

## ÚLOHA č. 1

# ANALÝZA SMĚSI METHYLXANTINŮ POMOCÍ KAPALINOVÉ CHROMATOGRAFIE NA REVERZNÍ FÁZI

Pracovní roztoky standardů methylxantinů a polyfenolů o koncentraci  $c = 100 \mu\text{g}\cdot\text{ml}^{-1}$  přípravíme ze zásobních roztoků o koncentraci  $1 \text{ mg}\cdot\text{ml}^{-1}$  pomocí mikropipety naředěním destilovanou vodou přímo do mikrozkumavky. Stejným způsobem si připravíme i směs methylxantinů a polyfenolů o koncentraci jednotlivých látek  $c = 100 \mu\text{g}\cdot\text{ml}^{-1}$ .

## ÚLOHA Č. 2

# STANOVENÍ KYSELINY GLUTAMOVÉ POMOCÍ METOD KAPILÁRNÍ IZOTACHOFORÉZY A TENKOVRSTVÉ CHROMATOGRAFIE

### 2.2.2.2. PŘÍPRAVA ZÁSOBNÍHO ROZTOKU 0,01 M KYSELINY GLUTAMOVÉ

Stanovení kyseliny glutamové provedeme pouze pomocí **metody přídavku standardu**.

K přípravě standardů pro přídavek použijeme zásobní roztok 10mM kyseliny glutamové. Vypočítáme navážku zásobního roztoku kyseliny glutamové do 50ml odměrné baňky. Navážku navázíme a rozpustíme v přibližně 25 ml destilované vody, kvantitativně převedeme do odměrné baňky a baňku doplníme po rysku destilovanou vodou. V případě nutnosti upravíme elektrolyt před doplněním baňky po rysku odplyněním v ultrazvukové lánzi.

### 2.2.2.4. PŘÍPRAVA VZORKU PRO METODU PŘÍDAVKU STANDARDU

Připravíme si zásobní roztok vzorku obsahujícího kyselinu glutamovou (stanovovaná látka) tak, že kapalný vzorek obsahující kyselinu glutamovou nařdíme 100× do 100ml odměrné baňky.

Ze zásobního roztoku vzorku napipetujeme do čtyř 25ml odměrných baněk 2,5 ml zásobního roztoku a přidáme takové množství 10mM roztoku kyseliny glutamové, aby po doplnění destilovanou vodou po rysku byla koncentrace přídavků kyseliny glutamové 0,0 mM, 0,2 mM, 0,4 mM a 0,6 mM. Takto připravené roztoky použijeme pro určení neznámého množství kyseliny glutamové ve vzorku. Každý vzorek změříme 3x.

### 2.2.3. MĚŘENÍ VZORKŮ

Podle návodu k obsluze kapilárního elektroforetického analyzátoru EA 102 v kapitole Přístroje a přístrojové vybavení připravíme přístroj k měření.

Při dvoukolonové analýze v horní předseparační koloně (*Upper*) systému dochází k předseparaci vzorku a zaznamenává se konduktometrická křivka detektorem umístěným na horní koloně. V koloně spodní analytické (*Lower*) probíhá vlastní rozdelení a konduktometrická detekce složek vzorku.

Při jednokolonové analýze v horní analytické koloně (*Upper*) systému probíhá rovnou vlastní rozdelení a konduktometrická detekce složek vzorku.

Zapneme řídicí počítač a spustíme program *ITPPro32*. Otevře se hlavní okno programu, kde zvolíme *Run* a dostaneme se do nabídky *ITPPro Runtime Mode*. V měřicím okně v horní nabídce klikneme na ikonu pro výběr nové metody → pro dvoukrokovou analýzu zadáme následující dva kroky:

1. krok → doba analýzy 600 s, proud 250  $\mu\text{A}$ ; 2. krok → doba analýzy 1000 s, proud 80  $\mu\text{A}$

Zadanou metodu potvrďme stisknutím tlačítka *OK* a zahájíme analýzu. Naměřená data uložíme a potom zpracujeme.

### 2.3.2. PŘÍPRAVA CHROMATOGRAFICKÉ DESKY

Chromatografickou TLC desku (Silufol, Alugram) předem upravíme na požadovanou velikost (délka asi 20 cm, šířka 5–6 cm). Na tuto desku vyznačíme ve vzdálenosti 1,5–2 cm od dolního okraje měkkou tužkou opatrně začátek vyvijení (tzv. *Start*), abychom nenarušili vrstvu silikagelu.

Na *Start* naneseme mikropipetou vzorky ve vzdálenosti 0,5–1 cm od sebe, od okraje papíru vždy minimálně 1 cm. Snažíme se pokaždé nanést malou kapku.

Na chromatografickou desku naneseme následující vzorky: 100× naředěný vzorek obsahující kyselinu glutamovou, vzorky s přídavkem kyseliny glutamové 0,0 mM a 0,6 mM, 10mM standard kyseliny glutamové.

