



12 & 19 de Dezembro de 2017

# Espectrometria Atómica

- Espectrometria de absorção, emissão ou fluorescência atómica
- Atomização com chama, electrotérmica ou plasma



Ricardo Bettencourt da Silva  
[rjsilva@fc.ul.pt]

## Índice

1. Introdução
2. Espectrometria Atómica
3. Atomização em chama, electrotérmica e plasma
4. Instrumentação
5. Técnicas de preparação de amostras
6. Bibliografia recomendada

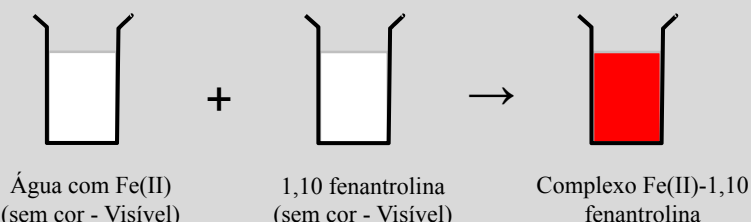
## 1. Introdução

### Espectrometria Molecular (UV/Vis):

- Espectro de banda ( $\sim 100$  nm): Pouco selectivo

Em Química Analítica, esta falta de selectividade é ultrapassada através do desenvolvimento de reacções colorimétrica selectivas:

Ex.: Determinação de ferro em água:



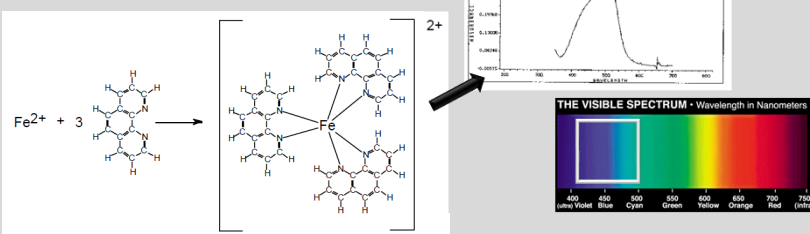
## 1. Introdução

### Espectrometria Molecular (UV/Vis):

- Espectro de banda ( $\sim 100$  nm): Pouco selectivo

Em Química Analítica, esta falta de selectividade é ultrapassada através do desenvolvimento de reacções colorimétrica selectivas:

Ex.: Determinação de ferro em água:

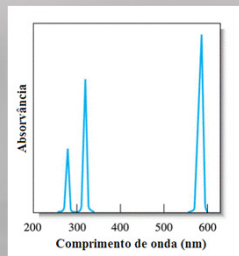


## 1. Introdução

### Espectrometria Atómica (UV/Vis):

As amostras são vaporizadas a 2000-8000 K e decompostas em átomos :

- ↳ Espectros de absorção, emissão e fluorescência de riscas estreitas ( $\sim 0,001$  nm);
- ↳ A concentração dos átomos é medida sem grandes interferências espetráis;
- ↳ Permite a análise multi-elementar com elevada selectividade;
- ↳ São técnicas de eleição para a análise de metais totais em concentrações de mg/kg a ng/g;
- ↳ A instrumentação é cara mas permite análises multi-elementares económicas.



## 2. Espectrometria Atómica

A atomização pode ser realizada numa chama:

Fenómenos que ocorrem na chama:

- 1) Evaporação do solvente;
- 2) Atomização do sólido;
- 3) Nalguns casos: excitação dos átomos no estado gasoso.



2000 – 3000 K

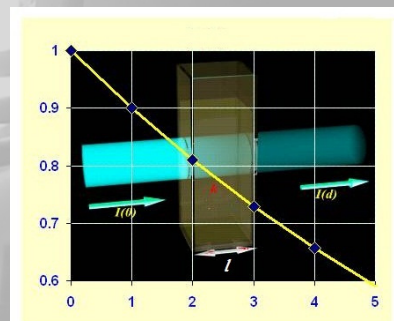
## 2. Espectrometria Atómica

A atomização pode ser realizada numa chama:

O fenómeno espectral mais usado é a absorção atómica:

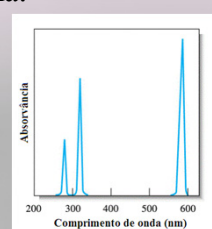
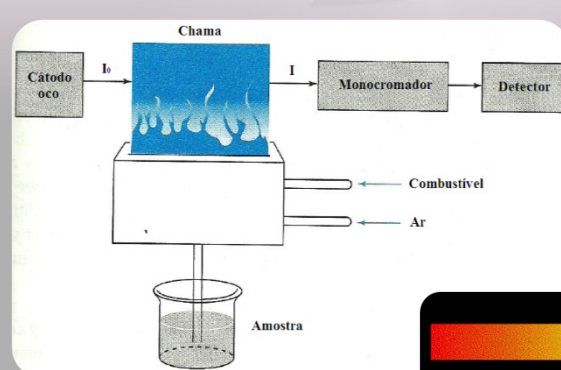
- ↳ Percurso óptico ( $l$ ): largura da chama (habitualmente 10 cm);
- ↳ São usadas lâmpadas de cátodo oco: emissão do elemento estudado;

- Segue a lei Lambert-Beer;
- $A = -\log T = -\log (I/I_0)$ ;
- $A \propto l \cdot c$  ( $c$  = concentração).



