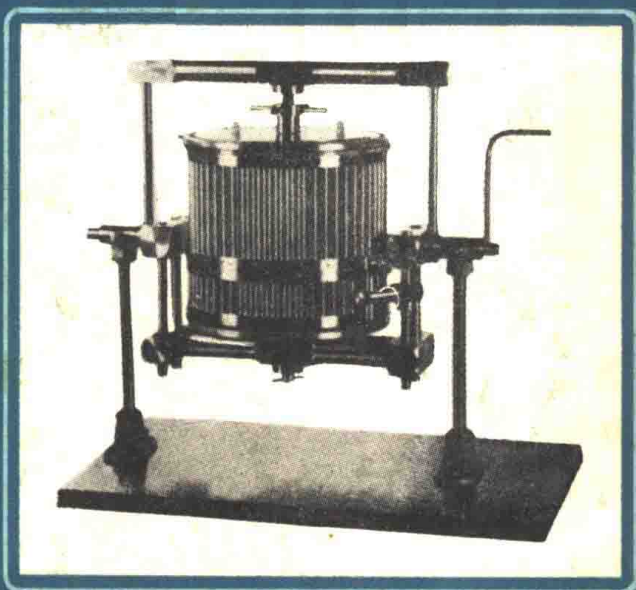


仪器分析

及其在生理科学中的应用

第二册



科学出版社

仪 器 分 析

及其在生理科学中的应用

(原名：仪器分析及生物化学实验法)

第 二 册

刘培楠 梁植权 宋振玉 重編
梁晓天 周同惠 金大勋

科 学 出 版 社

1 9 6 5

內容簡介

本书是《仪器分析及生物化学实验法》的增订再版，介绍一些常用实验方法的使用原则。对第一版各章都进行了补充、修改或重写并新增了十几章，第一版为一册，再版分册出版。第二册介绍色层分离法、离子交换法等九种实验仪器的构造和实验方法的原理。可供生物化学、生理、生物物理、免疫、遗传、实验生物学等研究及教学人员参考。

仪器分析及其在生理科学中的应用

(原名：仪器分析及生物化学实验法)

第二册

刘培楠等重编

*

科学出版社出版

北京朝阳门内大街 117 号

北京市书刊出版业营业登记证字第 061 号

中国科学院印刷厂印刷

新华书店北京发行所发行 各地新华书店经售

*

1957年10月第一版 开本：850×1168 1/32

1965年8月第二版 印张：10 7/8

1965年8月第六次印刷 插页：3

精装：0,001—1,500 字数：291,000

平装：6,712—8,211

统一书号：13031·2162

本社书号：3294·13-10

定价：[科六] 精装本 2.20 元
平装本 1.70 元

第二冊 目錄

- | | |
|------------------|---------------|
| 11. 色层分离法..... | 周同惠(1) |
| 12. 离子交換法..... | 周同惠(40) |
| 13. 紙上色层法..... | 任梅軒 周光宇(88) |
| 14. 薄层层离法..... | 章育中(120) |
| 15. 气体色层法..... | 周同惠(161) |
| 16. 反流分布法..... | 宋振玉(209) |
| 17. 超微量定量分析..... | 施履吉(228) |
| 18. 組織培养法..... | 呂家鴻(254) |
| 19. 微生物分析法..... | 楊光圻(287) |
| 索引..... | (341) |

11. 色层分离法

周 同 惠

前言	五、流动相与溶剂
色层分离法的定义与分类	设备与操作
一、定义	一、仪器
二、分类	二、操作
吸附层离法	(一) 层离柱的填装
一、概论	(二) 加样与洗脱
二、前缘分析法	(三) 流出液的处理
三、取代扩展法	色层分离法的应用
四、洗脱法	一、将混合物分离为单个组分
五、吸附剂	二、化合物之精制提纯
(一) 要求	三、物质纯度的检查
(二) 类别	四、自稀溶液中吸取浓缩某些微量成分
(三) 选择	五、定性试验
(四) 处理	六、定量分析
(五) 标化	七、一些物理化学常数的测定
(六) 回收	八、分子结构的测定
六、溶剂与洗脱剂	其他有关方法
分配层离法	一、泡沫层离法
一、概论	二、沉淀层离法与络合物层离法
二、分配系数与比移值	三、凝胶过滤法
三、支持剂	参考文献
四、固定相液体	

