lamassedemercurecorrespondantà20gouttesestde0,16g.Calculerledébit massiquemoyendemercureenmg/s.

Enadmettantquecedébitestproportionnelàlahauteurdemercuredansleréservoir, que deviendrait la durée devie des gouttessilahauteur demercure est multipliée par 3?

## Exercice20.3

Calculerlamoyenneducourant dediffusion  $i_D$  pourl'ionPb <sup>++</sup> àlaconcentration de 1 × 10<sup>-3</sup> MdansKCl0,1Maqueuxà0 °C.

Données: $m = 2 \times 10^{-3} \text{ g} \cdot \text{s}^{-1}$ ; t = 4s;  $D = 8,67 \times 10^{-6} \text{ cm}^2 \cdot \text{s}^{-1}$ .

## Exercice20.4

1. Unéchantillonde25mLdontlaconcentrationenZn  $^{++}$  est d'environ  $2 \times 10^{-8}$  Mconduit parélectrolyse à un courant de 1,5nA.

a) Calculer letempsnécessaire pour déposer 3% duzinc présent.

b) Montrerquelatechniqueparstrippingestplussensible.

2. Trouverlepourcentaged'appauvrissementd'unesolutionde20mLdenitratedezinc,

 $1 \times 10^{-3}$  Menceréactifaucoursd'undosageparpolarographied'uneduréede5minutes.

L'intensitédanslecircuitestde15 **m**A.

## Exercice20.5

Onveutdoserlaquantitéd'eaudansunlaitenpoudreparlaméthodedeKarlFischer.Le réactifestpréalablementétalonnécommesuit:

On introduit dans la cellule de mesure 15 mL des olvant constitué de méthanolet de formamide. On ajoute 3 mL de réactif de KF pour attein dre le point d'équivalence.

Onintroduitalors205mgdedihydratedel'acideoxalique.Ondoitajouter13mLderéactif deKFpouratteindreànouveaulepointd'équivalence.Onintroduitenfin1,05gdelaiten poudredissousdans10mLdumêmesolvant.Ondoitajouter12mLderéactifdeKFpour reveniraupointd'équivalence.

Calculerle%massiqueeneaudelapoudredelait.

### Exercice20.6

Calculerlaconcentrationmassiqueeneaud'unlotd'éther«anhydre»sachantqu'ilfaut lcoulombpouratteindrelepointd'équivalencedansundosagedeKarlFischer(version coulométrique)réaliséàpartirde1mLd'éther.Onrappellequ'ilfautdeuxatomesd'iode parmoléculed'eauetqueladensitédel'étherestde0,78g/mL.

### Exercice20.7

Pourdoserleferferreuxprésentdansunesolutionaqueuseparcoulométrieampérostatique, ilestpréférabled'ajouterunpeud'unseldecérium(Ce<sup>+++</sup>).OnrappellequelecationCe<sup>+++</sup> s'oxydeàunpotentielplusfaiblequeceluidel'eauetqu'ilestplusoxydantqueleFe<sup>+++</sup>. Écrirelesréactionsconcernées.
# Chapitre21

# Traitementdeséchantillons

Pourtouteanalysechimique, l'analyte, qui désignel'espèceàdoser, doit êtreenquantitésuffisanteet sousuneformequi conviennent àl'instrument utilisé. Laplupart des  $\acute{e}$  chantillonsn  $\acute{e}$  cessitent doncund'un pré-traitements pécifique. Cette  $\acute{e}$  tape, qui fait suite à l'échantillonnage proprement dit, est consommatrice detemps. Elle conditionnel er ésultat,aumêmetitrequelamesureelle-mêmeoulaprécisiondel'instrumentutilisé. Sachantque lamoitiédesanalysestombentdanslacatégoriedesanalysesdetraces(moinsde1ppm d'analytedansl'échantillonbrut), ilfautdesméthodesd'enrichissementimportantes. Sui-C'est vantlesappareilsetlesméthodesonfaitappelàdiversestechniquesd'extraction. undomaineactivementétudiéquibénéficiedesacquisrécentsdelachimieetdelarobotisation.Legrandnombred'analysessurdetrèspetitséchantillons, afavorisél'apparition deprocédésnouveauxvisantàraccourcirlestempsdepréparation. Cechapitreest, pour unelargepart, consacréauxtraitementsréservésauxéchantillonsdestinésauxanalyses chromatographiques.

# 21.1LANÉCESSITÉD'UNTRAITEMENTPRÉALABLE

Lamiseenœuvred'uneanalyseimposededisposerd'unéchantillon. Celui-ci contient généralement lesespècesrecherchées, encoreappeléesanalytes, (termeanglais) et le restedescomposés, ennombrevariable, qui constituent dansleur ensemblecequ'on appellelamatrice. Quandils'agitdedoserdestracesparmid'autrescomposésdesmilliersdefoisplusabondants, onpeut toujourscraindrequelesrésultatssoient influencéspar lacompositiondelamatrice. Cetyped'interférencesentreanalyteset autres composésrendnécessairedeprocéder àunpré-traitement del'échantillon. Cetravail supplémentairesurl'échantillonétant consommateurdetemps(fig. 21.1), onacherché àfaciliter, àautomatiser, lesméthodestraditionnellesd'adsorption, d'extractionoude précipitation.

Ledosageparabsorptionatomique, àl'échelledumg/L, dequelqueséléments dans les eaux de consommation oul'enregistrement d'unspectre infrarouge à partir d'un produitor-ganique pur, sou vent effectués en la boratoire d'enseignement, correspondent à dessituations i déalement simples dans la mesure où l'échantillon nenécessite pas de pré-traitement. Il en vaautrement de la plupart de séchantillons courants.



Figure21.1 Statistique faisant état de la répartition moy en nedutemps passé pour faire une analyse parchromatographie.

Lapréparation des échantillons représente généralement une fraction importante du temps total consacré à l'analyse.

# 21.2EXTRACTIONENPHASESOLIDE(SPE)

L'extractionsurphasesolideestutiliséecourammentpour*purifier*ou*concentrer*unextrait brutpréalablementaudosaged'unouplusieursdesesconstituants.Ceprocédéremplace avantageusementdeplusenplussouventlaméthoded'extractionliquide/liquidequel'on faitenutilisantuneampouleàdécanter,unprocédécomparativementmoinsrapideetplus coûteux.

Àcettefinonutiliseunepetitecartoucheouverteenmatièreplastique, ressemblantàun corpsdeseringue, contenantunad sorbantsolide approprié (parex.unecartouchede100à 300 mgd'unephasetype RP18) sur lequelon fait passer un volume connudel'extrait brut (fig. 21.2). Il existed eux modes d'utilisation:

- -Lemodelepluscourant consistedansunpremiertempsàretenirsurl'adsorbant composésd'intérêtpourl'analyseprojetéeetàéliminerdelamatriceinitiale,parrinçage, lepluspossibledeconstituantsjugésindésirablespourlasuitedudosage.Dansunsecond tempsonrécupèreparélutionlesanalytesavecunfaiblevolumedesolvant.Onaainsi reconstituéunesolutionfortementenrichieenanalytes,unenécessitépourlesanalyses detraces.
- –L'autremode, moins fréquent, bienquetrèssimple, consiste à faire passer l'échantillon sur le remplissage pour retenir les composés non-désirés tandisque les analytes passent librement. Dans ce casils sont purifiés mais non concentrés.

Lanaturedesadsorbantsest prochedecelledesphasessolidesdelachromatographieliquide. Ontrouvedesgelsdesilicegreffés(polaritédephaseinversée), avecune granulométriede40à100 mnpourpermettreunepercolationd'undébit plusrapide. D'autresadsorbantsàbasedecarbonegraphitéoudecopolymèresstyrène-divinylbenzène àgrandesurfacespécifique, porteursdegroupementsfonctionnels, sontplusstablespour lessolutionsàpHtrèsacides. Ontrouveégalement desdisquesd'extraction(0,5mm d'épaisseur et 25à90mmdediamètre) utiliséscommel'est unpapier filtresur une fioleàvide, destinés àretenir les traces decomposés organiques présents dans des volumes importants desolutions aqueuses, cequi n'est guèrepossibleavecles cartouchesdécritesci-dessus. Il yadanscecasuneconcentration(lefacteur d'enrichissement peut atteindre100, cequi facilitel'analyseenaugmentant leslimitesdedétection).

les

Lesutilisationstypessontlessuivantes:onisolelescomposésnonpolairesd'unematrice polaireavecunecartoucheouundisquedegeldesilicegrefféC-18ouonisolelescomposés polairesd'unematricenonpolaireavecunecartoucheremplied'unephasenormaleouenfin onisolelescomposéschargéssurunephaseéchangeused'ions. Cestroisexemplessont adaptésrespectivementauxanalysesparCLHPenpolaritédephaseinversée, normaleet ionique.

Cettesortedefiltrechimiqueestutilisableuneseulefois.

Leprocédépeutêtreautomatisé.Ilconvientgénéralementmieuxpourlescomposéshydrophobesouapolairesquepourlessubstancesioniques.



#### Figure21.2 Extractionenphasesolide.

Séparationd'unanalytedelamatrice.Danscetexemplel'analyteestleseul composé retenu.Ondistinguelesétapes: *a*), *b*) activationetrinçagedel'adsorbantavantemploi; *c*) dépôtd 'unvolumedonnédel'échantillon; *d*) éliminationdesinterférences; *e*) récupérationdel'analyteparpercolation.Àdroite,chromatogramme(CPG)obtenu aprèstraitementparcetteséquenced'1mLdecafé.Enbas,cartouchesd'extractionen phasesolide (*SPE*) ;onnoteraqu'ellesontunepartieréservoirde1à3mL.Àdroite, préparateurd'échantillons(modèleAspecXL4reproduitavecl'autorisationdelasociété Gilson).

Unaxederechercheactuelconsisteàpréparerdesadsorbantsayantuneaffinitémarquée pouruntypedecomposéparticulier.Pourcelaonsynthétisedespolymèresquipossèdent dessitesdereconnaissancesousformededéformationsdelasurface, aptesàpiégerdes moléculescibles. Leprinciperetenurappellecelui del'immuno-extraction, encoreplus sélectif,expliquéci-après.

Enextractionliquide-liquideconventionnelle, il yadilutiondel'analytedans une grandequantitédesolvant. Parconséquent lorsqu'onconcentrelasolutiond'extraction, onconcentrenécessairement lesimpuretésnonvolatilescontenuesdanslesolvant, ce onnedisposepasdesolvantsultraqui rendbiensouvent laméthodeinacceptablesi purs. Si 1mgd'unanalytesetrouve, parexemple, mélangéavec1mLdesolvant pur à99,9%, cedernier apporteunemassedeproduits annexeségaleàcelledel'analyte.

# 21.3CARTOUCHESD'IMMUNO-EXTRACTION

Aveclescartouchesclassiquesd'extractionenphasesolide, larétentiondesanalytes est baséesur lesinteractionshydrophobes. Ellepeut manquer desélectivitési lamatricedanslaquellesetrouvel'analyteàl'état detracecontient descomposésinterférantsdont laconcentrationest beaucoupplusgrande. Lerésultat risquant d'êtrefaussé, il aétédéveloppédesmatériauxd'extractionaptesàisoler leseul analyte. Cettereconnaissancemoléculaireest baséesur les interactions dutypeantigène/ anticorps (cf.§17.6).

Enfixant, parliaison covalente un composé appeléanticor pssur un support solide adapté, on modifies astructure en surface qui retient alorss électivement l'antigène correspondant (fig. 21.3). Ceprincipe adopté de puis long temps dans le domainemé dical trouve des applications pour les petites molécules organiques. Ainsi il existe des cartouches d'extraction contenant des anticorps baptisés anti-atrazine, anti-simazine, ou anti-isoproturon (familles destriazines et des phénylurées). El les sont adaptées à la recherche des herbicides port ant les mêmes noms.

Commeil aétésignalédansleparagrapheprécédent, lerendement del'extraction n'est jamaisde100%. Il peut s'agirpourl'immuno-extractiond'unnombreinsuffisant desitesactifs. Ondoit doncprendrelaprécautiond'ajouterunequantitéconnued'un traceur.



**Figure21** <sup>3</sup> Principedel'immuno-extraction. Lesdifférentesétapesduprocédéclassiquesurunsupportgrefféavecunanticorps adaptéauxmolécules«carrées». Aprèsl'étapedefixation(2), puisderinçage(3), l'élutiondel'analyteestfaiteavecunsolvantorganique(étape4).

# 21.4PROCÉDÉSDEMICROEXTRACTION

# 21.4.1Microextractionenphasesolide(SPMEdelasociétéSupelco)

LedispositifmisaupointparlaSociétéSupelcocomporteuneseringueparticulièredans laquelleunecourtefibre, fixéeàl'extrémitédupiston, peutsortirparl'alguilleouyêtre rétractée.Cettefibreensilicepdreuse,recouverted'unadsorbantpolymériqueoud'ungel desilicedetypeC-18,estintroduitependantplusieursminutesdanslaphaseaqueuseàanalyser(fig.21.4a)oudansl'espacesituéau-dessusdesasurface(«espacedetête, *cf*.§21.6). Ainsiexposée,ellesechargedescomposésextractiblesdelamatrice.Elleestensuiteinséréedansl'injecteurd'unchromatographe,où,pareffetdelatempérature(analyseparCPG) oud'unsolvant(analyseparCLHP),lesanalytessontdésorbés,puisséparés.Onobtientde bonsrésultatspourlessérieshomogènesd'échantillons.Lamêmefibrepeutêtreréutilisée unecinquantainedefois.

# 21.4.2Microextractionenphaseliquide(LLE)

Lamicroextractionliquide /liquideconsisteàimmergerl'aigui led'unemicroseringue remplieavecunsolvanttrèspurtell'hexanedanslasolutionaqueusecontenantlesproduitsàextraire(fig. 21.4b). Onfait apparaîtreàl'extrémitédel'aiguilleunegouttelette decesolvant qui vaabsorber pendant quelquesminuteslescomposésdissousdansle milieuxaqueux, puisonré-aspiredanslaseringuecettegoutteletteavant del injecter enCPG.

Lapurification depetites quantités desolutions aque uses se passe avantage usement de la classique ampoule à décanteren la remplaçant par une petite colonne contenant un matéria upor eux chimique mentiner tequiabsor befortement l'eau. L'échantillon aque uxest tout d'abord introduit dans la colonne (dont levolume doit être tel que toute la solutions oit absorbée). À cesta de l'eau diffuse dans le matéria une reteres comporte comme un film immobile de phase aque use. Ce ciper met de neutraliser et la verla phase aque use contenant le sanalytes par un solvant non miscible à l'eau.



a) Microextractionutilisantunefibred'adsorption; b) microextractionavecuneseule gouttedesolvantorganique. -

# 21.5EXTRACTIONGAZEUSESURCOLONNEOUSURDISQUE

Pourdoserdefaiblesconcentrationsdecomposésmoléculairesparticuliersàl'étatdevapeurdansl'air(hygièneindustrielle, analysesenvironnementales), lameilleureméthode actuelleconsisteàlespiégerenfaisantpasserunvolumedéterminédel'échantillondans untubeadsorbantoudansunecartouchedutypeSPEàusageunique(fig.21.5).



#### Figure21.5 Extractiond'ungaz.

Principed'unecolonned'extractiongaz/solide-Réactionchimiquemiseenjeupour dériverunaldéhyde(testd'atmosphèrepolluée,documentSupelcolnc.).

Lacompositiondesadsorbantsesttrèsvariable:tamismoléculaire, noirdecarboneà structuregraphitique,polymèresorganiquesporteursdefonctions,unmêmetubepouvant contenirunesuccessiondeplusieursadsorbantsdifférents.Unepompedébitmétriqueassure l'aspirationd'unvolumegazeuxprérégléenfonctiondelacapacitédupiège(débitde0,1 à1L /min).

