

الفصل الثاني

بعض الأجهزة والأدوات المعملية وأسس استخدامها

فيما يلي عرض مبسط لبعض الأجهزة والأدوات المعملية مع الإشارة إلى الأسس النظرية والعملية لاستخدامها .

١- الميزان Balance :

الاستعمال الصحيح للميزان هو الوسيلة الأكيدة للوزن الدقيق ، ولتحقيق ذلك يلزم اتباع الآتي :

١ - تخصص حجرة للموازين بعيدة عن التيارات الهوائية ، أو على الأقل في المعمل بعيدة عن الشبابيك أو الأبواب أو الأفران ، وعلى ألا توضع على منضدة بل على رف رخام مثبت في الحائط لتلافي أثر الاهتزازات والذبذبات الأرضية .

٢ - تنظيف الميزان قبل وبعد استعماله بفرشاة خاصة لإزالة الأتربة أو بقايا العينات المتناثرة .

٣ - غطاء الميزان بعد استعماله لإبعاده عن الأتربة .

٤ - ضبط الوضع الأفقي للميزان بالميزان المائي .

٥ - ضبط نقطة الصفر للميزان (الذي لا يضبط أوتوماتيكياً أي ذاتياً) .

٦ - بعد ضبط الميزان وتنظيفه يقلل بابه (أو أبوابه) باستمرار أثناء الوزن .

٧ - الموازين ذات الصنج لا تمسك صنجها باليد ، بل بالماسك الخاص ، لتلافي لأثر اليد الملوثة بالأتربة والعرق والدهون .

٨ - عدم الوزن والأواني أو العينة ساخنة أو حتى دافئة .

٩ - إدارة مفاتيح الميزان (سواء للضبط أو للوزن) بلطف حتى لا تتآكل المناشير التي يرتكز عليها القب أو الروافع .

١٠ - يدون الوزن حسب الدقة المطلوبة ، أو حسب أهمية الأرقام ، وعادة تدون لرابع رقم عشري .

١١ - الوزن بسرعة قدر الإمكان كي لا تتغير الوزنة بتراكم الرطوبة الجوية عليها .

١٢- حمولة ودقة الميزان ونسبة الخطأ فيه تتوقف على نوع الميزان وحساسيته .

وقد شملت التكنولوجيا العصرية كذلك الموازين ، وأصبح الميزان ذو القب والكفتان تقريباً غير مستعمل ؛ لانتشار الموازين الكهربائية ذات الحمولات والحساسيات المختلفة ، حتى أصبح أوتوماتيكياً كاملاً فتضع العينة يظهر الوزن مباشرة (أو بمجرد الضغط على زر) في ظرف ٢ ثانية، بل لقد أمكن تركيب أجهزة تجفيف (تعمل بالأشعة تحت الحمراء) على بعض الموديلات من الموازين ليعمل كميزان وفرن تجفيف ، فيقدر المحتوى المائي أو الوزن الجاف والفقء في الوزن في زمن قدره ٤-١٥ دقيقة .

وقمة التطور في استخدام الموازين تظهر في المصانع المختلفة إذ تتصل بكومبيوترات لتسجيل الأوزان وحفظها ، أو تتصل بمستودعات وسيور متحركة وأجهزة طبع بيانات وتغليف ، كما في مصانع الجبن والمعلبات والمجازر ومصانع الأعلاف وغيرها كثيراً .

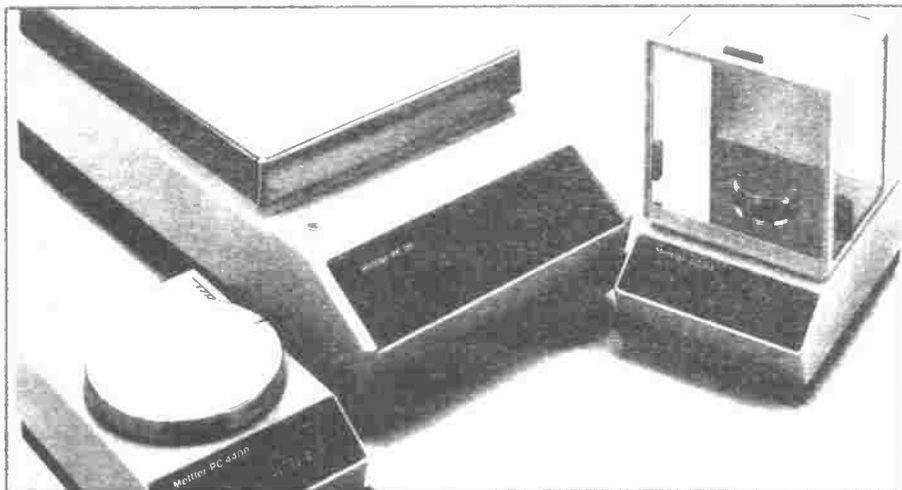
وهناك موازين دقيقة Micro Balance قد يكون حدها الأقصى ٢٥ جم أو حتى ٣ جم ، إلا أنه هناك موازين أقل دقة وحد الوزن الأقصى عليها ١٠٠٠ جم أو حتى ٣٠ كيلو ، ولا يجب وضع الأجسام التي ستوزن على الكفة مباشرة إلا إذا كانت معدنية أو زجاجية أو صينية ، أما ما دون ذلك فتوضع في زجاجة ساعة أو طبق ، كما يجب أن تكون درجة حرارة الأجسام الموزونة مساوية لدرجة حرارة الغرفة فإذا زادت حرارتها تواجد تيار هواء من أسفل لأعلى حول الكفة ويقل وزنها عن الحقيقة ، والعكس عندما تكون حرارتها منخفضة، إضافة الأوزان الأكبر أولاً، إضافة الأوزان والقب ثابت إذا كانت الأوزان أكبر من ١,٠ جم.

وتتصل الموازين الآن في المعامل بغيرها من الأجهزة لتتم عدة عمليات معملية في آن واحد فبجانء الوزن يجرى التجفيف أو التقلب أو المعايرة أو الحساب والعد وخلافها .

ومن أشهر شركات الموازين في العالم شركة Mettler الدولية الانتشار ، ومقرها بزبورخ بسويسرا وفروعها بألمانيا وهولندا والولايات المتحدة ، وكذلك شركة Sartorius الألمانية الغربية، وفروعها في هولندا وفرنسا والنمسا والمملكة المتحدة والولايات المتحدة .

وتتوقف دقة الميزان على حمولته ، وفيما يلي أمثلة لذلك (بما فيها الموازين فوق الدقيقة) :

معدل الخطأ في القراءة	حساسيته (دقته)	حمولة الميزان بالجرام
± ١ إلى ١ ميكرو جرام	١-٠,١ ميكرو جرام	٣
± ١ ميكرو جرام	١ ميكرو جرام	٤,١
± ١ إلى ١٠ ميكرو جرام	١-١٠ ميكرو جرام	٢٥
± ٠,٠٠١ مجم	١ ميكرو جرام	٣٠
± ٠,٠٠٠١ مجم	٠,١ مجم	٨٠
± ٥٠-٥٠٠ ميكرو جرام	١٠-١٠٠ ميكرو جرام	١٦٠
± ٠,٠٥ مجم إلى ± ١٠ مجم	٠,١-١٠ مجم	٢٠٠
± ١ مجم	١ مجم	٤٠٠
± ٥ إلى ١٠٠ مجم	٠,١ جم إلى ١ جم	١٠٠٠
± ١٠٠ مجم	١ جم	٢٠٠٠
± ١٠ مجم	١ جم	٣٠٠٠
± ٥٠ مجم	١ جم	٤٠٠٠
± ٥٠ مجم	١ جم	٥٠٠٠
± ٢٥٠ مجم	٥ جم	٦٠٠٠
± ١٠٠ مجم	١ جم	٧٠٠٠
± ٥ جم	١ جم	١٠٠٠٠
± ٥ جم	١ جم	١٥٠٠٠
± ٥ جم	١ جم	٣٠٠٠٠



(شكل ١) نماذج لموازين مختلفة الحمولة والدقة (١ جم - ٠,١ مجم)

وهناك موازين تقرأ حتى حساسية خامس رقم عشري من الجرام (10^{-5} جم) أى ١٠ ميكرو جرام .

٢ - الدورق المعياري Volumetric Flask :

هو أحد الأواني القياسية Measuring Vessels ذو قاعدة مستوية ، طويل العنق ، مدون على جسمه بيان بالحجم الذي يسعه الدورق حتى العلامة التي على عنقه إن وجدت ، وذلك في درجة حرارة معينة ، وتختلف حجوم الدورق المعيارية من ١٠ مليلتر إلى ٥ لتر وقد يكون لها غطاء .

ولاستعمال الدورق المعيارى لتحضير تركيز معين من محلول ما ، تذاب المادة الموزونة أولاً في كأس أو زجاجة ساعة ، ثم تنقل كميًا بالمذيب المستخدم إلى الدورق حتى قبل العلامة التي على العنق بمسافة ٢-٣ سم^٣ ، ثم يكمل حتى العلامة بالمذيب باستخدام ماصة لتلافى الزيادة في حجم المحلول عن علامة الدورق ، ثم يرج جيداً بعد سده بالغطاء الخاص . ومنه الزجاجي القياسى ومنه البلاستيك .

٣ - المخبار المدرج Measuring Cylinder :

أنبوية زجاجية أو بلاستيكية واسعة مدرجة ذات قاعدة زجاجية سميكة ، ويستخدم في أخذ الحجوم التقريبية أو حفظها وتختلف حجوم المخابير من ٥ سم^٣ إلى ٢ لتر ، ومنها ماله فوهة ضيقة ذات سدادة ومنها مدرجا ؛ ودقة المخبار تنحصر ما بين ٠,١ إلى ٢٠,٠ مل ، ومعامل الخطأ في القراءة ينحصر ما بين ٠,٠-٠,١ إلى ٢٠,٠ مل كذلك .

٤ - الماصة Pipette :

أنابيب ذات نوعين هما :

أ - ماصة ناقلة Transfer Pipette ذات انتفاخ ، مدون عليها بيان بحجم السائل الذي يملؤها حتى العلامة الموجودة على الطرف غير المدبب عند درجة حرارة معينة ، ومنها ساعات مختلفة تبدأ من ١ مل إلى ١٠٠ مل .

ب - ماصة قياسية Measuring Pipette ذات تدريج خارجي من القمة إلى القاعدة ، وذات أحجام مختلفة لأخذ أحجام مختلفة من المحاليل حسب الرغبة ، ومنها ما يكون تدريجه بالميكرو لتر أو بالمليلتر أي تبدأ سعتها من ١٠ ميكرو لتر (وتسمى بالماصة الميكرو لترية) أي ٠,٠١ مل إلى ٢٥ مل بدقة قياس ٠,٠٠٠١-٠,١ مل . وهناك الماصة الأوتوماتيك ذات الحجوم المتغايرة الميكروليترية أو الملليترية .

ملاحظات على استخدام الماصة :

١ - لا يفضل سحب المحاليل بالمص ، بل تستخدم مساعدات الماصة (من مضخات

كاوتشوك ماصة كايسة) التي تركيب على الطرف الغير مدبب للماصة أو تستخدم الماصات النصف أوتوماتك أو الأوتوماتك .

٢ - عدم استعمال الفم في ملء الماصة بالمحاليل السامة أو الملتهبة أو الكاوية .

٣ - لا يستعمل الشفط القوي Vigorous Sucking لتلافي تكوين الفقاعات الهوائية ، وعدم النفخ لتلافي دخول اللعاب .

٤ - عند تفريغ الماصة لأبد من وضعها في وضع مائل ، حتى ينزل المحلول منها بسرعة معقولة ، على أن يلامس طرفها المدبب لجدار الوعاء الداخلي .

٥ - عند ملء الماصة تملأ أولاً لأعلى من التدرج أو العلامة العلوية بقليل ، ثم تسد الفتحة العليا (في حالة عدم استخدام مساعدات الماصة) بالسبابة مع مسك الماصة بالإبهام والوسطى ، ثم يجفف الطرف السفلي من الخارج بقماش أو ورق ترشيع ، ويحرك السبابة ببطء ، واحترس حتى ينزل المحلول للعلامة . تحفظ الماصة عند عدم استعمالها بعد غسلها في وضع أفقي كي لا يחדش طرفها .

٦ - الماصة تعطي الحجم المدون عليها مع مراعاة عدم تفريغ النقطة الأخيرة بالنفخ .

٧ - لا بد من أن يكون السبابة الذي يسد الماصة جاف حتى يمكن التحكم في ضبط حجم المحلول بالماصة بتحريك السبابة ببطء للأمام والخلف (أو إلى الجانبين أحياناً - إن كانت السبابة مبتلة - أو دوران الماصة تحت السبابة) .

٨ - قبل استعمال الماصة تغسل بالماء العادي ثم بالماء المقطر ثم بالمحلول المراد استخدامه، ويقرأ الحجم عند الخط الماس للسطح المقعر من السائل عديم اللون (أو الخط الماس للسطح العلوي من السائل الملون) مع أخذ القراءة والماصة في مستوى أفقي مع النظر . كسر الطرف المدبب للماصة يفقدها تمام التحكم في إنزال حجم معين منها .

٩ - معامل الخطأ في قراءة الماصة ما بين $\pm 0,002$ و $\pm 0,1$ مل .

٥ - السحاحة Burette :

أنبوبة مدرجة من القمة إلى القاعدة ، مع وجود اختناق في القاعدة وتنتهي بصنبور زجاجي أو خرطوم كاوتشوك بمحبس ، ومنها أحجام مختلفة من ١-١٠٠ مل ، مع تقسيم كل مل إلى عشرة أقسام كل منها ٠,٠١-٠,٢ مل حسب الحجم الكلي .

ملاحظات على استعمال السحاحة :

١ - تحفظ السحاحة في وضع رأسي عند استخدامها .

٢ - تملأ بواسطة قمع صغير إلى ما فوق أعلى التدرج بقليل ، ثم يفتح الصنبور لطرده فقاعات الهواء أسفل الصنبور ، على أن يكون الجزء التالي للصنبور مملوءاً تماماً بالمحلول ،

- ثم يفتح الصنبور تدريجياً لضبط سطح المحلول عند التدرج العلوي بالضبط .
- ٣ - ينزع القمع مباشرة عقب ملء السحاحة - أي لا يعاير في وجود القمع - أو يضبط حجم المحلول بالسحاحة في وجود القمع .
- ٤ - تسمح السحاحة وقرأ حجم المحلول بها ، كما سبق ذكره في الماصة .
- ٥ - يراعى عدم وجود أي تنقيط من صنبور السحاحة قبل استعمالها .
- ٦ - في حالة وجود فقاعة هواء عند وصلة الكاوتشوك يشنى الجزء الكاوتشوكي إلى أعلى ، مع السماح للسائل بالتزول والخرطوم مرفوع لأعلى فيساعد على خروج الفقاعة .
- ٧ - هناك سحاحة أوتوماتيكية يمكن ملؤها أولاً بأول عند إفراغها لاتصالها بخزان ملىء بالمحلول ، وهذا في حالة استعمالها لمحلول معين دوماً .
- ٨ - بعد انتهاء العمل بالسحاحة وغسيلها جيداً توضع مقلوبة على حاملها ؛ لتلافي تريب سطحها الداخلي . معامل الخطأ لقراءة السحاحة يقع ما بين $\pm 0.1\%$ إلى $\pm 1.5\%$ مل.

٦ - الدورق المخروطي Conical Flask :

دورق مخروطي الشكل ومنه أحجام مختلفة من ٢٥ مل إلى ٥ لتر ، ومنه ماهو مدرج لأحجام بينية ، ومنه ما له سدادة مصنفرة (غطاء) ، وهو يغسل بالماء العادي ثم الماء المقطر ولا يغسل بالمحلول الذي سيوضع به كي لا يتأثر حجم المحلول إذا ما استخدم في المعايرة .

٧ - المجفف Desiccator :

يستعمل في حفظ الأدوات المستخدمة في الوزن ، وكذلك في حفظ العينات وخلافها، ثابتة الوزن ، ويعدها عن الرطوبة الجوية التي تغلف كل شيء في الجو ، وتختلف من وقت لآخر ومن مكان لآخر ، فتختلف بالتالي الأوزان لهذه الأشياء من وقت لآخر ، مالم تكن محفوظة في المجفف . والمجفف حيز مغلق محكم خال من الرطوبة الجوية لوجود مادة تمتص الرطوبة أولاً بأول توضع بقاع المجفف ، ومن هذه المواد المجففة كلوريد الكالسيوم وهي الأكثر انتشاراً واستخداماً ، كما قد تستعمل كبريتات النحاس أو السليكاجيل .

وتستعمل المجففات كذلك لحفظ الأدوات الخارجة من الأفران لتبرد قبل وزنها بعيداً عن الرطوبة الجوية ، وفي استعمالها للأدوات الساخنة التي تسبب تمدد هواء المجفف فيؤدي ذلك إلى طرد غطاء المجفف ، وإذا ترك المجفف مفتوحاً فترة لتمدد الهواء ثم غلق بعد ذلك ؛ فإن انكماش هواء المجفف نتيجة تبريد الأجسام داخله يؤدي إلى زيادة الضغط الجوي خارج المجفف عن الضغط داخله فيصعب فتح المجفف ، وعند فتحه بشدة يندفع

التيار الهوائي داخل المجفف بقوة مما يسبب تطاير ما قد يكون بالمجفف من عينات فيسبب خطأ كبيراً ، لذلك تستعمل المجففات التي يكون بغطائها فتحة عليها صنبور يمكن بواسطته طرد الهواء المتعدد، وكذلك بواسطته يعادل الضغط خارج وداخل المجفف، أو تغطي الأشياء الساخنة في المجفف قبل الغلق إذا كانت تحتوي على عينات يخشى تناثرها بفعل تيارات الهواء التي تحدث داخل المجفف عند فتحه .

ومن المجففات أقطار وأحجام وأشكال متباينة ، وما له فتحة بغطاء أو بدون ، وما له صنبور علوي أو جانبي ، وما يمكن احتماله للحرارة في حمام مائي أو زيتي ، وما يتحمل التفرغ إلى غير ذلك . والحجم الأكثر شيوعاً هو ماله عنق مقياس ٣٢/٢٩ م وارتفاع جسمه ١٨٠ م وقطره الداخلي ٢٤٥ م وارتفاعه بدون السدادة ٢٧٠ م .

وكما سبق الذكر فأكثر المواد المجففة (المستخدمة في المجففات) انتشاراً هي كلوريد الكالسيوم (4-8 mesh) ، إلا أن حمض الكبريتيك المركز أفضل ولكنه خطر في تداوله ، كما تستخدم السليكاجيل مع دليل لإيضاح احتياجها لإعادة التنشيط ، وهي مفضلة الاستخدام إلا أن الأكثر كفاءة هي بيركلورات الماغنسيوم وكذلك خماسي أكسيد الفوسفور (فسفور بنتوكسيد) وكبريتات النحاس اللامائية .

ومن كبرى الشركات العالمية التي تنتشر منتجاتها الزجاجية في بقاع الأرض جميعها هي شركة JENA^{ER} للزجاجات المعدنية ، وتنتشر منتجاتها تحت أسماء تجارية ، منها Jena ، Glas, Duran, Supremax, Fiolax, Duroplan, Verdura, AR-Glas, Durobax وجميعها علامات تجارية لشركة Jena Glaswerk Schott & Gen., Mainz في ماينز بألمانيا الغربية ، وتمتاز منتجاتها بثبات صفاتها الطبيعية والكيمائية ، ولها علامات مميزة على منتجاتها تشير لمقاومتها لكيمائيات معينة أو عدم مقاومتها ، وذلك على درجات حرارة معينة ، كما أن لكل منتج مواصفات أخرى مثل السمك والقطر والسعة والطول والعنق ... إلخ .
وفيما يلي السمات (الحجم) المختلفة لبعض منتجاتها الزجاجية بالمليتر :

كأس مدرّج بمصب	كأس مدرّج بدون مصب	كأس للصبغات سميك الجدران	كأس ترشيح سميك الجدران بمصب	كأس فيليب بمصب	دورق مخروطي مدرّج	دورق مستدير القاعدة
٥ مل غير مدرّج	٥٠ مل	١٠٠ مل	٢٥٠ مل	١٥٠ مل	٢٥ مل	٥٠ مل
١٠ مل غير مدرّج	١٠٠ مل	٢٥٠ مل	٥٠٠ مل	٢٥٠ مل	٥٠ مل	١٠٠ مل
٢٥ مل	١٥٠ مل	٥٠٠ مل	١٠٠٠ مل	٥٠٠ مل	١٠٠ مل	٢٥٠ مل
٥٠ مل	٢٥٠ مل	١٠٠٠ مل	٢٠٠٠ مل		٢٠٠ مل	٥٠٠ مل
١٠٠ مل	٤٠٠ مل		٣٠٠٠ مل		٢٥٠ مل	١٠٠٠ مل
١٥٠ مل	٦٠٠ مل		٥٠٠٠ مل		٣٠٠ مل	٢٠٠٠ مل
٢٥٠ مل	١٠٠٠ مل		١٠٠٠٠ مل		٥٠٠ مل	٣٠٠٠ مل
٤٠٠ مل			١٥٠٠٠ مل		١٠٠٠ مل	٤٠٠٠ مل
٦٠٠ مل			٢٠٠٠٠ مل		٢٠٠٠ مل	٦٠٠٠ مل
٨٠٠ مل					٣٠٠٠ مل	١٠٠٠٠ مل
١٠٠٠ مل					٥٠٠٠ مل	٢٠٠٠٠ مل
٢٠٠٠ مل						
٣٠٠٠ مل						
٥٠٠٠ مل						
١٠٠٠٠ مل غير مدرّج						

بوتقة بمصب قطر حافتها	زجاجات محاليل	قمع قطر حافته	دورق مسطح القاعدة	دورق كلداهل
٤٠ مم	٥٠ مل	٣٥ مم	٥٠ مل	٥٠ مل
٥٠ مم	١٠٠ مل	٤٥ مم	١٠٠ مل	١٠٠ مل
٦٠ مم	٢٥٠ مل	٥٥ مم	٢٥٠ مل	٢٥٠ مل
٧٠ مم	٥٠٠ مل	٧٠ مم	٥٠٠ مل	٥٠٠ مل
٨٠ مم	١٠٠٠ مل	٨٠ مم	١٠٠٠ مل	٧٥٠ مل
٩٥ مم	٢٠٠٠ مل	١٠٠ مم	٢٠٠٠ مل	١٠٠٠ مل
١١٥ مم	٥٠٠٠ مل	١٥٠ مم	٤٠٠٠ مل	
١٤٠ مم	١٠٠٠٠ مل	٢٠٠ مم	٦٠٠٠ مل	
١٩٠ مم	٢٠٠٠٠ مل	٣٠٠ مم	١٠٠٠٠ مل	
٢٣٠ مم				

أنابيب اختبار	أنابيب طرد مركزي	دورق معيارى	مخبار	سحاحة	ماصة
قطر × طول	قطر × ارتفاع	١٠ مل	١٠ مل	١ مل	٠,١ مل
١٦ × ١٦ مم	٨ × ٧٠ مم	٢٠ مل	٢٥ مل	٢ مل	٠,٢ مل
١٨ × ١٨ مم	١٠ × ٧٥ مم	٢٥ مل	٥٠ مل	٥ مل	٠,٥ مل
٢٠ × ١٨ مم	١٠ × ١٠٠ مم	٥٠ مل	١٠٠ مل	١٠ مل	١ مل
٢٥ × ١٥٠ مم	١٠ × ٧٥ مم	١٠٠ مل	٢٥٠ مل	٢٥ مل	٢ مل
٢٥ × ٢٠٠ مم	١٢ × ١٠٠ مم	٢٠٠ مل	٥٠٠ مل	٥٠ مل	٥ مل
٣٠ × ٢٠٠ مم	١٦ × ١٠٠ مم	٢٥٠ مل	١٠٠٠ مل	١٠٠ مل	١٠ مل
	٢٤ × ١٠٠ مم	٥٠٠ مل	٢٠٠٠ مل		٢٥ مل
	٣٤ × ١٠٠ مم	١٠٠٠ مل			٥٠ مل
	٤٠ × ١١٥ مم	٢٠٠٠ مل			١٠٠ مل
	٤٤ × ١٠٠ مم	٥٠٠٠ مل			
	٥٦ × ٤٧ مم				

وعند استخدام أدوات قياس الحجم يستعمل المخبار لأحجام المحاليل التي لا يلزم أخذها بدقة شديدة (وقد يستعمل الكأس المدرج أو الدورق المخروطي المدرج) على أن يوضع على سطح مستو ثابت ، بحيث يكون سطح المحلول عند القراءة فى مستوى العين . أما الماصة غير المدرجة فتستعمل فى أخذ حجوم معينة بالضبط ، والماصة المدرجة كالسحاحة ، تستعمل لقياس أحجام أقل من سعتها الكلية أو لقياس أجزاء من المليلتر .

