



Avance Beginners • Guide

Benutzerhandbuch

Deutsche Version

Version 005



© Bruker Corporation

Dieses Manual ist urheberrechtlich geschützt. Eine Reproduktion dieses Manuals oder einer entsprechenden Übersetzung ist, sei es im Ganzen oder auch nur auszugsweise, ohne schriftliche Zustimmung/Autorisierung durch Bruker untersagt. Bruker behält sich zu jedem Zeitpunkt vor, dieses Manual ohne vorherige Bekanntmachung/Ankündigung beliebig zu ändern.

Dieses Handbuch wurde erstellt von

Eammon Butler, Ursula Ackermann und Frank Decker

© Donnerstag, 7. Juli 2011 Bruker Corporation

Rheinstetten, Deutschland

T/N: Z31633D

DWG-Nr: 1344005

Für zusätzliche technische Informationen zögern Sie bitte nicht Ihre nächste Bruker Niederlassung oder Bruker Deutschland direkt anzusprechen:

Bruker Corporation
am Silberstreifen
D-76287 Rheinstetten
Germany
Phone: + 49 721 5161 0
FAX: + 49 721 5171 01
E-Mail: service@bruker.de
Internet: <http://www.bruker.com>

Inhaltsverzeichnis

1	Einführung	7
1.1	Gefahrenquellen	7
1.2	Software Version und Kommando Syntax	8
2	Sicherheit	9
2.1	Magnetische Sicherheit	9
2.1.1	Sicherheitsvorkehrungen in der Innenzone	11
2.1.2	Sicherheitsvorkehrungen in der AussenZone	11
2.2	Kältetechnische Sicherheit	11
2.3	Elektrische Sicherheit	12
2.4	Chemische Sicherheit	12
2.5	CE Zertifizierung	12
3	Einführende Theorie und Terminologie	13
3.1	NMR Analyse von Chloroform	15
3.2	Referenz Verbindungen, Hertz, ppm	17
3.3	¹ H-NMR-Chemische Verschiebung	18
3.4	Protonenspektrum von Benzol	20
3.5	Protonenspektrum von Benzylacetat	21
3.6	Protonen Spektrum von Ethylbenzol mit Spin-Spin- Kopplung	23
3.7	Entkopplung	25
3.8	FID und Spektrum	27
4	Systembeschreibung	29
4.1	Bedienerkonsole und Verbindungen	29
4.2	Konsole	30
4.3	Verbindung zwischen Host Computer und IPSO	31
4.4	Magnet, Shim System, HPPR und Probenkopf	31
4.5	Magnet und Magnet Dewar	34
4.5.1	Raum Temperatur Bohrung	34
4.5.2	Helium Tank	35
4.5.3	Stickstoff Tank	37
4.6	Einführung in das Locksystem	37
4.7	Probenköpfe	38
4.8	Dual QNP Probenkopf	41
4.9	Probenkopf-Wechsel	42
5	Basis Prozeduren	43
5.1	BSMS Control Suite Fenster	43
5.2	Speicherung eines Satzes von Shim Werten (Write Shim Kommando)	45
5.2.1	Einlesen einer gespeicherten Shim-Datei (Read Shim Kommando)	45
5.2.2	BSMS Control Suite Fenster Funktionen	45
5.2.3	Proben Kontroll Funktionen	46
5.2.4	Manuelle Lock Funktionen	46
5.2.5	Manuelle Shim Funktionen	47
5.2.6	Helium Level Funktionen	47
5.3	Einführen der Probe in den Spinner	48
5.4	Einführen von Probe und Spinner in den Magneten	48
5.5	Spinnen der Probe	50

5.6	Tuning and Matching des Probenkopfes	50
5.6.1	Tuning und Matching bei Verwendung der automatischen Routine	50
5.6.2	Tuning und Matching bei Verwendung der manuellen Routine	51
5.6.3	Tuning und Matching älterer Generationen von Probenköpfen	53
5.6.4	Tuning und Matching unter Verwendung der HPPR LEDs	54
5.6.5	Tuning und Matching mehrerer Kerne von Probenköpfen älterer Generationen	55
5.7	Locken der Probe	56
5.7.1	Prozedur um die Probe zu 'Locken'	57
5.8	Shimmen	58
5.8.1	Anfangs-Shimmen	59
5.8.2	Routine Shimmen	59
5.9	BSMS Keypad	60
6	Vorbereitung zur Akquisition, Datensätze, edasp/eda Kommandos	61
6.1	Datensätze	61
6.2	Erzeugung eines Datensatzes	63
6.3	Spektrometer Parameter edasp	64
6.3.1	Aufbau des 'edasp'-Fensters	65
6.3.1.1	Frequenz	65
6.3.1.2	Logischer Kanal	66
6.3.1.3	FCUs	66
6.3.1.4	Verstärker	67
6.3.1.5	Vorverstärker	68
6.3.2	Einige Bestandteile des 'edasp'-Fensters	68
6.4	Basis-Akquisitionsparameters: Die 'eda'-Tabelle	68
6.4.1	Numerische Erklärung von Sende-, Basis- und Offset-Frequenzen	75
7	Protonen Spektrum	79
7.1	Erzeugung eines neuen Datensatzes	79
7.2	Einlesen des Standard-Parametersatzes	80
7.2.1	Das "getprosol" Kommando	80
7.3	Setzen der Empfängerverstärkung	82
7.4	Beginn der Akquisition	82
7.5	Fourier Transformation und Phasenkorrektur des Spektrums	83
7.6	Grundlegende Prozessierung: Fourier Transformation	83
7.7	Phasenkorrektur	84
7.8	Kalibrierung des Spektrums	86
7.8.1	Prozedur um ein Spektrum horizontal zu Spreizen	86
7.8.2	Kalibrierungsprozedur	87
7.9	Justieren der Spektralen Breite mit der SW-SFO1 Funktion	88
7.9.1	Einstellen von SW für das Cholesterylacetat Spektrum	88
7.10	Erhöhung der Scan-Anzahl	89
8	Die NMR-Probe	91
8.1	Wahl des Lösungsmittels	91
8.2	Probenröhrchen	92
8.3	Probenbehandlung	93
9	¹³C Spektrum ohne Entkopplung	95
9.1	Prozedur	95
10	¹³C Spektrum mit Entkopplung	99

10.1	Prozedur	99
10.2	Ermittlung der Entkopplungsfrequenz	99
10.3	Einstellung der Entkopplungsparameter.....	101
10.4	Das Pulsprogramm zgpg30	101
11	Pulsprogramme/Kommando ased	105
11.1	Das Puls Programm "zg" and "zg30"	105
11.2	Details des 'zg30'-Programmes.....	105
11.3	Das Kommando "ased"	108
12	Grundlegende Fehlerbehebung	109
12.1	An- und Ausschalten des Spektrometers	110
12.2	Anschalten des Spektrometers.....	110
12.3	Ausschalten des Spektrometers.....	113
13	Kontakt.....	115
	Figuren.....	117
	Tabellen.....	119
	Index	121



1 Einführung

Ziel dieses Handbuches ist es, einen relativ unerfahrenen Benutzer zu befähigen, eine Reihe von grundlegenden hochauflösenden 1-D- (eng. High Res.) NMR-Experimenten auszuführen. Als Beispielsubstanz wird Cholesterylacetat herangezogen. Es werden sowohl Protonen- als auch Kohlenstoffmessungen (mit und ohne Protonenentkopplung) beschrieben. Benutzt werden die Standardparametersätze, die mit dem Topspin-Softwarepaket geliefert werden, um den Benutzer zu unterstützen. Der Benutzer soll lernen, diese Standardparametersätze einzulesen. Darüber hinaus werden große Anstrengungen unternommen, dem Benutzer die Bedeutung der verschiedenen Parameter verständlich zu machen. Dieses Handbuch wird sich insbesondere mit der Datenaufnahme befassen, was in einem gewissen Maß auf Kosten der Beschreibung der weiteren Datenverarbeitung geht. Dieser Ansatz minimiert die Zeit, die direkt am Spektrometer verbracht werden muß, was von besonderer Bedeutung ist, wenn größere Gruppen von Studenten ausgebildet werden. In diesem speziellen Fall kann die Datenverarbeitung an separaten Computern mit Hilfe der mit dem Spektrometer ausgelieferten Dokumentation erarbeitet werden.

Für den Unterricht mit diesem Handbuch wird vorausgesetzt, dass der Benutzer:

1. grundlegende Kenntnisse über das Topspin-Softwarepaket besitzt;
2. über einen oder mehrere Probenköpfe verfügt, mit denen Protonen oder Kohlenstoff, sowie Kohlenstoff unter gleichzeitiger Protonenentkopplung gemessen werden können;
3. über grundlegende Kenntnisse der Benutzung des BSMS-Control-Suite-Fensters oder BSMS-Pad verfügt.

Obwohl viel Mühe darauf verwendet wurde schrittweise alles zu erklären, werden neue Benutzer vielleicht doch noch einige Fragen haben und benötigen die Unterstützung von erfahren Benutzern. Das Ziel dieses Handbuches ist es, einem Benutzer ein unabhängiges Arbeiten zu ermöglichen und ein Grundverständnis über die Arbeitsweise mit dem System zu vermitteln, wo immer dies möglich ist. Die notwendige Zeit zur Einweisung neuer Benutzer wird mit diesem Handbuch hoffentlich deutlich verkürzt.

