

## نویسنده‌گان

سهیلا سادات فتح‌الهی<sup>۱\*</sup>مهدا سلطان‌نژاد<sup>۲</sup>s.fathollahi@ippi.ac.ir<sup>\*</sup>

# معرفی دستگاه کروماتوگرافی گازی - طیفسنج جرمی



## چکیده

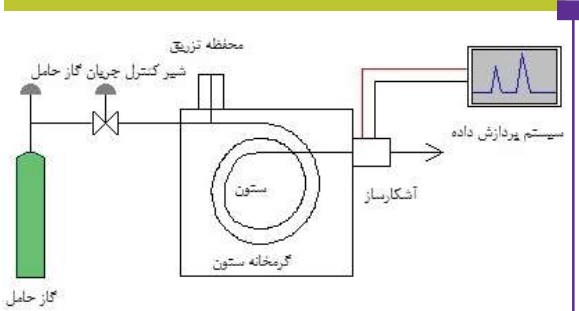
دستگاه کروماتوگراف گازی - طیفسنج جرمی، یکی از پیشرفته‌ترین دستگاه‌ها در زمینه آنالیز دستگاهی است که از دو قسمت کروماتوگراف گازی و طیفسنج جرمی تشکیل شده‌است. در این روش، اجزای یک مخلوط، پس از جداسازی با کروماتوگرافی گازی، در طیفسنج جرمی شناسایی می‌شوند. از آنجایی که ورود نمونه به دستگاه از طریق کروماتوگراف گازی است، لذا نمونه‌هایی قابل آنالیز با دستگاه کروماتوگراف گازی - طیفسنج جرمی هستند که فرار بوده، فشار بخار قابل توجهی داشته و در اثر حرارت، تخریب و یا تجزیه نشوند. اجزاء یک مخلوط پس از جداسازی باستون کروماتوگرافی، وارد محفظه یونیزاسیون طیفسنج جرمی شده و در آنجا یونیزه می‌شوند و پس از آن با استفاده از تجزیه‌گر جرمی براساس نسبت جرم به بارشان ( $m/z$ ) جداسازی می‌شوند. از این دستگاه می‌توان هم اطلاعات کمی و هم کیفی درباره وزن مولکولی و ساختار ترکیبات بدست آورد. از جمله کاربردهای دستگاه دستگاه کروماتوگراف گازی - طیفسنج جرمی می‌توان به کاربرد آن در محیط‌زیست، صنایع شیمیایی، گازی، کشاورزی، حوزه پزشکی، حقوقی و حوزه علوم نانو اشاره کرد.

## واژه‌های کلیدی

کروماتوگراف گازی - طیفسنج جرمی،  
یونیزاسیون، تجزیه‌گر جرمی.

دستگاه کروماتوگراف گازی - طیفسنجی جرمی<sup>۱\*</sup>، یکی از پیشرفته‌ترین و پرکاربردترین دستگاه‌ها در زمینه آنالیز دستگاهی است که در آن، قدرت جداسازی دستگاه GC (کروماتوگراف گازی) با قدرت شناسایی دستگاه MS (طیفسنج جرمی) جفت شده‌است. برای بیش از نیم قرن، روش کروماتوگرافی گازی نقش اساسی در جداسازی و تعیین مقادیر اجزاء یک مخلوط ایفا کرده است اما تعیین ماهیت و ساختار شیمیایی اجزاء جداسازی شده نیاز به روش‌های آشکارسازی اسپکتروسکوپی دارد که بیشترین روش مورد استفاده، آشکارساز طیفسنج جرمی است که امکان بدست آوردن یک طیف جرمی برای مولکول که همانند اثر انگشت آن بوده، فراهم کرده است. با طیف جرمی می‌توان اطلاعاتی درباره وزن مولکولی، ساختار عنصری، گروه‌های عاملی (درصورت استفاده از طیفسنج جرمی با قدرت تدقیک بالا)، و در برخی موارد، هندسه و ایزومر فضایی مولکول را بدست آورد.

مقدمه



شکل ۱: نمای کلی دستگاه کروماتوگرافی گازی [۳]

به طور خلاصه، فرآیند آنالیز و چگونگی انجام آزمایش با روش کروماتوگرافی گازی را می‌توان این چنین توصیف نمود: محلولی از نمونه مورد نظر (مایع یا گاز) با استفاده از یک میکروسونگ (برای نمونه مایع) یا سرنگ گازی (برای نمونه گازی) به درون محفظه داغ انژکتور تزریق می‌شود. اجزاء نمونه در تماس با دمای بالای انژکتور بلا فاصله تبخیر شده و به همراه جریان گاز حامل به سوی ستون که داخل آونی با دمای قابل تنظیم قرار دارد، هدایت می‌شوند. هر جزء نمونه به صورت مجزا با فاز ساکن داخل ستون برهم‌کنش برقرار می‌کند. به دلیل تفاوت در میزان برهم‌کنش هر جزء با ستون، سرعت حرکت اجزاء در طول ستون با یکدیگر فرق دارد. میزان و نوع برهم‌کنش هر جزء با فاز اکن و در نتیجه، سرعت حرکت آن، علاوه بر ماهیت ذاتی و ساختار شیمیایی گونه، به نوع فاز ساکن، سرعت جریان گاز حامل و دمای آون نیز بستگی دارد. پس از خارج شدن هر جزء از ستون و رسیدن آن به آشکارساز، یک سیگنال الکتریکی تولید می‌شود که شدت آن با مقدار کمی آن جزء متناسب است. سیگنال الکتریکی تولید شده به دستگاه رسم کروماتوگرام و محاسبه نتایج ارسال شده و نتیجه نهایی در قالب یک کروماتوگرام به دست می‌آید. کروماتوگرام، نموداری است که در آن پاسخ‌های آشکارساز به اجزاء نمونه بر حسب زمان خروج اجزاء از ستون (زمان بازداری) رسم شده است. هر کروماتوگرام مشتمل از چند پیک بوده که هر پیک متعلق به یک جزء نمونه است [۱].

