Zdeněk Moravec, hugo@chemi.muni.cz



Stručná historie

- ▶ 1912 První hmotnostní spektrometr, J.J. Thompson. První naměřená spektra O₂, N₂, CO₂ a COCl₂.
- ▶ 1934 MS využita v organické chemii. R. Conrad
- ▶ 1940 Elektronová ionizace. C. Berry
- ▶ 1948 Publikován návrh nového analyzátoru typu TOF (Time Of Flight). A.E. Cameron, D.F. Eggers
- ▶ 1956 První spojení GC/MS. F.W. McLafferty, R.S. Gohlke
- ▶ 1974 První spojení HPLC/MS. P.J. Arpino, M.A. Baldwin, F.W. McLafferty
- ▶ 1988 První použití ionizace elektrosprejem. J. Fenn
- ▶ 1999 Nový typ analyzátoru Orbitrap. A.A. Makarov

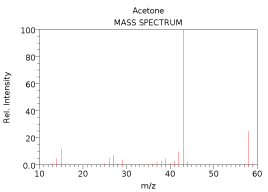
Úvod do hmotnostní spektrometrie

Základní pojmy

- Fragmentace disociace nestabilních iontů vzniklých během ionizace analytu.
- ► Hmotnostní spektrum závislost množství iontů na m/z.
- m/z podíl hmotnosti iontu a jeho náboje.
- Molekulový pík pík s hmotnostní odpovídající hmotnosti molekuly (M).
 - ► M+1
 - ► M+2
- Základní pík pík s nejvyšší intenzitou ve spektru.

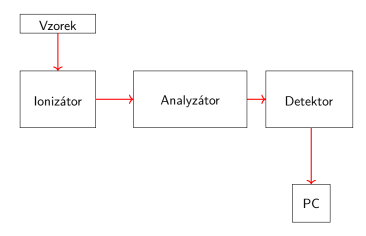
Úvod do hmotnostní spektrometrie

- ► Separační metoda.
- Principem hmotnostní spektrometrie je ionizace vzorku a analýza vzniklých iontů na základě jejich chování v magnetickém poli.
- Hmotnostní spektrum nejčastěji zobrazuje závislost intenzity signálu na poměru hmoty iontu a jeho náboje (m/z).



Úvod do hmotnostní spektrometrie

Schéma hmotnostního spektrometru

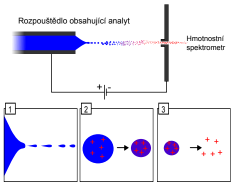


lontový zdroj

- lontový zdroj je odpovědný za ionizaci vzorku, která je nezbytá, aby mohla proběhnout jeho analýza. Podle množství dodané energie rozlišujeme měkké a tvrdé iontové zdroje.
- Elektronová ionizace (El) iontový zdroj s tvrdou ionizací. Ionizace probíhá v plynné fázi, běžně se vyskytuje u sestav GC/MS. Principem je předávání energie letících elektronů analytu. Produktem je nejčastěji kladně nabitý radikál molekuly. Často dochází k rozsáhlé fragmentaci molekuly a ve spektru chybí molekulový pík.
- ▶ Chemická ionizace (CI) měkčí ionizace než EI. Nejprve ionizujeme reakční plyn (např. CH₄) a ten následně ionizuje molekuly analytu.

lontový zdroj

Elektrosprej (ESI) - využívá se hlavně pro analýzu biologických vzorků. lonizace probíhá působením silného elektrického pole (napětí 2-5 kV) na elektrodu. lonizace probíhá za atmosférického tlaku.¹



¹Evan MAson, Electrospray Ionization Spectroscopy.svg ← □ → ← 🗗 → ← 🖫 → ← 🖫 → →

lontový zdroj

- ► MALDI Matrix-Assisted Laser Desorption/Ionization
 - Měkká ionizační technika. Využívá se při analýze biomolekul a velkých organických molekul, které snadno fragmentují.
 - Vzorek se nejprve smíchá s vhodnou matricí, např. kyselinou 2,5-dihydroxybenzoovou nebo 3,5-dimethoxy-4-hydroxyskořicovou a nanese se na kovové platíčko.
 - Směs vzorku v matrici je ozářena pulsem laseru, čímž dojde k ablaci a desorpci materiálu.
 - lonizace vzorku probíhá protonací matrice.