1.1 Gefahrenquellen

Das nachfolgende Kapitel wird sich detailliert mit Sicherheitsaspekten beschäftigen, aber gleich zu Beginn ist es wichtig, einige potentielle Gefahren hervorzuheben, die beim Umgang mit Spektrometern im Einführungsstadium auftreten können. Für ein derartig hochentwickeltes System gibt es für einen unerfahrenen Benutzer nur erstaunlich wenige Möglichkeiten Schaden anzurichten. Sie lassen sich gut darstellen. Im normalen Betrieb treten die meisten Schäden auf, wenn:

1. die Probe aus dem Magnet entfernt wird, während die Bohrung (sample lift) verschlossen ist;
2. die Probe ohne eingeschalteten Luftstrom in den Magneten gesetzt wird;
3. die emittierten RF-Pulse zu lang sind oder zu hohe Leistung haben (oder beides);
4. Kabel falsch oder gar nicht angeschlossen sind.

Neue Benutzer sollten sich mit diesen potentiellen Gefahren vor Benutzung des Spektrometers vertraut machen. Den Systemverwaltern wird geraten sicherzustellen, dass neue Benutzer die oben aufgeführten Punkte verstanden haben.

1.2 Software Version und Kommando Syntax

Dieses Handbuch wurde für die Topspin Version 2.0 geschrieben. Aufforderungen verschiedene Kommandos einzugeben, werden überall im Handbuch hervorgehoben. Das einzugebende Kommando ist in Hochkommas gesetzt und magentafarben, zum Beispiel,

geben Sie 'eda' ein

bedeutet, daß der Befehl 'eda' in die Befehlszeile einzutragen ist und "RETURN" oder "ENTER" zu drücken ist.

2 Sicherheit

Wegen der Anwesenheit des starken Magneten unterscheiden sich die Sicherheitsvorkehrungen für NMR-Spektrometer deutlich von denen anderer Laborge-räte. Bei der Planung eines NMR-Laboratoriums oder bei der Ausbildung von Personal, welches in oder in der Nähe des Laboratoriums arbeiten soll, ist diese Tatsache von größter Bedeutung. Solange alle Vorschriften korrekt eingehalten werden, ist das Arbeiten in der Umgebung von supraleitenden Magneten absolut sicher und ohne bekannte medizinische Nebenwirkungen. Bei Nachlässigkeiten kann es allerdings zu ernsthaften Unfällen kommen. Es ist absolut wichtig, dass Leute, die in der Umgebung des Magneten arbeiten, die potentiellen Gefahren genau kennen und verstanden haben.

Besonders wichtig ist, dass Träger von Herzschrittmachern oder metallischen Implantaten niemals in die Nähe der Magneten dürfen

Der Magnet ist potentiell gefährlich in Bezug auf:

1. die großen Anziehungskräfte, die er auf ferromagnetische Gegenstände aus-übt;
2. den großen Inhalt von flüssigem Stickstoff und Helium.

2.1 Magnetische Sicherheit

Der Magnet ist in allen Richtungen von einem Magnetfeld umgeben. Dieses Feld (sog. Streufeld) ist unsichtbar und macht deshalb das Anbringen von Sicherheitshinweisen an angemessenen Orten notwendig. Gegenstände aus ferromagnetischen Materialien, z.B. Eisen, Stahl etc. werden vom Magneten angezogen. Wird ein ferromagnetischer Gegenstand zu nah an den Magneten herangebracht, kann er plötzlich und mit erstaunlicher Stärke 'in' den Magneten gezogen werden. Dies kann den Magneten beschädigen und Personenschäden bei jedem verursachen, der sich gerade zwischen Magnet und ferromagnetischem Gegenstand befindet.

Da die Streufeldstärke deutlich abfällt, wenn man sich vom Magneten weg bewegt, ist es sinnvoll, die Sicherheitsmaßnahmen in zwei definierten Bereichen, der inneren und äußeren Zone zu diskutieren. Sowohl bei der Planung eines Laboratoriums als auch bei der Festlegung von guten Arbeitsbedingungen, hat sich das Konzept der inneren und äußeren Zone bewährt.

Die physikalische Ausdehnung dieser beiden Bereiche hängt von der Feldstärke des Magneten ab. Je größer dieser ist, um so stärker ist das magnetische Streufeld und damit auch die Ausdehnung der beiden Zonen. Abbildung 2.1 zeigt das Konzept der beiden Zonen (nicht maßstabsgerecht). Weitere Details über die Streufelder verschiedener Magneten können in der Anleitung zur Standortplanung (eng. Site Planning Guide), die mit der BASH CD geliefert wird, nachgelesen werden.

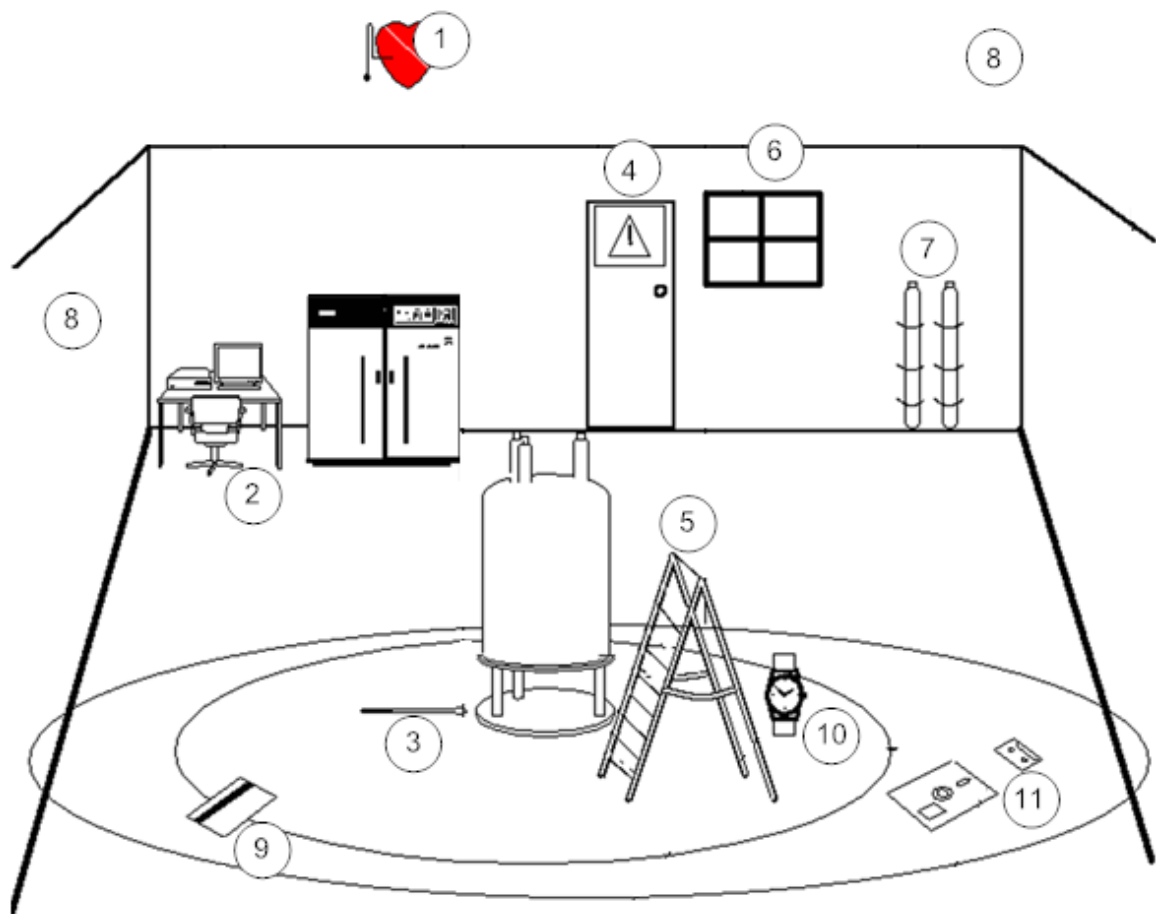


Abbildung 2.1: Sicherheitsvorkehrungen im Innen- und Außenbereich

1.	Personen mit Schrittmachern dürfen den Magnetraum nicht betreten. Begrenzung 0.5 mT.
2.	Keine Metallstühle im Magnetraum.
3.	Bringen Sie kein ferro-magnetisches Werkzeug in die Nähe des Magneten.
4.	An allen Eingängen zu Magneträumen müssen Warnhinweise angebracht sein.
5.	Benutzen Sie keine Leiter aus Eisen oder Stahl.
6.	Gute Ventilation ist notwendig.
7.	Gurten Sie Helium und Stickstoff Druckflaschen fest an die Wand. Begrenzung 0.5 mT.
8.	Das magnetische Feld kann Wände durchdringen. Wenden Sie alle Vorkehrungen also bitte auch in den benachbarten Räumen, einschließlich der Räume oben und unten, an..
9.	Bankkarten und Kreditkarten werden beschädigt, wenn sie zu nahe zum Magneten gebracht werden. Begrenzung 1.0 mT.
10.	Empfindliche mechanische Vorrichtungen wie Uhren werden beschädigt, wenn sie zu nahe zum Magneten gebracht werden. Begrenzung 1.0 mT..
11.	Tapes und Disks werden beschädigt, wenn sie zu nahe zum Magneten gebracht werden. Begrenzung 1.0 mT.

2.1.1 Sicherheitsvorkehrungen in der Innenzone

Die innere Zone erstreckt sich vom Zentrum des Magneten bis zur 1mT (10 Gauss) Linie. Innerhalb dieses Bereiches können Gegenstände plötzlich in Richtung des Magnetzentrums gezogen werden. Die Anziehungskraft eines Magneten kann selbst bei kleinen Änderungen des Abstandes zum Magneten von kaum wahrnehmbar bis unkontrollierbar wechseln. **Schwere ferromagnetische Gegenstände sollten unter keinen Umständen in diesem Bereich gelagert oder bewegt werden.**

Leitern, die zur Arbeit am Magneten benötigt werden, müssen aus nicht magnetischem Material, wie z.B. Aluminium, sein. Helium- und Stickstoffdewar, welche zum Befüllen des Magneten benötigt werden, müssen aus nicht magnetischem Material bestehen.