## روش‌های آماده‌سازی نمونه

آماده‌سازی نمونه برای آنالیز GC شامل روش‌هایی است که ترکیبات فرار و نیمه فرار را جadasازی کرده و از ورود ترکیبات یونی و گونه‌هایی با وزن مولکولی بالا در مخلوطی که به دستگاه تزریق می‌شود، جلوگیری می‌کند. مهمترین روش‌ها عبارتند از: روش‌های تقطیر، استخراج و فضای فوقانی.<sup>۸</sup> در روش‌های متعدد تقطیر از تفاوت در خواص فیزیکی - شیمیایی (فراریت یا فشار بخار) استفاده می‌شود. محصولات حاصل از تقطیر پس از رحله خشک کردن، با افزودن سولفات‌سدیم، مخلوط‌های فرار مناسبی برای آنالیز با GC و GC/MS هستند. در روش‌های استخراج، جadasازی بر پایه تفاوت در حلالیت آنالیت در حلال، تفاوت در جذب یا واجذب روی موادی از قبیل جامدات

## کروماتوگرافی گازی

کروماتوگرافی گازی<sup>۵</sup>، یکی از قدرتمندترین و فراگیرترین روش‌های تجزیه دستگاهی است که اگر از امکانات و توانمندی‌های این دستگاه به خوبی استفاده شود، می‌توان اطلاعات متعدد و بسیار مفیدی را، هم در زمینه تجزیه کیفی (شناسایی) و هم در مورد تجزیه کمی (تعیین مقدار)، در ارتباط با تک‌تک اجزاء تشکیل‌دهنده یک مخلوط پیچیده به دست آورد. البته، این به آن معنی نیست که همه نمونه‌ها را می‌توان با این روش آنالیز نمود. تنها نمونه‌هایی به روش کروماتوگرافی گازی قابل آلیز هستند که دارای ویژگی‌های معینی باشند. به عنوان مثال، تمامی اجزاء نمونه، باید در محدوده دمایی ۳۵۰-۴۰۰ درجه سانتی‌گراد فرار بوده و از فشار بخار قابل توجهی برخوردار باشد و یا با افزایش سریع دما، اجزاء نمونه بدنون آنکه تخریب و یا تجزیه گرددند، تبخیر شوند [۱].

اساس جداسازی با کروماتوگرافی گازی بر پایه توزیع نمونه بین دو فاز استوار است. یکی از این فازها عبارت است از بستر ساکن ذراتی با سطح بسیار زیاد و فاز دیگر، گازی که از میان این بستر ساکن می‌گذرد. چنانچه فاز کن جامد باشد آن را کروماتوگرافی گاز - جامد<sup>۶</sup> می‌نامند. این روش بستگی به خواص جذب سطحی مواد موجود در ستون برای جداکردن نمونه‌ها، به ویژه گازها دارد. مواد جامد در ستون عبارتند از سیلیکاژل، الک مولکولی و زغال. اگر فاز ساکن مایع باشد آن را کروماتوگرافی گاز - مایع<sup>۷</sup> می‌نامند. کروماتوگرافی گاز - مایع کاربرد گسترده‌ای در تمام رشته‌های علوم دارد که به طور معمول به نام مختصر کروماتوگرافی گازی نامیده می‌شود. در کروماتوگرافی گاز - مایع، اجزای نمونه باید از هم جدا شوند که با استفاده از یک گاز بی‌اثر (گاز حامل) وارد ستون می‌شوند. اجسام موجود در نمونه میان گاز حامل و حلال غیرفرار (فاز ساکن) که روی یک جسم جامد بی‌اثری با اندازه معلوم و معین (جامد نگهدارنده) نگاه داشته شده است، تقسیم می‌شوند. این حلال به طور انتخابی، حرکت اجزای نمونه را براساس ضربی توزیع متفاوتی که دارند، یکنده به طوری که هر یک، نوارهای مجزایی در گاز حامل به وجود می‌آورند. هر یک از این نوارهای اجزاء، همراه با جریان گاز حامل از ستون کروماتوگرافی بیرون می‌آیند و با آشکارساز «صورت تابعی از زمان ثبت می‌شوند. استفاده از GC به عنوان یک روش تجزیه‌ای توسط مارتین و سینچ در سال ۱۹۴۱ شد. جیمز و مارتین کروماتوگرافی گاز - مایع را در سال ۱۹۵۲ معرفی کردند [۲].

