

Chromatografické metody

RNDr. Alena Mikušková

FN Brno – Pracoviště dětské medicíny, OKB



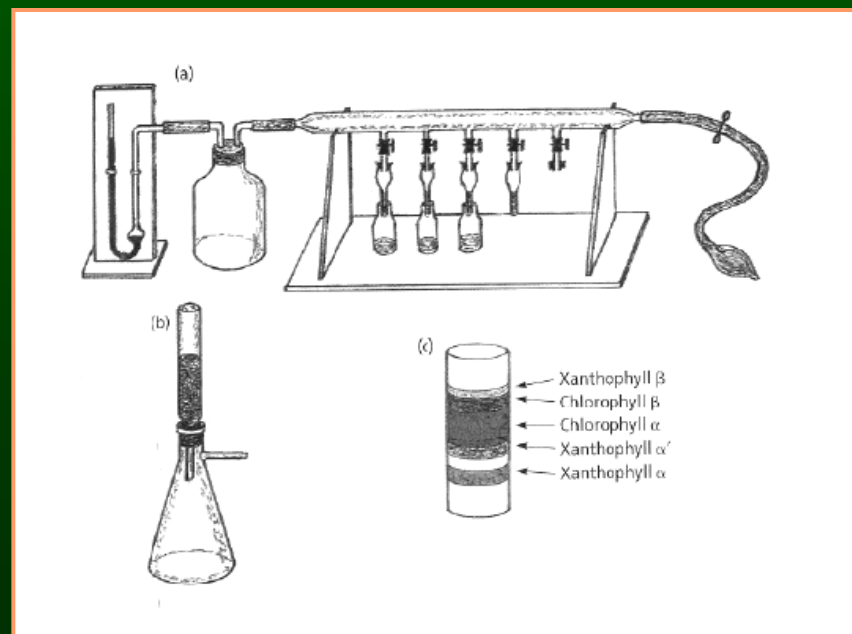
CHROMATOGRAFIE

- Separační (dělící) metoda a současně
- Analytická metoda - poskytuje kvalitativní a kvantitativní informaci o vzorku
- Využívá distribuce látek mezi dvě fáze
 - Stacionární (nepohyblivou) – pevná látka nebo na povrchu pevné látky fixovaná kapalina
 - Mobilní (pohyblivou) – kapalina nebo plyn

Fáze = homogenní část heterogenního systému oddělená od okolí fázovým rozhraním

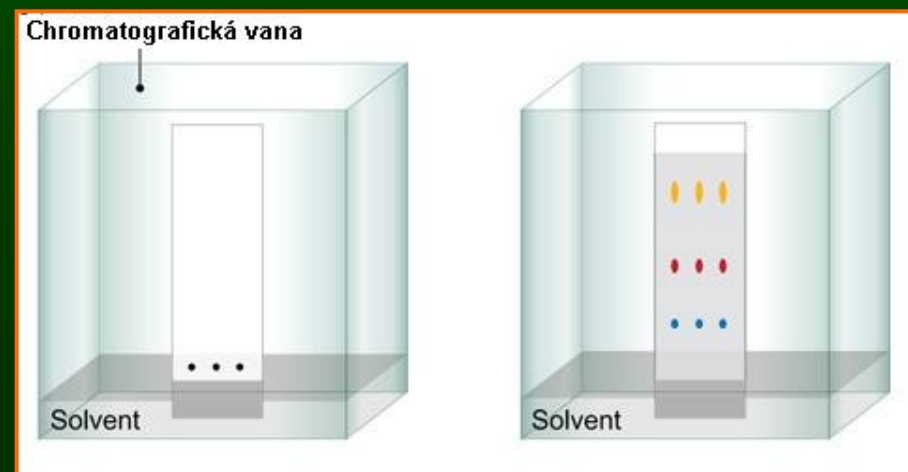
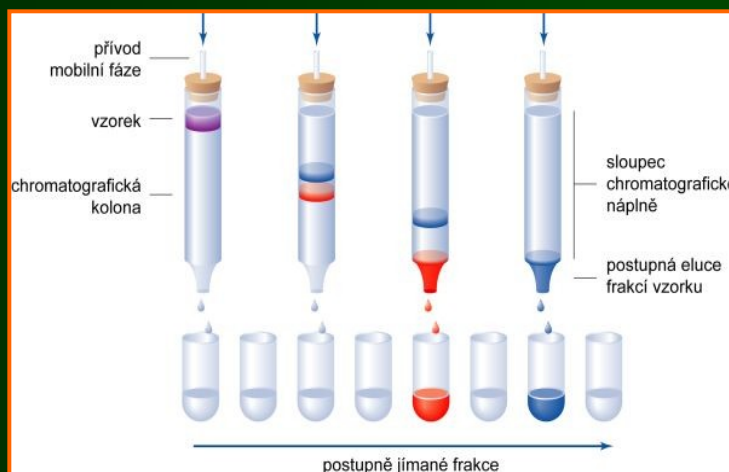
- Objevitel - ruský botanik Cvět
 - přelom 19. a 20. století
 - dělení rostlinných pigmentů

První chromatograf



CHROMATOGRAFIE

- Metoda založená na rozdílné afinitě dělených látek ke stacionární (nepohyblivé) a mobilní (pohyblivé) fázi (SF, MF)
- Princip:
 - Mobilní fáze proudí přes nosič nebo kolonu, obsahující stacionární fázi
 - Během pohybu mobilní fáze dochází k distribuci komponent směsi mezi obě fáze - jednotlivé složky směsi procházejí systémem různou rychlostí:
 - látky s vyšší afinitou ke stacionární fázi migrují pomaleji
 - látky s nižší afinitou ke stacionární fázi migrují rychleji (zůstávají přednostně v mobilní fázi)

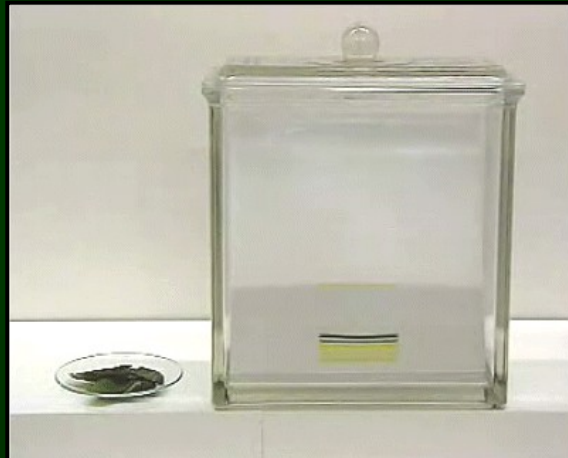
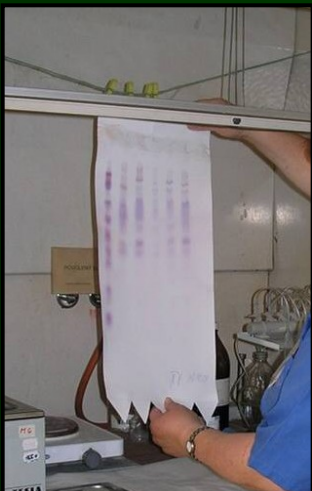


Klasifikace chromatografických metod

- Podle uspořádání systému

Chromatografie plošná (planární)

- Papírová chromatografie
 - SF (H_2O nebo polární rozpouštědlo) zakotvena na vláknech papíru
- Chromatografie na tenké vrstvě, TLC
 - SF (silikagel, alumina, celulóza, aj.) rozprostřená na inertní podložce (sklo, Alu-folie)



Chromatografie kolonová (sloupcová)

- SF (silikagel, polymer,...) tvoří náplň kolony
- nebo nanesena nebo chemicky navázána na nosné částice
- nebo nanesena přímo na vnitřní povrch kolony
- dle mobilní fáze - LC, GC



Klasifikace chromatografických metod

- Podle skupenství mobilní fáze

- plynová (gas chromatography, GC) – plynná MF
- kapalinová (liquid chromatography, LC) – kapalná MF

- Podle složení mobilní fáze

- izokratické dělení - mobilní fáze má po celou dobu dělení konstantní složení
- dělení s proměnlivým složením mobilní fáze
 - stupňovitá eluce
 - gradientová eluce

- Chromatografie podle účelu

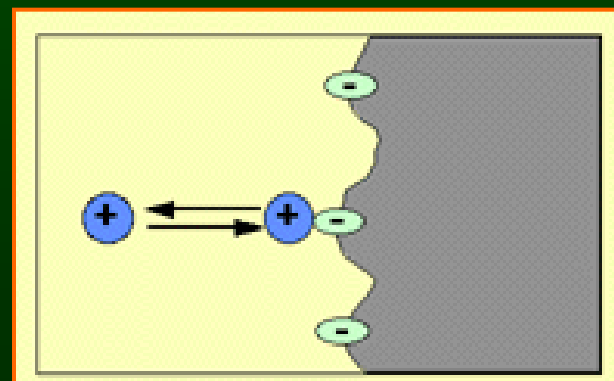
- Preparativní chromatografie - pro přípravu většího množství čistých látek
- Analytická chromatografie - pro určení identity a koncentrace látek ve směsi

Klasifikace chromatografických metod

- Podle separačního mechanismu

■ Iontoměničová chromatografie (ionexová, ion-exchange, IEC)

- výměna iontů elektrostaticky vázaných na nabitém povrchu SF a iontů v roztoku
- SF - iontoměnič (ionex): částice gelu (syntetické pryskyřice) s navázanými nabitymi funkčními skupinami (kyselými nebo bazickými):
 - Katexy (umožňují výměnu kationtů)
 - na nosné částici navázány silně nebo slabě kyselé funkční skupiny
 - Anexy (umožňující výměnu aniontů)
 - silně nebo slabě bazické funkční skupiny
- Na těchto skupinách vázán opačně nabity ion (zachování elektroneutrality)
- Tento ion je na začátku analýzy vyměněn za ionty analytů ze vzorku
- Složky dělené směsi jsou z kolony eluovány
 - postupnou změnou pH mobilní fáze
 - a/nebo změnou iontové síly MF
- IEC umožňuje dělit ionty
 - nízkomolekulární - aminokyseliny, nukleotidy,...
 - vysokomolekulární - peptidy, proteiny, nukleové kyseliny, oligonukleotidy,...