Achten Sie darauf, dass keine kleinen Gegenstände aus ferromagnetischem Metallen (Schraubenzieher, Bolzen etc.) in der Nähe des Magneten auf dem Boden liegen. Diese Dinge können ernsthaften Schäden verursachen, wenn sie in den Magnetkern gezogen werden. Die gilt besonders, wenn sich kein Probenkopf im Magneten befindet.

Mechanische Uhren können beschädigt werden, wenn sie in der inneren Zone getragen werden. Digitaluhren können problemlos benutzt werden. Die Vorsichtsmaßnahmen für die äußere Zone, welche jetzt erläutert werden, gelten natürlich auch für die innere Zone.

2.1.2 Sicherheitsvorkehrungen in der Aussenzone

Die äußere Zone erstreckt sich von der 1mT Linie bis zur 0.3mT Linie. Das Streufeld des Magneten wird nicht durch Wände, Böden oder Decken aufgehalten und beeinflusst somit auch angrenzende Räume. Streufelder können auf Magnetbändern oder Disketten gespeicherte Informationen löschen. Bankkarten, Sicherheitsausweise oder andere Gegenstände, die einen Magnetstreifen besitzen, können beschädigt werden. CD's bleiben unbeeinflusst, obwohl CD-Laufwerke magnetische Teile enthalten können. Gasflaschen aus Stahl sollten deutlich außerhalb der äußeren Zone, am besten außerhalb des Magnetraumes, aufbewahrt und an der Wand befestigt werden. Das Farbdisplay eines Computermonitors kann verzerrt werden, wenn er sich zu nahe am Magneten befindet. Üblicherweise gibt es aber keine permanente Schädigung des Monitors. Jenseits der äußeren Zone sind keine weiteren Vorsichtsmaßnahmen wegen des Streufeldes mehr notwendig.

2.2 Kältetechnische Sicherheit

Der Magnet enthält relativ große Mengen an flüssigem Helium und Stickstoff. Diese Flüssigkeiten, auch Cryogene genannt, halten den Magneten bei sehr tiefen Temperaturen.

Wegen der sehr tiefen Temperaturen sollten beim Umgang mit Cryogenen immer **Handschuhe, langärmelige Hemden oder Laborkittel und Schutzbrillen** getragen werden. Hautkontakt mit diesen Flüssigkeiten kann Erfrierungen hervorrufen. Der Systemverwalter sollte regelmäßig überprüfen, dass verdampfende Ga-se den Magneten ungehindert verlassen können, was bedeutet, dass die Überdruckventile nicht blockiert sein dürfen. Versuchen Sie nicht, den Magneten mit Helium oder Stickstoff zu befüllen, bevor Sie in das korrekte Verfahren eingewiesen wurden.

Helium und Stickstoff sind ungiftige Gas. Trotzdem muss immer für ausreichende Belüftung gesorgt werden, denn bei einem möglichen **magnetischen Quench** kann der Raum sehr plötzlich mit verdampfenden Gasen gefüllt werden.

2.3 Elektrische Sicherheit

Die Spektrometer Hardware ist nicht mehr und nicht weniger gefährlich als andere elektronische oder pneumatische Hardware und sollte dementsprechend behandelt werden. Entfernen Sie keine Schutzabdeckungen von den verschiedenen Einheiten. Sie wurden zu Ihrer Sicherheit angebracht und sollten nur von qualifiziertem Servicepersonal entfernt werden. Die Hauptabdeckung an der Rückseite der Konsole ist so konzipiert, dass sie durch einfaches Lösen von zwei Schrauben entfernt werden kann. Auch hier gilt, dass nur eingewiesene Personen dies tun sollten. Bitte beachten Sie, dass die Ventilatoren an der Rückwand weiterlaufen, auch wenn die Schutzabdeckung entfernt wurde.

2.4 Chemische Sicherheit

Die Benutzer sollten sich der Gefahren in Bezug auf ihre Proben bewusst sein. Organische Verbindungen können leichtentzündlich, korrosiv, krebserregend etc. sein.

2.5 CE Zertifizierung

Sowohl die Hardwarebestandteile, die in der AVANCE-Konsole mit SGU untergebracht sind, als auch die peripheren Bestandteile wie HPPR, Shim-Systeme, Probenköpfe und BSMS-Pads erfüllen die CE Declaration of Conformity. Dies umfasst das Maß an elektromagnetischer Strahlung, die emittiert werden kann, genauso, wie gewöhnliche elektrische Gefahren. Beachten Sie, dass Sie die Türen der Konsolen geschlossen halten sollten und die Rückwand montiert ist, um den Austritt elektromagnetischer Strahlung zu minimieren.

3 Einführende Theorie und Terminologie

Die NMR-Technik wird zur Strukturanalyse von vielen chemischen Molekülen, insbesondere organischer Verbindungen genutzt. Eine typische Verbindung könnte aus Kohlenstoff-, Wasserstoff- und Sauerstoffatomen bestehen.

Die einfachste Form eines NMR-Experiments ist aus den folgenden Schritten aufgebaut:

1. Platzierung der Probe in ein statisches Magnetfeld.
2. Anregung der Kerne in der Probe durch einen Radiofrequenzpuls.
3. Messung der durch die Probe emittierten Signale.

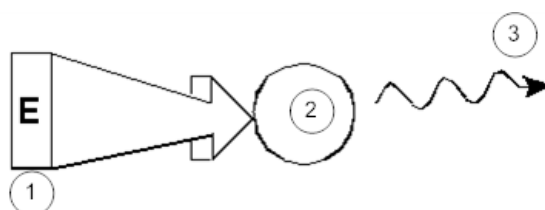


Abbildung 3.1: Anregung und Antwort

1.	Anregungsimpuls
2.	Atom
3.	Emittierte Signale

Aus den von der Probe emittierten Signalen kann der Analytiker Informationen über Bindung und Reihenfolge von Atomen in der Probe ableiten. Nach der Anregung durch einen Radiofrequenz Puls senden die NMR aktiven Kerne einer Probe Signale mit unterschiedlichen Frequenzen aus, welche „Resonanzfrequenzen“ genannt werden. Der Wert einer Resonanzfrequenz hängt von zwei Faktoren ab:

Kern	NMR Aktiv	Basis Resonanz Frequenz (ca.) [MHz]	Natürliches Vorkommen [%]
^1H	ja	500	99.98
^2H	ja	77	0.015
^3H	ja	533	0.005
^{12}C	nein	---	98.89
^{13}C	ja	126	1.11
^{35}Cl	ja	49	24.47
^{37}Cl	ja	41	24.47

Tabelle 3.1: Datentabelle für verschiedene Isotope (Frequenzen, die für einen 11.7T Magnet festgestellt wurden)

1. Kernart:

Jedes Isotop besteht aus einer bestimmten Kombination von Protonen und Neutronen im Kern. Die nukleare Struktur bestimmt weitgehend den Wert der Resonanzfrequenz. Jedes Isotop ist durch eine „Basis-Resonanzfrequenz“ gekennzeichnet. ^{13}C -Kerne haben somit eine andere Basis-Resonanzfrequenz als ^1H -Kerne etc. Beachten Sie die große Variation der Basis-Resonanzfrequenzen verschiedener Isotope, wie sie in Tabelle 3.1 aufgeführt sind.

2. Lokale atomare Umgebung:

Die Basis-Resonanzfrequenz wird aufgrund der lokalen Umgebung, in der sich das Isotop befindet, geringfügig verändert. Der exakte Wert der Resonanzfrequenz für einen ^1H -Kern in einer bestimmten Verbindung hängt von den an ihn gebundenen Atomen und seiner Umgebung ab. Der Kern ist von Elektronen umhüllt, die als bewegte elektrische Ladung mit daraus resultierendem Magnetfeld betrachtet werden können. Diese Elektronen bewirken eine magnetische Abschirmung des Kerns. Das Ausmaß der Abschirmung hängt von der genauen atomaren Umgebung ab. Die Größe der typischen Variationen des lokalen Feldes (die sich in Frequenzvariationen äußern) hängt vom Isotop und der Magnetfeldstärke, in der sich die Probe befindet, ab. Die untenstehende Tabelle zeigt typische Resonanzvariationen der beiden am meisten benutzten Kerne in der NMR-Spektroskopie, ^1H und ^{13}C . Natürlich hat die lokale atomare Umgebung nur einen relativ kleinen Einfluß auf die Basis-Resonanzfrequenz.

Kern	Typische Variation der Basis-Resonanzfrequenz, die auf die lokale atomare Umgebung zurückzuführen ist.
^1H	6 kHz
^{13}C	100 kHz

Tabelle 3.2: Frequenz Variationen (festgestellt für einen 11.7 T Magneten)

Üblicherweise werden NMR-Signale als Spektrum dargestellt und hinsichtlich zweier Parameter, Frequenz und Intensität, analysiert. Nach Vereinbarung wird in der NMR-Spektroskopie die Frequenz in der horizontalen Achse mit nach links steigenden Werten aufgezeichnet.