دستگاه کروماتوگراف گازی دارای شش قسمت اصلی است:  
۱. منبع تأمین کننده و ابزارهای تنظیم کننده جریان گاز حامل؛

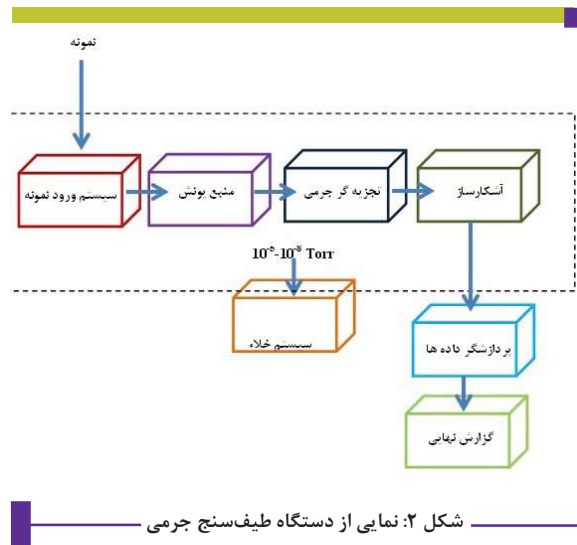
۲. انژکتور؛

۳. آون یا گرمخانه؛

۴. ستون؛

۵. آشکارساز؛

۶. ابزارهای بت کروماتوگرام و محاسبه نتایج. نمای کلی دستگاه کروماتوگرافی گازی در شکل (۱) نمایش داده شده است



## منابع بونی و روش‌های یونیزاسیون

اساس روش فسنچ جرمی، فرآیند یونیزاسیون مولکول است و حوزه کاربرد آن تحت تاثیر فرآیند یونش قرار دارد. فرآیند یونیزاسیون سازوکارهای متفاوتی دارد، از قبیل کاهش یا افزایش الکترون، پروتون دار شدن یا پروتون زدایی، افزایش یا کاهش هسته دوستی یا الکترون دوستی و تشکیل خوشه‌ای، که همه این فرآیندها انرژی بر بوده و این انرژی بهوسیله الکترون‌های شتاب داده شده یا حرارتی، فتوون‌ها، اتم‌ها و یون‌های شتاب داده شده با استفاده از یک میدان الکتروستاتیکی بزرگ و یا برخورد الکترونی، تأمین می‌شود. منابع یونی به دو ی منابع فاز گازی و منابع واجذب تقسیم می‌شوند. منابع فاز گازی شامل منابع برخورد الکترون<sup>۱۲</sup>، یونش شیمیایی<sup>۱۳</sup>، یونش میدانی<sup>۱۴</sup> و یونش نوری<sup>۱۵</sup> هستند. در این روش‌ها ابتدا نمونه تبخیر شده و سپس یونیزه می‌شود. منابع واجذب شامل روش‌هایی از قبیل: واجذب میدانی<sup>۱۶</sup>، واجذب لیزری<sup>۱۷</sup>، بمباران با اتم سریع<sup>۱۸</sup>، واجذب پلاسمایی<sup>۱۹</sup>، فسنچ جرمی یون ثانویه<sup>۲۰</sup>، یونش واجذب لیزری که شده ماتریسی<sup>۲۱</sup> هستند. در این روش‌ها، نمونه در حالت جامد یا مای به طور مستقیم به یون‌های گازی تبدیل می‌شوند. مزیت منابع واجذب این است که در مورد نمونه‌های ر弗ار و نایابدار گرمایی اعمال پذیرند. در حال حاضر طیفسنج‌های جرمی تجاری به وسایل ی مجهزند که استفاده از چند نوع از این منابع تعویض پذیر را ممکن می‌سازند. از بین روش‌های ذکر شده تنها دو روش یونش برخورد الکترون و یونش شیمیایی به طور رایج در آزمایشگاه‌های کروماتوگرافی گازی - اسپکترومتری جرمی به طور گسترده استفاده شده و از روش‌های دیگر، در موارد خاص‌تر استفاده می‌شود [۲۲].

## تجزیه‌گرهای جرمی

در تجزیه‌گر جرمی، یون‌ها براساس نسبت جرم به بارشان ( $m/z$ ) جداسازی می‌شوند. تجزیه‌گر جرمی انواع مختلفی دارد که

میکرومختخل (زغال فعال، سیلیکاژل، آلومینا و مولکولارسیو) یا روی پلیمرهای مختخل (پلی دی‌تیل سیلوکسان، تنکس، کروموزوب، رزین‌های سنتری) انجام می‌شود. از مهمترین روش‌های استخراج توان به استخراج مایع - مایع<sup>۹</sup>، استخراج با فاز جامد<sup>۱۰</sup>، استخراج سوکسله، میکرواستخراج با فاز جامد<sup>۱۱</sup> اشاره کرد [۴].

## طیفسنجی جرمی

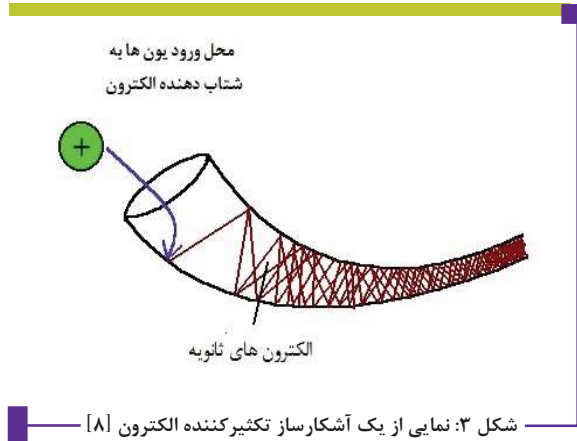
پیفسنجی جرمی روشی تجزیه‌ای است که از آن می‌توان اطلاعات کمی و کیفی درباره وزن مولکولی و ساختار مولکولی ترکیبات آلی و معدنی بدست آورد. از این روش می‌توان در تجزیه کیفی و شناسایی و تعیین مواد مختلف آلی مورد نظر شیمی‌دانان و زیست‌شیمی‌دانان استفاده کرد. همچنین می‌توان مخلوط گازها یا مایعات و در برخی از حالت‌ها، جامدات را به طوری تجزیه کرد. ریاضیات مربوط به تجزیه کمی غالباً پیچیده است، به طوری که اغلب از یک نرمافزار برای تکمیل تجزیه استفاده می‌شود. این روش، تجزیه کمی را با غلظت‌های در سطح ppb در اختیار می‌گذارد. بدليل سرعت بالا و قابل اعتماد بودن روش طیفسنجی جرمی، شیمی‌دانان تجزیه تمایل زیادی به آن پیدا کرده‌اند [۵].