Analyzátor

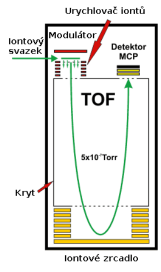
- Analyzátor je součást MS spektrometru, kde dochází k separaci iontů podle poměru m/z.
- Kvadrupól nejběžnější a nejlevnější typ analyzátoru.
 - Kombinace čtyř tyčí, na které je přivedeno stejnosměrné i střídavé napětí. Úpravou velikosti stejnosměrného napětí a amplitudy střídavého lze zvolit ionty s určitým poměrem m/z a umožnit jim doputovat k detektoru, zatímco ostatní ionty jsou vychýleny mimo detektor.²
 - Analyzátor může pracovat buď jako skenovací, kdy postupně zvyšujeme hodnotu m/z nebo v režimu SIM (Single Ion Monitoring).



²Fulvio314, Mass spectrometer quadrupole.JPG

Analyzátor

- Průletový analyzátor ionty jsou pulzně vpouštěny do evakuované trubice.³
 - Separace je založena na vztahu mezi dobou letu a hodnotou poměru m/z. lonty s menším poměrem m/z proletí trubicí za kratší dobu.
 - $\frac{m}{r} = \frac{2Vt^2}{l^2}$
 - V potenciál, t doba letu iontu, l délka trubice
 - Rozlišení analyzátoru lze zvýšit použitím iontového zrcadla (*Reflektronu*) nebo tzv. opožděnou extrakcí, kdy dochází díky vzájemným srážkám iontů ke snížení rozdílů v kinetické energii iontů.

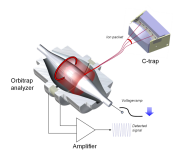


³Mkotl, Time Of Flight (TOF) Mass Analyser.gif

Analyzátor

- Orbitrap elektrostatická orbitální past.⁴
 - Nejnovější typ hmotnostního analyzátoru.
 - Skládá se z vnější a vřetenové elektrody, na které je přivedeno elektrické napětí.
 - lonty se pohybují okolo a podél středové elektrody.
 - Frekvence v ose z je nepřímo úměrná odmocnině z m/z.

$$\blacktriangleright \ \omega_z = \sqrt{\frac{k}{m/z}} \ \left[\frac{rad}{s} \right]$$

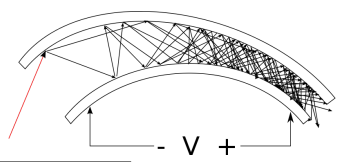


⁴Thermo Fisher Scientific (Bremen), OrbitrapMA&Injector.png⊕ → ⟨ ≧ → ⟨ ≧ →



Detektor

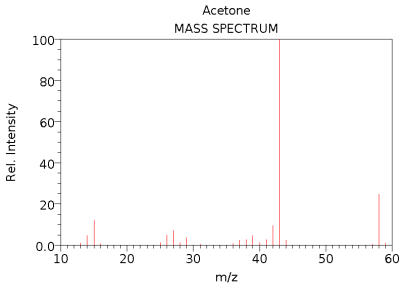
- Detektory dělíme na dvě skupiny: i) ty, které zaznamenávají všechny ionty, bez ohledu na jejich m/z a ii) ty, které zaznamenávají ionty s ohledem na jejich m/z.
- Elektronový násobič letící iont vyrazí elektron z dynody násobiče, vyražený elektron putuje na další dynody a vyráží další elektrony. Detekce probíhá měřením vzniklého proudu.^{5,6}



