

2^{ème} année BTS Bioanalyses en Laboratoire de Contrôle

Notice Technique Chaîne HPLC ProStar VARIAN



L. GODIN http://ligodin.free.fr l.godin@etsl.fr

TP n°2 : DOSAGE PAR H.P.L.C du BACLOFÈNE dans une SPÉCIALITÉ PHARMACEUTIQUE

1. PROCEDURE DE MISE EN ROUTE DE LA CHAINE HPLC	2
2. MODIFICATION DE LA PHASE MOBILE : EFFET DU POURCENTAGE D'ACN UP ACIDIFIEE Utilisation d'une colonne Waters Atlantis HILIC 5 μ m : phase mobile : débit de 1,0 mL/min	DANS L'EAU 4
2.1. Phase mobile : 55/45 ACN/Eau acidifiée	4
2.2. Phase mobile : 55/45 ACN/Eau acidifiée	12
2.3. Phase mobile : 55/45 ACN/Eau acidifiée	14
3. DOSAGE PAR COURBE D'ETALONNAGE	15
3.1. Utilisation de la méthode optimale et passage de la gamme, de l'étalon de contrôle et de l'é fois)	inconnue (deux 15
3.2. Obtention de la droite d'étalonnage	17
3.3. Ouverture des chromatogrammes permettant d'obtenir les concentrations recherchées per contrôle et les inconnues	our l'étalon de 18
4. EXTINCTION DE LA CHAINE HPLC	18
5. ÉLEMENTS DE REPONSE AUX QUESTIONS	20

1. PROCÉDURE DE MISE EN ROUTE DE LA CHAÎNE HPLC

La chaîne HPLC que vous allez utiliser aujourd'hui peut être pilotée manuellement ou informatiquement grâce à un logiciel spécifique de la chaîne. Dans notre cas, il s'agit du logiciel **Galaxie** de chez Agilent.



Figure 1 : photo d'ensemble de la 1^{ère} partie de la chaîne HPLC utilisée

L'ensemble chromatographique Varian, que vous allez utiliser, se présente sous la forme de deux assemblages d'appareils montés en colonne. Le premier assemblage comprend, de haut en bas :

- ✓ Le système de communication entre la chaîne HPLC et le PC (Interface Varian Star 800 année 2004);
- ✓ L'autosampler (Auto sampler Pro Star AS 410 année 2004) ;
- ✓ La bouteille de rinçage de l'aiguille ;



Figure 2 : photo d'ensemble de la 2^{nde} partie de la chaîne HPLC utilisée

Le second assemblage comprend, de haut en bas, et de gauche à droite :

- ✓ Le bécher réservé à la récupération du solvant de rinçage de la pompe C, dont il faut régulièrement surveiller le niveau afin d'éviter un éventuel débordement ;
- ✓ Les bouteilles de solvants A (ACN), B (MeOH) et C (Tampon) en communication avec l'ensemble des 3 pompes ;
- ✓ L'ensemble des 3 pompes relié à la colonne, elle-même reliée aux différentes bouteilles de solvants (Pompe Pro Star 210 année 2004 sauf la pompe en PEEK année 2006).
- ✓ PC équipé du logiciel Agilent Galaxie v. 1.10 année 2011 qui tourne sous Windows 7 année 2015.

Cet appareillage est une chaîne de type gradient, c'est-à-dire qu'elle permet de travailler en mode gradient et présente 3 voies possibles (de A à C) organisées telles que :

- ✓ La voie C est réservée pour l'eau ultrapure acidifiée ;
- ✓ La voie B, pour le méthanol ;
- ✓ La voie A, pour l'acétonitrile ;

Etape 1 : allumage des appareils (en principe déjà réalisé)

- 1. Allumer les 3 pompes, le détecteur et l'autosampler (bouton arrière).
- 2. Effectuer un « wash » de la seringue, en appuyant directement sur **wash** de l'autosampler, puis régler la température à 30°C, appuyer sur **Escape** pour sortir de la température four.

Etape 2 : purge des voies A, B, et C : Respecter l'ordre des étapes

- 1. Plonger la canalisation C dans le tampon, et la canalisation A dans l'acétonitrile. Laisser la canalisation B dans le solvant de repos.
- 2. Vérifier le niveau des bouteilles de solvants que vous allez utiliser pendant la séance. Il faut un minimum de 0,5 litres par réservoir. Remplir si nécessaire.
- 3. Pour chaque voie, effectuer un prime (directement sur les pompes) jusqu'à ce qu'il n'y ait plus de bulles dans les canalisations (on peut aussi en manuel, insérer la seringue de purge, et tourner le robinet en regard de la seringue, tirer sur celle-ci afin d'éliminer les bulles dans les canalisations, tourner le robinet de 90° avant d'enlever la seringue. Recommencer si besoin, pour chaque voie).
- 4. Sur l'autosampler, appuyer sur **Serial** (ne surtout pas appuyer sur Escape, auquel cas la liaison entre l'autosampler et le reste de la chaîne serait interrompue).
- 5. Allumer le PC puis l'écran, le mot de passe est arielci.