اجزاء اصلی دستگاه طیفسنج جرمی عبارتند از:

۱. پمپ‌ها؛
۲. حد واسط بین طیفسنج جرمی و کروماتوگراف گازی؛
۳. محفظه یونیزاسیون و منبع الکترونی؛
۴. لنزهای متغیر؛
۵. تجزیه‌گر جرمی؛
۶. آشکارساز؛
۷. سیستم کنترل داده‌ها.

مپ‌ها قادرند خلاء بسیار بالا (۱۰<sup>-۶</sup> تور) که برای عملکرد فسنچ جرمی ضروری است را فراهم نمایند؛ زیرا الکترون‌ها و یون‌های تشکیل شده، در نبود خلاء، در اثر برخورد با مولکول‌های هوای موجود در تجزیه‌گر، از بین رفته و به شناساگر نخواهند رسید. حد و طیفسنج جرمی و کروماتوگراف گازی، نمونه را از ستون کروماتوگراف گازی به طیفسنج جرمی منتقل می‌کند.

مولکول‌ها وارد محفظه یونیزاسیون پیفسنج جرمی شده که در خلاء بسیار بالا قرار دارد و در آنجا توسط الکترون‌ها بمباران شوند. انرژی منتقل شده به مولکول‌ها، طی بمباران الکترونی، آنها را یونیزه کرده و قطعات ی مختلف به وجود می‌آیند. این یون‌ها ممکن است تک بار، بار چندتایی و یا دارای بار مثبت یا منفی باشند. یون‌های تشکیل شده با استفاده از میدان الکتریکی شتاب گرفته و مسیر تجزیه‌گر جرمی را می‌پیمایند و براساس نسبت جرم به بار ( $m/z$ ) جداسازی شده و به سمت شناساگر پیش می‌روند. در شکل (۲) نمایی از دستگاه طیفسنج جرمی نشان داده شده است.



شکل ۳: نمایی از یک آشکارساز تکثیرکننده الکترون [۸]

## چگونگی کاربری GC/MS

مراحل کار با دستگاه GC/MS به طور خلاصه شامل راهنمایی، کالیبراسیون و تنظیمات دستگاهی، آماده سازی و چگونگی تریق نمونه، انتخاب روش یونیزاسیون و اسکن، انتخاب و اجرای روش، چگونگی استخراج یک طیف و جستجوی کتابخانه ای و جمع آوری اطلاعات است. برای شروع کار با طیفسنج جرمی، ابتدا باید پمپ مکانیکی برای ایجاد خلاء را روشن کرد تا خلاء مورد نیاز در حد  $10^{-4}$  تا  $10^{-5}$  تور فراهم شود. بر عکس، در هنگام خاموش کردن دستگاه، باید خلاء دستگاه را تخلیه کرده و سیس پمپ را خاموش نمود تا از برگشت روغن به داخل پمپ جلوگیری شود. نکته دیگر قبل از شروع کار با دستگاه، انتخاب روش یونیزاسیون است؛ همان طور که قبلاً اشاره شد، روش های رایج در آزمایشگاهها شامل روش یونیزاسیون الکترون و روش یونیزاسیون شیمیابی است. روش یونیزاسیون الکترون، اطلاعاتی راجع به ساختار قطعه قطعه شدن می دهد که به شناسایی ب کمک می کند اما روش یونیزاسیون شیمیابی به تعیین وزن مولکولی ترکیب کمک می کند و اطلاعات کمتری درباره قطعه قطعه شدن ترکیب می دهد. هر کدام از این روش ها نیاز به منبع یونیزاسیون متفاوتی دارند که قبل از ایجاد خلاء در دستگاه باید راهنمایی شوند. لازم به ذکر است که پیشتر کتابخانه های دستگاهی از قبیل NIST و WILY، براساس طیفسنج های جرمی چهارقطبی و قطاع مغناطیسی با منبع یونیزاسیون الکترونی ۷۰ الکترون ولت به دست آمدند. پس از انتخاب روش یونیزاسیون، باید نوع روش اسکن مشخص شود. اسکن به دو روش می تواند انجام بگیرد، روش اول، آن متواتی در یک محدوده جرمی است که به آن روش اسکن  $^{28}$  گفته می شود؛ به عنوان مثال، اسکن در محدوده  $50-550$  amu. در روش دوم که به آن، نمایش یون انتخاب شده  $^{29}$  می گویند از جرم های خاصی که شخصه ترکیب مورد آنالیز است، استفاده می شود. انتخاب نوع اسکن بستگی به نوع ترکیب دارد. برای ترکیبات ناشناخته و مخلوط های پیچیده، اغلب از روش اسکن متواتی استفاده می شود. زمانی که در جستجوی مقادیر کمی از ترکیبات ویژه هستیم یا در جستجوی تغییراتی در ساختار یک ترکیب در یک بازه زمانی هستیم از روش نمایش یون انتخاب شده استفاده می شود.