Lescomposésadsorbéssontrécupéréssoitparextractionaumoyendesolvants(assez souventdusulfuredecarbone), soitpardésorptionthermiqueparungazvecteur(cequia pouravantagedenepasdiluerlesanalytes).

Cettedernièretechniqueestadaptableàl'analyseparchromatographieenphasegazeuse. Lepiègeestsoumis,dansunfourspécial,àuneélévationdetempératurepouvantatteindre 350 °Cenquelquessecondes.Lescomposésdésorbéssontdirectementtransférésdansl'injecteurduchromatographe.Enalternativeàcesfours,ilexistedestubesd'extractiond'un diamètresuffisammentpetitpourqu'ilsoitpossibledelesintroduiredirectementdansun injecteurmodifié.

Larécupérationdescomposésest considéréecommesatisfaisantelorsqu'elleatteint 60%,maiselleestsouventpresquequantitative.

• *«Purgeandtrap»* Unmêmetubed'extractionrempliavecplusieurscouchesd'adsorbantspermetderetenirunelargegammedecomposéspolairesetapolaires. Chaquecouche protègelasuivanteplusactive. Lapremièrecouchesertàpurgerl'échantillondescomposés lourds. Lescomposéslégersetlesgazsontadsorbésparlessuivantes. Poureffectuerlaré-cupération(*trap*), oninverselecircuitdugazdebalayage, sibienquelescomposéslourds (depoidsmoléculairesélevés), retenusaudébutdutube, s'éliminentenpremier(*cf.*§21.6).

Desproblèmesnouveauxontfaitleurapparitionaveclaproportionimportantedesanalysesdetraces(plusde50%deséchantillonstraités):adsorptionsurlesparoisdesrécipients, actiondudioxygènedel'airambiant, évaporationdesanalytes, etc. Onprivilégie parconséquentlesméthodesconduisantàunfortenrichissement, enconservantuntemps d'extractioncourt.

Lesmêmesprincipessontappliquéspourréaliserdes*tubesdétecteurs*quicomportent enplusdesadsorbantsunréactifquiprovoqueunchangementdecouleurducontenudu tube.C'estunmoyensimplesansextractiondesurveillancedecontaminantssansanalyse. Lesalcootestspeuventêtrerangésdanscettecatégorie.Ilexisteenfindesbadgesutilisésen hygièneindustriellepourlescontrôlesdepollutionsurleslieuxdetravailoudansl'environnement.Lacirculationdel'airàtraverslebadgesefait,danscecas,demanièrenaturelle etnonforcée.Laflexibilitédelaméthodeestdueaugrandchoixdephasesadsorbantesqui permettentdessélectivitésd'extraction. Ilpeuts'avérernécessairedestabilisercertaines moléculesquipourraientsedécomposerauniveaudel'adsorbant,enlestransformantsous formed'undérivéspécifiqueparunréactifmélangéàl'adsorbant.

# **21.6ESPACEDETÊTE(***HEADSPACE***)**

L'espacedetêteestundispositifd'extraction, fonctionnantentandemavecuneinstallation deCPG(fig.21.6), etréservéàl'analysedescomposésvolatils présents dans une matrice nonchromatographiable. Le principees tillus tréparles deux variantes:

- Iemodestatique:l'échantillon(matriceliquideousolide)remplitincomplètementun petitrécipientdeverreferméparunbouchontransperçable.Aprèsunepérioded'équilibragethermodynamiqueentrelesphasesenprésence(1/2à1h), onprélèveunpeu delavapeurenéquilibre. Danscesconditions, laquantitédechaquecomposévolatil danslevolumed'espacedetêteest proportionnel àsaconcentrationdanslamatrice. Aprèsétalonnage(méthodedustandardinterneouexterne),ilestpossibledefairecorrespondrelesconcentrationsréellesdansl'échantillonaveccellesdesvapeursinjectées danslechromatographe.
- \* modedynamique:onopèredansunrécipient spécial ouvert, appelééchantillonneur, contenantlaphaseaqueuseàextraire.Onfaitbarboterungazvecteur,tell'hélium,dans cettesolutionpourentraînerlespartiesvolatilesversunpiège«purgeandtrap»décrit précédemmentoùellessontadsorbéesetconcentrées(fig.21.7).Puisonprocèdeàune désorptionthermiquedupiègeàcontre-courantenvuedel'injectiondanslechromatographe.Cettetechniqueestsemi-quantitative.



Figure 21.6 Espaced et ête, modèle dynamique associé avec un chromatographe en phasegazeuse. Les flacons échantillons sont pressuris é avec legazvecteur duchromatographe. Les ystème « purge and trap » combine la préparation (simple) de l'échantillon, sa désorption et son introduction dans la colonne duchromatographe (modèle EA600 reproduit avec l'autorisation de la société CDSA nalytical).

 Lorsquel'analyseestrépétitivesurdesmatricestrèsfigées,cetteméthodeesttoutàfait fiable. Maissi lamatriceest fluctuante, elleperturbelesfacteursd'équilibreet laprécisiondevientmauvaiseparsuited'unétalonnagenonconforme. Danscecasonpréférera l'extractionsurcartouche.



**Figure21.7** Espacedetête, modèle dynamique. L'échantillonestrécupérépar désorption thermique (*«stripper »*) d'une cartouche *«purgeandtrap»* choisie enfonction du composé à extraire.

# 21.7EXTRACTIONPARSOLVANTÀL'ÉTATSUPERCRITIQUE

L'extraction parunfluideàl'étatsupercritique(CO  $_2$ , N<sub>2</sub>OouCHClF  $_2$  – Fréon22), estun procédéefficace connudepuislong tempsdansl'industriealimentaire(cf.§6.1). Les extracteurs pour analyse fonctionnentsur lem êmeprincipe. Ils comportent unrécipient tubulaire très résistant, dans lequelon place échantillon(solide ousemi-solide) et fluideàl'état supercritique. Ondistingue deux modes d'utilisation:

- lemodeoff-linepourlequelondépressuriselefluidesupercritiqueaprèsextraction.En retournantàl'étatgazeux, ilabandonnelesanalytessousformeconcentrée, ainsique d'éventuellesimpuretésindésirablessurlaparoidurécipientd'extraction.Onpoursuit letraitementparextractionsélectiveavecdessolvantsclassiquesousurcartoucheen phasesolidepourconjuguerextractionetsélectivité.
- lemodeon-linequiconsisteàfaireuneanalysedirectedel'extrait,toujoursmaintenu souspression, enlefaisant passerdansuneinstallationdechromatographie(SFCou CLHP).Ceprocédénes'appliquequ'auxcomposéspourlesquelsonnecraintpasdes interférencesduesàl'entraînementd'unepartiedelamatrice.

Laméthodepermetdemodulerquatreparamètresquiagissentsurlasélectivité:lapression,latempérature,laduréed'extractionetlechoixdesmodifiants.Ilestpossibled'agir surlecaractèredesolvatationdufluideenintroduisantdesmodificateursorganiques(méthanol,acétone),lapolaritédugazcarboniqueseul,àl'étatsupercritique,étantcomparable àcelledel'hexane(pour100atm. et35  $\degree$ C). Cependant, séparerl'analytedelamatrice exigedesconnaissancessurlasolubilitéetlavitessedetransfertdusolutédanslesolvant etsurlesinteractionsphysiquesetchimiquesentrematriceetsolvant(fig.21.8).

L'emploidesmicro-ondesenassociationavecuneextractionparunsolvantclassique, enrécipientclossouspression, est unautre procédétrèsefficace qui per met un traitement rapide des échantillons, et qui peut se substituer aux fluides supercritiques.



Figure21.8 Extraction parfluide supercritique.

Comparaisondesforcesd'élutionduCO<sub>2</sub> parrapportauxsolvantsusuels(échellede Hildebrand)enfonctiondelatempératureetdelapression.L'extractionenphasesupercritiqueestuneméthodeautomatisablequidevientuninvestissementrentabledès lorsquelenombred'échantillonsestimportant. Extracteurd'échantillonsparfluides supercritiques(modèleSFE-703reproduitavecl'autorisationdelasociétéDionex).

# 21.8RÉACTEURSÀDIGESTIONPARMICRO-ONDES

Ladécompositiondeséchantillonsinorganiquesoucomportantdesmatièresorganiquesa donnélieuàbeaucoupd'approches:traitementparlesacidesminéraux,combustion,usage defondants. Laminéralisationsefait pardesprocédésparvoiesèche(four)et d'autres parvoiehumide(traitement avecdesacides). Enl'absencedeméthodeuniverselleapplicableàtouslesélémentsminéraux, il faut adapter laminéralisationàl'échantillon. Cetteétapeindispensabledepréparationdetrèsnombreuxéchantillons,enparticulierpour l'absorptionetl'émissionatomiques, estfacilitéeparl'emploid'un«digesteuràmicroondes».

Lamanipulationclassiqueenrécipientsouverts, sousunehotte, dansuneatmosphère devapeursacides, avecunrisquedecontaminationcroiséeomniprésent, est uneopérationlongueetfastidieusequin'apasfondamentalementchangédepuisunsiècle. Au-delà desproblèmespratiques, certainesmatrices d'échantillonss'avèrentrigoureusementimpossiblesàtraitersouscesconditions (matériauxréfractairesouvolatils, certainsminerais, charbons, huileslourdes). Lesdigesteursàmicro-ondescomportentunautoclavedequelquesmLentéflondans lequelonplacel'échantillonbrutetlasolutiond'attaque(nécessaireàlacarbonisationou àl'oxydation).Lechauffage, provoquéparmicro-ondes,sefaitparlebiaisdel'agitation moléculairedueauxdipôlesdesmoléculesd'eau.Lerécipientclos,detypecalorimétrique, évitelespertesparprojectionsouévaporationdescombinaisonsvolatiles. Lestempératuresatteintesparlessolutionsacidessouspressiondépassentrapidementlestempératures d'ébullitionenconditionsnormales(effetd'unemarmitesouspression),sibienqu'onenregistredesgainsdetempspouvantdépasser,danscertainscas,plusde90%.Onpeutainsi procéderàdesdigestionssulfuriquesouperchloriques, fairedeshydrolysesoudesminéralisationsdeKjeldahlenmilieuoxydant.Cesystèmepermetl'automatisationentoute sécurité.

# **21.9ANALYSEURSENLIGNE**

Pratiquementtouteslesméthodesinstrumentalesdelaboratoireontétéadaptéesenanalyse deprocédéssursite, desmesuresdepHauxanalysesparRMN(fig.21.9).Lesappareils sontgénéralementmoinsversatilesqueleurshomologuesdelaboratoire.Dédiésàdesmesuresparticulièresetprévuspourtravaillerdansunenvironnementplushostile,ilsdoivent êtrerobustes. L'emploid'uncapteursélectifimmergéauseinduproduitàanalysern'est pastoujourspossible. Ondoitalorsendévierunepetitefractionafindeluifairesubirle traitementadéquat.



Figure21.9 AnalyseurdeprocédéparRMN.

L'appareilmesure, entempsréel, les propriétéss pectrales des composés liquides circulant dans une installation de raffinerie (reproduit avec l'autorisation de la société Foxboro).

Unecatégorieparticulièred'analyseestcelleoul'extraction/préparationdel'échantillon estintégrée«enligne»danslachaîneanalytique.Onluifaitsubirunesuccessionderéactionschimiquesouphysico-chimiquesavantlamesuresansquecelaconstitueuneétape distincte.Lerésultatdoitêtreobtenurapidementafinqu'ilsoitreprisparlesystèmed'asservissementpouroptimiserouassurerlastabilitédel'opérationainsirégulée.L'analyseur enlignepermetdecontrôlerleprocédésoitenavalsoitenamont(fig.21.10).



**Figure21.10**Lesdeuxprocédésdecontrôleparanalyseur«online». Surl'exempled'unréactionchimique,leprocédé correspondàuncontrôleaval,après synthèse(contrôleenboucleferméeparcomparaisonavecunevaleurdeconsigne).En revanche,leprocédéb correspondàunasservissementamont(enboucleouverte,par ajustementcontinueldelacompositiondesréactants).

# QUELQUESSITESSURINTERNET

www.sigmaaldrich.com www.midac.com www.abb.com. www.dionex.com www.modcon-systems.com www.gilson.com www.thermoquest.com

# Chapitre22

# Paramètresstatistiquesdebase

Enanalysechimiquecommedansbeaucoupd'autressciences, lesméthodesstatistiques sontincontournables.Letracédechaquedroited'étalonnageenconstitueuneapplication detouslesjours,demêmequ'unrésultatd'analysen'adevaleurques'ilestassortid'une estimationdel'erreurpossible.Dèsqu'unemesureestrépétée,uneexploitationstatistique s'impose, maislesloisd'échantillonnagesetlestestsd'hypothèsesdoiventêtremaîtrisés pourévitertouteconclusionsansvaleur,oubienpermettrelamiseenplacedel'assurance qualité.Leserreurssystématiques(personnelles,instrumentales...)ouleserreursgrossières quiconduisentheureusementàdesrésultatshorslimitenerentrentpasdanscedomaine. Seulesleserreursindéterminéessontprisesenconsidérationaveclestestslespluscourants rencontrésenchimie.

# 22.1VALEURCENTRALE, JUSTESSEETFIDÉLITÉD'UNENSEMBLE DEMESURES

Quandonrépèteunemesurefaitesurunmêmeéchantillon(ausenschimiqueduterme), onobtient, d'autant plusfréquemment quecesmesuresseveulent précises, desvaleurs individuelleslégèrement différentes. Danscecasonestimequepourcalculerlerésultat finalilestpréférabledesebasersurlamoyennearithmétiquedecesnmesures, désignée parlavaleurcentrale  $\overline{x}$ , oumoyenne, plutôtquesurunedesmesures individuelles priseau hasard:

$$\overline{x} = \frac{x_1 + x_2 + \dots + x_n}{n} = \frac{x_i}{n}$$
(22.1)

■ Unealternativeàlamoyenneouvaleurcentrale, plusrarementutiliséeenanalysechimique,consisteàprendrelamédiane:aprèsavoirclassélesvaleursexpérimentalesparordre croissant,onextraitcellequiestsituéeaumilieudelasérie,saufsilenombredevaleursest pairauquelcasonprendlamoyennedesdeuxvaleurssituéesaucentre.Lamédianeal'avantagedenedonneraucunpoidsparticulieràunevaleuraberrante.Parexemplesilesvaleurs sont12,01;12,03;12,05;12,68, lamoyennearithmétiqueest12,19etlamédiane12,04, unevaleurcertainementmeilleurequelamoyennearithmétique,carellenetientpascompte deladernièrevaleurquiapparaîtanormaledansl'exemplechoisi(dispersionde0,67).La médianefaitpartied'unautretypedestatistiques(méthodesnon-paramétriques,§22.8). Lavaleurcentrale, demêmequeles mesures sont des variables al éatoires, puis que impossibles à connaître paravance.

Cependantcen'estpasparcequ'enrépétantunemesureungrandnombredefois, trouvedesvaleurspeudifférentesentreelles,quelavaleurcentraleestprochedelavaleur exacte, désignéeparla*valeurvraiex* <sub>0</sub>, (quel'onneconnaîtpas)parsuitedel'existence possibled'erreurssystématiques.

Onconsidèreque chaquemesurexreprésentelasomme delavaleurvraiex  $_0$  et d'une *erreurexpérimentaleabsolue* '.L'erreurabsolue '*i* surlamesure*i*estdoncexpriméepar:

$$\hat{x}_i = x_i - x_0 \tag{22.2}$$

Sindevienttrèsgrand(casd'unepopulationstatistique), lavaleurcentrale xdevientla moyennevraie, m, quise confondra aveclavaleur vraiex 0 enl'absence d'erreurs systématiques et à condition que les mesures suivent la loidite Normale, encore appelée distribution de Gauss (fig. 22.2).

