HALO: 90 Å Penta-HILIC, 2 μm 色谱柱使用指南

色谱柱简介

HALO® 90 Å Penta-HILIC 是一种基于 Fused-Core® 技术的快速、高效型液相色谱柱。Fused-Core® 颗粒由薄的高纯多孔硅胶壳层围绕着实心硅胶核组成,传质只发生在壳层内。该核壳颗粒壳层为 0.4 μ m,由于扩散路径较浅,而且总粒径也较小,只有 2 μ m,这种颗粒显示出超高的柱效。HALO Penta-HILIC 是一种高极性固定相,通过创新的专有化学键合技术,将五羟基基团键合到硅胶的多孔壳层。这种高性能材料的色谱柱既可用于传统的正相分离(使用非极性、纯有机溶剂流动相,本文不讨论),也可用于亲水作用色谱(HILIC),以反相溶剂为流动相,分离碱性、酸性、两性或中性化合物。

色谱柱特征

每支色谱柱都附带检测报告,其中包含色谱柱的出厂检测色谱图以及数据,请妥善保存。

该核壳颗粒的表面积 $120 \text{ m}^2/\text{g}$,平均孔径为 90 Å。由于实心核的密度大,核壳颗粒会比全孔型颗粒重 30%-50%。因此,单支色谱柱的有效表面积与表面积在 $225-300 \text{ m}^2/\text{g}$ 的全孔型色谱柱相似。

注意事项

- 流向已标注于柱管标签,禁止反向使用(原因见下一节维护)。
- 新色谱柱保存于 90% 乙腈 10% 水, 初次使用需注意溶剂互溶及防止盐析。
- HALO® 90 Å Penta-HILIC 色谱柱兼容水及常用有机溶剂。
- HALO® 90 Å Penta-HILIC 色谱柱建议在 60℃以下使用,以获得最佳柱寿命。
- HALO® 90 Å Penta-HILIC 色谱柱流动相的 pH 保持在 2-9 范围内,可获得最佳柱稳定性。
- HALO[®] 90 Å Penta-HILIC 色谱柱柱压请勿超过 1000 bar(14500 psi)。

色谱柱维护

为获得最佳柱寿命,需确保样品及流动相中无颗粒物,推荐使用保护柱或在进样器与色谱柱之间增加 $0.5~\mu m$ 在线过滤器。HALO® 90~Å Penta-HILIC 色谱柱的筛板为 $1~\mu m$,比其他小粒径色谱柱 $0.2\text{-}0.5~\mu m$ 的筛板较少发生堵塞,但如果反向使用,可能会有小颗粒填料从筛板漏出。色谱柱方向已标注于标签上,只有当堵塞严重,且其他清洗方法无效的情况下,才允许反向冲洗。为去除强保留污染物,可使用非常强的溶剂清洗色谱柱,如 10/90~甲醇水。个别情况需要使用更强的溶剂,如流动相中 100%的极性组分,一般是水。

色谱柱保存

硅胶基质色谱柱的长时间保存建议使用 100% 乙腈,短期(3-4 天)也可保存于常规流动相。然而,当用到缓冲盐的时候,为保护色谱柱和仪器,一定要用等比例不含盐流动相冲洗色谱柱(比如流动相为 90/10 的乙腈/缓冲盐,则用90/10 的乙腈/水冲洗),以防止盐析出或腐蚀,最后再用 100% 乙腈冲洗色谱柱,保存。

保存色谱柱之前, 需用原厂柱堵头拧紧密封。

在 100% 乙腈中保存很长时间后,填料有可能脱水,需要进行补水处理。我们推荐 50% 乙腈水,室温,低流速过夜。

安全提示

- 色谱柱仅供实验室使用,不可用于药物、家庭或其他。
- 色谱柱使用者应了解流动相的毒性和可燃性,并采取预防措施,避免接触和 洲漏。
- 色谱柱应在通风良好的环境中使用,以降低空气中的挥发溶剂。

色谱柱应用

HILIC 是一种非常有用而且与反相色谱(RPC)互补的方法,尤其适用于在RPC下化合物保留差、需要高水流动相的样品。HILIC 的保留机理尚不完全清楚,主要是亲水、离子交换和反相作用的结合。HILIC 颗粒表面的亲水层促进了与极性溶质的相互作用,流动相在 HILIC 柱上的保留与 RPC 正好相反,水