بسته به نوع آن، طیفسنج های جرمی به چند گروه تقسیم بندی می شوند. هر کدام از تجزیه گرهای جرمی ویژگی ها، کاربردها، مزایا و محدودیت های خاص خود را دارند. یک تجزیه گر جرمی ایده آل باید توانایی شناسایی اختلاف جرم های جزئی را دارا بوده و امکان عبور تعداد کافی از یون ها را بدهد تا به شدت جریان های قابل اندازه گیری منجر شود. توانایی طیفسنج جرمی برای تفاوت گذاری بین جرم ها به طور معمول با قدرت تفکیک آن، R بیان می شود که به صورت رابطه (۱) تعریف می شود:

$$R=m/\Delta m$$

(رابطه ۱)

که در آن:  $\Delta m$  تفاوت جرم بین دو پیک مجاور جدا شده و جرم اسمی پیک اول است. قدرت تفکیک مورد نیاز در طیفسنج جرمی تا حد زیادی به کاربرد آن بستگی دارد. طیفسنج های جرمی با گستره قدرت تفکیک از  $50000$  تا  $500000$  در دسترس اند. از انواع تجزیه گرهای جرمی می توان به تجزیه گرهای قطاع مغناطیسی  $^{22}$ ، تجزیه گرهای چهارقطبی  $^{23}$ ، تجزیه گرهای زمان پرواز  $^{24}$ ، تجزیه گرهای تله یونی  $^{25}$  و تجزیه گرهای تبدیل فوریه  $^{26}$  اشاره کرد. رایج ترین و ارزان ترین نوع تجزیه گر جرمی، تجزیه گر چهارقطبی است. تجزیه گر چهارقطبی از چهار میله استواهای موازی که دو بهدو مقابله یکدیگر قرار دارد تشکیل شده است. با اعمال ترکیبی از پتانسیل های DC و رادیوفرکانسی روی میله های چهارقطبی می توان شرایط عبور یک یون با  $m/z$  مشخص را فراهم کرد. سایر یون ها که مسیر پایداری برای عبور از میان میله های چهارقطبی را ندارند به آن ها برخورد کرده و به شناساگر نمی رسند  $[6]$ .

## آشکارساز یون ها

چند نوع آشکارساز برای طیفسنج های جرمی به طور تجاری موجود است که از بین آن ها آشکارساز تکثیر کننده الکترون  $^{27}$  در بیشتر آزمایش های روزمره انتخاب می شود. یون های عبوری از تجزیه گر جرمی با استفاده از لنزهای متمرکز، از مسیر مستقیم خروجی از تجزیه گر، منحرف شده و به سطح شناساگر برخورد می کنند. ذرات گامای تولید شده در منبع یونیزاسیون الکترونی، به وسیله این لنزها تغییر مسیر نداده و در نتیجه به شناساگر نمی رسند. در صورتی که این ذرات به سطح شناساگر برخورد کنند باعث ایجاد سیگنال های کاذب می شوند. یون ها پس از برخورد به سطح شناساگر، الکترون هایی را بیرون می اندازند که در طول سطح می پرند و با هر برخورد، الکترون های بیشتری بیرون اند از این شوند و در نهایت، آبشاری از الکترون ها بوجود می آید که یک جریان قوی قابل اندازه گیری است  $[7]$ . نمایی از یک آشکارساز تکثیر کننده الکترون در شکل (۳) نشان داده است.

هر چند بدليل این بیشتر عناصر حاوی کربن، دارای پیکهای ایزوتوپ هستند، اما یون‌های مشاهده شده در طیف جرمی، ایزوتوپ‌هایی دارند که عناصر آن‌ها را مشخص می‌کنند. بنابراین، نسبت‌های مناسب ایزوتوپ می‌تواند اطلاعات خوبی در رابطه با ساختار عنصری ترکیب مورد آنالیز در اختیار قرار دهد [۹].

### یون‌های فوق پایدار<sup>۳۳</sup>

یون‌های فوق پایدار، اغلب حاصل تجزیه بعد از یک فرآیند آرایش مجدد هستند. دلیل این امر آن است که تجزیه مستقیم، بسیار سریع، قبل از آن که یون‌ها منبع یونش را ترک کنند، در حال روی دادن است [۹].

### یون‌هایی با بار چندگانه<sup>۳۴</sup>

رخی ترکیبات نه تنها یون‌هایی با تک بار، بلکه یون‌هایی با بیش از یک بار مثبت تولید می‌کنند. در EI، اغلب زمانی که یک آرواتیک با ساختار حلقوی تجزیه می‌شود، یون‌هایی با بار دوگانه مشاهده می‌شود. توجه نماید که برخی روش‌های یونیزاسیون مانند یونیزاسیون الکترواسپری، توزیعی از یون‌هایی تولید می‌کنند که در تعداد بارشان متفاوت هستند. برای یون‌های با بار دوگانه، پیک مشاهده شده در  $m/z$  با مقدار نصف جرم یون، ظاهر خواهد شد. بنابراین، پیک ایزوتوپ  $^{13}\text{C}$  برای یونی با بار دوگانه با جرم ۶۰<sup>۲</sup> دالتون در  $m/z$  ۳۰ ۱/۵ مشاهده خواهد شد [۹].

### سیر طیف جرمی

روش‌های مختلفی برای سیر طیف جرمی وجود دارد. غالباً با استفاده از دانش قبلی یا نتایج حاصل از جستجوی کتابخانه‌ای، طیف‌ها تفسیر می‌شوند. البته مواردی مانند تعیین محل یون مولکول و انتخاب نوع ساختار، از جمله مواردی هستند که نیاز به تخصص و محاسبات دقیق دارند. به عنوان مثال، در تعیین نوع ساختار، در نظر گرفتن مواردی مثل یون‌های مشخصه اجزاء، تعیین اجزاء از دست رفته با استفاده از یون مولکول و آزمون جستجوی کتابخانه‌ای بسیار مهم هستند. هر چند دستگاه‌های جدید امروزی به کتابخانه بوده و جستجوی کتابخانه‌ای را می‌توان به طور خودکار انجام داد؛ اما در برخی موارد، علی‌رغم وجود این دستگاه‌ها، برای شناسایی دقیق و تعیین جرم اجزاء، نیاز به تخصص کاربر و محاسبات دقیق است [۹].