## 2. Espectrometria Atómica

Espectrometria de absorção atómica com chama:



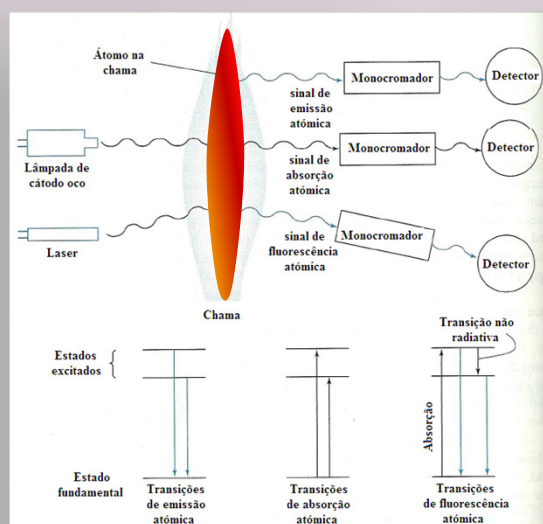
Espectro de absorção

Diferença entre espectros de absorção e emissão



## 2. Espectrometria Atómica

Emissão e fluorescência em chama:



- A fluorescência pode ser 100 vezes mais sensível que a absorção;
- A emissão em chama é usada na determinação de metais alcalinos (Na e K).

## 2. Espectrometria Atómica

Atomização à temperatura ambiente:

Alguns elementos podem se atomizados à temperatura ambiente.

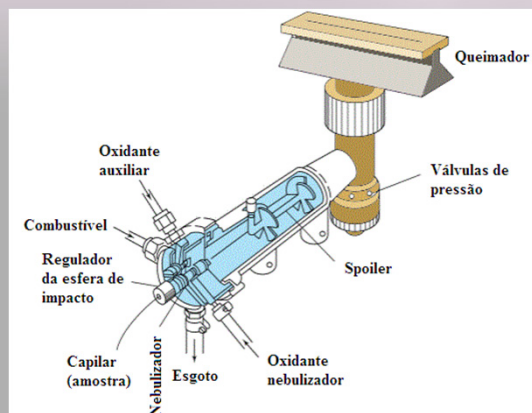
O Hg (II) é reduzido a Hg(0) com SnCl<sub>2</sub> num reactor em linha.



### **3. Atomização em chama, electrotérmica e plasma**



#### **3.1. Atomização em chama:**



- atomização muito popular;
- a nebulização antecede a atomização;
- Rendimento da nebulização  $\sim 5\%$ .

### **3. Atomização em chama, electrotérmica e plasma**



#### **3.1. Atomização em chama:**

A mistura combustível/oxidante mais comum é o acetileno/ar:

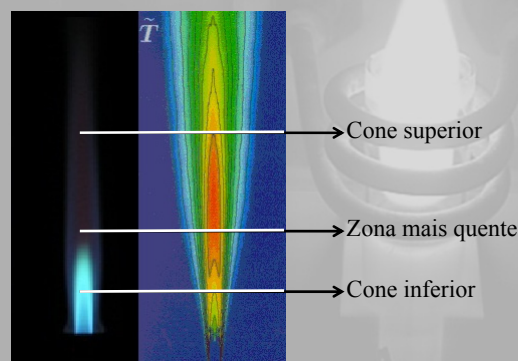
<b>Combustível</b>	<b>Oxidante</b>	<b>Temperatura (K)</b>
Acetileno, $\text{H}-\text{C}\equiv\text{C}-\text{H}$	Ar	2400-2700
Acetileno	Óxido nitroso, $\text{N}_2\text{O}$	2900-3100
Acetileno	Oxigénio	3300-3400
Hidrogénio	Ar	2300-2400
Hidrogénio	Oxigénio	2800-3000



### 3. Atomização em chama, electrotérmica e plasma

#### 3.1. Atomização em chama:

As chamas mais quentes são utilizadas para a análise de compostos mais refratários.



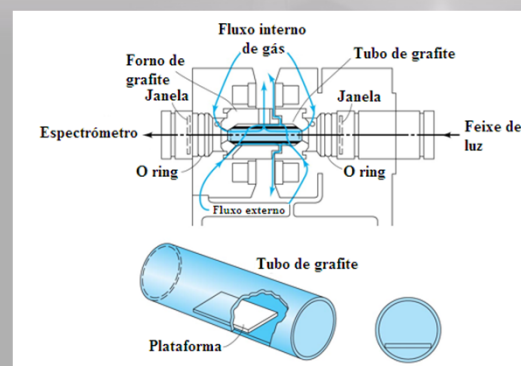
- A emissão da chama deve ser descontada;
- No cone superior formam-se óxidos e hidróxidos dos metais;
- Deve optimizar-se a mistura de gases e a zona de leitura para cada elemento.