2. MODIFICATION DE LA PHASE MOBILE : EFFET DU POURCENTAGE D'ACN DANS L'EAU UP ACIDIFIEE

UTILISATION D'UNE COLONNE Waters Atlantis HILIC 5 μ m : Débit de 1,0 mL/min

2.1. Phase mobile : 55/45 ACN/Eau acidifiée

Etape 1 : mise en place de la colonne :

POUR LA PREMIÈRE MISE EN PLACE, APPELER LE PROFESSEUR POUR DÉMONSTRATION ET BON POSITIONNEMENT DE LA COLONNE !

- 1. S'assurer que la pression soit proche de 0.
- 2. La colonne possède un sens pour son installation. Celui-ci est indiqué par une flèche sur le corps de la colonne. Installer alors la colonne selon le sens logique.

${f Q}$ D'après vous, quelle est la position et quel est le sens logique de la colonne ?

3. Desserrer les deux vis (en PEEK ou en inox selon la colonne) qui sont localisées soit aux extrémités d'une colonne soit à celles d'une union⁶⁹.



Dans le cas de vis en inox, il faut utiliser une pince multiprise.

4. Faire dépasser légèrement de quelques mm la canalisation en PEEK à travers la vis et visser l'ensemble sur la colonne à chaque extrémité.

Q Selon vous, quel critère peut vous permettre de suspecter une éventuelle fuite de la phase mobile ??



Après chaque changement de colonne, on doit procéder, avant toute injection, à une phase d'équilibration dans les conditions de travail souhaitées.

Remarque

Q Quel est le but de l'équilibration ?

Q Selon la colonne utilisée et les conditions de travail choisies, la pression dans la colonne peut être différente. À votre avis, si cette pression est instable, c'est-à-dire qu'elle présente des fluctuations, quels problèmes cela traduit-il ?

⁶⁹ Quand une chaîne est au repos pendant au minimum 2 jours, il vaut mieux installer une union entre deux vis et stocker la colonne fermée à ses 2 extrémités par des vis spéciales voire du parafilm afin d'éviter toute contamination ou dégradation de la phase stationnaire de la colonne.

Etape 2 : création de la méthode : mode Isocratique – phase mobile : 55/45 Eau acidifiée pendant 3 min

Procéder comme suit : ouvrir le logiciel Galaxie en cliquant sur son icône :



Cliquer sur OK, puis côcher HPLC dans l'onglet (en bas à gauche) Systems.

Tomas la fenêtre de droite, onglet HPLC, sélectionner Détecteur 335, puis mettre D2 lamp on.



☞ Dans la fenêtre de droite, onglet HPLC, sélectionner Pompe 210-218, cliquer sur C dans Idle, une fenêtre s'ouvre : rentrer le débit de 1,0 mL/min, le % de solvant C à 45 (Eau acidifiée), comme indiqué sur la copie d'écran ci-dessous :



Cliquer sur l'onglet (en bas à droite) Data, pour la création de méthode qui s'effectue en sélectionnant : FILE / NEW / NEW METHOD

Sélectionner dans system name : HPLC Cliquer sur NEXT Donner un nom à la méthode : 55-45-ACN-EAU Cliquer sur OK

Cliquer sur **Control (dans l'onglet Data** en bas à gauche), cela permet de paramétrer les différentes parties de la chaîne HPLC (TRÈS IMPORTANT POUR L'OPTIMISATION D'UNE MÉTHODE),



Pour rentrer LES VALEURS DES PARAMÈTRES, à savoir, La PROPORTION de SOLVANTS, le DÉBIT et la DURÉE D'ANALYSE, La LONGUEUR D'ONDE de TRAVAIL du PDA, La TEMPÉRATURE du FOUR,

Cliquer sur l'icône représentant l'**autosampler** : dans la rubrique **Injection** : fixer la température du four à 30°C et côcher *Full loop*. Ne rien changer dans les rubriques **Timed Events** et **Mix**.