### شاخص بازداری<sup>۳۴</sup>

اگر شرایط کروماتوگرافی ثابت نگه داشته شود، زمان خروج ترکیبات، باقی می‌ماند. هر چند زمان خروج ترکیبات در اثر استهلاک ستون و یا تحت تأثیر ماتریس نمونه ممکن است تغییر کند، اما اگر زمان خروج نسبی مربوط به دو استاندارد که هم‌زمان تزریق شده‌اند، اندازه‌گیری شود، تا حد زیادی این

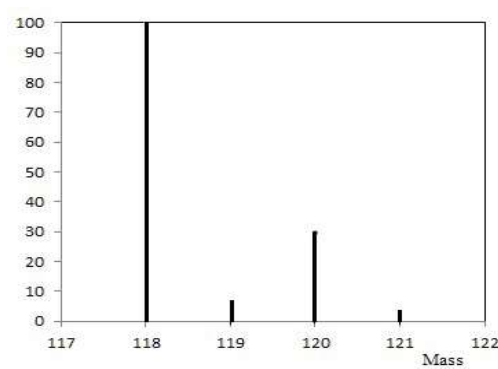
قبل از تزریق نمونه، دو سرستون کروماتوگرافی باید به انژکتور و طیف جرمی متصل شود و خلاء لازم با استفاده از پمپ به وجود آمده باشد. یک لاینر (محفظه شیشه‌ای) تمیز مناسب در مسیر انژکتور قرار گیرد. برنامه دمایی مناسب ستون مشخص شده و آماده‌سازی نمونه، قبل از تزریق انجام شود. طیف جرمی کالیبره و تنظیم شود. به منظور کالیبراسیون دستگاه از ماده‌ای به نام پرفلوئوروتی بوتیل آمین (با نام‌های تجاری PFTBA یا FC43) به عنوان گاز کالیبراسیون استفاده می‌شود. به طور معمول، قبل از شروع کار با دستگاه، یک نامه تنظیم خودکار<sup>۳</sup> روزانه اجرا می‌شود که مراحل کالیبراسیون و تنظیمات دستگاه به طور خودکار انجام می‌گیرد. در صورتی که این له با موفقیت انجام شود، دستگاه آماده تزریق نمونه است.

### نمایش یون انتخاب شده (SIM)

نمایش یون انتخاب شده در واقع استفاده از دستگاه به‌گونه‌ای است که تنها یون‌های جاری با جرم‌های انتخاب شده که از مشخصات یک جزء خاص در پنجره زمان خروج هستند را ثبت نمایند. در این روش، اسپکترومتر جرمی برای روش کل گستره جرمی، زمان را از دست نداده و در  $m/z$  های تعريف شده که از مشخصات ویژه جزء مورد نظر است، با سرعتی بسیار بالاتر روش را انجام می‌دهد. این روش اجازه می‌دهد تا شناسایی کمی، با دقت در حد قسمت در بیلیون (ppb) برای هر جزء مورد نظر انجام شود. در دستگاه‌های جدید، قابلیت برنامه‌ریزی برای شناسایی یون‌های مختلف مربوط به اجزای مختلف نشان داده شده در پنجره زمان خروج، به طور همزمان وجود دارد. مزیت این روش، حساسیت بسیار بالا و شناسایی دقیق است [۹].

### پیک‌های ایزوتوپ

پیک‌های ایزوتوپ در آنالیز GC/MS می‌توانند اطلاعات بسیار مفیدی را ارائه کنند. به طور معمول برای تفسیر اطلاعات، روی یکی از پیک‌های مونوایزوتوپ مرکز می‌کنند. پیک مونوایزوتوپ پیکی با کمترین جرم در یک دسته<sup>۳۱</sup> ایزوتوپ بوده که شامل کمترین ایزوتوپ از هر عنصر در یون است. در شکل (۴)، دسته ایزوتوپ و پیک مونوایزوتوپ برای ترکیب  $\text{C}_6\text{H}_5\text{Cl}$  نشان داده شده است.

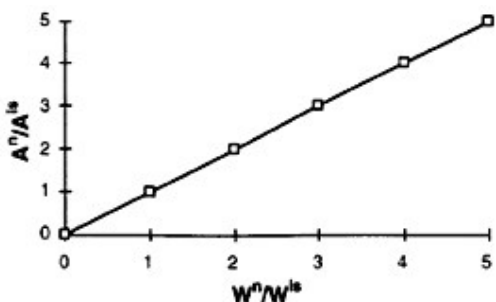


شکل ۴: دسته ایزوتوپ برای ترکیب  $\text{C}_6\text{H}_5\text{Cl}$ . پیک مونوایزوتوپ در  $118\text{ m/z}$  مشاهده می‌شود. [۹]

شده و فاکتور پاسخ نسبی آن معادل ۱ در ر گرفته می‌شود و با استفاده از رابطه (۲) فاکتور پاسخ نسبی هر جزء به دست آمده و با استفاده از رابطه (۳) درصد وزنی هر یک از اجزاء نمونه تعیین می‌شود. در روش سوم که در واقع بسیار دقیق است، مقدار مشخصی از مشخصی از یک استاندارد با غلظت مشخص به مقدار مشخصی از نمونه اضافه شده و به همین ترتیب همان مقدار به ظرف دیگری از نمونه با وزن دیگر اضافه می‌شود. به طور معمول حداقل سه وزن باشد در نظر گرفته شود. سپس منحنی نسبت وزنی نمونه‌ها به استاندارد ( $W^n/W^{is}$ ) در مقابل نسبت سطح زیر پیک نمونه‌ها به استاندارد ( $A^n/A^{is}$ ) همانند شکل (۷) رسم شده و برای یک نمونه مجهول محاسبات انجام می‌شود [۹].