Silavaleurvraiex 0 estconnue(analyseeffectuée,parexemple,surunétalondecompositionparfaitementdéfinie),oncaractérisela*justesse*(ou*exactitude*)durésultatoudela méthodeutiliséeparl'*erreurtotale* calculéecommesuit àpartirdelamoyennevraie(*cf.* tableau22.1).

$$= m - x_0 \tag{22.3}$$

*L'erreurrelativeE R surunemesure*(ousurlavaleurcentrale)correspondauquotientdela valeurabsoluedel'écartcorrespondant  $|'_i|$  (ou |'|),parlavaleurvraie.*E R* peuts'exprimer en%ouenppm.

$$E_R = \frac{|x - x_0|}{x_0} \qquad (xpourx \ i \ oux)(22 \qquad .4)$$

Sionneconnaîtpasx <sub>0</sub>,cequiestengénérallecasenanalysechimique,oncalcule*l'erreur expérimentale*delamesure*i*,soit*e i*, enremplaçantdans22 .2, *x*<sub>0</sub> parlamoyenne*x*:

$$e_i = x_i - \overline{x} \tag{22.5}$$

 $e_i$  représe<u>n</u>tel'écartalgébriqueentrelamoyenneetla*i* <sup>e</sup> mesure. L'erreurexpérimentale moyenne *d*,oumoyennedesécarts,calculéesurles*n*mesures,permetd'apprécierla*fidé*-*lité*:

$$\overline{d} = \frac{|x_i - \overline{x}|}{n}$$
(22.6)

Danscettede<u>rn</u>ièrerelationonfaitintervenirlesvaleursabsoluesdeserreursexpérimentales, sinon *d*tendraitrapidementvers0avec*n*.

# 22.2VARIANCEETÉCART-TYPE

Lamoyennedesécartsacependantpourinconvénientqu'ellen'estpasinterprétablestatistiquement, carles grandes et petites déviations individuelles, qui nes ont paségalement probables, ont le mêmepoids. Aussichoisit-on plutôt des ommer les carrés des différences. on

Onaboutitainsiàladéfinitionlaplusemployéedela*précision*@précision(reproductibilité) enstatistique,repéréeparla*variances*<sup>2</sup>,dontl'estimationvaut,pour*m*esures:

$$s^{2} = \frac{(x_{i} - \overline{x})^{2}}{n - 1}$$
(22.7)

Laracinecarréedelavarianceest*l'écart-type*(aussiappelé*écartquadratique*ou*dévia-tionstandard*partranscriptionlittéraledutermeanglo-saxonquiluicorrespond,maisqu'il fautéviter).Ilestdésignéparslorsqu'onestenprésenced'unpetitnombre*n*demesures etpar **S** lorsqu'ils'agitd'unepopulationstatistiquedevaleurs.L'écart-type*s*,«indicateur dedispersion»,estdoncexpriméaveclesunitésdex.

Lescalculettesetlestableursdisposentdesfonctionscorrespondantes(pourunnombre «infini»demesures, sestnoté S, et n remplace -1).

$$s = \sqrt[4]{s^2} = \frac{(x_i - \overline{x})^2}{n - 1}$$
 (22.8)

Tableau22.1 Exemplederésultats d'une analyse regroup ant les différents paramètres
des§22.1et22.2(lavaleurvraieest $x_0 = 20$ )

chimiste	1	2	3	4
mesure1	20,16	19,76	20,38	20,08
mesure2	20,22	20,28	19,58	19,96
mesure3	20,18	20,04	19,38	20,04
mesure4	20,2	19,6	20,1	19,94
mesure5	20,24	20,42	19,56	20,08
moyennearithm.	20,2	20,02	19,8	20,02
médiane	20,20	20,04	19,58	20,04
justesse				
	0,2	0,02	0,2	0,02
<i>erreurrelativeE<sub>R</sub></i> (expression22.4)	0,01ou1% ou10 <sup>4</sup> ppm	1 × 10 <sup>-3</sup> ou0,1% ou1000ppm	0,01ou1% ou10 <sup>4</sup> ppm	*1 × 10 <sup>3</sup> ou 0,1%ou1000 ppm
variance(s <sup>2</sup> )	7,84× 10 <sup>-4</sup>	0,1183	0,1772*	3,6 <b>×</b> 10 <sup>-5</sup>
écart-type(s)	0,028	0,344	0,421	0,006
commentairessur lerésultat	précis nonjuste	imprécis juste	imprécis nonjuste	précis juste

Pourcomparerdesrésultatsouexprimerl'incertituded'uneméthodeonprésenteassez souventsdemanièrerelative. Ainsioncalculel'*écart-typerelatif* (ou*RSD*pour*relative standarddéviation*), encoreappelé*coefficientdevariation*(*CV*)expriméleplussouvent en%:

$$CV = 100 \times \frac{s}{x} \tag{22.9}$$

Quandunrésultatd'analysedécouled'uncalculdanslequelinterviennentplusieursvaleursexpérimentales,chacuneayantsonpropreécart-type,ilyapropagationdeserreurs.La précisiondurésultatestcalculéeàl'aided'équationssimplesquel'ontrouveradanstousles ouvragesgénérauxsurlesstatistiques.



**Figure22.1** Illustrationgraphique desrésultatsduTableau22.1. Pourillustrer*juste sseetprécision* ontétéreportéssurlegraphelesécarts-typescalculés d'aprèslaformule22.8. Onremarqueralesdifférencesentrelesmoyennesarithmétiquespointéessurlegrapheparunpetittraitvertical etlesvaleursmédianescorrespondantesqui sontfléchées.Pourlesrésultats deschimistes3et4, ladifférenceest assezimportante Lechimiste1acommistrèsprobablementuneerreursystématique. Àdroite, illustrationclassiquedelaprécisionet delajustesseàl'aided'unecible.Cette imageestmoinssimplequ'iln'yparaîtcarilrègneuneincertitudeen *x* eteny.

# 22.3ERREURSALÉATOIRESOU«INDÉTERMINÉES»

Enl'absenced'erreurssystématiques, on aaffaire aux erreurs accidentelles «dues au hasard» qui ne peuvent être contrôlées carindéterminées. Les ensetl'amplitude de cetype d'erreurs varient de manière non reproductible d'une mesure à l'autre. L'analyse mathématique de la *courbe d'erreur* conduit à la conclusion que la moyenne arithmétique  $\overline{x}$  des valeurs individuelles est la meilleure estimation de la moyenne vraie m (fig. 22.2). Lasymétrie de cette courbe et son aspect montrent que:

- ilyaunnombreégald'erreurspositivesetnégativesparrapportàlavaleurcentrale;
- lespetiteserreurssontplusnombreusesquelesgrandeserreurs;
- lavaleurlaplus souventrencontréeestlavaleurcentralem(sanserreur).

La loide distribution Normale (courbe de distribution de Gauss) est le modèle mathématique qui représente le mieux la répartition des erreurs due sauhas ard (équation 22.10):

$$f(x) = \frac{\sqrt{1-1}}{s 2p} \exp -\frac{(x-m)^2}{2s^2}$$
(22.10)

Afinderendrecetteexpressionuniverselle,onprendpouroriginedes*x*lamoyennevraie *m*delapopulationetpourunitédemesuresonécart-type **S** (fig.22.2).

Avec  $X = \frac{x - m}{s}$  larelation 22.10 devient

$$f(X) = \frac{\sqrt{1}}{2\mathbf{p}} \exp -\frac{x^2}{2}$$
 (22.11)

■ Silenombredemesuresn'estpastrèsgrand,ilestimportantdeconnaîtreleurdistribution. Lacourbeobtenueinformesurlafiabilité*Re* desrésultats(dutermeanglais**reliability**).Lafiabilitéd'unemoyenneentantquemoyend'estimationdelavaleurvraiecroît commelaracinecarréedunombre*n*demesures.

$$Re = K \frac{\sqrt{n}}{n} \tag{22.12}$$

C'estpourquoi, sion passeden 1 mesures à un nombre supérieur 2, on a méliore la fiabilité *Re*d'un facteur *k* telque:

$$k = \frac{n_2}{n_1}$$
 (22.13)



#### Figure22.2 CourbesdeGauss.

Quandlenombredemesuresdevientgrand, etsi l'intervalledeclasseestétroit, le contourdecetempilement(mesure/fréquence)épouselaformed'unecourbedeGauss (loidedistributionNormale).Enbas,deuxsériesderésultatscentréssurdeuxmoyennes différentes.Silenombredemesuresestpetitonnepeutpasdevinerlamoyenne(oula valeur)vraie.Àdroite,formeréduitedelacourbedeGauss.

Lafonctionderépartitionestl'intégraledelafonctionf(X). Cettecourbeesttelleque 95,4% del'aireestcomprisedansunintervallede  $\pm 2\mathbf{S}$  autourdelavaleurcentrale. Ondit encorequeleschancessont de 5,4% pourquel'erreurd'une mesure donnéesoit comprise dans unintervalle de  $\pm 2\mathbf{S}$ . Unevaleuré levée de l'écart-type  $\mathbf{S}$  signifie une courbe d'erreur évasée. Sile nombre devaleurs est modeste (quelque sunités), ondoit prendres (fig. 22.2). Plus *n*est grand, meilleure est la correspondance.

Ainsiset  $\overline{x}$ sontdesestimationsde **S** etdelamoyennevraiemquiserapportentàla populationtotale.

Enpratique, onneconnaît ni lamoyennevraiemni l'écart-type **S** puisqu'onnedisposequed'unnombrelimiténdevaleurs.Ondoitsecontenterdecalculers.D'autrepart quandondisposedebeaucoupdemesuresrépétitivesconcernantunéchantillon,onutilise letest  $\mathbf{x}^2$  poursavoirsiladistributiondesfréquences(c'est-à-diredunombredefoisoùona unevaleurdonnée)diffèredemanièresignificativedecelled'unepopulationquisuitlaloi Normale.Cetestdenormalitéestlongàcalculersanslogiciel.

# 22.4INTERVALLEDECONFIANCEDELAMOYENNE

Quandlenombre*n*demesuresestpetit, (*n*comprisentre4et15parexemple), etqu'il n'yapasd'erreursystématique,lamoyennevraie*m*peutêtreassezdifférentedelavaleur centrale *x*.Onestdoncréduitàfairesonestimationencalculantunintervalledeconfiance àl'intérieurduquelonsedonneuneprobabilitéquel'ons'impose(parexemple95%),que lavaleurvraies'ytrouve.Cetteopérationentraîneunrisqued'erreur.

L'intervalledeconfianceàprendreautourde x, afinqu'ilenglobelamoyennevraiem (oux  $_0$  enl'absencedetouteerreursystématique) est donné parla formules uivante:

$$\overline{x} = \frac{t/s}{n} \quad m \quad \overline{x} + \frac{t/s}{n} \tag{22.14}$$

*t*,paramètredeStudentestunfacteurstatistiquequidépendde*n*etduniveaudeconfiance choisi. Sesvaleurssont dansunetable(table22.2). Plus*n*est grand, pluscet intervalle diminue.*s*estl'écart-typedelasériedemesures.

Cetestdelavariable*t deStudent* permetégalementd'ajusterlenombredemesures à effectuer pour attein dreun résultat avec un niveau de confiance choisiparavance.

п	niveaudeconfiance)%	niveaudeconfiances%	niveaudeconfianceg %
2	6,31	12,71	63,66
3	2,92	4,30	9,93
4	2,35	3,18	5,84
5	2,13	2,78	4,60
6	2,02	2,57	4,03
7	1,94	2,45	3,71
8	1,90	2,36	3,50
9	1,86	2,31	3,36
10	1,83	2,26	3,25
11	1,81	2,23	3,17
12	1,80	2,20	3,11
15	1,76	2,14	2,98
20	1,73	2,09	2,86
30	1,70	2,05	2,76
60	1,67	2,00	2,66
120	1,66	1,98	2,62
9999	1,65	1,96	2,58

 Tableau22.2
 Valeurs
 Valeurs

Sionconnaît, outre la moyennex la valeur vraie  $_0$  (ou la moyenne vraie m), l'expression 22.14 permettra inversement de calculer la valeur de t, selon le nive au de confiance choisi (expression 22.15 si < 20, 0u 22.16). Une valeur de t su périeure à celle de la table, lue à la ligne correspondant à la valeur de n, ser adue à une erreur systématique.

$$|t| = \frac{|\overline{x} - m|}{s} \sqrt[v]{n}$$
 (22.15) ou  $|t| = \frac{|\overline{x} - x_0|}{s} \sqrt[v]{N}$  (22.16)

Oncalculeégalementcetintervalledeconfiancequandontesteuneméthodededosage avecunéchantillondontonconnaîtlavaleurvraiex 0 correspondante.Ilresteàvoirsicette dernièreestsituéedansl'intervalledeconfiancecalculé.

Danslaformulequipermetdecalculerl'intervalledeconfianceonpeutfaireapparaître l'*écart-typedelamoyenne*, ouincertitudedel'écarttype, sachantqu'ilrépondàlaformule suivante(22.17):

$$s_{\overline{x}} = \pm \frac{\sqrt{s}}{n} \tag{22.17}$$

# 22.5COMPARAISONDERÉSULTATS—TESTSPARAMÉTRIQUES

Quandils' agitdecomparerlesrésultatsdedeuxméthodesdedosagesurunmêmeéchantillonoulesrésultatsdedeuxappareilsappliquantlamêmeméthodeoubienencoreles résultatsdedeuxlaboratoirespourunmêmeéchantillonilestd' usagedefaireappelàdes testsstatistiques.Lesunssontappelés*testsparamétriques*quisupposentquelesdonnéesse distribuentselonuneloiNormale(telleslesvaleursdelatabledeStudent),etlesautresdits *testsnonparamétriques*baséssurlesstatistiquesditesrobustes,c'est-à-direpeusensiblesà unevaleuraberrante.Enchimieanalytique,onnerecueillepassouventdegrandesquantités dedonnées,sibienquelestestsprésententuncertainrisque,choisitraditionnellementsous formedepourcentagede10ou5ou1%.

#### 22.5.1Comparaisondedeuxvariances, loideFisher-Snedecor

Onrecherchesil'écart-types 1 dupremierensemblederésultatsestsignificativementdifférentdeceluidusecondensemble, 2.C'estcequ'onappellele*testd'égalitédevariances*. Oncalculelerapport*F*enplaçantlaplusgrandevarianceaunumérateurafinqueF > 1:

$$F = \frac{s_1^2}{s_2^2}$$
(22.18)

L'hypothèsenulle(terminologiedesstatisticiens)consisteàdireques'iln'yapasdedifférencesignificative,lerapportdoitêtreprochede1.Onvadoncsereporteràlatabledes valeurscritiquesde*F*,deFisher-Snedecor,établiepourdesnombresd'observationsvariées (tab. 22.3). Silavaleurcalculéeexcèdelavaleurtabulée, lesmoyennessontconsidérées commesignificativementdifférentes.Lavariances  $\frac{2}{1}$ étantsupérieureàs  $\frac{2}{2}$ ,lasecondesérie demesuresestdoncplusprécise.

Latranspositiondecetestenstatistiquesrobustes(testnonparamétrique)consistetout simplementàfairelerapport $F = R_1/R_2$  desdispersions(écartentrelesmesuresextrêmes) desdeuxsériesàcomparer.

Parmilesexemplesdutableau22.1, ontrouveraqu'iln'yapasdedifférencesignificative entreles résultats deschimistes 2 et 3 pour undegré de confiance de 95%. Ontrouveen effet F = 1,5 alors que dans la table, F = 6,39.

Nombredemesures (dénominateur)	Nombredemesures(numérateurdelafractionF)						
	3456710100						
3	19,00	19,16	19,25	19,30	19,33	19,38	19,50
4	9,55	9,28	9,12	9,01	8,94	8,81	8,53
5	6,94	6,59	6,39	6,26	6,16	6,00	5,63
6	5,79	5,41	5,19	5,05	4,95	4,78	4,36
7	5,14	4,76	4,53	4,39	4,28	4,10	3,67
10	4,26	3,86	3,63	3,48	3,37	3,18	2,71
100	2,99	2,60	2,37	2,21	2,09	1,88	1,00

Tableau22.3 Abrégédes valeurs seuil de Fétablipour un niveau de confiance de 95% .