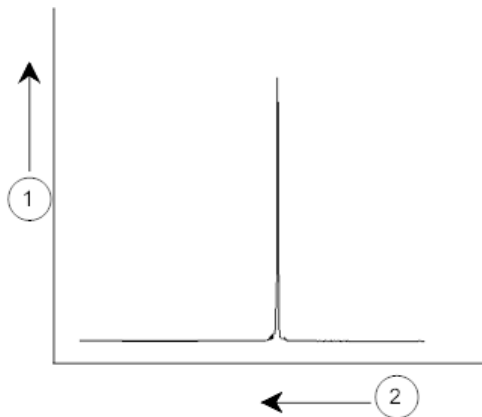


Abbildung 3.2: NMR Spektrum

1.	Intensität
2.	Frequenz

Wie schon erwähnt, liefert die Frequenz qualitative Informationen bezüglich der lokalen atomaren Umgebung. Die **integrierte** Intensität eines Signals ist ein **Maß für die Signalstärke** und wird durch Integration der Fläche unter dem Signal ermittelt. Das Integral ist direkt proportional zur Anzahl der Kerne, welche zu einem Signal bei einer bestimmten Frequenz beitragen (wenn alle Kerne gleich angeregt werden) und liefert folglich quantitative Informationen bezüglich der chemischen Struktur.

Um einen vorgegebenen Kern für ein NMR-Experiment anzuregen, sollte die Frequenz des Anregungspulses nah bei der Resonanzfrequenz des Kerns liegen. Diese Frequenz wird Trägerfrequenz genannt. Werden NMR-Experimente unter Verwendung eines 11,7T Magneten ausgeführt, so wird eine Trägerfrequenz von ungefähr 500 MHz für ^1H -Kerne und eine von ungefähr 126 MHz für ^{13}C -Kerne benötigt. Die Trägerfrequenz wird durch den Parameter SFO1 festgelegt. Der durch die Trägerfrequenz angeregte Kern wird als beobachteter Kern bezeichnet. Beachten Sie, dass es Experimente gibt, bei denen mehr als ein Kern angeregt wird, z.B. während eines Polarisationstransfers oder während einer Entkopplung. In diesen Fällen liegen mehrere Trägerfrequenzen vor, aber immer noch nur ein beobachteter Kern. Nicht alle Isotope antworten auf einen Radiofrequenzpuls, das heißt, nicht alle Isotope sind NMR-aktiv. In der Natur findet man drei Isotope von Wasserstoff: ^1H (Wasserstoff), ^2H (Deuterium), und ^3H (Tritium, radioaktiv!). Die natürliche Häufigkeit dieser Isotope beträgt 99,98%, 0,015% und 0,005%. Alle drei sind NMR-aktiv, obwohl sie große Unterschiede in der Resonanzfrequenz zeigen, wie man Tabelle 3.1 entnehmen kann. Um eine Probe auf Wasserstoff zu untersuchen, wird das ^1H -Isotop angeregt, da es die größte natürliche Häufigkeit hat. Von den natürlich vorkommenden Kohlenstoffisotopen ist nur eines NMR-aktiv. Das Isotop ^{12}C mit der größten natürlichen Häufigkeit (von 98,89%) ist inaktiv. Aus diesem Grund basiert die Analyse von organischen Verbindungen mittels Kohlenstoff auf Signalen, welche vom ^{13}C -Isotop, das nur eine natürliche Häufigkeit von 1,11% aufweist, emittiert werden. Somit ist die Analyse von Kohlenstoff schwieriger als die von z.B. ^1H . (Es gibt noch weitere Faktoren, die die Empfindlichkeit beeinflussen. Sie werden im nächsten Kapitel dieses Abschnitts behandelt.) Mit Hilfe dieser kurzen Einführung in die NMR soll nun die Ermittlung der Zusammensetzung von Chloroform (CHCl_3) durch diese Technik erläutert werden.

3.1 NMR Analyse von Chloroform

Wie in Abbildung 3.3 gezeigt wird, können drei Experimente in Übereinstimmung mit den drei möglichen zu beobachtenden Kernen ^1H , ^{13}C und ^{35}Cl durchgeführt werden.

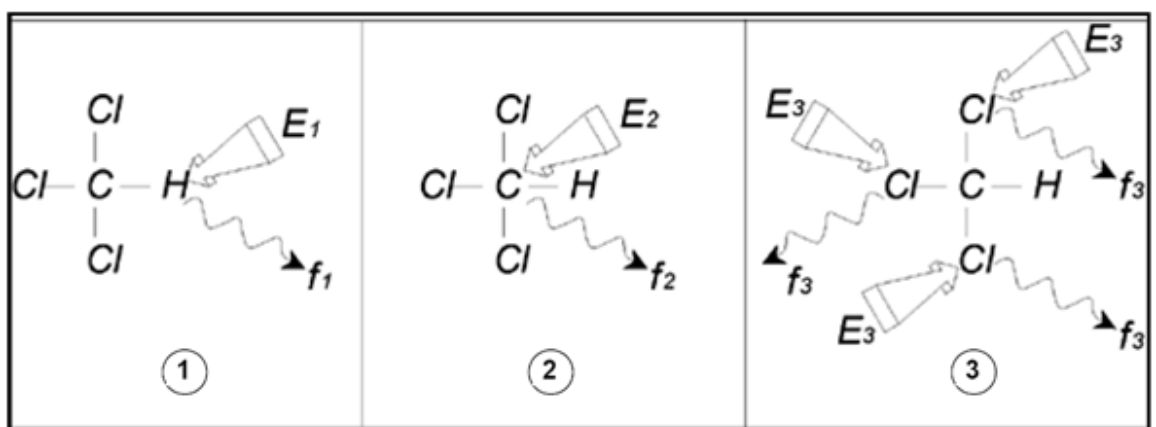


Abbildung 3.3: NMR Analyse von CHCl_3

1.	Excitation E_1
----	------------------

2.	Excitation E_2
3.	Excitation E_3

Drei Anregungspulse (E_1, E_2, E_3) mit passender Trägerfrequenz werden auf die Probe eingestrahlt. E_1 entspricht der ^1H -Resonanzfrequenz, E_2 der ^{13}C - und E_3 der ^{35}Cl -Resonanzfrequenz. Vorausgesetzt die drei Isotope werden erfolgreich angeregt, wird die Probe drei Signale mit den Frequenzen f_1 , f_2 und f_3 emittieren, welche in drei separaten Spektren aufgezeichnet werden. Wenn die emittierten Signale in einem Bild dargestellt würden, kann man ein Spektrum, wie in Abbildung 3.4. gezeigt, erwarten. (Beachten Sie, dass die hier veranschaulichten Signalfrequenzen für einen 11,7T Magneten gelten und alle Signale als Singulett, das heißt, als einzelne Signale dargestellt wurden).

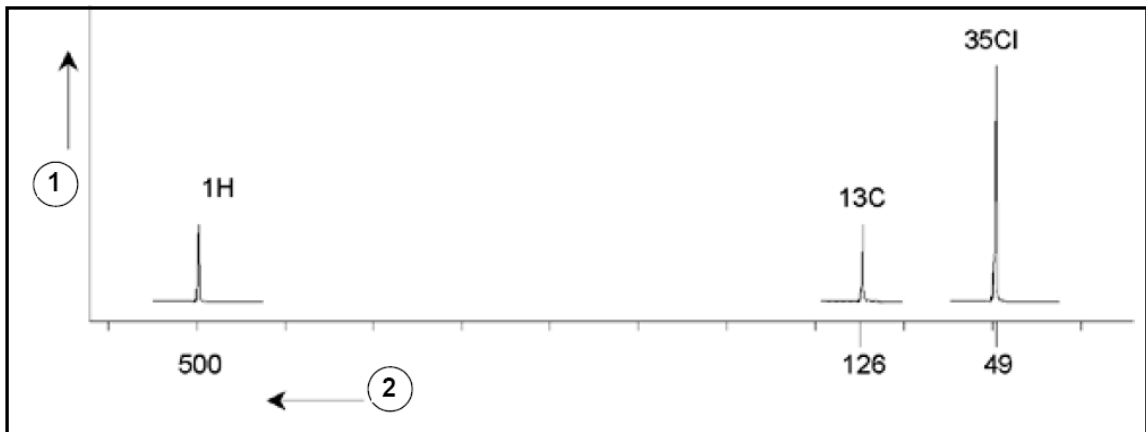


Abbildung 3.4: NMR Signale, die von CHCl_3 emittiert werden

1.	Intensity
2.	Frequency (MHz)

Dieses künstliche Spektrum zeigt drei Signale, die den drei Isotopen entsprechen. Betrachtet man die relative Anzahl der drei Isotope, so könnte man erwarten, dass das Intensitätsverhältnis der Signale von Chlor, Wasserstoff und Kohlenstoff 3:1:1 entsprechen müsste. Da aber auch die natürliche Häufigkeit der Isotope berücksichtigt werden muss (siehe Tabelle 3.1), erhält man ein Verhältnis von 227:100:1. Der Benutzer wird aber feststellen, dass die experimentell ermittelten Verhältnisse der Signalintensitäten nicht mit diesen Werten übereinstimmen. Der Grund hierfür ist die inhärente Empfindlichkeit der Isotope bezüglich der NMR-Technik. ^1H ist 63 mal empfindlicher für NMR als ^{13}C . Wenn eine Probe also exakt dieselbe Anzahl an ^1H - und ^{13}C -Kernen enthalten würde, wäre die Intensität des ^1H -Signals 63 mal größer als die des ^{13}C -Signals..

Mit einer Darstellung wie in Abbildung 3.4, würde jede detaillierte Information verloren gehen und eine genaue Bestimmung einer einzelnen Frequenz wäre unmöglich geworden. Von einem solchen Spektrum würde man sagen, dass es schlechte Auflösung zeigt. (Die horizontale Auflösung eines Spektrums ist ein Maß dafür, wie gut zwei dicht beieinanderliegende Signale im Spektrum getrennt werden).