ونظراً لأن العين نخطئ عادة فى قراءة سطوح المحاليل بقدر متباين على حسب قطر السحاحة أو خلافتها (حوالى $\pm 0,04$ مل فى المتوسط عندما يكون قطر السحاحة ١ سم) فإن استعمال المحاليل المخففة يقلل من نسبة هذا الخطأ عما لو استعملت المحاليل المركزة ، فإذا استخدمنا سحاحة قطرها ١ سم لمحلول يد ك ب أ ؛ ١ ، ٠ ، ع ، فإن الخطأ يقدر بحوالى $(٤٩ \times \frac{1}{3} \times \frac{1}{3} \times \frac{1}{3}) = 0,00196$ جم أو ما يوازى ٠,٢ مجم ، أما لو استخدم حمض الكبريتيك الأساسى ، فسيكون خطأ العين عشرة أضعاف ما سبق حسابه $(٤٩ \times \frac{1}{3} \times \frac{1}{3} \times \frac{1}{3}) = 0,00196$ جم أو ما يوازى ٢,٠ مجم .

٨ - القمع وورق الترشيح Filter Papers & Funnel :

للترشيح الدقيق الكامل تراعى الاعتبارات القادمة :

- ١ - اختيار ورق الترشيح المناسب لحجم القمع (زجاجي أو بلاستيك) .
- ٢ - نوع ورق الترشيح يجب أن يتناسب مع حجم حبيبات الراسب والغرض من الترشيح ، هل هو سرعة الترشيح أو دقة الفصل .

٣ - إجراء الترشيح بطريقة Decanting (لضمان سهولة غسل الرواسب) بنقل السائل لورق الترشيح أولاً يليه الراسب .

فورقة الترشيح المناسبة للقمع هي التي بعد وضعها في القمع يترك بين حافتها وحافة القمع حوالي ٢ سم ، وينبغي ألا يرتفع سطح المحلول المضاف بحيث يترك حوالي ٢ سم من حافة الورقة ، مع تبليل القمع أولاً قبل وضع الورق فيه لتطبيق جيداً على سطح القمع الداخلي فيسهل الترشيح .

ويختلف ورق الترشيح كثيراً في وزن المتر منه وفي سمكه وفي مقاساته وتشربه ومسامه وسرعة الترشيح خلاله واحتوائه على رماد ونوع الرماد ونعومته ، وعليه فيتوقف تحديد نوع ورق الترشيح على نوع التحليل إن كان كمياً أو نوعياً ، وكذلك على التقديرات المختلفة والمحاليل المستخدمة وغير ذلك .

٩ - أجهزة قياس الكثافة والوزن النوعي :

ومن بينها مثلاً قنينة الكثافة Pycnometer وميزان وستفال Westphal Balance والهيدرومترات Hydrometers وفي الجهازين الأولين تقارن أوزان حجومات متساوية من السائل والماء على درجة حرارة معينة ، وفي الهيدرومترات تقارن نسب حجومات الأوزان المتساوية . وهناك هيدرومترات خاصة تعطي قراءات أخرى كالبيومية Baume ، ومن درجات البيومية يستنتج الوزن النوعي . والوزن النوعي هو نسبة وزن حجم معين من المادة عند درجة حرارة معينة ووزن نفس الحجم من الماء على درجة حرارة ٤ م .

١٠ - قياس اللزوجة :

هي المقاومة الناتجة عن احتكاك داخلي تبذله المواد اللزجة لقوى تغير شكلها ، أي أنها مقاومة الانسياب أو السيولة . وتقاس اللزوجة بالبويز Poise وهي وحدة مطلقة للزوجة ، وهي عبارة عن القوة التي إذا ما وقعت على وحدة المساحة بين مستويين متوازيين مساحة كل منهما ١ سم^٢ ويبعدان عن بعضهما ١ سم ، تحدث اختلافاً في سرعة الانسياب بين المستويين مقدارها ١ سم في الثانية .

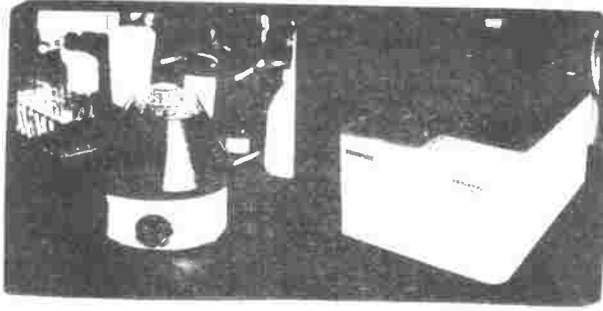
وعادة تقدر اللزوجة النسبية للمواد أي بالنسبة لمواد قياسية كالماء (لزوجته المطلقة ١,٠٠٥ سنتيبويز عند ٢٠ م) وتشابه اللزوجة النسبية واللزوجة المطلقة إذا ما عبر عنهما بالسنتيبويز (٠,٠١ من البويز) . وتقدر عادة اللزوجة لمنتجات النشا اللزجة والزيت والدهون باستخدام أجهزة قياس اللزوجة مثل جهاز اسطوالد Ostwald وجهاز ماك مايكل وجهاز هوبلر Hppler ، والأول زجاجي مكون من أنبوبة شعيرية (وتتوقف معاملات اللزوجة على قطر الأنبوبة وقوة دفع السائل والزمن اللازم لهبوطه وطول الأنبوبة الشعيرية ، وكثافة السائل وعجلة الجاذبية) ، والثاني يعتمد على اللف للوعاء الذي به العينة التي يسقط فيها

غاطس بزنبرك ، فيقاس مدى الالتواء المعرض له الزنبرك نتيجة لزوجة المادة اللفافة ، ويعرف هذا الجهاز بجهاز ماك مايكل الزنبركي للزوج Mac Micheal Torsion Viscosimeter . بينما الجهاز الأخير ذو كرة معلومة الأبعاد يقاس الزمن اللازم كي تقطع مسافة معينة داخل السائل المختبر ، وتؤخذ للزوج كـمقياس للنشاط الإنزيمي المحلل (المؤدي لخفض اللزوجة) كما أنها تستخدم في تقدير نسبة الرطوبة في بعض المركبات .

١١ - أجهزة الطرد المركزي Centrifuges :

وهي متعددة الأحجام والسرعات والكفاءات والأغراض (حسب قطر الحبيبات وصلابتها) ، فمنها ما يستخدم لفصل الغازات ، أو نزع الغازات ، أو للاستخلاص ، أو للفصل بدرجاته ، أو للترسيب ، أو للترشيح ، أو الغريلة ، وعلى ذلك تختلف سرعاتها وقوة مواتيرها ويتم حساب معامل سرعتها (ع) بمعلومية نصف قطر الأذرع (r) وسرعة زواياها (W) وسرعة الأرض (g) (٩,٨١ م/ث^٢) من المعادلة $g = \frac{r \cdot W^2}{g}$.

وهي تتراوح من ٣٠٠ (لأجهزة الطرد المركزي الغريلي أو الترشيحي) إلى ٦١٠ (لأجهزة الطرد المركزي العالية Ultracentrifuges) ، وتستخدم في المعامل والمصانع سواء في مصانع الألبان ، أو الزيوت ، أو الصناعات القائمة على الدم والمستحضرات الطبية وخلافها . أما الأجهزة العملية فمنها ما يعمل على تيار ١١٠ أو ٢٢٠ فولت وأقصى سرعة لها تتفاوت ، فمنها ما تصل إلى ٣١٠٠ لفة / دقيقة وحتى ١٢ ألف لفة / دقيقة وأكثر .



(شكل ٢) نماذج لبعض أجهزة الطرد المركزي العملية

١٢ - قياس PH :

هناك طريقتان لقياس قيمة PH السوائل ، وهما : إما طريقة كهربية Electrometric أو طريقة لونية Colorimetric بمساعدة أدلة ، والطريقة الأولى هي الأدق لكنها مكلفة ، أما الطريقة الثانية فتتوقف على استخدام ورق ترشيح مشرب بالدليل ، أو خليط الأدلة الملونة الذي يرتبط بالورق بروابط اشتراكية على السليلوز ، أو محاليل الدلائل ، والعينات التي تحتاج وقتاً طويلاً (أكثر من ١٥ دقيقة) حتى يتحول لون ورق PH معها تحتاج لتقدير حموضتها ، إما بسوائل أدلة بدلاً من الورق أو باستخدام الطريقة الكهربية .

ورق PH الحديث يعطى فروقاً لونية عند درجات PH المختلفة (وكسور الدرجات) مما يسهل القراءة ، كما أن منه ما يقيس حموضة الخبز واللحم والزيت وقياس في السوائل الملونة والعكرة ، ومنها ما يقيس من PH صفر إلى ١٤ أو من صفر-٦ ، ١٠-٥ ، ٧-٥ ، ١٤ بدقة ٠,٥ درجة ، أو يقيس من PH صفر-٢,٥ ، ٢,٥-٤ ، ٤-٥ ، ٥-٦ ، ٦-٧ ، ٧-٨ ، ٨-٩ ، ٩-١٠ ، ١٠-١١ بدقة ٠,٢-٠,٣ درجة أو ٥,٢-٧,٢ بدقة ٠,١-٠,٣ درجة أو ١-١٠ ، صفر-١٤ بدقة وحدة واحدة ، وخلاف ذلك كثير ، في صورة شرائط أو لفافات بدليل ألوان أو بدون ، أما السائل فمنه ما يقيس PH ٤,٥-٩,٠ بدقة ٠,٥ وحدة أو صفر-٥ ، ٤-١٠ ، ٩-١٣ مع دليل ألوان .

ويؤثر بالخطأ في القياس اللوني للحموضة وجود كل من الأملاح المتعادلة ، الحرارة ، البروتينات ، قلويدات ، المذيبات العضوية وغيرها ، وذلك لأن الأدلة تركيبتها الكيماوي إما أحماض أو قواعد عضوية ضعيفة التآين ، وبالتالي تتأثر درجة توزيعها على أجزاء المحلول بالعوامل المذكورة آنفاً (والدلائل تعمل كحامضية أو كقاعدية حسب رقم حموضة الوسط الموجودة به) ولون الجزيئات غير المتآينة للدليل يختلف عن لون أيوناتها ، وعليه فيختلف لون الدليل باختلاف PH الوسط .

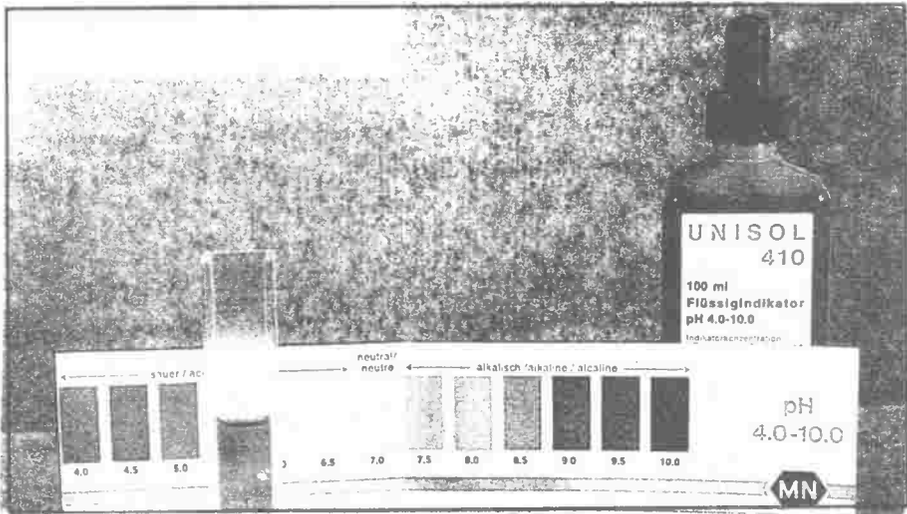
وهناك طرق لونية قديمة كطريقة La Motte ، وطريقة Hellige يتم فيها تجريب عدة أدلة حتى نصل للدليل المناسب ، ويقارن اللون فيها بأنايب مقارنة أو زجاج ملون باستخدام صندوق خاص .

عند قياس PH بالأجهزة الكهربية في عينة ، فإن كانت سائلة عادية تقاس فيها مباشرة ، وإن كانت عالية اللزوجة تخفف ٥٠٪ ، وإن كانت مسحوقاً تخفف أو تعلق ٢٥٪ ، وإن كانت غير ذائبة ترج نصف ساعة قبل القياس .

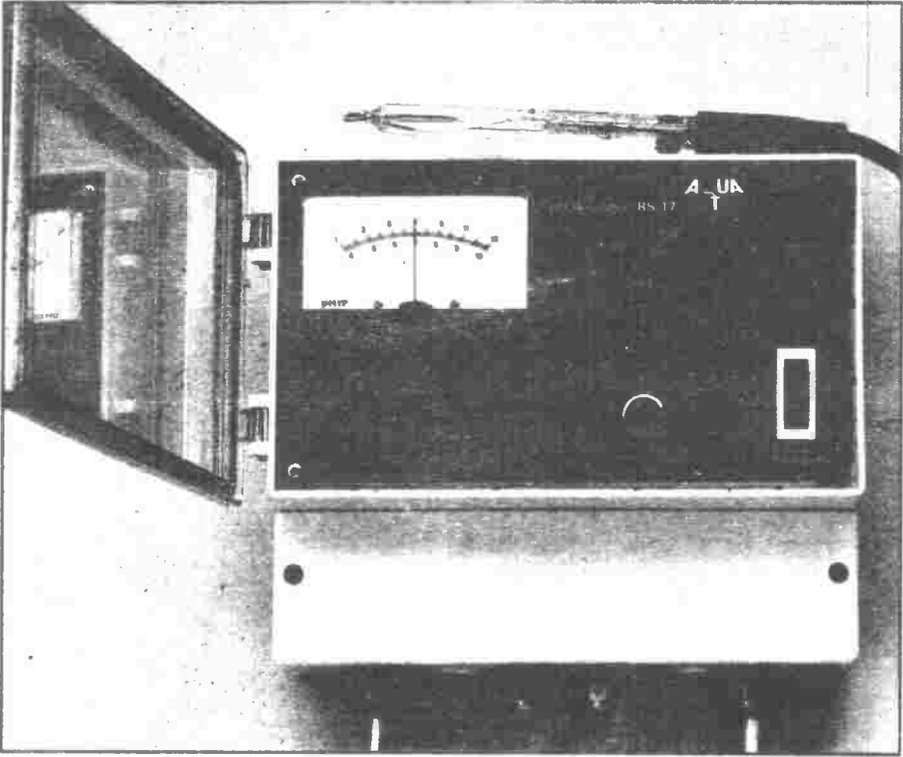
تعاير دقة الجهاز بمحلولين منظمين مختلفين في رقم الحموضة ، مع غسيل الالكترود بالماء المقطر عقب كل قياس . أفضل ظروف جوية للقياس ٢٠-٤٠٪ رطوبة نسبية على درجات الحرارة الطبيعية ؛ على الرطوبة المنخفضة تسبب الشحنات الاستاتيكية عدم ثبات

القراءة ، كما أن ارتفاع الرطوبة يؤدي لامتناسها مما يؤدي لتسرب كهربى شديد ، ومعظم أجهزة PH لا تعمل على رطوبة نسبية أعلى من ٩٠٪ على ٢٥ م ، وأفضل هذه الأجهزة حساسية ما كان يتأثر منها بشدة بالرطوبة .

يمكن تنظيف الالكترود بغمسه في حمض HCl مخفف ، ثم الغسيل بالماء المقطر ، ويمكن مسحه برفق بنسيج ناعم ممتص . يراقب عدم دخول الهواء في الدائرة الكهربية عند إلكترود كالومل بانخفاض مستوى كلوريد البوتاسيوم في القنطرة الملحية ، فيمكن إزالة الفقاعة الهوائية بتسخين الإلكترود في ماء دافئ أو بالتفريغ الهادى لفراغ القنطرة الملحية .



دليل سائل لقياس PH المحاليل لونيا



(شكل ٣) جهاز قياس PH كهريا

رقم الحموضة PH هو عبارة عن اللوغاريتم السالب لتركيز أيون الأيدروجين ، وإن كان صعباً قياس تركيز أيون الأيدروجين ، فيعبر عنه حديثاً بالنشاط الأيوني ، وهو لا يقاس مباشرة بل عن طريق خواص المحاليل ، كضغط البخار ، والانخفاض في درجة التجميد ، أو الارتفاع في درجة الغليان ، أو التوصيل الكهربائي ، وهي نتيجة تركيز ونشاط الأيونات والظواهر الديناميكية الحرارية في المحلول ، وتقارن الحموضات باستعمال القوة الأسيّة Ion-exponent وهي القيمة الدالة على قوة الأس exponent الذي يجب رفع ١٠ إليه ليساوي تركيز أيون الأيدروجين بدون العلامة السالبة .

ويتراوح التركيز التقريبي لأيونات الأيدروجين في الأغذية من ١٠-٧ إلى ١٠-٢ جزئياً/لتر (ماء إلى منتجات حامضية) ، واستعمال النشاط الأيوني هو أساس تقدير رقم الحموضة بالطريقة الكهربائية الدقيقة ، أي أن الفرق بين رقمين للحموضة هو فرق في جهد مقاسا بواسطة Galvanic Cell ، واصطلح على أن القوة الدافعة الكهربائية لخلية تحتوي محلول كلوريدي ذا تركيز جزئى مقداره ١ هو مقياس أولى رمزي .

ولضبط أجهزة قياس رقم الحموضة PH-meters تستعمل محاليل منظمة Buffer Solutions ، وهي المحاليل التي لها فعل منظم Buffer action ، أي مقاوم للتغيير في رقم الحموضة الذي يحدث في المحلول عندما يتعرض لزيادة أو فقد للحمض أو القلوي ، وأكثر المحاليل المنظمة كفاءة عبارة عن مخاليط من أحماض ضعيفة أو قواعد ضعيفة وأملاحها ، وذلك راجع إلى الدرجة البسيطة التي تتأين بها الأحماض والقواعد الضعيفة بمقارنتها بالأحماض والقواعد القوية التي تتأين كلية تقريباً .

وتحضر المحاليل المنظمة من أملاح معاد بلورتها Recrystalized معروفة التركيب ، بإذابتها في ماء معاد تقطيره Redistilled Water ، وتخفف تخفيفاً صحيحاً لتكون مضبوطة ودقيقة معلومة رقم الحموضة ، ويزداد الفعل المنظم أو القوة المنظمة للمحاليل المنظمة بزيادة تركيزها .

رقم الحموضة (PH) هو - كما ذكر - عبارة عن اللوغاريتم السالب لتركيز أيون الأيدروجين فمنه يمكن استنتاج تركيز أيون الأيدروجين (H^+) كالتالي :

$$PH = - \log (H^+) \quad \text{or} \quad (H^+) = 10^{-PH}$$

فارتفاع رقم الحموضة دليل انخفاض تركيز أيون الأيدروجين وارتفاع تركيز أيون الهيدروكسيل للعلاقة العكسية بين الأيونين .

ورقم الحموضة يحدد مدى انتشار الكائنات الحية الدقيقة خاصة البكتريا ، فهي الأكثر حساسية لأيونات الأيدروجين عن الخميرة والفطر ، كما يؤثر تركيز أيون الأيدروجين كذلك على النشاط الإنزيمي حتى يزداد الفناء البكتيري والإنزيمي بارتفاع الحرارة على وجه الخصوص ، عند زيادة تركيز أيونات الأيدروجين .

ويتوقف القياس الكهربائي الدقيق لرقم الحموضة على أساس قياس فرق الجهد الكهربائي بالمليفلت ، باستخدام أقطاب متباينة منها ما هو هيدروجيني ، كالوميل ، كوينهدرون ، زجاجي .

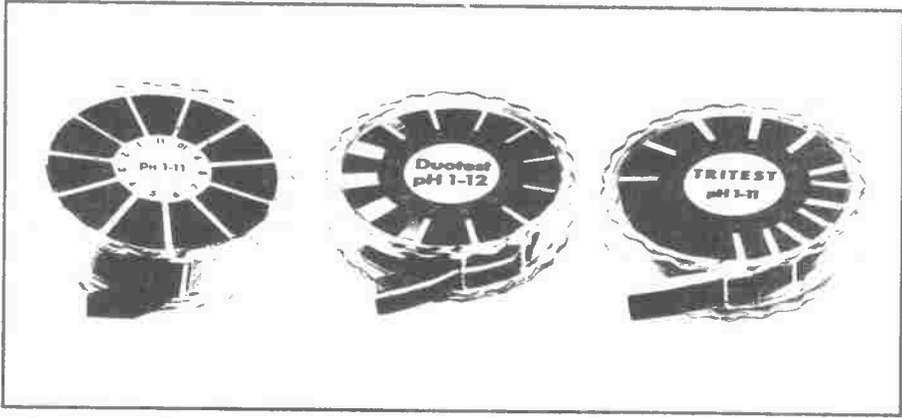
والقطب (الالكترود) الزجاجي هو الأكثر استخداماً ، وهو أنبوية طرفها ينتهي بفقاعة من الزجاج الغني بالجير الصودي ، تحتوي محلول معلوم رقم حموضته ومغموس فيه قطب يعطي فرقاً ثابتاً في الجهد Constant Potential Differences ، ويغمس هذا القطب في المحلول المراد قياس رقم حموضته ، ويكمل التوصيل الكهربائي ، والقطب الزجاجي أفضل من الأيدروجيني ، إذ يستخدم في أنظمة الأكسدة والاختزال والمحاليل غير المنظمة إلا أنه سهل الكسر ، بينما القطب الأيدروجيني لا يستعمل مع المواد الرغوية أو المؤكسدة أو المولدة للغازات أو المسببة للرغوي أو غير المنظمة أو المواد المختزلة القوية .

ووصلت هذه الأجهزة من الدقة وصغر الحجم ما يجعلها شائعة الاستعمال ، فمنها ما

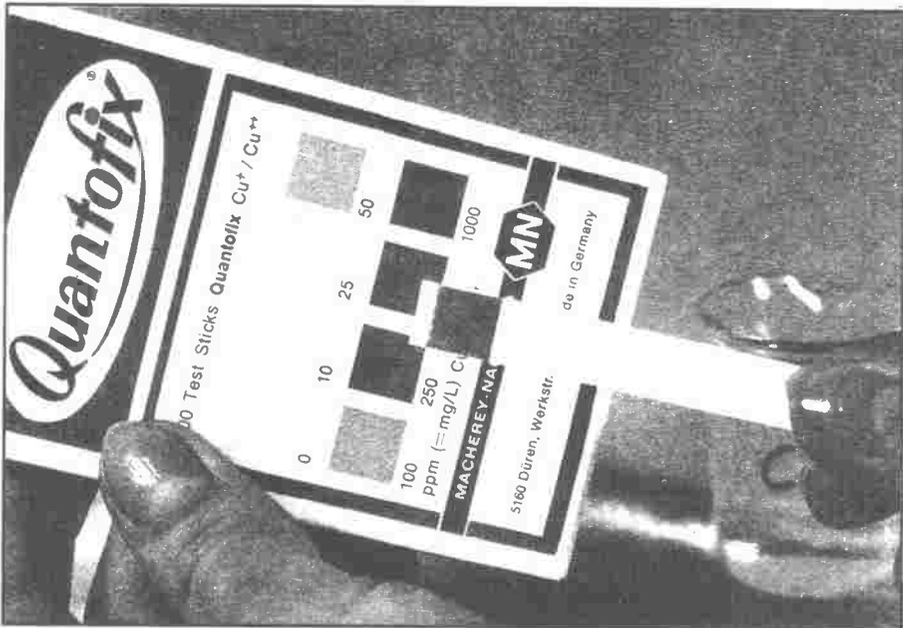
يعمل بالكهرباء أو بالبطارية ، وبلغت دقتها حداً كبيراً ، فالانحراف في القراءة بلغ \pm PH ٠,٠٠٥ ، وتقيس في درجات حرارة صفر-١٠٠م في المحاليل وعلى حرارة غرفة صفر-٥٥م، وبلغت من صفر الحجم الكثير (١٧x٥x١٠سم) والوزن كذلك (٠,٣٨كجم).