前　　言

色层分离法这个名称是由“Chromatography”一词翻译而来的。在我国，这个方法的命名尚未得到统一，有人叫它做“色层分析法”，有人用“色谱法”，简称时也有“色层法”、“层析法”等等的名

称。因为它本身所包括的主要分离过程，而没有分析的意义，所以我們認為还是用“色层分离法”更比較恰当一些，簡稱時則用“层离法”或“色层法”，本文內就采用这个名称。

早在 1903 年，俄国植物学家 Цвет 就研究了許多种吸附剂与溶剂的关系，并且比較了吸附柱与分批吸附的效率。当时他用一个以菊根粉做的吸附柱来研究一些植物的提取物，用石油醚来冲洗这个吸附柱时，植物提取物就分离成为許多顏色带层，排列在柱上，并随着冲洗液以不同速度向下移动。由于这些黃色、綠色色带的分离、显层，他就給这种方法起了“色层分离法”的名称；由二个希腊字 Chroma（色彩）与 Graphos（写录）而成。所得到的分离后的这种色柱，就叫做色层譜或色譜图，可簡称为色譜。

这个方法虽然在这么早以前就有了开端，但是多年沒有什么发展，直到 1931 年 Kuhn 与 Lederer 用氧化鋁柱分离了胡萝卜素的两种同分异构体以后，才又受人注意而被采用，由于这个方法特有的优点，很多人进行了研究，試用了許多种化合物、溶剂与吸附剂。最初只用它来分离有色物质，以后又逐渐发展，沒有顏色的物质也可用同样方法得到分离，应用范围因之更加广泛。这时的工作全是使用吸附剂的“吸附层离法”，是应用各种物质被吸附的強弱不同而达到分离的。到 1941 年 Martin 与 Synge 发明了利用物质在二种不相混溶的溶剂中的分配系数的不同来做分离的“分配层离法”。三年之后，Consden、Gordon 与 Martin 又发明了以紙来代替层离柱，因而又开展了“紙层离法”，应用越来越广，需用的样品量也越来越少，定性定量全可在一张滤紙上进行，用来做混合物的分离与鉴定非常方便，做微量化学、生物化学方面的研究也几乎非此不可。与此同时，层离法也被应用到离子交換方面，名为离子交換层离法，在許多分离工作中也取得了突出成就。1952 年开始出現了以气体为洗脱剂的“气体色层分离法”，在层离的工作上又开展了一个新的广闊的天地，几年的功夫就成为很广泛应用的工具与研究对象。最近几年也看到另一种有較久历史的色层分离方法又重新被人們发展与应用起来，并被命名为薄层层离。这許

多层离方法进展全很迅速，到現在每一个方法都已成为独立性的學問，差不多任何有机或无机化合物的混合物都可用这些之中的一個方法来分离成单一組分，又因为操作簡便，大多不需用很复杂的設備、或者可以做成自动化裝置，所以色层分离法就成为實驗室中所最常用的分离与分析的方法，对許多学科的貢獻都是很大的。

色层分离法的定义与分类

一、定义

文献上对色层分离法的定义并不很統一，說法略有出入，根据这个方法所包含的內容与特点，用下列詞句做为此法的定义可能比較恰当些：

“色层分离法为一种物理的分离方法，利用混合物中各組分的物理化学性质的差別，使各組分以不同程度分布在二个相中，其中一个相为固定的，另一个相則流过此固定相，并使各組分以不同速度移动，从而达到分离”。

二、分类

色层分离法有許多种类，在前面已大略提到，按照上述定义，可根据所用的二个相的性质与操作形式，分类如下：

固 定 相	流 动 相	操 作 方 式	名 称
固体 { 吸附剂 离子交換剂	液 体	柱 型	{ 吸附层离法 离子交換层离法
固体	液 体	薄 层	吸附薄层层离法
液体	液 体	柱 型	分配层离法
液体	液 体	薄 层	分配薄层层离法
液体	液 体	纸	纸层离法
固体	气 体	柱 型	气体吸附层离法
液体	气 体	柱 型	气体分配层离法