Klasifikace chromatografických metod

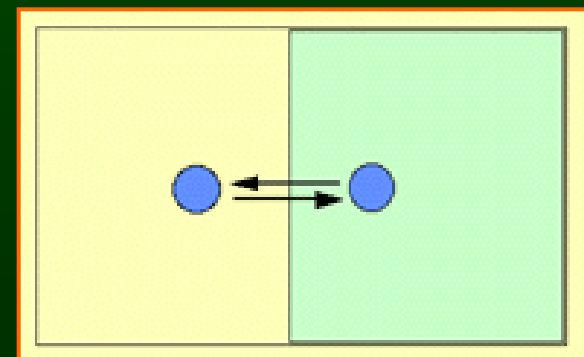
- Podle separačního mechanismu

Rozdělovací chromatografie

- Založena na distribuci látek mezi dvě nemísitelné tekutiny (tj. rozpustnosti v SF, MF)
- Stacionární fáze = kapalina, která může být
 - naadsorbována nebo chemicky navázána na pevném nosiči
 - např. na vláknech papíru u papírové chromatografie, na nosných částicích u HPLC
 - nanesena na vnitřním povrchu kapilární kolony (GLC)
- Mobilní fáze = kapalina nebo plyn
 - **plynová** chromatografie (gas-liquid, GLC, zjednodušeně GC)
 - **kapalinová** (liquid-liquid, LLC, zjednodušeně LC) ve dvou provedeních:
 - LLC s normální fází - SF polární, MF méně polární
 - LLC s obrácenou fází - SF nepolární, MF polární (častěji používané provedení)
- O pohyblivosti jednotlivých složek dělené směsi rozhoduje rozdělovací koeficient dělených látek mezi oběma fázemi (K):

$$K = c_{\text{org}} / c_{\text{vod}}$$

c_{org} ... koncentrace rozpuštěné látky v organické fázi
c_{vod} ... koncentrace rozpuštěné látky ve vodné fázi



Klasifikace chromatografických metod

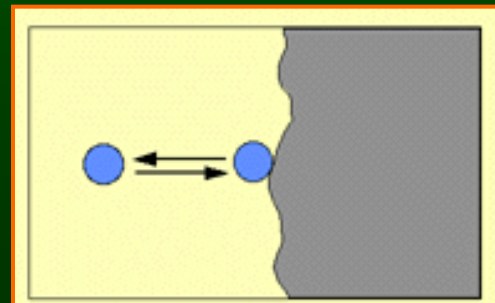
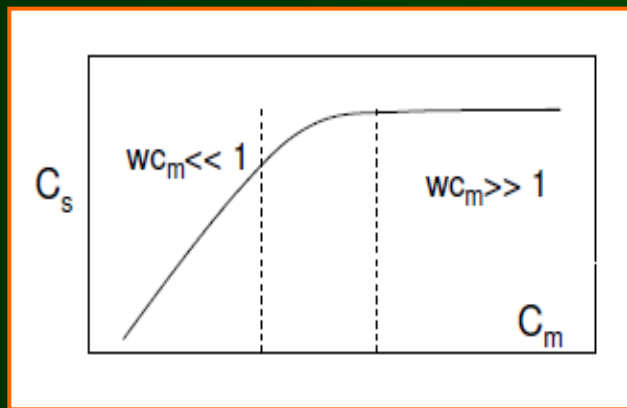
- Podle separačního mechanismu

Adsorpční chromatografie

- Dělení založeno na rozdílech v adsorpci a desorpci látek na pevný povrch sorbentu
 - (elektrostatickými silami, vodíkovými můstky nebo disperzními silami)
- Adsorpci popisuje tzv. Langmuirova adsorpční izoterma = závislost množství analytu ve stacionární fázi (sorbentu) na koncentraci v mobilní fázi

$$C_s = w \cdot z \cdot C_M / (1 + w \cdot C_M)$$

- w ... adsorpční koeficient pro daný analyt
- z ... počet volných interakčních míst na povrchu
- C_s, C_M ... koncentrace analytu v obou fázích



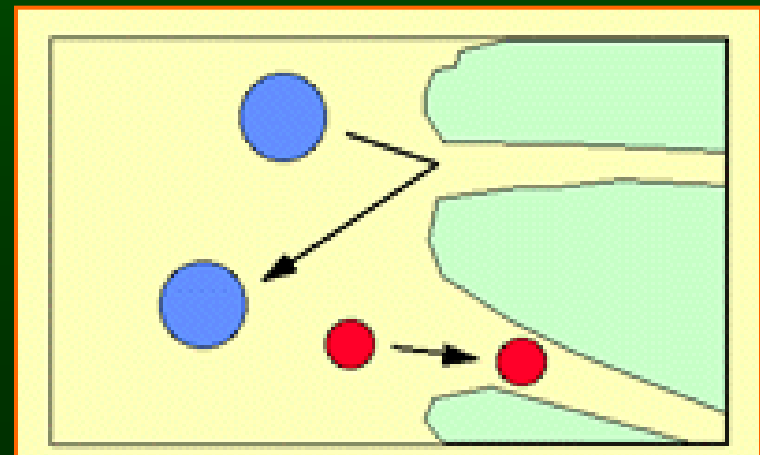
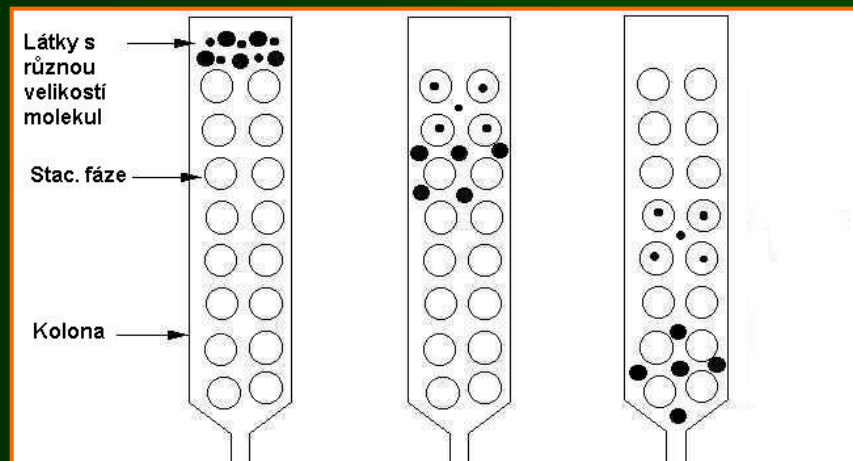
- Při nízkých koncentracích analytu v MF je závislost C_s na C_M lineární, při vysokých koncentracích C_M dojde k vysycení interakčních míst sorbentu, závislost se zakřívuje

Klasifikace chromatografických metod

- Podle separačního mechanismu

Gelová permeační chromatografie

- umožňuje dělit molekuly podle jejich velikosti a tvaru
- SF = gelové částice kulovitého tvaru (na bázi polysacharidů nebo polyakrylamidu) s pory definovaných rozměrů
- Molekuly, jejichž průměr je menší než průměr pórů, difusním pohybem vnikají do vnitřních prostor gelových částic, čímž jsou na koloně zadržovány
- velké molekuly, které se nedostanou do pórů, jsou unášeny proudem MF a vytékají z kolony dříve

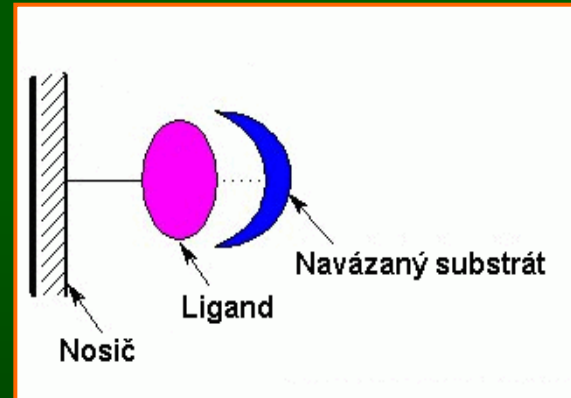


Klasifikace chromatografických metod

- Podle separačního mechanismu

Afinitní chromatografie

- využívá specifické interakce molekul:
 - interakce biologické povahy
 - enzym - substrát
 - enzym - inhibitor
 - antigen - protilátky
 - receptor - hormon apod.
 - biologickou interakci napodobující
 - bílkovina - triazinové barvivo
 - bílkovina - kovové ionty apod.
- Jeden z partnerů (tzv. ligand) - pevně navázán na nosič, kterým je naplněna chromatografická kolona
- V dělené směsi (mobilní fázi) je přítomna řada molekul, z nichž jen některé mají afinitu k ligandu → navážou se na něj a ostatní složky směsi se z kolony vymyjí
- změna složení mobilní fáze tak, aby se oslabilá interakce ligand – navázaná molekula, ta se z kolony uvolní a získá se v relativně čisté podobě
- bioafinitní chromatografii lze použít k separaci, izolaci a k čistění složek vzorku



Přehled chromatografických technik

Chromatografie

■ planární

- papírová rozdělovací
- tenkovrstvá TLC
 - tenkovrstvá rozdělovací (SF kapalina)
 - tenkovrstvá adsorpční (SF pevná látka)

■ kolonová

- plynová GC
 - plynová rozdělovací GLC (SF kapalina)
 - plynová adsorpční GSC (SF pevná látka)
- kapalinová LC
 - kapalinová rozdělovací LLC (SF kapalina)
 - kapalinová adsorpční LSC (SF pevná látka)
 - gelová permeační GPC
 - iontově výměnná IEC
 - afinitní (a další)

