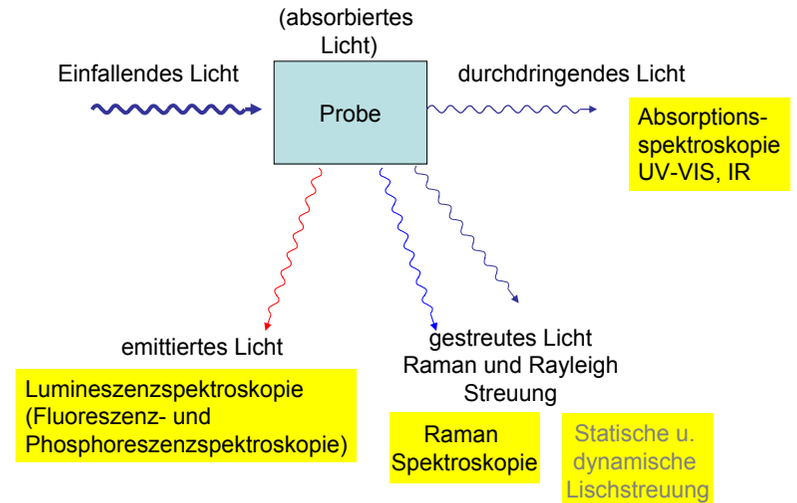


Methoden der Strukturanalyse: Optische Spektroskopie (IR, VIS, UV)

László Smeller

2014

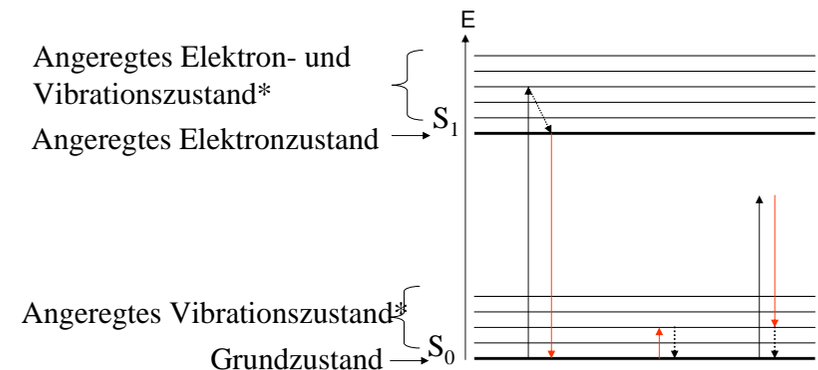


Absorption und Emissionsspektroskopie

- Analyse des durchdringenden bzw. emittierten Lichtes als Funktion der Wellenlänge
- Information:
 - Identifizierung der Atome und Moleküle,
 - Detektierung der Konformationsänderungen der Moleküle
 - Konzentrationsbestimmung

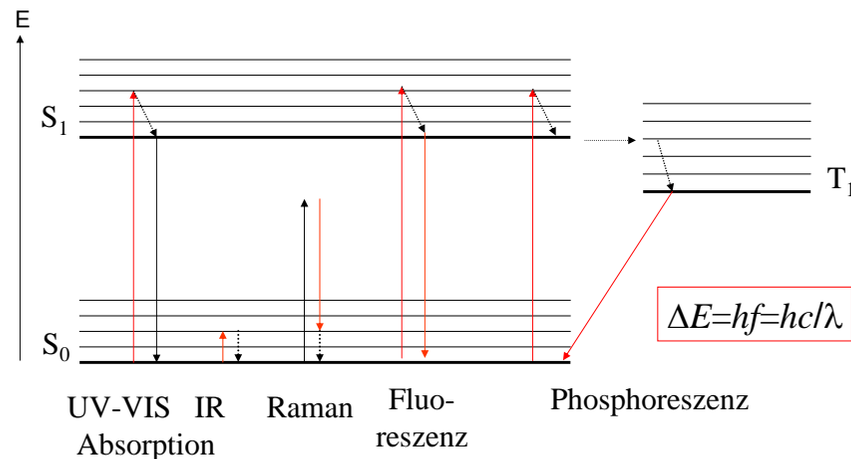
Was passiert in einem Atom oder Molekül, bei der Absorption eines Lichtquants?