le Depuis Acquisien Method Data Session Processing Puis Help I De Teise Control Cont						
Image: Source State Press: Image: Source State Press: Value State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Value State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: Image: Source State Press: I	File Display Acquisition Method	Data	Session Processin	g Plug, is Help		
Image: State of the set	📽 • 🛃 • 🕸 • 🏦 🖓 🔁 •	ð 🖪	🛯 🗶 🛛 Atin 🍩	11日11111111111111111111111111111111111	: 1\$* - 1¢1 - 162 1¢	2 [×] /\$ 10
Date Flee: VARIAN ProStar 410 Autosampler Date Essas Associated Very Date Flee: Very Very Very Date Flee: Very Very Very	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					t 🖌 🐠
Image: Sector Status defined what by due to the status defined what by due to	Data Files :	-			ku 1860	
Image: System MC cateron MC and PROS #41 Autocample #1 Runing Auto (BIC RD Systems Station (S040) ango-ACA-Deb0.8 METH	Essaladeaedfyskrivines 5500 ⊕ ⊕ 0-47mponAct/DeoB JMETH Ø @ L Prostar 335 Purty Channel Ø @ Prostar 335 Absorbance Ch	View 219-219	- Supption - Of med Ever - Mix	Ϋ́σ		Injection mode Injection capability: 20.0µl C None Partial loopfill Full kop C µL pick-up Flush volume (µl) 30 Wash Wash Wash Wash volume (µl)
Verden angenden Ch-Lebel 2002 Mit In Control and control in the air segment rege control rege contro rege control reg	۰					Options
 acuitation ope processing ope providentification ope providentification ope providentification stability tests export substity tests export export	6/6" 60-40 Tampon-ACN-Deb0,8.METH					Tray cooling automatic stop
• or processing • or processing • processing	• acquisition					Column oven 30 ≜ I'CI F Headspace pressure
Surger gene (Internation Surger gene	··· · pre processing					
a Legis systems k 2 Cateration HPLC Varian PinSter 410 Autocampler #1 Running Add (BIC RD Systems Stators (B):40Tampon-ACN-Deb) 8 METH	repak demillication roup identification oroup identification opatiprocessing report style osummary			X IF## DLL 1 16 1 126		Symge speed Normal S
	T Data BB Systems N Calibration	HPLC		Varian ProStar 410 Autosampler #1	Running	Ariel (BIC RD Systems Statione 60-40Tampon-ACN-Deb0,8.METH
a Tenno Contractor Con	60.40Tampan ACN Deb0.80Prr	10		Arial BIC DD Sustan	e Stationen/ ETSI	atalan26_2.0ATA - Completed

Cliquer sur l'icône représentant du détecteur 335 :

Processory and a second second second second	
File Display Acquisition Method	Data Session Processing Plug-ins Horizontal Annu Plug-ins H
]₩ 0 0 0 <i>x</i> 1 <i>1 a</i> m	
Data Files :	Varian ProStar 335 J C Detector FI 04040031
Essai-acidea-cétyisalicyiuu-SEQU ⊟- ● 60-407mpon-ACH-Deb0.8.METH ♥ ℓ Prostar 335 Purty Channel ♥ e Prostar 335 Absorbance Ch	Analog 1 Source Wavelength 1 V Analog 2 Source None V Analog 1 Source Wavelength 1 Analog 2 Source None V Analog 1 Peak Ticks Disabled V Analog 2 Peak Ticks Disabled V Analog 2 Peak Ticks Disabled V Imme (min) Wavelength 1 (nm) Attenuation (AU) Autozero 1 V Peak Ticks Disabled V Imme (min) Wavelength 1 (nm) Attenuation (AU) Autozero 1 V Perun 305 1.000 V No V 32
orep processing orep processing orep processing orep processing orep peak identification orep identification orepiteration	×
ormatism ormatism ormatism ormatism organ organ	X X X X X VARAN, PROSTAR335_IMJ CLL 1.5.1.9
Data B Systems Calibration	HPLC Varian ProStar 335 Detector #1 Running Ariel (BIC RD Systems Statione (6040Tampor-ACN-Deb0).8.METH
60-40Tampon-ACN-Deb0,8[Prc	Ariel BIC RD Systems Stationery ETSI etalon26_2.DATA : Completed

☞ Dans la rubrique Analog : rentrer la longueur d'onde de travail à 220 nm dans wavelength 1. Ne rien changer dans les rubriques Signal, Purity, Peak Sensor et Relay.

Cliquer sur l'icône représentant les pompes 210-218 :



Tors la rubrique Elution : rentrer le débit de 1,0 mL/min, les proportions de solvant 55/45 ACN/Eau acidifiée, cliquer sur +, pour rajouter une ligne afin d'indiquer la durée d'analyse de 3 min et les proportions de solvant, comme indiqué sur la copie d'écran ci-dessus. Ne rien changer dans les rubriques Miscellaneous et Pressure.

☞ Dans la fenêtre en haut à gauche : cliquer sur Prostar 335 Absorbance Channel, et rajouter la longueur d'onde d'absorption à 220 nm en cliquant sur Add. Le chromatogramme à cette longueur d'onde apparaît automatiquement lors de l'analyse :

🍄 Essai-acideacétylsalicylique.SEQU	
Prostar 335 Purity Channel	Add
Aspirine UPSA50014	Delete
Prostar 335 Purity Channel o data o method o results Prostar 335 Absorbance Channel o data	
method E	dit library search

Sauvegarder la méthode : FILE/SAVE/SAVE METHOD

Etape 3 : Création d'une séquence d'analyse

Pendant que l'appareil s'équilibre en pression, préparer la séquence d'analyse, pour cela, cliquer dans FILE/NEW/NEW SEQUENCE

Sélectionner le nom du système ici HPLC puis NEXT Entrer le nombre de séquences d'analyse dans number of lines : 12, puis NEXT

<u>Remarque</u> : on peut toujours par la suite rajouter des lignes dans la séquence d'analyse. **Une ligne correspond à une analyse, c'est-à-dire à une injection !**