SF...stac.fáze

Planární chromatografie

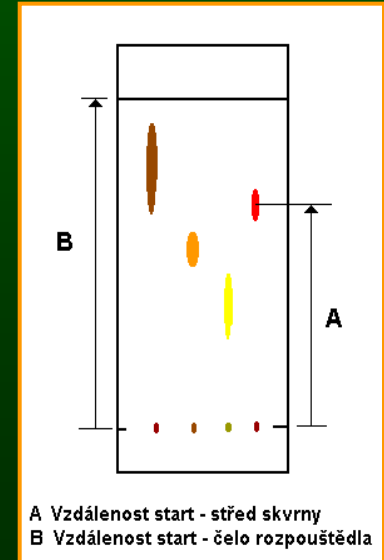


- Nanesení chromatogramu - vzorky na startovní pozici blízko okraje plošného nosiče (papíru, tenké vrstvy) ve formě malých kapek nebo tenkých čar
- Vyvíjení chromatogramu – v chromatografické vaně:
 - spodní konec nosiče ponořen do MF pod úrovní startovací linie
 - MF v důsledku kapilárních sil migruje přes SF, unáší s sebou složky směsi v závislosti na jejich afinitě ke SF
 - papírová chromatografie umožňuje i sestupné uspořádání - dle směru pohybu MF
- Vizualizace skvrn - usušený chromatogram lze vizualizovat
 - barvotvorným činidlem
 - osvícením UV světlem
 - fluorescenčně
- Charakteristikou látky je **retenční faktor R_f**
 - hodnota R_f je pro dané uspořádání experimentu stálá

$$R_f = A / B$$

A...vzdálenost start – střed skvrny

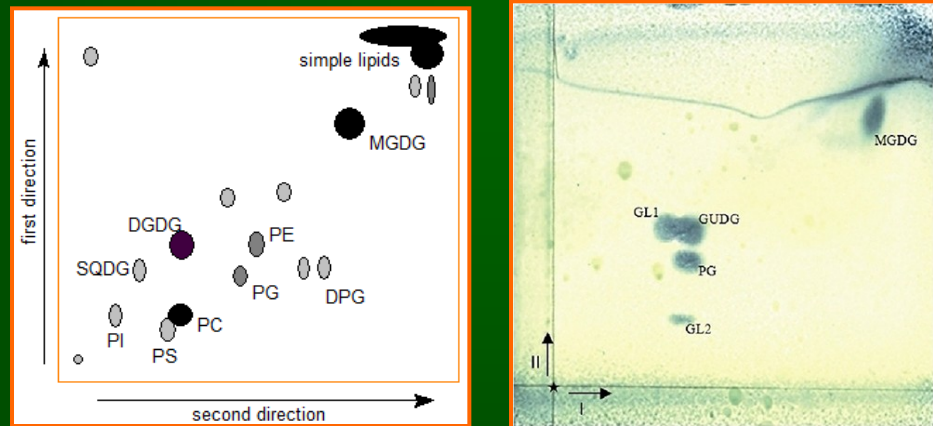
B...vzdálenost start – čelo rozpouštědla



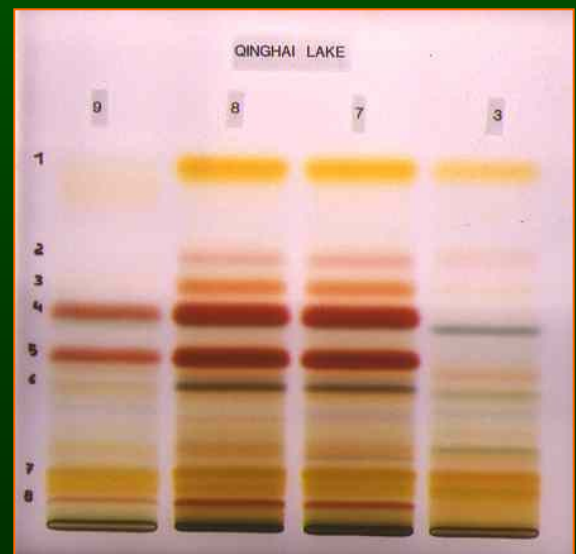
Planární chromatografie

Dvouozměrná TLC

- Vyvíjení chromatogramu první mobilní fází
- otočení usušené destičky o 90 st.
- vyvíjení druhou mobilní fází
- dokonalejší separace



- HPTLC (high performance thin layer chromatography) - tenká vrstva sestává z částic o malém průměru (4,5 µm)

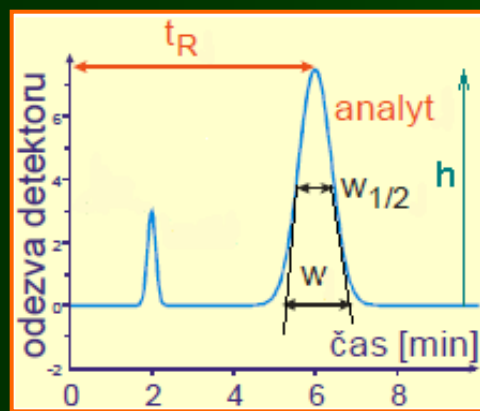
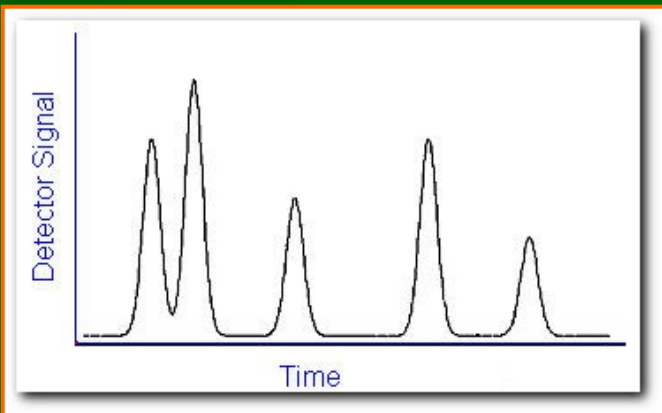


- Planární techniky - metody kvalitativní nebo semikvantitativní s vizuálním hodnocením - srovnáním se skvrnami standardů chromatografovaných na též nosiči

Kolonová chromatografie

Chromatogram

- grafický záznam odezvy detektoru jako funkce času, případně objemu:
 - Při postupu vzorku kolonou se jednotlivé složky vzorku separují, tj. dospějí do detektoru v různých retenčních časech
 - eluované analyty graficky znázorněny jako série vrcholů (píků)
- data reprezentovaná chromatogramem slouží k identifikaci a kvantifikaci analytů:



- retenční čas t_R – kvalitativní charakteristika analytu
- plocha chromatografického vrcholu – kvantitativní charakteristika
 - koncentrace analytu vypočítána na základě porovnání plochy píku analytu s plochou píku standardu
 - plochu píku lze vypočítat jako: výška x poloviční šířka ($h \times w_{1/2}$)

Kolonová chromatografie

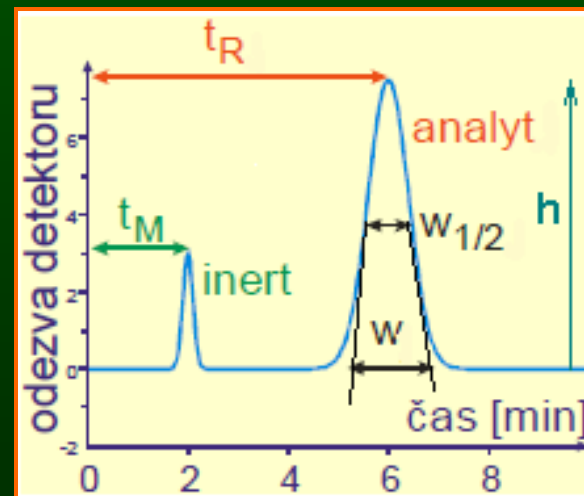
Základní pojmy – popis chromatografického píku:

- t_R (min)...retenční čas analytu (doba od nástřiku vzorku na kolonu do průchodu izolovaného analytu detektorem)
- t_M (min)...mrtvý čas kolony (retenční čas analytu, který není v koloně zadržován, tj. pohybuje se stejnou rychlostí jako MF)
- $W_{1/2}$...šířka píku analytu v polovině výšky
- W ...šířka píku analytu u základny
- t'_R (min)...redukovaný retenční čas analytu (čas, který příslušný analyt stráví ve stacionární fázi)

$$t'_R = t_R - t_M$$

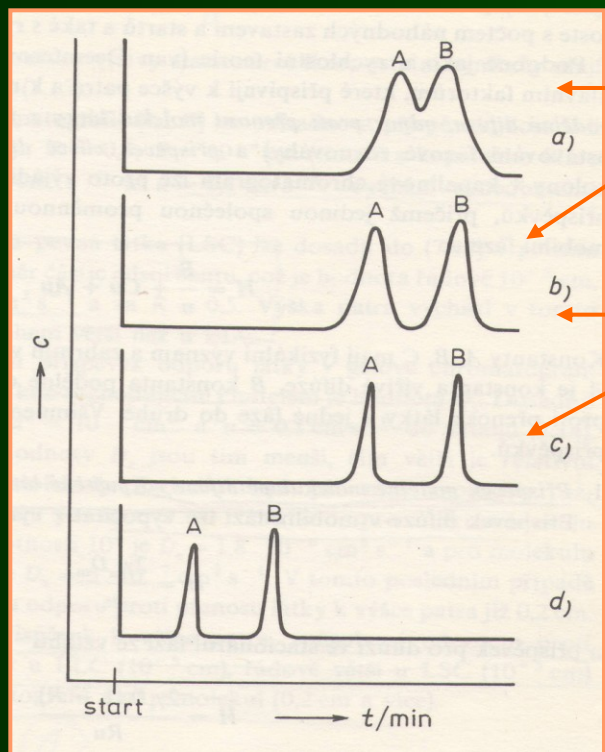
- Obdobně:
 - retenční objem V_R
 - mrtvý objem V_M
 - redukovaný retenční objem V'_R

$$V'_R = V_R - V_M$$



Kolonová chromatografie

- Pro dobré rozdělení dvou sousedních analytů je nutné, aby analyty měly:

