

MOLEKULOVÁ ABSORPČNÍ SPEKTROFOTOMETRIE

v UV a viditelné oblasti spektra

Vícesložková analýza

Multicomponent analysis (MA)

- Koncentrace n složek ve směsi, z nichž každá poskytuje analytický signál při nejméně jedné vlnové délce, lze určit na základě měření signálů na n vlnových délkách a řešením soustavy rovnic o n neznámých. Tento výpočet je principielně umožněn aditivitou absorbancí: platnost Bouguert-Lambert–Beerova zákona

Vícesložková analýza

Multicomponent analysis (MA)

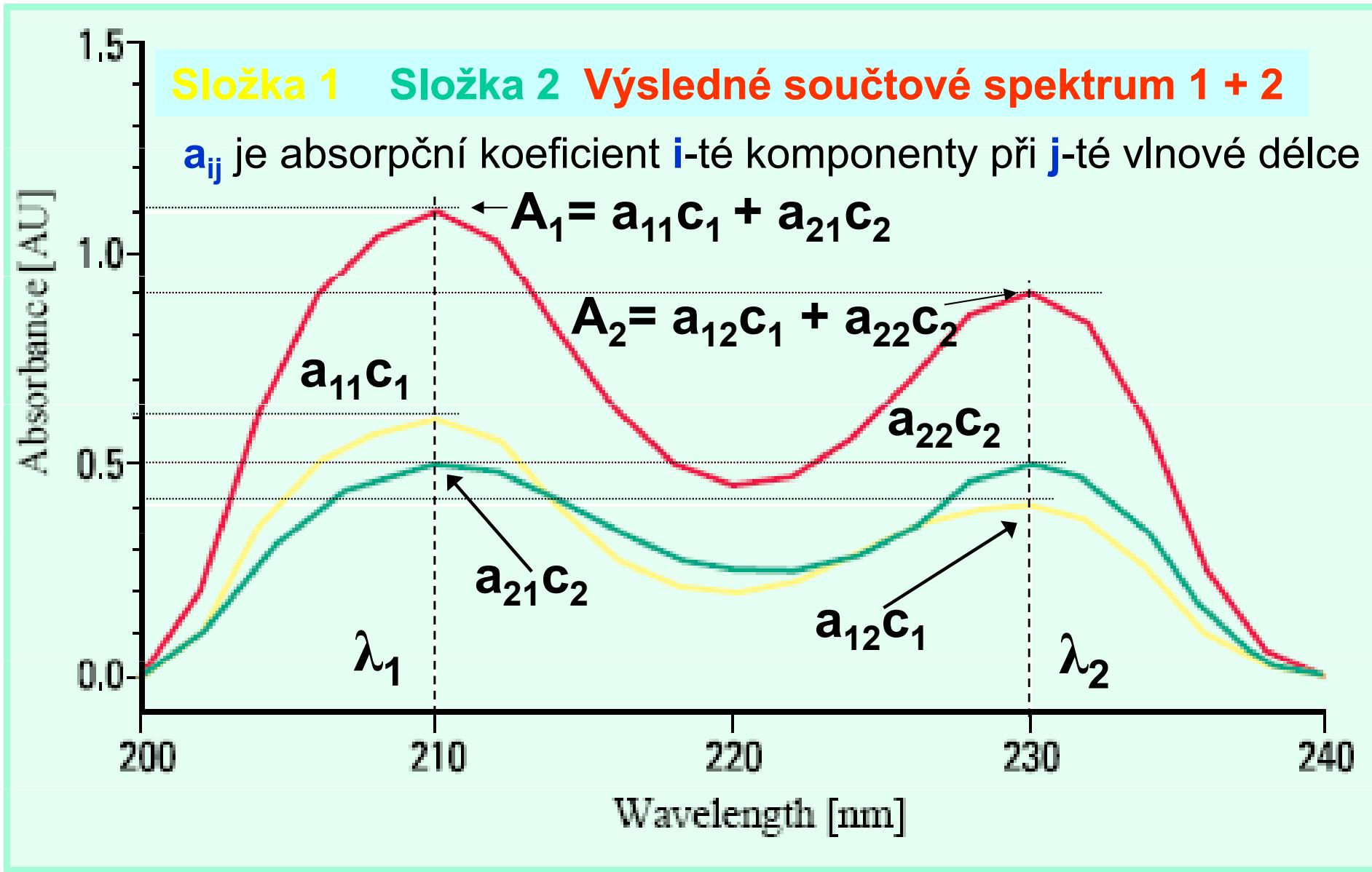
- MA je založena na aditivitě absorbancí
- A_j je absorbance při vlnové délce λ_j
- a_{ij} je absorpční koeficient i -té komponenty při j -té vlnové délce
- c_i je koncentrace i -té složky
- I je tloušťka absorbující vrstvy; dále $I = 1$