Entrer le nom de sauvegarde de la séquence d'analyse puis OK



Paramètres de la séquence d'analyse :

Enabled : cocher seulement l'analyse à faire (à changer à chaque injection) Method : 55-45-ACN-Eau Run Name : le nom de l'échantillon RunID : 1 Description : composition exacte de l'échantillon Run Time : temps d'analyse : 3 Nb of Injections : le nombre de fois que l'on veut injecter l'échantillon : 1 Vial # : la position du vial inconnu : 1 Inj.Vol : indiquer le volume de solution : 20 μL

<u>Remarque</u> : Pour démarrer une séquence d'analyse, il ne faut pas oublier, à chaque fois, de décocher les lignes déjà effectuées, puis il faut faire un « Start » (flèche verte) sur la séquence utilisée.

Tauvegarder la séquence d'analyse : FILE/SAVE/SAVE SEQUENCE

Etape 4 : obtention du chromatogramme

^{ce} Cliquer sur l'icône (flèche verte) pour débuter une séquence d'analyse : start sequence

^{CP} Le prélèvement via la seringue s'effectue automatiquement au bout d'une trentaine de secondes. L'écran de contrôle HPLC PDA, permet d'avoir un aperçu à l'aide de 4 fenêtres, la fenêtre la plus importante est la **fenêtre chromatographique** (en haut à gauche), celle qui se trouve en bas à droite, représente le **spectre UV** de l'échantillon qui a été injecté.

皤・鬮・幟・龍龜|雪・||@風||ᇎ||忝●|||豆炊える++キ|||k∀・W・껺∀||夾|い|| - 🛛 🦛 🖉 [HPLC PDA] HPLC 🔌 Systems 🛛 🔂 By type Run time : 2,5 / 3,0 mir etalon26_2 PDA g 🐵 Res - r r - 0 - 0 Chromatogram Status 600.00 WL = 301,00 nm 500 000 400 000 300 000 200 000 100 000 -100.000 -200 000 -300.000 400 000 Time [Min] 💷 🖄 🚺 🚺 🖉 Resp F _ 0 **e** 6 G. • - 0 55745,97 Time =:0,011mi 400 00 360 300 000 05852.25 340 200 000 320 55958,53 100 000 300 280 24,83 -100 000 260 -200 000 240 143828.91 220 -300 000 200 210 220 230 240 250 260 270 280 290 300 310 320 330 340 350 360 370 380 390 200 🖬 Data 📖 Systems 🕍 Cali

La fenêtre noire permet d'obtenir une vue 3D des deux précédentes en cliquant sur l'icône :

Attendre la fin de l'analyse

Etape 5 : traitement du chromatogramme et impression

Cliquer dans data

Ouvrir le chromatogramme via File/Open/Open Chromatogram (le chromatogramme se trouve dans le dossier du jour de la semaine de réalisation du TP)



← Cliquer sur les résultats du fichier « **Results** » et dans la fenêtre en bas à droite, faire un clic droit pour faire apparaître un menu contextuel et cliquer sur *Report library* afin de choisir Baclofene Library dans la liste de droite et le rajouter à la bibliothèque afin de faire apparaître la colonne correspondante.

• Changer le seuil de détection « Set Threshold » en indiquant une valeur de 100.

	Used	BT (min)	Name	UNCH	Value
		0,00 Sel	Peak Width		0,2000
.0		0,00 Sel	Threshold		100,0000

puis intégrer en cliquant sur F5.

• Cliquer sur la méthode locale associée au fichier Chromatogram, puis cliquer sur « **report style** » et ouvrir en double-cliquant sur ETSL, puis choisir le fichier **TASS.STYL**.

Sauvegarder :

FILE / SAVE / SAVE CHROMATOGRAM

Timprimez le premier chromatogramme, pour cela cliquer sur Print Preview : n'imprimer qu'à la condition que n'apparaisse pas en travers du chromatogramme : DATA NOT SAVED.

 ${f Q}$ Connaissant les caractéristiques géométriques de la colonne, déterminer son volume de phase mobile sachant que la phase stationnaire occupe environ 30 % du volume. Connaissant le débit, faire une estimation du temps de remplissage de la colonne par la phase mobile.

On estime qu'il faut multiplier par un facteur 25 cette dernière valeur pour obtenir la durée d'équilibration (ce facteur prend en compte, le temps de passage de la phase mobile dans toutes les canalisations, de la bouteille de solvant jusqu'à celle de récupération, ainsi que de la durée mise par les équilibres chimiques entre les deux phases).

Déterminer la durée d'équilibration.

Q Selon vous, quels critères, peuvent vous permettre de suspecter une éventuelle fuite de la phase mobile ?

Q Quelle est la différence entre chromatographie en phase inverse, normale et hilic ?

2.2. Phase mobile : 65/35 ACN/Eau acidifiée

Etape 1 : mise en place de la colonne : déjà réalisé !