⁵How Electron Multipliers work

⁶Egmason, Electron multiplier.svg

Interpretace MS spekter



NIST Chemistry WebBook (http://webbook.nist.gov/chemistry),

Interpretace MS spekter

- Nalézt molekulový pík. Hledáme pík s nejvyšším poměrem m/z ve spektru.
- 2. Pokusit se o vytvoření molekulového vzorce. Užitečnou pomůckou jsou píky izotopologů.
 - Izotopology jsou izomery se stejnou strukturou, ale lišící se izotopickým složením, např. CHCl₃ a CDCl₃.
 - Přírodní uhlík se skládá z izotopů ¹²C a ¹³C. Uhlíku ¹³C je 1,1 %, tzn. že např. pro molekulu s pěti uhlíky bude intenzita píku M+1 rovna 6,6 %.
 - Interpretaci usnadňuje přítomnost píků M+2, pocházejících např. z O, Si, S, Cl, Br nebo I.
- 3. Pokud máme k dispozici databázi MS spekter, lze interpretaci zjednodušit a použít vyhledávácí algoritmus.

Interpretace MS spekter

Izotopové zastoupení běžných prvků

Prvek	М		M+1		M+2	
	m/z	%	m/z	%	m/z	%
Н	1	100,0	2	0,015		
С	12	100,0	13	1,1		
N	14	100,0	15	0,37		
0	16	100,0	17	0,04	18	0,02
F	19	100,0				
Si	28	100,0	29	5,1	30	3,4
Р	31	100,0				
S	32	100,0	33	0,79	34	4,4
CI	35	100,0			34	32,0
Br	79	100,0			81	97,3
I	127	100,0				

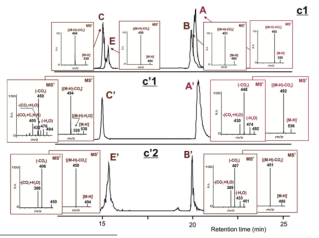
Využití MS spektroskopie

- Farmacie
- Potravinářství
- Zemědělství
- Toxikologie
 - Analýza léků
 - Analýza metabolitů
- Restaurování uměleckých předmětů
 - Identifikace polymerů
 - Identifikace přírodních látek pryskyřic, lipidů, proteinů, apod.
 - Datování předmětů pomocí 14C
- Zjišťování izotopického složení např. pro datování předmětů
- Vesmírný výzkum
- Preparativní MS možnost syntézy látek s využitím MS

Využití MS spektroskopie

Analýza barviv a pryskyřic

Kombinace HPLC/MS.⁷



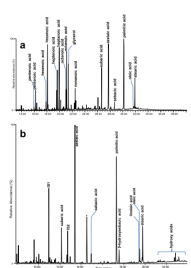
⁷SANTOS, Raquel, Jessica HALLETT, M. Conceição OLIVEIRA, Micaela M. SOUSA, Jorge SARRAGUÇA, M.S.J. SIMMONDS a M. NESBITT. HPLC-DAD-MS analysis of colorant and resinous components of lac-dye. A comparison between Exerria and Paratachardina genera. Dyes and Pigments [online]. 2015, 118, 129-136

Využití MS spektroskopie

Analýza olejových barviv v dílech Edvarda Muncha

Kombinace LC/MS.8





⁸LA NASA, Jacopo, Marco ZANABONI, Daniele ULDANCK, et al. Novel application of liquid chromatography/mass spectrometry for the characterization of drying oils in art; Elucidation on the composition of original point materials used by Educad

Literatura

- 1. DE HOFFMANN, Edmond a Vincent STROOBANT (ed.). *Mass spectrometry: principles and applications.* 3rd ed. Chichester: John Wiley & Sons, 2007, xii, 489 s. ISBN 9780470033111.
- Gross, J. H. Mass Spectrometry, A Textbook, Second Edition, Springer-Verlag Berlin Heidelberg, Germany, 2011, ISBN: 978-3-642-10709-2
- 3. HÜBSCHMANN, Hans-Joachim. *Handbook of GC-MS: fundamentals and applications.* Third edition. Wiley-VCH Verlag GambH & Co. KGaA, 2015, xvi, 863 stran. ISBN 978-3-527-33474-2.