#### 22.5.2Comparaisondedeuxmoyennesexpérimentales

Onchercheàsavoirsilesmoyennesobtenuesàpartirdedeuxsériesderésultatsdoiventêtre considéréescommesignificativement différentessachant quel'onignorelavaleurvraie. Ondoitcommencerparvérifierqu'iln'yapasdedifférencesignificativeconcernantles précisionssurcesdeuxmoyennes(cf.22.5.1).Ensuiteoncalculeselonl'expression22.19 l'écart-types  $_p$  groupé(del'ensemble, *pooled*))puislavaleurdet correspondante(22.20) qu'ilfautcompareràlavaleurdutableaupour $n = n_1 + n_2 - 2$ mesuresetpourleniveaude confiancechoisi.Silavaleurdet danslatableestsupérieureàlavaleurcalculée, onpeut conclurequecesdeuxmoyennesnesontpassignificativementdifférentes.

$$s_p = \frac{(n_1 - 1)s_1^2 + (n_2 - 1)s_2^2}{n_1 + n_2 - 2}$$
(22.19)

$$t = \frac{|\overline{x_1} - \overline{x_2}|}{s_p} \quad \frac{n_1 n_2}{n_1 + n_2} \tag{22.20}$$

### 22.5.3Estimationd'unelimitededétectiond'unanalyte

Lesdeuxexpressions22.19et22.20sontutilespourestimerlapluspetiteconcentration d'unanalytepouvantêtredétectéemaisnonquantifiéeavecunniveaudeconfiancechoisi. Onconsidèrequel'unedesdeuxmoyennes( $x_2$  parexemple)résulted'unesériedemesures surleblancanalytique.Elleseranotée  $x_b$  avecunécart-types  $_b$ .Enremarquant,sin  $_1 = 1$ , quel'expression22.19sesimplifieens  $_p = s_b$ , onécrira(lavaleurdet étantextraitedu tableau22.2,àlalignen  $_1 + n_b = 2$ ):

$$\mathbf{D}x = \overline{x}_1 - \overline{x}_b = \pm_t \cdot s_b \quad \frac{n_1 + n_b}{n_1 \cdot n_b}$$
(22.22)

Si 6mesureseffectuéessurunblancanalytiqueconduisent àunécart-typede0 ,3 mg pourledosageconsidéré, ontrouvera—avec22.22et pourundegrédeconfiancede 99% -1,31 mgpourlimitededétectionsionfaituneseulemesureet0 ,59 mgsionen fait5 , ( $x_b = 0$ ).Empiriquementonadmetquelalimitededétectioninstrumentalecorrespondàlaconcentrationquiconduitàunsignaldontl'intensité(valeurcentrale  $\overline{x}$ )relative estdoubledel'écart-typecalculésur10valeursobtenuesavecleblancanalytique(niveau deconfiancede95%).Lalimitedequantificationesttoujoursnettementplusélevée.

# 22.6TESTDEREJET-QUOTIENTQOUTESTDEDIXON

Ilpeutarriverqu'unevaleurdansunensemblesembleaberrante.Onpeutêtretentédela rejeter,bienqu'unemesurenesoitaberrantequ'enréférenceàuneloideprobabilitédonnée. Ilexisteuncritèrestatistiquesimplepourconserverourejetercettevaleur«hors-la-loi». OnfaitletestdeDixonquiconsisteàcalculerlerapportsuivant(àconditionqu'ilyaitau moins7mesures):

 $Q = \frac{|valeurenquestion-valeurlaplus proche|}{(valeur laplus grande-valeur laplus petite)}$ (22.22)

Oncompare Qainsical culéàune table des valeurs critiques de Q enfonction du nombre de données (table au 22.4). Si Q calculé est supérieur à Q critique, la donnée peut êtrere jetée.

Note:lanorme*ASTM*(*AmericanSocietyforTestingMaterial*)utiliseuntestdifférent, ditdelavaleurcentréeréduitee  $i = (x_i - \overline{x})$ assortid'unetabledevaleurscritiquesquilui estpropre.

LetracédeladroitedeHenry, dont ontrouveraleprincipedansleslivrespluscompletstraitantdesstatistiques, constitue également une bonneméthode pour détecter, par une approchevisuelle, un point aberrant.

nombredemesures	niveaudeconfiancebilatéral			
п	95%	99%		
3	0,94	0,99		
4	0,77	0,89		
5	0,64	0,78		
6	0,56	0,70		
7	0,51	0,64		
8	0,47	0,59		
9	0,44	0,59		
10	0,41	0,53		

**Tableau22.4**Abrégédelatabledesvaleurscritiquesde *Q* (testdeDixon). Source:M.Neuilly,*Techniquesdel'ingénieur*,*AnalysesetCaractérisation*, 1996

# 22.7COURBESD'ÉTALONNAGE

L'analysequantitativeinstrumentaleestbaséesurdesméthodescomparatives.Onadmettra parexemplequel'échantillonquicontientl'analyte, etunstandardquicontientlamême quantitédecetanalytedonnentavecuninstrumentdontlesréglagesn'ontpasétémodifiés, dessignaux desortiei dentiques. Dans la majorité des cason préparer anon pas une seule maisplusieurssolutions(ouspécimenssolides)contenantdesconcentrationsconnuesen analyte. Poursemettreàl'abrid'effetsdematrice, onpourrautiliserlaméthodedesadditionsstandard.Lesquelquesvaleursderéférenceainsiobtenuesvontêtrereportéessous formedepointsfiguratifssurungraphedontlesabscissescorrespondentaux concentrationsetlesordonnéesauxvaleursdesignaux. Suivantl'hypothèsechoisieetsachantque lapositiondechaquepointestentachéed'uneerreuronvadéfinirlacourbed'étalonnage. Autrementditonmodéliselesignaldesortiedel'appareil(placéenY)enfonctiondela concentration(portéeenX).OnadopteunefonctionmodèleY = F(X) guipermetensuite Xetcettefonction.L'incertitudesurlerésultatcumulel'incertid'évaluer*Y*connaissant tudeliéeàlamesureetsurlaformechoisiepourlafonction(quipeutêtretropsimpleou tropcomplexe).

L'interprétationdesrésultatsdel'étalonnagefaitappelàdesméthodesstatistiques.Les logicielsd'analysequantitativeutilisentdenombreuxmodèlesdecalculs.Onseborneraici dedonnerlesprincipauxrésultatsconcernantlarégressionlinéaireapprochestatistiquela plussouventrencontréeenanalysequantitative(fig.22.3).

#### 22.7.1Régressionlinéairesimple

Ensupposantquelaréponsedudétecteurestrectilignepourlavariableàmesurer, comptetenudesécartsdusaux conditions expérimentales ainsiqu'àl'appareil, lebutest de déterminerles paramètres de la droite qui correspondent le mieux aux observations. Quelle erreur fait-on? Tous les points expériment aux doivent-ils intervenirave clemême poids? L'ajustement par la *méthode des moindres carrés* considère *apriori* qu'une des deux variables ests anserreuret l'autres ou mise à des fluctuations al éatoires. C'est la méthode la plus souvent appliquée. Les coefficients *aet b* de la droite de régression y = ax+b, ainsique l'écart-type sur *a*et l'estimation sur , sont représent és par uncertain nombre de formules présentes dans les logiciels de quantitative.

Laliaisonentrelesdeuxvariablesestcaractériséeparl'estimationdu*coefficientdecorrélation*dePearson,*R*,sansdimension.Unevaleurde+1oude -1traduituneforteliaison entrelesdeuxvariables.Cetteméthodesupposeaudépartqueleserreurssurysuiventla loidedistributionNormale.  $R^2$  estle*coefficientdedétermination*.Ilpermetdesavoirquel pourcentagedesvariationsdexrecouvrelesvariationsdey.

$$a = \frac{n \quad x_i \, y_i - x_i \quad y_i}{n \quad x_i^2 - (x_i)^2} \tag{22.23}$$

$$b = \overline{y} - a\overline{x} \tag{22.24}$$

$$R = \frac{n \quad x_i \, y_i - x_i \quad y_i}{n \quad x_i^2 - (x_i)^2 \cdot n \quad y_i^2 - (y_i)^2}$$
(22.25)

Danscescalculsclassiquesonconsidèrequel'erreurexpérimentaleserépercuteuniquementenyetqu'elleestindépendantedelaconcentrationplacéeenx. Sicen'estpasle cas, lespointsn'ontdoncpaslamêmequalitépourestimerladroitederégression. D'où l'idéed'affectermoinsdevaleurauxpointséloignésdeladroite.Onaboutitpardescalculs itératifsàl'équationd'unedroitequitientcompted'unepondérationdechaquepoint.

Pourrecherchersi deuxméthodesdedosagedonnent desrésultatsfortement corrélés, onanalyseunesériedenstandardsdeconcentrationsdifférentesparlesdeuxvoies. On représenteensuitechaqueéchantillonparunpointsurungrapheenportantenxlerésultat delaméthode1eteny , celuidel'autreméthode.Ondéterminelecoefficientdecorrélation *R*etonappliquelaformule22.26. Silavaleurdet estsupérieureàlavaleurluedansla tablepourn – 2degrésdeliberté,ilyafortecorrélation.

t



$$= R \quad \frac{n-2}{1-R^2} \tag{22.26}$$

**Figure22.3** DroitederégressionetdroitedeThielcorrespondantauxdonnéesdutableau22.5. Bienquevoisineslesdeuxdroitesconduisent àdesrésultatsdifférents. Ainsi pour y = 0.5,ontrouvera x = 18,85(Thiel)etx = 18,33(régression),soitunedifférencede prèsde3%.

# 22.7.2Régressionlinéairemultiple

L'analyseparrégressionlinéairemultiplepermetdeprévoirunrésultat(lavariabledépendante)lorsqu'ildépendd'uncertainnombredefacteurs(lesvariablesindépendantes).Les tableurspermettentdefairecetypedecalculdanslequellacontributiondechaquefacteur estétablieàpartird'étalons.Laprévisiondurésultatestcalculéeparuneformulegénérale, telle22.27dansl'hypothèsedetroisfacteurs:

$$y = a + bx_1 + cx_2 + dx_3 \tag{22.27}$$

 Àtitred'exemple, letauxdeprotéined'unfromageetparsuitele%d'azote(résultat) peuventêtreétablisàpartirdel'absorbanceIRmesuréeàplusieurslongueursd'onde.Cette méthodeestégalementutilisablepourcalculerlesparamètres*A*, *BetC*del'équationde VanDeemter(§1.10),correspondantauxdonnéesexpérimentales.

# 22.8MÉTHODESROBUSTESOUTESTSNON-PARAMÉTRIQUES

Lestestsstatistiquesdéveloppésci-dessussupposentquelesrésultatssuiventlaloidedistributionNormale.Orilexistedesméthodesd'analysedontlesrésultatsmontrentdesdistributionsdifférentes.Oubienellesnesontpassymétriques,oubienellessontsymétriques maisnonnormales.Onlesconsidère,danscertainscalculs,commerésultantdelasuperpositiond'unedistributionnormaleetdepointsaberrants.L'usagedelamédiane(*cf.*22.1),à laplacedelamoyennearithmétique,faitpartiedecetautretyped'approche.L'écart-type estremplacéparladéviationmoyenne*DM*.

$$DM = \frac{\mathbf{p}}{2} \cdot \frac{|x_i - \overline{x}|}{n}$$
(22.28)

Demême, letracéd'unedroited'étalonnagepeut êtrereconsidéré, commelemontre l'exemplesuivantquiillustrelaméthodedeThiel.

Soità estimer la meilleure droite pour less ept couples de points (x, y) d'un dos agecolorimétrique où l'on aprissoint out d'abord de classer x dans l'ordre croiss ant (fig. 22.4). La méthode exige ant un nombre pair de points, on rejette dans not recas la valeur médiane.

Ladémarcheducalculestlasuivante. Oncalculetoutd'abordlespentesdestroisdroites quipassent, pour la premièred'entreelles, par le premier point et celui qui suitimmédiatement la valeur médiane et ainsi desuite pour les deux autres. On prend la valeur médiane destroisvaleur sainsi calculées, qui devient le terme *a* de la droite cherchée. On calcule maintenant les 6*b*  $i = y_i - ax_i$ . Enfinon classe ces 6 valeurs pour enextraire la médiane qui devient le terme *b* de la droite (fig. 22.3 et 22.4).



**Figure22.4**ConduiteducalculdeladroiteparlaméthodedeThiel (y = ax + b).

Enchimiecetteméthodegagneraitàêtreplusutiliséelorsqu'onnedisposepasd'assez demesurespourfaireuneétudesérieusedelanormalitédeladistribution.

Troispoints, qui peuvent être des avantages, méritent d'être soulignés:

\* onnesupposepasquetoutesleserreurssonteny;

onnesupposepasd'abordqueceserreurssuiventunedistributionnormale;

onremarquequ'unpointaberrantn'affectepasladroite.

# **22.90PTIMISATIONPARLAMÉTHODE**UNSEULFACTEUR ÀLAFOIS

Lorsqu'undosagedépendd'unsignal demesure(absorbance, ouintensitédefluorescence...)quiestlui-mêmeinfluencéparplusieursfacteurs,onrecherchegénéralementles conditionsquiconduisentglobalementausignalleplusélevé.

Silesfacteurssontindépendants, on peut étudier l'influence de chacund'eux sur le résultatglobal par une méthoder épétitives implecomme i les tindiqué dans l'exemples uivant.

Supposonsquelavaleurdonnéeparuncapteurdedétectiondépendededeuxfacteurs indépendantsxet y. Aprèsavoirfixélefacteurxàlavaleurx <sub>1</sub>,onétudiel'influencesur lesignal(3 <sup>e</sup> dimension)dusecondfacteury . OnobservequepourlavaleurY , lesignal passeparunmaximum.OnchoisitcettevaleurYetonfaitmaintenantvarierxensuivant l'évolutiondusignaldefaçonàoptimisersavaleur, soit X(fig. 22.5). Généralementen répétantceprocédéontrouveunnouveaucoupleXYdonnantunsignalunpeumeilleur.

Cetteméthoderépétitiveneconstituepastoujourslameilleureapprocheduproblème.Si lescourbesd'isoréponsesformentdessurfacescomplexesprésentantnotammentunearête, illustrationmathématiqued'uneinteractionentrelesdeuxfacteurs,laméthodeprécédente peutconduireàunfauxoptimumsuivant lesparamètreschoisisaudépart. Enfait il est préférabledefairevariertouslesfacteursàlafois. Cetteapprochedifférenteapourbut detrouverlesconditionsoptimalesavecleminimumd'essais.Elleestillustréeparlaméthoded'optimisationsimplexeséquentielleetparlesplansd'expérienceexpliquésdansdes ouvragesspécialisés.





Sionaunesurfacecontinuederéponse, etqu'onaitétabliles courbes d'isoréponses, on pour rasetrouver en présence de plusieurs situation stype.

# **EXERCICES**

Solutionsenfind'ouvrage

# Exercice22.1

Aveclamêmecolonnedontlaphasestationnaireestdusqualane, etdansdesconditions différentesd'utilisation, ondéterminel'indicedeKovatsdubenzène(valeur reconnue moyenne:653).Ontrouvelesvaleurssuivantes:650,652,648,651,et649.significative-mentdifférentedel'ensembledesvaleurscalculées?

Lavaleurde653est-ellesignificativementdifférentedel'ensembledesvaleurscalculées? (Onsefixeraunniveaudeconfiancede95%).

# Exercice22.2

a) Lavaleurvraied'undosageestde131 ,9  $mg'L^{-1}$ . Quatrechimistes(AàD)répètent chacun6foisledosage. Ilstrouvent lesvaleursindividuellessuivantes. Commentezles résultatsentermesdejustesseetdeprécision(utiliserl'indicateurdedispersionouécart-types).