## 2.4. VYHODNOCENÍ ANALÝZ SEPARAČNÍCH METOD A ZPRACOVÁNÍ DAT DO PROTOKOLU

Při vyhodnocení výsledků získaných metodou ITP použijeme **metodu případku standardu**. Každý připravený vzorek proměříme 3×. Do protokolu zpracujeme následující body:

1. **Identifikujeme kyselinu glutamovou v neznámém vzorku na základě testování shodnosti hodnoty výšky zóny RSH jednotlivých vzorku. Uvedeme chybou metody ITP pro stanovení kyseliny glutamové a zdůvodníme vhodnost metody pro její stanovení.**
2. **Koncentraci kyseliny glutamové zjistíme sestrojením závislosti délky zóny analytu na koncentraci roztoků jednotlivých případků standardu. Množství kyseliny glutamové uvádíme s příslušnou chybou vypočítanou z její průměrné hodnoty.**
3. **Na základě zjištěného obsahu kyseliny glutamové**
  - srovnáme její množství s deklarovaným obsahem v analyzované potravině,
  - posoudíme její množství s běžně se vyskytujícím obsahem v potravinách (viz text v odstavci 2.2.1).
4. **V závěrečné diskuzi zhodnotíme průběh analýzy, zdůvodníme příčiny možného chybného stanovení a pokusíme se objasnit případné problémy, které nastaly během analýzy.**

Veškeré statistické vyhodnocení (testování odlehlosti, výpočty průměrů, směrodatných odchylek, relativních směrodatných odchylek, intervalů spolehlivosti) provádime pro hladinu významnosti  $\alpha = 0,05$ . Je nutné si uvědomit, že se jedná o vyhodnocení malého počtu opakování a použit příslušné vzorce. Návod na statistické zpracování výsledků je v části Statistické vyhodnocení analytických výsledků a metod.

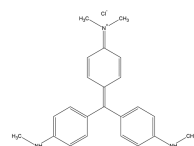
Výsledky budou přehledně zpracovány formou tabulek a grafů, v protokolu budou uvedeny veškeré výpočty zaokrouhlené na odpovídající počet platných míst.

## ÚLOHA č. 3

### STANOVENÍ SYNTETICKÝCH BARVIV POMOCÍ TENKOVRSTVÉ CHROMATOGRAFIE

#### TEORIE:

Zelený brillantní patří mezi triarylmethanová barviva, je rozpustná ve vodě a v ethanolu. Tvoří drobné lesklé krystaly. V roztoku má velmi intenzivní zelenou barvu, využívá se k barvení tkanin. Dále je využívána jako antiseptikum, desinfekce a pro barvení erytrocytů v laboratorní praxi.



Obr.: Strukturní vzorec zeleně brillantní

Tenkovrstvá chromatografie patří do skupiny separačních metod. Jejím principem je odlišná migrace složek stacionární fází, tato migrace probíhá na základě adsorpce nebo rozdělování. Separace je prováděna na tenké vrstvě (100 až 200  $\mu\text{m}$ ) stacionární fáze, která je nanesena na tenké skleněné, plastové nebo hliníkové podložce. Mobilní fázi bývají nejčastěji organická rozpouštědla, která se volí dle jejich eluční schopnosti. Na TLC desku se

pomocí skleněné kapiláry nebo mikrostříkačky nanáší velmi malé množství vzorku ( $\mu\text{l}$ ) rozpuštěného v těkavém rozpouštědle, který je po dostatečném zaschnutí a následném vložení do vyvijecí nádoby unášen mobilní fází.

Pro kvantitativní vyhodnocení chromatogramů se využívá denzitometru (skeneru) a vhodného programu, který skvrny převede na páky odečtením intenzity jejich jasu. Plocha páku odpovídá obsahu dané látky.

Základní pojmy používané při práci se skenerem a vyhodnocovacím programem:

*Pixel* – nejmenší jednotka obrazové informace, která označuje jeden bod digitálního obrazu

*Bit* – základní jednotka informace, nabývá pouze jedné ze dvou hodnot

*Byte* – jednotka informace o velikosti osmi bitů

*Barevná (bitová) hloubka* – označuje počet bitů pro uložení jednotlivého barevného kanálu v jednom pixelu. Se vzrůstající bitovou hloubkou se zvětšuje škála barev, ale také paměťová náročnost.

*Rozlišení* – udává hustotu obrazové informace, vyjadřuje se v jednotkách dpi. Hodnota *dpi* udává, kolik pixelů se vyskytuje v délce odpovídající jednomu palci (2,54 cm), zkratka vychází z anglického „dots per inch“.

*Jas* – koresponduje se svítivostí pixelu. V případě, že je pixel černý, jas nabývá hodnoty 0, v případě pixelu bílého závisí jeho hodnota na bitové hloubce, například pokud je použita bitová hloubka 8, je maximální hodnota jasu 256.

## **POUŽITÉ VYBAVENÍ:**

### ***Chemikálie:***

Zeleně brillantní ( $M = 482,64 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1}$ ), n-propanol, deionizovaná voda

### ***Laboratorní pomůcky:***

TLC desky Polygram SIL G/UV254, mikrostříkačka Hamilton, mikrozkumavka Eppendorf, tlustostěnná skleněná vyvijecí nádoba s víkem, 5 ml odměrný válec, měkká tužka, pravítko

### ***Přístroje a software:***

Skener UMAX AstraScan Slim 20, vyhodnocovací program ScanQuant

## **PRACOVNÍ POSTUP:**

Výběr vyvijecích soustavy *dle zadání vyučujícího* (n-propanol:voda v poměru 9:1, příp. hexan:voda v poměru 9:1) Připravíme vždy takové množství vyvijecí soustavy, které bude odpovídat velikosti vyvijecí nádoby (tak, aby hladina mobilní fáze dosahovala do výšky 8–10 mm).

### **3.1. TLC ANALÝZA**

Pro stanovení připravíme 5 ml roztoku organického barviva (zeleně brillantní, *příp. dle výběru vyučujícího*) o koncentraci  $0,4 \text{ g} \cdot \text{l}^{-1}$ .