١٣ - ورق الاختبار Test Papers :

تطورت صناعة ورق الاختبارات ، وزاد انتشاره لزيادة مجالات استخدامه ودقة قياساته ، فهناك لفافات بطول ٥م على بكر بلاستيك مزودة بمقياس مدرج بالألوان ويعرض ١ سم لقياس مدى معين من درجة الحموضة ، أو لقياس بدقة متفاوتة (بتقدير نصف كمي) لمكونات المستخلصات المائية (حديد أو فلوريد أو نيتريت أو بوتاسيوم أو كوبلت أو نحاس أو ألومونيوم أو كرومات أو عسر الماء أو النيكل أو البيروكسيد أو الكبريتيد أو الزنك أو القصدير أو الزرنيخ أو الزئبق) ، كما استغلت أوراق الاختبار في تقدير الرطوبة النسبية للجو ، وفي الفحص لالتهاب الضرع في الحيوانات ، أو الكشف عن الزيت وخلاف ذلك كثير ، كما يستخدم في اختبار وظائف الأعضاء كما في تحليل البول من خلال الكشف عن نواتج الميتابوليزم من إنزيمات وصبغات وسكر وأملاح وهيموجلوبين وغيره .



ورق اختبار لتقدير PH



(شكل ٤) استخدام ورق الاختبار في تقدير النحاس في الماء

١٤ - قياس الحرارة :

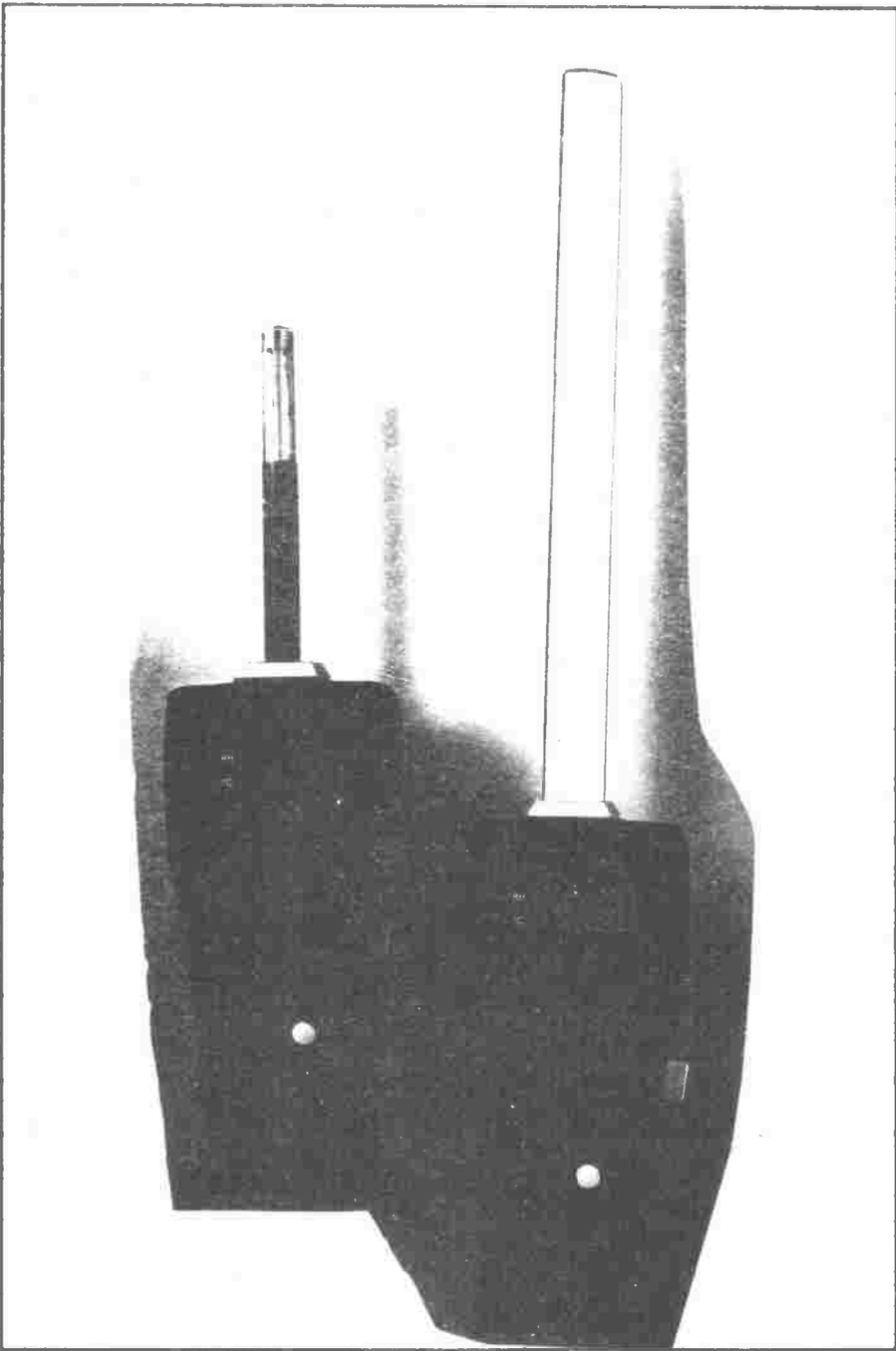
تتم بترمومترات عادية ، سواء مثنوية أو فھر نهيتيه ، والحديث هو وجود أجهزة جيب بسيطة ، تعمل بالبطارية ، سهلة الشحن ، تقيس من - ٤٠ إلى + ١٤٠ م تظهر على شاشة رقمية أوتوماتيكياً عند حس الأجسام بمقدم ساق من الصلب ، وإجمالي حجم الجهاز ٣٨ × ١٥٥ × ٧٩ م . بل الأحدث أجهزة أخرى تقيس الحرارة بدون ملامسة ، بل بواسطة الأشعة تحت الحمراء ، وتقيس في مدى من - ٢٠ إلى + ١٧٠٠ م ، وتظهر كذلك القراءة على شاشة رقمية في ظرف ثوان ، وعلى بعد مريح من العينة ، وهو جهاز صغير سهل الحمل يعمل بالبطارية ووزن ٠,٩ كجم ، وقد تظهر القراءة في جزء من الثانية وبواسطة مؤشر وتدرج ، والجهاز شبيه بالمسدس في الشكل .

١٥ - قياس الرطوبة :

يعرف نشاط الماء (aw) Water Activity أو رطوبة الاتزان (aw 100) في مادة هيجروسكوبية، بأنها درجة حرية الماء الموجود بها . ونشاط الماء هذا يعطي فكرة مباشرة عن ثبات المادة طبيعياً ، ميكانيكياً ، كيميائياً ، ميكروبيولوجياً ، كما يعطي فكرة عن العمليات المتداخلة مثل السيولة أو التكتل ، أو الكهرباء الاستاتيكية وغيرها في هذه المادة .

وعملياً يتم تقدير درجة الرطوبة في المواد الهيجروسكوبية معبراً عنها في صورة نسبة مثنوية للماء ، ويمكن نظرياً الربط بين المحتوى المائي ونشاط الماء والعكس ، وإن كان الواقع العملي يحتم معاملتهما منفصلين تماماً عن بعض ، كما أنهما ليسا متساويين إذ أن المحتوى الرطوبي نسبة مثنوية للماء الموجود منسوباً للمادة الجافة أو الرطبة ، بينما نشاط الماء يقدر كالتالي :

$$aw = p/ps$$



(شكل ٥) أجهزة لقياس كل من الرطوبة النسبية ودرجة الحرارة

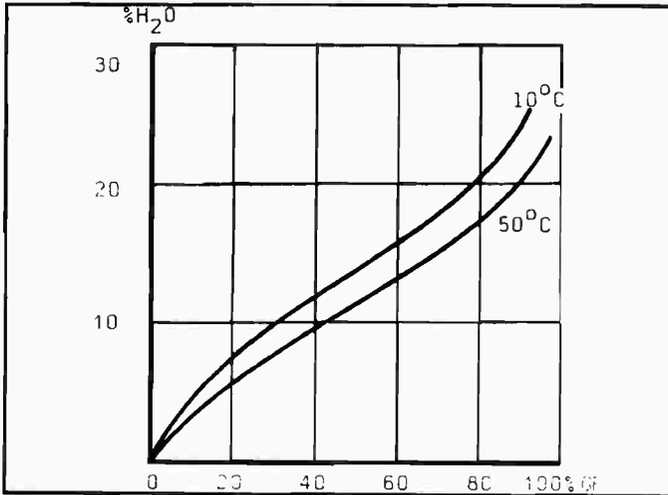
حيث $P =$ ضغط بخار الماء خارج سطح المادة
 $P_s =$ ضغط بخار الماء خارج سطح ماء نقي على نفس درجة حرارة المادة
 $\%GF = 100 aw$

حيث $GF\% =$ رطوبة الاتزان
 وبتقدير aw يمكن التنبؤ بأي الكائنات الحية يمكن تواجدها في هذه المادة .
 وقد نشرت FDA هذه الحدود التي منها مايلى :

الكائن الحي الموجود على هذه الـ aw	aw المثلّي للـ نمو
معظم البكتيريا	٠,٩١ - ٠,٩٥
معظم الخمائر	٠,٨٨
معظم فطريات العفن	٠,٨٠

زيادة aw تزيد من أثر تفاعل Maillard - Reaction حتى $aw = ٠,٦ - ٠,٧$ ثم بعد وصوله للحد الأقصى ينخفض سريعاً ، كما تتوقف مدة حفظ المواد الغذائية على قيمة aw التي تؤثر على تغيير لون الكاروتين ، وأكسدة الميوجلوبين في اللحم ، وأكسدة البروتينات والفيتامينات وتفاعلات التلون الغير إنزيمية .

كما أن انخفاض aw عن ٠,٨ يبطئ من التفاعلات الإنزيمية وانخفاض aw يرتبط الماء أكثر بالمادة ، ويحتاج إلى حرارة أكبر لفقده عند التجفيف ، فهناك علاقة طردية بين المحتوى المائي والاتزان المائي تتضح من الرسم التالي :

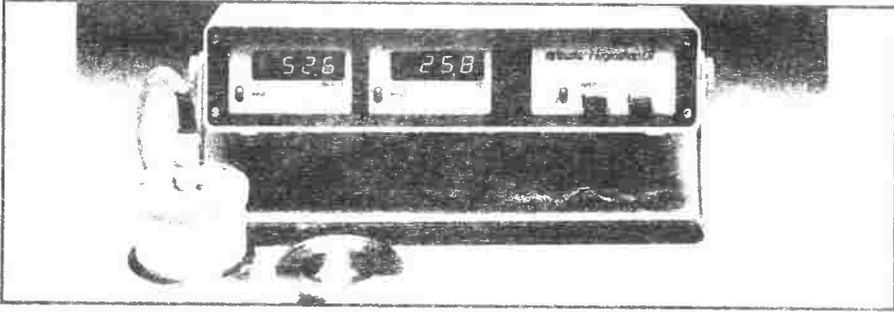


(شكل ٦)

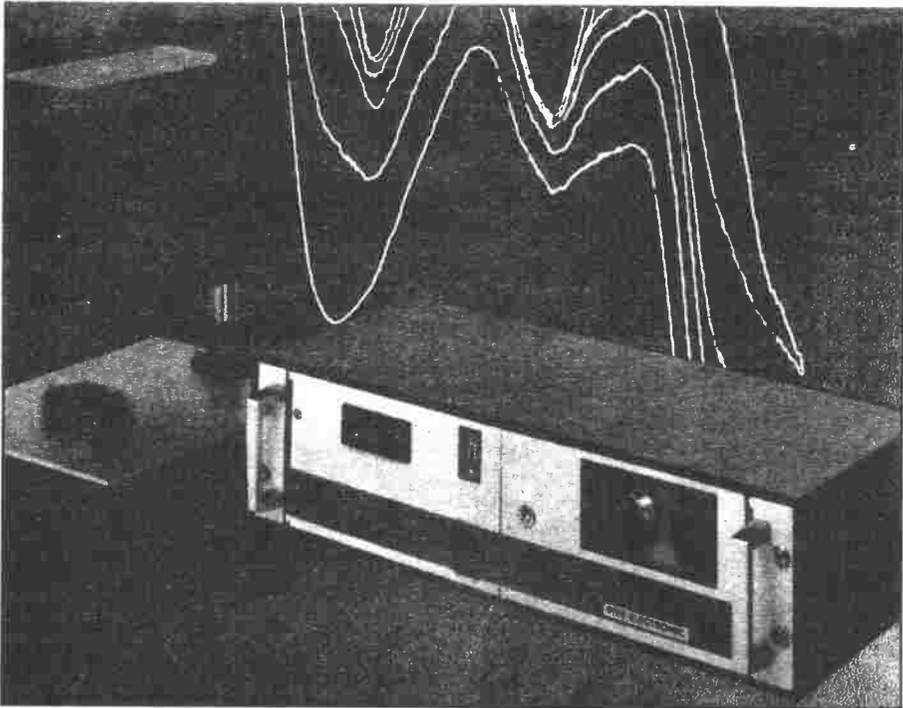
ويعرف نشاط الماء أو الرطوبة الاتزانية النسبية بأنها النسبة المثوية للرطوبة النسبية (%RH) الناتجة بالانزان مع العينة في نظام مغلق على حرارة ثابتة .

$$\%RH = 100 \times a_w$$

وعليه فيمكن قياس a_w بمجس يقيس الرطوبة النسبية (تحت الظروف سابقة الذكر) .



هيجرو سكوب لقياس الرطوبة والنشاط المائي



(شكل ٧) جهاز قياس انعكاس ضوئي لتقدير الرطوبة ضوئياً

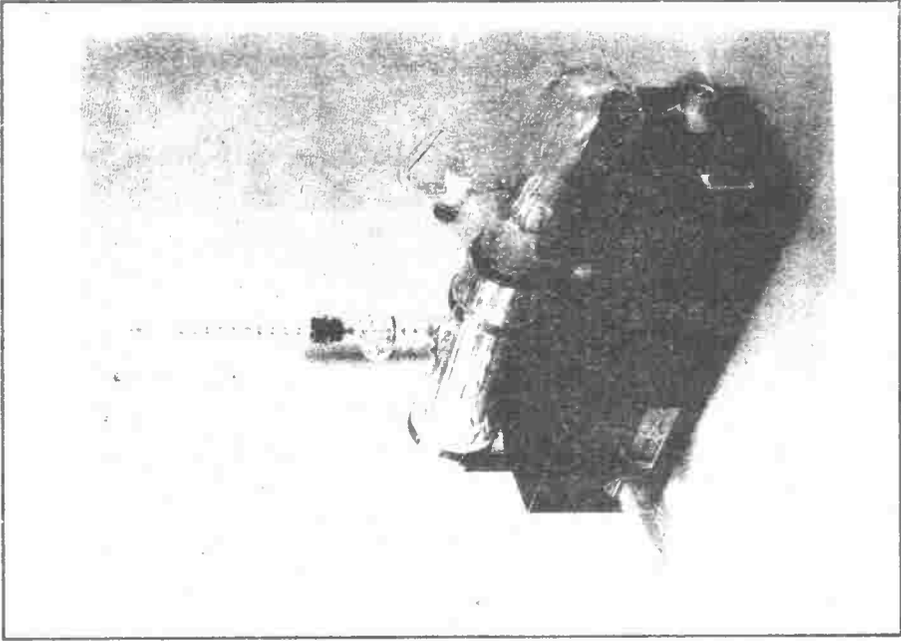
وهذا هو أساس القياس بالأجهزة المختلفة لنشاط الماء ، وهناك أجهزة تقيس من صفر إلى ١٠٠٪ رطوبة نسبية تحت ضغط جوي مختلف ودرجات حرارة مختلفة .

أما الرطوبة أو المحتوى المائي فتقاس بالأفران العادية ، أو ذات المراوح ، أو بالتجفيد ، أو تحت تفريغ ، وهناك أجهزة طورت منذ ثلاثين عاماً لقياس المحتوى الرطوبي ضوئياً وهي فوتومترات خاصة باستصدار ضوء متداخل مكون من شعاعين ، أحدهما للقياس والآخر للمقارنة ، يتم عكسهما بمرايا ليمرا بعد انعكاسهما من العينة على فوتومتر (مستقبل للضوء) بعد التحكم في أطوال موجاتهما بفلاتر (مرشحات) خاصة ، ويتحكم في فصل الشعاعين إليكترونيا وكذلك شدة الشعاعين يمكن تغييرهما ، وتستخدم هذه الطريقة في المواد الصلبة والمساحيق دون الإضرار بها ، وتقيس على أطوال موجات ١٠٠٠-٣٠٠٠ نانومتر حسب المحتوى الرطوبي ، وبنفس الجهاز يمكن تقدير مكونات أخرى كالدهون والبروتينات والألياف وغيرها .

وفي هذه الأجهزة الحديثة يستخدم Infrared reflection أي تستغل نظرية إسقاط وانعكاس الأشعة تحت الحمراء في تقدير المكونات الغذائية المختلفة في الأغذية المختلفة مثل جهاز مطياف الضوء ذى الأشعة تحت الحمراء Infrared Spectro Photometer وجهاز Infrared Milk Analyzer (I R M A) الذي يقدر أكثر من مكون في عديد من عينات اللبن في نفس الوقت .



(شكل ٨) جهاز تجفيد (تجفيف بالتجميد)



(شكل ٩) أحد أجهزة التجفيف تحت تفرغ

١٦ - أجهزة قياس معامل الانكسار :

وهي رفر اكترومترات مبنية أساساً على نظرية معامل الانكسار $n = \frac{c}{v}$ حيث c = معامل الانكسار ، v = جيب زاوية سقوط الشعاع الساقط مع العمود المقام على سطح الانفصال عند نقطة السقوط ، n_1 = جيب زاوية الانكسار للشعاع المنكسر مع نفس العمود المقام على سطح الانفصال ، v_1 = سرعة الضوء في الوسطين المختلفين الكشافاة] . ويقبل معامل الانكسار بزيادة طول موجة الضوء ويزداد بنقصان طول موجة الضوء ، أي يزداد في اتجاه اللون البنفسجي من ألوان الطيف . كما يقل معامل الانكسار بارتفاع درجة الحرارة خاصة في السوائل ، وتصمم الرفر اكترومترات باستغلال الزاوية الحرجة Critical angle (زاوية السقوط التي زاوية انكسارها تعادل 90°) والتي يحدث بعدها الانعكاس الكلي Total Reflection ، وبمعلومية معامل الانكسار في المذيب وتقدير معامل الانكسار لمحلول من مركب ما مذاب في هذا المذيب ، فإنه يمكن استنتاج كمية هذا المذاب في هذا المحلول . وبدلنا هذا المقياس (معامل الانكسار Refractive Index) على جودة الزيوت والدهون ، فيزداد معامل انكسار الزيت بزيادة الرقم اليودي ، فمن ذلك يتم تتبع عملية هدرجة الزيوت غير المشبعة . ومعامل انكسار المحاليل المائية أكبر من معامل انكسار الماء (باستثناء كحول الميثايل) . ويتغير معامل انكسار السوائل بتغيير

تركيز المواد الصلبة الذائبة فيها ، فيمكن تقدير الكربوهيدرات الذائبة في محاليلها من معامل انكسارها ، ويتم تقدير معامل الانكسار على حرارة الغرفة ثم تعدل إلى ٢٠ م من جداول خاصة ، ومن أشهر الرفراكتومترات هي رفرراكتوميترى Abbe Refractometer ، رفرراكتومتر الغطس Dipping or Immersion Refractometer ، رفرراكتومتر الجيب لزايس Zeiss ، رفرراكتومتر جيورترز Georz .

ويتكون رفرراكتوميترى من منشورين وأنبوتين متداخلتين ، وتوضع العينة على المنشور السفلي ويغلق الغطاء ويمر الضوء بواسطة مرآة موضوعة بزوايا معينة ، ويظهر الضوء المنعكس في صورة خلفية داكنة Dark Background ، تحرك الأنابيب التلسكوبية حتى يظهر الظل الأسمر متمركزا في متلاقي شعرتي التلسكوب .

وأفضل ضوء للرفراكتومترات هو ضوء النهار ، أو ضوء صناعي ٢٥ أو ٤٠ وات على بعد ١,٥-٢ قدم (٤٥-٦٠سم) من الرفراكتومتر .

ويجب حفظ المناشير دائما نظيفة ، إذ تنظف بماء دافئ وتجفف بورق ترشيح ، ولا يجب خدشها بالأقمشة المختلفة (فلا يستعمل إلا القطن) ، وينظف الدهن باستخدام التولوين ثم الأستون ثم الماء الدافئ .

١٧ - الاستقطاب الضوئي :

وهو تحويل مستوى مسار الضوء بعد نفاذه في المركبات المعدنية أو العضوية ، فالمادة المؤدية لهذا التحويل يطلق عليها أنها فعالة ضوئيا Optically active ، فإذا حول مستوى الضوء لليمين ، أي في اتجاه سير عقرب الساعة ، سميت المادة يمينية التحويل Dextro Rotatory ، أي أن الدوران موجب ، والعكس صحيح ، وتقاس قوة الفعل (التحويل) الضوئي للسوائل بجهاز قياس الضوء المحول Polariscope or Polarimeter وتزداد زاوية التحويل بزيادة تركيز المادة الذائبة . وينشأ الفعل الضوئي لمعظم المركبات العضوية عن وجود ذرة أو أكثر من ذرات الكربون غير متماثلة Assymetric ، أي يحيط بها ذرات أو مجاميع مختلفة ، ولكل مركب فعال ضوئي مشابه Isomer له نفس خواص المركب الأول (طبيعية وكيماوية) ، ويختلف عنه فقط في اتجاه تحويل الضوء المستقطب ، ويطلق عليهما بالمشابهات الضوئية ، أو التوائم الضوئية Optical Antipodes . والبلورات المستقطبة للضوء مثل الكالسيت ، ايسلانديسبار ، والكوارتز .

وتتكون البولاريمترات من جزء خاص باستقطاب الضوء (مستقطب Polarizer) ، وجزء محلل يشبه المستقطب تماما ، أنبوبة المحلول المراد تحليله في طريق مسار الضوء بين المستقطب والمحلل ، عدسة توجيه الضوء ، عدسات تمكن الناظر من مشاهدة عمل الأجزاء السابقة ، تدريج دائري Circular Scale مبين عليه تدريج الزاوية التي يدور بمقدارها المحلل بحيث يسمح بنفاذ أكبر قدر ممكن من الضوء . ويصنع المستقطب والمحلل من بلورات

الايسلندسبار في صورة منشور نيكول Nicol Prism ، وكمصدر للضوء يستخدم ضوء بخار الصوديوم ، إذ يعطي ضوءاً موحد الموجة تقريباً ، ويستخدم البولاريمتر في قياس تحويل الضوء لمحاليل السكر مثلاً .