$$A_j = \sum_{i=1}^{i=n} a_{ij} c_i / I$$

- Určení počtu absorbujících komponent
 - ✓ graficky
 - ✓ numericky
- Strukturní změny na chromoforech \Rightarrow více izolovaných chromoforů v jedné absorbující komponentě \Rightarrow
- \Rightarrow počet maxim \geq počet absorbujících komponent

Vícesložková analýza

Multicomponent analysis (MA)



Vícesložková analýza

Multicomponent analysis (MA)

- **Numerické řešení** – eliminační metoda pro soustavu rovnic – nejjednodušší případ = **dvousložkový systém**

$$A_1 = a_{11}c_1 + a_{21}c_2 \quad \lambda_1$$

$$A_2 = a_{12}c_1 + a_{22}c_2 \quad \lambda_2$$

$$c_1 = \frac{A_1 a_{22} - A_2 a_{21}}{a_{11} a_{22} - a_{21} a_{12}}$$

$$c_2 = \frac{A_2 a_{11} - A_1 a_{12}}{a_{11} a_{22} - a_{21} a_{12}}$$

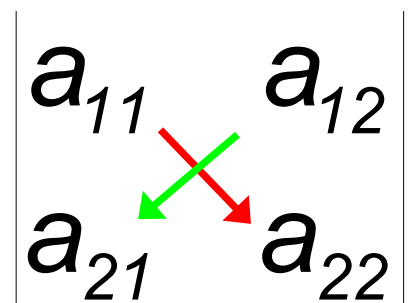
$$c_1 = A_1 / a_{11} \quad c_2 = \frac{a_{12} A_1 - a_{11} A_2}{a_{11} a_{22}} \quad a_{21} = 0$$

Vícesložková analýza

Multicomponent analysis (MA)

- Řešení soustavy rovnic o 2 neznámých: 2-složková soust.
- = Cramerovo pravidlo

$$c_1 = \frac{\begin{vmatrix} A_1 & a_{12} \\ A_2 & a_{22} \\ \end{vmatrix}}{\begin{vmatrix} a_{11} & a_{12} \\ a_{21} & a_{22} \end{vmatrix}}$$
$$c_2 = \frac{\begin{vmatrix} a_{11} & A_1 \\ a_{22} & A_2 \\ \end{vmatrix}}{\begin{vmatrix} a_{11} & a_{12} \\ a_{21} & a_{22} \end{vmatrix}}$$

$$\begin{vmatrix} a_{11} & a_{12} \\ a_{21} & a_{22} \end{vmatrix} = a_{11}a_{22} - a_{12}a_{21}$$


Vícesložková analýza

Multicomponent analysis (MA)

- Třísložková soustava – rovnice o 3 neznámých

$$A_1 = a_{11}c_1 + a_{21}c_2 + a_{31}c_3 \quad \lambda_1$$

$$A_2 = a_{12}c_1 + a_{22}c_2 + a_{32}c_3 \quad \lambda_2$$

$$A_3 = a_{13}c_1 + a_{23}c_2 + a_{33}c_3 \quad \lambda_3$$

Vícesložková analýza

Multicomponent analysis (MA)

