Praktické využití IR spektroskopie

Zdeněk Moravec

27. listopadu 2014

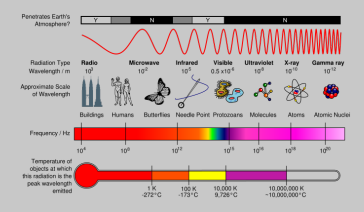
Osnova

- Základní principy IR spektroskopie
- Měřící techniky
 - ► FT-IR transmisní měření
 - ► ATR, DRIFT, PAS
 - ► TG/IR, GC/IR
- Zpracování spekter
 - Analýza spekter
 - Spektrální databáze
- Aplikace
 - Chemie
 - Restaurování uměleckých předmětů
 - Biologie
- Informace o přístrojovém vybavení UCH

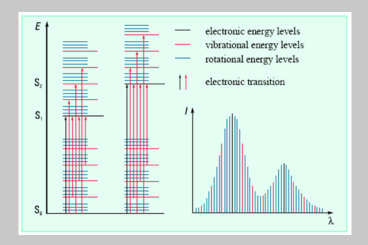
Molekulová spektroskopie

	UV-VIS	IR	MW
	50-800 nm	1-100 μ m	1-10 mm
Elektronická	Absorpční UV-VIS		
spektroskopie	Luminiscenční		
	spektroskopie		
Vibrační	Ramanova spek-	Infračervená	
spektroskopie	troskopie	spektrosko-	
		pie	
Rotační	Ramanova spek-		Mikrovlnná
spektroskopie	troskopie		spektrosko-
			pie

Základní principy IR spektroskopie



Základní principy IR spektroskopie



Vibrace chemických vazeb

- ▶ Během vibrace vazby dochází k přechodu systému na jinou energetickou hladinu.
- Přechod mezi základní a 1. excitovanou hladinou se nazývá základní (fundamentální) vibrace .
- Pokud dochází k přechodům na vyšší hladinu, jedná se o tzv. vyšší harmonické přechody (overtony). Jejich frekvence jsou přibližně násobkem fundamentální frekvence (energetické hladiny se postupně zhušťují).
- Pokud dojde k současné změně dvou vibračních stav molekuly jedná se o kombinační přechody .

Valenční a deformační vibrace

- ► Valenční vibrace dochází ke změně mezijaderné vzdálenosti.
- Deformační vibrace dochází ke změně vazebného úhlu.

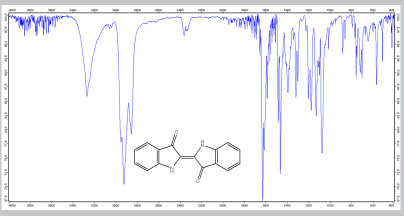
Absorpce infračerveného záření

- Aby mohla molekula absorbovat infračervené záření musí během vibrace docházet ke změně dipólového momentu.
- Při absorpci dochází ke změně amplitudy vibrace, frekvence zůstává nezměněna.
- Intenzita absorpčních pásu je úměrná druhé mocnině změny dipólového momentu.
- Absorpcí infračerveného záření molekulami vznikají pásová spektra.

Infračervená spektroskopie

- NIR $(0.7 2.5 \ \mu \text{m}; 14\ 000 4\ 000\ \text{cm}^{-1})$ infračervená spektroskopie v blízké oblasti
- ► MIR $(2,5-25 \ \mu \text{m}; 4\ 000-400\ \text{cm}^{-1})$ infračervená spektroskopie ve střední oblasti
- FIR (25 1000 μm; 400 10 cm⁻¹) infračervená spektroskopie ve vzdálené oblasti

Absorpční spektrum



Absorpční spektrum indiga

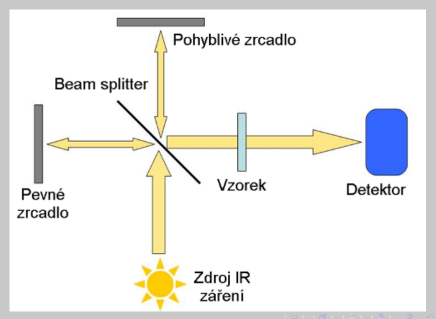
Měřící techniky

- ► FT-IR transmise, ATR
- DRIFT, IRRAS
- ► TG-IR, GC-IR

FT-IR

- Nejběžnější měřící technika
- Podle úpravy vzorku rozlišujeme měření v transmisním módu a ATR
- Spektrometr neobsahuje monochromátor, ale interferometr
- Celé spektrum se snímá najednou, získáme interferogram, který je nutné zpracovat pomocí Fourierovy transformace