Energieübergänge: Jablonski diagram



*nur bei Molekülen!

Was passiert in einem Atom oder Molekül, bei der Absorption eines Lichtquants?



Absorptionsspektroskopie (UV-VIS)

Zur Erinnerung:

- Absorptionsgesetz: $J = J_0 \cdot e^{-\mu x}$ wo: $\mu(\text{Stoff}, c, \lambda)$

- Lambert-Beer Gesetz:

$$A = \lg \frac{J_0}{J} = \varepsilon(\lambda) c x$$

- Spektrum: $A(\lambda)$
- Messung mit einem Spektrophotometer (Aufbau: siehe Praktikum)
Referenzlösung (J_0)
- Information: - Identifizierung,
- Konzentrationsbestimmung.

Infrarotspektroskopie

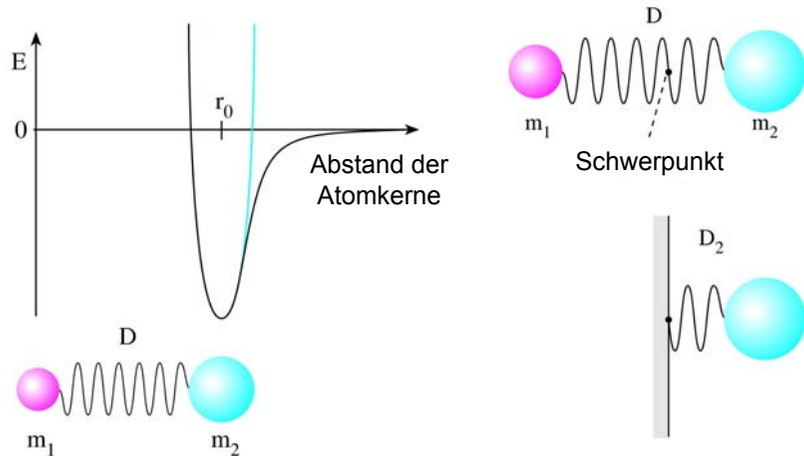
- Infrarotes Licht: $\lambda = 800 \text{ nm} - 1 \text{ mm}$
Mittleres Infrarot: $2,5 - 50 \mu\text{m}$
- Absorptionsspektroskopie
- Das absorbiertes Licht induziert Molekülschwingungen
- Das Spektrum ist besonders empfindlich für die Molekülstruktur
- spezielle Detektierungstechnik: Fourier Transform-Spektrometer

Molekülschwingungen

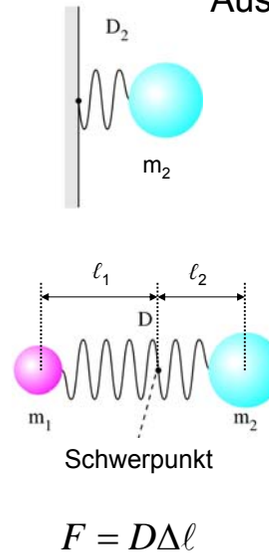
Die Bewegungen von Elektronen und von Atomkerne können getrennt behandelt werden. (Born-Oppenheimer Annäherung.)

In der klassischen Physik wird die Wechselwirkung zwischen der Atomkerne mit einer Feder beschrieben.

Molekülschwingungen: Einfachstes Beispiel: Zweiatomiges Molekül



Aus der früheren Physikstudien:



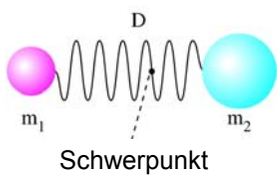
$$f = \frac{1}{2\pi} \sqrt{\frac{D_2}{m_2}}$$

$$\frac{m_2}{m_1} = \frac{l_1}{l_2} = \frac{\Delta l_1}{\Delta l_2}$$

$$\frac{D_2}{D} = \frac{F/D}{F/D_2} = \frac{\Delta l}{\Delta l_2} = \frac{l}{l_2} = \frac{l_1 + l_2}{l_2} = \frac{m_1 + m_2}{m_1}$$