ChimisteA	130,7	131,6	133,5	132,3	132,6	129,1
ChimisteB	125,0	132,3	136,9	137,9	125,9	131,6
ChimisteC	136,7	134,5	134,1	135,4	136,0	137,3
ChimisteD	130,7	109,9	131,9	115,6	131,3	132,6

**b)** OnsupposequelesdeuxchimistesAetBontutilisédeuxappareilsdistincts.Appliquerletestd'égalitédevariances(*F*)afind'indiquersilesprécisionsdesappareilssont significativementdifférentes.

# Exercice22.3

En reprenant les résultats trouvés par les chimistes A et C (voir problème 22.2), a insique la valeur vraie (131,9) calculer les valeurs correspondantes du paramètre de Student.

Peut-onconclures'ilyaprésenced'uneerreursystématiquepourAoupourC?

# Exercice22.4

**a)**Lesrésultatsd'undosagerépété5foissontlessuivants:24,24; 24,36; 24,8; 24,20; 24,10. Vérifiersilatroisièmevaleur,quisembletropgrande,mérited'êtreconsidéréecommeune valeuraberrante.

**b**) Onprocèdeàdeux mesures complémentaires quisont de 24, 12 et 24, 25. Revoir la question poséeci-des sus et conclureens' appuyant sur le calcul des écarts-types.

# Exercice22.5

Pour deuxméthodesdifférentes, les mesures répétées 7 fois chacune pour undos age, donnent: moyenne 42(s = 0, 3) et moyenne 45(s = 0, 2).

Cesdeuxméthodesdonnent-ellesdesrésultatssignificativementdifférents?

### Exercice22.6

Uncomposéestaccompagnéd'uncertificatd'analyseindiquantquesapuretéestde99% avecs = 0,08établisur5mesures. Undosagedecontrôlerépété4foissurcecomposé conduitauxvaleurssuivantes98,58;98,91;98,62et98,80.Lavaleurd'origineest-elleà rejeter?

### Exercice22.7

Unesériedesolutionsétalonsutiliséesenabsorptionatomiqueconduitauxmesuressuivantes:

 concentration mg<sup>·</sup>L<sup>-1</sup>
 12,55102030

 absorbance
 0,06
 0,19
 0,36
 0,68
 1,21
 1,58

a)Peut-onutiliseruneméthodederégressionlinéaire?

b) Sioui, pourquel domained econcentrations?

### Exercice22.8

Uneméthodededosagedoitêtrerépétée5fois.8mesuressuccessivesdublancanalytique ontdonnélesvaleurssuivantes:0,3;0,75;-0,3;1,5;-0,9;1,8;0,6;1,2.

Calculerlalimitededétectionenadoptantundegrédeconfiancede99%.

# RÉPONSESAUXEXERCICES

### Exercice1.1

Aprèséquilibre, les 40mLd'éluant contiennent 12 × 40/10 = 48 mg de composé. Dans la phase stationnaire, il yen adonc 100 – 48 = 52 mg. En appelant *K* le rapport des masses présentes dans un mL de chaque phase néquilibre, K = (52/6)/(48/40) = 7, 2.

### Exercice1.2

Sachantque  $V_R = t_R D$ ,ona:  $\mathbf{a} = (V_{R(2)} - V_M)/(V_{R(1)} - V_M)$ ,soit  $\mathbf{a} = 1, 2$ .

### Exercice1.3

Onat  $_R = t_M(1+k)$ .Ort  $_M = L/\overline{u}etk = KV_S/V_M$  d'oùt  $_R = (L/\overline{u})(1+KV_S/V_M)$ .

#### Exercice1.4

Pourtransformerl'expression1en2,onfaitapparaîtrek,àpartirde $t = t_R/(1+k)$ .

### Exercice1.5

**a**) Silespicssontvoisins, leslargeursàlabasesontengénéral comparables. En<u>pos</u>ant  $\mathbf{v}_1 = \mathbf{v}_2$  et enexprimant  $\mathbf{v}_2$  parsavaleurenfonctionde  $N_2$ , onobtient R = 1/4  $N_2(t_{R(2)} - t_{R(1)})/t_{R(2)}$ . Puis onfaitapparaîtrek, enutilisant  $R = t_M(1+k)$ ; enfin, on introduit  $\mathbf{a} = k_2/k_1$ ;

**b**)Larelationdonnéedansl'énoncéestobtenueàpartirdelarelationtrouvéede*R*(enfonctionde *k*etde **a**)etdel'expression2del'exercice1.4.

### Exercice1.6

**1)** Àpartirdelarelationde báse  $R = 2(t_{R(2)} - t_{R(1)}/(\mathbf{v}_1 + \mathbf{v}_2))$  on peutrem placer  $\mathbf{v}$  parsavaleuren fonctionde N,  $\mathbf{v} = 4t_R/N$  et commet  $R = t_M(1+k)$ , on obtient bien l'expression (1);

**2)**Onmultiplielesecondmembrede(1),numérateuretdénominateurpar(k 1 +  $k_2$ )etonfaitapparaître **a** (**a** =  $k_2/k_1$ ).

#### Exercice1.7

 $f_t = 1,012$ 

#### Exercice1.8

%(ME) = 16,6; %(EE) = 16,6; %(PE) = 33,4; %(BE) = 33,4.

#### Exercice1.9

a) EnajoutantlaN-méthylsérotonineavantextraction,onn'apasàtenircomptedesperteséventuellesdeproduitduesauxdifférentesmanipulations.Onsupposequelerendementd'extractionest lemêmepourlesdeuxcomposésquisonttrèssemblables;

**b)**  $k_{\text{S/NMS}} = 1,002;$ 

c) massesérotonine:45ng/mL.

### Exercice2.1

**1)** Pourdesremplissagesidentiques(mêmeporosité c)ona $u_1/u_2 = 1,06$ .

**2)**  $V_R = 48 \times 4 = 192$  **m**Lou0,192mL(uneéconomiedesolvant).

3a) Lesvolumesmortssontdanslemêmerapportquelessectionsdesdeuxcolonnes:

 $V_{M(0,3)}/V_{M(4,6)} = 0,0043.$ 

 $Levolume der {\'e}tention sur la colonne (0,3mm) est donc{\'e}ga la uvolume der {\'e}tention de la colonne (4,6mm) multipli{\'e} par 0,0043 (soit 235 foismoins).$ 

**3b)** Laquantité deproduitinjecté étant la même, le produitser a 235 fois moins dilué dans la phase mobile et le signalser a doncent héorie 235 fois plus intense (*sensibilité accrue pour la détection*).

### Exercice2.2

Lescomposésserontéluésdansl'ordre1,3et2.

### Exercice2.3

(1,c)phaseinversée; (2,a)perméationdegel; (3,d)chrom.ionique; (4,b)phasenormale.

### Exercice2.4

**a)** Si **a** estégalà1,lespicssontconfondus,lestempsderétentionsontidentiquescequiimplique quek,donclogk  $_A = \log k_B$ .Le%enMeCNdoitvérifierlesdeuxexpressions:

-0,0107[%MeCN]+1,  $5235 = -6,075 \times 10^{-3} [\%MeCN]+1$ , 3283.OntrouveMeCN=42,2%; **b)** ComposéA:  $k_{30} = 14$ ;  $k_{70} = 8$ ; composéB:  $k_{30} = 16$ ;  $k_{70} = 6$ . Pour 30%deMeCN: **a** = 1, 143etpour 70%deMeCN: **a** = 1, 333.Enappliquantlaformuledonnantlarésolutionen fonctiondeket **a**,ontrouvequeletermeen **a** etkvaut0,222pour70%et0,118pour30%.Ainsi ilestpréférabled'utiliserlaphasemobileà70%deMeCN(séparationbeaucoupplusrapide).

# Exercice3.1

**a)**  $N_{\rm eff},k$ , **a**; CPG: méthane.

**b)** L'expériencedécritenouspermetdeposer3équations, pour3inconnues*t* <sub>*M*</sub>, *a*et*b*:

 $\log(271^{-}t_M) = 6a + b;$  (2) $\log(311^{-}t_M) = 7a + b;$  (3) $\log(399^{-}t_M) = 8a + b,$  soit  $t_M = 237,7s.$ 

c) lk = 749.LaconstantedeMcReynoldsdelapyridinesurlaphasestationnaireest54.

# Exercice3.2

L'indicedeKovatsdubutanolestdoncde645.SaconstantedeMcReynoldsestde:645 - 590 = 55.

### Exercice3.3

Onconsidèrequelevolume Vquisort de la colonne par se conde estégal auvolume internede la colonne sur une longue un a. La section de la colonne étant  $\mathbf{p}d_c^2/4d'$  où  $V = u\mathbf{p}d_c^2/4$ . Le débit D expriméen mL/min(si u et d c sont encm) vaut donc D = 60V. Si onchoisit d'exprimer d c en mm, on écrira:  $D = 60u\mathbf{p}(0, 1)^2 d_c^2/4$  soit  $D = 0, 47ud_c^2$ .

### Exercice3.4

a) L'ordred'élutionsuitceluidespointsd'Eb.croissants.Lesalcènes,pluspolairesquelesalcanes correspondants,sontmoinsretenus,cequiestattendud'unecolonnenonpolaire;

**b**)  $\mathbf{a} = k_2/k_1$ :  $\mathbf{a} = 1,12(a^{-35} °C)$ ,  $\mathbf{a} = 1,11(a_{25} °C)$ et  $\mathbf{a} = 1,09(a_{40} °C)$ ;

**c)** lacolonneétantlamême, letemps de rétention décroît par suite de la diminution du coefficient de partage  $K = C_S/C_M$  avec la température; N = 138493 plateaux théoriques;

**e)**  $H_{\text{minthéo}} = 0, 113 \text{mm.}$ 

### Exercice3.5

b)  $t_R$  proportionnelàlalongueur; c) R proportionnelleà  $\sqrt{\frac{L}{L}};$ d) d proportionnelleà L et N proportionnelleà L;e) d = 0,0568 min,  $N_{60} = 148166$  plateaux; f)  $N_{30} = 74083$  plateaux et  $N_{15} = 37041$  plateaux.

# Exercice4.1

a) Unetellephasecorrespondàunpolymère(250000 < M < 900000)quicomportedesgroupementsacides–CH <sub>2</sub>COOH.Elleestdutypecationiquefaible.LepHdelaséparationétantinférieur auxpIclassiquesdesprotéines,cellescisontprotonéessurlesfonctionsbasiques(–NH  $3^+$ );

**b**) SionaugmentelepHonvadiminuerlecaractèreioniqueetlesprotéinesvontêtreéluéesplus vite.IcipI  $_1 < pI_2 < pI_3$ .

# Exercice5.1

**a)**  $R_{f(A)} = 0.45;$   $R_{f(B)} = 0.55;$   $N_A = 2916;$   $N_B = 2788;$   $H_A = 9.26 \times 10^{-4} \text{ cm};$  $H_B = 1.18 \times 10^{-3} \text{ cm}.$ **b)** R = 2.67;**c) a** = 1.49.

# Exercice5.2

**a)** Commeils' agitd' unephasenormale, le composé le plus polaires erale plus retenu. Parordre de migration croissante, on aurad' abord C, puis Betenfin A;

**b)** L'ordred'élutionseraitA,BetC;

c) L'ordreinverse;

**d)**  $R_{f(A)} = 0.45; N = 635; \text{HEPT} = 0.1 \text{ mm}.$ 

# Exercice7.1

a) Levolumed'exclusionestd'environ4,5mL.Celuidesporesestd'environ3,75mL;

**b)** Pourlamassede3250Da,K = 0,29;

**c)** Enchromatographied'exclusionstériqueK < ou = 1, saufsides interactions entresolutéet phases tationnaires emanifestent, cequicrée un phénomène de partition classique quises uper pose à la diffusion dans les pores.

# Exercice7.2

 $En met tant bout about les colonnes Cet Ales qua tre {\'e} talons de polystyr {\`e} nes eronts {\'e} par {\'e}s: on obtiendra donc 4 pics distincts.$ 

### Exercice7.3

**a)**M = 30475 Daltons;

**b)**(2)
$$M_N = \frac{A_i}{A_i} \operatorname{et}(3)M_W = \frac{A_i \cdot M_i}{A_i};$$

c)tableau

Mi 90772 73800 60016 48830 39756 32398 26431 21593 17668 14482 11895 9792

 $M_N = 31210$  Daltons,  $M_W = 33134$  Daltons.

### Exercice8.1

a)  $\mathbf{m}_{P} = 2,88 \times 10^{-5} \text{ cm}^2 \cdot \text{s}^{-1} \cdot \text{V}^{-1}$ ; b)  $D = \frac{2}{(2N \cdot t_M)} = 2,5 \times 10^{-5} \text{ cm}^2 \cdot \text{s}^{-1}$ .

### Exercice8.2

a) Non, carils' agitd'une paroinontraitée. Il secrée doncunflux électro-osmotique. Le composé migrevers la cathode, mêmes' il porte une charge négative;

**b**) 
$$\mathbf{m}_{pp} = 7.5 \times 10^{-4} \text{ cm}^2 \cdot \text{s}^{-1} \cdot \text{V}^{-1}$$
;  
**c**)  $\mathbf{m}_{OS} = 1.5 \times 10^{-3} \text{ cm}^2 \cdot \text{s}^{-1} \cdot \text{V}^{-1}$ .

**d**)  $\mathbf{m}_{P} = -7.5 \times 10^{-4} \text{ cm}^2 \cdot \text{s}^{-1} \cdot \text{V}^{-1}$ .Lesigne(négatif)de  $\mathbf{m}_{P}$  symbolisequ'ils'agitd'uneespèce porteused'unechargenettenégative.Lecomposévamoinsvitequ'unmarqueurneutre;

e) Silaparoiducapillaireestrendueneutre, iln' yauraplus deflux électro-osmotique et parconséquent le composénemigre raplus vers la cathode;

**f)** SilepIestde4, pourtoutpHinférieurà4, lecomposéserasouslaformed'uncation. Dansce cas, letempsdemigrationseranormalementpluscourtquepourunmarqueurneutre;

**g**)N = 337500 plateaux;

h) Unepetitemoléculediffuseplusvitequ'unegrossemolécule. Parconséquent l'efficacitéest meilleurepourlesmoléculesdemassesélevées.

### Exercice8.3

M = 29854Da. Onremarqueraquelaphasestationnairenesecomportepastoutàfaitcomme ungeldeCES.Ellefaitobstacleauxgrossesmoléculesquimigrentdoncmoinsvitequelesplus petites.

# Exercice9.1

Laconcentrationd'unesolutionà0,1ppmestde0  $, 1 \times 10^{-3} \text{ g} \cdot \text{L}^{-1} \text{ soit1} , 92 \times 10^{-6} \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$ . Àpartirde $A = 1 \cdot c$ ,ontrouve = 4,98cm.Unecuvede5cmd'épaisseurestdoncbienadaptée.

# Exercice9.2

a) SiT = 0.5,  $A = \log 1/0.5 = 0.3$ ; ' = 2344L 'mol<sup>-1</sup> cm<sup>-1</sup>.

**b)** Siondoublelaconcentration, A = 0.6.Donclog1 /T = 0.6soitT = 0.25.

# Exercice9.3

Si90%durayonnementestabsorbé, $T = 0,1.DoncA = 1etc = 2,22 \times 10^{-3} \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$ . Pour $M = 500 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1}$ ,ontrouve $c = 1,11 \text{ g} \cdot \text{L}^{-1}$ .

### Exercice9.4

**a)** Valeurs des  $(L \text{ mol}^{-1} \text{ cm}^{-1})$ :  $A_{(510)} = 4,76$ ;  $B_{(510)} = 4,967$ ;  $A_{(575)} = 0,647$ ;  $B_{(575)} = 12,617$ . **b)**  $C_{\text{A}} = 1,2 \times 10^{-1} \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1} \text{ et} C_{\text{B}} = 2 \times 10^{-2} \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$ .