١٨ - قياس الألوان Photometry :

مبنى على قياس الضوء النافذ من المادة ، ووحدة الطاقة الضوئية هي الفوتون Photon ، والضوء المنظور (٤٠٠-٧٦٠ ملليميكرون) أو المرئي - أي الملون - يقسم تبعاً لطول الموجات وبالتالي الألوان كالتالي :

بنفسجي	أزرق	أخضر	أصفر	برتقالي	أحمر	اللون المنظور
٤٥٠-٤٠٠	٥٠٠-٤٥٠	٥٧٠-٥٠٠	٥٩٠-٥٧٠	٦٢٠-٥٩٠	٧٦٠-٦٢٠	مدى طول الموجة ملليميكرون

وزيادة طول الموجة الضوئية عن ٧٦٠ ملليميكرون تبدأ الموجات تحت الحمراء infra red التي قد تصل أطوالها إلى أميال ، ويقصر طول الموجة عن ٤٠٠ ملليميكرون تبدأ الأشعة فوق البنفسجية Ultraviolet ، ويعرف مخلوط كل الألوان لمختلف الموجات للضوء المرئي بالضوء الأبيض وتتفاعل الطاقة الضوئية (الفوتونات) المارة في المادة مع جزيئات هذه المادة لإحداث زيادة في الطاقة الدورانية للجزيئات - وكذلك الطاقة الاهتزازية - وإثارة الشحنات في الجزيئات ، وعلى ذلك تختلف أطياف الامتصاص Absorption Spectra باختلاف المواد ، وذلك لاختلاف المواد في احتياجاتها من الضوء لإحداث التأثيرات المذكورة هذه ، ويتوقف علم قياس الألوان على هذه الخاصية ، إذ يتم قياس تركيزات المركبات المختلفة بقياس الضوء الممتص عند أطوال الموجات التي يحدث لها امتصاص بواسطة هذه المركبات

تعرف الكثافة الضوئية Optical Density بأنها لوغاريتم مقسوم شدة الضوء قبل نفاذه في المادة على شدته بعد نفاذه ، أو هي حاصل ضرب معامل الامتصاص Absorption Coefficient (ثابت على طول الموجة ودرجة الحرارة) في التركيز (جزيء/لتر أو جم/لتر) في سمك الوسط المار منه الضوء ، أو هي لوغاريتم مقلوب النفاذية transmission .

أي أن التركيز = الكثافة الضوئية/معامل الامتصاص X طول العمود النافذ منه الشعاع .
ويسمى معامل الامتصاص (في حالة التركيز بالجزيئات في اللتر) بمعامل الانطفاء Extinction Coefficient ، وهو متغير بتغير لون المحلول المختبر وتبعاً لطول موجة الضوء المستعمل ويرسم منحنى للعلاقة بين طول الموجة الضوئية ومعامل الانطفاء يسمى منحنى الامتصاص للمادة الملونة (وذلك باستخدام المطياف Spectrophotometer) ، وهو الذي يظهر ذروة المنحنى Peak Maxima التي تمثل منطقة أعلى امتصاص للضوء ، وهي خاصية تميز المواد عن بعضها ، وتفيد في قياس تركيز المادة المختبرة عند استخدام ضوء ذي طول

موجة مساوية للموجة التي يحدث عندها ذروة الامتصاص .

ويؤثر تركيز المحلول المختبر على الضوء النافذ وعلى لون المحلول (الضوء الغير ممتص) . ويمكن تقدير تركيز مركب ما في محلول بمقارنة قوة امتصاص الضوء ، أو قوة انتقال الضوء (نفاذيته) أو بكثافة اللون ، وذلك بمحلول معلوم التركيز .

واللون ناتج من انعكاس الضوء الغير ممتص بواسطة المادة ، والواقع على شبكية العين منتجاً الإحساس باللون .

وأبسط أجهزة قياس الألوان هي قرص الألوان Colour Discs ، وقاموس الألوان Colour Dictionary مثل قاموس مرتز وباول Maerz & Paul وأجهزة قياس الألوان البصرية Colorimeters ، أو المقارنة البصرية Visual Comparison المعتمدة على العين ، بمقارنة شدة الضوء النافذ من محلول مراد قياس تركيزه مع زجاج ملون بدرجات عديدة ، ومنها أجهزة هلدجا ولوفيبوند Hellige Comparator ، Lovibond Tintometer ، ويستخدم الأخير ثلاث مجاميع من الألوان (أحمر ، أصفر ، أزرق) في كل منها خمسون شريحة متدرجة الألوان ، ولكل منها رقم دال على قيمة امتصاص معينة . وقد تستخدم المقارنة للمجهول مع محلول قياسي من المادة المراد تقديرها . وحساسية العين تختلف باختلاف الألوان واختلاف الأضواء والأشخاص .

ومن الطرق البسيطة الأخرى : طريقة التخفيف Dilution Method ، وفيها يستخدم محلول قياسي يقارن به العينة مجهولة التركيز ، ويتم تخفيف أحدهما حتى نحصل على شدة لون واحدة للمحلول القياسي والمجهول ، وهذه أقل دقة عن سابقتها ، لأن التخفيف يضر باللون وشدته وهي أساس التقدير .

وللتغلب على مساوئ الطرق البسيطة هذه يجرى تقدير ومقارنة شدة الضوء بعد خروجه من المواد الملونة بالوسائل الكهربائية التي أهمها انبعاث الالكترونات Emission of Electrons من سطوح معدنية عند تعرضها للضوء في فراغ أو في وجود غاز تحت ضغط منخفض ، وهو أساس الخلايا الضوئية Photo Tubes ، وهو الشائع الاستخدام في أجهزة قياس الألوان كهربياً أو الأجهزة الضوئية كهربية Photoelectric Colorimeters ، والتي تمتاز بزيادة الدقة والحساسية ، وقصر الوقت اللازم للاختبار ، مع ضآلة الحجم اللازم للفحص من المادة المختبرة ، مع سهولة التقدير الكمي لتركيزات المحاليل باهتة الألوان التي لا يمكن تقديرها بالعين المجردة ، كما يسهل تقدير مادة ملونة في وجود مواد ملونة أخرى .

وتستخدم مع هذه الأجهزة مرشحات ضوء Light Filters للسماح بالضوء الذي يمتصه المحلول فقط بالمرور دون الموجات الأخرى لأنه لو مرّ الضوء بدون المرشح للضوء فإن كمية الضوء الممتص بواسطة المحلول تكون قليلة وتكون المرشحات من الزجاج الملون ، أو

منشورات (Prisms) ، أو شبكات تشتت (انعطاف) الضوء (Diffraction Grating) . ومن هذه الأجهزة الكهربية لقياس الضوء Spectrophotometers Colorimeters ، وأبسطها مقياس إيفلين Evelyn Colorimeter ، ومقياس كليت سومرسون Klett - Summerson Photoelectric Colorimeter ، وتتركب أساساً من مصدر ضوئي ومركب ومقاومة متغيرة وأنبوبة المحلول وخلية كهرو ضوئية وجلفانومتر ومرشح ضوء ، ويكون تركيز المحلول مساوياً لقراءة تدرج المجهول مضروباً في تركيز المحلول القياسي / قراءة التدرج للمحلول القياسي . ونظرية مطياف الضوء ، أو أجهزة مقياس الألوان الكهربية تعتمد على قوانين لامبرت وبيير Lambert and Beer ، وخلالها تعرف عدة مقاييس منها : العبور Transmittance or Transmission (T) وهي نسبة الضوء المار إلى الضوء الساقط أو (T_s) وهي نسبة العبور من خلال محلول ملون إلى العبور من خلال المحلول المذيب فقط ، الكثافة الضوئية Optical Density (OD) أو الانطفاء Extinction (E) أو الامتصاص Absorbency (A) وهي لوسط ما عبارة عن النسبة اللوغاريتمية لشدة الضوء الساقط إلى الضوء الخارج (ويمكن تحويل النسبة المئوية للعبور (%T) إلى كثافة ضوئية (OD) حيث إن $OD = 2 - \log T_s$) .

ومعامل الانطفاء Extinction Coefficient (أو دليل الامتصاص Absorbance Index) عبارة عن OD / وحدة طول ممر ضوء ، معامل الانطفاء النوعي أو الخاص Specific Extinction Coefficient (الامتصاص) هو الكثافة النوعية لكل وحدة طول ممر ضوئي ووحدة تركيز ، وعندما يجهل الوزن الجزيئي لمادة ما فإن هذا المصطلح يستخدم عادة مع كتابة التركيز أعلاه وطول الممر أسفله ، فمثلاً $E_{1cm}^{1\%} = 50$ أي أن مادة مجهولة عند طول موجة 440 نانومتر وطول المحلول المار فيه الضوء اسم (أي عرض الخلية Cuvette التي بها المحلول المراد قياسه في الجهاز) والتركيز 1% (1 جم/100 مل) والامتصاص $A = 0.50$ ، ومعامل الانطفاء الجزيئي Extinction Coefficient (E) Molecular (أو الامتصاص المولر Molar Absorptivity أو دليل الامتصاص المولر Molar Absorbency Index) هو معامل الانطفاء النوعي لتركيز 1 جم مول / لتر (محلول مولر) وطول ممر اسم .

ويعتمد التحليل الضوئي الكهربي على مقارنة تركيز مادة ما بقياس الامتصاص النسبي للضوء بالنسبة لتركيز معلوم من هذه المادة (محلول قياسي) ، وفي هذه الطرق تخل الخلايا الكهروضوئية Photoelectric Cells محل العين (في المقارنة البصرية البسيطة) ، ومن هذه الخلايا اشتق اسم طرق التحليل اللوني الكهربي الضوئي Photoelectric Colorimetry ، وفيها يمر طول موجة موحد mono chromatic باستخدام مرشحات ؛ لذا سميت الأجهزة كذلك Filter Photometers والفارق بين جهاز قياس الضوء كهريياً Colorimeter وجهاز المطياف Spectrophotometer ، أن الأول يحتوي على خلية كهروضوئية والثاني

يحتوي بالإضافة على الخلية الضوئية كذلك جهاز قياس الطيف Spectrometer المنتج للضوء الملون لأي لون معين أو طول موجة محدد Monochromator ويدرج لأطوال موجات (نانومتر أي ملليميكرون nm = mu) فبالاسبكترومتر يحدد طول الموجة وبالفوتومتر تقاس شدة هذا الضوء .

وفيما يلي بعض وحدات القياس المستعملة :

- ١ أنجستروم (A) = Angstrom unit = 10^{-10} م = 10^{-8} سم .
- ١ ملليميكرون (mu) = Millimicron (أو nm) = 10^{-7} سم = ١٠ أنجستروم .
- ١ ميكرون U = micron = 10^{-6} سم = ٤١٠ أنجستروم .
- سرعة الضوء = 299796×10^{10} سم/ثانية .

ويرجع بعض العلماء عدم تسمية أجهزة قياس اللون كهروضوئي photoelectric colorimetry بأنها colorimeters ؛ بل يفضلون تسميتها Absorptiometers لأنها تقيس كمية الضوء المتحص ، وأساس تركيبها مبنى على :

- ١ - مصدر ضوئي تختلف شدته باختلاف الأجهزة .
- ٢ - وسيلة تحكم في طول الموجة وقد تكون مرشحات Filters ، أو شبك انعطاف الضوء Diffraction Grating ، أو منشائر Prisms .
- ٣ - خلايا لوضع المحاليل الملونة وقد تكون أنابيب اختبار أو Cuvettes .
- ٤ - عنصر حساس ضوئيا Photosensitive قد يكون سيلينيوم متصل بجلفانومتر Galva-nometer ، وقد تحتوي أجهزة أخرى على أنابيب باعثة للضوء كصمامات الراديو .
- ٥ - وسيلة مناسبة لقياس الخارج من العنصر الحساس ضوئيا وغالبا يكون عبارة عن الجلفانومتر .

المطياف Spectrophotometers يطلق اسم المطياف على أجهزة قياس اللون كهريا ، والتي تسمح بقراءة الانطفاء Extinction على أطوال موجات مختلفة مستمرة ، وذلك في المدى المرئي وقرب التحت أحمر ، وقد يكون كذلك في المدى فوق البنفسجي ، فمنها ما يقيس على أطوال موجات ٢٠٠-٦٢٥ ، ٦٢٠-١٠١٠ نانومتر أو من ٣٦٠-١٠٠٠ نانومتر أو ٣٤٠-٧٥٠ نانومتر أو ١٨٥-١٠٠٠ نانومتر ، وأخيرا يمكن تدفق السائل لأجهزة قياس اللون كهروضوئيا دون وضعه في خلايا Cuvettes متحركة كبيرة ، بل الخلايا ثابتة ودقيقة وتمكن من القراءة اللونية المستمرة والسريعة .

ويلزم استخدام الخلايا الخاصة بالجهاز وعدم استخدام غيرها ، كما يلزم ضبط الجهاز على انطفاء صفر أي نفاذية ١٠٠٪ باستخدام بلانك قد يكون ماء مقطراً أو مذيباً ، ثم

تحدد انطفاء محلول قياسي ثم انطفاء العينة وبحسب التركيز كالتالي :
تركيز المجهول (العينة) = قراءة الجهاز للعينة X تركيز المحلول القياسي

قراءة الجهاز للمحلول القياسي

ومن المعادلات التي تحول الكثافة الضوئية لنفاذية فعلية ؛ وضعت جداول لهذه العلاقة منها تستنتج مقياس بمعلومية الآخر .

وقد نلجأ لرسم منحنى قياسي Standard Curve لمحلول قياسي مختلف التركيز (العلاقة بين التركيز والكثافة الضوئية) لاستخدامه في حساب تركيز المادة المجهولة التركيز (العينة) بمعلومية كثافتها الضوئية وتوقيمها على المنحنى القياسي .

تحويل قراءة أجهزة القياس الضوئية من نفاذية % (% Transmission) إلى كثافة ضوئية (OD) Optical Density .

%T	OD	%T	OD	%T	OD	%T	OD	%T	OD
1	2.0000	21	0.6778	41	0.3872	61	0.2147	81	0.0915
2	1.6990	22	0.6576	42	0.3768	62	0.2076	82	0.0862
3	1.5229	23	0.6383	43	0.3665	63	0.2007	83	0.0809
4	1.3979	24	0.6198	44	0.3565	64	0.1938	84	0.0757
5	1.3010	25	0.6021	45	0.3468	65	0.1871	85	0.0706
6	1.2218	26	0.5850	46	0.3372	66	0.1805	86	0.0655
7	1.1549	27	0.5686	47	0.3279	67	0.1739	87	0.0605
8	1.0969	28	0.5528	48	0.3188	68	0.1675	88	0.0555
9	1.0455	29	0.5376	49	0.3098	69	0.1612	89	0.0506
10	1.0000	30	0.5229	50	0.3015	70	0.1549	90	0.0458
11	0.9586	31	0.5086	51	0.2924	71	0.1487	91	0.0410
12	0.9208	32	0.4949	52	0.2840	72	0.1427	92	0.0362
13	0.8861	33	0.4815	53	0.2757	73	0.1367	93	0.0315
14	0.8539	34	0.4685	54	0.2676	74	0.1308	94	0.0269
15	0.8239	35	0.4559	55	0.2596	75	0.1249	95	0.0223
16	0.7959	36	0.4457	56	0.2518	76	0.1192	96	0.0177
17	0.7696	37	0.4318	57	0.2441	77	0.1135	97	0.0192
18	0.7447	38	0.4202	58	0.2366	78	0.1079	98	0.0088
19	0.7212	39	0.4089	59	0.2291	79	0.1024	99	0.0044
20	0.6990	40	0.3974	60	0.2218	80	0.0965	100	0.0000

$$OD = 2.000 - \log G$$

حيث إن G عبارته عن قراءة الجلفانومتر كنفاذية %

معايرة جهاز Spectrophotometer :

يجرى تقدير معايرة جهاز الاسبكتروفوتومتر بغرض تعيين مدى دقته ، وتقدير معامل تصحيح لقراءاته ، وذلك بتقدير التركيز لثلاثة محاليل من ثاني كرومات البوتاسيوم ($K_2 Cr_2 O_7$) في حمض الكبريتيك معلومة التركيز مسبقا (٠,٢٥ ، ٠,١٢٥ ، ٠,٠٦٢٥ ملليمول) ، على طول موجة أعلى امتصاص ٣٥٠ نانومتر ، مع بلانك من حمض الكبريتيك ٠,٠١٨ ع كمنذوب وكوتترول . تحسب مقدرة الامتصاص المولارية (E) على كل تركيز حيث إن :

$$E = (A \times 1000) / \text{Concentration mM}$$

حيث إن $A =$ قراءة الجهاز $\text{mM} =$ التركيز بالملليمول للكرومات (Conc. mM) ،
وإن $E =$ مول - امتصاص (Mol - Extinction) .

فتقدر (E) للثلاث تركيزات ، ويؤخذ متوسطهم للحصول على (E) ، فيحدد معامل التصحيح للجهاز (CF) من المعادلة :

$$CF = 3160 / E'$$

حيث إن ٣١٦٠ هو قيمة (E) لثاني كرومات معلومة .
فإن كان معامل التصحيح أصغر من ٠,٩٥ أو أكبر من ١,٠٥ فيختار جهاز آخر أو
تكنيك آخر .

حمض الكبريتيك ٠,٠١٨ عياري عبارة عن ١ مل يد ٢ كب أء في ٢ مل يد ٢ أ .
ثاني كرومات بوتاسيوم ٠,٢٥ ملليمول عبارة عن ٧٨ مجم في لتر يد ٢ كب أء
٠,٠١٨ ع .

ثاني كرومات بوتاسيوم ٠,١٢٥ ملليمول عبارة عن ٢٥ مل من المحلول السابق (٠,٢٥ ملليمول) مع ٥٠ مل حامض يد ٢ كب أء ٠,٠١٨ ع . أما محلول الكرومات ٠,٠٦٢٥ ملليمول فيخفف ٢٥ مل من المحلول السابق (٠,١٢٥ ملليمول) مع ٥٠ مل يد ٢ كب أء ٠,٠١٨ ع .

وعند حساب التركيز الصحيح لمركب ما باستخدام معامل التصحيح (CF) للجهاز ، ومعلومية الوزن الجزيئي للمركب (MW) والمقدرة الامتصاصية المولارية (E) له ، ثم قراءة الجهاز (A) تستخدم المعادلة :

$$\text{Conc. } \mu\text{g/ml} = (A \times MW \times 1000 \times CF) / E$$

من المطياف ما يقيس في حدود ١٠٠-٨٠٠ نانومتر ، ومنه ما يقيس الطيف التحت أحمر Infra Red (IR) Spectra الناتج من الاهتزازات Vibrations الراجعة لتأثير الإشعاع على

الجزئيات ، فيحدث عدم نظام وإعادة توزيع الشحنات السالبة ، فيقيسها جهاز الأشعة تحت الحمراء ذو المناشير الصخرية Rock prisms ، لأن الزجاجية لا تنفذ الأشعة تحت الحمراء ، ومن هذه الأجهزة ما يستخدم في الطرق الفلورومترية Fluorimetric Techniques ، وهي حساسة جداً ، إذ تقيس تركيزات حتى ١٠-١٠٠ جرام / مل .

بعض الجزئيات تمر بحالة هياج Exciting أو حركة نتيجة حركة الكترولوناتها ، وتزيد طاقتها ، وجزء من هذه الطاقة يكون كضوء فلورسنتي Fluorescent Light ، وهذه الأجهزة بها نفس مكونات الأجهزة السابقة من مصدر ضوء ووسيلة تحديد طول الموجة والخلايا للمحاليل ، وقد تعمل بالمرشحات (Fluorimeters) أو شبك انعطاف الضوء - (Spectrofluorimeters) والخلايا يجب ألا يكون لها فلورسنس ، فتستخدم خلايا من الكوارتز أو السليكا ، ويقل الفلورسنس بارتفاع الحرارة ، كما يتأثر بتغييرات PH لإضرارها بالتأين ، ومن المطياف ما يستخدم في قياس الضوء الناتج من تركيز أيونات محلول تبخر في اللهب ، وهي طرق حساسة للغاية ودقيقة ، وتعطي نتائج حتى ١ جزء في المليون ، كما في تقدير التلوثات المعدنية باستخدام مطياف الامتصاص الذري أو فوتومتر اللهب Flame or Atomic Absorption Spectro (AAS) Photometer ، ومطياف الامتصاص الذري أدق وأكثر ثباتاً من فوتومتر اللهب ، يستخدم فيها كمرشح أنبوبة ارجون أو نيون .

وتتم أكسدة العينة في غرفة قبل دخولها للهب باستخدام خليط الهواء والاستيلين (٢١٠٠-٢٤٠٠م) ، وتؤثر لزوجة المحلول على تبخره ، كما يؤثر عليها كذلك وجود السليكا ، أو المعادن القلوية ، لذا تعالج العينة بال- Ammonium Pyrrolidine Dithocarbamate لتجميع أي آثار من هذه المعادن ، ويتكون Flame Photometer من اللهب كمصدر ضوء ورشاش للعينة في صورة رذاذ للهب ، ومرشح مقياس حساس للضوء ، وطريقة لقياس الانبعاث المرغوب .

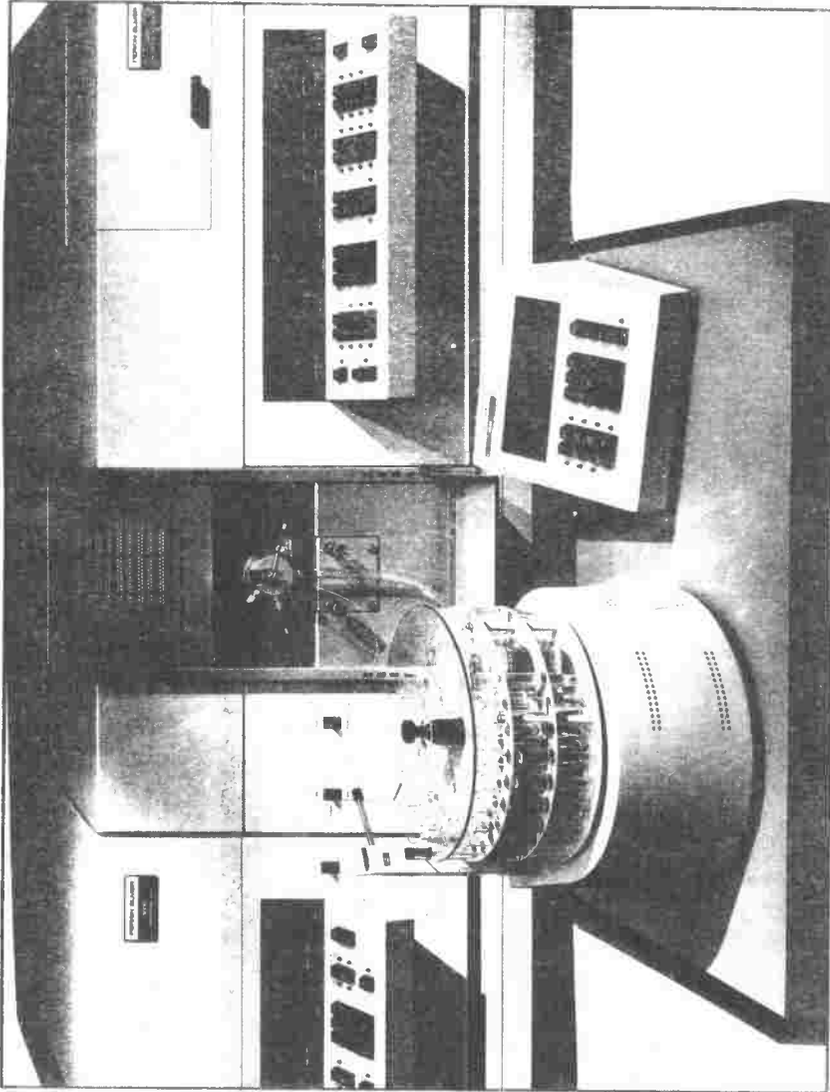
ومن هذه الأجهزة ما يقيس الفسفرة Phosphorimetry ، وهي ناتج انطفاء وتأين الذرات والجزئيات وهي شبيهة بالفلورسنس ، إلا أن الأخير مرتبط بالانطفاء بدون تأين ، وبالفسفرة تفقد طاقة في صورة ضوء منبعث عند رجوع الأيون الشارر لحالته الطبيعية ، وانبعاث الفسفرة هو عمل تركيز الجزئيات النشطة إشعاعياً Radioactive .

أما مطياف الكتلة Mass Spectrophotometer يعطي معلومات تفيد في التعرف على العينة المختبرة ، بإزالة الإلكترونات الخارجية في ذرة أو جزيء ينتج عنها أيون ذو شحنة موجبة تميز طيف الكتلة ، لإعطائها مركب قادر على التطاير على حرارة ٣٥٠م ، وعليه فيعطي طيف الكتلة المرسوم دلائل ويميز هذا المركب .