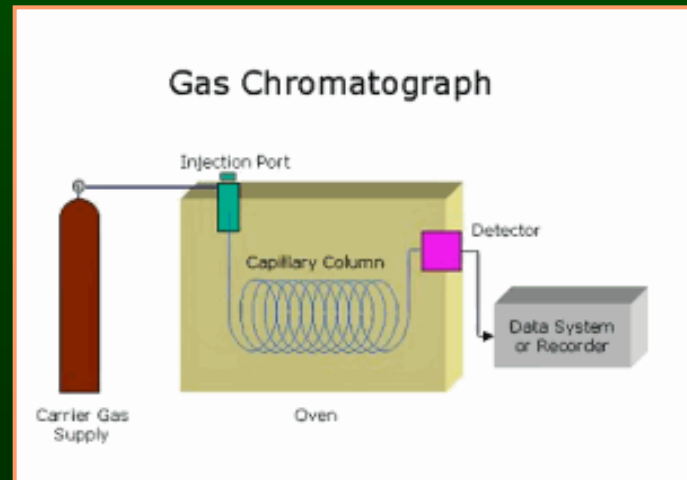


- dostatečně rozdílné retenční časy
→ Vhodná volba SF a MF
- dostatečně úzké zóny analytů
→ Dostatečná účinnost kolony

- **Účinnost kolony** – charakterizuje, jak moc se zóny separovaných látek rozšiřují vlivem difuze
 - Mírou účinnosti kolony je **počet teoretických pater kolony**
 - Teoretické patro – taková část kolony, na které proběhne jedno ustavení rovnováhy MF – SF
 - čím větší počet pater, tím užší zóny látek
 - počet pater dané kolony závisí na rychlosti průtoku MF

Plynová chromatografie, GC

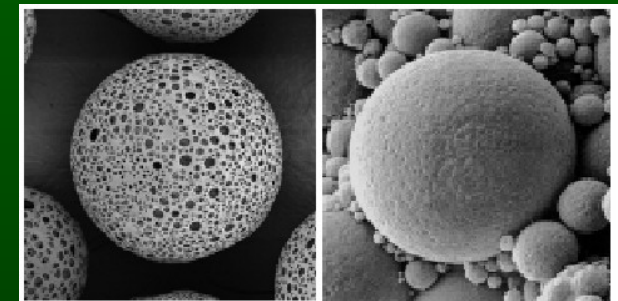
- Mobilní fáze - nosný plyn (nejčastěji inertní plyn - dusík, helium, argon)
- Separace u GC je založena
 - na rozdílech tlaku par analytů
 - interakcích se stacionární fází
 - těkavější analyty se tedy pohybují kolonou rychleji než analyty méně těkavé a navíc analyty interagující se stacionární fází procházejí kolonou pomaleji než analyty se slabší interakcí
- **GSC** - separace na základě adsorpce analytů na pevný povrch náplně kolony
- **GLC** - separace na základě rozdělení mezi plynou MF a kapalnou SF (netěkavá kapalina zakotvená na částicích náplně nebo přímo na vnitřním povrchu kapilární kolony)
- **Plynový chromatograf**
 - zdroj mobilní fáze a zařízení pro kontrolu průtoku nosného plynu systémem
 - dávkovač pro nanesení analytu na kolonu
 - chromatografická kolona pro separaci analytů
 - termostat (pec) pro regulaci teploty kolony
 - on-line detektor pro detekci separovaných analytů vycházejících z kolony
 - PC pro kontrolu systému a vyhodnocení dat



Plynová chromatografie, GC - kolony

Náplňové kolony - starší typ, již málo používané

- trubice (vnitřní průměr řádově mm, délka 1 m a více, sklo nebo nerez ocel) naplněné nosnými částicemi
- částice náplně jsou samy o sobě stacionární fází (**GSC** – sorbenty: modifikovaný silikagel, aktivní uhlí, alumina, molekulové síto,...)
- částice jsou stacionární fází potaženy (**GLC**)
 - užší kolony
 - vyšší účinnost x menší kapacita pro vzorek
 - delší kolony
 - vyšší účinnost x nutné zvýšené tlaky MF



Kapilární kolony - WCOT (wall-coated open tubular column)

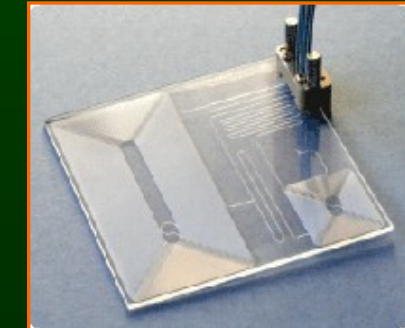
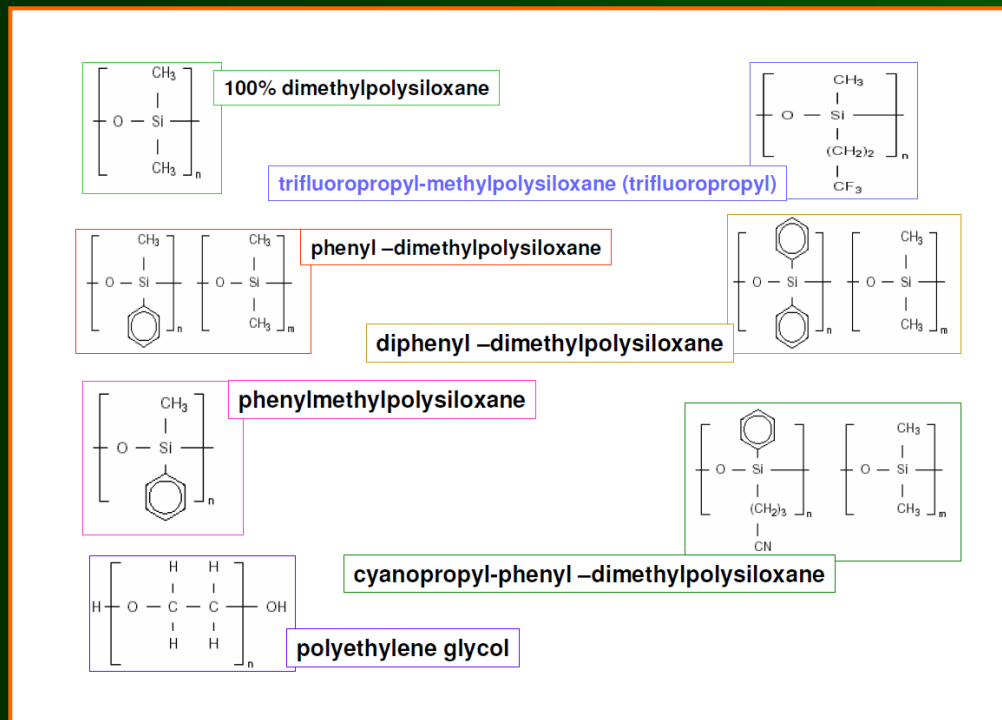
- kapiláry z křemenného skla (vnitřní průměr 0,1 - 0,5 mm, délka 10 - 150 m)
- na povrchu potaženy polyimidem (pevnost a pružnost)
- vnitřní povrch potažen tenkým filmem SF
- velmi účinné
- malá kapacita pro vzorek



Plynová chromatografie, GC - kolony

Stacionární fáze pro GLC

- netěkavé chemicky inertní kapaliny: methylsilikonové polymery, substituované silikonové polymery, polyethylenglykoly apod.
- naneseny nebo chemicky navázány přímo na vnitřním povrchu kapilární kolony



- Dostupné i GC mikrokolony na bázi silikonového čipu

Plynový chromatograf

Zdroj nosného plynu a systém kontroly průtoku

- nosný plyn - např. He, Ar, N₂, H₂ (dle typu kolony a detektoru)
- nosný plyn musí být velmi čistý a suchý
 - trubice s molekulovým sítěm odstraňují H₂O, uhlovodíky, O₂
- nutná řízená rychlosť průtoku nosného plynu (pro získání reprodukovatelných retenčních časů)
 - programovatelné elektronické regulační systémy
 - náplňové kolony: průtok 10 - 60 ml/min
 - kapilární kolony: 1 - 2 ml/min, velké nároky na stabilitu



Dávkovač

- vnáší alikvot vzorku (μ l) do kolony
- vzorky rozpuštěné v organickém rozpouštěidle dávkovány injekční jehlou přes tzv. septum do vyhřívaného prostoru
 - analyty i rozpouštědlo ihned převedeny do plynné fáze a vneseny do kolony nosným plynem
- split - splitless technika dávkování vzorku na kolonu:
 - split mód - do kolony vstupuje pouze malá část zplyněného vzorku
 - nedochází k zahlcení kapilární kolony
 - splitless mód - do kolony vstupuje většina vzorku