Následným ředěním tohoto roztoku připravíme sadu kalibračních roztoků o koncentracích 0,05; 0,1; 0,2; 0,3 a  $0,4 \text{ g} \cdot \text{l}^{-1}$ . Pro analýzu je dostatečné množství každého roztoku 1 ml.

Na TLC desce typu Polygram®SIL G/UV o rozměrech  $40 \times 80 \text{ mm}$  naznačíme přibližně 1,5 cm od spodního okraje tužkou startovní linii, kterou rozdělíme tak, aby na ni bylo možné rovnoměrně nadávkovat šest roztoků

Do tlustostěnné vyvijecí nádoby připravíme 5 ml mobilní fáze. Mobilní fází je směs n-propanolu a vody v objemovém poměru 9:1 (příp. směs hexan:voda v poměru 9:1). Vyvijecí nádobu přikryjeme víkem a necháme nasytit parami mobilní fáze.

Na startovní linii nadávkujeme pomocí mikrostříkačky (např. Hamilton) po  $1 \mu\text{l}$  připravených roztoků o koncentracích 0,05; 0,1; 0,2; 0,3 a  $0,4 \text{ g} \cdot \text{l}^{-1}$  zeleně brillantní, posledním dávkovaným roztokem bude vzorek o neznámé koncentraci.

### ***POZOR!!!***

Dávkování roztoků je jedním z nejdůležitějších kroků celého stanovení, proto musíme dbát na pečlivost při odměrování objemu a obzvlášť na nutnost nadávkovat roztok tak, aby se vytvořila skvrna s co nejmenším průměrem. Po nadávkování roztoků musíme nechat TLC desku důkladně uschnout. Po uschnutí ji vložíme do vyvijecí nádoby a necháme mobilní fázi vzlinat dostatečnou dobu.

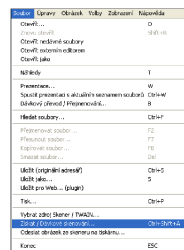
V našem případě jde především o kvantitativní vyhodnocení jedné látky, nikoliv o separaci několika látek, proto analýzu ukončíme, jakmile se skvrny dostanou do vzdálenosti 2 až 3 centimetrů od startovní linie. TLC desku vyjmeme a necháme uschnout.

### **3.2. SKENOVÁNÍ TLC DESKY:**

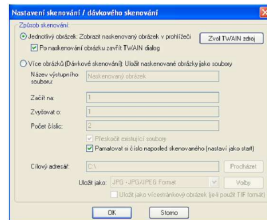
Před vložením TLC desky do skeneru zkonzolujeme a případně zajistíme čistotu jeho skel.

TLC desku vkládáme k jedné ze stran skeneru, abychom zajistili skenování ve směruvoběžném či kolmém k pohybu mobilní fáze.

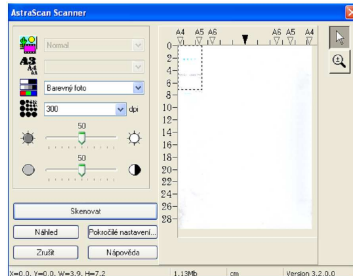
Spusťme **program IrfanView** a v nabídce „Soubor“ zvolíme možnost “Získat / Dávkové skenování“.



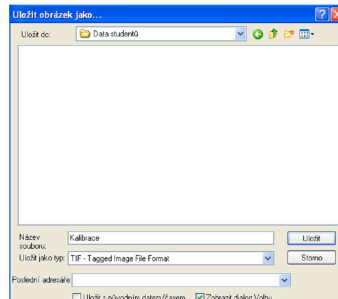
V následujícím okně zvolíme možnost „Jednotlivý obrázek“ a potvrďme stisknutím „OK“.



Skener nyní automaticky vytvoří náhled, ve kterém označíme oblast TLC desky, nastavíme parametry skenování na „Barevný foto“, rozlišení na hodnotu 300 dpi a stiskem tlačítka „Skenovat“ skenování provedeme.

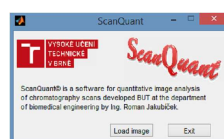


Zobrazí se sken, který volbou možnosti „Uložit jako“ v nabídce „Soubor“ uložíme do příslušné složky ve formátu typu .TIF.



### 3.3. VYHODNOCENÍ SKENU TLC DESKY:

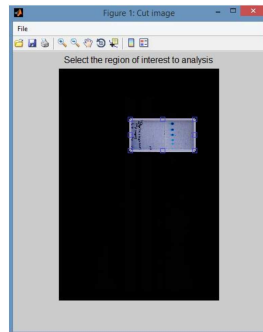
Spustíme program ScanQuant, klikneme na „Load image“ a vybereme požadovaný sken.



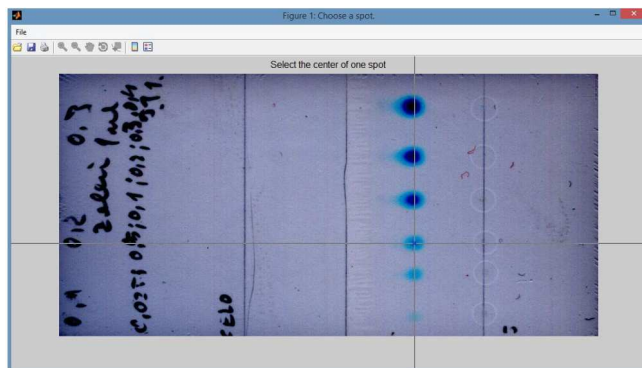
Zvolíme, zda chceme sken zpracovávat ve stupních šedi (Grayscale) nebo barevně (RGB). V této úloze zpracujeme sken oběma způsoby.