Etape 2 : création de la méthode : mode Isocratique – phase mobile : 65/35 ACN/Eau pendant 3 min

Dans la fenêtre de gauche, cliquer sur la méthode, puis cliquer sur l'icône représentant les pompes 210-218 : et modifier les proportions de solvant sur les deux lignes.

File Display Acquisition Method	Data Session Processing Plug-ins Help
_ ▲・▲・▲・▲ ▲ 号・ 脉 音 ■ 6 2 世 思 小	
Data Files : Data Files : Bout Static Statics (Super Statics) Static Statics Static Static Statics Static Static Statics Static Static Static Static Statics Static Statics Static Statics Static Statics Static Static Static Static Stat	Solvent Compressibility (1/Mbar) Pressure Constant (bar) Refil Time (msec) Image: Solvent Solvent Compressibility (1/Mbar) Pressure Constant (bar) Refil Time (msec) Image: Solvent Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent
۲ ۲۰۰۰ ۲۰۰۰ ۲۰۰۰ ۲۰۰۰ ۲۰۰۰ ۲۰۰۰ ۲۰۰۰ ۲	Time (min) Flow (ml/min) % A % B % C // // // // // 0.000 0.000 60.000 3.00 0.800 40.000 0.000 60.000 60.000 Equilibration Time (min) 0.00 Hold Time (min) 0.00 60.000
e acquisition pre processing prestion events peak identification group identification formats suitability tests export post processing report Style	Pumps gradient chart 0.8 0.6 0.4 0.2 0 0 1 2 3 %D %C %B %A Flow Solvent A on top
summary	Implement Proc Strate_Introduct 1: 1: 1: 2:44 HPLC Varian ProStar 2012/15/216,SDI Pumps (Waining for Injection Aniel [BIC RD Systems Stations (60407ampon-ACN-beb0,8.METH
60-40Tampon-ACN-Deb0,8[Prc	Ariel BIC RD Systems Stationery ETSI etalon26_2 DATA : Completed

☞ Dans la rubrique Elution : rentrer les nouvelles proportions de solvant %C à 35, et la durée d'analyse reste inchangée. Ne rien changer dans les rubriques Miscellaneous et Pressure.

Sauvegarder la méthode : FILE/SAVE/SAVE METHOD AS, selon 65-35-ACN-Eau

Modifier la proportion de C en direct, pour cela cliquer sur l'onglet Systems (en bas à gauche), puis sur l'onglet HPLC (en haut centré)

ATTENDRE 10 min que la PRESSION soit STABILISÉE

Etape 3 : remplir la ligne 2 de la séquence d'analyse

The cliquer sur la séquence

Paramètres de la séquence d'analyse :

Enabled : cocher seulement l'analyse à faire (à changer à chaque injection) Method : 65-35-ACN-Eau Run Name : le nom de l'échantillon RunID : 2 Description : composition exacte de l'échantillon Run Time : 3 Nb of Injections : le nombre de fois que l'on veut injecter l'échantillon : 1 Vial # : la position du vial inconnu : 1 Inj.Vol : indiquer le volume de solution : 20 μL

Lancer la nouvelle analyse si la pression est STABLE

Etape 4 et 5 : cf procédure en page 10 à 12 !

2.3. Phase mobile : 75/25 ACN/Eau acidifiée

Etape 1 : mise en place de la colonne : déjà réalisé !

Etape 2 : création de la méthode : mode Isocratique – phase mobile : 75/25 ACN/Eau pendant 4 min

Dans la fenêtre de gauche, cliquer sur la méthode, puis cliquer sur l'icône représentant les pompes 210-218 : et modifier les proportions de solvant sur les deux lignes.

☞ Dans la rubrique Elution : rentrer les nouvelles proportions de solvant %C à 25, et la durée d'analyse à 4 min. Ne rien changer dans les rubriques Miscellaneous et Pressure.

Sauvegarder la méthode : FILE/SAVE/SAVE METHOD AS, selon 75-25-ACN-Eau

Modifier la proportion de C en direct, pour cela cliquer sur l'onglet Systems (en bas à gauche), puis sur l'onglet HPLC (en haut centré)

ATTENDRE 10 min que la PRESSION soit STABILISÉE

Etape 3 : remplir la ligne 2 de la séquence d'analyse

The Cliquer sur la séquence

Tranètres de la séquence d'analyse :

Enabled : cocher seulement l'analyse à faire (à changer à chaque injection) Method : 75-25-ACN-Eau Run Name : le nom de l'échantillon RunID : 3 Description : composition exacte de l'échantillon Run Time : 4 Nb of Injections : le nombre de fois que l'on veut injecter l'échantillon : 1 Vial # : la position du vial inconnu : 1 Inj.Vol : indiquer le volume de solution : 20 µL

Lancer la nouvelle analyse si la pression est STABLE

Etape 4 et 5 : cf procédure en p. 10 à 12 !

3. DOSAGE PAR COURBE D'ETALONNAGE

3.1. Utilisation de la méthode optimale et passage de la gamme de l'étalon de contrôle et de l'inconnue (deux fois)

Etape 1 : mise en place de la colonne : déjà réalisée !