$$RF_x = \frac{A_R \cdot W_x}{A_x \cdot W_R} = \frac{SA_R}{SA_x} \quad (\text{رابطه } ۲)$$

$$W_x \% = \frac{A_x \cdot RF_n \cdot 100}{\sum(A_n \cdot RF_n)} \quad (\text{رابطه } ۳)$$

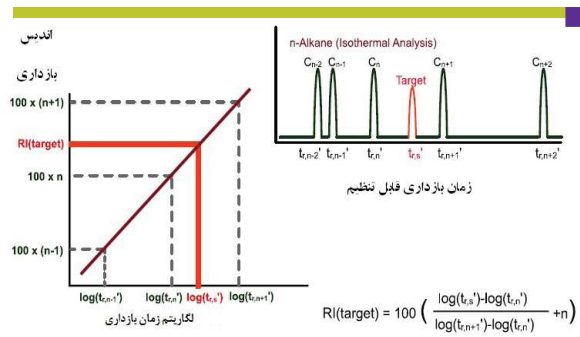


شکل ۷: منحنی نسبت وزنی در مقابل نسبت سطح زیر پیک نمونه اباه استاندارد در روش استاندارد داخلی [۹]

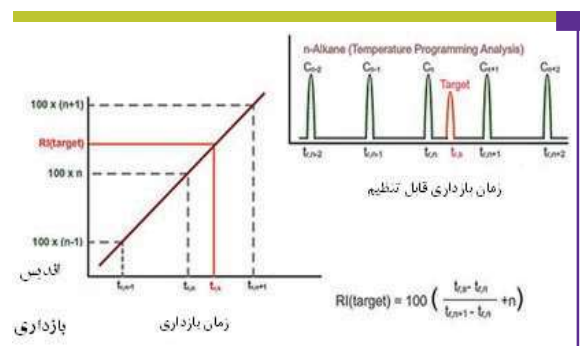
## کاربردهای GC/MS

آنالیز GC/MS در زمینه‌های بسیاری قابل استفاده است. از جمله در شناسایی آلاینده‌های زیست‌محیطی مانند تعیین ترکیبات کلروفیل در آب و خاک، هیدروکربن‌های آromاتیک چند حلقوی‌ای<sup>۴۱</sup>، دیوکسین‌ها و دی‌بنزوفوران‌ها را نام برد. همچنین در آنالیز ترکیباتی مثل آروماتیک‌ها، اسیدهای چرب، استرها و الکل‌ها، الکلیدها و ترپن‌ها در صنایع غذایی، نوشابه‌ها و انسان‌ها بسیار کاربرد دارد. یکی دیگر از کاربردهای GC/MS، استفاده از اطلاعات حاصل از این آنالیز در حل و فصل مسائل حقوقی و دادگاهی

مشکل رفع می‌شود. نخستین بار، سیستم شاخص بازداری توسط کواتز<sup>۳۵</sup> طراحی شد، لذا در اصطلاح رایج، به آن اندیس کواتز فته می‌شود. در این سیستم از تعدادی آکان‌های نرمال به عنوان استاندارد استفاده می‌شود که اندیس کواتز آن‌ها از حاصل ضرب تعداد آن‌های کربن در عدد ۱۰۰ حاصل می‌شود. با داشتن اندیس کواتز استانداردهایی که به ترتیب قبل و بعد از نمونه خارج شده‌اند و با به دست آوردن اندیس کواتز نمونه مجهول و سپس با مراجعه به مراجع، می‌توان نمونه مجهول را شناسایی نمود. عمولاً در شرایط ایزوتراکم، از روش اندیس کواتز لگاریتمی<sup>۳۶</sup> و در شرایط برنامه‌ریزی دمایی خطی، از اندیس کواتز خطی<sup>۳۷</sup> یا اصلاح شده استفاده می‌شود که روابط و محاسبات آن‌ها به ترتیب در شکل‌های (۵) و (۶) آورده شده‌است.



شکل ۵: محاسبه اندیس کواتز به روش لگاریتمی [۱۰]



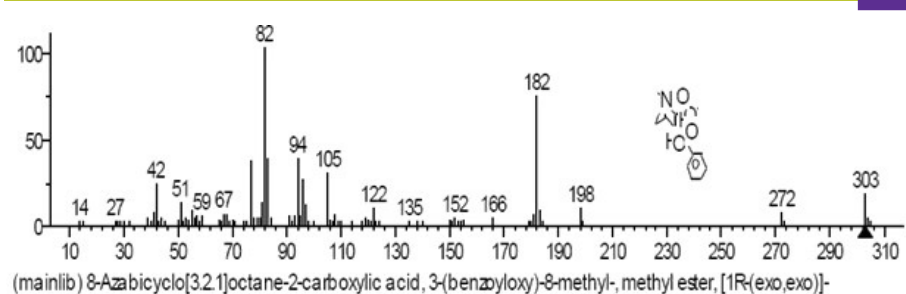
شکل ۶: محاسبه اندیس کواتز به روش خطی [۱۰]