### 3. Atomização em chama, electrotérmica e plasma

#### 3.2. Atomização electrotérmica:

Procede-se a um aquecimento electrotérmico da amostra.



- Sinal transiente (~10 s);
- Mais sensível que a chama;
- Menos preciso que a chama;
- Requer apenas 1-100 µL de amostra;

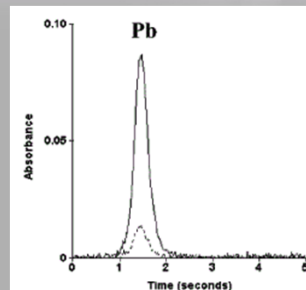
- Aquecimento em atmosfera de argon (temperatura recomendada 2550 °C por menos de 7 s).

### **3. Atomização em chama, electrotérmica e plasma**



#### **3.2. Atomização electrotérmica:**

Procede-se a um aquecimento electrotérmico da amostra.



- A atomização ocorre em poucos segundos após um aquecimento brusco da amostra (...)



A atomização é realizada após um tratamento térmico inicial (...)

### **3. Atomização em chama, electrotérmica e plasma**

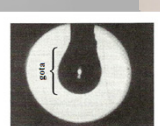
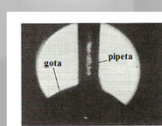


#### **3.2. Atomização electrotérmica:**

Procede-se a um aquecimento electrotérmico da amostra.



- Fornos com plataforma de L'vov:
  - ▶ permite um aquecimento mais brusco da amostra;
  - ▶ A amostra é introduzida no forno com uma micropipeta manual ou automática.

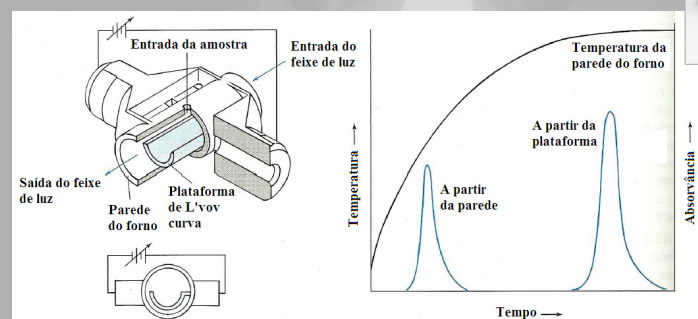


### 3. Atomização em chama, electrotérmica e plasma



#### 3.2. Atomização electrotérmica:

O aquecimento transversal do forno assegura uma maior homogeneidade da temperatura na plataforma:

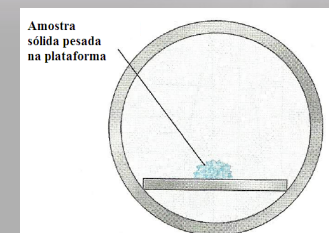


### 3. Atomização em chama, electrotérmica e plasma



#### 3.2. Atomização electrotérmica:

É possível proceder à introdução directa de sólidos:



### 3. Atomização em chama, electrotérmica e plasma

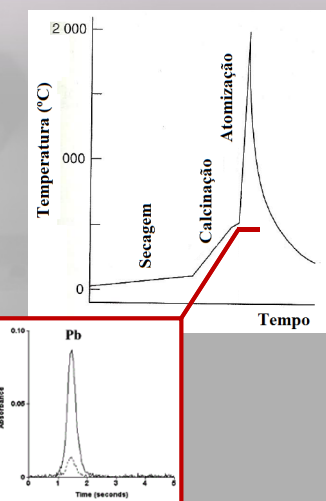


#### 3.2. Atomização electrotérmica:

Programação das rampas de temperatura:

O aquecimento é realizado com vista ao cumprimento das seguintes fases:

- 1) Evaporação: ~ 100 °C (~ 20 s);
- 2) Calcinação: 400-500 °C (~ 60 s);
- 3) Atomização: 2100-2600 °C (~ 10 s)  
[Paragem do fluxo de argón];
- 4) Limpeza: > 2600 °C (~ 3 s).



### 3. Atomização em chama, electrotérmica e plasma



#### 3.2. Atomização electrotérmica:

A atomização electrotérmica é mais susceptível a interferências de matriz. A utilização de modificadores de matriz resolve muitos destes efeitos:

- Estabilização do metal analisado: Ex. adição de  $\text{Pd}(\text{NO}_3)_2$  para formação de ligas metálicas com paládio;
- Volatilização de interferentes: Ex. adição de  $\text{NH}_4\text{NO}_3$  para a volatilização de  $\text{NaCl}$  da água do mar na forma de  $\text{NH}_4\text{Cl}$  e  $\text{NaNO}_3$ .