Etape 2 : Modification de la méthode choisie comme idéale :

File Display Acquisition Method	Data Session Processing Plug-ins Help
] ₩ Δ □ ሺ <i>ሺ</i> 및 <i>□</i> ₩	
Data Files: Essai-acideacétysailcylque SEQU 60-070 monon-ACN-Deb0,8.METH Ø & Prostar 335 Purty Changel 9 * Prostar 335 Absorban	VARIAN ProStar 210, 215, 218, SD-1 Pumps Very Solvent Compressibility (1/Mbar) Pressure Constant (bar) Refill Time (msec) Image: Solvent Solvent Compressibility (1/Mbar) Pressure Constant (bar) Refill Time (msec) Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent Image: Solvent
۲۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰	Time (min) Flow (mt/min) %A %B %C Ø Perenn 0.800 40.000 0.000 60.000 3.00 0.800 40.000 0.000 60.000 Equilibration Time (min) 0.00 Hold Time (min) 0.00
acquisition acquisition acquisition are processing integration events gravity dentification group identification calitariation formats autability tests suitability tests	Pumps gradient chart 0,8 100 0,8 0,0 0,4 0,0 0,2 0 1 2 3 100 3 3 3 100 1 2 3 100 1 2 3 100 1 2 3
• report style • summary	
Data Data Systems Calibration	HPLC Varian ProStar 210,215,218,SD1 Pumps : Waiting for Injection Ariel [BIC RD Systems Stations [60-40Tampon-ACN-Deb0,8 METH
60-40Tampon-ACN-Deb0,8[Prc	Ariel BIC RD Systems Stationery ETSI etalon26_2.DATA : Completed

🖙 Dans la fenêtre en haut à gauche, cliquer sur la méthode, dans Prostar 335 Absorbance Channel.

🖙 Dans la petite fenêtre en bas à gauche :

Sélectionner **Peak identification**. Dans la fenêtre vierge de droite, faire un clic droit puis **Add** : rentrer Le nom de la molécule d'intérêt dans Peak Name et le temps de rétention dans RT.

[©] Sélectionner Calibration, et remplir la feuille correspondante :

Туре	Options	Unknown compou	inds				
C Response%	Factors :	Identical G					
C Normalization	Curve	1.100.1100.					
External Standard	□ Normalize to 100,000 %						
C Internal Standard	Subtract ISTD quantity	None					
Chandard		C Reference Co	mponent : acide .	acétylsalicyligye	-		
Junit : Ima/I	Curve unit						
onk. Judy		CBF		0,000			
Calibration Curve		1 IS	TD - Jacide -	oétulasliculique			
File : courbe-etalon-aalV	- 🗲		Include c	icelyisdiicyiidye			
Response							
C Height C 2	(Height C sqrt(Height)						
	: Area C sqrt(Area)						
Initialize from ID tables	Use references Level number	: 5 🕂 🔽 Ave	rage Levels L	evels format: 📑	.8 S <u>e</u> lect		
Component M	odel (0.0)? Add(0.0)? Weigh	ting Level 1	Level 2	Level 3	Level 4	Level 5	Control sample
Placide acétylsalicyliq. Linea	n V None	39.36	78.72	118.08	157.44	196.80	98.40

- Dans Type : côcher External Standard
- Dans Response unit : Curve unit
- Dans Standard Unit : mg/L

• Dans File : indiquer un nom de fichier (dans lequel va se trouver votre courbe d'étalonnage) sous le format : **courbe-etalonnage-jj-mm-année**

Cliquer sur Initialize from ID tables puis :

TRÈS IMPORTANT À REMPLIR : Dans la ligne correspondant au Baclofène : le nombre de Level **Level number** (un Level correspond à un point de gamme), ici 5. Indiquer dans chaque level : les concentrations réelles de chaque point de gamme (les " tirets " ne doivent plus apparaître). Dans **Control Sample**, indiquer la concentration réelle de l'étalon de contrôle.

• Côcher Reference Component : le nom de la molécule d'intérêt doit apparaître !



Remarque

Les « level » se remplissent en bas de la fenêtre, si vous ne les voyez pas, il faut agrandir la fenêtre.

Sélectionner Report Style et ouvrir en double-cliquant sur ETSL, puis choisir le fichier Courbecalibration.

Sauvegarder la méthode : FILE/SAVE/SAVE METHOD

Etape 3 : remplir les lignes 4 à 10 de la séquence d'analyse

Paramètres de la séquence d'analyse :

Enabled : cocher les lignes 4 à 10 (toutes les autres doivent être décochées). Method : 65-35-ACN-Eau. Run Name : Etalon pour les lignes 4 à 8, EC pour la ligne 9 et inconnue pour la ligne 10. RunID : de 4 à 10 Description : composition exacte de chaque étalon, EC et inconnue. Run Time : 3 Nb of Injections : pour les étalons et l'EC : 1. Pour l'inconnue : 2. Vial # : position des vials étalon : 1 à 5 ; position du vial EC : 6 ; position du vial inconnue : 7. Inj.Vol : indiquer le volume de solution : $20 \ \mu L$ Sample Type : Standard pour les lignes 4 à 8, Control Sample pour la ligne 9 et Unknown pour la 10. Level : 1 à 5 pour les lignes 4 à 8.