- Determinanty 3. řádu, **Sarussovo pravidlo**

$$D_1 = \begin{vmatrix} A_1 & a_{21} & a_{31} \\ A_2 & a_{22} & a_{32} \\ A_3 & a_{23} & a_{33} \end{vmatrix} \quad D_2 = \begin{vmatrix} a_{11} & A_1 & a_{31} \\ a_{12} & A_2 & a_{32} \\ a_{13} & A_3 & a_{33} \end{vmatrix} \quad D_3 = \begin{vmatrix} a_{11} & a_{21} & A_1 \\ a_{12} & a_{22} & A_2 \\ a_{13} & a_{23} & A_3 \end{vmatrix}$$
$$D = \begin{vmatrix} a_{11} & a_{21} & a_{31} \\ a_{12} & a_{22} & a_{32} \\ a_{13} & a_{23} & a_{33} \end{vmatrix} \quad c_1 = D_1 / D \quad c_2 = D_2 / D \quad c_3 = D_3 / D$$

Vícesložková analýza

Multicomponent analysis (MA)

- Přesnost a správnost závisí na
 - a) počtu komponent
 - b) volbě vlnových délek
- Pro každou složku hledáme λ_j , kde je absorpční koeficient dané složky podstatně větší než absorpční koeficienty této složky při ostatních λ_j
- Pro i-tou složku se hledá hodnota $r_{ij} \text{ (max)}$ v závislosti na λ_j ,

$$r_{ij} = \frac{c_i a_{ij}}{A_j}$$

- Obvykle tyto absorpční koeficienty jsou indexovány:

$$a_{ij(\max)} \approx i = j \quad a_{11} \gg a_{12}, a_{13}, a_{14} \dots a_{1j} \dots a_{1n}$$

Vícesložková analýza

Multicomponent analysis (MA)

- Na hlavní diagonále matice prvků $a_{ij}c_i$ leží tedy obvykle maximální hodnoty pro každý řádek:
- $a_{11} c_1, a_{22} c_2, a_{33} c_3, \dots a_{nn} c_n$;
- Absorpční koeficienty se určují s jednosložkovými roztoky
- Počet vlnových délek, při nichž provádíme měření, ve vztahu k počtu absorbujících složek:
 - ✓ = počtu absorbujících složek
 - ✓ > počet absorb. složek (přeuročený systém)

Vícesložková analýza

Multicomponent analysis (MA)