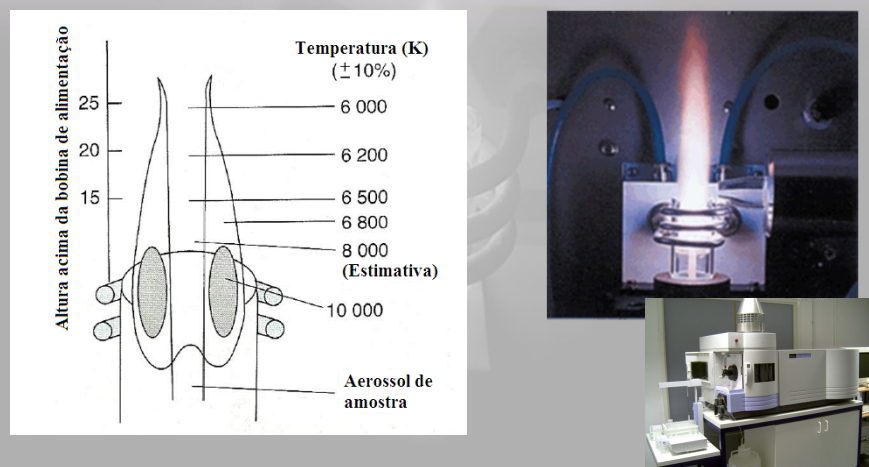
Os fornos têm uma vida limitada:  
200-400 atomizações.

### **3. Atomização em chama, electrotérmica e plasma**



3.3. Atomização com plasma-ICP (Inductively Coupled Plasma):

O plasma é duas vezes mais quente que a chama mais quente.

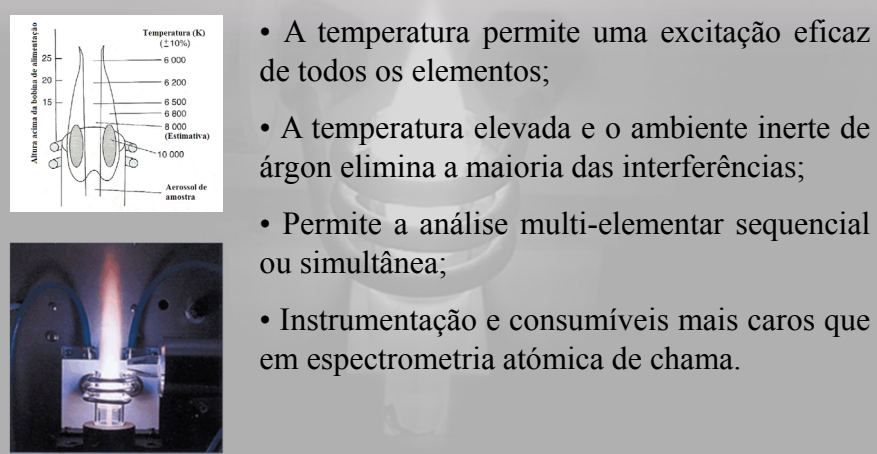


### **3. Atomização em chama, electrotérmica e plasma**



3.3. Atomização com plasma-ICP (Inductively Coupled Plasma):

O plasma é duas vezes mais quente que a chama mais quente.



### **3. Atomização em chama, electrotérmica e plasma**



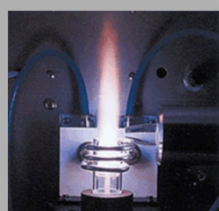
3.3. Atomização com plasma-ICP (Inductively Coupled Plasma):

O plasma é duas vezes mais quente que a chama mais quente.



(...)

-O plasma é iniciado com uma faísca e posteriormente alimentado com radiofrequências através de uma bobina de indução;



-O plasma pode consumir 15 L de argônio por minuto;

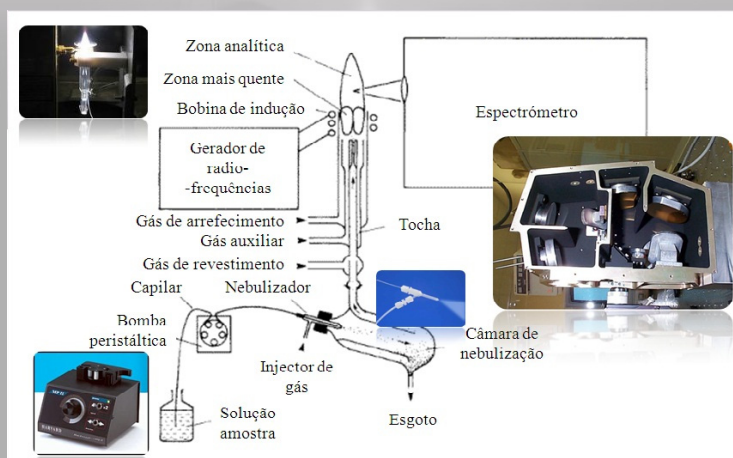
(...)