Etape 4 : analyse de tous les échantillons

Cliquer sur l'icône (flèche verte) pour débuter une séquence d'analyse : start sequence

The prélèvement via la seringue s'effectue automatiquement, chaque échantillon est analysé séquentiellement deux fois, sauf pour l'étalon de contrôle.

Attendre la fin de l'analyse, qui devrait durer 24 min, en dehors du temps d'injection.

3.2. Obtention de la droite d'étalonnage

Cliquer dans l'onglet Calibration (en bas à droite) puis observer les résultats de l'étalonnage : FILE / OPEN CALIBRATION CURVE



3.3. Ouverture des chromatogrammes permettant d'obtenir les concentrations recherchées pour l'étalon de contrôle et les inconnues

Tetourner dans l'onglet Data (en bas à droite)

CHROMATOGRAM en allant le chercher dans le dossier à la date du jour.

Le résultat s'affiche dans « Result » colonne Quantity :



Changer la feuille de style. Pour cela cliquer sur la méthode locale associée au fichier Chromatogram, puis cliquer sur " report style" et dans l'onglet data, remplacer le fichier **Courbe-calibration.STYL.** par **TASS.STYL**.

Sauvegarder le fichier et Imprimez les résultats de l'étalon de contrôle.

Touvrir et **Imprimez** les résultats des 2 inconnues.

4. EXTINCTION DE LA CHAINE HPLC

Etape 0 : rinçage de la colonne avec 100 % d'ACN, pendant 30 min :

- 1. Dans l'onglet Systems (en bas à gauche), sélectionner l'onglet HPLC (en haut au centre).
- 2. Sélectionner Pompe 210-218.

3. Cliquer sur C dans Idle pour régler la fenêtre comme indiqué ci-dessous :

Over View		VARIAN ProStar 210/215/218/SD-1 Pumps	VARIAN ProStar 210/215/218/SD-1 Pumps		
210-218 335	About	Idle Comp. 97/1212 Refill. 125 27.0 Bar B 0.0% Comp. 46/3231 Refill. 125 No sensor C 0.0% Comp. 46/3231 Refill. 125 No sensor			
		Flow 1.00ml/min	0 1 min 1 - A - B - C - D		
	VARIAN_PROSTAR210_IHM.DLL 1.16.1.264				
HPLC	Varian ProStar 210,215,218,SD1	Pumps: Idle Free			

Etape 1 : retrait de la colonne en place :

- 1. Cliquer sur Flow pour mettre le débit à 0 mL/min.
- 2. Lorsque la pression est à 0, enlever le capot du four, puis desserrer les deux vis (en PEEK ou en inox selon la colonne) qui sont localisées aux extrémités de la colonne pour la remplacer par l'union.

Etape 2 : circulation du solvant de repos dans les 3 voies pendant 30 min :

- 1. Plonger les 3 canalisations des 3 voies dans le mélange de repos H₂O/MeOH 80/20.
- 2. Cliquer sur C dans Idle pour régler la fenêtre comme indiqué ci-dessous :

Over View		-	VARIAN ProSt	ar 210/215/218/SD-1 Pumps		
335	Alarm About	Idle A 33.3 B 33.3 C 33.3 Flow	Idle A 33.32 Comp. 97/1212 Refill. 125 0.0 Bar B 33.32 Comp. 46/3231 Refill. 125 No sensor C 33.32 Comp. 46/3231 Refill. 125 No sensor Flow 1.00ml/min			
HPLC	V	arian ProStar 210,215,218,SD1 Pumps Idle	Free			

Etape 3 : Éteindre la chaîne HPLC :

- 1. Cliquer sur Flow pour mettre le débit à 0 mL/min.
- 2. Quitter le logiciel et éteindre le PC.
- 3. Lorsque la pression est à 0 éteindre l'ensemble de l'appareillage : les 3 Pompes, le détecteur et l'autosampler.

5. ÉLEMENTS DE REPONSE AUX QUESTIONS

Q D'après vous, quelle est la position et quel est le sens logique de la colonne ?

La colonne doit être positionnée entre l'injecteur et le détecteur dans le sens du flux indiqué par le constructeur de la colonne.

<u>Remarque</u> : les colonnes sont remplies et tassées selon un sens bien déterminé par le constructeur.

Q Selon vous, quel critère peut vous permettre de suspecter une éventuelle fuite de la phase mobile ?

Une chute brutale de la pression nous indiquera une fuite importante.

Q Selon la colonne utilisée et les conditions de travail choisies, la pression dans la colonne peut être différente. À votre avis, si cette pression est instable, c'est-à-dire qu'elle présente des fluctuations, quels problèmes cela traduit-il ?

Cela traduit un problème de fuites.

Q Quel est le but de l'équilibration ?