为便于区别，有时也叫吸附层离法为“液-固层离法”，分配层离法为“液-液层离法”，而气体吸附层离法与气体分配层离法则分别叫做“气-固层离法”与“气-液层离法”。本章只对柱型操作的“液-固”与“液-液”层离法进行讨论，其他如纸层离、离子交换、薄层与气体等层离方法在以后也都有专章论述。

吸附层离法

一、概论

某些固体物质，如氧化铝、活性炭等，具有吸附性能，可将一些物质自溶液中吸附到它的表面上。吸附力的强弱，亦即吸附的牢固与否，除去吸附剂本身的性质之外，并与被吸附之物质有关。吸附层离法即系利用吸附剂对不同物质的不同吸附力而达到分离的。例如图1这种装置，用一根玻璃柱管，下端用棉花或玻璃毛塞住，管内放入一些吸附剂粉末，用一种溶剂润湿后，即成为一个吸附柱，如(1)。然后在柱顶部加入要分离的样品溶液，如(2)。假设样品内含两种成分A与B，则二者都被吸附剂吸留在柱的上端，形成一个色圈，如(3)，图中的虚线是溶液中溶剂前缘到达的地方。样品溶液全部流入吸附剂柱中之后，接着就加入纯的溶剂冲洗，A与B也就随着溶剂的向下流动而移动，最后得到分离，如(4)与(5)。加入的溶剂就叫“洗脱剂”或“显层剂”，冲洗过程叫“洗脱”、“冲洗”、“扩展”或“显层”，管下流出的液体叫“流出液”或“洗脱液”。A与B所显出的色圈叫做“色带”或“色区”。

在显层过程，加入溶剂来冲洗，管内就連續不断地发生溶解、吸附、再溶解、再吸附的现象。例如被吸附的A的粒子被溶剂溶解出来(解吸作用)，随溶剂向下移动，但又遇到新的吸附剂颗粒，又把A自溶液中吸附提出，后面繼續流下的新溶剂又再使A溶解而向下移动，这样經過一段时间以后，A就会向下移动一定距离，这个距离的长短与溶剂及吸附剂二者对A的溶解力与吸附力有关。

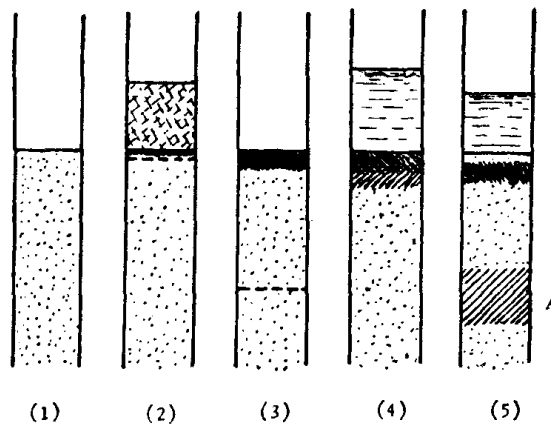


图1 二元混合物之柱层离

按照同样道理, *B* 也向下移动, 由于溶剂与吸附剂二者对 *A* 与 *B* 的溶解力与吸附力不完全相同, *A* 与 *B* 移动的距离也就不会相同, 被吸附比較弱的 (图中 *A*) 也就是比較容易溶出的, 移动的距离也就大些。經過适当的时间与移动后, *A* 与 *B* 就可完全分开, 形成二个环带。每一环带內是一种純的物质, 如果 *A* 与 *B* 有顏色, 就可清楚地看到色层。在早期的工作中, 在分成色带以后, 就設法将吸附剂的柱自管中頂出来, 按照色带的位置, 用刀切割开, 然后将这些色带分別处理, 进行下一步的研究, 如用溶剂溶出后, 可进行分析、检定、測定性質与結構、等等。如果样品沒有顏色, 也可設法觀察或使之显出顏色, 如在紫外光下看螢光位置, 或沿着吸附剂的一側涂上可与組分反应生成有色物质的試剂等。但是这样的方法, 应用上仍不免要受到許多限制, 以后就有人提出用溶剂繼續洗脫, 到組分全部由柱中洗出为止, 这就是“洗脫法”。也有人提出用觀察流出液的折光率的变化来确定流出的組分的情况, 并提出了“前緣分析法”与“取代扩展法”(或名“置換显层法”), 这些方法大大地扩大了吸附层离法的实用价值, 任何物质, 不論有无顏色, 都可用层离法来研究了。下面分別对这几种基本操作方法加以說明。