ويمكن لأجهزة القياس الكهروضوئية من تقدير العكارة Turbidimetry ، فالضوء



(شكل ١٠) إسبكتروفوتومتر أشعة تحت حمراء



(شكل ١١) مطياف امتصاص ذري أوتوماتيك لتقدير المعادن

١٩ - الكروماتوجرافي Chromatography :

واحد من أشهر وأحدث الطرق العلمية المتبعة في مختلف طرق التحليل ، ويشمل
التكنيك طرق الكروماتوجرافي : الورقي ، رقيق الطبقة ، العمودي ، السائل ، الغازي .
ورغم أن الاسم اشتق من أعمال العالم الروسي Tswett في عام ١٩٠٦ (في فصل
صبغات Chromatics نباتية ملونة) ، إلا أن التكنيك يستخدم الآن في فصل مكونات
عديدة عديمة اللون ، خلافاً لما سمي التكنيك على أساسه من فصل المواد الملونة .

ويعرف التحليل الكروماتوجرافي بأنه وسيلة لفصل مكونات خليط من المركبات العضوية أو غير العضوية ، نتيجة لاختلاف سرعة هجرتها في النظامين (الوسطين) المكونين للكروماتوجرافي وهما النظام (الوسط) المتحرك Mobile Phase ، والنظام (الوسط) الثابت Stationary Phase ، وعليه فتركز المركبات في مناطق مختلفة .

وقد تعددت طرق تقسيم وتصنيف الكروماتوجرافي وفيما يلي بعض طرق التقسيم هذه :
أولاً : يمكن تقسيم طرق التحليل الكروماتوجرافي طبقاً لقوى الفصل المستخدمة :

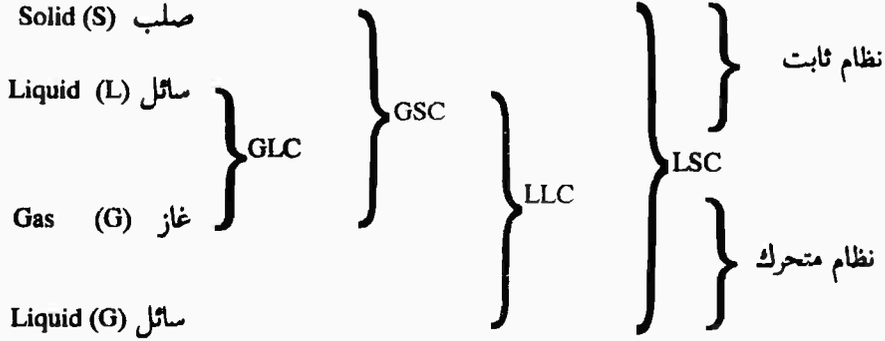
- ١ - فصل كروماتوجرافي بالادمصاص Adsorption Chromatography
 - ٢ - فصل كروماتوجرافي بالتوزيع (التجزيئي) Partition Chromatography
 - ٣ - فصل كروماتوجرافي بتبادل الأيونات Ion Exchange Chromatography
 - ٤ - فصل كروماتوجرافي بالترشيح على الجيل Gel Filtration Chromatography
- ثانياً : أمكن تقسيم الكروماتوجرافي من حيث صوره المختلفة الآتية :

- ١ - كروماتوجرافي غازي Gas Chromatography (GC)
- ١-١ - كروماتوجرافي غاز - سائل Gas Liquid Chromatography (GLC)
- ١ - ٢ - كروماتوجرافي غاز - صلب Gas Solid Chromatography (GSC)
- ٢ - كروماتوجرافي سائل Solution Chromatography (SC)
- ١-٢ - كروماتوجرافي عمودي Column Chromatography
- ٢-٢ - كروماتوجرافي تبادل أيوني .
- ٢-٣ - كروماتوجرافي ترشيح بالجيل .
- ٢-٤ - كروماتوجرافي ورقي Paper Chromatography
- ٢-٥ - كروماتوجرافي رقيق الطبقات Thin Layer Chromatography (TLC)

ثالثاً : قسم الكروماتوجرافي حسب وسيلة العمل إلى :

- ١ - كروماتوجرافي ورقي .
- ٢ - كروماتوجرافي عمودي .
- ٣ - كروماتوجرافي رقيق الطبقات .
- ٤ - كروماتوجرافي غازي .
- ٥ - باستخدام الجهد الكهربائي Electrophoresis

رابعاً : أمكن تقسيم الكروماتوجرافى من حيث نظامية المتحرك والثابت إلى :



Gas Liquid Chromatography (GLC)

١- كروماتوجرافى غاز - سائل

Gas Solid Chromatography (GSC)

٢ - كروماتوجرافى غاز - صلب

Liquid Liquid Chromatography (LLC)

٣ - كروماتوجرافى سائل - سائل

Liquid Solid Chromatography (LSC)

٤ - كروماتوجرافى سائل - صلب

خامساً : قسم برون Brown (١٩٧٣) نظم الكروماتوجرافى كما يلى :

١- غاز :

١-١- غاز سائل GLC

١-٢- غاز صلب GSC

٢ - سائل :

٢-١- سائل سائل LLC

٢-٢- سائل صلب LSC

٢-٣- تبادل أيونى .

٢-٤- غربلة جزيئية .

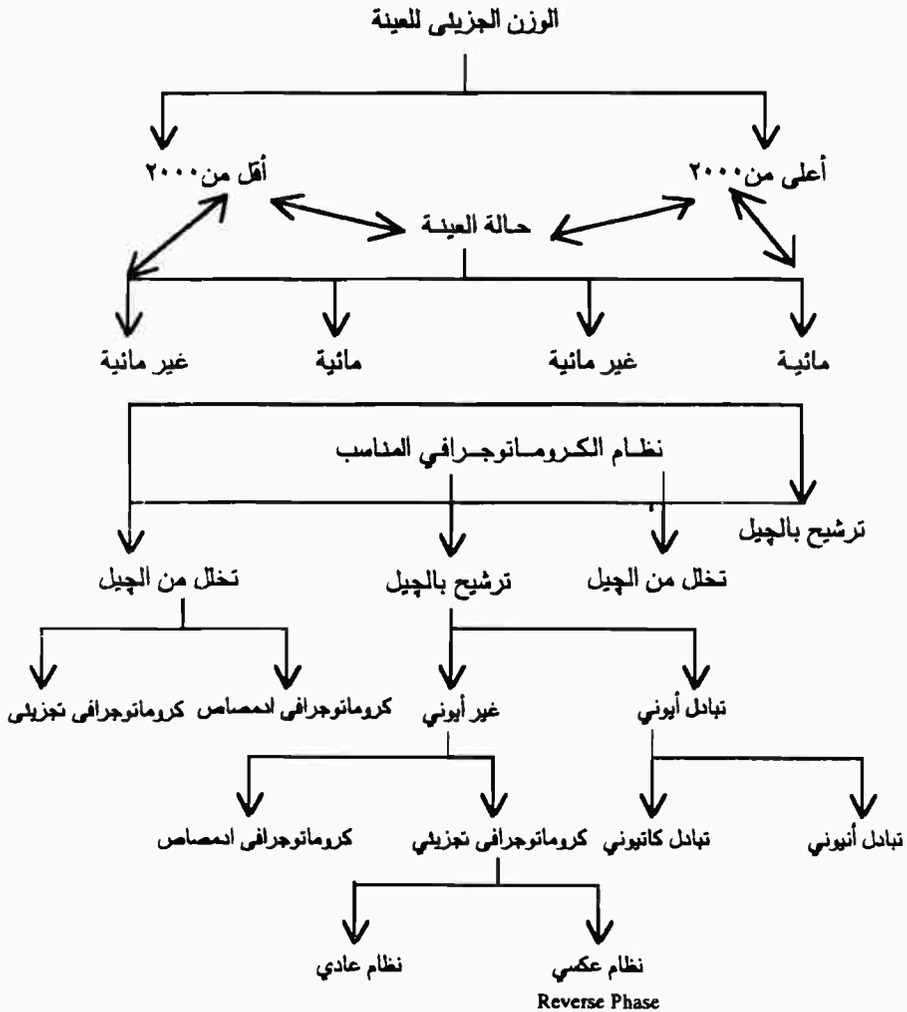
Molecular Sieving

٢-٤-١- ترشيح بالجيل .

Gel Permeation

٢-٤-٢- تخلل من الجيل .

وقد قسم برون كذلك العينات التى سيتم تحليلها من حيث أوزانها الجزيئية ، وحالتها ، ونظام الكروماتوجرافى المناسب لها كما يلى :



وقد ذكر هوبر Huber (١٩٧٧) أنه لتحليل عينة ما كروماتوجرافيا ، فإن هناك اختياريًا بين أربعة سبل مختلفة وهى :

- ١ - كروماتوجرافى إدمصاصى .
- ٢ - كروماتوجرافى توزيعى (تجزئى) .
- ٣ - كروماتوجرافى تبادل أيونى .
- ٤ - كروماتوجرافى تخلل من الجيل .

واختيار أحد هذه الأنظمة يتوقف على تركيب مكونات العينة ، فمثلاً لفصل عينة من مكونات عضوية تختلف فى نوع وعدد المجاميع النشطة على الهيكل الكربونى لها فيمكن

استخدام النظام الأول أو الثانى ، فالنظام الأول (ادمصاصى) يمكن من فصل المواد المتناظرة التركيب Ismeric ، كما يمكن كل من النظام الأول والنظام الثانى (التوزيعى أو التجزيئى) من فصل المواد المتشابهة التركيب مختلفة الوزن الجزيئى ، بحيث يكون وزنها الجزيئى أقل من ١٠٠٠ ، ويستخدم النظام الثالث (تبادل أيونى) فى فصل المركبات كالأحماض والقواعد ، والنظام الرابع (تخلل من الجيل) يستخدم فى فصل المركبات مختلفة الوزن الجزيئى .

وتعمد مقدرة الفصل لوسائل الكروماتوجرافى المختلفة على :

١ - مادة الادمصاص وتركيبها وحجم حبيباتها ومتوسط قطرها وتوزيع حجم الحبيبات ، وما قد تطللى به السطوح الخارجية للحبيبات من مركبات نشطة .

٢ - فى الكروماتوجرافى العمودى يتوقف الفصل على طول العمود ومساحة مقطعه (أبعاد العمود) ، أى رقم وارتفاع الأرضية ورقم الفصل ، كما يتوقف على المادة الحاملة (النظام الثابت) بالعمود ومدى ضغط حبيباتها والضغط الجوى الواقع عليه ، كذلك يتوقف على نوع خليط المذيبات المستخدم وبولاريتته .

٣ - الكروماتوجرافى الورقى يلزمه اختيار نوع الورق المناسب من حيث مساميته وتركيبه اللينفى وسرعة سريان المذيب فيه ، ومدى نقاوة الورق والمذيب ونظافتهم وخلوهم من الشوائب من دهون وبروتينات وأملاح وخلافها .

٤ - فى الكروماتوجرافى رقيق الطبقات TLC تتوقف القدرة على الفصل على سمك طبقة المادة الحاملة (مادة الادمصاص) أو النظام الثابت ومدى تجانس وانتظام سمك هذه الطبقة ، كما تتوقف على نوع هذه المادة ومواصفاتها الطبيعية والكيمائية ، وكذلك على نوع المذيبات المستخدمة فى تحميض العينة على الرقائق وبولارية هذا المخلوط من المذيبات وسرعة سريانه على الرقائق ، وكذلك على نسبة المسافة التى يسيرها المركب المراد تقديره منسوباً إلى المسافة التى يسيرها المذيب أو ما يسمى بسرعة السريان (R_F) Rate of Flow ، وهى نسبة ناتجها يتراوح بين الصفر والواحد الصحيح ، وإن عبر عن هذه النسبة كنسبة مئوية RF% فإنها تتراوح ما بين صفر - ١٠٠ .

٥ - الكروماتوجرافى السائل تتأثر نتائجه كذلك (بالإضافة لما يتعلق بالعمود) بدرجة حرارة الجهاز وسرعة سريان المذيب ونوعه ونوع Detector المستخدم سواء UV أو Fluorescence .

٦ - فى الغاز كروماتوجرافى تتوقف قدرة الفصل لمركبات عينة على نوع العمود وقطره وطوله ومادته المألثة ومواصفاتها وبرنامجه الحرارى الذى ستفصل عليه مركبات العينة ، ومعدل تدفق الغازات الحاملة ، والغازات الكلية ونوع الـ Detector المستعمل .

٧ - كما تتوقف كفاءة الفصل عموماً على نوع المذيب Solvent المستخدم كمية ونوعاً ، وعلى نوع العينة وتركيز مكوناتها ، وطريقة تحويلها لصورة قابلة للتحليل بالتكنيك المنتخب الملائم ، ودرجة الحرارة كلما انخفضت زاد الامصاص وكلما ارتفعت قل الامصاص ، ومن أهم العوامل كذلك استبعاد وسائل التلوث المختلفة ، وذلك باتباع النظام الدقيق والنظافة التامة فى استعمال الأدوات والزجاجيات والأواني والمحاليل وخلافه .

٨ - لدقة نتائج الكروماتوجرافى الورقى ورقيق الطبقات وأليكتروفوريسيس يستلزم أن يكون حيز التحميص مشبعاً بالمذيب .

وفيما يلى وصف لطرق التحليل الكروماتوجرافى المختلفة :

أولاً : التحليل الكروماتوجرافى بالادمصاص :

وتتم عملية الفصل بواسطة الادمصاص على مواد ادمصاصية مختلفة منتقاة ، سبق معاملتها ، توضع على صورة مسحوق فى أنبوبة رأسية زجاجية ، ثم يذاب المخلوط المراد فصله فى مذيب مناسب ويسمح له بالسريان من أعلى الأنبوبة إلى أسفلها ، مع تعريضه لضغط من أعلى أو إلى تفرغ من أسفل ، فالمادة التى لها ميل أكثر للادمصاص تدمص أولاً وتتركز فى المنطقة العلوية من الأنبوبة ، يليها المادة التى ميلها للادمصاص أقل ، حيث تتركز فى الطبقة التى تليها من أسفل ، فيمكن التعرف على هذه المناطق وفصلها عن بعضها ، والادمصاص يعنى زيادة تركيز المادة عند السطح ما بين الصلب والسائل ، أى أن الادمصاص على السطوح الصلبة مادة الادمصاص Adsorbent ، وذلك تمييزاً عن الامتصاص الذى يعنى ذوبان المادة فى السائل . وكل مادة من مكونات الخليط تتعامل مع مادة الادمصاص بمفردها ، كلما قل حجم حبيبات مادة الادمصاص ، كلما زادت قدرتها على الادمصاص لزيادة المسطحات القادرة على الادمصاص ، وكلما قلت درجة الحرارة كلما زاد الادمصاص ، وذلك لقلّة الحركة الجزيئية للجزيئات .

ويتم ادمصاص المواد القطبية Polar ، بينما لا تدمص المواد الغير بولارية Non Polar إلا إذا انخفضت درجات الحرارة ، هذا وتزيد قدره الادمصاص بزيادة تركيز المادة حتى تركيزات معينة ، بعدها لا يستجيب الادمصاص .

ثانياً : التحليل الكروماتوجرافى بالتجزىء (التوزيع) :

وفيه تستخدم كذلك مادة ادمصاصية مثل السليكاجيل ، مسحوق السليلوز ، أو النشا ، فى أعمدة (كروماتوجرافى عمودى) أو على الورق (كروماتوجرافى ورقى) ، وترطب مواد الادمصاص قبل إضافة مخلوط العينة عليها ، والمخلوط يكون مذاباً فى مذيب عضوى يمتزج جزئياً بالماء المرطب لمادة الادمصاص ، والفصل هنا راجع لاختلاف فى المعامل التجزئى (التوزيعى) Partition Coefficient ، حيث يرجع فصل المواد المكونة لمخلوط العينة

إلى ذوبانها بكميات متفاوتة في كل من المذيب الملتصق بمادة الادمصاص المؤدى لترطيبها (وهو غالباً الماء) وفي المذيب المنسكب ، حيث إن معامل التوزيع لكل من نظامي المذيبين يختلف بالنسبة لكل مادة ، وعليه فإن المواد الأكثر قابلية للذوبان في المذيب العضوى تتركز في أسفل الكروماتوجرام ، بينما المواد الأكثر قابلية للذوبان في الماء تتركز في المناطق العليا من الكروماتوجرام ، ويطلق على المادة الحاملة (مادة الادمصاص) والمذيب الملتصق بها بالوجه غير المتحرك أو النظام الثابت Stationary (Immobile) Phase ، بينما يطلق على المذيب العضوى للمخلوط بالنظام أو الوجه المتحرك Mobile Phase .
ويحسب معامل التوزيع (مادة ما في الخليط) بين نظامي الكروماتوجرافي المتحرك والثابت كالتالى :

$$\text{معامل التوزيع (K) Partition Coefficient} = \frac{\text{التركيز الجزئي للمادة في النظام المتحرك}}{\text{التركيز الجزئي للمادة في النظام الثابت}}$$

$$\text{معامل التوزيع الفعال (B)} = \frac{\text{الكمية الكلية للمادة في النظام المتحرك}}{\text{الكمية الكلية للمادة في النظام الثابت}}$$

$$\text{حيث إن } B = K \frac{V_m}{V_s}$$

وإن V_s ، V_m هما حجما النظامين المتحرك والثابت على التوالي . ويتحكم الوزن الجزيئى ونوع جزيئات المادة فى كيفية توزيع جزيئاتها ، وإن كان معامل التوزيع واحداً نجد أن الكمية التى تذهب إلى كل من النظامين الثابت والمتحرك واحدة . فيؤدى اختلاف معامل التوزيع إلى تغيير فى مكان وجود المادة على الكروماتوجرام ؛ لذا فمن المهم فى اختيار المذيبات ومادة الادمصاص أن تعطى قيما متباينة لمعامل التوزيع للمواد الموجودة فى الخليط فيكون الفصل أوضح .

ثالثاً : التحليل الكروماتوجرافي بتبادل الأيونات :

وهو عبارة عن تحليل كروماتوجرافي بالادمصاص ، إلا أنه فى الادمصاص فإن الفصل يتم بالقوى الرابطة السطحية ، وهى غير قابلة لحمل شحنات Apolar ، بينما فى نظام تبادل الأيونات نجد أن الفصل يتم بواسطة قوى كهربائية كيميائية ، قابلة لحمل الشحنات polar وهى ترتبط برقم الحموضة PH ، إذ تتفاعل المادة الحاملة مع المادة المراد فصلها بفعل قوى كيميائية (توزيع تنافسى) ، يحدث فيها تبادل بين أيونات أو كاتيونات المحلول مع السطح الصلب للمادة الحاملة ، فينتج عن ذلك تركيز هذه المادة أو تلك ، وهذا النظام كسابقيه يطلق عليه كذلك كروماتوجرافي عمودى ، إذ تكون فيه المادة الحاملة معبأة فى أعمدة .
وتعرف السعة التبادلية بأنها عدد المليمكافئات من الأيون الممتص لكل ١٠٠ جم من

المادة الماصة ، وتختلف السعة التبادلية باختلاف المادة الممتصة ، فهي صفر لكربونات الكالسيوم ، وضعيفة في معادن الطين ، ومرتفعة في المبادلات التخليقية مثل الراتنجات المخلقة Synthetic Resins ، إذ تصل ٢٠٠-١٠٠٠ ملليمكافى / ١٠٠ جم . والأيونات المتبادلة تكون متكافئة أى أن كل وزن مكافى / جم يمتص على السطح يخرج بدلا منه وزن مكافى / جم من الأيونات الموجودة على السطح ، كما يحتفظ الأيون الممتص على السطح بشحنته الكهربائية ، وتتحرك الأيونات بحرية على سطح المبادل وهي متقيدة بنفس حركة المبادل نفسه ، فحركتها اهتزازية ، أو تارجحية في مدى معين ، ولكن ليست حركة انتقالية .

وتتميز المبادلات التخليقية Synthetic Ion Exchange Resins بقدرتها العالية جداً على التبادل ، وثبات عال على جميع قيم PH ، ودرجة حرارة تصل ١٠٠م ، وعدم القابلية الكلية للذوبان في المذيبات العضوية ، وتتوقف هذه المزايا أساساً على طبيعة التركيب الشبكي والروابط المستعرضة Cross - Linked Skelton لهذه المبادلات .

وتحتوى الراتنجات ذات التبادل الأيونى على مجاميع فعالة حامضية مثل الكربوكسيل (COOH) أو الكبريتوز (HSO_3) ، أو قاعدية مثل الأمين (NH_2) ، وتسمى المبادلات ذات المجاميع الحامضية بالراتنجات ذات التبادل الكاتيوني ، تمييزاً لها عن الراتنجات ذات التبادل الأنيوني المحتوية على مجاميع قاعدية . ومن أمثلة الراتنجات ذات التبادل الكاتيوني - Dowex 50 ومن الراتنجات ذات التبادل الأنيوني 1 - Dowex .

ولتفهم عمل الراتنجات ذات التبادل الأيونى ، فإنه يمكن اعتبارهم مجاميع حامضية وقاعدية فعالة ومركبة وغير ذائبة ، فمثلاً عند إمرار محلول يحتوى على أملاح الأيونات فى أنبوبة محتوية على راتنجات ذات تبادل كاتيوني ، فإن هذه الراتنجات تأخذ كاتيونات الأيونات من المحلول لتحل محل كاتيون الهيدروجين منها ، ثم تسترد الأيونات الممتصة على سطح الراتنجات بغسلها بمحاليل أكثر حموضة فيمكن جمعها نقية ، كما يمكن الحصول عليها منفردة نقية عند غسل الراتنجات بمحاليل متفاوتة فى درجة الحموضة .

هذا ويستعمل فى التحليل الكروماتوجرافى بتبادل الأيونات مواد عضوية وغير عضوية ، فمن أمثلة المواد الغير عضوية سليكات الألومنيوم Zoelite الطبيعية والصناعية ، ومنها كذلك أكسيد الألومنيوم القلوى والحامضى ، ويستخدم أكسيد الألومنيوم القلوى الشديد فى تبادل الكاتيونات ، وبمعاملته بزيادة من الحامض ثم الغسيل بالماء يصير متعادلاً بالنسبة لدليل أحمر كونغو Congo Red فينتج أكسيد الألومنيوم الحامضى ، فيكون مناسباً لتبادل الأيونات ، إلا أن مواد التبادل الأيونى العضوية أصبحت الآن هى المستخدمة فقط تقريباً فى أغراض التحليل الكروماتوجرافى ، وكلها مشتقات Derivatives من البولستيرولات ، ويوجد

منها ثلاثة أنواع :

١ - مواد تبادل أيوني حامضية : وهي مواد تبادل كاتيونية لها القدرة على تحليل الأملاح (لشدة حموضتها) ، حيث يتحد الكاتيون مع مادة التبادل ، في حين أن الأنيون يمكن إزالته في صورة حامض مع ماء الغسيل ، ولهذه المواد سعة تبادل مقدارها حوالي ١,٤ ملليمكافى / مليلتر .

٢ - مواد تبادل أيوني قلووية ضعيفة : وهي مواد تبادل للأنيونات لا تحلل الأملاح أو تحللها جزئياً ، لها سعة تبادل مقدارها حوالي ١,٢ ملليمكافى / مليلتر .

٣ - مواد تبادل أيوني شديدة القلووية : تحلل الأملاح (لشدة قلويتها) حيث تتحد الأنيونات مع مادة التبادل بينما تخرج الكاتيونات (كقلوى حر) بالغسيل ، لهذه المبادلات سعة تبادل حوالي ٠,٧ ملليمكافى / مليلتر .

ويمكن تنقية هذه المواد الثلاث وإعادة استعمالها باستخدام محلول ٦٪ HCl فى المواد الأولى ، ٥٪ NH₃ OH للمواد الثانية ، ٤٪ NaOH للمواد الأخيرة ، بنسبة ٣-٤ أحجام / حجم واحد من المادة يليها الغسيل بالماء المقطر ، وتستبعد المواد الغروية الممتصة باستخدام كحول ميثايل أو أسيون .