$\Rightarrow \frac{m_1 + m_2}{m_1} = \frac{D_2}{D}$, eingesetzt in $f = \frac{1}{2\pi} \sqrt{\frac{D_2}{m_2}}$

die Schwingungsfrequenz:



$$f = \frac{1}{2\pi} \sqrt{\frac{D(m_1 + m_2)}{m_1 m_2}}$$

$m_{\text{red}} = \frac{m_1 m_2}{m_1 + m_2}$ ist als reduzierte Masse genannt

$$f = \frac{1}{2\pi} \sqrt{\frac{D}{m_{\text{red}}}}$$

Die Wellenlänge:

$$\lambda = \frac{c}{f} = 2\pi c \sqrt{\frac{m_{\text{red}}}{D}}$$

Statt Wellenlänge verwendet man in IR Spektroskopie die Wellenzahl ν . Die Wellenzahl ist der Kehrwert der Wellenlänge.

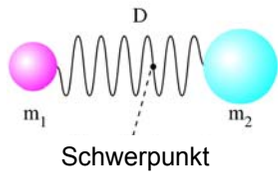
$$\nu = \frac{1}{\lambda} = \frac{1}{2\pi c} \sqrt{\frac{D}{m_{\text{red}}}} \quad \nu: [\text{m}^{-1}, \text{cm}^{-1}]$$

Beispiel: CO

gemessene Wellenzahl: $\nu = 2143 \text{ cm}^{-1}$
 $\Rightarrow \lambda = 4,67 \mu\text{m} \Rightarrow f = 6,43 \cdot 10^{13} \text{ Hz}$
 $m_c = 2 \cdot 10^{-26} \text{ kg}, m_o = 2,7 \cdot 10^{-26} \text{ kg} \Rightarrow D = 1875 \text{ N/m}$
 D kann man berechnen, wenn ν ist bekannt,
 ν kann man berechnen, wenn D ist bekannt

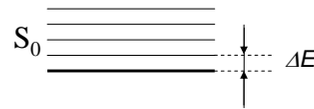
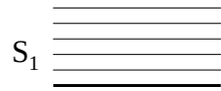
Zusammenhang zwischen den Schwingungen der klassischen Physik und den Energieniveaus der Quantenmechanik

- Klassische Physik Quantenmechanik



$$f = \frac{1}{2\pi} \sqrt{\frac{D}{m_{red}}}$$

Resonanz mit dem Licht von Frequenz f

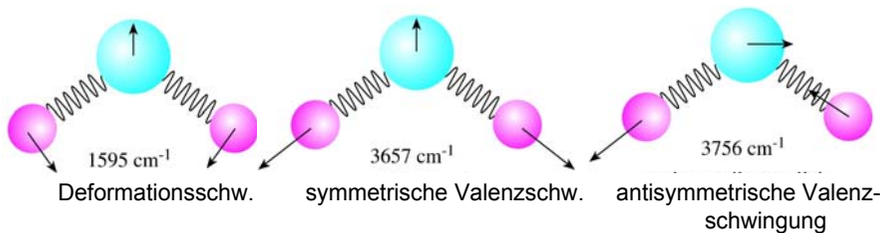


$$\Delta E = hf$$

sind gleich!!!

Normalschwingungen

- Alle Atome schwingen mit derselben Frequenz aber mit unterschiedlichen Amplitude und Richtung.
- zB. Wasser:

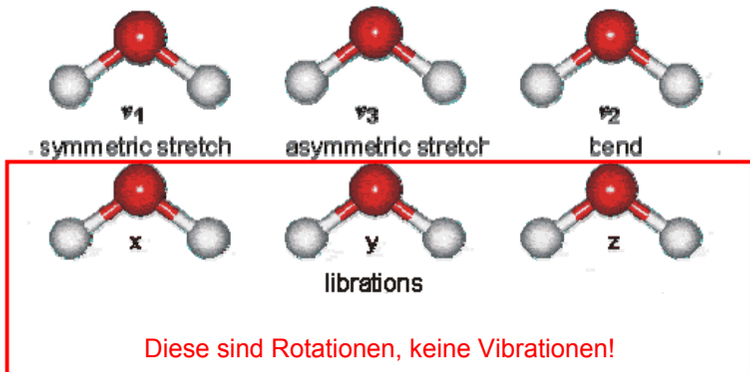


Schwingungen der vielatomigen Molekülen

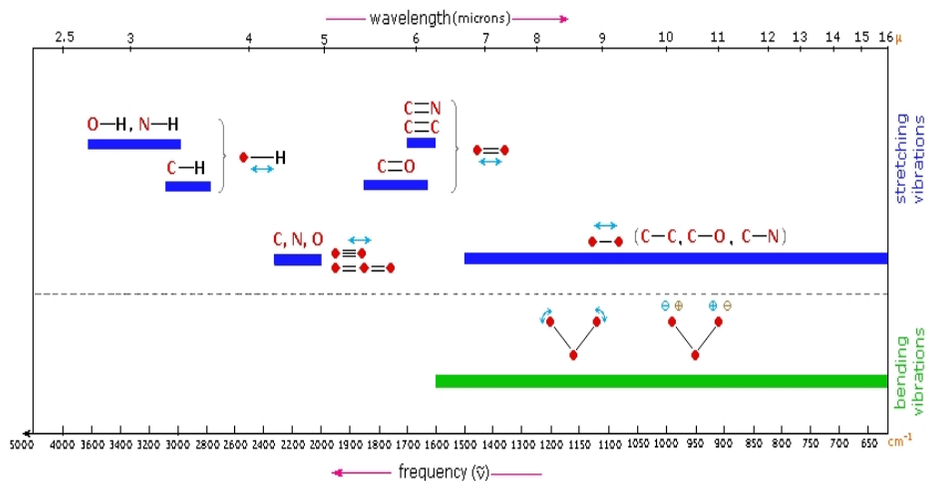
Molekül mit N Atome:

- 3N Freiheitsgrad, woraus 3 die translation 3 die Rotation des Moleküles
- 3N-6 Schwingungsfreiheitsgrad (bei linearen Molekülen nur 3N-5)
- Normalschwingungen

Die Normalschwingungen des Wassers

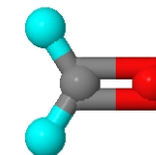
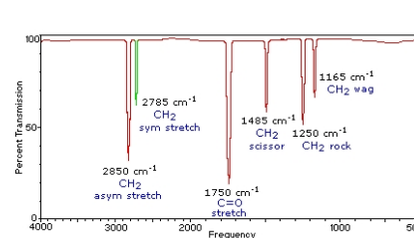


Einige typische Schwingungsfrequenzen



Beispiel: Formaldehyd

Gas Phase Infrared Spectrum of Formaldehyde, H₂C=O

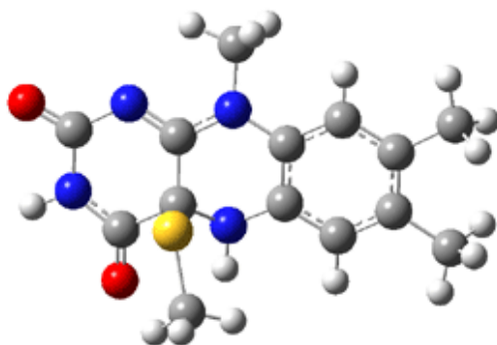


- View CH₂ Asymmetric Stretch
- View CH₂ Symmetric Stretch
- View C=O Stretch
- View CH₂ Scissoring
- View CH₂ Rocking
- View CH₂ Wagging