### **3. Atomização em chama, electrotérmica e plasma**



3.3. Atomização com plasma-ICP (Inductively Coupled Plasma):

(...) as soluções são nebulizadas antes de entrarem no plasma:



### 3. Atomização em chama, electrotérmica e plasma



#### 3.3. Atomização com plasma-ICP (Inductively Coupled Plasma):

Selecção de riscas:

As riscas devem ser seleccionadas em função da sensibilidade pretendida e da vulnerabilidade a interferências espetrais considerando a matriz analisada.

Os equipamentos têm listas das riscas de emissão e das possíveis interferências espetrais.

Quando são analisados teores elevados → usar riscas menos sensíveis.

Alguns sites têm essa informação disponível:



<http://www.inorganicventures.com/tech/periodic-table/>

### 3. Atomização em chama, electrotérmica e plasma



#### 3.3. Atomização com plasma-ICP (Inductively Coupled Plasma):

Selecção de riscas:

<http://www.inorganicventures.com/tech/periodic-table/>

Home > Tech Center > Interactive Periodic Table

**Interactive Periodic Table**

**Aluminum (Al)**  
Atomic Weight: 26.98154  
Oxidation State: +3

Need help? See key and tips below.

1	H	2	He	3	Li	4	Be	5	B	6	C	7	N	8	F	9	O	10	Ne	11	Na	12	Mg	13	Al	14	Si	15	P	16	S	17	Cl	18	Ar																																																																																			
11	Na	12	Mg	13	Al	14	Si	15	P	16	S	17	Cl	18	Ar	19	K	20	Ca	21	Sc	22	V	23	Cr	24	Mn	25	Fe	26	Co	27	Ni	28	Cu	29	Zn	30	31	Ga	32	Ge	33	As	34	Se	35	Br	36	Kr	37	Rb	38	Sr	39	Y	40	Zr	41	Nb	42	Mo	43	Tc	44	Ru	45	Pd	46	Ag	47	Cd	48	In	49	Sn	50	51	Sb	52	Te	53	I	54	Xe	55	Cs	56	Ba	57	Hf	58	Ta	59	W	60	Re	61	Pt	62	Au	63	Hg	64	Tl	65	Pb	66	Bi	67	Po	68	A	69	Rn	70	71	Lu

© 2001-2010 Inorganic Ventures

Aluminum - Periodic Table Element - Windows Internet Explorer

<http://www.inorganicventures.com/tech/periodic-table/elements/ai>

**Aluminum** [Tech | Periodic Table]

Location: Group 13, Period 3  
Atomic Weight: 26.98154  
Coordinate Number: 6  
Electron Formulas:  $[Ne]3s^23p^1$   
Ionization Energy:  $AI(4d^15s^2) = 2.699$

**Storage & Handling:** Keep tightly sealed when not in use. Store and use at 20-40 °C. Do not pipet from container. Do not return portions removed to the container.

**Chemical Compatibility:** Soluble in HCl, HNO<sub>3</sub>, HF and H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Avoid neutral media. Soluble in strongly basic halide forming the  $Al(OH)_4^{4-}$  species. Stable with most metals and inorganic anions. The phosphate is insoluble in water and only slightly soluble in acid.

**Stability:** 2-100 ppb levels stable for months in 1% HNO<sub>3</sub> / ICP container. 1-10,000 ppm solutions chemically stable in 2-5% HNO<sub>3</sub> / ICP container.

**AI Containing Samples (Preparation & Solution):** Metal (is best dissolved in HCl/ HNO<sub>3</sub>;  $\alpha$ -Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> / Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> fusion in Pt);  $\gamma$ -Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (soluble in acids such as HCl); Ores (carbonate fusion in Pt followed by HF dissolution); Organic Matrices (Sulfuric / peroxide digestion or nitric / sulfuric / perchloreic and decomposition, or dry ash and dissolution in dilute HCl).

**Atomic Spectroscopic Information:** (red text indicates severe = ~ conc.)

Technique / Line	Estimated D.L.*	Order	Type	Interferences
ICP-OES 394.401 nm	0.02/0.05 µg/mL	1	atom	II, Ce
ICP-OES 396.152 nm	0.03/0.06 µg/mL	1	atom	Mo, Zr, Ce
ICP-OES 167.078 nm	0.1/0.05 µg/mL	1	ion	Fe
ICP-MS 27 amu	30 ppt	n/a	M <sup>+</sup>	$^{12}C_2H_2$ , $^{12}CH_4$ , $^{14}CH_4$ , $^{12}C_2D_2$ , $^{12}CD_2$ , $^{12}C_2H_6$