المواد الممكن فصلها بالطرق الكروماتوجرافية :

١ - يجب أن تكون منتشرة سواء فى الصورة الأيونية أو الجزيئية ، وألا يحدث لها تجمع Coagulation مع بعضها ، وتكون قادرة على الانتشار فى نظام المادة المنتشرة الذى تم اختياره .

٢ - لو كانت فى صورة غازات ، أو لو أمكن تحويلها لمشتقات سهلة التحويل لغازات فيمكن فصلها بواسطة Gas Chromatography .

٣ - المواد الذائبة يمكن فصلها بواسطة Liquid Chromatography .

٤ - المواد غير الذائبة وغير الموجودة فى حالة طيارة Volatile ، أو المواد التى يحدث لها تكسير أو تغيير فى صفاتها الكيماوية وتحلل بواسطة المذيبات المستخدمة فلا يمكن فصلها، وذلك مثل الأحماض النووية DNA ، RNA .

أجهزة الفصل الكروماتوجرافي

أولاً : التحليل الكروماتوجرافى الورقى Paper Chromatography :

أساس فكرة الكروماتوجرافى الورقى يمكن إيضاحها بافتراض أن نقطة من محلول مخلوط من عدة مركبات قد وضعت على ورقة ترشيح (الوجه أو النظام الثابت

للكروماتوجرافى الورقى) وتركت لتجف ، وأن هذه الورقة قد غمس طرفها المحتوى على النقطة فى مذيب ما (نظام أو وجه متحرك) ، فإن المذيب سوف ينتشر لأعلى فى الورقة بالخاصية الشعرية ، أو لأسفل بفعل كشافه ، وعليه فإن مركبات نقطة المحلول سوف تنتشر مع المذيب على ورقة الترشيح إلى مسافات تتوقف على درجة توزيع كل منها فى المذيب . وهذه الطريقة تتبع نظام التحليل الكروماتوجرافى بالتجزىء (بالتوزيع) باستخدام الورق الذى يحل محل المادة الحاملة فى أعمدة الكروماتوجرافى بالتجزىء .

بعد سريان المذيب فى ورقة الترشيح مسافة مناسبة ، ترفع الورقة وتجفف ، وتعامل بمادة تترك لونا لتحديد مكان المركبات المختلفة فى المخلوط الأصيلى ، وعلى هذا فسوف نجد أن هذه المركبات تقطع مسافات مختلفة ، وبذلك يحتل كل مركب وضعا معينا على الورقة فى اتجاه سريان المذيب ، ومن القواعد الواجب مراعاتها فى هذا الجهاز :

١ - ورق الترشيح المستعمل Paper :

ويتميز بالتركيب الليفى له ، وليس بتركيبه الكيماوى ، ويجب اختيار الورق الذى يتناسب مع طبيعة المادة التى يراد فصلها ، كما يجب إزالة أى شوائب بالورق ، وذلك بغسله بحامض هيدروكلوريك فتذوب الشوائب ثم تغسل بالماء ، كما يجب التخلص من الدهون بالورق بغسله فى الإيثير ، والورق القياسى شائع الاستعمال هو Whatman 1 and Schleicher & Schull 20346 ، وهو مصنوع من اللنترز Linters (أو السليلوز أو مخلوطهما) .

ويستخدم واتمان رقم (١) فى الأغراض العامة (هو مناسب كذلك فى Paper Electro-phoresis) وهناك كذلك الورق المصنوع من السليلوز ، فمنه S & S, no. 602 b والورق المصنوع من الصوف الزجاجى ، ومنه S & S, no. 6,8 ، ومنه Whatman GF/A, GF/B, GF/C ، ومن الورق ما هو محب للماء Hydrophilic ويستخدم فى فصل المواد الدهنية .

وأبعاد الورق عادة أفرخ مقاس ٥٨×٥٨ سم أو ٦٠×٥٨ سم ، ويستخدم عادة فرخ الورق أو أشرطة منه أبعادها حوالى ٣×٥٠ سم أو ٤٥×٥٥ سم ويراعى عدم ملامسته لورق مستعمل أو لأدوات سبق استخدامها ، مع عدم مسك الورق إلا من الحواف لتجنب تلوثه ، كما يحفظ بعيداً عن أبخره المعمل .

٢ - وضع العينات على ورق الترشيح Spotting :

من المهم أن يكون حجم العينة على الورق صغيراً فلا يتعدى قطر نقطة العينة ٥ م ، وتوضع بواسطة ماصة ميكرولتيرية (١-١٠ ميكروليتر) على بعد بضعة سنتيمترات (٢-٥ سم) من حافة الورق السفلية ، والورق فى وضع أفقى تماماً (بوضعه على لوح من الزجاج) ، وذلك برسم خط بالرصاص على بعد على الأقل ٢,٥ سم من الحافة السفلى

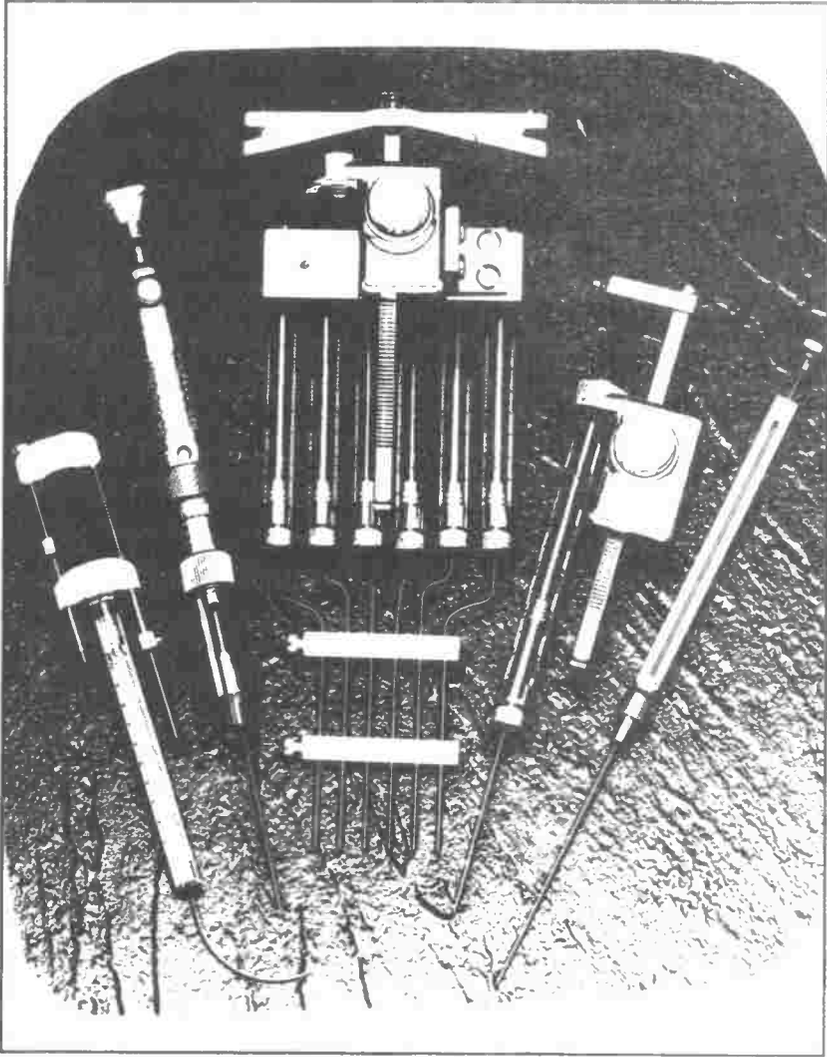
يسمى خط الابتداء ، توضع عليه نقط محاليل العينات ، تترك النقطة لتجف بالأشعة تحت الحمراء ، أو بالهواء الساخن ، والأفضل بهواء الغرفة ، وإذا لزم الأمر وضع العينة على دفعات فيجب أن تجفف بعد كل إضافة ، والمسافة بين كل نقطتين ٢,٥ سم ، وراعى خلو العينة من الأملاح ؛ لأنها تتدخل فى عملية الفصل ، فتزال بالتبادل الأيونى أو بالتردد المركزى العالى أو اليكترولتييا Electrodialysis ، كما يجب أداء تجارب مبدئية لانتخاب أنسب أنواع الورق ومخلوط المذيب .

٣ - تحضير العينة Preparation of Sample :

العينات الصلبة تذاب فى مذيب عضوى مناسب منخفض فى درجة الغليان مثل الأستون ، إيثانول ، كلورفورم ، تركيز العينة فى المذيب يكون على الأقل ١,٠ - ٠,١ ، وتكون كمية المادة المختبرة ١-١٠٠٠ مجم ، وهذا يتوقف على حساسية الطريقة المستعملة وكذلك على الغرض من التحليل . هذا ولا بد من استخلاص وإزالة الشوائب Removal of Ballast من العينة ، لما لهذه المواد من تأثير غير مرغوب على التحليل الكروماتوجرافى ، وعلى الأخص منها البروتين ، الليبيدات ، الأيونات غير العضوية .



(شكل ١٢) سرجة سعة ١٠ ميكرو لتر للاستخدام الكروماتوجرافى



(شكل ١٣) نماذج لسرنجات ميكرولترية تستخدم في حقن أجهزة الكروماتوجرافي

- وقد نلجأ لتحضير مشتقات للمركب المراد تقديره وذلك في بعض الحالات مثل :
- أ - المواد الطيارة تحول إلى صورة غير طيارة (كحولات ، الدهيدات ، كتيونات) .
- ب - المواد التي لا يمكن ملاحظتها على الورق الكروماتوجرافي لكن يمكن ملاحظة مشتقاتها Derivatives .
- ج - في حالة المشتقات التي يسهل فصلها على الورق عن المادة الأصلية .

٤ - التطوير Development : ويتم بعدة طرق :

أ - نظام السريان الهابط Descending : وفيه يسمح للمذيب بالسريان فى اتجاه واحد على طول ورقة الترشيح (فى اتجاه الجانب الطويل الذى يكون عنده انسياب المذيب أسرع ما يمكن وهو اتجاه السهم على حواف الفرخ ، أو اتجاه الطرف البيضاوى لنقطة ماء إذا وضعت على الفرخ) إلى الاتجاه السفلى ، وذلك نتيجة وضع الطرف الأعلى لشريط الورق الذى به نقطة العينة فى مجرى Trough يحتوى على المذيب ومعلق فى حوض محكم القفل ، وعند فصل مواد بطيئة الحركة يمكن شرشرة الورقة من أسفل لزيادة مساحة مقطعها وسهولة تساقط المذيب . هذه الطريقة هى الأكثر شيوعاً واتباعاً فيها يقطع المذيب مسافة طويلة فيتم الفصل أسرع ، وجود أيونات حديد أو نحاس بالورق يؤدي إلى اسوداد طرف الورق المنتشر عليه المذيب ، ولتجنب ذلك يضاف ١ سم من سيانور صوديوم .
والأحواض عادة تصنع من الزجاج إلا أنه ممكن صنعها من الصلب أو البلاستيك ، وتختلف أنواع الأحواض أو التنكات Tanks باختلاف الغرض من الفصل الكروماتوجرافى وطريقة التطوير .

ب - نظام السريان الصاعد Ascending : وفيه يسمح للمذيب بالسريان فى اتجاه واحد على طول ورقة الترشيح إلى الاتجاه العلوى ، وهذه الطريقة تعطى نتائج أحسن من الطريقة السابقة وأبسط فى الأداء ، وفيها تقل سرعة سريان المذيب عادة بعد مسافة ٢٥ سم ، لسريانه ضد الجاذبية الأرضية ؛ لذا توقف عملية التحميص عند هذا الارتفاع ، وفيها تشكل ورقة الترشيح فى صورة اسطوانة قطرها عادة ١٥ سم .

يحدث اسوداد مقدمة المذيب المنتشر على الورقة كما فى الطريقة الهابطة ، وتمتاز هذه الطريقة أنها لا تحتاج إلى جهاز معين ، إذ يمكن استخدام أنابيب اختبار ، أو مخابير ، أو اسطوانات ، أو دوارق مخروطية (لها سدادة بها شق لتعلق بهذا الشق الطولى ورقة الترشيح) ، أو تستخدم نفس تنكات الطريقة السابقة دون استعمال الأحواض Troughs ، وتعلق الورقة بالعينة خلال الغطاء أو يمكن إيقافها على قاع التانك أو بإدارتها على اسطوانة ممسوكة معاً بمشابك بلاستيك .

ج - الكروماتوجرام المستمرة : وهى طريقة شبيهة بالطريقة الهابطة ، لكن يستمر المذيب فى الانسياب إلى ما بعد نهاية الورق لمدة ٤٨-٧٢ ساعة ، وذلك للفصل الجيد للبقع فى حالة انخفاض قيمة RF ، وهنا لا يمكن تقدير RF ، بل يعمل كروماتوجرام مقارنة للمادة المتوقعة ، وتقاس المسافة التى قطعتها المادة الملوثة ويقسمه المسافة التى قطعتها المادة المجهولة على المسافة التى قطعتها المادة الملوثة تستخرج قيمة Rg ، وفى هذه الطريقة لايسود طرف الورقة .

د - الطريقة الصاعدة الهابطة : وهي خليط بين الطريقتين الهابطة والصاعدة ، إذ تعلق الورقة على قضيب زجاجي بحيث يغمر الطرف الأول في المذيب فيصعد بالخاصية الشعرية، ثم يمر على القضيب ، ثم يهبط في الطرف الآخر .
وهذه الطرق الأربعة كلها في اتجاه واحد ، أى أن المذيب يسير في اتجاه واحد - One Dimensional .

هـ - أن يتم سريان المذيب في اتجاهين Two - Dimensional : وذلك في مخلوط مركبات معقد باستخدام مذيبن مختلفين أحدهما قاعدى والآخر حامضى ، وفيها يكون الورق مربعا عادة 20×20 سم أو أكبر فيطور في المذيب الأول ثم يجفف ويدار بزاوية 90° ويطور في المذيب الآخر .

و- النظام الأفقى Horizontal Development : وهو المستخدم حديثا ؛ لأنه يحتاج مسافات قليلة ، ويمكن للتانك من وضعه بسهولة فى الجففات أو الحضانات أو المبردات ، والتانك يصنع من زجاج ضحل ؛ ويوضع الكروماتوجرام أفقياً على قضبان زجاجية أو على ألياف صناعية .

فى النظام الأفقى يمكن وضع الورق بين لوحين من الزجاج أو الألومنيوم ، وخاصة فى حالة المواد المتطايرة كالفينولات ، ومن طرق التطوير الأفقى كذلك استخدام كروماتوجرام حلقى أو دائرى أو ما يسمى بالتطوير المتشعب ومنه :

١ - طريقة روتر Rutter : يعمل قطعين متوازيين على ورق ترشيح مستدير من المحيط ومتجهين إلى المنتصف ، ثم يثنى الشريط الناتج إلى أسفل بطول مناسب ، وتوضع نقطة من العينة المراد فصلها فى مركز الورقة ، ثم تجفف ، ويوضع طرف الشريط فى المذيب الموجود فى طبق تبرى ويغطى بطبق آخر فتتكون بقع على هيئة دوائر مركزية .

٢ - طريقة تسمرمان ونيرنج Zimmermann & Nehring : فتوضع ورقة ترشيح مستديرة بين مجفف زجاجى وبين غطاءه المزود بفتحة ، فتوضع نقطة العينة فى مركز الورقة وتجفف ، ثم تسد فتحة غطاء المجفف بسدادة ينفذ منها سحاحة طرفها السفلى مسحوب شعرى بحيث تنقط $10-12$ نقطة مذيب فى الدقيقة ، فتتكون البقع على هيئة كروماتوجرام حلقى أو بيضاوى ضعيف ، وهى طريقة سريعة ، وتحدد فيها قيمة RF بدقة ، ويقدر التركيز كيميا باختبار فوتومتري للشريط .

٣ - طريقة بولرد Pollard : توضع فيها ورقة الترشيح المستديرة بين قرصين من الزجاج، مزود العلوى منها بثقب وتوضع نقطة العينة فى المركز وتجفف وتحمض .

٥ - اختيار مذيب التطوير Developing Solvents :

يستخدم عادة مذيبن أو أكثر من المذيبات العضوية ، ويراعى فيها أن تتحرك ببطء

لتعطي نقطاً مستديرة أقل انتشاراً ، ويتحكم كذلك نوع الورق (مساميته) المستعمل في اختيار نوع المذيب .

ومن أشهر المذيبات المستخدمة مخلوط Partridge ، وله رقم حموضة PH ٢,٩ ، ويتكون من البيوتانول : حامض الخليك ٧.٩٦ : ماء بنسبة ٤ : ١ : ٥ ، ويختلف نوع المذيب باختلاف المواد المفصولة ، وتختلف نسبه حسب سرعة الفصل ، يعتمد الفصل بالتجزىء على معامل التجزئة بين مكونات خليط المذيبات ، وقد رتبت المذيبات العضوية (من حيث تكوينها لروابط هيدروجينية) فى قائمة كبيرة ، على رأسها المذيبات التى تعمل كحامل أو مستقبل لزوج الكترولونات مكونة كبرى من الهيدروجين بين الجزئيات ، أى أنها محبة للماء Hydrophobic أو مذيبات قطبية Polar Solvents ، وفى نهاية هذه القائمة نجد المذيبات التى لا تتوفر فيها هذه الصفة ، أى أنها غير محبة للماء Hyrophobic أى محبة للدهون Lipophilic أو مذيبات غير قطبية Nonpolar Solvents ، فتمتزج المذيبات القطبية مع الماء ، أما غير القطبية فتكون طبقتين منفصلتين ، وفيما يلى قائمة المذيبات العضوية طبقاً لقطبيتها :

الماء - فورماميد - ميثانول - حمض خليك - إيثانول - أيزو بروبانول - اسيتون - بروبانول - فينول - بيوتانول - كحول إميل - خللات إثيل - إثير - خللات بيوتيل - كلورفورم - بنزين - تولوين - هكسان حلقى - إثير بترولى - بترول - زيت برفاين .

هذا ويجب أن يتوفر فى المذيبات المستخدمة فى الكروماتوجرافى :

١ - أن تقوم بإذابة المواد المطلوبة .

٢ - أن تسمح بحدوث عملية الادمصاص الديناميكي ؛ لأنه لو لم تكن هكذا فإن

الفصل لن يحدث .

٦ - التعرف على البقع (إظهارها) Identification :

فى العادة تجفف الورقة لإزالة آثار المذيب ، ثم تتم عملية إظهار البقع بغمر أو رش الورقة بمادة كيميائية تتفاعل مع المركبات المنفصلة لتعطي لوناً ، وطريقة الغمر أفضل ؛ لأنها لا تحدث رائحة نفاذه ؛ ولأنها اقتصادية ، ويتم الرش بواسطة زجاجة لها ثقب صغير جداً ، أو زجاجات الضغط الهوائى Atomizers or Aerosol Sprays ويفضل أن يكون فى خزانة الغازات ، والرش لايد وأن يتم ببطء وتجانس ، ومع ملاحظة ألا تحمل الورقة بأكثر من اللازم ؛ لأن الرش الكثيف يؤدي إلى انتشار وهجرة البقع .

ويتم التعرف على المركب المراد فصله بتحديد RF له ومقارنتها بقيمة RF للمحلول القياسي المعروف Standard لنفس المركب ، وذلك لأن قيمة RF ثابتة للمركب الواحد لا تتغير في الظروف الثابتة ، وقيمة RF هذه عبارة عن عامل يتوقف على درجة توزيع المركب في المذيب ونوع المذيب المستخدم ودرجة الحرارة ؛ لذلك فإن استخدام RF في تحديد المركبات لا يكون دقيقاً إلا تحت الظروف المحكمة ، وتقارن RF للمركبات تحت نفس الظروف .

بعد تحديد مكان المركب بقلم رصاص ، يتم تقديره كيمياً بقياس مساحة بقعة المركب ، حيث يتناسب حجم البقع مع لوغاريتم تركيز المركب ، وبناءً على ذلك فإن محلولي نفس المادة الذين يحتلان نفس المساحة يكون لهما نفس التركيز ($\pm 10\%$ نسبة خطأ) ، وقد يمكن تقدير مساحة البقع بإجراء كروماتوجرام لمحاليل مختلفة ومعلومة التركيز ، وتقارن البقع المتكونة بالبقعة الخاصة بالتركيز المجهول ، وتقدر مساحة البقعة إما بالقياس أو بقطعها ووزنها ، وقد تستخدم الطرق الضوئية Photometric لتقدير تركيز البقع ، فتغمر الورقة لمدة 5 دقائق في مخلوط من الفا - بروموناتالين Alfa - Bromonaphthalin مع البرافين السائل والـ DAB بنسبة 1 : 1 : 1 حيث يصير الورق شفافاً ، وبعد التجفيف تقاس البقع بمساعدة جهاز فوتومتري لقياس الكثافة الضوئية ، أو أن تستخلص بقعة المركب ، وتقدر كثافة اللون وبالتالي التركيز في المستخلص بواسطة جهاز مناسب لقياس الألوان Colorimeter .

وقد يكشف عن المركب بفحص الكروماتوجرام بالنظر في الضوء المرئي (للمركبات الملونة) ، أو باستخدام الضوء فوق البنفسجي (بعد تبريد أو تسخين الكروماتوجرام) ، أو بالطبع لتسجيل موقع البقع ، أو باستخدام طرق الكشف الإنزيمية أو البيولوجية ، أو تستخلص البقع وتقدر كيمياً بوسائل فوتومترية ، وقد يستخدم الاستقطاب أو الامتصاص أو قياس الإشعاع كوسائل للتقدير الكمي للمركبات المفصولة .

وقد يتبع في الكروماتوجرافي الورقي التطوير العديد أو المضاعف Multiple Development ، بتكرار التطوير في نفس الاتجاه أكثر من مرة لتمام فصل مركبين أو أكثر ارتباطاً معاً بقيم RF واحدة ، باستخدام نفس نظام المذيبات أو أنظمة أخرى ، وقد يستخدم التطوير في الاتجاهين ، وهو كالنظام السابق مع فارق أن ورق الكروماتوجرام يكون مربعاً ، والعينة توضع في أحد الأركان ، والتطوير الثاني في اتجاه عمودي على اتجاه التطوير الأول ، مع اختلاف نظام المذيبات في كلا الاتجاهين .

إذا أعطى النظام المستخدم في التطوير قيم RF منخفضة (0,02 - 0,20) ، فإنه يجري تطوير آخر بعد قصصعة الطرف السفلي للورق في شكل أسنان المنشار Saw Tooth Fashion (بين كل سنة وأخرى 2 سم عرض) ، وتطور تنازلياً أو بالطريقة الهابطة Descending

ويستمر التطوير حتى بعد بلوغ المذيب للنهية السفلى للورق لبعض الوقت .
ولحفظ الكروماتوجرام فإن بقع المواد مع التنهيدرين Ninhydrin تتفاوت في ثباتها ،
فتختلفي بقع الأحماض الأمينية مع التنهيدرين في ظرف ٢-٣ أيام ، لذا فترش للتثبيت
بمحلول نترات نحاس ، أما بقع السكريات فتدوم لمدة أطول .

ومن الجدير بالذكر أن مولد الكروماتوجرافي الورقي جاء نتيجة أبحاث الكيماويين
الإنجليزيين (١٩٤١-١٩٤٤) باستخدام ورق الترشيح كوسط حامل ، ونتيجة هذا
الاكتشاف حصل العالمان الإنجليزيان Martin & Synge على جائزة نوبل للكيماياء عام
١٩٥٢ .

ثانياً : التحليل باستخدام الجهد الكهربى Electrophoresis :

يحتمل أن يكون الإليكتروفوريسيس هو أقدم أشكال التحليل بالهجرة Migratory
Analysis ، خاصة أن هذا التكنيك هو ألطف الطرق معاملة بالمواد التي يفصلها ، وقد
تعددت استعمالاته في نهاية القرن التاسع عشر ، فقد أثبت Kendall (١٩٢٣-١٩٢٨) في
دراسته للخواص الكهربائية للغرويات إمكانية تحليل القلويدات والأراضي الخفيفة بواسطة
الإليكتروفوريسيس ، كما تمكن Tiselius من تطوير أول طريقة لفصل البروتين
بالإليكتروفوريسيس ، ومن ١٩٤٨ فصاعداً وفي ظل التطور السريع للكروماتوجرافي نشأت
اقتراحات بتثبيت الكتروليتات للإليكتروفوريسيس على موصل ثابت .