为强洗脱相,有机溶剂为弱洗脱相。因此,梯度方法中,初始流动相的有机相较高,然后逐渐增加水相的比例。在酸性流动相中使用超过 70%有机相(如乙腈),碱性和酸性分析物均可获得最佳保留。HILIC 柱是以高浓度有机溶剂作为流动相,因此,特别适用于质谱(MS)分析。

乙腈在流动相中通常作为弱溶剂,95% 是上限,50-60% 为下限,流动相至少含有5%的强极性溶剂,如水或甲醇。由于溶解问题加入缓冲液,水则是极性溶剂。和反相一样,有机溶剂的种类亦可改变保留和选择性,HILIC 常用溶剂按洗脱强度排序(由弱到强),依次为:四氢呋喃<丙酮<乙腈<异丙醇<乙醇<甲醇<水,水是最强的洗脱溶剂。为进一步增加 HILIC 保留,用另一种极性溶剂(如甲醇、异丙醇)替代流动相中的水,有时也会有效。

为获得最佳的柱效和重现性,流动相一般选用 5-50 mM 的缓冲盐或 0.1-0.5%的添加剂。不推荐磷酸盐,因为其在高有机相中溶解度差,且不能与质谱兼容。某些添加剂,如甲酸、三氟乙酸、醋酸,浓度可上升到 1%。HILIC 具有很好的载样量和柱效,但取决于流动相的缓冲能力,当注入大量样品时,必须选用适当比例的有机溶剂/水作为样品溶剂。使用液质时,不管 ESI 还是 APCI 源,挥发性甲酸铵/甲酸缓冲盐浓度可上升到最高 50mM,并选用 pH 在 3-5 的条件,对分离碱性和酸性化合物特别有效(不管针对酸性还是碱性化合物,乙腈/甲酸铵盐流动相体系都是方法开发的最佳起点)。也可以使用 1-20mM 的乙酸铵,pH 在 5-8,但分离强碱和强酸性化合物时效果较差。通常不推荐 pH 在 9-10 的缓冲液或添加剂,特别是高温条件下,因为会慢慢溶解硅胶基质。

小体积色谱柱 (快速柱) 使用指南

小体积色谱柱(柱长更短,内径 < 3 mm)越来越多用于快速分离,尤其针对一些特殊检测器,如质谱。小体积色谱柱色谱峰的体积肯定比普通 HPLC 色谱柱(如 4.6 mm x 150 mm)要小很多,所以小体积色谱柱的分离效果更依赖于HPLC 仪器是否具有最小的谱带展宽。按以下条件优化仪器,小体积色谱柱即可获得最佳效果:

- 检测器 ─ 使用小体积流通池 (最好 < 2 µl)。
- 检测器 一为准确显示从小体积色谱柱快速洗脱出来的色谱峰,检测器响应时间应设置到最快水平(~0.1 秒),以允许软件在最窄峰上采集到至少20个占。
- 进样器 进样系统应采用小体积设计(如 Rheodyne 8125)。普通液相的自动进样器经常会导致小体积色谱柱谱带展宽、柱效降低,但可能为了通用性和使用方便。
- 管路 应使用尽可能短的窄径管路(最粗 0.005 英寸, 0.12 mm ID),将色 谱柱连接到进样器和检测器。管路必须切割平整,必要时使用零死体积连接 件。
- ●保留时间 ─ 随着保留时间的增加,峰体积也增加,仪器对谱带展宽的影响 降低。
- 样品溶剂 等度条件下,样品应溶解在流动相或比流动相更弱(极性更弱)的溶剂中;梯度条件下,则应溶解在初始流动相或明显弱于梯度最高点的溶
- 进样体积 ─ 等度条件下,进样体积应尽可能小(≤2 µl),样品溶剂比流动相更弱。梯度条件下,进样体积不是很关键,特别是样品溶解于弱溶剂的时候。

HALO[®] and Fused-Core[®] are registered trademarks of Advanced Materials Technology, Inc.



更多产品和技术支持,请联系:

北京谱之道科技有限公司 www.GoToChrom.com

电话: **010-86461964** 邮箱: <u>info@GoToChrom.com</u>