### Exercice9.5

**a)** y = 1,784x+0, 815enposant $y = A_{\text{échantillon}}/A_{\text{permanganate}}$  et $x = A_{\text{bichromate}}/A_{\text{permanganate}}$ . **b)**  $c_{\text{permanganate}} = 8,15 \times 10^{-5} \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$  et $c_{\text{ bichromate}} = 1,78 \times 10^{-4} \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$ .

### Exercice9.6

Lemolybdateétantengrandexcès, on peut considérers a concentration constante, la loidevites se

devient:  $-\frac{d[F]}{dt} = k[F]$  dansl'hypothèsed'unecinétiquedupremierordreparrapportaufructosesoitln  $\frac{[F]}{[F]_{\hat{a}}} = -k$ 't cequiramenéenabsorbancedonne:ln  $\frac{A^{\infty} - A_t}{A^{\infty}} = -k$ 't.Lesvaleurs dek sontpratiquementégales,cequiconfirmel'ordre1etlavaleurmoyennedekest0 ,0348min<sup>-1</sup>.

### Exercice10.1

a)  $E = 1,99 \times 10^{-20}$  J.Rapportéàunemoleontrouvera12000J(soit2 ,87kcal 'mol<sup>-1</sup>). b)  $\mathbf{\bar{n}} = 666,67$  cm<sup>-1</sup> (ou66667 m<sup>-1</sup>);  $\mathbf{l} = 5,88$  m.

### Exercice10.2

Enadmettantquelaconstantedeforcekrestelamêmepourlesdeuxespèces(cesontdesisotopes d'unmêmeélément)ontrouve  $\mathbf{n}_D = 2215 \text{ cm}^{-1}$  (écartinférieurà2%aveclavaleurexp.).

### Exercice10.3

Unphotoncorrespondantà2000cm<sup>-1</sup> transporteuneénergiede $E = hc/I = 3,972 \times 10^{-20}$  J. Cetteénergieseretrouvesousformed'énergiemécanique:  $E_{tot} = E_{Cin} + E_{pot}$ .Aumaximum d'élongation **D***x*,  $E_{Cin} = 0$ carlavitesseest nulle. L'énergieEduphotonest doncentièrement sousformed'énergiepotentielle: **D** $E_{Pot} = 1/2k.(\mathbf{D}x)^2$ ; **D** $E_{Pot} = E_{apportéepar}$  lephoton.  $Dx = 8,91 \times 10^{-12}$  msoitenviron6% d'uneliaisondontlalongueurseraitde0,15 nm.

# Exercice10.4

Lamasseréduiteapproximativeest:1 ,138  $\times$  10<sup>-26</sup> kg;ontrouvek = 1845N ·m<sup>-1</sup>.

### Exercice10.5

**a**)Pourunindicerelatifde2 ,4/1,4 = 1,714l'anglecritique **a** esttelquesin **a** = 1/1,714soit **a** =  $35,7^{\circ}$ .

**b**)Nombrederéflexionssurlafacesupérieure: 4(enadmettant quelefaisceauincident arrive perpendiculairementàlafaced'entrée).

**c**)Pour4000cm  $^{-1}$ ,soit  $\mathbf{l} = 2,5$  **m**n, épaisseuréquivalente4  $\times 2,5 = 10$  **m**n(pour400cm  $^{-1}$ , 100 **m**n).

**d**)Ilfautmultiplierl'absorbanceparunfacteurdontlavaleurcroîtenfonctiondelalongueurd'onde.

### Exercice10.6

**a)**  $y_1 = 0,0009x + 0,0003$ , avec  $y_1 = A_{1030}$  / **m** defilmet x = % AV.

**b**)  $y_2 = 0.0531x + 0$ , 0047 avecy  $_2 = A_{1030} / A_{720}$  etx = % AV.

**c)**%AV = 8,4àpartirdea)et%AV = 8,46àpartirdeb).

#### Exercice10.7

**a)** 3040,2959,2924,2849cm <sup>-1</sup>;

**b**)Ils'agitdevibrationsd'élongationdesliaisonsC-Haromatiquespourlapremière, alcaniques pourlestroisautres;

(c))CCl<sub>4</sub> n'apportepasdeliaisonsC-H;  $A_{\text{tot}} = 2,21 \times 10^{-2} C - 2,07 \times 10^{-4}$ ,  $(r = 0,999999); C = 0,222 \text{ g} \cdot \text{L}^{-1}$ .

### Exercice11.1

Ils'agitd'uneméthoded'ajout.LaconcentrationdelasolutiondeFe(II)estde3  $,07 \times 10^{-5}$  M.

### Exercice11.2

Laconcentrationdelasolutionéchantillonestde(60 / 40) × 0,1 = 0,15ppmsoit150ppb.

# Exercice11.3

Oncommence parcorrigerles valeurs lues pour les trois solutions en retranchant celle dublanc analytique. On trouve  $x = 1,062 \text{ mg} \cdot \text{mL}^{-1}$ . Cette valeur correspondà la masse de benzo pyrène qui set rouve dans 1 Ld'air. La concentration massique est 1,06 × 10<sup>-6</sup>/1,3 = 0,815 ppm soit 815 ppb.

### Exercice11.4

**a)**  $I_f = 1,773 \times 10^6 C+2$ ,22; **b)**  $c = 6,25 \times 10^{-2} \text{ g}^{\circ} \text{L}^{-1}$  soit62,5ppm.

### Exercice11.5

À250nmcorrespondunnombred'ondede40000cm  $^{-1}$ .LepicRamandel'eauseradoncsituéà 40000 -3380 = 36620cm  $^{-1}$ ,cequicorrespondàunelongueurd'ondede273,1nm.

#### Exercice12.1

**a)**Ilfautaumoins1électrondansl'état*n* = 2(«couche»L);

**b**) Parcequelesconstituantsdel'airabsorbentdemanièrenonnégligeablelerayonnementdefluorescenceXdefaibleénergie.L'héliumestpratiquementtransparent.

# Exercice12.2

**a)**  $2d\sin \mathbf{u} = k\mathbf{I}$  (icik = 1); sin  $\mathbf{u} = 0.9226$  soit  $\mathbf{u} = 67.31^{\circ}$ . Ladéviation  $2\mathbf{u} = 134.62^{\circ}$ . **b)**  $E = hc/\mathbf{I}$ , soit  $E = 9.517 \times 10^{-15}$  Jou 59480 eV.

### Exercice12.3

Pourlaraie*K* **a** dutitane57%durayonnementestabsorbéparlefilmd'aluminium.Pourlaraie*K* del'argentseulement1%decerayonnementplusénergétiqueseraabsorbé.

а

# Exercice12.4

**a**) DE/E = DI/I, soit  $DE = EDI/I = 1,9284 \times 10^{-19}$  Jou1, 2eV;

b)Onnepourradistinguercesdeuxtransitionsdel'atomedesoufre;

**c)** Unevariation de  $2 \times 10^{-4}$  nm correspond à une différence d'énergie de moins de le V, qui demeurerainvisiblesurlespectre.

### Exercice12.5

x = 0.30%.

### Exercice12.6

**a)** I = 69,867% m/m - 0,056, (r = 0,995);**b)**3,336%

#### Exercice12.7

a) N<sub>2</sub> :77,78%;O <sub>2</sub> :22,22%;

**b)**
$$\mathbf{m}_{M} = 19,81 \text{ cm}^{2} \text{ 'g}^{-1};$$

**c)**89,85%;

d)99,93% conclusion: l'hélium transmet beau coupplus d'énergie que l'air, c'estpourquoiona purgél'appareilpourremplacerl'airpardel'hélium;

**e**)I = 63,64x+17,96oùxestlepourcentageenmassedeAl(r= 0.9997):

**f)**0.315%

# Exercice13.1

Pourunetempératuredonnée,  $R = N_e/N_0 = g \cdot \exp(-\mathbf{D}E/kT)$ . Endésignantpar $R_2/R_1$  lerapport desdeuxvaleursde*R*à2000età2500K,ontrouve:  $R_2/R_1 = 11,5$ .Ledosageseraenviron12 foisplussensibleà2500qu'à2000K.

### Exercice13.2

Concentrationenpotassiumdusérum:4  $,84 \times 10^{-3} \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1} (\text{ou4},84 \text{ mmol} \cdot \text{L}^{-1}).$ 

### Exercice13.3

Lepotassiums'ioniseplusfacilementquelesodium, cequidiminuel'ionisation dusodium après sonatomisation.

# Exercice13.4

L'échantillonintroduitdanslefourgraphitecontient  $m_x = 1,22 \times 10^{-4}$  gdeplombsoit 1,22%.

# Exercice13.5

a) Ils'agitdelabandespectralequiestsélectionnéeparlafentedesortieetquiatteintledétecteur.

**b)** Laformulebrutedel'acideEDTAest C<sub>10</sub>H<sub>16</sub>N<sub>2</sub>O<sub>8</sub> celledusel mixtedezincet desodium.  $C_{10}H_{12}N_2O_8Na_2Zn$ . Àl'étatanhydre, cesel apour masse 399 .6g 'mol<sup>-1</sup>.celleduselhvdratéestde 471,6g 'mol<sup>-1</sup>.Ils'agitdoncd'unhydrateà4moléculesd'eau; **c)**C = 1,14mg 'L<sup>-1</sup>.

# Exercice14.1

 $DI > 1,84 \times 10^{-13} \text{ m}(1,84 \times 10^{-4} \text{ nm}).$ 

### Exercice14.2

[RapportsignalPb/Mg] = 8,219 [conc.] + 0,345 d'où A = 0,118 mg/LetB = 0,376 mg/L.

#### Exercice14.3

Cetteexpressionsignifiequelesautd'énergiede16960cm Cetteunitéestemployéepourmesurerlesénergies( $E = h\mathbf{n} = hc/\mathbf{l}$ );  $\mathbf{l} = 589,62$ nm:ils'agitdela composantedudoubletquel'onappelleraiederésonance(E = 2,102eV).Lasecondecomposante dudoubletn'estpasuneraiederésonance.

### Exercice14.4

**a**)Parapplicationdel'expression $d(\sin a, +\sin b) = n\mathbf{I}$  on calcule 2 valeurs den correspondant aux 2 valeurs del'angle d'observation **b** données dans l'énoncé, (avec  $\mathbf{a} = 65^{\circ}$ ), soit  $n_1 = 52, 34$  et  $n_2 = 53, 49$ . Don c $n_1 = 53$ ;

**b**)Lamêmeexpressionutiliséepourcalculercettefoisleslongueursd'ondeextrêmesdonne:pour n = 53, **l** de0,3457à0 ,3533 **m**n;pourn = 52, **l** de0,3523à0 ,3600 **m**netpourn = 54, **l** de 0,3393à0 ,3467 **m**n;

c)Ilyarecouvrementdesplages.

### Exercice14.5

a) correction dubruit defond =  $\frac{A_{324,719} + A_{324,789}}{2}$  = 15,6 pour l'étalon, = 18,35 pour l'échantillon;

**b**) correction due aufer =  $\frac{10.5 \cdot 2.94 \cdot 10^4}{8.75 \cdot 10^5} = 0.353;$ 

**c)***C* = 9,13ppm.

#### Exercice15.1

 $\mathbf{g} = 4\mathbf{pm}/h; \ \mathbf{g} = 2,674 \times 10^8 \text{ rad} \cdot \mathrm{T}^{-1} \cdot \mathrm{s}^{-1}.$ 

### Exercice15.2

 $N_{E(1)}/N_{E(2)} = e^{\mathbf{D}E/kT}$ ; ontrouve1,0000095.SiB  $_0 = 7$ T,cerapportestégalà1,0000477.

#### Exercice15.3

a)7Hzcorrespondentà1,4mm;

**b**) Sil'appareil,pour <sup>1</sup>H,fonctionneà200MHz,pourle <sup>13</sup>Clafréquenceest  $\mathbf{n}_{\rm C} = \mathbf{n}_{\rm H}\mathbf{g}_{\rm C}/\mathbf{g}_{\rm H}$  soit  $\mathbf{g}_{\rm C} = 200 \times 1/3,98 = 50$ MHz;7Hzcorrespondrontà5,6mm.

### Exercice15.4

**a)d** = 2,75ppm;

**b)**300Hz;

c)Lesdéplacementschimiquesenppmsontinvariants.

### Exercice15.5

Lafréquencederésonancedu <sup>19</sup>F:188,255MHz.Doncentrelesdeuxnoyauxilya11,745MHz. Ladistanceentrelessignauxserait1174,5m.

# Exercice15.6

a) A:CHFClCFCl  $_2$  (dd, J = 70et7Hz)B:CHF  $_2$ CCl $_3$  (t, J = 70Hz); b) C:CHCl  $_2$ CF $_2$ Cl(t, J = 7Hz).

### Exercice15.7

Massemolairetrouvéedel'aldéhydesalicylique:121 ,6g 'mol<sup>-1</sup>

### Exercice16.1

La composition est de 65% devanil line naturelle et 35% devanil line desynthèse.

### Exercice16.2

- **1)**X = 0,899gd'élémentlutétium;
- **2a)** Onaajouté9 ,013 **m** de <sup>176</sup>Ludansleprélèvementde1L.
- **b)** MéthodecoupléeICP/SM;
- **d)** x = 0,1088;
- e) 8262L.

### Exercice16.3

- a) Solutionapprochée: 0,5 ppm;
- **b**) Solution plus rigoureuse: 0,513 ppm;

**c)**SiTiouCrétaientprésentsdanscetacier, ilyauraitdéjàunpicàlamassenominale51dûauCr etl'intensitédupicdemasse50seraitperturbéeparlaprésenceduTi.

# Exercice16.4

a)208,088815u.

**b)**Lesdeuxmodesdedécompositioncorrespondent àunepertedemassepaire(28u). Lesions formés(m/z = 180)sont doncd'aprèslarèglegénéralepourlescomposésCHO, descations radicaux.



**c)**ParpertedeCO:m / z = 180,0939.ParpertedeC  $_2H_{4},m = 180,05732$ .Surunenregistrement enhauterésolution,onpeutdéduirequelepicleplusàdroitecorrespondauxionsformésàpartir del'ionparentparpertedeCO.

13H8O;

d)LaformulebrutedecetionestdoncC  $_{14}H_{12}$ .LesecondpicapourformuleC

**e)**Oncalculelesmassesexactesdes3isotopomèrescomposantlepicM+1(formulesbrutesdonnées dansa),a = 209,09217; b = 209,095054etc = 209,09321u.Lesécartsentrecesvaleurssonttrès inférieursàlavaleurde **D***M*calculéed'aprèslavaleurdeR(0,012u).Danslesconditionsdecette expérience,cestroistypesdemoléculesapparaîtraientdoncconfondues.

### Exercice16.5

Pic720: $I = 0.989^{60} = 0.515$ ;pic721: $I = 0.989^{59} \times 0.011 \times 60 = 0.344$ ;(M+1) /M = 66,7%.
### Exercice17.1

AppelonsA s l'activitéspécifique(parg)dumarqueur, m s lamassedecemarqueurutilisée, A x l'activité(parg)aprèsrécupérationet m lamasseinconnuedepénicillinedansl'échantillonprélevé.  $M_{\rm S} = 1 \times 10^{-2}$  g; A s = 75000Bq /g; A x = 6667Bq /g; m x = 0,102g.Dans1gd'échantillon ilyadonc2foisplusdepénicilline,soit0,204g(20,4%).

## Exercice17.2

**a**)Concentrationdelasolutionétalondepatuline:1,54ppmou1  $\times 10^{-5}$ ;

**b)** %d'absorbance(oud'inhibition)parrapportautube1:tube2:45,63%;tube3:56,63%;tube 4(éch.):48,54%

**c)**L'absorbancedutube1estplusgrandecars'iln'yapasd'analyteintroduitdansletube,tousles sitesd'anticorpssontoccupésparleconjuguéenzymatique.