## محاسبات کمی در GC/MS

روش‌های مختلفی برای محاسبات کمی در GC/MS مورد استفاده قرار می‌گیرند. از جمله می‌توان روش سطح زیر منحنی<sup>۳۸</sup> روش فاکتور پاسخ نسبی<sup>۳۹</sup> و روش استاندارد داخلی<sup>۴۰</sup> را نام برد. در روش سطح زیر منحنی با تقسیم سطح زیر منحنی هر جزء به سطح کل اجزاء، درصد سطح هر جزء را به طور تقریبی، درصد وزنی از آن جزء در نظر می‌گیرند. در روش فاکتور پاسخ نسبی، ابتدا مخلوطی از استانداردها به طور تقریبی مشابه غلظت اجزاء در نمونه است. سپس یکی از اجزاء به عنوان مرجع در نظر گرفته

شوکران و مشتقات تروپان، برخی رزین‌ها، رکیبات استرتوئیدی و اندازه‌گیری باقیمانده حشره‌کش‌ها روی غلات، مورد استفاده قرار می‌گیرد. نمونه‌ای از کروماتوگرام حاصل از دستگاه GC/MS در شکل (۸) نشان داده شده است [۱۱].

است. به عنوان مثال، در آ لیز ترکیبات باقیمانده آتش‌سوزی‌ها یا استفاده در آزمایشگاه‌های ضددوپینگ در مسابقات ورزشی. در علم گیاهان دارویی و کشاورزی برای بررسی روغن‌های فرار (اسانس‌ها)، ییدهای گیاهی، برخی آکالولوئیدها (تریاک، تنباقو،



شکل ۸: نمونه‌ای از کروماتوگرام حاصل از دستگاه GC/MS مربوط به نمونه کوکائین [۹] (با فرمول  $C_{17}H_{21}NO_4$  MW: ۳۰۳) محور x ها نسبت m/z و محور y ها فراوانی (%)

همان‌طور که ملاحظه شد، دستگاه GC/MS روش بسیار پیشرفته‌ای است که قابل مقایسه با دیگر روش‌های جدید تجزیه نیست و تنها می‌توان روش GC-MS/MS را قابل رقابت با آن دانست. این دستگاه طیف وسیعی از کاربردها اعم از تحقیقاتی، کنترل کیفی و کاربردهای صنعتی را پوشش می‌دهد. این سیستم به دلیل قابلیت انجام آزمون‌ها به‌طور خودکار و تسريع در کار، به همراه نتایج تکرارپذیر و همچنین کارآمدی در صنایع مختلف، در پیشرفت علم و فناوری نقش بسیار مؤثری داشته است. در آینده با چشم‌اندازهای بهتری به این روش تحلیلی چند منظوره، پرداخته خواهد شد.

پژوهشگاه

## مراجع

- [1] D. Rood, practical guide to the care, maintenance, and troubleshooting of capillary gas chromatographic systems, (1999).
- [2] H.M. MacNair, E.J. Bonelli, Basic gas chromatography, Varian Aerograph, (1969).
- [3] <http://teaching.shu.ac.uk/hwb/chemistry/tutorials/chrom/gaschrm.htm>
- [4] Elena Stashenko & Jairo Rene Martinez, Gas Chromatography-Mass Spectrometry, <http://dx.doi.org/10.5772/57492>, 2014.
- [5] James W Robinson, Undergraduate Instrumental Analysis, 1923.
- [6] Douglas A.Skoog, F.James Holler, Timothy A. Nieman Harcourt, Principles of Instrumental Analysis, 1998.
- [7] Marvin C.McMaster, GC/MS: A Practical User s guide, 2nd Edition, John Wiley & Sons,Inc, 2007.
- [8] <http://sakioki.exteen.com/tag/kme>
- [9] Fulton G.Kitson,"Gas Chromatography and mass Spectrometry: A Practical Guide",Aharcourt science and Technology Company,USA,1996.
- [10] [http://www.shimadzu.com/an/linear\\_retention\\_index.html](http://www.shimadzu.com/an/linear_retention_index.html)
- [11] Ashish Chauhan1, Manish Kumar Goyal and Priyanka Chauhan," GC-MS Technique and its Analytical Applications in Science and Technology", Analytical & Bioanalytical Techniques, Volume 5, Issue 6, 2014.

## پی نوشت

۱. کارشناس ارشد شیمی تجزیه - مدیر فنی آزمایشگاه کروماتوگرافی  
پژوهشگاه پلیمر و پتروشیمی ایران
۲. کارشناس ار د شیمی تجزیه - پژوهشگاه شیمی و مهندسی  
شیمی ایران
۳. عضو کارگروه تخصصی کروماتوگرافی شبکه آزمایشگاهی فناوری نانو
4. Gas Chromatography Mass Spectrometry
5. Gas Chromatography
6. Gas Solid Chromatography
7. Gas Liquid Chromatography
8. Headspace
9. Liquid- Liquid Extraction
10. Solid Phase Extraction
11. Solid Phase Micro Extraction
12. Electron impact
13. Chemical Ionization
14. Field ionization
15. photoionization
16. Field desorption
17. Laser desorption
18. Fast atom bombardment
19. Plasma desorption
20. Secondary ion mass spectrometry
21. Matrix-assisted laser desorption ionization
22. Magnetic sector
23. Quadropole
24. Time of flight
25. Ion trap
26. Fourier transform
27. Electron Multiplier
28. Scan mode
29. Selected Ion Monitoring
30. Autotune
31. Cluaster
32. Metastable Ions
33. Multiply Charged Ions
34. Retention Index
35. Kovats
36. Retention Index (Isothermal)
37. Linear retention Index(LRI)
38. Peak Area
39. Relative Response Factor
40. Internal Standard
41. Polycyclic Aromatic Hydrocarbons