الإليكتروفوريسيس (سمي قديماً Cataphoresis) يشير إلى حركة الجزيئات المشحونة
Charged Particles في حقل كهربى ، بينما يشير الأيونوفوريسيس Ionophoresis إلى
حركة الأيونات الصغيرة Small Ions ، ويعمل الإليكتروفوريسيس في وسط حر أو مرتبط ،
وهو شديد الارتباط بالتوصيل الكهربى في الإليكترولليات ، وقد اقترح Debye & Hückel
تصوراً لسلوك الإليكترولليات القوية عند انخفاض التركيزات ودعم هذا الاقتراح بقوانين
الهجرة للإليكتروفوريسيس .

ورغم أن أيونات المحلول الإليكترولتي تنجذب للأيونات ذات الشحنات المخالفة وتتناثر مع
الأيونات ذات الشحنات المماثلة ، فإن التنشيط الحرارى يؤدي لمعشوائية توجيه الأيونات في
الوسط الكهربى .

ويشترط في الوسط الارتكازي المثالي أن يكون شفافاً ذا خواص ميكانيكية لتسهيل
التناول ، وأن يكون رخيصاً وغير سام وثابتاً ، وقد يكون في صورة شرائط Sheets أو حبوب
Granules أو جيل Gels ، والأشرطة قد تكون ورقاً (Paper Electrophoresis) أو أغشية
من (Cellulose Acetate) ، وتمتاز هذه الأوساط بارتفاع نسبة المسطح إلى الحجم ، أما
الحبوب أو الأوساط المحببة فقد تكون من مسحوق السليلوز Cellulose Powder ، أو مسحوق

كلوريد عديد الفينيل Poly Vinylchloride Powder ، أو نشا محجب Granular Starch وكلها تجهز في شكل كتل أو مكعبات ، والجيل يوجد منه Silica Gel وكذلك Agar Gel والنشا وأيضاً Polyacrylamide Gel .

وقد استمر استخدام اصطلاح التحليل اللوني الكهربى Electrochromatography للإشارة إلى التحليل بالتفريد الكهربى Electrophoretic Procedures ، سواء الورقى أو العمودي (منذ عام ١٩٤١) ، وهو لصيق الصلة بالتبادل الأيونى والكروماتوجرافى رقيق الطبقة .

وأهم تكتيك هو التفريد الكهربى الورقى ؛ لأنه الأكثر انتشاراً ، ويتركب جهاز التفريد الكهربى من أهم جزء وهو شرائط الورق Strips of Filter Paper ، وغالباً تكون مقاساتها ما بين ٣٠-١٠٠ سم طول ، ٣-١٥ سم عرض . تبلل الشرائط هذه بمحلول إليكتروليتى . وكمية هذا المحلول الممتص فى حالة التفريد الكهربى عالى الجهد الكهربى High - Voltage Electrophoresis تساوى تقريباً الوزن الجاف للشرائط ، بينما تتضاعف الكمية فى حالة انخفاض الجهد ، وتمتص شرائط Acetylcellulose أو Thin Layers of Cellulose Powder حوالى ٤ أضعاف وزنها من المحلول المنظم Buffer .

توضع العينة المختبرة فى شكل خط Streak فى الزاوية اليمنى للمحور الأطول للشریط ، ثم يسمح بمرور الجهد الكهربى للنهائيتين .

وسواء كان الجهد المنحدر المستعمل عالياً (٥٠-٢٠٠ فولت / سم طول شريط) أو منخفضاً (٢-١٠ ف / سم) ، فإنه يعتمد على طبيعة المادة المختبرة ، وكقاعدة عامة فإنه يمكن القول بأن المواد ذات الوزن الجزيئى المنخفض تنفصل أفضل عند منخفض جهدى عال ، بينما المواد مرتفعة الوزن الجزيئى يناسبها انخفاض منحدر الجهد .

ومن جهة أخرى ، فإن المواد مرتفعة الوزن الجزيئى تنتشر ببطء جداً ، وعليه فالهجرة السريعة غير مناسبة ، علاوة على أن أكثر المواد مرتفعة الوزن الجزيئى يعيقها ورق الترشيح عن الهجرة بارتفاع الجهد ، وتسبب ضعف الفصل ؛ لذا يفضل معها استعمال الجهد المنخفض .

والتفريد الكهربى باستخدام ورق الترشيح والمواد الشبيهة له نظامان ، إما باستخدام :

١ - التفريد الكهربى بارتفاع الجهد الكهربى :

High-Voltage Electrophoresis

رغم أن هذا النظام أدخل حديثاً إلا أنه واسع الانتشار حالياً . وسنكتفى بأمثلة مختارة للتطبيقات عليه .

تزداد نسبة الهجرة أو السريان للأيونات بزيادة خطية زيادة المنحدر الجهدى ، لكن تؤدي

الحرارة لزيادة مضاعفة ، وعليه فعندما يزيد المنحدر الجهدى من ٥ فولت / سم إلى ١٠٠ فولت / سم فإن المناطق ستهاجر أسرع عشرين ضعفاً ، لكن كمية الحرارة الناتجة في الشريط ستزيده إلى ٤٠٠ مرة ، فزيادة الحرارة ١ م تزيد الهجرة بمعدل ٣٪ . ولتجنب التشويش في المناطق Zones فإنه يجب انتقال الحرارة بتجانس وتمائل خلال كل مساحة الشريط وألا تزيد الحرارة في مكان ما . بانخفاض الحرارة تزيد اللزوجة للمحاليل الإلكترونية مما يتطلب منحدر جهدي عالٍ للتغلب على هذه الظاهرة .

الأجهزة ذات المبادلات الحرارية الصلبة Apparatus With Solid Heat Exchangers في هذا النظام من الأجهزة تنتقل الحرارة إلى صفائح باردة لها خاصيتان ، إذ تمتاز بالتوصيل الحراري الجيد Good Thermal Conductivity مع رداءة توصيلها الكهربائي Electrical Insulators ، ومنها الزجاج والبلاستيك (وإن كان البلاستيك أسهل في استعماله إلا أنه يميل لارتفاع الحرارة في بعض المواضع) ، والجهاز مكون من رقيقة معدنية معزولة كهربياً ويسري تحتها ماء جارٍ أو ماء ملح مبرد (بواسطة سربنتينة) ، وعليها رقيقة زجاج سليكون مثبتة إليها وعليهما رقيقة أخرى من الزجاج ، وبين رقيقتي الزجاج يوضع شريط ورق الترشيح ، وفي نهاية السطح البارد يوجد إناء المحلول المنظم المتصل بالإلكتروودين (نحاس / كلوريد نحاس) بواسطة قنطرة ، وكل هذه المكونات في إناء بلاستيك ، ويحتاج هنا إلى مصدر تيار مناسب يفضل ١٠٠٠٠ فولت على ١٠٠ ملي أمبير ، وفي بداية التجربة توضع شريط الورق المبلل على رقيقة الزجاج ، ثم يوضع عليها المادة المختبرة ، ثم يوصل شريط الورق وإناء المحلول المنظم بالتيار من خلال قطع أنابيب سلوفان مزودة بفتيل Wick من ورق ترشيح مبلل بمحلول منظم ، ويغطي شريط الورق برقيقة الزجاج الأخرى ، وتملاً أواني الإلكترونيات والقناطر بالمحلول المنظم ويغطي الجهاز بالغطاء ويوصل التيار .



(شكل ١٤) جهاز تفريد كهربي (إلكتروفورييسيس)

ولبلل الورق أهمية تسهيل اتصال المحلول المنظم بالسطح المبرد ، ويجب أن تكون نسبة وزن الشريط الجاف إلى المحلول المنظم ١ : ٢-٢,٥ .
والبلل لازم لتعرض شريط الورق للضغط أو الكبس أو العصر ، إذ يصل الضغط في الجهاز إلى ١٥ رطل / البوصة المربعة .

وفيما يلي بعض المشاكل التي تعترض التفريد الكهربائي بالجهد العالي :

الأعراض Symptoms	الأسباب Causes	العلاج Remedy
المناطق محددة بوضوح إلا أنها مشوهة Distorted.	عدم استواء أو انتظام التسخين - القوة الأيونية - PH - المحتوى المائي - عدم انتظام وتجانس تركيب الورق - عدم انتظام التجفيف .	يجب أن يكون الشريط سهل الاتصال بالسطح المبرد - انتظام الرطوبة - إزالة الملح... يظهر الاتزان بعد تطبيق هذه الخطوات .
تكوين المناطق في شكل أهلة Crescents.	التبريد على حواف الشريط أقوى منه عند المركز .	اثني الشريط على الجوانب .
تبدو المناطق مبرقشة Mottled وملطخة أو مطموسة Blurred.	عدم كفاية التبريد - زيادة بلل السطح المبرد .	قلل توليد الحرارة - اجعل السطح المبرد جافاً - اجعل المنحدر الحراري في الزاوية الصحيحة .
النسب الشاذة للهجرة.	تأثير الفتيل - انقطاع التيار - الاسموزية الكهربائية خاصة بارتفاع PH - تخثر المنظم .	اختبر السد السلوفاني وقوة التيار - أضف مادة عديمة الحركة لكثف نقطة البدء .
جفاف الورق واحتراقه بدون دخان أو يصير الورق شفافاً مع مبادلات الحرارة السائلة .	عدم تغطية الورق تماماً خاصة عند قرب وعاء المنظم - اختلاف المنظمات في الشريط وأواني المنظم - تغيرات PH - عدم تشبع المبرد بالمنظم .	اعمل على تلاشي الأسباب المذكورة .

تأخير الفصل	التركيز الزائد من المادة للمختبرة	ارفع القوة الأيونية للمنظم
عكس توجيه الهجرة .	امتصاص عدم تمام نوبان المادة خدش الورقة .	اخفض قيمة PH أضف مذيباً عضوياً للمنظم جرب الورق زجاجي الألياف - جرب شرائط أسيتيل سليولوز أو رقائق السليولوز رقيق الطبقات . تلاشى الأسباب .
إهتزاز المناطق .	سببه نوع المذيب المذاب فيه المادة .	غير المذيب (مثلاً باستخدام كحول) .

ويستخدم التفريد الكهربائي عالي الجهد في فصل خليط من أحماض أمينية أو الببتيدات أو نواتج الهدم الإنزيمي للبروتينات ، كذلك في الكشف عن الأحماض الأمينية للهيوموجلوبين ودراسة الصبغات الخلوية المختلفة والليوسومات ومختلف الأجسام النووية ، كما تفصل بواسطة هذا التكنيك : الكربوهيدرات والكحولات والإستيرويدات ومخاليط الأيونات المعدنية كما يمكن الفصل الجيد للفينولات .

وتقاس مواقع بقع شرائط التفريد الكهربائي بالتعرف على قيم معدل الهجرة -Rate of Migration (Rm) ، وهي النسبة بين بعد أو مسافة كل أيون إلى مسافة أو بعد الأيون الأسبق على الشريط فيأخذ القيمة ١ (واحد صحيح) ، فتكون قيم Rm لباقي البقع أقل من الواحد الصحيح ؛ لأنها تنسب للمركب الأول .

٢ - التفريد الكهربائي بانخفاض الجهد الكهربائي :

Low - Voltage Electrophoresis

وفي هذا التكنيك يعلق ورق الترشيح أو شرائط خلاصات السليولوز بحرية ما بين أواني الإلكترود ، في فراغ رطب ، بتثبيت الشريط في إطار ، أو يعلق في وسطه بجمل طرفيه بتدليان فيكون في شكل حرف V مقلوبا ، يسحب شريط الورق المعلم عليه خط البداية خلال الإلكتروليت ، ثم يعلق لينقط في الجهاز ، وبعد ١٠ دقائق يزال الزائد من الإلكتروليت بقطعة من الورق ، ثم توضع العينة بفرشة رسم Paint Brush أو ماصة ، وتتولد الحرارة في الشريط نتيجة التبخير ، وأثناء التجربة يستمر تبخير الماء ويستمر امتصاص المحلول

المنظم من إثناء الإلكترود ، وحيث إن التدفق يكون جهة الطرفين أكبر بينما ينخفض إلى الصفر جهة المركز ؛ لذا يوضع مخلوط العينة في المركز للشريط لتهاجر مكوناته لكلا الاتجاهين .

بعد انتهاء التجربة يجفف الشريط بحرص لتجنب تلف البقع نتيجة عدم انتظام تبخير الماء . يتم تلوين الشريط بصبغة في محلول كحول وحمض خليك وللتقدير الكمي على أجهزة قياس الكثافة الضوئية Densitometer تحول الشرائط لحالة شفاقة باستخدام المواد التي تجعل ورق الترشيح شفافاً Transparentizers كزيت البارافين أو أحادي بروموانافثالين وغيرها .

خلاف الورق وخلات السليلوز فقد استخدمت مواد حاملة Carriers أخرى كالجيل Gels ومنها سميت طريقة التفريد الكهربائي على الجيل Electrophoresis in Gels ، وقد استخدم فيها نشا البطاطس .

وقد يستبدل جيل Polyacrylamide بدلا من النشا ، أو قد يستخدم الآجار Low - per - cent Agar في صورة Agarose Gels . وقد استخدم التحليل بالتفريد الكهربائي على الجيل كثيرا في كيمياء البروتينات وقد يكون الجيل في أعمدة Gel Columns أو رقائق Gel Slab ، والعمود يسمى بالإلكتروفوريسيس الإسطواني Disc Electrophoresis وتميز المناطق عليه بعد التطوير بمنظار خاص للتقدير الكمي أو بالتصوير الفوتوجرافي . ويستخدم في الأعمدة هذه تيار حوالي ٥٠٠ فولت وشدة التيار ٠,٥ أمبير . وقد تكون أجهزة التفريد الكهربائي إما أفقية أو رأسية أو في شكل حرف V مقلوبا .

ويستخدم جهاز الإيزوتاكوفوريسيس Isotachophoresis (أحد أنواع أجهزة التفريد الكهربائي Electrophoresis) في فصل الأيونات المختلفة في حقل تيار مستمر طبقاً لاختلاف حركتها فيتعرف عليها نوعياً وتقدر مفرداتها بعد ذلك كميًا ، وبهذه الطريقة يمكن فصل وتقدير كل الإضافات الغذائية تقريبا ، بل يستخدم كذلك في فصل وتقدير مكونات اللحوم الهامة كالنيكلوتيدات ومساعدات الإنزيمات واللاكتات وثاني الفوسفات والسيرات وما شابهها من مركبات في منتجات اللحوم .

٣ - التفريد الكهربائي مع وسيلة مناعة Immunolectrophoresis :

إحدى طرق التحليل المركبة ، إذ يستخدم فيها الإلكتروفوريسيس مع طريق ثانية ، وهي هنا طريقة مناعية Immunological One . فيفصل خليط البروتين بالتفريد الكهربائي على الآجار أو الأجاروز أو جيل النشا أو شرائط السليلوز (خلات سليلوز) ، ثم يوضع سيرم مضاد (محتويا على أجسام مضادة Antibodies معينة ضد المركبات المفصولة إلكتروفوريسيا من خليط البروتين) في قنوات أو أحاديذ Grooves تجري بطول عمر الهجرة للبروتينات ،

فينتشر هذا السيرم المضاد للمركبات المفصولة ، وفي المناطق التي تتلاقى فيها الأنتيجينات Antigens مع الأجسام المضادة فترسب كل منهما الأخرى مكونة خطوطا معرجة من الترسبات ، يشير كل خط إلى نوع بروتين فيمكن تمييزه بطرق دراسة الدم والمصل Sero- logically ، أو بالطرق الكيموطينيية Physicochemically .

ثالثاً : الكروماتوجرافي رقيق الطبقات .

Thin Layer Chromatography (TLC)

نشرت أساسيات أولية في هذا التكنيك على يد عالمين روسيين (Ismailov & Schraiber) عام ١٩٣٨ باستخدام رقائق بسلك ٢م من أكسيد الألومنيوم ، وظل هذا التكنيك في عالم النسيان لصعوبة خفض سمك رقائقه حتى طورها Stahl عامي ٥٦ ، ١٩٥٨ ، فأصبح تكنيكا قياسياً منذ هذا الحين ، واستخدمت فيه المعادلات لمعايرة قياسات الانبعاث (Kufner & Schlie, 1979) واستخدمت المادة الحاملة أو الثابتة على ألواح زجاج أو بلاستيك أو ألومنيوم ويجرى التحليل كما في الكروماتوجرافي الورقي ، فهناك من الأجهزة التجارية للتطوير الصاعد Ascending أو الهابط Descending أو الأفقي Horizontal أو العديد Multi- plate وغيرها ، وقد فضل Stahl أن يكون السلك القياسي ٢٥, ٠م للرقائق ، وهناك أجهزة تجارية لتفريد الوسط الحامل على الزجاج بسلك من صفر إلى ٢م ، ويقوم هذا التكنيك TCL بفصل مواد يصل كمها من ١٠ نانوجرام إلى ١٠ ملليجرام (بينما الرقائق المجهزة صناعياً Preparative تفصل كميات من ٠,١ إلى ١٠٠ نانوجرام حسب حجم الرقائق) .

ويتوقف اختيار الوسط الحامل Sorbent على حسب صفات المواد المفصولة إن كانت ذائبة في الماء Hydrophilic أو غير ذائبة في الماء Hydrophobic ، ثم صفاتها إن كانت حامضية Acidic أو قاعدية Basic أو متعادلة Neutral ، ثم احتمال تفاعلها مع المذيبات أو المادة الحاملة ، وعليه فتوجد المواد الحاملة التالية :

- للمواد المحبة للدهون Lipophilic : أكسيد ألومنيوم ، سليكاجيل ، سليسوز ماستل (خلاط) ، بولي أميد .

- وللمواد المحبة للماء Hydrophilic : سليلوز ، سليلوز تبادل أيوني ، سيليت ، بولي أميد .

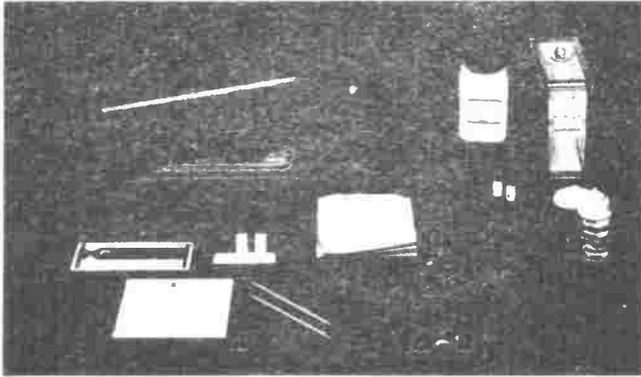
وفي حالة الشك يختبر أولاً استخدام السليلوز ثم طبقات غير عضوية ومقارنة نتائج الفصل .

وسبب الانتشار السريع لهذا التكنيك هو التقدم في تطويره عن باقي أساليب الكروماتوجرافي ، وقد تم التطوير أساساً في :

- اختصار زمن التطوير (٢-٦٠ دقيقة) .

- اختصار مسافة الفصل .
- فصل ممتاز .
- حساسية مرتفعة جداً (١٠-١٠٠ مرة أكبر من الكروماتوجرافي الورقي) .
- ضآلة حجم العينة اللازم للتحليل .
- سهولة التعرف على المركبات المفصولة .
- استخدام رقائق ألومنيوم بدلا من الزجاج .
- ضآلة حجم أواني وأنظمة التطوير .

رقائق زجاج

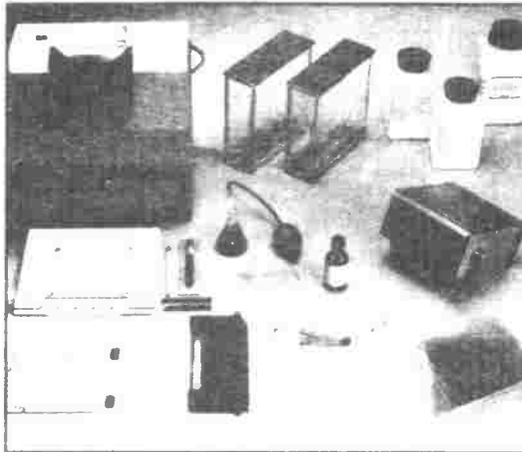


إناء التطوير

جهاز تفريد
الرقائق

صندوق الضوء
فوق البنفسجي

إطار الرقائق
ومسطرة التبقيع



رقائق زجاج

(شكل ١٥) أدوات الفحص الكروماتوجرافي رقيق الطبقات

وقد يشار بجانب أسماء المواد الحاملة برموز تشير لمعاملة هذه المادة الحاملة ، فمثلا (G) تشير إلى وجود الجبس (Ca S04) كمادة رابطة في هذا الـ Sorbent ، (N) عادي Normal بدون مادة رابطة ، (F254) أي مضاف دليل فلورسنتي للقياس على ٢٥٤ نانومتر ، (UV254) مضاف إليه دليل فلورسنتي يعطي فلورسنس أسفل UV بطول موجة 254nm (UV 254nm + 366) مضاف إليه دليل فلورسنتي يعطي فلورسنس أسفل UV بطول موجة ٢٥٤ ، (HR) عالي النقاوة (Highly Pure) ، (A) حامض (Acid) ، (B) قاعدي (Basic) ، وتوجد هذه الرقائق TLC - Plates بمقاسات ٢٠×٤٠ ، ٢٠×٢٠ ، ١٠×٢٠ ، ٥×٢٠ سم (وهناك حتى ١٠×٢٠ سم Pre - Coated Plastic Sheets) وحتى ٤×٨ سم .

وأفضل تطوير يتم بضبط قيم RF ما بين ٠,٢-٠,٨ ، وفي حالة تفريد مادة الادمصاص Adsorbents معمليا على رقائق الزجاج باستخدام الجهاز الخاص لذلك وهو TLC-Spreader ، يخلط قدر معين من هذه المادة الحاملة مع قدر معلوم (محدد من قبل الشركة المنتجة) من مذيب ، ويتم التجانس فترة محددة (موصى بها من قبل الشركة المنتجة) مع إضافة دليل فلورسنس (أو عدم إضافته) مع مادة رابطة ، وتغذى للجهاز بعد تحديد السمك المطلوب ، ثم تجفف الرقائق وتحفظ حتى استعمالها . وعادة تكون حجم حبيبات هذه المواد الحاملة مشابه لمثيلتها في الكروماتوجرافي العمودي ، كما أن المذيبات المستخدمة في تطوير TLC أو الأعمدة هي ذاتها .

ويستخدم للتطوير أواني تناسب مساحة الرقائق ، ويتم قياس تركيز المواد المفصولة فوتومتريا ، أو إشعاعيا (للمواد المشعة) أو تستقطع ، ويقدر تركيزها بواسطة Flame Ioni-zation Detection أو اسبكتروفوتومتريا أو بالمقارنة مع تركيزات معلومة من محلول قياسي أسفل لمبات فوق بنفسجية (UV) .

وترجع مصادر الخطأ في TLC لحساسية هذا التكنيك عن الأعمدة لاتساع مسطح الرقائق ، فتكون عرضة لتأثيرات الجو وأبخرة المذيبات والأكسجين وغازات المعمل وخلافها، كما أن الظروف الأخرى التي قد تؤثر على الأعمدة كدرجة الحرارة يمكن إهمالها لصغر حجم العينة وكبير مسطح الرقائق ، فتتلاشى أثر اختلافات الحرارة . إلا أن الضغط الميكانيكي أحد المخاطر الكبرى على الرقائق فتؤدي لفقد الطبقة المدمصة فيفضل إضافة مادة رابطة كالجبس أو النشا أو المركبات العضوية المبلعمة Polymers ، وإن كانت تجعل المادة الحاملة غير صالحة للاستعمال لفترات طويلة ، كما قد تتفاعل مع المواد الأخرى ، ويجب تجفيف الرقائق الملوقة معمليا بعيدا عن الهواء أو سحب الهواء ، وإلا تشققت الطبقات المدمصة . كما يجب حفظ تانك التطوير Developing Tank على حرارة ثابتة بعيدا عن المدفئة وضوء الشمس أو أشعتها .

