

Т. САКС, Н. САМЕЛЬ, А. ЯГОМЯГИ, А. ИВАНОВ

## РАЗДЕЛЕНИЕ МЕТИЛОВЫХ ЭФИРОВ ВЫСШИХ ЖИРНЫХ КИСЛОТ МЕТОДОМ ПРЕПАРАТИВНОЙ ГАЗОВОЙ ХРОМАТОГРАФИИ

### II. Preparative разделение

T. SAKS, N. SAMEL, A. JAGOMÄGI, A. IVANOV. KÕRGEMATE RASVHAPETE METOOLESTRITE  
 LAHUTAMINE PREPARATIIVSE GAASIKROMATOGRAAFIA MEETODIL. II. PREPA-  
 RATIIVNE ERALDAMINE

T. SAKS, N. SAMEL, A. JAGOMÄGI, A. IVANOV. PREPARATIVE PURIFICATION OF METHYL  
 ESTERS OF HIGHER FATTY ACIDS BY GAS CHROMATOGRAPHY. II. PREPARATIVE  
 SEPARATION

Целью препаративной газохроматографической (ПГХ) очистки некоторых метиловых эфиров высших жирных кислот (МЭ ЖК) являлось получение названных МЭ ЖК со степенью чистоты свыше 90% — для дальнейшего их использования в качестве стандартов и снятия спектров. Эксперименты по ПГХ-разделению и очистке проводились в разреженной атмосфере газа-носителя [1] со смесью «линол», содержащей метиловые эфиры пальмитиновой (16:0), стеариновой (18:0), олеиновой (18:1), линолевой (18:2) и линоленовой (18:3) кислот (табл. 1), а также с метиловым эфиром арахидоновой кислоты (20:4), выделенной из липидов (табл. 2). Аппаратура для ПГХ-разделения: хроматограф Хром-31 КЗ с подключенным к нему (последовательно к ловушке) вакуумным насосом ВН-461 М.

Параметры опытов по ПГХ-разделению смеси «линол» и очистке МЭ арахидоновой кислоты приведены в табл. 3.

В табл. 1 даны результаты выделения ПГХ чистых МЭ ненасыщенных ЖК из смеси «линол». Для очистки МЭ линоленовой кислоты до 99,3% было достаточно одного этапа очистки. Для очистки МЭ линоле-

Таблица 1

Наименование соединений (по порядку их выхода)	Содержание МЭ ЖК, %					
	В на- чаль- ной пробе	I этап разделения			II этап разделения	
		I фр.	II фр.	III фр.	I фр.	II фр.
МЭ пальмитиновой кислоты	5,6	—	—	—	—	—
МЭ стеариновой кислоты	5,2	5,0	—	—	2,9	—
МЭ олеиновой кислоты	22,7	84,0	4,0	0,1	96,1	0,4
МЭ линолевой кислоты	14,5	11,0	95,8	0,6	1,0	99,6
МЭ линоленовой кислоты	52,4	—	0,2	99,3	—	—

Таблица 2

## Результаты препаративной очистки МЭ арахидоновой кислоты

Наименование веществ (по порядку их выхода)	Содержание МЭ ЖК, %		
	в началь- ной пробе	I разде- ление	II разде- ление
МЭ пальмитиновой кислоты	6,3	2,3	—
МЭ олеиновой и линолевой кислоты	47,7	29,6	0,9
МЭ арахидоновой кислоты	7,2	49,6	97,1
Неидентифицированные компоненты	38,8	18,5	2,0

Таблица 3

## Параметры ПГХ-разделения МЭ ЖК

Параметры	ПГХ-разделение смеси «линол»	ПГХ-очистка МЭ ара- хидоновой кислоты
Длина колонки	3,5 м	2 м
Внутр. диам. колонки	10 мм	10 мм
Твердый носитель	Хроматон-N-AW 0,4—0,63 мм	Динохром-II 0,315—0,5 мм
Жидкая фаза	ПЭГ-20 м (10% от веса твердого носителя)	Гептафениловый эфир (7% от веса твердого носителя)
Температура, °С		
колонки	235	255
испарителя	400	400
катарометра	300	290
распределительного крана	300	260
ловушек	—60	—60
Вводимая доза	60 мкл	от 200 до 600 мкл
Давление газа-носителя (Не)		
на выходе из колонки	4,2 мм рт. ст.	3,9 мм рт. ст.
Уровень улавливания	не менее 92%	не менее 90%

вой кислоты до 99,6% и МЭ оленовой кислоты до 96,1% потребовалась дополнительно вторая очистка. В результате очистки ПГХ МЭ арахидоновой кислоты (табл. 2), проводившейся в два этапа, был получен светло-желтый маслянистый продукт, степень чистоты которого, определенная газохроматографическим методом, составила 97,1%.

## Выводы

1. Экспериментально доказана возможность препаративного газохроматографического разделения смеси МЭ ЖК в условиях разреженной атмосферы газа-носителя.
2. Установлено, что в разреженной атмосфере газа-носителя лучшие результаты получены в опытах с полимерными стационарными фазами, летучесть которых практически не зависит от давления в колонке.

## ЛИТЕРАТУРА

1. Сакс Т., Иванов А., Самель А. Разделение метиловых эфиров высших жирных кислот методом препаративной газовой хроматографии. I. Предварительные опыты. — Изв. АН ЭССР, Хим., 1978, т. 27, № 3, с. 207—208.