Le but de l'équilibration est la durée nécessaire pour que les équilibres chimiques entre les phases stationnaires et les phases mobiles soient tout à fait effectives.

 ${f Q}$ Connaissant les caractéristiques géométriques de la colonne, déterminer son volume de phase mobile sachant que la phase stationnaire occupe environ 30 % du volume. Connaissant le débit, faire une estimation du temps de remplissage de la colonne par la phase mobile.

On estime qu'il faut multiplier par un facteur 25 cette dernière valeur pour obtenir la durée d'équilibration (ce facteur prend en compte, le temps de passage de la phase mobile dans toutes les canalisations, de la bouteille de solvant jusqu'à celle de récupération, ainsi que de la durée mise par les équilibres chimiques entre les deux phases).

Déterminer la durée d'équilibration.

Les colonnes utilisées ont une longueur de 150 mm pour un diamètre intérieur de 3,9 mm.

Le volume de la colonne est donc de V_{colonne} = 150 x $\frac{3.9^2}{4}$ = 570 mm³ = 0,57 mL, d'où le volume de phase mobile : V_{phase mobile} = 70 % V_{colonne} = 0,40 mL.

Le débit utilisé est D = 1 mL/min, d'où la durée de remplissage : $t_{remplissage} = V_{phase mobile}/D = 0,40 min.$

Finalement, on estime que la durée d'équilibration est de 10 minutes.

Q Quelle est la différence entre chromatographie en phase inverse, normale et hilic ?

En chromatographie en phase inverse : on effectue la séparation de <u>composés apolaires</u>, avec une phase mobile polaire et une phase stationnaire apolaire (greffée en C18 par ex, on peut parler de chromato liquide-liquide), où les interactions sont des interactions faibles type Van der Walls entre solutés et phase stationnaire.

En chromatographie en phase normale : on effectue la séparation de <u>composés polaires</u>, avec une phase mobile apolaire aprotique et une phase stationnaire polaire (type silanols greffés avec amine), où les interactions sont des interactions de faibles énergie type liaison H.

En chromatographie hilic : on effectue la séparation de <u>composés polaires</u>, avec phase mobile contenant un solvant orga (aprotic) et de l'eau, donc de nature plutôt polaire.

D'après J. Alpert (celui qui a donné ce nom à ce type de chromatographie en 1990), la séparation est basée sur le partage de la molécule entre une couche d'eau immobilisée à la surface de la phase stationnaire (étant polaire, elle peut adsorber une quantité d'eau par liaison hydrogène) et la phase mobile riche en solvant organique.

La présence de cette couche d'eau a été vérifiée par plusieurs chercheurs et différentes méthodes d'analyses (thermogravimétrie, IR...)

Le partage est le mécanisme, mais l'existence d'autres mécanisme est prouvés : l'adsorption : dans le cas des petites molécules qui peuvent pénétrer et traverser la couche d'eau

l'échange ionique : dans le cas des molécules ioniques ou ionisables sur des colonnes ioniques (IC-hilic et ZIC-HILIC) ou des interaction avec les silanols libres (lorsque la phase stationnaire est la silice ou les autres phase qui ne sont pas endcapped) interaction hydrophobique avec les siloxane : lorsque les molécules sont de grande taille aves des groupements hydrophobes liaison hydrogène : comme la phase stationnaire est polaire, elle peut établir des ponts hydrogènes avec l'eau et les composés à analyser.

Q Définir la notion de viscosité. Quelle est l'unité du système international de la viscosité dynamique ? Quelle est celle communément employée en HPLC ?

La **viscosité** (du latin *viscum*, gui) peut être définie comme la résistance à l'écoulement uniforme et sans turbulence se produisant dans la masse d'une matière. La viscosité dynamique μ (mu) correspond à la contrainte de cisaillement qui accompagne l'existence d'un gradient de vitesse d'écoulement dans la matière.

Lorsque la *viscosité* augmente, la capacité du fluide à s'écouler diminue.

La viscosité dynamique μ (ou encore η (étha)) se mesure en pascal-seconde (Pa.s), cette unité ayant remplacé le poiseuille (Pl) qui a la même valeur. On trouve encore parfois l'ancienne unité du système CGS, la poise (Po) : 1 Pa · s = 10 Po.

<u>Remarque</u> : La viscosité cinématique v (nu) s'obtient en divisant la viscosité dynamique par la masse volumique ρ .

Elle s'exprime en m²/s. Dans le système CGS la viscosité cinématique était exprimée en stokes (St) ou en centistokes (cSt).

La conversion est immédiate, puisque 1 St = 1 cm²/s = 10^{-4} m²/s et 1 cSt = 1 mm²/s = 10^{-6} m²/s.

Q Quelle est la conséquence d'une augmentation de la viscosité de la phase mobile ?

Pour une colonne donnée et un débit donné, la pression en tête de colonne est directement proportionnelle à la viscosité η (d'après la loi de Darcy). Une augmentation de la viscosité entraînera nécessairement une augmentation de la pression.