二、前緣分析法 (Frontal Analysis)

这个方法为瑞典的 Tiselius, Claesson 等人所发明, 或称“迎

头法”，特点是自开始就繼續不断地向吸附柱中加入原来的样品溶液，中途并不改換其他溶剂，而連續觀察流出液的性質。他們利用溶液折光率的变化記錄出溶液中組分的浓度，得到連續的曲綫图形。如果溶液中只有单一組分，則得到图 2。溶液开始流經吸附

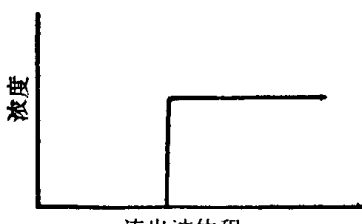


图 2 一种组分的前緣分析

剂时，物质全被吸附，因此流出液为純溶剂，不含溶質，当通过一定体积的溶液之后，吸附剂已达飽和状态，不再能吸附，因此样品开始出現在流出液內，折光率改变，图中出現一个“阶沿”，以后再流出的液体即为原来样品溶液，浓度不再变化，因此就平了下来。自

开始加入样品到有样品組分流出柱外这一段时间內流出的液体体积，是这个組分的“保留容积”(Retention volume)，以 V_R 表示。这个体积內还包含有柱管本身內未通入样品溶液前原来含有的溶剂的量，如将此体积自 V_R 中減去即得“校正的保留容积” V_R^0 ， V_R^0 除以吸附剂的重量所得的数值为“比保留容积”， V'_R ，是用单位重量吸附剂时的保留容积。比保留容积乘上样品溶液的浓度 C ，就得到单位重量吸附剂所吸附的組分量 a ，以公式表示为：

$$a = V'_R C = f(C)$$

可以根据这个公式，用不同浓度的溶液，在相同条件下，通过吸附柱，求出相应的 V'_R 与 a ，然后用 a 与 C 做图，即得到这种組分的“吸附等温綫”，表示組分浓度与被吸附的量之間的关系。吸附等温綫有三种形状(图 3)，一般說來，以图中之(2)型最为普通，此时 V'_R 随溶液浓度之增加而逐漸減小，(3)型比較少見， V'_R 反隨浓度之增加而增加，綫性关系的图也还是不多的，此时 V'_R 与浓度无关，图 3 中之(2)、(3)，当浓度很低时也都有近似直綫部分。