FT-IR



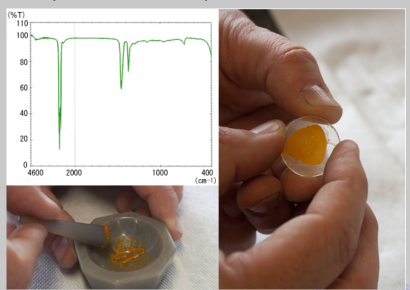
Transmisní měření

- Lze měřit pevné látky, kapaliny i plyny
- Pevné látky měříme ve formě KBr tablet (1-3 hm. % v KBr) nebo jako suspenze v Nujolu
- Kapaliny měříme jako tenký film mezi okny z vhodného materiálu (KBr, KRS, NaCl, ...)



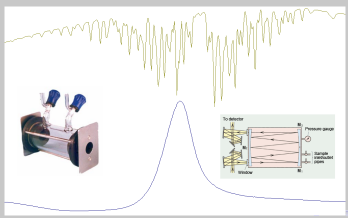
Transmisní měření - Nujol

Nujol - směs alkanů s dlouhý řetězcem.



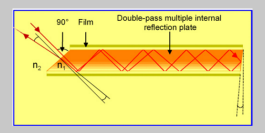
Transmisní měření

- Plyny se měří v plynových kyvetách, ty jsou konstruované tak, aby dráha paprsku byla co nejdelší
- Protože v plynném skupenství existují pouze slabé interakce mezi částicemi lze naměřit čistě rotační, rotačně-vibrační i elektronově-rotačně-vibrační spektra



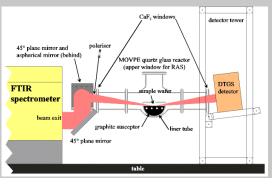
ATR

- ATR Attenuated Total Reflection
- Krystaly jsou z diamantu, ZnSe, Ge, KRS-5 (směs TIBr a TII) nebo křemíku
- Vzorek se přitlačí vysokým tlakem k měřícímu krystalu
- ▶ Paprsek se pohybuje po povrchu vzorku (0,5 5 *mu*m)



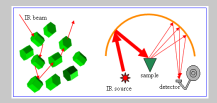
IRRAS

- IRRAS IR Reflection Absorption Spectroscopy
- Metoda vhodná pro tenké vrstvy nanesené na kovových materiálech nebo nasorbované látky na materiálech
- Pro zvýšení citlivosti se využívá polarizovaného záření



DRIFTS

- DRIFTS Diffuse Reflectance Infrared Fourier Transform Spectroscopy
- Tato technika je vhodná pro měření malých částic nebo hrubých povrchů
- Využívá rozptylu IR záření
- Rozptýlené záření je pomocí kulového zrcadla odráženo na detektor
- Práškové vzorky se měří v kelímcích, pevné vzorky se obrousí abrasivem (SiC) a měří se částice zachycené na abrasivu

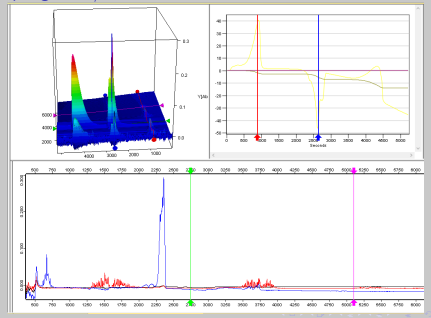


Coupling TGA/IR

- ► TGA termogravimetrická analýza
- Plyny vznikající během degradace vzorku vedeme do měřící cely a pomocí IR spektroskopie stanovíme jejich složení
- Během transportu plynů z pece do měřící cely dochází k velkému zředění plynu, proto je nutné používat citlivější detektory (MCT)