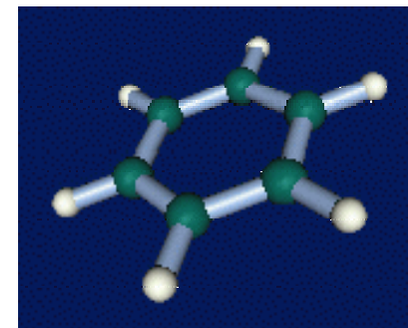
- Ball&Stick Model
- Spacefill Model
- Stick Model
- Motion Off

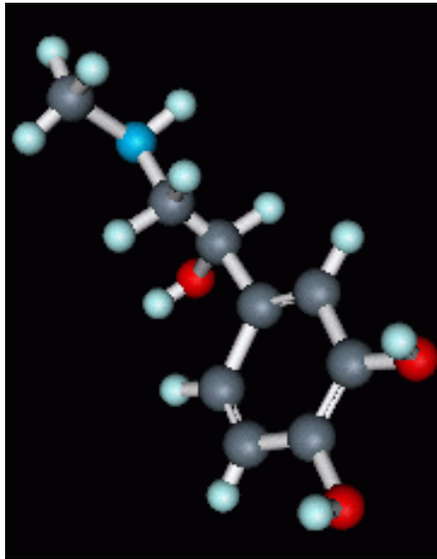
<http://www2.chemistry.msu.edu/faculty/reusch/VirtTxtJml/Spectrpy/InfraRed/infrared.htm>

Flavin



Benzol



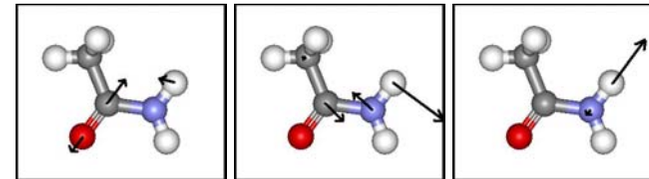
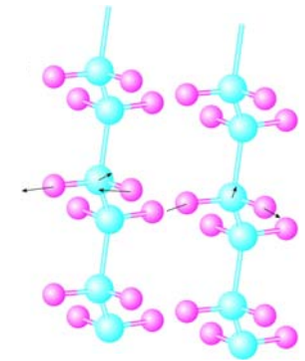


Schwingungen der Makromoleküle

Globale Schwingungen
(sind zu kompliziert!)

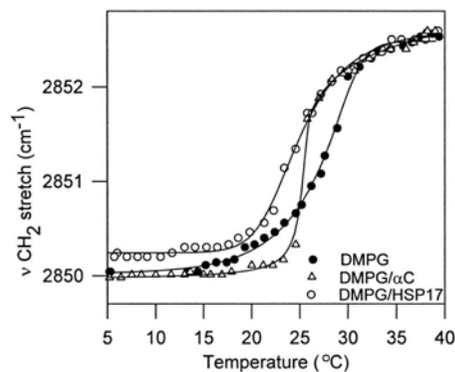
Lokalisierte Schwingungen:

- Schw. der CH₂ Gruppen in Lipidmoleküle
- Amid Schwingungen in Proteine



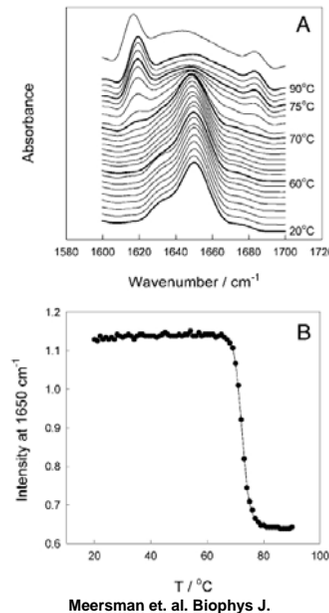
Beispiele für Anwendungen:

Phasenübergang in Lipid-Doppelschicht



Tsvetkova et al. PNAS 2002 | vol. 99 | no. 21 | 13504-13509

Eiweißdenaturierung



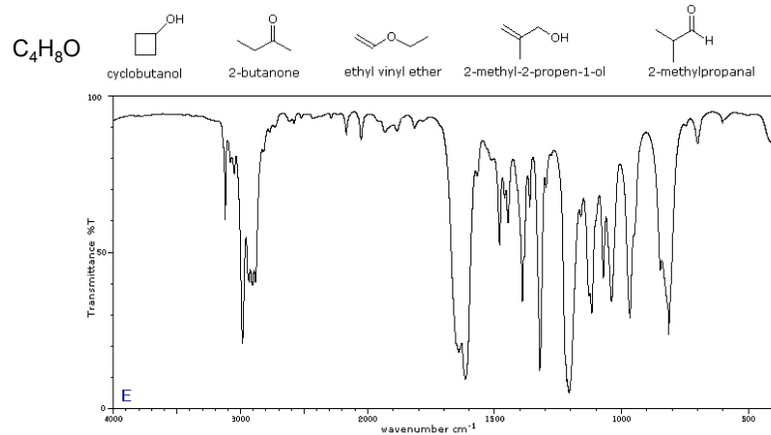
Meersman et. al. Biophys J.

Pharmazeutische Anwendungen

- Beim Synthese: Kontrolle der Synthese: Identifizierung der Zwischen- und Endprodukte
- Beweisung des Molekülstrukturs
- Identifizierung der Metabolyten
- Kontrolle der Medizinien (Reinheitsuntersuchung)

- Bemerkung: Lambert-Beersches Gesetz ist gültig auch in IR Bereich, d.h. Konzentrationsbestimmung ist möglich, aber es ist nicht die Hauptanwendung.

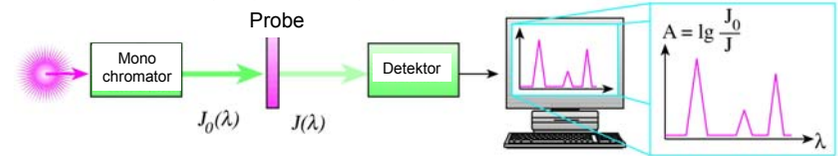
Pharmazeutische Anwendung: Identifizierung der Moleküle, Beweisung des Raumstruktures



<http://www2.chemistry.msu.edu/faculty/reusch/VirtTxtJml/Spectrpy/InfraRed/infrared.htm>

Messung der Spektrum: Fourier- Transform-Spektrometer (FTIR)