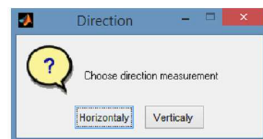
Označíme oblast, ve které se vyskytuje TLC deska, dvojklikem do této oblasti výběr potvrďme.



Kliknutím na střed skvrny označíme tu, kterou chceme analyzovat.



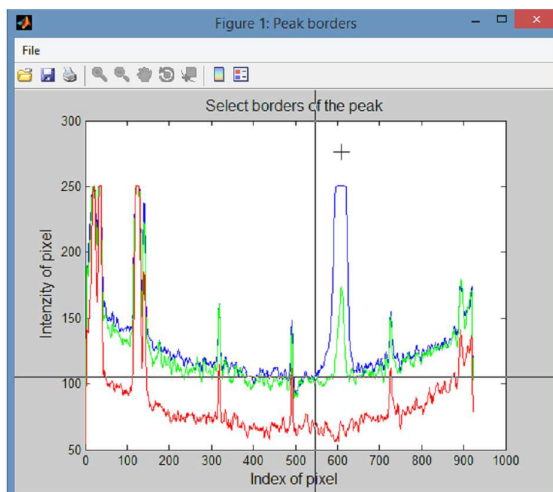
Výběrem „Horizontaly“ zvolíme, že chceme analyzovat ve směru horizontálním, v případě, že potřebujeme analyzovat ve směru vertikálním, vybereme „Verticaly“. V této úloze volíme směr tak, aby byl shodný se směrem pohybu mobilní fáze.



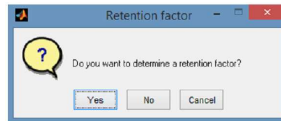
Nyní program odečte hodnoty jasu barevných kanálů pro jednotlivé pixely ve zvolené linii a zobrazí je graficky. Na horizontální ose je vynesen index pixelu, na vertikální ose jsou hodnoty jasu jednotlivých barevných kanálů.

Pík odpovídající označené skvrně je v grafu označen křížkem nad vrcholem.

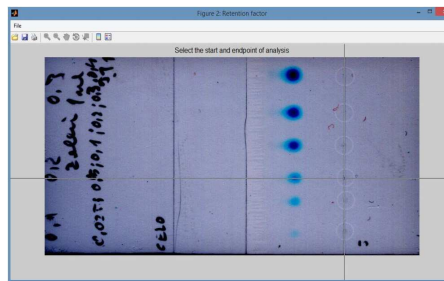
Označíme hranice píku zeleně brilantní. Jedním kliknutím označíme začátek, druhým konec.



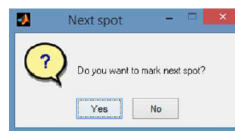
Cheeme-li spočítat retenční faktor, zvolíme v dalším okně „Yes“, v opačném případě „No“. V rámci této úlohy retenční faktor spočítáme a uvedeme do protokolu.



V případě určování retenčního faktoru jedním kliknutím označíme pozici startovní linie, druhým místo, kam doputovala mobilní fáze.



Pokud chceme analyzovat další skvrnu, stiskneme v následujícím okně „Yes“ a opakujeme postup od označení středu skvrny. V opačném případě stiskneme tlačítko „No“, pojmenujeme soubor s výstupními daty a zvolíme, kam jej uložit.



Nahrajeme další sken zvolením „New image“ nebo program ukončíme pomocí tlačítka „Close“.



Výstupem analýzy je soubor ve formátu .xlsx.

Při analýze v režimu **RGB** vypadá následovně:

Každá analýza je uložena na samostatném listu:

- o Ve sloupci A – hodnoty jasu kanálu R
  - o Ve sloupci B – hodnoty jasu kanálu G
  - o Ve sloupci C – hodnoty jasu kanálu B
  - o Ve sloupci D – obsahy ploch pod křivkami v pořadí R, G, B
  - o Ve sloupci E – retenční faktor příslušné látky

V případě analýzy v **režimu Grayscale** je výstup následující:

- o Ve sloupci A – hodnoty jasu šedi
- o Ve sloupci B – obsah plochy pod křivkou
- o Ve sloupci C – retenční faktor příslušné látky

A	B	C
1	Hodnota jasu	Integral Retenční faktor
2	11749,6	1667365,8 0,519313305
3	11687	
4	11677,6	
5	11697	
6	11620	
7	11836	
8	11941,8	
9	11871	
10	11744,8	
11	11840,8	
12	11822	
13	11828,4	
14	11983,2	
15	12217	
16	12190,6	
17	12247,2	
18	12342,8	
19	12227,8	
20	12167,2	
21	12313,4	
22	12464,8	
23	12644,2	
24	12895,4	
25	13040	
26	13182,2	
27	13411,8	

### 3.3. VYHODNOCENÍ ANALÝZY A ZPRACOVÁNÍ DAT DO PROTOKOLU

Každou skvrnu analyzujeme 3×, a to z důvodu subjektivního označení středu skvrny a hranic píku.

1. Analýzu provedeme v režimu RGB a Grayscale, výsledky mezi sebou porovnáme, uvedeme retenční faktor včetně intervalu spolehlivosti
2. Ze získaných dat sestavíme kalibrační přímku závislosti obsahu plochy pod křivkou (při RGB režimu uvažujeme sumu obsahů všech tří ploch) na koncentraci zeleně brilantní.
3. Z rovnice kalibrační přímky vypočítáme obsah zeleně brilantní v neznámém vzorku včetně intervalu spolehlivosti.
4. Diskutujeme separační chování analyzovaných látek ve vyvíjecích soustavách, zádrž stanovovaných látek v závislosti na jejich struktuře a zvoleném separačním systému)

## ÚLOHA č. 4

### STANOVENÍ ACETONU POMOCÍ PLYNOVÉ ROZDĚLOVACÍ CHROMATOGRAFIE

#### PŘÍPRAVA VZORKU PRO URČENÍ LIMITU DETEKCE

Vzorek acetonu naředíme tak, aby byl v jednom chromatogramu měřitelný šum pozadí i signál vzorku, tj. 100 000×.