表示吸附等温綫的公式也有下列几种：

$$1. \text{ 線性等温綫} \quad a = k \cdot C$$

$$2. \text{ Langmuir 等温綫} \quad a = \frac{kC}{1 + l \cdot C}$$

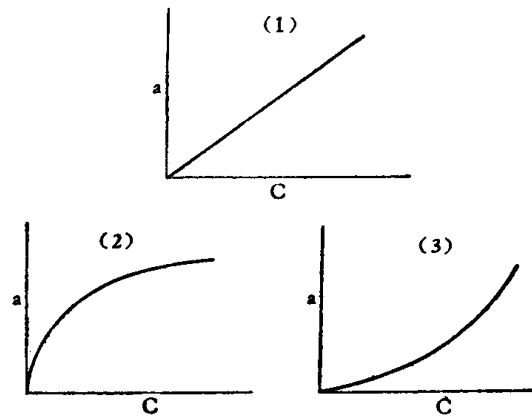


图 3 吸附等温线

a: 吸附量, C: 溶液浓度

3. Freundlich 等温线 $a = k \cdot C^n$

式中 k 、 l 与 n 均为常数。为确定所研究的体系遵循那一种等温线, 可再仿照图 3, 将 a 对 C 作图, 并再将 C/a 对 $1/C$ 作图, $\log a$ 对 $\log C$ 做图。如 $a-C$ 图为直线, 即为图 3 中之(1), 为线性等温线; 如 $C/a-1/C$ 图为直线, 则遵循 Langmuir 等温线, 直线之斜率为 l/k , 与 C/a 轴的交点即为 $1/k$; 遵循 Freundlich 等温线公式时, $\log a-\log C$ 作图为直线关系, 斜率为 n , 与 $\log a$ 轴相交的值为 $\log k$ 。这样就可得到表示吸附等温线的公式了。

当样品溶液中含有二种以上的组分时, 按照同法操作, 所得到的浓度对流出液体体积的作图就如图 4 那样, 由几个阶沿组成, 有几种组分就出现几个阶。开始时与图 2 相仿, 组分全被吸附, 流出液只为溶剂, 当 $(V_R)_A$ 体积的溶液流过后, 吸附剂对被吸附较弱的物质 A 已达饱和状态, 因此 A 流出柱外, 出现第一个阶, 到 $(V_R)_B$ 的溶液流过时, 吸附剂对 B 也达饱和, 于是 B 也流出, 出现第二个阶, 最后到 $(V_R)_C$ 流过后, 吸附剂对所有

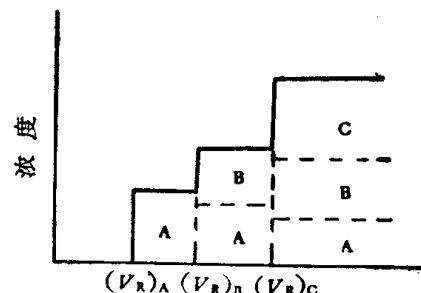


图 4 前缘分析图

三个組分全都飽和，流出液与加入的样品溶液相同，出現第三个阶，以后就不再变化。第一个阶內只含組分 *A*，第二个阶內含有 *A* 与 *B*，第三个阶內則含 *A*、*B*、*C* 三者。

从阶的高度(即組分的浓度)看来，则第一阶內只有組分 *A*，它的浓度比原溶液中的浓度要高些，因为在通过吸附柱时，*A* 被吸附較弱，它被第二个組分 *B* 所排挤取代，所以在这一段內浓度較高。在第二阶內，*A* 与 *B* 同时出現，*B* 的存在影响了*A* 的浓度，二者要爭夺吸附剂表面，因此 *A* 的浓度比第一阶內的低些，但由于 *C* 的取代頂替，这一段內 *A* 与 *B* 的浓度仍比原溶液內的浓度要高些。在第三阶內，三种組分同时出現，流出液即为样品溶液，*A*、*B*、*C* 各自的高度与原样品液中的浓度相同，*A* 与 *B* 的高度比在第二阶內又再低一些，是受 *C* 存在的影响。

由于这个方法的性質，可以看出它不是一个分离混合物的方法，因为只能得到較純的組分 *A*，以后流出的溶液就全是混合物了。但是可以用它来做为分析方法，根据每个阶的高度、各个保留容积、与已知的每个組分的吸附等温綫公式，Claesson 推导出一个循环公式，可用来从前一阶內某一組分的浓度計算出下一阶內此組分的浓度。假設組分遵循 Langmuir 等温綫，則二相邻阶中組分 *i* 的浓度之間的关系如下式：

$$C_{i,m+1} = C_{i,m} \frac{1 - \frac{k_i}{k_m} \frac{(V_R^0)_m}{(V_R^0)_{m+1}}}{1 - \frac{k_i}{k_{m+1}}}$$