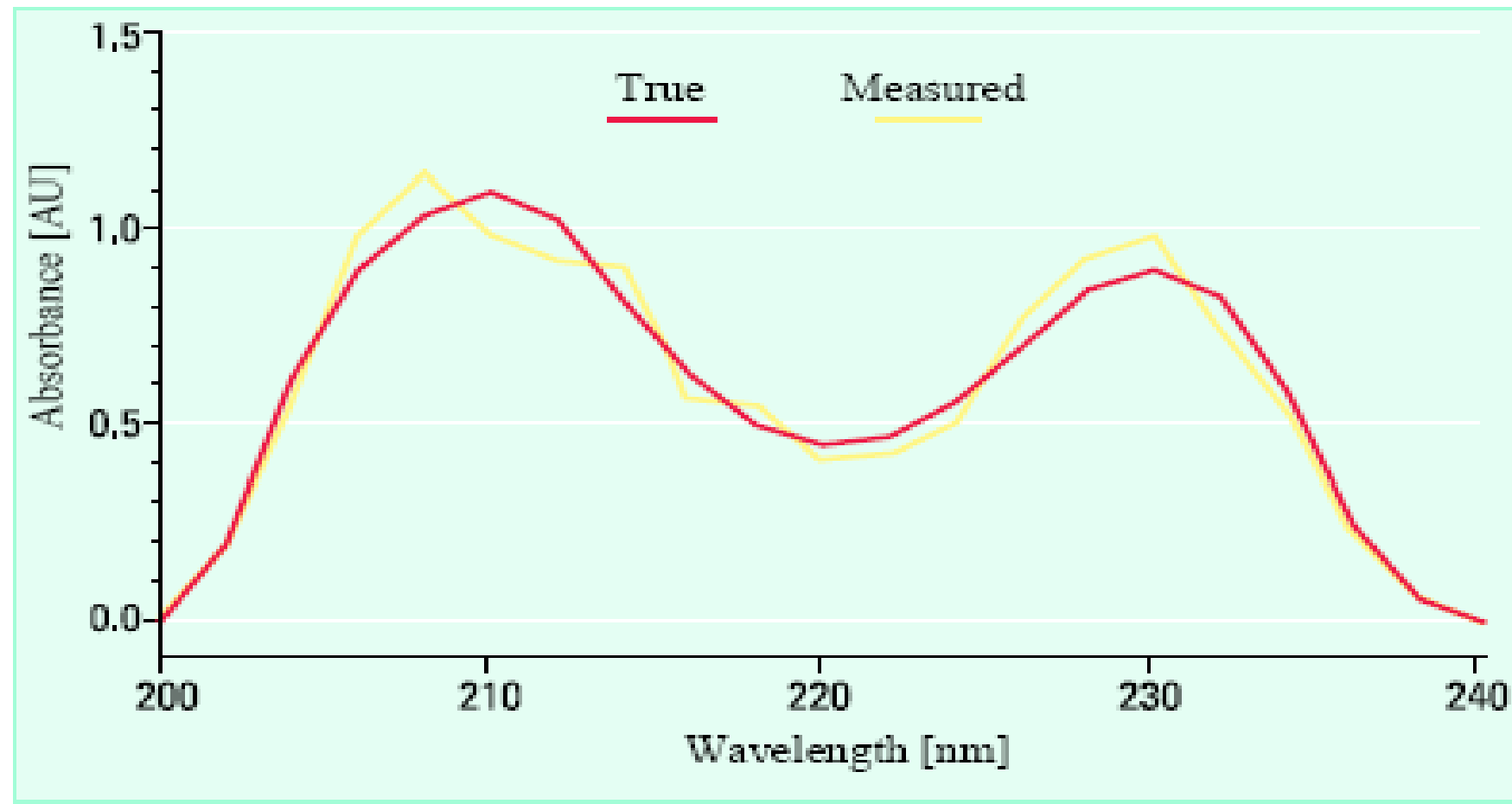
- Vícesložkový systém (> 3)
- Nezbytné použít počítač
- i – počet složek (n)
- j – počet vlnových délek (m)
- Numerické metody (determinanty, iterace, Gaussova eliminace, Gauss-Jordanova eliminace)
- Vhodný je přeurovený systém $m > n$, redukuje se na soustavu „normálních rovnic“ metodou nejmenších čtverců. Ideální více bodů spektra, celé křivky (CCD)

$$A_j = \sum_{i=1}^{i=n} a_{ij} c_i$$

$$\sum_{j=1}^m (A_{\text{exp},j} - A_{\text{calc},j})^2 = \min$$

Vícesložková analýza

Multicomponent analysis (MA)



Výsledné spektrum 2 složek změřené s 10%-ní chybou (žlutá) a proložená křivka **metodu nejmenších čtverců** (červená) method of least squares (MLS)

Vícesložková analýza

Multicomponent analysis (MA)

- Přeuročený systém – příklad: dvousložková soustava není popsána 2 vlnovými (210 a 230 nm) délками, ale 21 datovými body v rozsahu 200-240 nm (krok 2 nm). Pomocí LS (least squares) s prokládají spektra a srovnává se s naměřeným spektrem. Chyba při 2 vlnových délkah může být až 100%, chyba při 21 vlnových délkah je < 1%.