Eine weitere Schwierigkeit ist die große vertikale Ausdehnung. Die Variation der inhärenten NMR-Empfindlichkeit, gekoppelt mit der Variation der natürlichen Häufigkeit, würde die Darstellung von Signalen verschiedener Isotope in einem Spektrum undurchführbar machen. Faktisch wäre die vertikale Auflösung sehr schlecht. (Die vertikale Auflösung, das heißt, das Signal/Rausch-Verhältnis eines Spektrums ist ein Maß für die Empfindlichkeit).

Unsere Analyse von Chloroform hat sich als recht kompliziert erwiesen, weil wir versucht haben, Signale von drei verschiedenen, beobachteten Kernen in einem einzigen Spektrum zu vergleichen. (Hierbei ignorieren wir jede Hardware- und Elektronikbeschränkung). In der Praxis werden NMR-Experimente deshalb nur mit einem beobachteten Kern durchgeführt. Auch wenn bei Verwendung von mehr als einer Trägerfrequenz mehrere Isotope gleichzeitig angeregt werden können (z.B. bei Entkopplungsexperimenten), beobachten wir nur die Signale von einem einzigen Isotop. Dies vereinfacht die Spektralanalyse erheblich.

Früher wurde schon erwähnt, dass die Variation der Basisresonanzfrequenz durch die lokale atomare Umgebung nur relative klein sein wird. Somit werden auch keine großen spektralen Bereiche erwartet. Ferner werden natürliche Häufigkeit und inhärente Empfindlichkeit für ein bestimmtes Isotop immer gleich sein. Folglich wird die relative Intensität von z.B. zwei Signalen, welche von ^1H -Isotopen in einem Spektrum emittiert werden, nur von der Anzahl der Atome, die zum jeweiligen Signal beitragen, abhängen. Dies vereinfacht die Spektralanalyse bezüglich quantitativer Information erheblich. Bevor nun mit einer detaillierteren Beschreibung der NMR fortgefahren wird, sollte sich der Leser mit dem Konzept der Signalmessung in ppm (parts per million) bezogen auf ein Referenzsignal vertraut machen.

Sehen Sie auch

 NMR Signale, die von CHCl_3 emittiert werden [▶ 16]

3.2 Referenz Verbindungen, Hertz, ppm

Es wurde schon dargelegt, daß NMR-Signale bezüglich Intensität und Frequenz analysiert werden. Absolute Frequenzen werden in Hertz (Hz - Zyklus pro Sekunde) oder Megahertz (MHz) gemessen. Die Angabe von gemessenen Signalen wird vereinfacht, wenn alle Frequenzmessungen in Bezug auf eine Referenz gemacht werden. Die empfohlene Referenzsubstanz für ^1H - und ^{13}C -NMR ist Tetramethylsilan (TMS). Nimmt man ein ^1H - oder ^{13}C -Spektrum auf, zeigt sich bei Anwesenheit von TMS ein zusätzliches einzelnes, leicht identifizierbares Signal. Dieses Signal wird als Nullpunkt gesetzt und die Frequenzen aller anderen Signale als Frequenzen relativ zur TMS-Frequenz ausgedrückt. Somit kann man z.B. sagen, daß ein Signal 2,5kHz „über“ dem TMS-Signal erscheint. Das ist der Angabe einer absoluten Frequenz, die z.B. 500,1325 MHz lauten könnte, vorzuziehen.

Durch die Referenzierung der Signale auf das TMS-Signal verringert sich die Anzahl der Dezimalstellen, die zur Beschreibung der Frequenz eines Signals nötig sind. Dies kann noch weiter vereinfacht werden, wenn man die Einheit ppm anstelle von Hertz verwendet. Die Einheit ppm stellt die Frequenzen als einen Bruchteil der Absolutfrequenzen, die von der Magnetfeldstärke abhängen, dar. Der Vorteil der Frequenzmessung in ppm ist, daß sie unabhängig von der Magnetfeldstärke ist. Dies vereinfacht den Vergleich von Spektren, die auf verschiedenen Spektrometern gemessen wurden, erheblich.

Die Umrechnungsfaktoren von Hertz in ppm und umgekehrt werden im nachfolgenden Diagramm gezeigt.

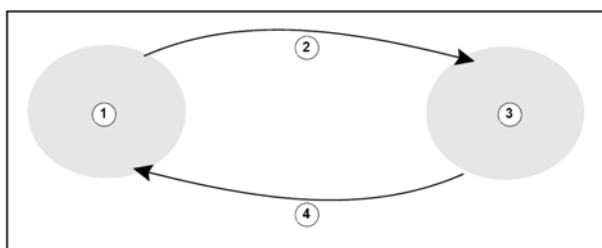


Abbildung 3.5: Umwandlung von Hertz und ppm

1.	Hertz
2.	Dividieren Sie durch die Trägerfrequenz (SFO1) in MHz
3.	Multiplizieren Sie durch die Trägerfrequenz (SF=1) in MHz
4.	ppm

Der Vorteil der Einheit ppm wird am besten mit einem praktischen Beispiel gezeigt.

Stellen Sie sich vor, ein ^1H -Signal erscheint 2,5 kHz oberhalb von TMS bei einer Trägerfrequenz (SFO1) von 500 MHz. Die Frequenz jedes emittierten Signals ist direkt proportional zur Magnetfeldstärke. Dasselbe Signal würde bei einem 600 MHz-Spektrometer 3,0 kHz oberhalb von TMS liegen und 2,0 kHz oberhalb von TMS auf einem 400 MHz-Gerät. Eine einzelne Umwandlung wäre nicht besonders arbeitsaufwendig, aber es muß für jedes Signal in jedem System gemacht werden. Nun betrachten Sie dasselbe Signal, aber dargestellt in der ppm Einheit.

Frequenz in Hertz geteilt durch SFO1 = Frequenz in ppm

Beispiele:

$$2500 \text{ Hz} / 500 \text{ MHz} = 5 \text{ ppm}$$

$$3000 \text{ Hz} / 600 \text{ MHz} = 5 \text{ ppm}$$

$$2000 \text{ Hz} / 400 \text{ MHz} = 5 \text{ ppm}$$

Die Lage des ^1H -Signals wird nun unabhängig von der Spektrometerfrequenz als 5 ppm „oberhalb“ vom TMS-Signal beschrieben. Erfahrene Benutzer werden immer mit der Einheit ppm arbeiten und in wissenschaftlichen Zeitschriften abgedruckte Spektren haben eine ppm-Skala, nicht eine Hertz-Skala, in horizontaler Richtung.

Der Leser sollte sich der Vereinfachungen, die im obigen Beispiel gemacht wurden, bewusst werden. Der Wert der ^1H -Trägerfrequenz eines 500 MHz Spektrometers wird nicht genau 500 MHz sein. Die Trägerfrequenz, welche zur Berechnung der ppm-Werte herangezogen wird, sollte der präzise Wert des SFO1-Parameters sein. Gleiches gilt für 600 MHz und 400 MHz Spektrometer. Die Trägerfrequenz wird nicht exakt 600 MHz bzw. 400 MHz sein.

Beachten Sie, daß ein positiver ppm-Wert eine Frequenz oberhalb der TMS-Frequenz kennzeichnet. Er wird gegenüber TMS als tieffeldverschoben definiert.

3.3 ^1H -NMR-Chemische Verschiebung

Das am häufigsten beobachtete Isotop in NMR-Experimenten ist ^1H . Deshalb soll sich damit nun detaillierter befasst werden. Ein ^1H -Kern besteht aus einem einzelnen Proton. Spektren, in denen ^1H der beobachtete Kern ist, werden daher als Protonenspektren bezeichnet.

Es wurde schon vorher gesagt, dass ein Proton in einem 11,7 T Magneten eine Basis-Resonanzfrequenz von ungefähr 500 MHz aufweisen wird, die exakte Resonanzfrequenz aber auch von der lokalen atomaren Umgebung abhängen wird. Die Resonanzfrequenz eines Protons aus einem Chloroformmolekül wird geringfügig anders sein, als die eines Protons von Benzol (C_6H_6). Somit gibt die emittierte Frequenz dem Analytiker Informationen über die lokale atomare Nachbarschaft, in der sich ein Proton befindet. Dies ist die Basis der NMR.

Die Variation der exakten Resonanzfrequenz wird „Chemische Verschiebung“ genannt. Der Einfluß benachbarter Atome, besonders aber die magnetische Abschirmung durch lokale Elektronen, die schon vorher diskutiert wurde, verschieben die Resonanzfrequenz eines Protons. Die Größe der Verschiebung wird normalerweise in ppm relativ zum TMS-Signal gemessen. Letzteres wird auf 0 ppm referenziert.

Normalerweise haben Protonen abhängig davon, an welche organische Verbindung sie gebunden sind, chemische Verschiebungen in einem Bereich von maximal 14 ppm.

