

Données de validation

Numéro de fiche	Titre
METROPOL_347	Ethylamine M-347

Données de validation principales

Généralités

Substance _____ Ethylamine

Existe-t-il une VLEP ? _____ oui

VLEP 8h _____ 9,4 mg/m³

Existe-t-il une VLEP CT ? _____ oui

VLEP CT _____ 28,2 mg/m³

Choix du domaine de validation :

Cette méthode s'applique à la majorité des amines non aromatiques primaires et secondaires. Elle permet de couvrir une gamme de concentrations comprises entre 0,24 à 150 mg/m³ pour 50 L d'air prélevés.

Débit prélèvement _____ 1 L/min

Conditions analytiques

1 injecteur :

PASSEUR AUTOMATIQUE

Volume injecté _____ 10 µL

Programme de température _____ non

Commentaires :

10 à 20 µL

1 colonne :

Colonne _____ PHASE INVERSE C18

Nature phase _____ C18

Granulométrie _____ 5 µm

Longueur _____ 25 cm

Diamètre _____ 4,6 mm

Programme de température _____ non

1 détecteur :

ULTRA VIOLET(UV)

Longueur d'onde 1 (ou excitation) en nm _____ 250

Phase mobile	Pourcentage	Présence d'un tampon	Commentaires / Débit
ACETONITRILE	55	non	Mélange acétonitrile/eau à moduler en fonction de l'amine à doser
EAU	45		

Recommandations particulières :

Débit de l'éluant : 1 mL/min

Informations complémentaires**PRÉPARATION DES ÉTALONS****Préparation du dérivé :****Formation du dérivé**

Diluer 0,75 g de chlorure de toluoyl dans 30 mL d'acétonitrile.

Ajouter un excès d'amine ($0,6 \cdot 10^{-2}$ mol), 5 mL de NaOH 20 % et agiter le mélange pendant 20 minutes.

Évaporer l'acétonitrile à l'aide d'un évaporateur rotatif sous vide à 45-50°C.

Récupération, lavage et séchage

Reprendre l'échantillon avec 20 mL de chlorure de méthylène.

Verser dans une ampoule à décanter et ajouter 30 mL d'une solution HCl 1 N. Faire l'extraction en éliminant la phase aqueuse.

Refaire une extraction en ajoutant de l'eau à la phase organique. Éliminer l'eau.

Récupérer la phase organique, la sécher par percolation sur $MgSO_4$ (2 passages successifs dans une cartouche remplie de $MgSO_4$).

Évaporer le solvant avec un évaporateur rotatif sous vide, à froid (ou à pression atmosphérique, à 40° C) pour récupérer l'extrait sec. Placer l'extrait au dessiccateur sous vide 24 heures.

La pureté du produit dérivé est vérifiée par une analyse en spectrométrie infrarouge ou spectrométrie de masse.

Préparation de la gamme d'étalons

Peser 10 mg de dérivé étalon, les dissoudre dans 10 mL d'acétonitrile. Si tout n'est pas soluble, ajouter une quantité connue de tétrahydrofurane.

Diluer ensuite cette solution mère pour obtenir la gamme d'étalonnage souhaitée.

ÉTALONNAGE

Injecter dans la colonne chromatographique une quantité aliquote de chaque solution étalon préparée. Trois solutions couvrant la plage des concentrations escomptées sont analysées.

Tracer une courbe d'étalonnage.

DOSAGE

Injecter les solutions de désorption (dispositifs utilisés, blancs de terrain, blancs de laboratoire) dans les mêmes conditions analytiques.

Diluer les échantillons trop concentrés jusqu'à une teneur correspondant à la gamme d'étalonnage.

EXPRESSION DES RÉSULTATS

La concentration des échantillons est déterminée à partir de la courbe d'étalonnage.

La concentration en amine dans l'atmosphère est donnée par :

$$C \text{ (mg / m}^3\text{)} = (C_x - C_b) \times \frac{v}{V} \times \frac{M_1}{M_2}$$

avec : C_x (mg/L) : concentration de dérivé dans la solution analysée C_b (mg/L) : moyenne des concentrations de dérivé dans les blancs de laboratoire v (mL) : volume de la solution analysée V (L) : volume d'air prélevé M_1 (g/mol) : masse moléculaire de l'amine (cf. tableau ci-dessous) M_2 (g/mol) : masse moléculaire de son dérivé (cf. tableau ci-dessous)

Masse moléculaire des amines et de leurs dérivés	M1	M2
Ethylamine	45	163

% de récupération obtenu sur 4 essais de dopage avec 10 µL de solution standard.

Solution standard éthylamine (g/L)	% récupération
8,98	98

44,91	97
89,83	96
179,65	99