#### PŘÍPRAVA NEZNÁMÉHO VZORKU PRO METODU KALIBRAČNÍ KŘIVKY

Vzorek rozpouštědla zředíme 100× do 10ml odměrné baňky a baňku doplníme destilovanou vodou po rysku. Roztok odplyníme v ultrazvukové lázni po dobu 10 minut. Pokud bude odezva signálu vzorku příliš nízká, příp.vysoká, je potřeba vzorek vhodným způsobem (ředěním) dále upravit.

#### PŘÍPRAVA NEZNÁMÉHO VZORKU PRO METODU PŘÍDAVKU STANDARDU

Do 10ml odměrné napipetujeme 100 µl neznámého vzorku, přidáme 20 µl acetonu a baňku doplníme destilovanou vodou po rysku. Roztok odplyníme v ultrazvukové lázni po dobu 10 minut. Pokud bude odezva signálu vzorku příliš nízká, příp.vysoká, je potřeba vzorek vhodným způsobem (ředěním) dále upravit.

## ÚLOHA č. 7

# STANOVENÍ MĚDI POMOCÍ ATOMOVÉ ABSORPČNÍ SPEKTROMETRIE

### 7.2.4. PŘÍPRAVA PRACOVNÍCH ROZTOKŮ

**Pracovní roztok I:** Do 100ml odměrné baňky připravíme ze zásobního roztoku mědi o koncentraci  $1 \text{ g} \cdot \text{l}^{-1}$  pracovní roztok mědi ( $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ , příp.  $\text{Cu}(\text{NO}_3)_2 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ ) o koncentraci  $0,1 \text{ g} \cdot \text{l}^{-1}$  (doplnit  $\text{H}_2\text{O}$ ).

**Pracovní roztok II:** Do 100ml odměrné baňky připravíme navážením 1% KCl (doplnit  $\text{H}_2\text{O}$ ).

**Slepý pokus (blank):** 1%  $\text{HNO}_3$

**Vzorek vína.** Vzorek vína zahřejeme na cca  $80^\circ\text{C}$ , poté ochladíme na laboratorní teplotu.

### 7.2.5. STANOVENÍ MĚDI VE VÍNĚ METODOU PŘÍDAVKU STANDARDU

Z pracovního roztoku mědi o koncentraci  $0,1 \text{ g} \cdot \text{l}^{-1}$  (viz předchozí odstavec) řeďením připravíme do 25ml odměrných baněk roztoky o následujících koncentracích  $0,0 \text{ mg} \cdot \text{l}^{-1}$ ;  $0,5 \text{ mg} \cdot \text{l}^{-1}$ ;  $1,0 \text{ mg} \cdot \text{l}^{-1}$ ;  $1,5 \text{ mg} \cdot \text{l}^{-1}$ ;  $2,0 \text{ mg} \cdot \text{l}^{-1}$ ;  $2,5 \text{ mg} \cdot \text{l}^{-1}$  a  $3,0 \text{ mg} \cdot \text{l}^{-1}$  roztoku mědi. Do každé z odměrných baněk přidáme 5 ml nezředěného vzorku vína, napipetujeme takové množství 1% KCl, aby jeho obsah v baňce byl 0,1% a doplníme po rysku 1%  $\text{HNO}_3$ .

Jako blank použijeme čistý roztok 1%  $\text{HNO}_3$ .

Roztoky proměříme na spektrometu novAA 300 (slepý pokus 5×, vzorky vína 5×).

### 7.2.6. VLIV INTERFERUJÍCH LÁTEK NA ANALYTICKÝ SIGNÁL

a) z pracovního roztoku mědi o koncentraci  $0,1 \text{ g} \cdot \text{l}^{-1}$  připravíme do 25ml odměrných baněk 4 roztoky mědi se stejnou koncentrací, tj. koncentrací  $2,0 \text{ mg} \cdot \text{l}^{-1}$  a obsahem ethanolu 0%; 2,5%; 5% a 7,5% (v/v) ethanolu. Doplníme po rysku 1%  $\text{HNO}_3$  a u každého z nich změříme  $10\times$  absorbanci.

b) stejným způsobem připravíme do 25ml odměrných baněk 4 roztoky mědi se stejnou koncentrací, tj. koncentrací  $2,0 \text{ mg} \cdot \text{l}^{-1}$ . Do jednotlivých odměrných baněk přidáme navážením  $\text{KNO}_3$  tak, aby jeho obsah v baňce tvořil 0%; 1,5%; 2,5% a 3,5%. Doplníme po rysku 1%  $\text{HNO}_3$  a u každého z nich změříme  $10\times$  absorbanci.

c) stejným způsobem připravíme do 25ml odměrných baněk 4 roztoky mědi s koncentrací  $2,0 \text{ mg} \cdot \text{l}^{-1}$ . Do jednotlivých odměrných baněk přidáme navážením  $\text{Ca}(\text{NO}_3)_2$  tak, aby jeho obsah v baňce tvořil 0%; 1,5%; 2,5% a 3,5 %. Doplníme po rysku 1%  $\text{HNO}_3$  a u každého z nich změříme  $10\times$  absorbanci.