Konventionelles (Dispersions-) Spektrometer



Fourier- Transform-Spektrometer

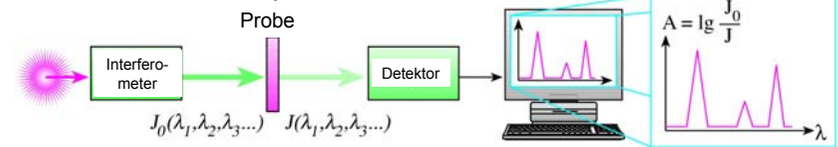


Abb. 6.17

Spezielle IR Methoden IR Mikroskopie

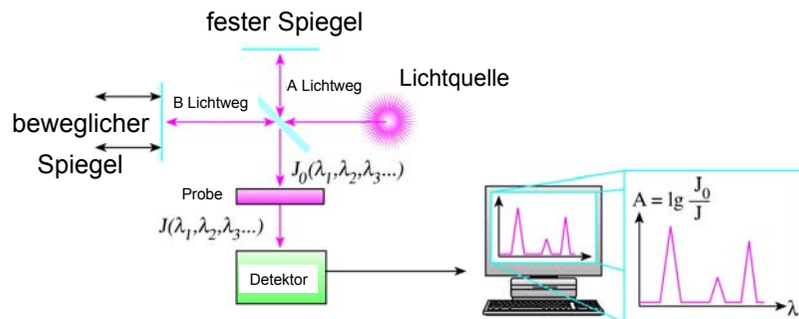


Abb. 6.18

Spektrale Abbildung: Räumliche Verteilung der Komponenten

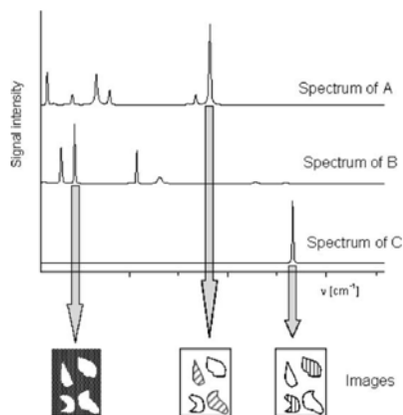
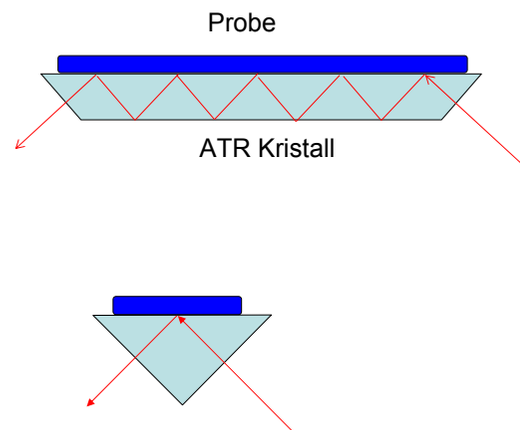


Fig. 6. The principle of vibrational spectroscopic imaging.

S. Wartewiga, R. H.H. Neubert, *Advanced Drug Delivery Reviews* 57 (2005) 1144– 1170

ATR technik (Abgeschwächte Totalreflexion)



Lichtstreuung

Rayleigh

$$\lambda_{\text{gestreut}} = \lambda_{\text{beleuchtung}}$$

Raman

$$\lambda_{\text{gestreut}} \neq \lambda_{\text{beleuchtung}}$$



Raman-Streuung:

$$\lambda_{\text{gestreut}} \neq \lambda_{\text{beleuchtung}}$$

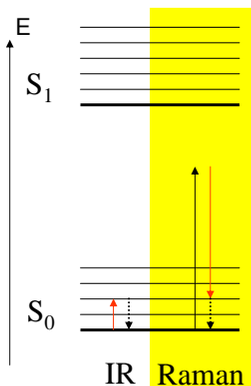
$$\Rightarrow f_{\text{gestreut}} \neq f_{\text{beleuchtung}}$$

$$E_{\text{gestreut}} \neq E_{\text{beleuchtung}}$$

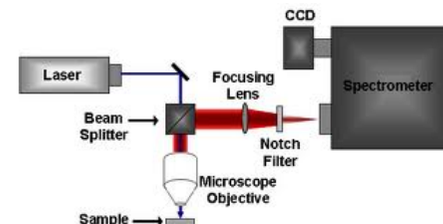
Was passierte mit der Energie?

Molekülschwingungen (s. IR)

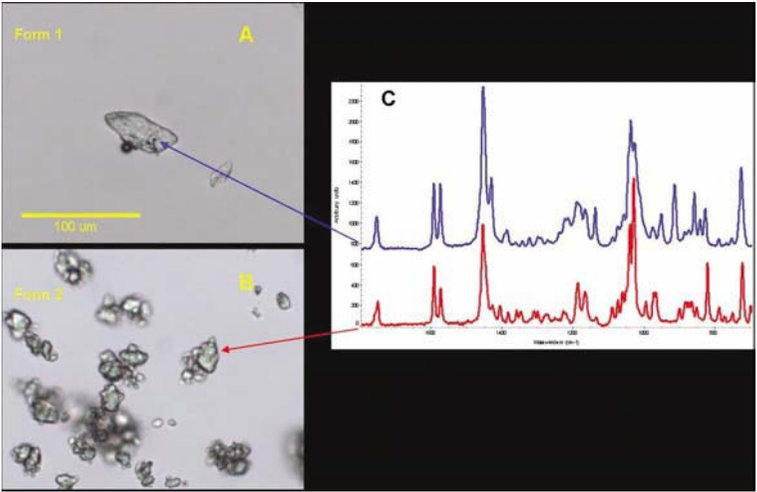
Sehr schwach



Raman-Spektroskop



Pharmazeutische Anwendung



Ende