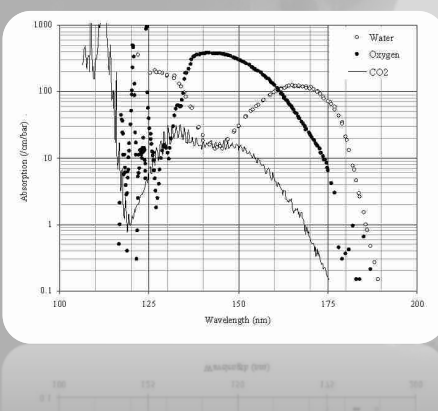
\*ICP-D.L.s are given as radial / axial view

### **3. Atomização em chama, electrotérmica e plasma**



#### **3.3. Atomização com plasma-ICP (Inductively Coupled Plasma):**

Também é possível determinar teores totais de F, Cl, Br, I e S por emissão de plasma. No entanto, estas emissões são tão energéticas que caem na zona do UV que é absorvido pelo O<sub>2</sub>.



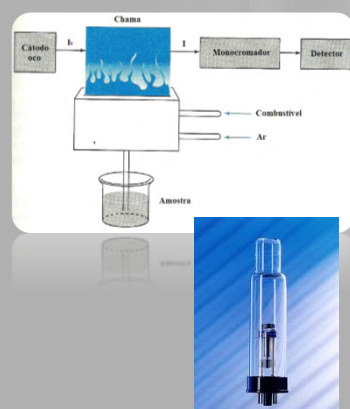
Abaixo de 189 nm é necessário purgar o espectrómetro com argônio ou azoto.

### **4. Instrumentação**

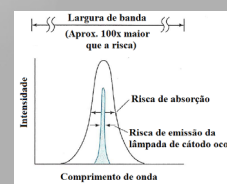


#### **4.1. Tipos de espetrómetros:**

Os espetrómetros atómicos são constituídos pelos mesmos componentes com pequenas diferenças *[Revisão]*:



- Em espetrometria de emissão não são usadas lâmpadas;
- As lâmpadas de cátodo oco permitem a obtenção de radiação tão monocromática quanto o necessário porque as lâmpadas são mais frias que a chama.





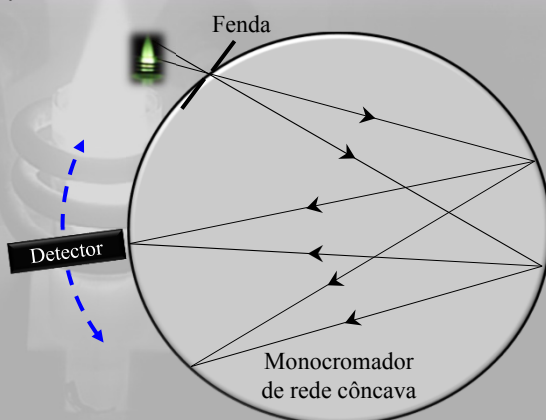
## 4. Instrumentação

### 4.1. Tipos de espectrómetros:

Existem dois tipos de detectores em espectrometria de emissão atómica com plasma ICP:

i) Detector sequencial:

Estes detectores são mais baratos mas demoram alguns segundos a medir a emissão a diferentes c.d.o. através da deslocação do detector (análise de 3 a 4 riscas por minuto).

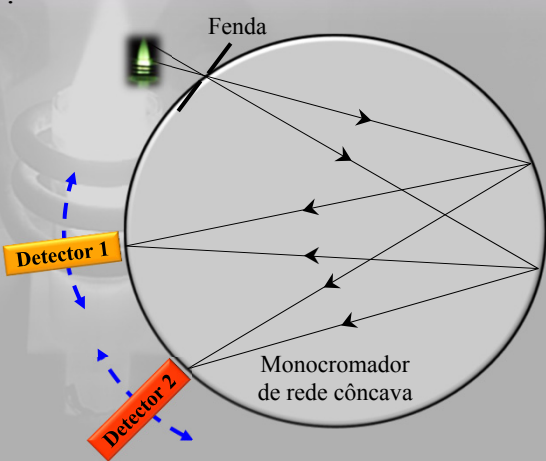


## 4. Instrumentação

### 4.1. Tipos de espectrómetros:

Existem dois tipos de detectores em espectrometria de emissão atómica com plasma ICP:

ii) Detectores multicanais ou simultâneos: Estes detectores podem medir, em simultâneo, a emissão a vários (por vezes dezenas) c.d.o.

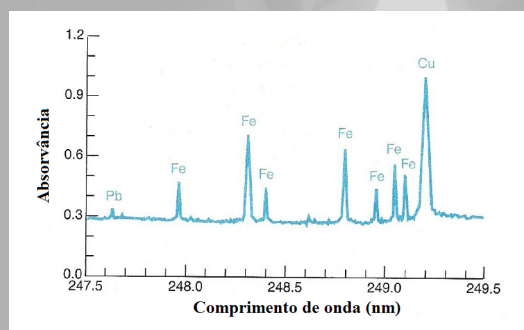


## 4. Instrumentação



### 4.2. Correcção de fundo

Os espectrómetros atómicos têm de ser capazes de distinguir o sinal do analito da absorção, emissão e dispersão de radiação da matriz da amostra e da fonte de atomização.