### 7.2.7. MEZ DETEKCE A MEZ STANOVITELNOSTI

Mez detekce a mez stanovitelnosti vyhodnotíme následujícími způsoby:  
Připravíme roztok mědi o koncentraci  $0,1 \text{ mg} \cdot \text{l}^{-1}$  (příp.  $0,2 \text{ mg} \cdot \text{l}^{-1}$ ), která odpovídá trojnásobku/desetinásobku hodnoty absorbance šumu. Hodnotu šumu získáme proměřením roztoku blanku (1%  $\text{HNO}_3$ ). Oba roztoky proměříme  $10\times$ .

- i) výpočtem ze změřené hodnoty absorbance roztoku standardu mědi o nejnižší koncentraci.
- ii) s využitím kalibrační křivky: parametry určíme jako podíl trojnásobku/desetinásobku směrodatné odchylky absorbance roztoku blanku a směrnice kalibrační přímky.

## ÚLOHA č. 10

# STANOVENÍ FLUORESCEINU POMOCÍ SPEKTROFLUORIMETRIE

## ÚLOHA č. 11

### STANOVENÍ CHLORIDŮ POMOCÍ NEFELOMETRIE

#### 11.2.3. MĚŘENÍ KALIBRAČNÍ ZÁVISLOSTI A MÍRY ZAKALENÍ NEZNÁMÉHO VZORKU

##### KALIBRACE NEFELOMETRU

1. Spustíme kalibraci.
2. PRVNÍ BOD KALIBRACE: připravíme si prázdnou kyvetu, opláchneme ji a naplníme destilovanou vodou. POZOR! Hladina vody musí být při tomto testovacím měření doplněna po rysku. Tento objem je pro získání správných hodnot základ kritický.
3. Otřeme stěny kyvety měkkou látkou, která nepouští vlákna, nebo buničitou vatou, abychom se zbavili případných nečistot.
4. Uchopíme kyvetu za víčko a vložíme ji do senzoru zákalu. Značka na kyvetě musí směřovat ke značce senzoru (označena šípkou). Při každém měření zkонтrolujeme, zda značky směřují k sobě.
5. Uzavřeme kryt senzoru zákalu, jako hodnotu NTU zadáme 0. Poté kyvetu se standardem vyjmeme.
6. DRUHÝ BOD KALIBRACE: vezmeme kyvetu s obsahem standardu zákalu 100 NTU a opatrně ji čtyřikrát překlopíme, aby se promíchaly částice, které se mohly usadit na dně. Kyvetu se standardem nemícháme. Mícháním by se v ní vytvořily malé bublinky, které by mohly ovlivnit měření.
7. Kyvetu uzavřeme víčkem. Otřeme stěny kyvety měkkou látkou nebo buničitou vatou.
8. Uchopíme kyvetu za víčko a vložíme ji do přístroje, značka na kyvetě musí směřovat směrem ke značce senzoru. Uzavřeme kryt senzoru.
9. Jako hodnotu NTU zadáme 100. Nefelometr je připraven pro měření zákalu.

## ÚLOHA č. 12

### STANOVENÍ MĚDI POMOCÍ PRŮTOKOVÉ CHRONOPOTENCIOMETRIE

#### 12.2. STANOVENÍ MĚDI VE VÍNĚ

##### 12.2.1. PŘÍPRAVA ROZTOKŮ

Ze zásobního roztoku síranu měďnatého  $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  o koncentraci mědi  $1 \text{ g} \cdot \text{l}^{-1}$  připravíme 100 ml pracovního roztoku síranu měďnatého ve vodě o koncentraci mědi  $100 \text{ mg} \cdot \text{l}^{-1}$ .

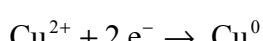
Jako blank použijeme roztok elektrolytu R-013.

##### 12.2.2. PŘÍPRAVA VZORKU K ANALÝZE

Víno zahřejeme k varu, ochladíme. Z pracovního roztoku napipetujeme do pěti 50ml odměrných baněk 5 ml vzorku vína a přidáme takové množství pracovního roztoku síranu měďnatého, aby po doplnění elektrolytem R-013 po rysku byla koncentrace mědi v jednotlivých odměrných baňkách  $0,0 \text{ mg} \cdot \text{l}^{-1}$ ;  $0,2 \text{ mg} \cdot \text{l}^{-1}$ ;  $0,4 \text{ mg} \cdot \text{l}^{-1}$ ;  $0,6 \text{ mg} \cdot \text{l}^{-1}$  a  $0,8 \text{ mg} \cdot \text{l}^{-1}$ . Odměrné baňky vložíme na 10 minut do ultrazvukové lázně.  
Každý vzorek změříme 3x.

##### 12.2.3. ANALÝZY KALIBRAČNÍCH ROZTOKŮ A VZORKU VÍNA

Použijeme průtokovou rozpouštěcí chronopotenciometrii. Průtokovou celu naplníme stanoveným vzorkem, měďnaté ionty se vyloučí na porézní pracovní uhlíkové elektrodě (E53Au) jako kov. Dochází k redukci mědi podle rovnice:

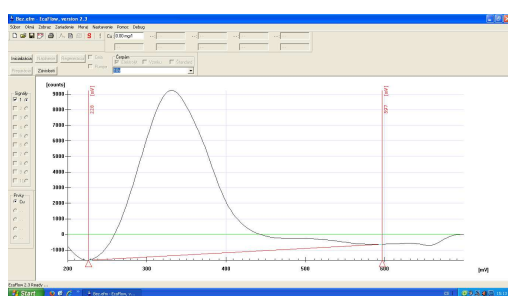


Vyloučená měď, tzv. depozit, se v dalším kroku rozpustí konstantním proudem. Tento proces se zaznamená jako signál *chronopotenciogram* a pomocí softwaru se vypočítá koncentrace mědi ve vzorku.