**d**)Laquantitédepatulinedansletube2(2mL)estde1  $\times 10^{-5}/1000 = 1 \times 10^{-8} \text{ mol},(1,54 \text{ mg})$ , soit770 mg 'L<sup>-1</sup> (aveclog c = 2,8865).Dansletube3laquantitémolairedepatulineestdeuxfois moindre, soit0,  $5 \times 10^{-8} \text{ mol},(0,77 \text{ mg})$ soit:385 mg 'L<sup>-1</sup> (aveclog c = 2,5854).

e)Lasolutioninitialecontient0 ,93mg ' $L^{-1}$  (soit930ppb)depatuline.

## Exercice17.3

**1.a**)<sup>35</sup><sub>17</sub>Cl+ 
$${}^{1}_{0}n \rightarrow {}^{36}_{17}Cl^{*} + \mathbf{g}; {}^{36}_{17}Cl^{*} \rightarrow {}^{36}_{18}Ar^{*} + \mathbf{b}^{-}; {}^{36}_{18}Ar^{*} \rightarrow {}^{36}_{18}Ar + h \mathbf{n} \quad (\mathbf{t}_{\mathbf{b}^{-}} = 3,1 \times 10^{5} \text{ ans})$$

$${}^{37}_{17}\text{Cl} + {}^{1}_{0}n \rightarrow {}^{38}_{17}\text{Cl}^* + \mathbf{g}; \quad {}^{38}_{17}\text{Cl}^* \rightarrow {}^{38}_{18}\text{Ar}^* + \mathbf{b}^-; \quad {}^{38}_{18}\text{Ar}^* \rightarrow {}^{38}_{18}\text{Ar} + h \mathbf{n} \qquad (\mathbf{t}_{\mathbf{b}^-} = 37,3\text{min})$$

**1.b**)Lapériodeétantcourte, onpeut, parcomptages urune période de que lques heures et avec l'aide d'un logiciel, identifier la fraction de cetisotope parrapportaura y onnement constant des émetteurs à périodes longues (moins intense).

**1.c)**Absorptionatomique, maisperte possible d'éléments volatils aucours du traitement de l'échantillon. Fluores cence X, mais analyse des urface essentiellement.

**2.a**)2gdeKClcorrespondentà0,0268mol.SiAgClétaitrécupéréentotalité,onaurait3,845g.Or onenretrouve3,726g.Lerendementmassiqueestdoncde97%.

**2.b**  $\mathcal{S}$  0mLd'unesolutiondeAgNO 3 ( $M = 203,868 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1}$ )à15% correspondentà7,5gde cesel, soit7 ,5/203,868 = 0,037 mol.Onremarquequelaquantitéd'ionargentestdoncégaleà 0,037/0,0268 soit1,38 fois laquantités techiométrique.

Lavaleurducomptage **g** pourunerécupérationtotalede <sup>35</sup>Clestégalà11203 /0,97 = 11549. Laquantitédechloredansl'acierestde11203 /48600 × 10 = 2,38 mg,soit4 ,66 mg  $g^{-1}$  (4,7ppm).

### Exercice17.4

**a)** l'activitédel'insulinelibres' obtientenretirant del'activité totale celle del'insuline complexée: 6755,8889,10148,10909 et 9900 pour l'inconnue;

**b**)0,510,0,800,1,030,1,200et0,980pourl'inconnue.;C = 6,6ng 'mL<sup>-1</sup>.

### Exercice18.1

%C =  $[10,56 \times (12/44)/5,28] \times 100 = 54,55;$  %H =  $[4,32 \times (2/18)/5,28] \times 100 = 9,09;$ %O = 36,36%

Si lecomposéapourformulebruteC  $_xH_yO_z$  et enprenant M = 88puisqu'il n'yapasdepic significatifenSMau-dessusde89onpose:12x /%C = y/%H = 16z/%O = M/100;x = 4;y = 8;z = 2.

## Exercice18.2

**a)** Avantage:ledispositifàvapeurfroideestspécifiquedumercure;inconvénient:seullemercure inorganiqueestdosé.

**b**) Équation de la droite des moindres carrés: [signal] = 858,33 [conc.] - 0,46; C(ppb) = 0,06.

### Exercice19.1

SoitxlaconcentrationenionsH <sup>+</sup>;CH <sub>3</sub>COOH  $\rightarrow$  CH<sub>3</sub>COO<sup>-</sup> +H <sup>+</sup> ( $K_a = 1,8 \times 10^{-5}$ ).  $K_a = x^2/(0.85 - x)$ soitx = 0,0039doncH <sup>+</sup> = 0,0039MsoitpH = 2,4. Ledegrédedissociationserade(0 ,0039/0.85)  $\times$  100 = 0,46%.

### Exercice19.2

 $[Cd^{++}] = 0.01; E = E_0 - RT/nFLn[Red]/[Ox]; E = -0.403 - (0.059/2) \times \log(1/0.01) = -0.462V.$ 

### Exercice19.3

Laréactionestlasuivante:Ti  $^{3+}$  +Fe  $^{3+} \rightarrow$  Ti<sup>4+</sup> +Fe  $^{2+}$ ;oronaajouté1,5foislaquantitéstœchiométriquenécessaireenFe  $^{3+}$  iln'yauraplusdeTi  $^{3+}$ ;[Ti  $^{3+}$ ] = 0;[Ti  $^{4+}$ ] = 4 × 10<sup>-4</sup> M [Fe<sup>2+</sup>] = 4 × 10<sup>-4</sup> M;[Fe  $^{3+}$ ] = 2 × 10<sup>-4</sup> M(lamoitiédelavaleurprécédente).

### Exercice19.4

Lapremièremesurefaitesurlasolutionéchantillonestdutype:  $E_{1} = E_{1} + S\log C_{X}$ . Laseconde mesureestdutype:  $E_{2} = E + S\log(C_{X}V_{X} + C_{R}V_{R})/(V_{X} + V_{R})$ . Leterme $(C_{X}V_{X} + C_{R}V_{R})/(V_{X} + V_{R})$  représentelanouvelleconcentrationencomposédoséquandonajoutelevolume  $V_{R}$  deconcentration  $C_{R}$  auvolume  $V_{X}$  deconcentration  $C_{X}$ :

$$\mathbf{D}E = E_2 - E_1 = S\log(C_X V_X + C_R V_R) / [(V_X + V_R)C_X]$$
  
soit10  $\mathbf{D}E/S = (C_X V_X + C_R V_R) / [(V_X + V_R)C_X] = V_X / (V_X + V_R) + C_R V_R / [(V_X + V_R)C_X]$   
Enisolant*C* x danslepremiermembredecetteexpressiononretrouvelaformuleproposée.

### Exercice19.5

a)  $'_{ac} = 10^3 \text{ mol}' \text{L}^{-1} \cdot \text{cm}^{-1}; \ '_{bas} = 7 \times 10^3 \text{ mol}' \text{L}^{-1} \cdot \text{cm}^{-1};$ 

**b**)Onutiliseleséquationsdeconservationdematière[Acide]+[Base] = Cet d'additivitédes absorbancesàpH = 5,5soit:

 $10^{3}$ [Acide]+7  $10^{3}$ [Base] = 0,4cequipermetd'atteindre[Acide]et[Base]àpH = 5,5puisle pKa = 5,5.PourpH = 2,onestàpKa - 3,5:onpeutdonclégitimementdirequetoutlecoupleest sousformeacide.PourpH = 8,onestàpKa+2 ,5:onpeutlégitimementdirequetoutlecoupleest sousformebasique.Donclesapproximationssontjustifiées.

### Exercice20.1

Le problème revient à calculer le rapport du nombre de transport du zincvis- a-vis du nombre de transport de l'ensemble de sautres ions présents en solution: le calcul conduit à:

 $t_{Zn^{++}} = 6,98 \times 10^{-3}$ .Pour1coulombéchangé,Zn <sup>++</sup> transportera6, 98 × 10<sup>-3</sup> Cetleresteparla solution: $(1 - 6,98 \times 10^{-3}) = 0,993$ C; $i_{m}/i_{D} = 7,03 \times 10^{-3}$  ou0,007.Letransportduzincvers l'électrodeestcontrôléparladiffusion.

## Exercice20.2

20gouttes, soit0, 16g, sonttombées en 80s. Le débit de mercure est 0 , 16/80 Pour une hauteur triple, le débit ser a 3 fois plus important, soit 6 ×  $10^{-3}$  g s toujours la même masse, elles se succéder on taury thme de (0 , 16/20)/(2 × 10)

 $\begin{array}{l} 10, & 16/80 = 2 \times 10^{-3} \text{ g} \cdot \text{s}^{-1}.\\ \times 10^{-3} \text{ g} \cdot \text{s}^{-1}.\text{Lesgouttesayant}\\ 16/20)/(2 \times 10^{-3}) = 1,33\text{s}. \end{array}$ 

## Exercice20.3

Parapplicationdel'équationd'Ilkovic:i = 7,15 mA.

### Exercice20.4

**1.a)** $t = 1,93 \times 10^3$  ssoit32,16min;

**1.b**) *Note*: untelcourantde1,5nAestpratiquementindétectable. Maissionopèreenvoltampérométrieàredissolution(*strippingvoltammetry*), onvaparexempleredissoudrecettequantitédezinc en1s, cequidonneracettefois un signal facileà détecter de: i = 2,895 mA.

**2)** Ilfaut2électronspourréduireunionzinc.Laquantitédecourantutiliséedansl'expérienceest de4, $5 \times 10^{-3}$  C,cequipermetderéduire2 , $33 \times 10^{-8}$  moledeZn:l'appauvrissementestde0,12%.

## Exercice20.5

*Etalonnageduréactif* :1mLdecesolvantapourteneureneau3/15mLderéactifdeKF.Dansle dihydratedel'acideoxalique(M = 126g 'mol<sup>-1</sup>),laconcentrationmassiqueeneauestde28,57%. Lesdonnéespermettentdetrouverletitreduréactif: $T = 28,57 \times 205 \times 1/13 = 4,51$ mg 'mL<sup>-1</sup>. *Dosage*:10mLdesolvant«neutralisent»10  $\times 3/15 = 2$ mLderéactif,doncles1,05gdepoudre delaitontréagisur12 -2 = 10mLdeceréactif.Ilyadonc4 ,51  $\times 10 = 45,1$ mgd'eaudans l'échantillon,soituneconcentrationde(45 ,1/1050)  $\times 100 = 4,3\%$ .

### Exercice20.6

DanslaversioncoulométriquedudosagedeKF, 1moléculed'eaunécessite2atomesd'iodeet 2électrons. Ilfautdonc2 × 96500coulombs(C)pourunemole, soit1,8 × 10<sup>4</sup> mgd'eau;1C corresponddoncà1,8 × 10<sup>4</sup>/(2 × 96500) = 0,0933mgd'eau.Celacorrespondàlaquantitéd'eau dans1mLd'éther.Parlitreilyadonc93mgd'eau.Laconcentrationest93 /0,78 = 120mg 'kg<sup>-1</sup> (120ppm).

### Exercice20.7

AufuretàmesurequeFe <sup>++</sup> s'oxydeaucontactdel'anode,saconcentrationdiminue.Commeon opèreàcourantconstant,lepotentieldel'électrodevaaugmenter.L'eauvaalorss'oxyder,venant fausserlerésultatdudosage.Enrevanche,enprésenced'unselCe <sup>+++</sup>,c'estluiquivas'oxyderavant l'eauenCe <sup>++++</sup>. CedernieroxyderaàsontourleFe <sup>++</sup> restant.Larelationentrequantitédecourant etconcentrationenFe <sup>++</sup> n'enserapasaffectée.Ilfautnéanmoinsajouteraumilieuunindicateurde findeprésencedeFe <sup>++</sup>.

### Exercice22.1

Lavaleurmoyenneestde650avecs = 1,581.Pourleniveaudeconfianceindiqué,onrelèvedans latabledeStudent,lavaleurt = 2,776.Onpeutalorscalculer:t 's/(n)<sup>1/2</sup> = 1,963.Lesrésultats déterminentuneplage650 ± 1,963danslaquelleona95%dechancedetrouverlavraiemoyenne. Ilyaprobablementdanscesexpériencesuneerreursystématique.Maissionsefixaitunniveaude confiancede99%(t = 4,6)onauraitt 's/(n)<sup>1/2</sup> = 3,25etparconséquentuneplagede650 ± 3,25. Lavaleurde653seraitinclusedanscetintervalleetseraitdoncadmise.

### Exercice22.2

a) Chimiste A: $x^{-} = 131,6;s = 1,56; = 0,3; CV(RDS)\%$	= 1,18:	justeetprécis.
ChimisteB: $\overline{x} = 131,6;s = 5,37; = 0,3;CV(RDS)\%$	= 4,08:	justemaisnonprécis.
ChimisteC: $\overline{x} = 135,7;s = 1,33; = 3,8;CV(RDS)\%$	= 0,98:	nonjustemaisprécis.
ChimisteD: $\overline{x} = 125,3;s = 9,93; = 6,6;CV(RDS)\%$	= 7,93;	nonjusteetnonprécis.

**b)**  $F = (s_1/s_2)^2 = 11,88.$ Orpour6et6mesures(voirtableau22.3p.433),lavaleurfrontièreest de5,05.Donclesprécisionsdecesdeuxappareilssontsignificativementdifférentes.

## Exercice22.3

Lavaleurcalculéedet(avecn = 6)pourlechimisteA(s = 1,559)estde0,471.Cettevaleurest nettementpluspetitequecellesquisontrelevéesdanslatabledet:2,57(pour95%)et4,03(pour 99%).Iln'yadoncprobablementpasd'erreursystématique.MaispourlechimisteC(s = 1,33), ontrouvet = 4,05,valeurquiindiqueuneerreursystématiquetrèsprobable.

## Exercice22.4

**a)** LavaleurdeQ = (24,8 - 24,36)/(24,8 - 24,10) = 0,63estinférieureàcellequel'ontrouve dansletableaupour5mesuresetunniveaudeconfiancede95%(valeur0,64).Onnepeutdonc rejeterlavaleurde24,8.

**b**)Enrevanchesionrefaitlecalculenajoutantlesdeuxvaleursindiquées, *Q*demeurerainchangé maisdanslatablepour7valeursonaura0,51.Lavaleur24,8estàrejeter.

Note:lesvaleursdesetdelamoyenneenincluantcettemesure(s = 0,239etmoyenne24,29)ou enlarejetant(s = 0,095etmoyenne24,21)sonttrèsdifférentes.Sionprenaitlesvaleursmédianes onaurait24,24(avec)et24,22(sans).Lamédianesembleicipréférableàlamoyenne.

## Exercice22.5

Ilfautcalculerl'écarttype«pooled»s  $p:s_p^2 = 0,065 = 0,2549^2$  ett = 22.Danslatablet = 2,2, donclesdeuxméthodesnereviennentpasaumêmeetconduisentdoncàdesrésultatsdifférents.

## Exercice22.6

Il s'agit d'unproblèmedecomparaisondedeuxmoyennes. Lavaleurmoyennedes4analyses estde98,73avecs  $_{n-1} = 0,155$ .La«pooledstandarddeviation»desdeuxsériesdevaleursest:  $s_p = 0,118$ .Lavaleurdetbaséesur(5+4 -2)degrésdelibertéconduitd'aprèslatableà2,365pour unniveaudeconfiancede95%.Ondoitmaintenantcalculer2  $,365 \times 0,118 \times [(4+5)/(4\times 5)]^{1/2} = 0,187$ etcomparercettevaleuràladifférencedesmoyennesquiestégaleà99 -98,73 = 0,23. Cette dernièreestsupérieure,doncils'agitdedeuxmoyennesincompatiblespourlemêmelot.