Neste sinal de Espectrometria da Absorção Atómica Electrotérmica (EAAEt), os elementos absorvem sobre um fundo de 0,3 u.a.

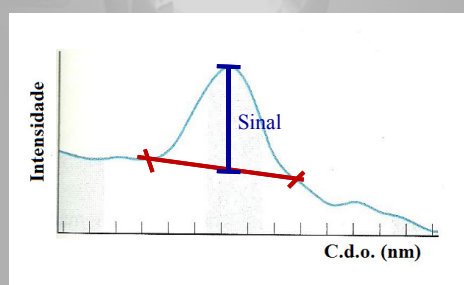
## 4. Instrumentação



### 4.2. Correcção de fundo

#### 4.2.1. Correcção da linha de base:

Em EAAEt e Espectrometria de Emissão Atómica com Plasma de ICP (EEAP-ICP) a correcção da absorção e emissão do fundo é baseada na subtração da linha de base:



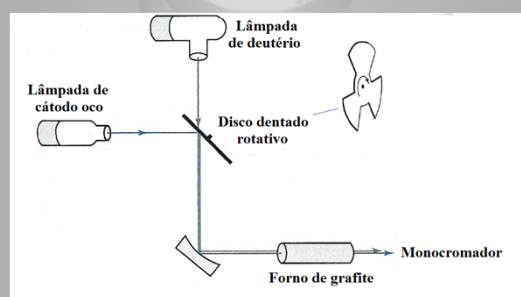
## 4. Instrumentação



### 4.2. Correcção de fundo

#### 4.2.2. Correcção com lâmpada de deutério

Em absorção atómica, a medição alternada da absorção na chama de radiação de um lâmpada de cátodo oco e de uma lâmpada de deutério (espectro contínuo) permite corrigir a emissão e dispersão de radiação na chama:



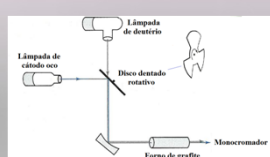
## 4. Instrumentação



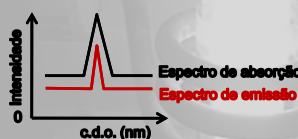
### 4.2. Correcção de fundo

#### 4.2.2. Correcção com lâmpada de deutério

(...)



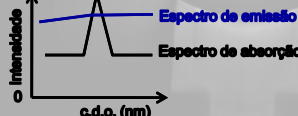
Lâmpada de cátodo oco:



Absorção do analito+fundo

Diferença:  
Abs. do analito

Lâmpada de deutério:



Absorção do fundo  
(abs. desprezável do analito)



## 4. Instrumentação

### 4.3. Limites de detecção

Limite de detecção (LD):

Menor concentração que se distingue da ausência de sinal:

LD (EAAC) > (...)

LD (EEAP-ICP) > (...)

LD (EAAEt).

Ele- mento	Limite de Detecção (ng/ml)				
	EAAC	EAAEt	EEAC	EEAP- ICP	EFAC
Al	30	0.1	5	0.2	5
As	200	0.5	—	2	15
Ca	1	0.25	0.1	0.0001	0.4
Cd	1	0.01	2000	0.07	0.1
Cr	4	0.03	5	0.08	0.6
Cu	2	0.05	10	0.04	0.2
Fe	6	0.25	50	0.09	0.3
Hg	500	5	—	—	5
Mg	0.2	0.002	5	0.003	0.3
Mn	2	0.01	—	0.01	1
Mo	5	0.5	100	0.2	8
Na	0.2	0.02	0.1	0.1	0.3
Ni	3	0.5	600	0.2	0.4
Pb	8	0.1	200	1	5
Sn	15	5	300	—	200
V	25	1	200	0.06	25
Zn	1	0.005	50000	0.1	0.1



## 4. Instrumentação

### 4.3. Limites de detecção

Limite de detecção (LD):



Queen Mary 2: 150 000 Ton

1 ppm

1 ppb



Capitão: 150 kg



Chapéu: 150 g

## 4. Instrumentação



### 4.4. Interferências

As medições de espectrometria atómica podem ser afectadas por vários tipos de interferências:

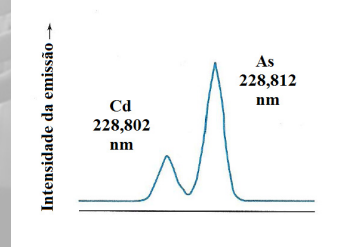
4.4.1. Interferências espetrais: Resultam da utilização de riscas afectadas pela presença de riscas de outros elementos.

**Exemplo:** riscas de emissão de Cd e As.

**Solução:** Utilizar outra risca;

**Nota 1:** Este efeito é função da concentração do interferente.

**Nota 2:** A emissão e absorção de bandas moleculares, discutida atrás, também é classificada como interferência espectral.