Vícesložková analýza

Multicomponent analysis (MA)

- Soustava m rovnic o n neznámých složkách

$$A_1 = a_{11}c_1 + a_{21}c_2 + a_{31}c_3 + \dots + a_{n1}c_n \quad \lambda_1$$

$$A_2 = a_{12}c_1 + a_{22}c_2 + a_{32}c_3 + \dots + a_{n2}c_n \quad \lambda_2$$

$$A_3 = a_{13}c_1 + a_{23}c_2 + a_{33}c_3 + \dots + a_{n3}c_n \quad \lambda_3$$

$$\begin{array}{cccccc} \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \end{array}$$

$$A_m = a_{1m}c_1 + a_{2m}c_2 + a_{3m}c_3 + \dots + a_{nm}c_n \quad \lambda_m$$

Vícesložková analýza

Multicomponent analysis (MA)

- Schéma transformace přeuročeného systému na systém normálních rovnic
- Přeuročený systém:

$$a_1x_1 + b_1x_2 + d_1x_3 + \dots + n_1x_n = A_1 \quad \lambda_1$$

$$a_2x_1 + b_2x_2 + d_2x_3 + \dots + n_2x_n = A_2 \quad \lambda_2$$

$$a_3x_1 + b_3x_2 + d_3x_3 + \dots + n_3x_n = A_3 \quad \lambda_3$$

$$\vdots \quad \vdots \quad \vdots \quad \vdots \quad \vdots \quad \vdots$$

$$a_mx_1 + b_mx_2 + d_mx_3 + \dots + n_mx_n = A_m \quad \lambda_m$$

Vícesložková analýza

Multicomponent analysis (MA)

- Kde:

$$a_1 \approx a_{11}; b_1 \approx a_{21}; d_1 \approx a_{31}$$

$$a_2 \approx a_{12}; b_2 \approx a_{22}; d_2 \approx a_{32}$$

$$x_1 \approx c_1; x_2 \approx c_2; x_3 \approx c_3$$

Vícesložková analýza

Multicomponent analysis (MA)

Normální rovnice

$$[aa]x_1 + [ab]x_2 + [ad]x_3 + \dots + [an]x_n = [aA]$$

$$[ab]x_1 + [bb]x_2 + [bd]x_3 + \dots + [bn]x_n = [bA]$$

$$[ad]x_1 + [db]x_2 + [dd]x_3 + \dots + [dn]x_n = [dA]$$

$$\vdots \quad \vdots \quad \vdots \quad \vdots \quad \vdots \quad \vdots$$

$$[ad]x_1 + [db]x_2 + [dd]x_3 + \dots + [dn]x_n = [dA]$$

kde

$$[aa] = \sum a_i a_i = a_1 a_1 + a_2 a_2 + a_3 a_3 + \dots + a_m a_m$$

$$[ab] = \sum a_i b_i = a_1 b_1 + a_2 b_2 + a_3 b_3 + \dots + a_m b_m$$

atd.

Vícesložková analýza

Multicomponent analysis (MA)

A dále

$$[aA] = \sum a_i A_i = a_1 A_1 + a_2 A_2 + a_3 A_3 + \dots + a_m A_m$$

Soustva normálních rovnic je řešena numerickými metodami,
Gaussova elininační metoda, Gauss-Jordanova metoda

Vícesložková analýza

Multicomponent analysis (MA)

- Příklady metod
 1. Stanovení $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$ a MnO_4^- v oceli (0,2-5% Mn, 0,2-20% Cr) Fe (III) se maskuje kys. Fosforečnou, $\lambda = 440 \text{ nm}, 545 \text{ nm}$ nebo 520 nm.
 2. Stanovení Fe(III), Cu(II), Co(II) jako thiokyanáto komplexů, Nadbytek SCN^- , prostředí 50% aceton, + HCl nebo HNO_3 , $\lambda = 380 \text{ nm}, 480 \text{ nm}$ a 625 nm.
 3. Stanovení Cu(II), Co(II), Ni(II) s diethyldithiocarbamátem. Cheláty kovů se extrahují do chloroformu, $\lambda = 436 \text{ nm}, 367 \text{ nm}$ a 328 nm.
 4. Stanovení tryptofanu a thyrosinu
 5. Stanovení W(VI), Mo(VI), Nb(V) v ocelích, barevné iontové asociáty komplexů s katecholem s butyltrifenyl fosfoniovým kationem. Selektivní extrakce do chloroformu z 0,5-2,5 M kyseliny sírové. Neruší Fe(II), Ti(IV), V(V, IV). $\lambda = 390 \text{ nm}, 550 \text{ nm}, 660 \text{ nm}$