式中的下角 *m* 表示第 *m* 个阶內的情况。

如果混合液中有二种組分，则第一組分的浓度为：

$$C_{1,2} = C_{1,1} \frac{1 - \frac{V_1}{V_2}}{1 - \frac{k_1}{k_2}}$$

由此可求出第二組分的浓度为：

$$C_{2,2} = (C_{2,2} + C_{1,2}) - C_{1,2}$$

式中 $C_{1,1}$ 与 $(C_{2,2} + C_{1,2})$ 分别为第一阶与第二阶的高度 (图 5)。

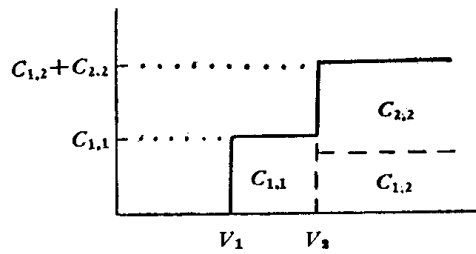


图 5 二组分的前緣分析

如系三元混合物, 則可自下列式子解出各个組分的浓度 (图 6)。

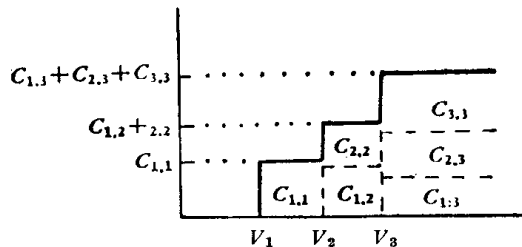


图 6 三组分的前緣分析

$$C_{1,2} = C_{1,1} \frac{1 - V_1/V_2}{1 - k_1/k_2}$$

$$C_{1,3} = C_{1,2} \frac{1 - k_1 V_2 / k_2 V_3}{1 - k_1 / k_3}$$

$$C_{2,3} = C_{2,2} \frac{1 - V_2/V_3}{1 - k_2/k_3}$$

$$C_{2,2} = (C_{2,2} + C_{1,2}) - C_{1,2}$$

$$C_{3,3} = (C_{3,3} + C_{2,3} + C_{1,3}) - (C_{2,3} + C_{1,3})$$

再复杂的混合物也可按类似方法求出結果, Claesson 曾分析脂肪酸同系物的混合物, 試驗結果与原来含量相符。Tiselius 也曾发表許多脂肪酸、氨基酸、肽类与糖类的比保留容积, 其他化合物如蛋白质、醚类、有机硫化物、醇类等也都被研究过。此法的优点是可应用于分子复杂的化合物的分析, 这些物质常是很难分离或难以洗脱的, 用此方法可以直接計算含量。缺点是做为分析方法时, 要事先对等温綫有所了解, 并且常需要較精密的仪器, 同时图

形有时也不够好，影响結果，再者用这个方法得不到分离与純品，这些就使得此法的应用受到了限制，不太容易推广。

三、取代扩展法 (Displacement development)

这个方法也叫置換显层法，可簡称为“取代法”、“置換法”或“頂替法”，也是由 Tiselius 等人所首創的。方法为在柱的頂端加入小量的样品溶液，然后用一种溶液为扩展剂，这种溶液中含有一种比已被吸附的物质的吸附力全強的物质，名为“取代剂”或“頂替剂”。这样在冲洗过程，就連續发生置換作用，扩展剂中的取代剂因为被吸附力强，就取代了其他組分，而把它們向下頂替。在此同时，样品中的几种組分也因为各自的被吸附力不同，有強有弱，在向下移动时，也一个頂替一个，被吸附牢些的頂被吸附弱些的，这样經過一段距离之后，就按照吸附的強弱，形成許多色带，这些色带紧紧相連，但每一色带中是一种純的組分，順序自柱中流出，被吸附最弱的最先出来，最后流出的就是取代剂本身。按照前緣分析法那样，觀察浓度与流出液体积的变化，也得到一个含有許多阶沿的图，外表与前緣分析法相似，但每一阶內所含的成分二法不同，前緣分析法除第一阶外，其他各阶內都是几种組分的混合物，而取代法每个阶內只有一种成分（图 7）。