### Exercice22.7

Sionconsidèrequelaloidevariationdel'absorbanceaveclaconcentrationestunedroite, celleciaurapouréquation: A = 0,05[conc]+0,08. Les écarts sont relativement important savecles points expériment aux. On préférer aunajustement quadratique, et en plus sur une plager éduite de concentrations.

### Exercice22.8

Pourleblancanalytique,  $s_{n-1} = 0.82$ .Lavaleurdetcalculéepour(5+8)mesuresestde3,17.Donc  $\mathbf{D}_x = 3.17 \times 0.82 \times [(5+8) / (5 \times 8)]^{1/2} = 1.48$ :lalimitededétectionestd'environ1,5mg.

# Tabledesconstantesphysico-chimiques

Quelquesconstantesphysico-chimiques			
désignation	symbole	valeurnumérique(SI)	
Nombred'Avogadro	N	$6,02252^{\times}10^{23}  \text{mol}^{-1}$	
Volumemolaired'ungazparfait	V <sub>0</sub>	$22,414 \times 10^{-3}  \text{m}^{3} \cdot  \text{mol}^{-1}$	
Constantedesgazparfaits	R	$8,3143J^{-1}$ mol <sup>-1</sup>	
ConstantedeBoltzman(R/N)	k	1,3806×10 <sup>-23</sup> J·K <sup>-1</sup>	
ConstantedePlanck	h	6,6262 <sup>×</sup> 10 <sup>-34</sup> J <sup>·</sup> s	
Quantumdemomentcinétique	h/2p	1,0546 <sup>×</sup> 10 <sup>-34</sup> J <sup>·</sup> s	
ConstantedeFaraday	F	96487C'mol <sup>-1</sup>	
Vitessedelalumièredanslevide	c	2,997925×10 <sup>8</sup> m <sup>·</sup> s <sup>-1</sup>	
Chargedel'électron	e	1,60210× 10 <sup>-19</sup> C	
Massedel'électronaurepos	m <sub>c</sub>	9,10953×10 <sup>-31</sup> kg	
Masseduneutronaurepos	<b>m</b> n	1,67496×10 <sup>-27</sup> kg	
Masseduprotonaurepos	m <sub>p</sub>	1,67265×10 <sup>-27</sup> kg	
Unitédemasseatomique	u(uaouuma)	1,660566×10 <sup>-27</sup> kg	

## **Bibliographie**

CARACTÉRISATION .V OL P1, P2, P3, P4, ANALYSECHIMIQUEET ISTRA, Techniquesdel'ingénieur, Analyseet Caractérisation 0245.9639 ANALYTICAL CHEMISTRY R.Kellner, J.-M.Mermet, M.Otto, H.M.Widmer, 1998, Wiley-VCH 3-527-28610-1 CAPILLARY ELECTROPHORESIS DaleR.Baker,1995,Wiley-Interscience,JohnWiley&Sons Isbn0-471-11763-3. CHROMATOGRAPHIEENPHASELIQUIDEETSUPERCRITIQUE R.Rosset, M.Caudeet A.Jardy, 1991, Masson 2.225.82308.1 FONDAMENTALOFMODERN **UV-VISIBLESPECTROSCOPY** A.Primer, 1996, Hewlett-Packard <sup>®</sup> Company 12-5965-5123E HÉTÉROGÉNÉITÉ , ÉCHANTILLONNAGE , HOMOGÉNÉISATION P.Gy,1988,CollectionMesuresPhysiques,Masson 2.225.81313.2 HIGHRESOLUTIONGAZCHROMATOGRAPHY (thirdedition) <sup>®</sup> Company P.Sandra, 1989K.J.Hyver, Editor Hewlett-Packard 5950-3562 ELECTROCHIMIEDESSOLIDES C.Deportes, 1994, Presses Universitaires de Grenoble 2.7061.0585.2 FUNDAMENTALSOF ANALYTICAL CHEMISTRY (7thInt.Ed.) D.A.Skoog, D.M.West, F.J.Holler, 1996, Saunders College Publishing 0.03.005938.0 INFRARED SPECTROSCOPY W.O.GeorgeetP.S.McIntyre, 1987, SérieACOL, JohnWiley&Sons 0.471.91383.9

INSTRUMENTAL ANALYSIS (IID ED.)

G.D.ChristianetJ.E.O'Reilly,1986,Allyn&BaconIntl.

0.205.08685.3

INSTRUMENTATIONIN ANALYTICAL CHEMISTRY

R.Murray,1992,LouiseVoress

0.8412.2202.9

JUGEMENTSTATISTIQUESURÉCHANTILLONSENCHIMIE

J.Maurice, 1993, Polytechnica

2.84054.013.4

CHROMATOGRAPHIEENPHASELIQUIDEETSUPERCRITIQUE

R.Rosset, M.Caudeet A.Jardy, 1991, Masson

2.225.82308.1

LASPECTROSCOPIEDE RMN

H.Gunther, J-J.Suffert, G.Ourisson, 1994, Masson

2.225.84029.6

MANUELPRATIQUEDECHROMATOGRAPHIEENPHASEGAZEUSE

J.Tranchant, 1994, Masson

2.225.84681.2

MÉTHODESCHROMATOGRAPHIQUESCOUPLÉESÀLASPECTROMÉTRIEDEMASSE

JdeGraeve, F. Berthou, M. Prost, 1986, Masson

2.225.80627.6

MÉTHODESDESÉPARATION ,2 ÈMEÉDITION

G.MahuzieretM.Hamon, 1990, Abrégésdechimieanalytique, Masson

2.225.81849.1

MÉTHODESSPECTOSCOPIQUESPOURLACHIMIEORGANIQUE

M.Hesse, H.Meieret B.Zeeh, 1997, Masson

2-225-83050-9

PRACTICAL THIN-LAYER CHROMATOGRAPHY

B.FriedetJ.Sherma, 1996, Springer-Verlag

0.8493.2660.5

PRINCIPLESOF INSTRUMENTAL ANALYSIS, 5 TH ED.

```
D.A.Skoog, F.J.Holleret T.A.Nieman, 1998, Saunders College Publishing 0.03.002078.6
```

QUANTITATIVE ANALYSIS

R.A.DayetA.L.Underwood, 1991, PrenticeHall

0.13.747361.3

SPECTROMÉTRIEDEMASSE , PRINCIPEETAPPLICATIONS

E. Constantinet A. Schnell, 1986, Technique et documentation, Lavoisier

2.85206.352.2

Spectrométriedemasse

E. DeHoffmann, J. Charetteet V. Strobant, 1994, Masson

2.225.84582.4

STATISTICSFOR ANALYTICAL CHEMISTRY (3RDEDIT .)

J.C.Miller&J.N.Miller,1993,EllisHorwoodPTRPrenticeHall

0.13.030990.7

## Index

### A

absorbance,144,159 acideéthylènediaminetétracétique,258 affinitéélectronique,146 analysedecertitude,53 analysedeconfirmation,163 analytes,414 anisotropie,290 anticathode,226 anticorps,363,417 antigène,363 APCI,340 ATR,157

### В

Bainbridge,318 bandepassante,273 barrettedediodes,153 BeeretLambert,158 biocapteur,404 blancanalytique,154 blindage,288 Bloch,277

### С

calomel,395 capteurlambda,392 carbone graphité,72 total,380 Carbowax,71 20M.71 catharometre,74 cathodescreuses,248 cercledeRowland,269 chimiluminescence,219 chromatogramme,8 chromatographie bidimensionnelle,84 d'exclusionstériqueCES,114 enphasesupercritique,108 ionique,88 liquidecapillaire,57 rapide,78 surcouchemince,100 chromophores,146 Chromosorb.68 CIEF,133 Clark.401 coefficient d'absorptionlinéique,236 d'adsorption,25,46 decorrélation.435 dedétermination,435 dediffusion, 26, 115 dedistributionionique,26 departage, 26, 46 deréponseabsolu,27,29 devariation(CV),428 colonne(s) « 530 **m**n »,69 capillaires,65,68

degarde,42 remplies,68 WCOT.69 compteur àscintillations,230 proportionnel,230 conductance,94 équivalenteionique,94 spécifique,94 constante d'écran,288 decouplage,293 gyromagnétique,279 constantes deMcReynolds,83 couplage hétéronucléaire,292 homonucléaire,292 courant capacitif,398 dediffusion, 397, 398 ioniquetotal(TIC),78 courbe d'erreur,429 deGauss,11 cyclodextrines,48

### D

débitoptimal,21 découplagedespin,298 densitomètres,105 déplacementchimique,288 dépolarisant,394 détecteur àémissionatomique,78 àbarrettedediodes,53 àcaptured'électrons(ECD), 75 àconductibilitéthermique (TCD),74 àconductivité,94 àeffetpyroélectrique,188 àionisationdeflamme(FID), 74 àphoto-ionisation(PID),76 àsemi-conducteur,188 infrarouge,78 réfractométrique,56 spectrofluorimétrique,54 thermoionique(NPD),75 ultraviolet,78 détection monochromatique,53 polychromatique,53 UV.52 déviation moyenne,437 standard,428 diffusion Raman,210 Rayleigh,210,225 digesteurs,424 dispersion linéaire,273 réciproque,273 donneur-accepteur,145 DPP,406 droite deHenry,434 deKovats,81 DTGS,188 duréedevie,205

## E

écartquadratique,428 écart typerelatif,428 écoulementélectro-osmotique, 126 EDXRF,232 effet bathochrome,147,148

Compton,225 hyperchrome,147 hypsochrome,148 photoélectrique,224 Zeeman,254 efficacitéthéorique,15 électrochromatographie capillaire,135 électrode auxiliaire,394 deréférence, 383, 394 detravail,394 deverre.385 indicatrice,394 ionique,383 sélective,405 electronicpressurecontrol,63 électrophorégramme,126 électrophorèsecapillaire dezone(CZE),131 électrocinétiquemicellaire (MEKC),131 surgel(CGE),132 electrospray,340 ELISA,221,363 émissionoptique,262 EMIT,366 **EPC.63** équation deGolay,22 deKnox,23 deNernst.384 deVanDeemter,21,63,111 erreur alcaline,386 totale,427 espace detête,64,420 étaloninterne,30 étalonnage externe,28 multipoints,29 exactitude,427 exclusionstérique,115

### F

facteur d'asymétrie,11 decapacité,17 decorrectiondecompression J,63

depente,389 derésolution,19 derétention k.17 derétentionrelative,19 deséparation,18 detraînée,11 fentesdeSollers,233 FID,286 fidelite.427 filtration surgel, 26, 114 filtresquadripolaires,325 fluidessupercritiques,108 fluxélectro-osmotique,126 formule brute,375 dedéflexion,322 fourgraphite,251 freeinductiondecay,286 frontdesolvant,101 FTMS.330 **FWHM,332** 

### G

gazvecteur,61 geldesilice,43 Globar,187 GPC,116 gradient d'élution,39 hautepression,39 Gram-Schmidt,196,197 groupementssilanols,43

### Н

haptènes,363 hauteurdeplateauréduite,16 HEPT,12 hétéronucléaires,292 HIC(*hydrophobicinteraction chromatography*),51

## I

immuno extraction,417 fluorescence,367 IMS,324 indicederétentiondeKovats,81 injecteur àtempératureprogrammable, 66 àvaporisationdirecte,65 automatique,64 avecousansdivision,65 injection àfroiddanslacolonne,67 hydrostatique,129 parélectromigration.,129 insert.65 interférogramme,183 interféromètredeMichelson, 183 ionisation chimique,337 électronique,336 ionophore,387 ionspray,340 IRM,299 ISAB,390

## J

JCAMP.DX,193 justesse,427

### K

KarlFischer,407 Kirchhoff,242 Kjeldahl,377,424 Kubelka-Munk,193

### L

l'ecart-type,428 l'électrophorégramme, 124 l'intervalledeconfiance,431 lampe àarcxénon,212 àdeutérium,254 pulsée,256 lampe(s) sansélectrodes,249 largeur àmi-hauteur,11 defente,151 lignedebase,9 limitededétection,258 loi deBeer.209 deHooke,178

### Μ

machinesdeCharpak,105 Make-up,76 **MALDI,338** marqueurneutre,127 Martin,13 masseréduite,178 masse(s)nominales,317 MCT,188 mediane,437 médiane,426 membrane,383 méthode deThiel,437 parnormalisationinterne,32 PCA,200 PLS,200 micro-bore,41 microanalyse,375,376 microanalyseX,230 microscopesélectroniques,229 minéralisation,423 MLR.199 MLS,166 mobilité apparente,128 électro-osmotique,126 électrophorétique,126 modeisocratique,39 modèledesplateaux,11 momentmagnétiquenucléaire, 279 monochromateur,270 monolithes.44 MortonetStubbs, 167 mouvementdeprécession,285 moyenne,426 moyennevraie,427,430

### Ν

nano CCM,100 chromatographie,57 néphélométrie,172 nombresd'onde,176 NUJOL,191

### 0

optimisationsimplexe,438 optiqueCassegrain,196

### Ρ

PCR,166 peakmatching,322 **PEEK.37** perméationdegel, 26, 114 phase mobile.7 stationnaire,7 phase(s) monomériques,46 polymériques,46 stationnaireschirales,71 stationnairessolides,72 phosphorescence,142 photoelectron,224 photométriedeflamme,253,263 pic d'élution.11 debase.317 diffus,354 système,93 PIC(pairedion chromatography),50 pic(s) chromatographiques,9 métastables,353 plateauthéorique, 12, 13 PLOT.69 PLS,166 pointcritique,108 polarogramme,399 polyéthylèneglycols,70 polyéthylèneglycols(PEG),71 polysiloxanes,70 pompesdébitmétriques,38 POPOP,361 PorousLayerOpenTubular,69 potentield'ionisation,146 pouvoirderésolution,273,332 precision,428 pressioncritique,108 prismemagnétique,322 pseudo-absorbance,176

### Q

quadripôle,326 quadruplet,295 quenching chimique,208 couleur,208

### R

 $R_{f}, 103$ radio-immunologie,359 rapportdephase, 62, 73 rayonnementblanc,226 réactiffluorophore,216 réflexion diffuse,191 spéculaire,191 totaleatténuée,191 réfractomètredifférentiel,118 relation deBragg,234 deLarmor,282,288 relaxationvibrationnelle,207 reproductibilité,428 retardationfactor,105 **RSD**,428

### S

sélectivité,24 selfquenching,210 séparatrice,183 septum,65 silicesgreffées,45 sontempsdemigration,128 sourcedeNernst,187 spectre continu,317 defragmentation,317 Spherosil,68 squalane,70 student,431 substœchiométrique,359 suppresseur,95 Synge,13 systèmedesindicesderétention, 80

## Т

tamismoléculaires,72 techniqueATR,192 temp(s) demigration,8 derétention,9,17 derétentionréduit,10 derelaxation,287 mort,9 températurecritique,108 test deDixon,434 paramétrique,432 tétraméthylsilane,289 TISAB,390 TOF,323 torcheàplasma,264 transfertdecharge,142 transmittance,143,176 triangledePascal,296 triplet,295 Tswett,8

### V

valeur centrale, 426, 429 vraie.427 VanDeemter.20 vanne àboucle,64 d'injection,40 variance,428,432 vecteurmagnétisation,285 vitesselimitedemigration,125 voltampérogramme,394 volume d'élution,9 derétention,17 interstitiel.114 mort,17

### W

WallCoatedOpenTubular,69 WDXRF,233

#### 048425 (III) = (3)5) OSBB 800° PHBB MRNN

Achevé d'imprimer sur les presses de Achevé d'imprimer sur les presses de Z. I. de Haug 1944 8 store 3 Rue Forkt 8 structure 2012 B-B04920 drièse (Herstal) (Tál #32(0)4 344 65 60 = Fax +32(0)4-3286499401 juille 200020042443

Dépôt légal : septembre 2004; suite du tirage, août 2007 Dépôt légal : septembre 2004 Dépôt légal de la Trédition : septembre 1992 Dépôt légal de la Trédition : septembre 1992 *Imprimé en Belgique*