##### POSTUP MĚŘENÍ

1. Spustit program EcaFlow Autosampler

2. Nastavení → Parametry → Všeobecné → zvolit číslo metody – metoda č.53 Determination of Cu in wines a vybrat mód měření Bezkalibračně, mód měření pozadí Před každým měřením
3. Nastavení → Parametry → Měření → změnit hodnotu průtoku na 6 ml/min
4. Nastavení → Parametry → Kalibrace → rozkliknout modré políčko a změnit jednotky na mg/l
5. Nastavení → Parametry → Vzorky → Přidat → v zobrazené tabulce uvést číslo nádoby, název (kód) vzorku, počet opakování (3x) a zatrhnout Analyzuj → OK
6. Barevně označené hadičky ponořit do příslušných roztoků:
  - modrá hadička → roztok základního elektrolytu R-013 (dle aplikač. listu)
  - červená hadička → roztok blanku (elektrolyt R-013)
  - žlutá hadička → roztok vzorku
7. Přítlačné rameno peristaltického čerpadla přítlačit (zavaknout) k hadičce
8. Pod držák filtru umístit kádinku → kliknout na možnost Naplnění
9. Po naplnění systému elektrolytem odstranit kádinku a zapojit hadičky cely
10. Stisknout možnost Preparace (příprava elektrody k měření)
11. Spustit měření → ! a Start
12. Naměřenou křivku porovnat se vzorovým záznamem v aplikačním listě. Pokus záznam vyhovuje (kontrola porézní uhlíkové elektrody) lze přistoupit k analýze vzorku a měření kalibračních závislostí

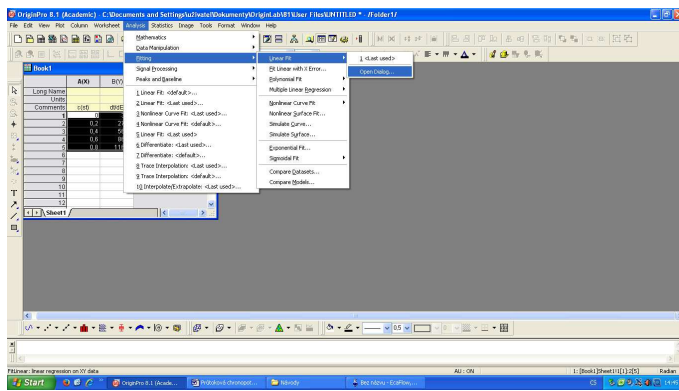


13. Nastavení → Parametry → Všeobecné → vybrat mód měření Přídavek standardu, mód měření pozadí Před každým měřením
14. Nastavení → Parametry → Kalibrace → vypsat políčka Přídavky standardu Cstd (100 mg/l), 1.přídavek, 2.přídavek, 3.přídavek (první tři roztoky)
15. Nastavení → Parametry → Vzorky → Přidat → v zobrazené tabulce uvést číslo nádoby, název (kód) vzorku, počet opakování měření neznámých vzorků (3x) a zatrhnout Analyzuj → OK, pravým tlačítkem zrušit měření srovnávacího vzorku (předchozí vzorek)
16. Spustit měření → !, označit měření vzorků a stlačit Start
17. Po ukončení měření → Nastavení → Parametry → Vzorky → pravým tlačítkem zrušit měření prvních tří prvních roztoků → OK → spustit měření → !, označit měření vzorků a stlačit Start
18. Uložit naměřená data → File → Export
19. Hodnoty uložené v PC převést do souboru v Excelu, sestrojit závislost  $f(c_{st}) = \Delta\tau/\Delta E$ .

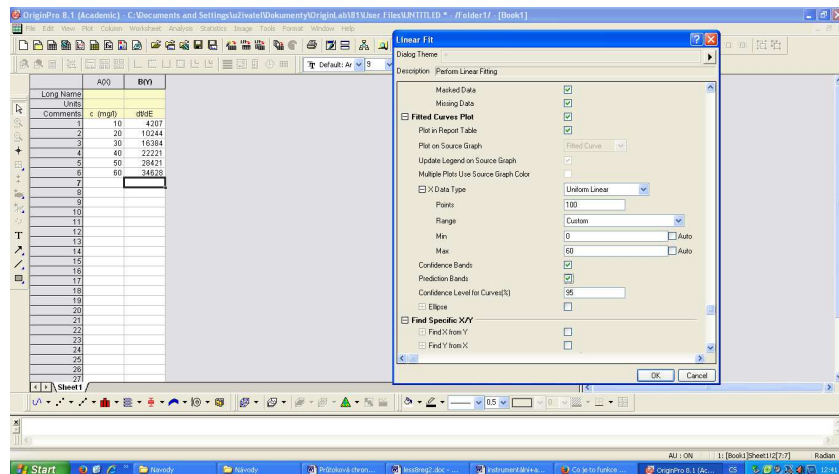
### Stanovení limitu detekce a meze stanovitelnosti pomocí programu OriginPro 8.1.