Plynový chromatograf - detektory

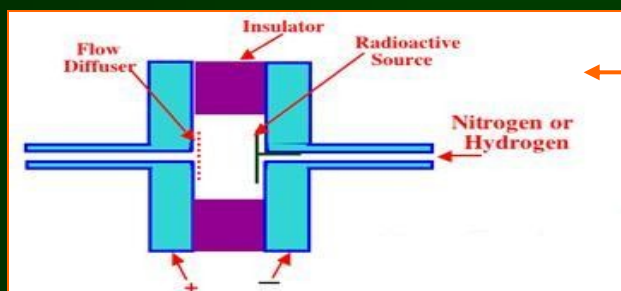
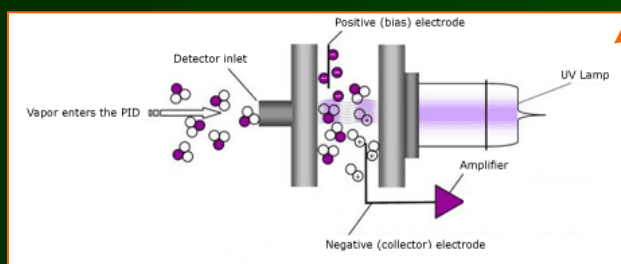
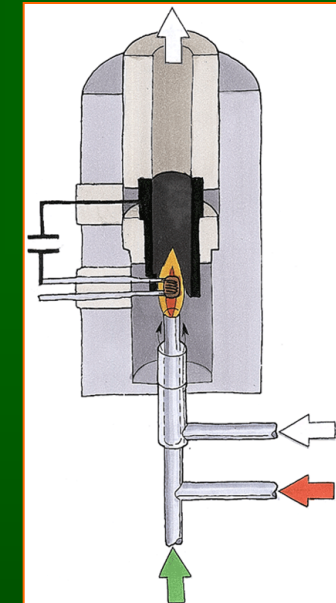
- **Univerzální detektory** - detegují většinu analytů
- **Selektivní detektory**

Plamenově ionizační detektor (flame ionization detector, FID)

- univerzální detektory pro GC
- efluent z kolony smísen s H₂ a vzduchem → analyty spáleny v plameni
- v plameni dochází k ionizaci a vzniklé ionty zvyšují vodivost plamene

NPD (nitrogen – phosphorus detector) modifikace FID

- nad plamenem umístěna vyhřívaná kulička soli alkalického kovu (Rb, Cs)
- přítomnost iontů alkalického kovu v plameni zvyšuje signál pro analyty obsahující dusík a fosfor

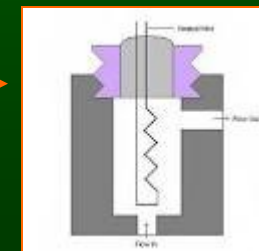


Fotoionizační detektor (photoionization detector, PID)

- ionizace intenzivním UV zářením
- selektivní pro UV absorbující látky

Termovodivostní detektor (thermal conductivity, TCD)

- v přítomnosti analytu v nosném plynu se zvyšuje tepelná vodivost plynu
- univerzální, jednoduchý, horší citlivost



Detektor elektronového záchytu (electron capture, ECD)

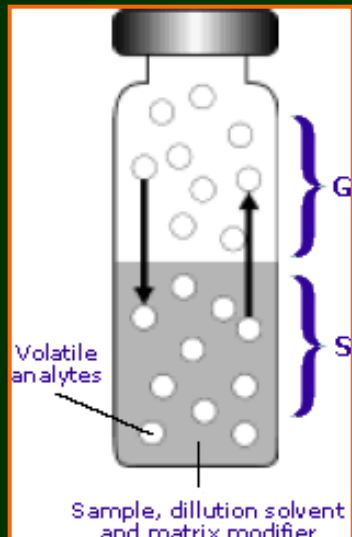
- nosný plyn ionizován radioaktivním β-zářičem
- analyty s elektronegativními skupinami vychytávají elektrony z β-zářiče → snížení ionizace

Hmotnostní detektor (mass spectrometry detector, MSD)

Plynová chromatografie

Příprava vzorků pro GC analýzu:

- extrakce sledovaných analytů ze vzorku biologického materiálu do organického rozpouštědla (+ odpaření rozpouštědla z extraktu)
- chemická derivatizace - zvýšení těkavosti a termostability látek pro GC analýzu (mnoho klinicky významných látek je netěkavých)
 - silylace – substituce atomu vodíku funkčních skupin látek silyl-skupinou (R_3Si-)
 - oximace, acylace, esterifikace



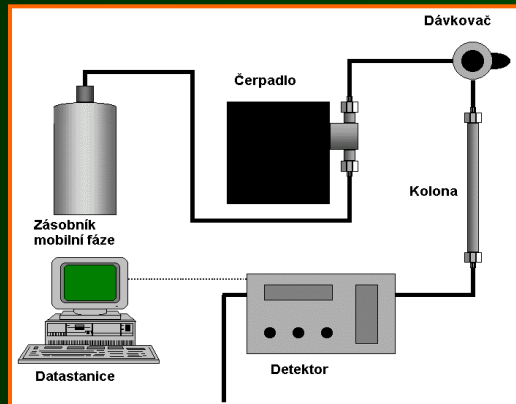
Analýza těkavých látek v kapalných nebo pevných vzorcích:

- GC v uspořádání head-space
 - „head space“ – prostor nad vzorkem (plynná fáze)

např. stanovení alkoholu v krvi,
analýza zbytků rozpouštědel ve farmaceutických
výrobcích atd.

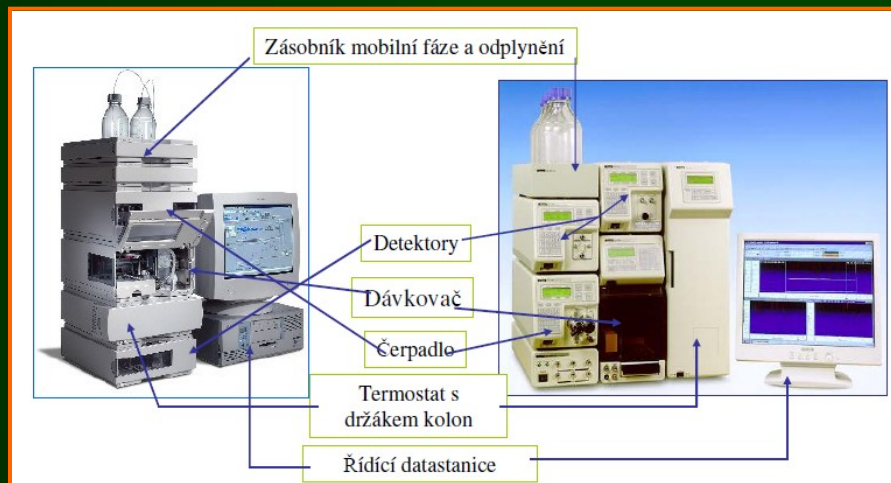
Kapalinová chromatografie - LC

- Separace založena na rozdělení látek mezi kapalnou mobilní fázi a fázi stacionární
- High performance liquid chromatography (HPLC) - jako nosič použity částice malého průměru ($5 \mu\text{m}$),
- HPLC - v klinické laboratoři nejrozšířenější forma LC (všechny principy dělení)



Kapalinový chromatograf

- kolona pro separaci analytů
- zásobníky rozpouštědel (mobilní fáze)
- čerpadla pro zajištění průtoku mobilní fáze systémem
- dávkovač pro nanesení vzorku na kolonu
- on-line detektor pro detekci separovaných analytů
- PC pro kontrolu systému, sběr a vyhodnocení dat



HPLC kolona

Náplňové kolony

- běžné kolony - vnitřní průměr 0,1 - 5 mm, délka 50 - 250 mm
- tzv. nanobore kolony - vnitřní průměr 25 - 100 µm
- open-tubular kolony - průměr pod 25 µm
- SF chemicky navázána na povrch částic silikagelu nebo na povrchu polymerních částic
 - SF: polární funkční skupiny – HPLC s normální fází (silněji vázané polární látky)
 - C18, C8, C4 uhlovodíkové řetězce – HPLC s reverzní fází (silněji vázané nepolární látky)
- částice náplně různé velikosti - průměr 1,8 - 10 µm

■ Obecně platí:

- kolony s malým vnitřním průměrem a malým vnitřním objemem - vyšší účinnost, nižší limit detekce, malé objemy MF
- čím menší částice náplně, tím větší je účinnost kolony (ale tím větší je odpor vrstvy náplně proti pohybu MF)

Monolitické kolony

- vysoká účinnost a nízké zpětné tlaky
- kolona zcela vyplněna póravým polymerem



Kapilární kolony pro LC (0,1 - 1 mm vnitřní průměr, 10 - 50 cm délky), SF nanesena na vnitřním povrchu skleněné kapiláry



■ Předkolona

- ochrana kolony před ireverzibilní adsorpcí proteinů ze vzorku
- naplněna stejnou nebo podobnou SF jako analytická kolona



Kapalinový chromatograf

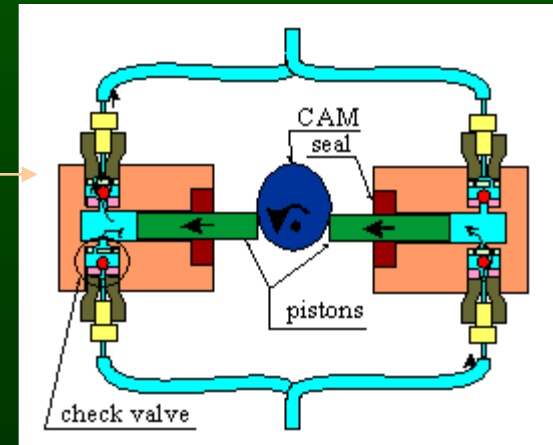
Zásobníky s mobilními fázemi

- v nejjednodušší formě skleněné lahve s přívodními hadičkami k čerpadlům
- MF připraveny z čistých rozpouštědel určených pro chromatografii (HPLC grade)
- MF přefiltrovány přes membránový filtr pro odstranění případných pevných částic
- MF zbaveny rozpuštěných plynů – sonikace, vakuové degassery (odplyňovače)

Čerpadla

- čerpadla zajišťují reprodukovatelný, konstantní a bezpulzní průtok MF systémem
- v systému je nutné vyvinout vysoké tlaky (až 250 bar)
 $(1 \text{ bar} = 105 \text{ Pa} = 1,02 \text{ atm} = 14,5 \text{ psi})$