Vícesložková analýza

Multicomponent analysis (MA)

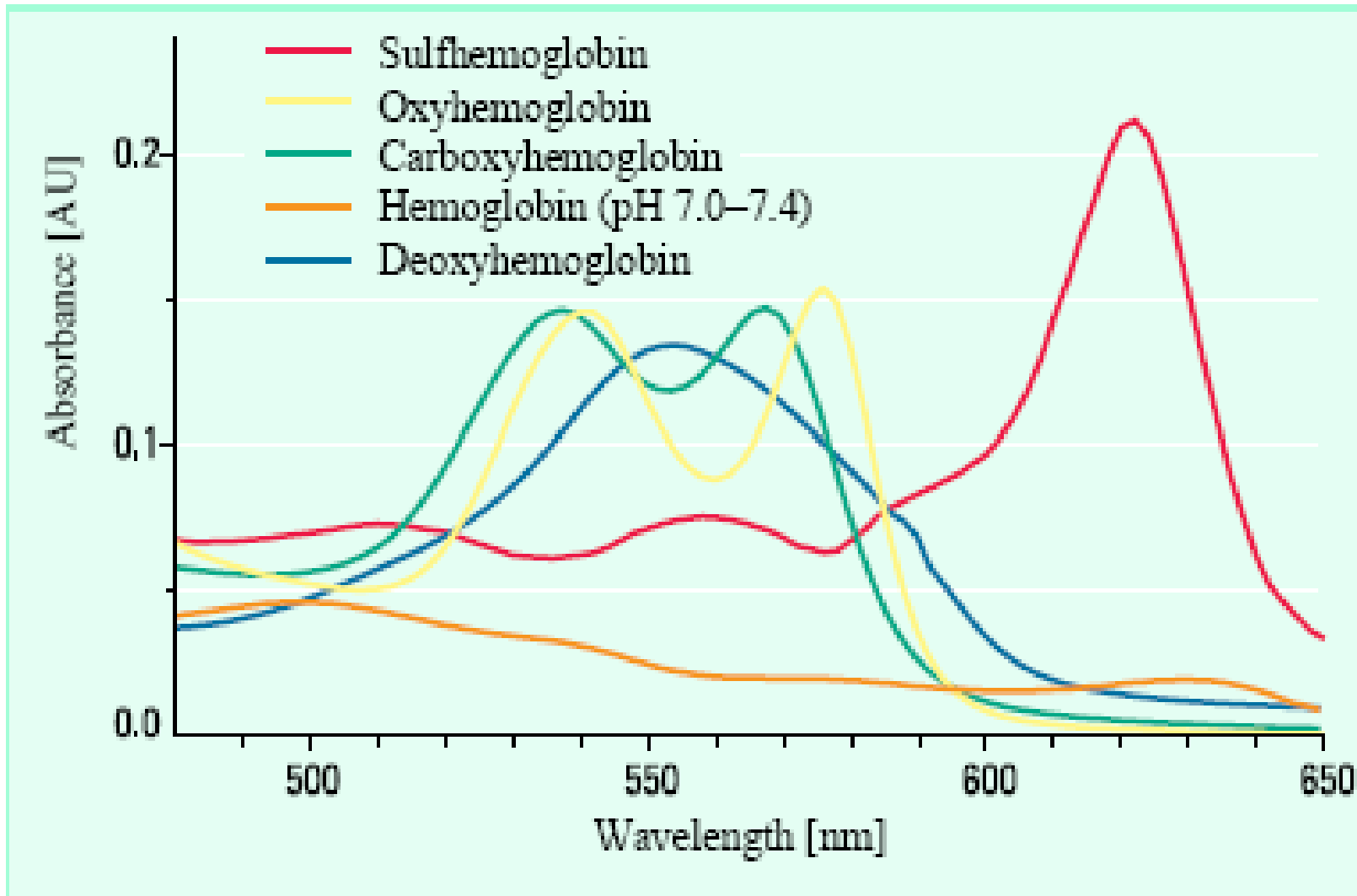


Figure 15
Absorption spectra of hemoglobin derivatives