## 4. Instrumentação



### 4.4. Interferências

As medições de espectrometria atómica podem ser afectadas por vários tipos de interferências:

4.4.2. Interferências químicas: Ocorrem quando um componente da matriz reduz o rendimento da atomização.

**Exemplo:** O ião sulfato e o ião fosfato reduzem a disponibilidade do ião cálcio para a atomização (formam-se sais pouco voláteis).

**Solução 1:** Adição de lantânio ( $\text{La}^{3+}$  liga-se preferencialmente ao fosfato);

**Solução 2:** Utilizar uma chama de acetileno/óxido nitroso.



## 4. Instrumentação

### 4.4. Interferências

As medições de espectrometria atómica podem ser afectadas por vários tipos de interferências:

**4.4.3. Interferências de ionização:** Podem ocorrer na análise de metais alcalinos a baixa temperatura e em outros elementos a altas temperaturas. A 2450 K, o sódio e o potássio estão ionizados a 5 % e 33 % respectivamente. Esta ionização reduz a emissão ou absorção atómica.

**Exemplo:** A ionização do potássio pode ser eliminada através da adição de 1000 mg/L de cloreto de césio: tampão de ionização.



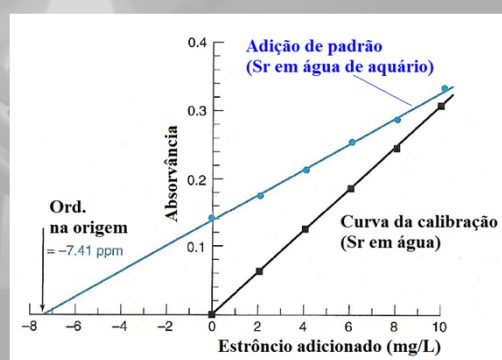
## 4. Instrumentação

### 4.4. Interferências

As medições de espectrometria atómica podem ser afectadas por vários tipos de interferências:

**4.4.4. Gestão de efeitos de matriz nas amostras:**

- i) Calibração com padrões de matriz ajustada;
- ii) Método de adição padrão:



## **5. Técnicas de preparação de amostras**

### **5.1. Introdução:**

A determinação do teor em metais totais em amostras líquidas com matrizes complexas ou em amostras sólidas pode envolver uma destruição prévia da matriz.



## **5. Técnicas de preparação de amostras**

### **5.1. Introdução**

A maior parte dos compostos inorgânicos solubiliza-se em ácidos. No entanto, alguns podem volatilizar-se no processo.



A maioria dos materiais orgânicos podem ser decompostos por ácidos ou numa calcinação a seco (não adequada para elementos voláteis).

Numa digestão ideal obtém-se uma solução límpida (...)

## **5. Técnicas de preparação de amostras**

### **5.2. Digestão em via húmida em sistema aberto**

Consiste na destruição da matriz da amostra por intermédio da adição de reagentes num vaso aberto para a atmosfera;

Este sistema é induzido a reagir com um aquecimento de placa ou banho Maria (temperatura máxima: ponto de ebulição dos reagentes – salvaguardando situações de segura);

Reagentes mais usados: ácido minerais (na maioria oxidantes);

Elimina interferentes (...);

O ácido sulfúrico torna as soluções muito viscosas (...);



## **5. Técnicas de preparação de amostras**

### **5.3. Digestão em via húmida em sistema fechado**

Evita a volatilização de alguns elementos.

Protege a amostra de contaminações.

Torna a decomposição 3 a 10 vezes mais rápida visto que a temperatura atinge valores superiores ao ponto de ebulição à pressão atmosférica;

As temperaturas atingidas são limitadas pela resistência física e química dos vasos (vasos PTFE e PFA podem atingir temperaturas acima dos 200 °C);

Habitualmente são usados os seguintes ácidos: nítrico, clorídrico, perclórico e fluorídrico.



Bomba PTFE  
clássica: Recipiente de Teflon (20-125 ml) contido num copo de níquel ou aço inox.

## **5. Técnicas de preparação de amostras**

### **5.4. Combustão em sistema aberto**

O método mais simples: calcinação numa mufla a 400-800 °C;

Este método pode levar a perdas de muitos elementos! (ex. acima de 500 °C podem ocorrer perdas de Pb e Cd devido à formação dos seus halogenetos);

A calcinação de alguns materiais pode ser muito lenta!

Por vezes é difícil retomar os materiais calcinados;

Vantagem: Não necessita de reagentes e da intervenção do operador



## **6. Bibliografia recomendada**

1 – D. C. Harris, Quantitative Chemical Analysis, W. H. Freeman and Company, New York, USA, 2007.

2 – D. A. Skoog, F. J. Holler, S. R. Crouch, Principles of Instrumental Analysis, 6th Ed., Thomson Higher Education, USA, 2007.