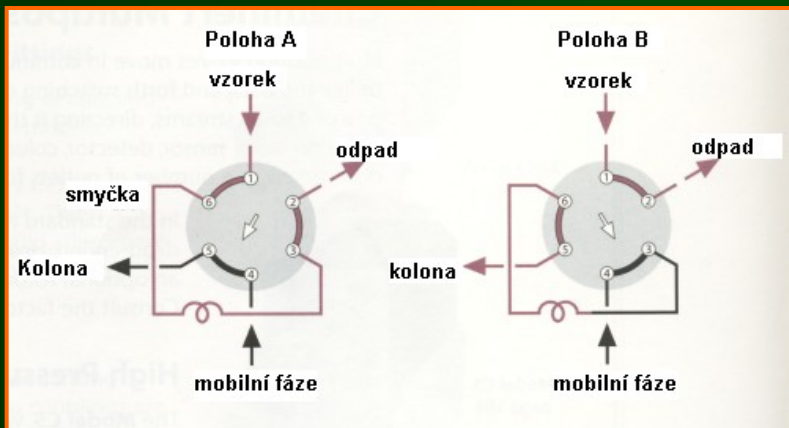
- bezpulzní tzv. lineární dávkovač - pro malé průtoky MF
 - pracuje na principu injekční stříkačky
- pulzní pístová dvojúčinná (reciproková) čerpadla
 - činnost je fázově posunutá pro minimalizaci pulzů
 - Vyhlazení pulzů
 - tlumič pulzů na principu svinuté odporové kapiláry
 - nebo redukce pulzů změnou rychlosti pohybu pístů
- ✓ izokratický mód práce čerpadla
 - složení MF zůstává konstantní během celé analýzy
- ✓ gradientový mód
 - změna složení MF s časem - až čtyři složky MF programovatelně směšovány gradientovým ventilem



Kapalinový chromatograf

Dávkovací zařízení

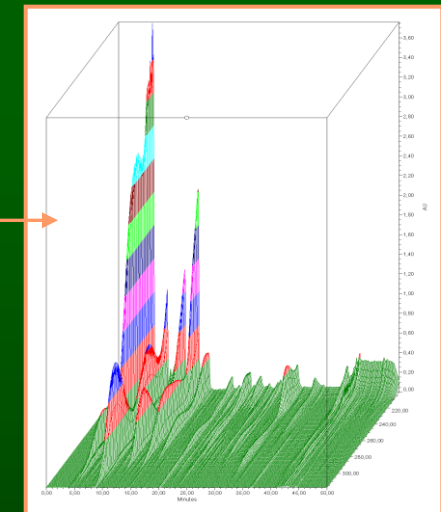
- šesticestný ventil s vyměnitelnou smyčkou
 - objem od desítek nanolitrů po mililitry
 - plnící pozice (poloha A) - vzorek se nasaje ze vzorkové nádobky (tzv. vialky) dávkovací injekční stříkačkou do smyčky
 - otočením ventilu do polohy B je obsah smyčky vnesen do proudu mobilní fáze
 - dávkovací ventil je přesný, programovatelný



- Další možnosti
 - dávkovače s děličem (obdoba splitovacího zařízení v GC)
 - dávkovače s možností smísení vzorku s derivatizačním činidlem před nadávkováním na kolonu (předkolonová derivativace)

Kapalinový chromatograf - detektory

- **Detektor** (s výjimkou MSD) obsahuje průtokovou celu - zde detegovány separované analyty
- generovaný elektronický signál zaznamenán ve formě chromatogramu
- **Fotometry a spektrofotometry** - měření absorbance UV a VIS záření
 - **Detektory s fixní nebo variabilní vlnovou délkou**
 - **Detektory diodového pole (PDA)** - schopné měřit v celé oblasti λ
 - průtokovou kyvetou prochází polychromatické světlo
 - prošlé světlo je za kyvetou rozděleno difrakční mřížkou
 - světlo dopadá na diodové pole
- **Fluorometry** - pro detekci fluorescenčních látek
 - často nutná před- nebo postkolonová derivatizace analytů
- **Elektrochemické detektory**
 - **amperometrické el.-chem. detektory**
 - elektroaktivní analyt v průtokové celi oxidován nebo redukován na povrchu elektrody s konstantním potenciálem
 - zaznamenání vzniklý elektrický proud
 - př. analýza katecholaminů v moči
 - **coulometrické detektory**
 - oxidace nebo redukce analytu
 - měření elektrického náboje
 - př. stanovení metanefrinů, vanilmandlové kyseliny, homovanilové kyseliny nebo 5-hydroxy-indoloctové kyseliny v moči
- **Refraktometrický detektor** měří změny indexu lomu eluátu v závislosti na koncentraci analytu



HPLC, UPLC

Výrobci HPLC systémů

- např. Waters, Agilent Technologies, Thermo, PerkinElmer, Shimadzu, Varian, Amersham Pharmacia, Dionex, Jasco, Gilson, Hitachi, BioRad a další...

UPLC, UHPLC

- Ultra high-performance liquid chromatography
- vyšší separační účinnost než klasická HPLC
- UHPLC využívá chromatografické kolony s částicemi $< 2\mu\text{m}$
- přístroje schopné pracovat s ultravysokými tlaky (100 MPa)
- práce s širokým rozsahem průtoků
- významné zkrácení doby analýzy
- **Výrobci UPLC** - např. Waters

- UPLC Waters Acquity (s MS detektorem)



Příprava vzorků pro HPLC analýzu

Čištění vzorku a zakoncentrování analytů

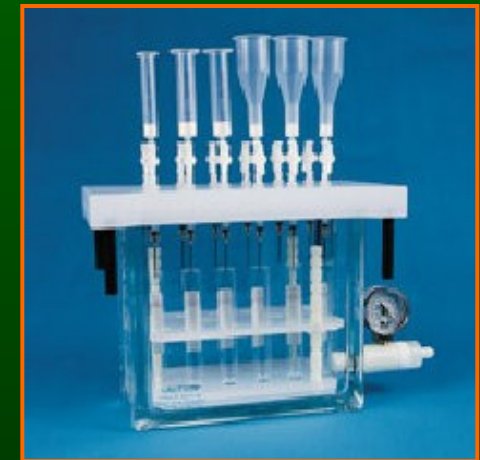
Ultrafiltrační techniky - úprava roztoků pomocí polopropustných membrán

- hustota membrány limituje velikost molekul, které jsou separovány
- technika je vhodná pro deproteinaci vzorků



Extrakční techniky

- **Kapalinová extrakce** analytů do organického rozpouštědla
 - organický extrakt se odpařuje v proudu inertního plynu (dusíku)
 - odpadek se rozpuší v nezbytném objemu mobilní fáze
- **Extrakce pevnou látkou** (solid phase extraction, **SPE**)
 - využití SPE kolonek naplněných médiem dle charakteru látky - sorbent, iontoměnič, gel atd.
 - vzorek v roztoku se kolonkou prolévá podtlakem
 - zachycené složky se po promytí uvolní vhodným rozpouštědlem
 - SPE je automatizovatelná



Derivatizace analytů

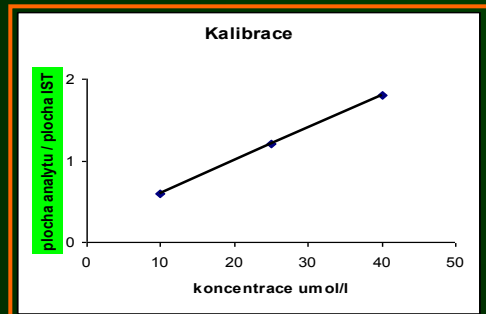
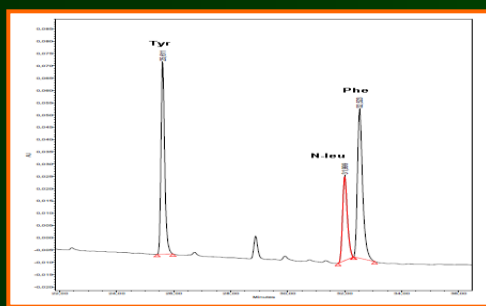
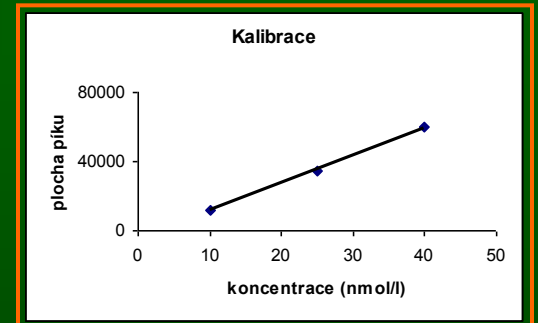
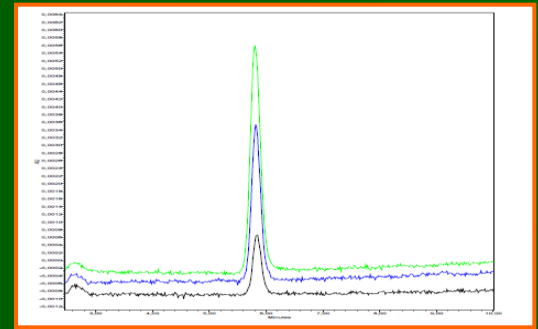
- umožnění nebo usnadnění detekce analytů
- **předkolonová derivatizace** - např. derivatizace aminokyselin a jiných primárních aminů za vzniku fluorescenčních sloučenin a následná detekce fluorometrem
- **postkolonová derivatizace** - např. u analyzátorů aminokyselin eluované aminokyseliny za kolonou derivatizovány ninhydrinem, fotometrická detekce

Chromatografie - kvantitativní analýza

Kalibrační techniky:

Externí kalibrace (kalibrace s vnějším standardem):