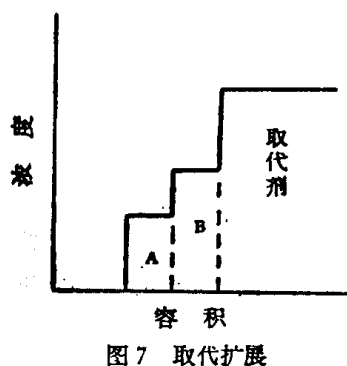


图 7 取代扩展

图 8 中給出取代剂与各个組分的吸附等温綫。可以看出，取代剂的吸附等温綫必需高于所有組分的吸附等温綫，才能将它們全部頂出，否則如果某一組分的等温綫反比取代剂的吸附等温綫高，那么这种組分就不会被頂替出来。

各組分向下移动时的浓度与取代剂的性質有关。因为到达稳定状态之后，大家向下移动的速度是相同的，都等于取代剂的移动速度，而取代剂在柱管內向下移动的速度取决于它被吸附的情况，亦即取

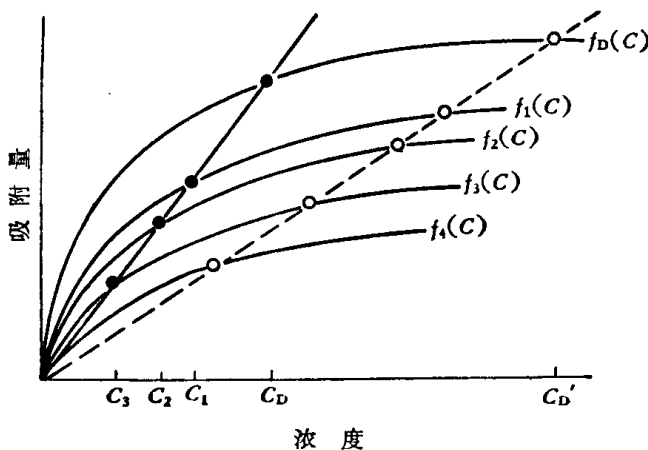


图 8 取代剂与各组分的吸附等温线

决于它的比保留容积 $(V'_R)_D$ 。根据定义：

$$a = V'_R C = f(C)$$

$$V'_R = a/C = f(C)/C$$

既然各组分的移动速度相同，就都應該符合这个关系，即：

$$f_1(C)/C_1 = f_2(C)/C_2 = f_3(C)/C_3 = f_D(C)/C_D = (V'_R)_D$$

式中下角 1、2、3 表示組分数，D 表示取代剂。因此每一組分的浓度應該合乎上式的要求，亦即流出組分的浓度取决于取代剂的浓度。对一种吸附剂，在一給定的取代剂的浓度，每一組分以一特定的浓度流出柱外，此浓度为此組分的特性，与原始浓度无关，因此可以做为鉴定之用。每一阶的寬度又与組分的量成比例，因此可以用校正法求出寬度与含量的关系，或者也可由吸附等温線求出組分流出时的浓度，再由流出体积計算含量，从而用做定量分析。

Tiselius 細出了一个用图解方法求各組分流出时的浓度的方法（图 8），自原点画一直綫，使与取代剂的吸附等温綫在所用的取代剂的浓度那一点处相交。这条綫的公式应为： $a = (V'_R)_D \cdot C_D = f_D(C)$ ，在这条綫上的任一点都符合 $(V'_R)_D = f_D(C)/C_D$ 这样一个关系，因此这条綫与組分 1、2、3 的吸附等温綫 $f_1(C)$ 、 $f_2(C)$ 、 $f_3(C)$ 相交点所指出的浓度，就分別为这些組分自柱中流出

时所应有的浓度。

还应指出,如果这条线与组分的吸附等温线不相交,如图8中之 $f_4(C)$,那么这个组分由于被吸附得很弱,将不受取代剂的顶替,而是自由地流出柱外,单独形成一个峰,如同下面要谈到的洗脱法内所获得的组分峰一样(图9, 1)。但如果增加取代剂的浓度到一定数值,使由原点做的直线可与 $f_4(C)$ 等温线相交(图8中虚线),那么又得到正常的取代扩展的图形了(图9, 2)。