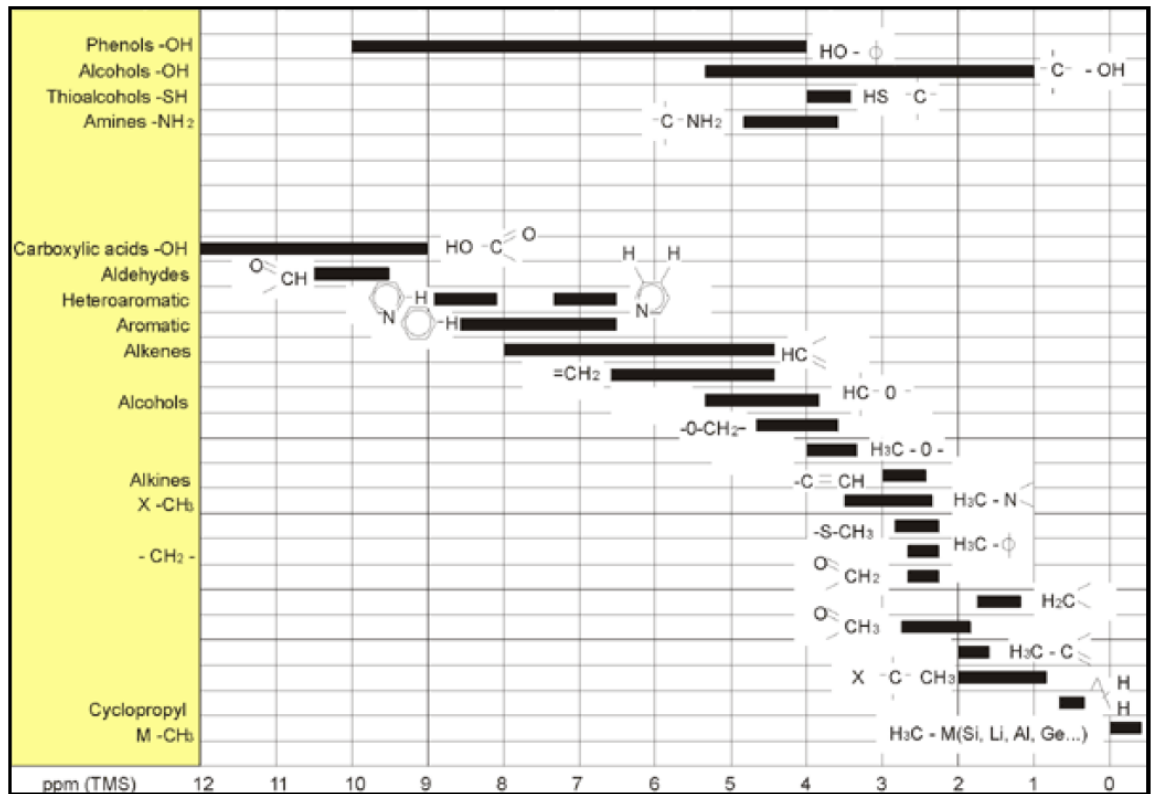


Abbildung 3.6: ¹H Chemische Verschiebungen in organischen Verbindungen

Abbildung 3.6 stellt typische chemische Verschiebungen von Protonen in organischen Verbindungen dar.

3.4 Protonenspektrum von Benzol

Die Struktur des Benzolrings wird in der folgenden Abbildung wiedergegeben:

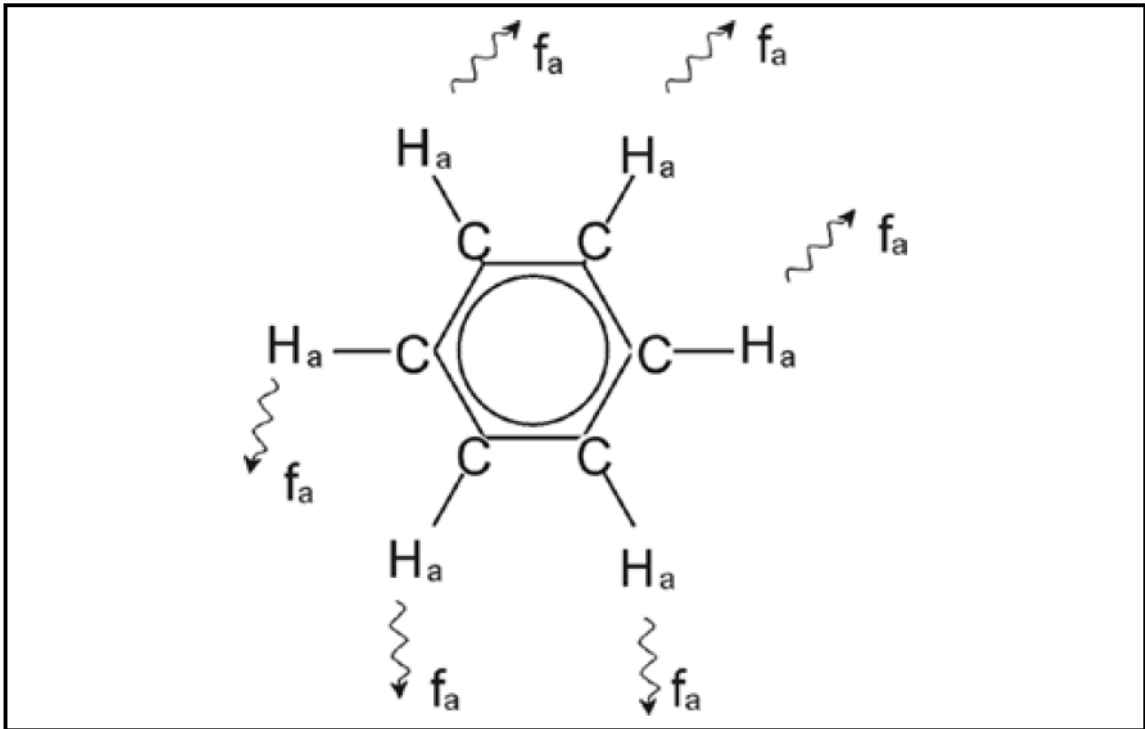


Abbildung 3.7: Benzol-Ring

Alle sechs Protonen (gekennzeichnet als H_a) können als identisch betrachtet werden. Jedes ist einfach an ein Kohlenstoffatom gebunden. Jedes Kohlenstoffatom bildet zwei aromatische Bindungen zu seinen benachbarten C-Atomen aus. Somit befindet sich jedes der sechs Protonen in einer identischen chemischen Umgebung, sie werden als chemisch „äquivalent bezeichnet“ und in diesem Fall sogar auch als „magnetisch äquivalent“. Sie werden alle bei exakt derselben Resonanzfrequenz f_1 erscheinen und keine Kopplung untereinander aufweisen. Somit erwarten wir für reines Benzol ein einzelnes Signal. Die Abbildung 3.7 stellt ein Spektrum von Benzol in Aceton-d₆ dar und zeigt das Signal bei 7,5 ppm.

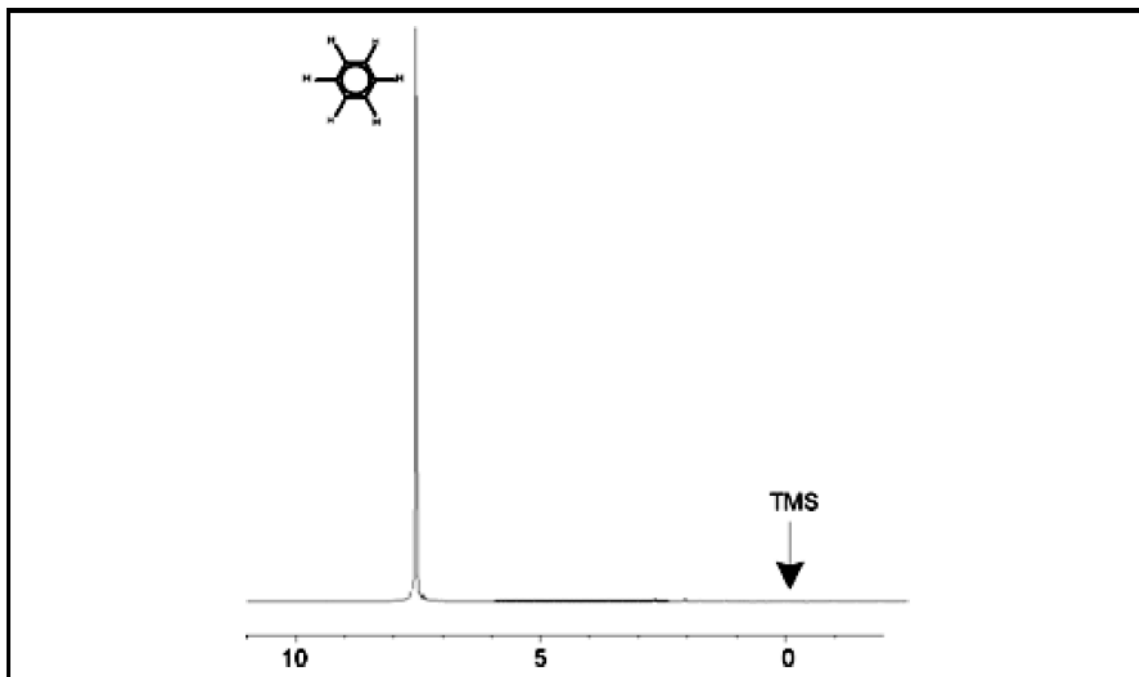


Abbildung 3.8: Benzol Spektrum

3.5 Protonenspektrum von Benzylacetat

Benzylacetat ($C_6H_5 - CH_2 - O - CO - CH_3$) ist ein komplizierteres organisches Molekül, dessen Struktur die folgende Abbildung wiedergibt:

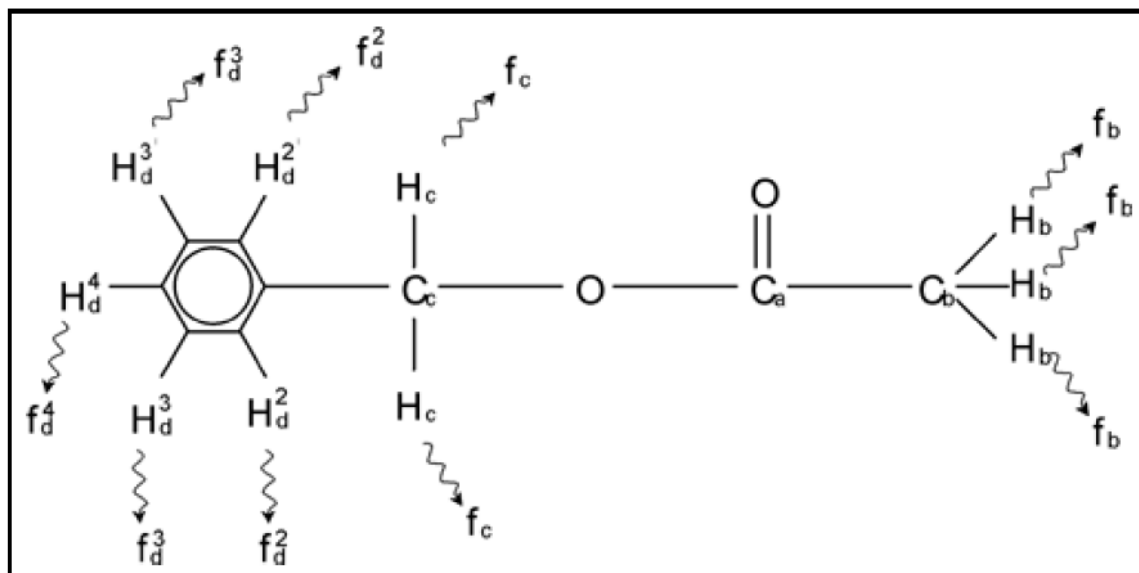


Abbildung 3.9: Benzylacetat

Hier kann man drei Gruppen von Protonen unterscheiden, die entsprechend gekennzeichnet sind. So befinden sich z.B. die drei als H_b gekennzeichneten Protonen in einer anderen atomaren Umgebung als die zwei mit H_c gekennzeichneten.

Die drei H_b -Protonen sind an das Kohlenstoff C_b gebunden, welches wiederum mit einer Einfachbindung an den Kohlenstoff C_a gebunden ist. Die zwei H_c -Protonen sind an den Kohlenstoff C_c gebunden, der seinerseits mit je einer Einfachbindung an den Benzolring und ein Sauerstoffatom gebunden ist. Die dritte Protonengruppe besteht aus den fünf Protonen H_d des Benzolringes. Abbildung 3.10 stellt das Spektrum von Benzylacetat in Aceton- d_6 dar. Es werden drei Signale, die den drei Protonengruppen entsprechen, erwartet.

Beachten Sie, dass die Position des Signals der Benzolringprotonen ein wenig verschoben wurde, nämlich von 7,5 ppm (Abbildung 3.8) nach 7,2 ppm (Abbildung 3.10)

Die Protonen des Benzolrings sind nicht länger magnetisch äquivalent und zum Teil auch nicht mehr chemisch äquivalent und wurden entsprechend gekennzeichnet. Abbildung 3.10 macht deutlich, dass das Signal der Protonen H_d als Multipllett erscheint. Die weiteren Details hierzu übergehen wir aber bis zum nächsten Abschnitt. Die in der Abbildung gezeigten Signale der drei Protonengruppen haben deutlich unterschiedliche Intensitäten.

Die quantitative Analyse des Spektrums ist relativ einfach, da alle Signale von gleichen 1H -Isotopen emittiert werden, das heißt, das natürliche Häufigkeit und inhärente Empfindlichkeit bezüglich der NMR-Technik für jedes Signal gleich sind. Daher sollten die Flächen unter den Signalen für Benzol-, CH_2 - und CH_3 -Protonen im Verhältnis 5:2:3 stehen, wie es der jeweiligen Protonenanzahl entspricht.

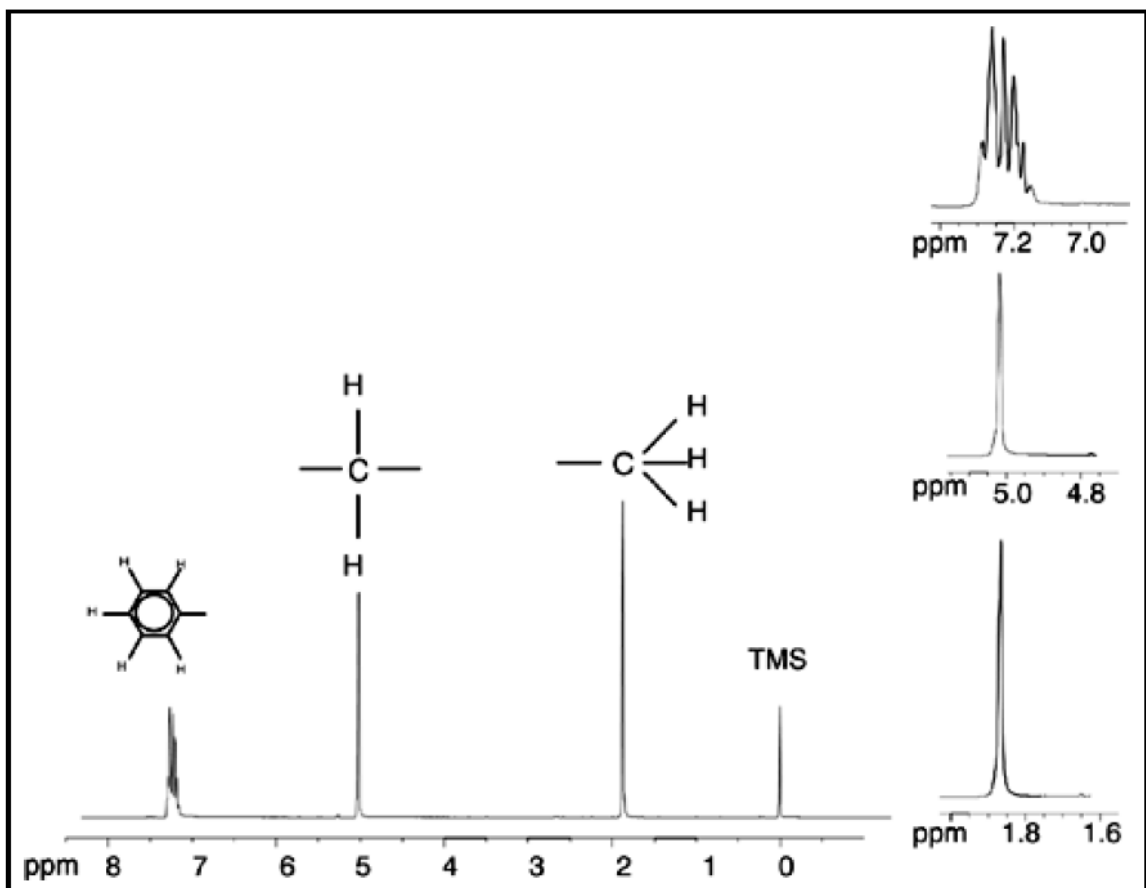


Abbildung 3.10: Proton Spektrum von Benzylacetat

3.6 Protonen Spektrum von Ethylbenzol mit Spin-Spin- Kopplung

Die bisherige Beschreibung von ^1H -NMR-Spektren war besonders einfach, da alle Signale, mit Ausnahme der Protonen des Benzolringes im Benzylacetat, Singulets waren. Die Struktur der organischen Verbindung Ethylbenzol und das entsprechende ^1H -Spektrum sind in Abbildung 3.11 und Abbildung 3.12 wiedergegeben. Wie in den bisherigen Beispielen werden die Protonen entsprechend ihrer atomaren Umgebung in drei Gruppen unterschieden und gekennzeichnet.

Der auffälligste Unterschied zwischen den Signalen in diesem Spektrum und denen des Benzylacetats ist die Aufspaltung in **Multipletts**. Das von den CH_3 -Protonen emittierte Signal ist ein **Triplet** und das Signal der CH_2 -Protonen ist ein **Quartett**. Beachten Sie auch, daß die Signalpositionen nicht übereinstimmen. Die CH_3 -Protonen des Benzylacetats liefern ein Signal bei 1,85 ppm, während die entsprechende Gruppe des Ethylbenzols bei 1,25 ppm erscheint. Dies ist kaum verwunderlich, denn die beiden CH_3 -Gruppen haben eine unterschiedliche chemische Umgebung.

Der Grund für die Aufspaltung in Multipletts ist ein Effekt, der Spin-Spin-Kopplung genannt wird. Eine weitreichende Erklärung dieses Effekts würde den Rahmen dieses Handbuches überschreiten und der Leser sollte sich in der Standard-NMR-Literatur informieren. Für unseren Zweck soll eine kurze Zusammenfassung der Spin-Spin-Kopplung reichen.