- provedení analýz referenčních vzorků se známým obsahem analytu
- sestavení kalibrační křivky - velikost ploch píků analytu v závislosti na jeho koncentraci
- použití kalibrační závislosti pro vyhodnocení koncentrací analytu v reálných vzorcích



Interní kalibrace (kalibrace s vnitřním standardem):

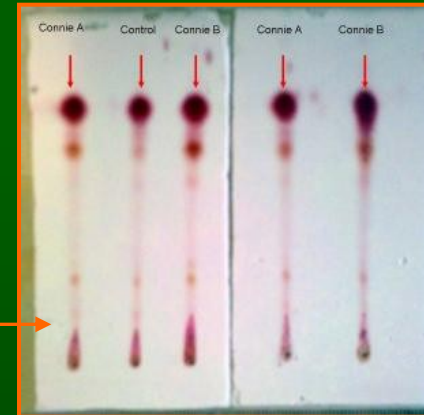
- provedení analýzy referenčních vzorků se známým obsahem analytů s přídavkem konstantního množství vnitřního standardu
 - vnitřní (interní) standard – sloučenina s podobnými vlastnostmi jako stanovované analyty, ale nevyskytující se v reálných vzorcích
- do kalibrační křivky se vynáší poměr plochy píku analytu a plochy píku vnitřního standardu v závislosti na koncentraci analytu
- do reálných vzorků se přidává interní standard ve stejném množství jako do referenčních roztoků
- koncentrace analytu se vyhodnocuje na základě poměru plochy (výšky) odpovídajícího píku a píku vnitřního standardu

Praktické aplikace chromatografických technik v klinické biochemii - příklady

Tenkovrstvá chromatografie (TLC, HPTLC)

- kvalitativní, příp. semikvantitativní analýza
- flexibilní levná metoda
- umožňuje souběžně analyzovat více vzorků
- nevyžaduje přístroje a náročnou přípravu
- velmi časté využití v **toxikologii**
 - cílené průkazy nejrůznějších nox (jedů, škodlivin)
 - orientační screening léků a drog
 - pozitivní výsledky z toxikologického screeningu musí být konfirmovány pomocí dalších chromatografických metod (př. HPLC, často ve spojení s hmotnostní spektrometrií)

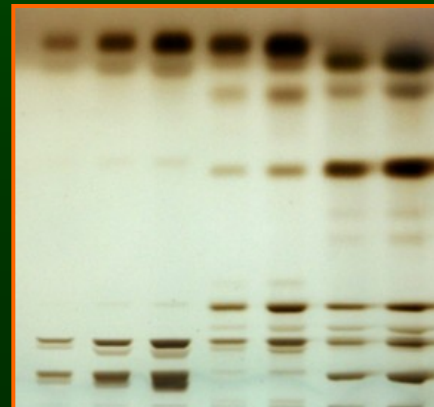
průkaz THC



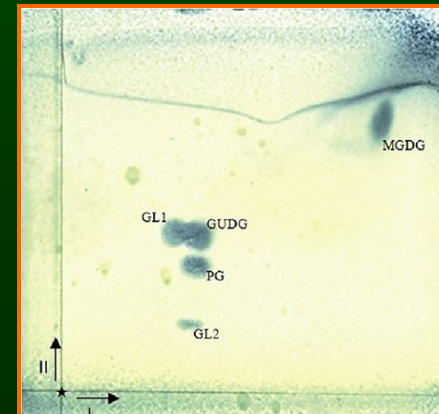
HPTLC – sacharidy



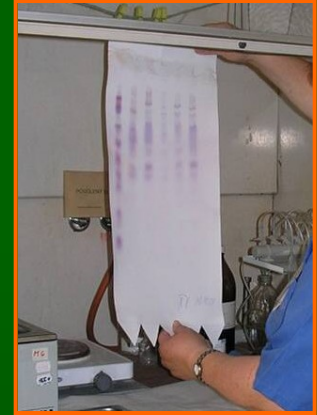
HPTLC – lipidy



dvojrozměrná TLC – složené lipidy



Praktické aplikace chromatografických technik v klinické biochemii - příklady



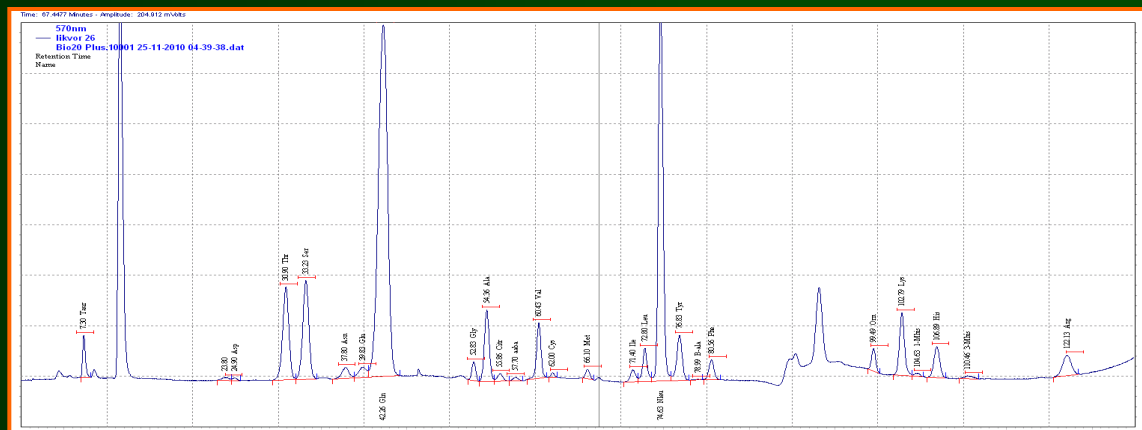
Papírová chromatografie

- jednoduchá, již málo používaná technika př. screening aminokyselin v moči

Ionexová chromatografie (IEC)

➤ Analýza aminokyselin

- vzorek - deproteinovaná plazma resp. sérum, moč, CSF - směs volných aminokyselin (AMK)
 - AMK vneseny na kolonu s katem ve formě kationtů (při nízkém pH)
 - AMK postupně eluovány z kolony pufry o zvyšující se eluční síle (rostoucí pH a iontová síla)
 - postkolonová derivatizace ninhydrinem
 - kvalitativní vyhodnocení chromatogramu - na základě retenčních časů
 - kvantitativní vyhodnocení pomocí vnitřního standardu (AMK norleucin)



Analyzátor AMK (Perkin – Elmer)

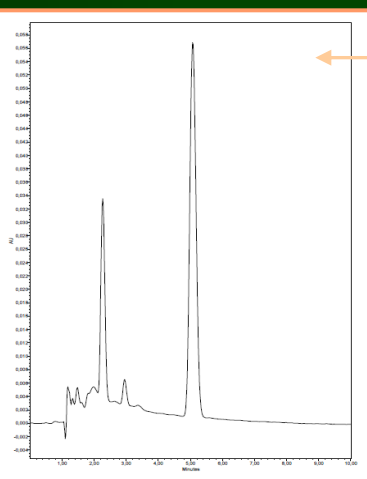
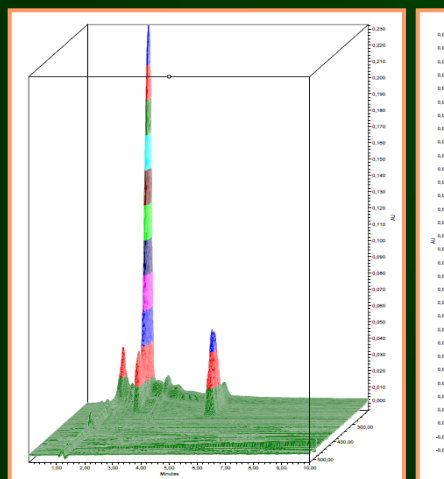
➤ Další využití IEC

- nukleotidy, peptidy, proteiny, oligonukleotidy, nukleové kyseliny

Praktické aplikace chromatografických technik v klinické biochemii - příklady

HPLC

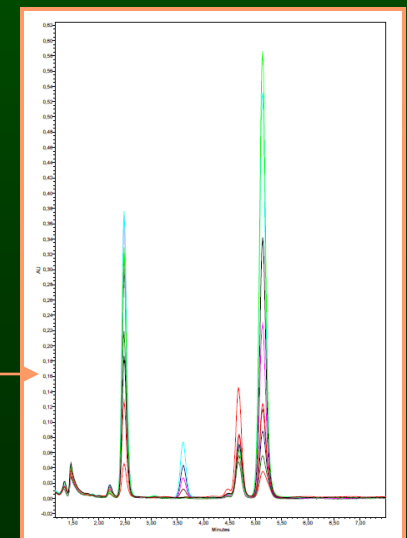
- z chromatografických metod nachází nejširší uplatnění v klinické biochemii
- většina aplikací využívá HPLC s reverzní fází
- lze ji aplikovat na široké spektrum analytů v závislosti na způsobu detekce
 - sacharidy
 - lipidy
 - léky
 - pteriny
 - karboxylové kys.
 - steroidy
 - drogy
 - CDT
 - aminokyseliny
 - katecholaminy
 - homocystein
 - glykovaný hemoglobin atd.
- HPLC se uplatňuje jako standardní metoda v toxikologii, hlavně v kombinaci s hmotnostní spektrometrií