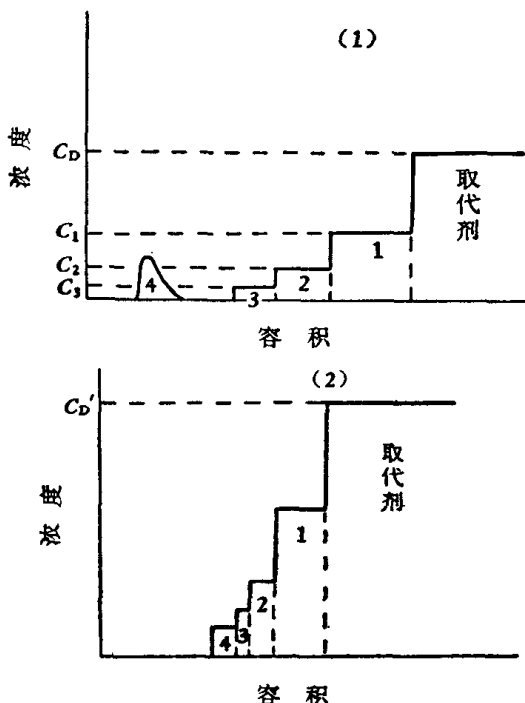


图9 取代扩展图与取代剂浓度的关系

这个方法可用来做定性定量分析,已如前述。许多物质,如脂肪酸、糖类、饱和烃类、卤代烷、含汞有机物、酯类、不饱和酸、肽类等的分离与定量都被研究过。优点是可以同时得到分析与分离,缺点是各个色带间不一定会象图中所画的那么界限分明,因此分离得不一定完全理想,会引入误差。为便于定量分离,可以加入一种吸附力在二相邻组分之间的物质,以把这二组分隔开,将来可再设法将此加入物质除去而得到二组分较好的分离。这种方法叫做

“载体取代法”，加入的物质就叫做“载体”（Carrier），如分析氨基酸时可选择适当的醇类加入，做为载体，有助于氨基酸的较好的分离。

四、洗脱法（Elution）

这是现在最常用的方法。装好吸附柱后在柱顶端加入小量的样品溶液，随即继续加入一种溶剂或几种溶剂的混合物来冲洗柱管，在冲洗过程，就会如概论中所说的，各组分因为吸附力不同而逐渐分离，并随溶剂向下移动，最后顺序全部流出柱管。如仍照以前二节那样，设法记录浓度随体积的变化，则会得到如图 10 的曲

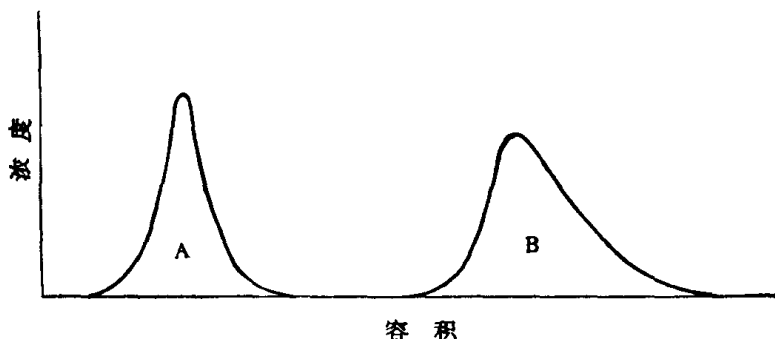


图 10 二元组分的洗脱曲线(液体层离谱)

线，由一系列的峰所组成，每一个峰相当于一个组分，这样一个图就叫做“液体层离谱”（Liquid chromatogram）。最先出现的峰是吸附力最弱的，以后按照吸附力增加的次序顺序流出。先出来的峰比较窄而高，后面流出的峰比较低宽。峰下的面积与含量成比例，因此可以设法测量而做定量分析。用这个方法时，组分的保留容积是由开始加入样品到峰顶出现时的流过体积，也可由此计算比保留容积。

这个方法的优点是在第二种组分出现之前与第一种组分已全部洗脱之后，通常都有一段空白，洗脱液不含任何组分，仅为纯的溶剂，因此可以得到纯的组分溶液。不象取代扩展法那样，组分彼此相连，而是各个组分可以清晰的分开。所以这种方法是现在做