تذليل Tailing البقع قد يرجع لواحد أو أكثر من المتغيرات الثلاثة الأساسية (المادة المدمصة ، المذيب ، المادة المختبرة) ، وهو دليل لعدم ملائمة النظام المتبع ؛ لذا يغير هذا النظام باختيار نوع آخر من الطبقات المدمصة (سواء قاعدي ، حامضي ، متعادل ، نشط ، غير نشط) أو مذيب آخر . وإذا لم تتحرك المادة المختبرة عن خط البداية ؛ فيجب استخدام رقائق أقل نشاطاً أو مذيباً أكثر قطبية ، وإذا تحركت البقع بسرعة جداً ؛ فيستعمل رقائق أنشط أو ومذيب أقل قطبية لخفض قيمة RF . إن لم يتم الفصل جيداً فيجرب تطوير في اتجاه ثان أو يزداد مسافة الهجرة بإطالة فترة التطوير . إذا لم يتخذ المذيب على الرقيقة خطاً منتظماً فيتم تشبيح حيز التانك ببخار المذيب بوضع ورق ترشيح أو كارتون حول جدران الإناء ، فيتشرب بالمذيب ويشبع حيز الإناء ببخاره . ولتجنب تداخل العينات يحزز طبقة الادمصاص بقلم معدني أو سكين بطول الرقيقة ما بين العينات لتفصل مسار هجرة العينات عن بعضها بفصل طبقة الادمصاص في شكل شرائط .

وإستخدام تكنيك TLC في الكثير من المجالات الصيدلانية والكيمياء الحيوية والصناعات العديدة لفصل العقاقير والأمينات العطرية والنيتروفينولات ومشتقات البيرين ، والفيتامينات الذائبة في الماء ، الباربيتورات ، مورفين ، كوينين ، فضلات المضادات الحشرية ، المواد الملونة النباتية ، السموم الفطرية ، الأحماض الأمينية ، المضادات الحيوية ، الإستيرويدات وغيرها كثير جداً من كربوهيدرات ودهون إلخ .

ويتشابه TLC مع الكروماتوجرافي الورقي في تكنيك التطوير وكثير من التطبيقات وتكنيك التقدير الكمي ، ولكن يختلفاً معاً في الوسط الثابت ، فالأول يستخدم المواد المدمصة Sorbents بفرداً عشوائياً على رقائق زجاج أو خلافة ، بينما في الثاني فإن تركيب ورق الكروماتوجرافي الليفي يميزه عن TLC . وعموماً ولزاي TLC العديدة سابقة الذكر فإنه ينافس الكروماتوجرافي الورقي ويفوقه بمراحل ، وذلك للتطور الشديد في صناعة أواني التطوير ، وفرد المواد الحاملة ومحاليل الإظهار ، والتصوير بل وآلية وضع العينات التطوير والتقييم والميكروتكنيك المؤدى لما يعرف الآن بالكروماتوجرافي رقيق الطبقة عالي الأداء (HP TLC) High Performance Thin Layer Chromatography أو النانو Nano-TLC ، وللتقدير الكمي داخل العلاقة الخطية (بين التركيز والامتصاص) لهذا التكنيك يلزم استخدام تركيزات صغيرة جداً ؛ لأن زيادة التركيز عن مدى HP TLC تقل نسبة الامتصاص ولا يمكن القياس الكمي . أما القياس الطبيعي ففي المدى المرئي من أطوال الموجات (٤٠٠-٧٠٠ نانومتر) ، أو في مدى الأشعة فوق البنفسجية (٢٠٠-٤٠٠ نانومتر) بقياس المركبات الفلورسنتية بالبحث بلمبة هالوجينية . وفي هذا التكنيك الحديث HPTLC يتم التطوير مسافة بسيطة (٢-٥سم) في زمن وجيز جداً (١-٩ دقائق) ، ورغم صغر مساحة الرقائق (١٠×١٠سم) فإنها تسع إلى ٣٢ عينة ، وحدود الكشف الكمي عليها

عشرة أضعاف دقة TLC المعتاد ، مع دقة الفصل المتناهي ، وصغر حجم العينة الشديد (٥٠-٢٣٠ نانولتر) . كما استخدمت في TLC مواد حاملة رجعية Reversed (C8, C18) Phase تحتوي الكيل هيدروسيليكون سليكاجيل مهيفة لفصل المواد شديدة القطبية .

رابعاً : أعمدة الكروماتوجرافي Column Chromatography :

وهي وسيلة فصل كروماتوجرافي تعتمد على :

- مادة الاممصاص .
- المذيب المستخدم .
- طول ومساحة مقطع العمود .
- نوع وتركيز العينة .
- درجة الحرارة (زيادتها تقلل الاممصاص) .

فلو كانت كمية مادة الاممصاص واحدة مع اختلاف أطوال الأعمدة ، فيكون العمود الأطول فصله أحسن ، ولو تساوت الأعمدة في الطول فتتاسب قوة الفصل لمكونات العينة مع مساحة مقطع العمود ، أي يزيد الفصل بزيادة مساحة مقطع العمود .

وتقسم أوساط الاممصاص الصلبة إلى مجاميع قطبية (أكاسيد المعادن كالألومينا والسليكاجيل كمواد بولارية ذات روابط هيدروجينية ملمصة لذرات الأوكسجين ومجاميع الهيدروكسيل) وغير قطبية (كالفحم) ، وعليه فالمواد البولارية تمسك على المواد المدمصة بعكس المواد غير البولارية .

وكل مادة من مكونات الخليط تتفاعل بمفردها مع مادة الاممصاص والمذيب بما يسمى معامل التوزيع بين الوسطين (الثابت والمتحرك أي المدمص والمذيب) فلكل مكون من الخليط معامل توزيع خاص .

بانخفاض درجة الحرارة تقل الحركة الجزيئية للمركبات فتزهد القدرة على الاممصاص . وتستخدم طرق الفصل المختلفة (ادمصاص - تجزئ - تبادل أيونات) في الأعمدة الكروماتوجرافية ، وهي تتطلب نفس متطلبات الكروماتوجرافي الورقي ورقائق الطبقة (انتخاب المادة الحاملة - انتخاب المذيب - وضع العينة - إظهار الكروماتوجرام - التعرف على المناطق واستخلاصها) ، فيستخدم كمادة حاملة كثيراً جداً أكسيد الألومنيوم ، كما قد يستخدم الفحم و كربونات الكالسيوم وأكسيد الماغنسيوم والسليكاجيل ، السيليت وغيرها كثيراً ، فتملاً بها أعمدة من الزجاج أو البلاستيك بأقطار وأطوال مختلفة ، وقد توضع جافة أو معلقة في مذيب إذا كانت الأعمدة ضيقة .

ولانتظام البقع يحتفظ بسطح المادة الحاملة مستوياً بتغطيته بورقة ترشيح أو قطن ، وكذلك يكون في قاع العمود ورق ترشيح أو قطن أو صوف زجاجي لمنع سقوط المادة الحاملة ، وبعد التحميص يمكن إظهاره لتمييز المناطق إذا كانت ملونة ، أو قد يفحص تحت الأشعة فوق البنفسجية ، أو باستعمال أدلة ملونة أو باستخلاص المناطق المنفصلة

وتقديرها بتفاعلات مناسبة .

تستخدم أعمدة الكروماتوجرافي في تقدير صبغات النباتات والأحماض الأمينية والسكريات والقلويدات والستيرويدات والأحماض الدهنية ، وكثير من المركبات .
وكما يستخدم العمود للتحليل النوعي والكمي (كما في TLC) فإنه يستخدم كذلك (كما في TLC) في التنقية قبل التقدير الكمي .

فالكروماتوجرافي السائل Liquid Chromatography تستعمل فيه أعمدة الكروماتوجرافي المختلفة الأطوال والأقطار والمواد الحاملة ، ومنها ما هو معبأ جاهز (بلاستيك أو صلب) أو معبأ يدوياً .

وينقسم الكروماتوجرافي السائل لما يأتي :

١ - سائل صلب (LSC) Liquid-Solid ، وهو كروماتوجرافي ادمصاصي ، ذو سطوح نشطة غالباً من سيليكاجيل ، أكسيد ألومنيوم ، سليكات ماغنسيوم ، ويستخدم معها مذيبات للتطوير وهي محاليل غير قطبية أو متوسطة القطبية .

٢ - سائل سائل (LLC) Liquid-Liquid ، وفيه تستخدم مواد مختلفة الذائبية ، وعليه تستخدم اختلاف توزيعها بين الوسطين السائلين للفصل ، وتتوقف قطبية مادة التطوير على العينة ، والوسط الثابت هنا مائي والمتحرك أقل قطبية .

٣ - رجعي (RP) Reversed Phase كنظام ادمصاص ، يكون الطور الساكن محباً للدهن ، بينما الطور المتحرك محباً للماء ، وفيه تستخدم وسائل سير مائية ، والطور الساكن سيليكاجيل مغطاة بالكيل هيدروسيليكون (C_8 ، C_{18}) .

٤ - تبادل أيوني .

٥ - تخلل الجيل (GPC) Gel Permeation .

وفي الواقع العملي يحدد حجم الكروماتوجرام (المتوقف على الطور المتحرك) Mobile Phase بوقت الامتصاص (ظهور المنحنى) ، سرعة التدفق للطور المتحرك ، معامل التجزئ ومعاملات الكفاءة ، ويتوقف ارتفاع درجة الفصل النظري على سرعة الطور المتحرك ، متوسط حجم حبيبات (قطرها) الوسط الثابت في العمود .

وعند فصل مكونات مركب يهمنا معرفة وقت الفصل اللازم لبلوغ حل أو فصل المركب المعين ، ويجب أن يكون زمن الفصل كبيراً بقدر الإمكان .

ومن العوامل المؤثرة على نتائج التحليل الكروماتوجرافي السائل ما يلي :

١ - قصر طول العمود يزيد سرعة خروج المركب المنفصل .

٢ - بزيادة سرعة مرور المذيب Flow Rate يرتفع طول المنحنيات وتتداخل معاً .

٣ - زيادة قطبية المذيب يتأخر ظهور منحنى المركب المنفصل .
٤ - الحرارة العالية تزيد سرعة الفصل وخروج المركبات لكن زيادتها عن ٧٠-٨٠م تحدث تضليلاً في الـ Detector .

٥ - صغر حجم جزيئات المادة المألثة للعمود تزيد سرعة خروج المركبات .
وفي هذا التكنيك تم تطور كبير ، واستخدام التكنولوجيا أدى لاستحداث الكروماتوجرافي السائل عالي الأداء (أو عالي الضغط) (High Pressure performance) Liquid Chromatography (HPLC) ، وهو سريع الأداء ، دقيق النتائج ، يلزمه حجم ضئيل جداً من العينة ، ويسير المذيب في العمود تحت ضغط .

ويتم التعرف على منحنى المركبات المطلوبة بالمقارنة بمحلول قياسي خارجي External Standard أو داخلي Internal Standard ، أو باستخدام النظائر المشعة والاستدلال على الإشعاع ، أو بتمييز المركب بإمراره على Detector لتقديره ضوئياً أو إسبكتروفوتومترياً أو فلورمترياً ، أو الحصول على جزء Fraction من المركب من HPLC وتقدير تركيزه كيميائياً أو بتكنيك آخر كروماتوجرافياً أو إنزيمياً أو بعمل مشتقات Derivation .
وقد يتصل هذا الجهاز بأكثر من عمود وأكثر من Detector ، فيمكن أن يتصل عمود بطلمبة بكاشف فوق بنفسجي UV-Detector ، وكذلك بعمود ثانٍ بطلمبة ثانية بكاشف فلورمتري .

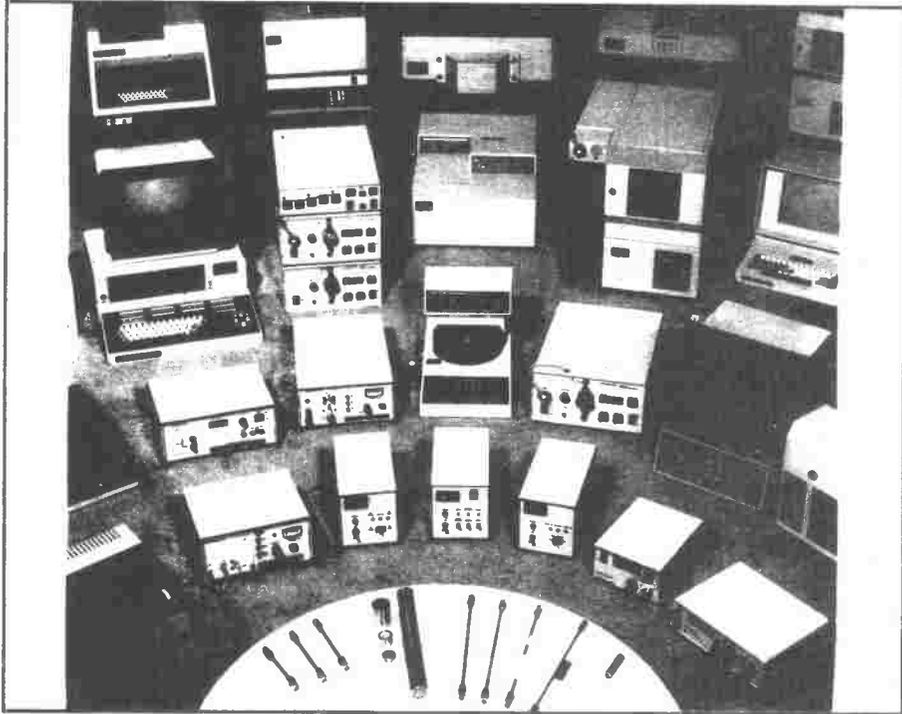
كما يتصل به رسام للمنحنيات بحاسب لمساحات المنحنيات ، وكلها ذاتية الأداء إلكترونية التركيب ، وقد استخدم في فصل الفيتامينات والأحماض الأمينية والصبغات والمبيدات والسموم الفطرية وغيرها كثيراً جداً .

والكروماتوجرافي الغازي Gas Chromatography وهو يختلف عن السائل في إمكانية تقدير المركبات منخفضة الوزن الجزيئي عليه ، بينما الكروماتوجراف السائل يختص بالمركبات ذات الوزن الجزيئي الأعلى ، والكروماتوجرافي الغازي يقدر حجوماً بسيطة جداً من العينة والتي تركيزها في حدود ١٠ ميكروجرام حتى ٥٠٠ مجم ؛ ولذلك يلزمه سرنجة ميكرومتريّة (كما في HPLC لكن أدق) إذ تخمن حجوماً في حدود ١-٣ ميكرو لتر خلال سدادة مطاط في أعلى العمود ، ويجب تحويل المركبات أولاً إلى صور صالحة لتحويلها لغازات (بالأسئلة أو الأسترة وغيرها لعمل مشتقات طيارة) ، وهو يعتمد على اختلاف معاملات توزيع المركبات ما بين الوسط المتحرك (الغازي) والثابت (صلباً كان أو سائلاً) . ويملاً العمود بجزيئات منتظمة الحجم ، ذات مسطحات عالية النوعية وثابتة في صورة مسحوق ساكن عديم الحركة سبق معاملته بسائل (الطور الساكن) عديم التطاير تحت ظروف التحليل متصاعدة الحرارة . وكما تتوقف جودة الفصل على نوع العمود

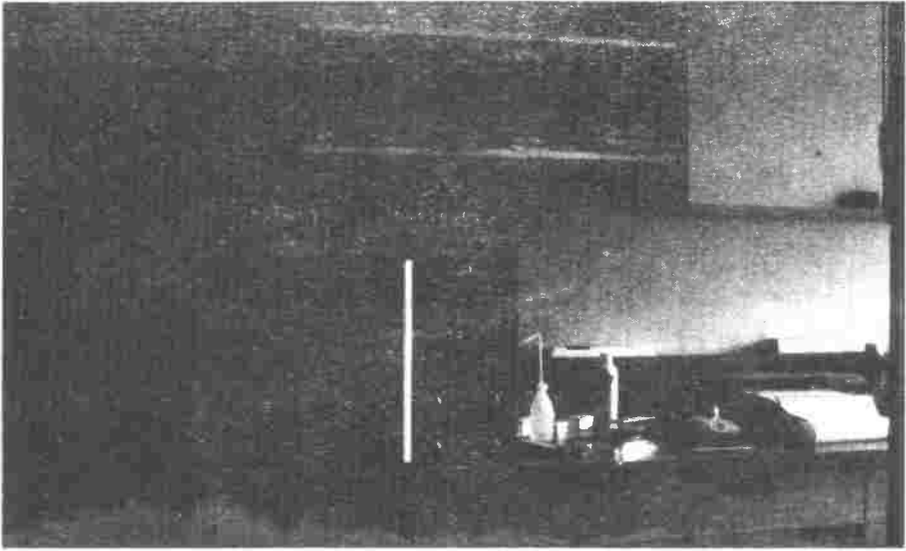
وطوله فتتوقف كذلك على حجم العينة وضغط الغاز . ويتم التقدير الكمي بمرور العينة المتطايرة على كاشف Detector .

والطور المتحرك هو الغاز الخامل سواء نيتروجين أو ثاني أكسيد كربون أو هيدروجين أو هليوم أو أرجون على حرارة غالباً ٢٠٠ م . ويحقن العينة ومرورها مع الغاز يحدث اتزان ما بينها وبين الطور الساكن والمتحرك ، وتمر على الكاشف فالمسجل . ويتوقف نوع الغاز الخامل على حسب نوع الكاشف . والأعمدة يتراوح طولها ما بين ١,٥ - ٤,٥ م وقطرها ٢ - ١٠ مم وهي صلب أو زجاج أو نيكل مع نحاس . وتملأ بالمادة المدمصة أو المهزئة كالألومينا أو الكربون المنشط والسليكاجيل ، وتحمل سائلاً غير متطاير كزيت السليكون أو البولي إيثيلين جليكول . أما الكاشف فقد يكون مقدرًا للحرارة أو للتأين أو للكتلة أو كهروضوئياً للهب أو اسبكتروفوتومتريا للامتصاص أو للتأين للمواد المشعة .

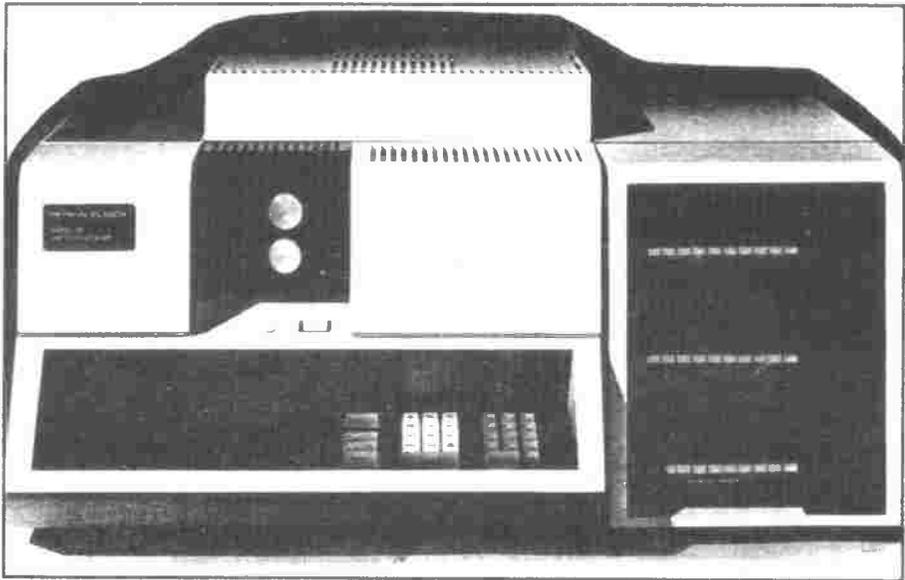
وتتم المقارنة باستخدام محلول قياسي داخلي أو خارجي لحساب تركيز المركبات المدروسة من عقاقير ومضادات حيوية ومبيدات وأحماض دهنية وسموم مختلفة وأحماض بولية وكحولات وأحماض عضوية وغيرها كثير جداً . وهو الآن متطور جداً ويعمل باللمس ؛ لأنه مبرمج إلكترونياً .



(شكل ١٦) نماذج لأجهزة الكروماتوجرافي السائل



(شکل ۱۷) کروماتوجرافي غازي



(شکل ۱۸) کروماتوجرافي غازي

ويمكن الرجوع إلى المراجع التالية لزيادة الإيضاح :

- مصطفى صفوت محمد (وآخرون) : كيمياء وتحليل الأغذية - دار المعارف بالأسكندرية (١٩٦٣) .
- مصطفى مرسى (وآخرون) : أساسيات البحوث الزراعية - مكتبة الأنجلو المصرية (١٩٦٨) .
- محمد ممتاز الجندى : التحليل الكروماتوجرافي - دار المعارف بمصر (١٩٨٧) .
- Brown , P. R. (1973) High Pressure Liquid Chromatography . Academic Press , N. y .
- Camag product information No . 251 - 401 , Tl 80 .
- Cassldy , H. G. (1957) Fundamental of Chromatography . Interscience Publ., N. Y .
- Clatten , R. & Clatten, A. (1962) Hochspannung Elektroforese . G. Thiee, Stuttgart.
- Desaga Catalogue (1978) Thin Layer Chromatography electrophoresis Laboratory Technique, Heidelberg .
- 140, 142, 150, 151, 154, 161, 171, 173, 188, 190, 191, 206, &207. Desaga product information No. 112, 135.
- Dickes, G. J. & Nicholas, P. V. (1978) Gas chromatography in food analysis, Butterworthes, London .
- Duran (1980) Jena glas Schott, Laboratory glass prospectus , No. 5164, mainz .
- Englhardt, H. (1977) Hochdruckflussigkeitschromatographie . 2. Auflage, Springer Verlag, Berlin & N . y .
- Haack, P. (1978) Technik prospectus, Wien.
- Heftmam, E. (1967) Chromatography, 2nd Ed., Van Nostrand Reinhold Co. N.y.
- Holm, D. J. & Peck , H. (1993) Analytical Biochemistry , 2 nd Ed., Longman , Printed in Singapore .
- Huber, J. F. K. (1975) Z. Anal. Chem., 277: 341 .
- Huber , J. F. K. (1977) Einfuhrung in die moderne Saulen - Flussigkeitschromatographie . Seminar , Wien.
- Kiepe Electric (1980) Sekunden - Thermometer (15 - 9) Wien .
- Kufner, G. & Schlegel, H. (1979) J. Chromatogr., 169 : 1410 .

- Less, R. (1975) Food Analysis , 3 rd Ed ., Leonard Hill Books, London .
- Macherey - Nagel + Co. (1974) Paper, Column, Thin Layer, Gas chromatography, Duren, Germany .
- Macherey - Nagel + Co., (1981) PH - Indicator paper, test papers, filter papers, Visocolor test kits and filter aids. Duren , Germany .
- Merck , E. (1974) Klinisches Labor , 12 . Auflage , Merck, Darmstadt .
- Mettler prespectus (1979) Zurich .
- Oser , B. L. (1979) Hawkes physiological chemistry. 14th Ed., Tata Mc Graw _ Hill, New Delhi .
- Pharmacia Fine Chemicals (1981) the pharmacia Immunoelectrophoresis System, Sweden .
- Pierce, W. C. & Haensch, L. (1955) Quantitative Analysis, 3rd Ed. , Gohan Wiley & Sons, N. Y .
- Ribeiro, L. P. et al. (1961) Paper electrophoresis. Elsevier, Amsterdam .
- Rotronic AG (1980) Feuchte - U. Temperatur - Messung, Zurich .
- Sartorius (1981) Das superbreite Waageprogramm, Gottingen .
- Stahl, E. (1967) Dunnschicht - Chromatographie. 2. Auflage, Springer - Verlag , Berlin .
- Varley , H. (1978) Practical Clinical Biochemistry . 4 th Ed., Arnold - Heinemann , India .
- Wahel International LTD (1990) Wahl heat spy Katalog Nr. W-101 , California .
- Woelm Pharma (1985) TLC - Product Information No. Al 10, 17, Germany .