1. Spustit program OriginPro 8.1.
2. Do sloupečku **A(X)** napsat hodnoty, které leží na ose x (např. koncentrace). Do sloupečku **B(Y)** napsat hodnoty, které mají být vyneseny na ose y (např.  $\Delta\tau/\Delta E$ ). Program OriginPro 8.1 je kompatibilní s Excellem, hodnoty tedy lze nakopírovat z excelovského souboru. Vyplnit názvy sloupců v řádku *Comments* (koncentrace,  $\Delta\tau/\Delta E$ ).

3. Hodnoty, ze kterých má být vytvořen graf označit → na horní liště → *Analysis* → *Fitting* → *Linear Fit* (předpokládáme lineární závislost) → *Open Dialog* ...



4. V nově otevřeném okně „Linear Fit“ → *Fitted Curves plot* → zakliknout *Confidence bands* (pásy spolehlivosti) a *Prediction bands*. Škálu „Range“ zvolit *Custom* (běžnou) → (v případě, že chceme bod [0,0] minimální hodnotu nastavit na 0) → poté OK.



5. V pracovním sešitu „BOOK1“ se vytvoří dva nové listy – *FitLinear1* a *FitLinearCurve1*.
  6. Otevřít list *FitLinearCurve1* → zde jsou souřadnice bodů lineární závislosti i jednotlivých pásů. **Limit detekce** odečíst následujícím způsobem:

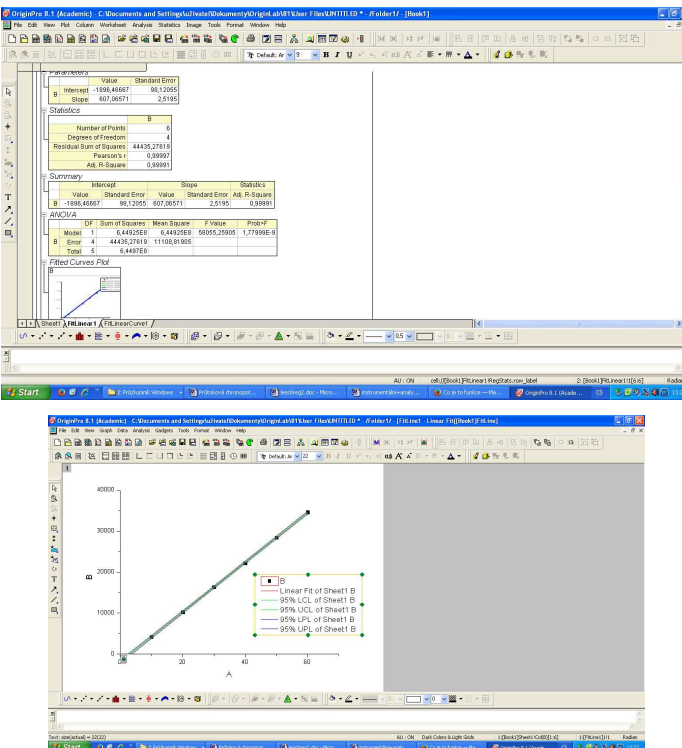
Nejprve se podíváme na hodnoty ve sloupci **A6(Y1)**, který obsahuje hodnoty „horního“ *predikčního pásu* (nad kalibrační přímkou) a zjistíme první hodnotu v tomto sloupečku (např. v uvedené tabulce je to číslo -1496,65412). Poté se podíváme do sloupečku **A5(Y1)**, který obsahuje hodnoty hodnoty „dolního“

*predikčního pásu* (pod kalibrační přímkou). V tomto sloupečku budeme hledat hodnotu, která se nejvíce blíží číslu nalezenému ve sloupci A6(Y1). Tato hodnota odpovídá nejnižšímu možnému signálu analytu (vynesen na ose y), který lze detekovat.

Pro nás je ale nejdůležitější zjistit, která hodnota na ose x tomuto signálu odpovídá. Tuto hodnotu naleznete ve sloupečku A1(X1) (v tomto sloupečku jsou vyneseny hodnoty osy x – v našem případě koncentrace). Hodnota LOD se bude nacházet na stejném řádku jako číslo nalezené ve sloupci A5(Y1).

- V listu *FitLinear1* v horní tabulce jsou zapsány hodnoty úseku (*Intercept*) a směrnice (*Slope*) kalibrační přímky.

Pokud 2x kliknete na graf „*Fitted Curves plot*“, graf se zvětší na celé okno a lze ho dále upravovat (popsat osy, změnit legendu, ...)



Pro export grafu postupujte následovně: *File* → *Export Graphs* → *Open dialog* ...

V novém okně je nutné zvolit typ obrázku – *Image type* (jpg, png, ...), do pole *File Name* napsat jméno, do pole *Path* zvolit místo umístění obrázku (např. Plocha – desktop) → *OK*.

## 12.3 VYHODNOCENÍ ANALÝZY A POKYNY PRO ZPRACOVÁNÍ DAT DO PROTOKOLU

Do protokolu uvedeme následující výpočty a přiložíme jednotlivé vytiskněné záznamy:

- Vypočítáme obsah mědi ve vzorku vína. Obsah mědi vyjádříme s odpovídající chybou stanovení (výpočet intervalu spolehlivosti).**
- Porovnáme námi zjištěný obsah mědi ve vzorku s předpokládaným množstvím mědi v analyzovaném víně.**
- V závěrečné diskusi zhodnotíme průběh stanovení, zdůvodníme příčiny možného chybného stanovení a pokusíme se objasnit připadné problémy, které nastaly během cvičení.**

Veškeré statistické vyhodnocení vychází z použití příslušných rovnic pro daný soubor dat ( $n < 7$ ) a při hladině statistické významnosti  $\alpha = 0,05$ . Podklady ke statistickému zpracování výsledků jsou v části Statistické