Analýza

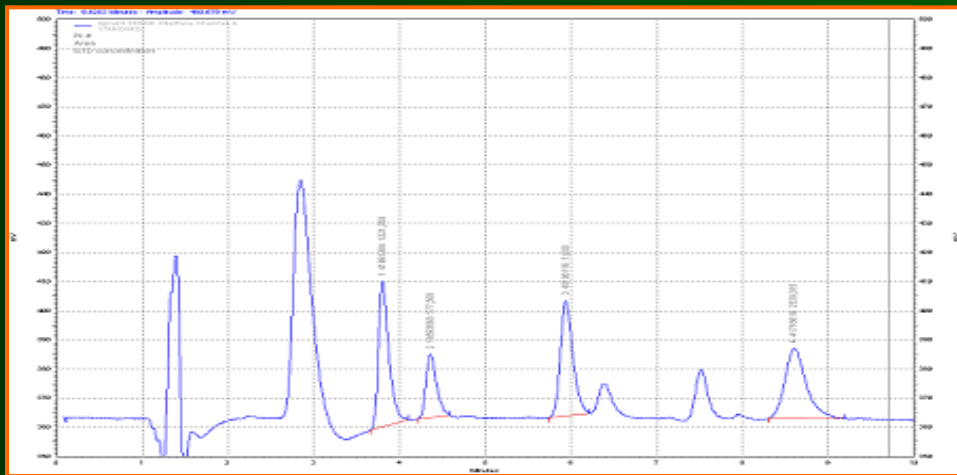
7-dehydrocholesterolu
(prekursor cholesterolu – endogenní syntéza):
- záznam z PDA
- chromatogram při λ_{max}

Karboxylové kyseliny –
dynamika přeměny kys.
benzoové na kys.
hippurovou (detoxikační
reakce)



Praktické aplikace chromatografických technik v klinické biochemii - příklady

Záznam HPLC analýzy **katecholaminů** v moči z HPLC Agilent série 1200, elektrochemický detektor Coulochem



Katecholaminy – adrenalin, noradrenalin, dopamin

Metanefryny – metanefrin, normetanefrin (metabolity katecholaminů)

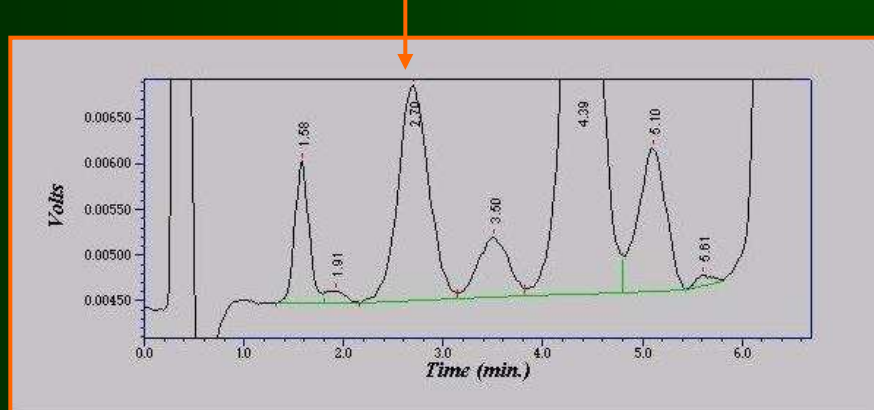
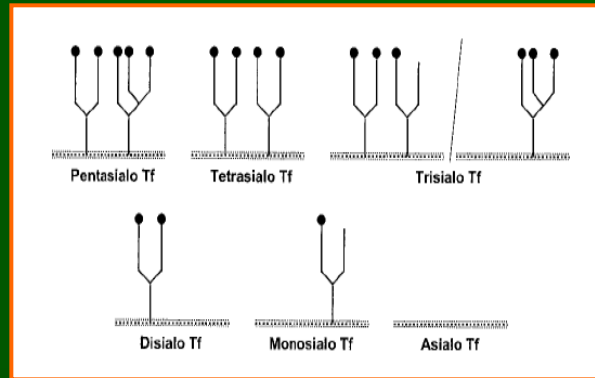
Kys. vanilmandlová (metabolit katecholaminů)

- markery feocytochromu (nádor sympatoadrenálního systému, nejčastěji dřeně nadledvin)

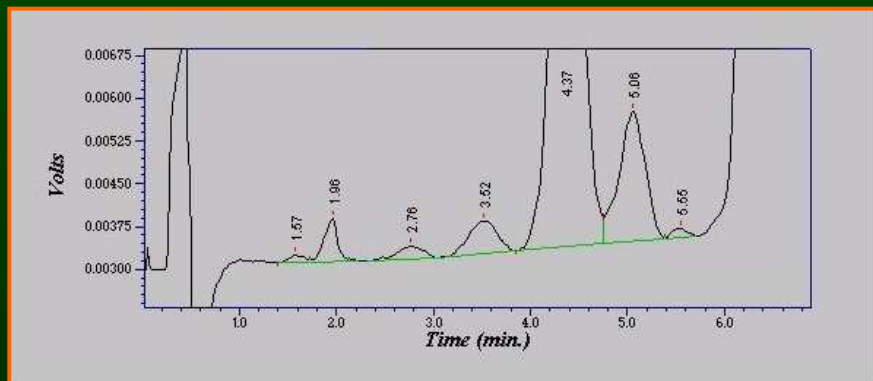
Praktické aplikace chromatografických technik v klinické biochemii - příklady

Analýza CDT (karbohydrát-deficientní transferin)

- detekce nadměrného užití alkoholu
- monitorování abstinence v průběhu léčby
- **Transferin** - glykoprotein vázající železo
 - obsahuje polysacharidové řetězce a variabilní množství kyseliny sialové
 - podle počtu skupin kyseliny sialové - 6 izoforem
 - a-, mono-, di-, tri-, tetra- a pentasialotransferin
 - disialotransferin - cílová sloučenina pro stanovování CDT HPLC analýzou



- pozitivní pacient



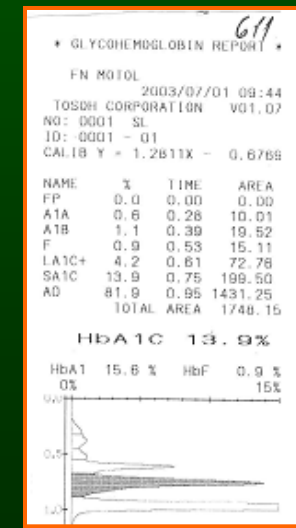
- negativní pacient

Praktické aplikace chromatografických technik v klinické biochemii - příklady

HPLC analýza glykovaného hemoglobinu

- **HbA1c** - stabilní adukt glukózy s N-terminální aminoskupinou valinu β -řetězce hemoglobinu
 - Diferenciální diagnostika diabetu
 - Určení kompenzace a stability glukózového metabolismu
 - Monitorování terapie
- **Izolace a hemolýza erytrocytů**
 - EDTA krev
 - izolace erytrocytů centrifugací, promytí fyziologickým roztokem
 - lyzace erytrocytů
 - HPLC analýza (ionex. kolona)

HPLC Analyzátor HbA1c
Tosoh

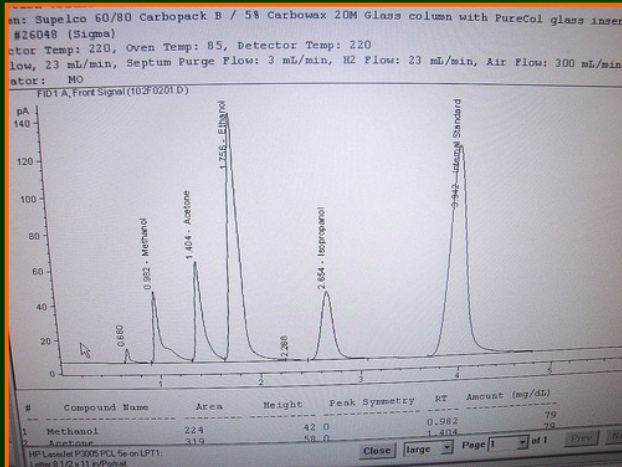


Praktické aplikace chromatografických technik v klinické biochemii - příklady

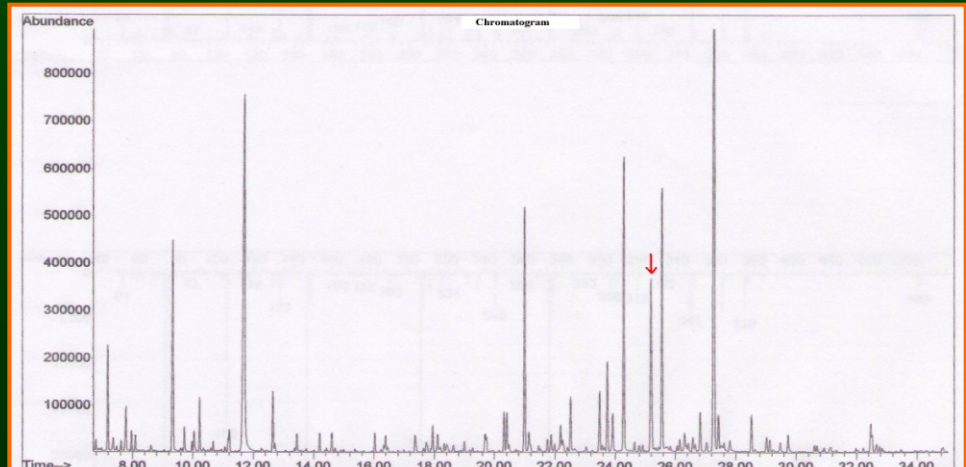
Plynová chromatografie

- standardní technika v kvalitativních i kvantitativních analýzách v **toxikologii**
 - plynové chromatografy v toxikologických laboratořích vybaveny různými detektory k různým typům analýz, např.
 - GC s plamenovým ionizačním detektorem - stanovení alkoholu a těkavých látek v krvi
 - NPD detektor - screening většiny léčiv či drog
 - detektor elektronového záchrty - analýze benzodiazepinů nebo halogenovaných látek
 - hmotnostní spektrometr - cílené průkazy a stanovení nox
- diagnostika dědičných metabolických poruch (GC / MS)

GC analýza alkoholu



Organické kyseliny v moči – diagnostika dědičných metab. poruch



Děkuji za pozornost...

*...ale i těm,
kteří se
nudili !*



*...těm, které
problematika
zajímala...*