Coupling TGA/IR



Coupling GC/IR

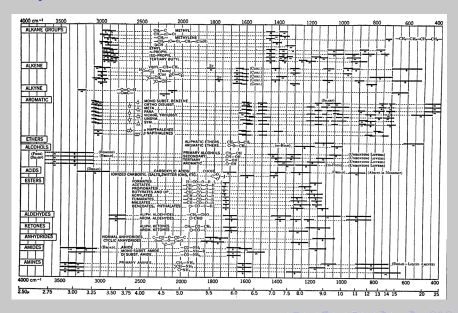
- GC plynová chromatografie
- ▶ Méně citlivé než GC/MS, ale umožňuje analýzu stereoizomerů.
- Interferogramy je nutné snímat v krátkých časových intervalech



Analýza spekter

- ▶ Oblast otisku prstu 500 1500 cm⁻¹
 - valenční vibrace většiny anorganických molekul
 - deformační vibrace organických molekul δ HCH, δ CCH, δ COH
 - některé valenční vibrace organických molekul ν C-C, ν C-O
- Charakteristické vibrace poloha spektrálních pásů funkčních skupin je relativně málo závislá na zbytku molekuly, proto je možné jejich vlnočty tabelovat

Tabulky vlnočtů



Analýza spekter

- Izotopicky obohacené molekuly
 - Izotopická substituce usnadňuje interpretaci vibračních spekter
 - Nedochází ke změně geometrie molekuly, ale změní se hmotnost atomů a tím i poloha absorpčních pásů
- Analýza vodíkových vazeb
 - ► R-O-H···O ν (OH) = 3500-2500 cm⁻¹
 - Arr R-O-H ν (OH) = 3700-3600 cm⁻¹

Databáze spekter

http://sdbs.riodb.aist.go.jp/sdbs/cgi-bin/cre_index.cgi

		unds and			
Compound Name:		Atoms:			Spectrum: Check the spectra of your interest.
	match partial 💌	C(Carbon)	1	to	□MS □IR
Molecular Formula:		H(Hydrogen)		to	□ 13C NMR □ Raman
Torrida.		N(Nitrogen)		to	□ ¹HNMR □ ESR
C, H, then the other elements are		O(Oxygen)		to	IR Peaks(cm ⁻¹): Allowance
alphabetical order, "%," for the wild card Molecular Weight:		F(Fluorine)		to	± 10
to T		Cl(Chlorine)		to	"," or space is the separator for multiple peaks.
Numbers between left and right columns		Br(Bromine)		to	Use "-", to set a range:. eg. 550-750,1650
Up to the first place of a decimal point CAS Registry No.:		l(lodine)		to	Transmittance < 80 %
CAS Registry No.:		S(Sulfur)		to	13C NMR Shift(ppm): Allowance
"%,"" for the wild card.		P(Phosphorus)		to	±2.0
SDBS No.:					"," is the separator for multiple shifts, eg. 129.3,18.4,
"%, *" for the wild card.		Si(Silicon)		to	No shift regions:
Numbers between left and right columns.			Range defined by two numbers separated by a space, eg. 110 78,		
					¹ H NMR Shift(ppm): Allowance
					±0.2
					No shift regions:
					MS Peaks and intensities:
					Mass and its intensity are a set of data
					separated by a space, eg. 110 22,
Search C	lear Hit: 20hit •	Sort by: Molec	ular Weig	ht 🕶 Ascendin	g Order

Využití IR spektroskopie v chemii

- Identifikace sloučenin srovnáním spekter s databází
- Kontrola čistoty připravených produktů, výhodou metody je její vysoká citlivost
- Kvalitativní a kvantitativní analýza polymerů, analýza degradačních produktů
- Monitorování polymerizačních reakcí
- Analýza povrchových vrstev s využitím ATR
- Kvantitativní analýza Lambert-Beerův zákon:
 - Plyny: $A = \frac{p\epsilon l}{RT}$
 - Kapaliny: $A = \epsilon cl$
 - Je nutné zvolit vhodný pás vysoký absorpční koeficient, bez překryvu s okolními pásy, symetrický a vykazující lineární závislost intenzity na koncentraci

Využití IR spektroskopie v biologii

- IR spektrosokopii lze využít ke studiu bilogoických systém, tzn. lipidů, proteinů, peptidů, biomembrán, nukleových kyselin, tkání, buněk, atd.
- U fosfolipidů lze stanovit konformaci řetězce a tím získat informace u uspořádání v buňce
- IR spektra proteinů obsahují výrazné absorpční pásy amidové skupiny, podle jejich vlnočtu a intenzity lze určit konformaci a sekundární strukturu (dekonvolucí a fitováním pásů)