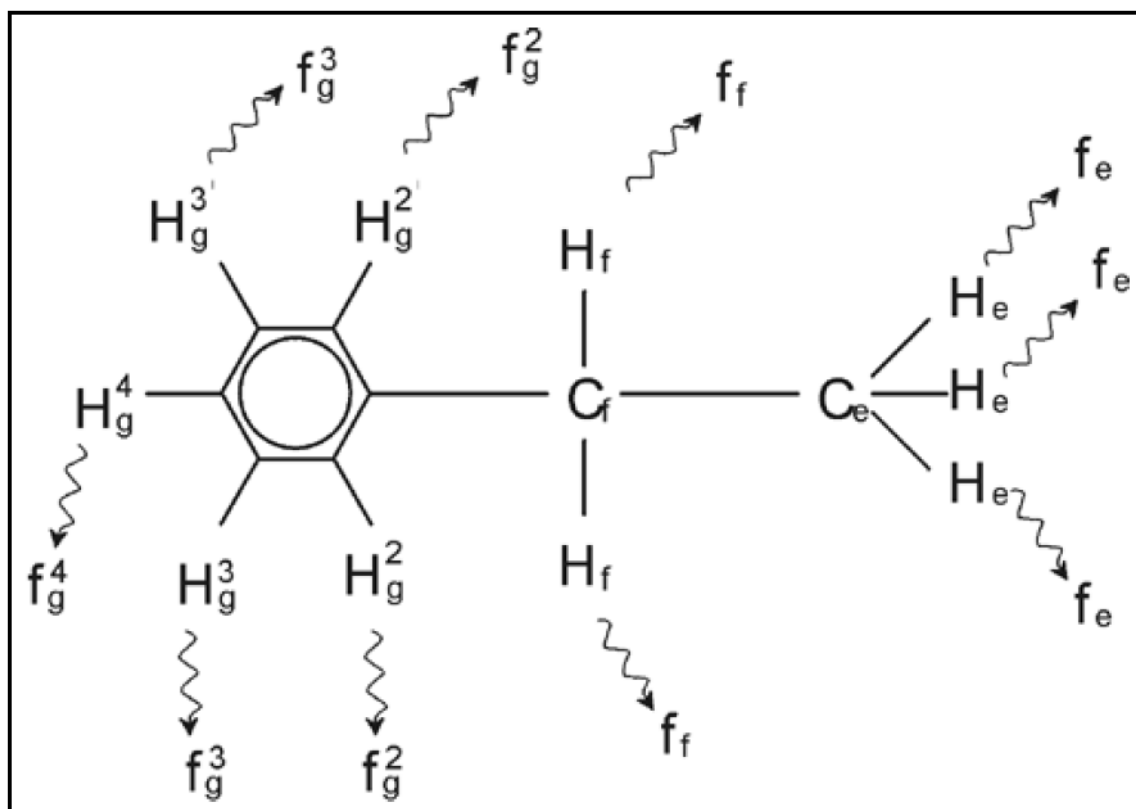


Abbildung 3.11: Ethylbenzol

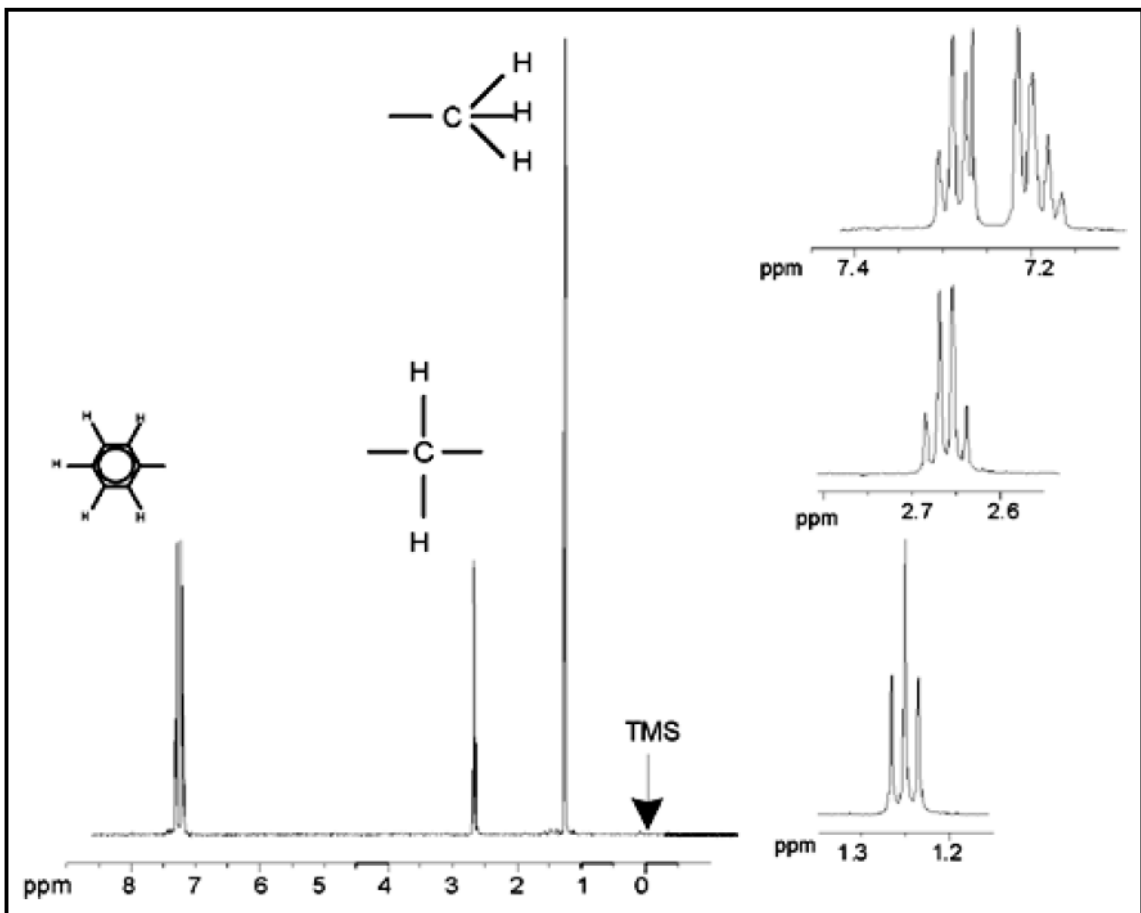


Abbildung 3.12: Ethylbenzol Spektrum

Die Aufspaltung der NMR-Signale in Abbildung 3.11 resultiert aus der magnetischen Wechselwirkung benachbarter Protonen. Die beiden H_F-Protonen sind magnetisch äquivalent und wechselwirken nicht miteinander. Genauso sind die drei H_E-Protonen magnetisch äquivalent und beeinflussen sich nicht gegenseitig. Die beiden H_F-Protonen und die drei H_E-Protonen sind jedoch in unterschiedlicher lokaler Umgebung, also nicht chemisch äquivalent und damit auch nicht magnetisch äquivalent, und über die Bindungselektronen miteinander „gekoppelt“. Das Ergebnis dieser Kopplung ist, daß die Protonen der beiden Gruppen miteinander wechselwirken und eine Aufspaltung der NMR-Signale erzeugen.

Die zwei H_F-Protonen können als Ergebnis der Spin Orientierung in drei möglichen magnetischen Konfigurationen vorliegen. Als eine Folge der Kopplung erscheinen die Signale, welche die H_E-Protonen emittieren, bei drei Frequenzen und ein Tripletts entsteht.

Genauso spalten die H_E-Protonen das Signal der H_F-Protonen auf. Die drei H_E-Protonen können in vier möglichen magnetischen Zuständen existieren. Demzufolge schwingen die H_F-Protonen bei vier möglichen Frequenzen und das Signal wird in ein Quartett aufgesplittet.

Die Signale der Benzyl-Protonen sind ebenfalls infolge der magnetischen Nicht-Äquivalenz und daraus resultierender Spin-Spin-Kopplung aufgespalten. Es ergibt sich nun die Frage, warum die CH₂- und CH₃-Protonen des Ethylbenzols miteinander wechselwirken, während die vergleichbaren Protonengruppen des Benzylacetats dies nicht tun. Die Antwort liegt bei der Anzahl der Bindungen, welche die zwei Gruppen trennen. In Ethylbenzol (Abbildung 3.11) sind die beiden Protonengruppen an benachbarte Kohlenstoffatome gebunden und können hinreichend miteinander wechselwirken. In Benzylacetat (Abbildung 3.9) dagegen sind die

Kohlenstoffatome C_c und C_b über zwei weitere Bindungen zu einem Sauerstoff- und einem anderen Kohlenstoffatom verbunden. Die Protonengruppen sind nun zu weit voneinander entfernt, um noch eine detektierbare Spin-Spin-Kopplung zu erfahren.

3.7 Entkopplung

Der Effekt der Spin-Spin-Kopplung kann durch eine sogenannte Entkopplungstechnik entfernt werden. Durch Entkopplung wird die Anwesenheit bestimmter Protonengruppen, z.B. der H_e -Protonen in Abbildung 3.11, maskiert. Das Spektrum erscheint dann so, als wenn die H_e -Protonen gar nicht da wären. Man erreicht dies, indem man sogenannte Entkopplungspulse mit der H_e -Resonanzfrequenz gesendet werden und damit die betreffenden Protonen mit hoher Frequenz ständig ihre Spinorientierung ändern. Für das in Abbildung 3.12 gezeigte Spektrum wäre die Entkopplungsfrequenz 1,25 ppm über dem TMS-Signal.

Entkopplungspulse sind in der Regel länger und weniger energiereich als Anregungspulse. Abbildung 3.13 stellt ein Schema des Entkopplungsexperiments dar, während Abbildung 3.14 das entkoppelte Spektrum zeigt. Das CH_2 -Quartett ist jetzt ein Singulett. Spektroskopiker sagen, das Quartett kollabiert zu einem Singulett. Desweiteren sollte die Fläche unter dem Singulett gleich der unter dem ursprünglichen Quartett sein. (Vergleichen Sie die relativen Höhen der CH_2 - und Benzylring-Signale in den beiden Spektren.) Das Signal der CH_3 -Gruppe bei 1,25 ppm fehlt im entkoppelten Spektrum, da der Entkopplungspuls die Effekte der Anwesenheit der CH_3 -Protonen komplett entfernt.

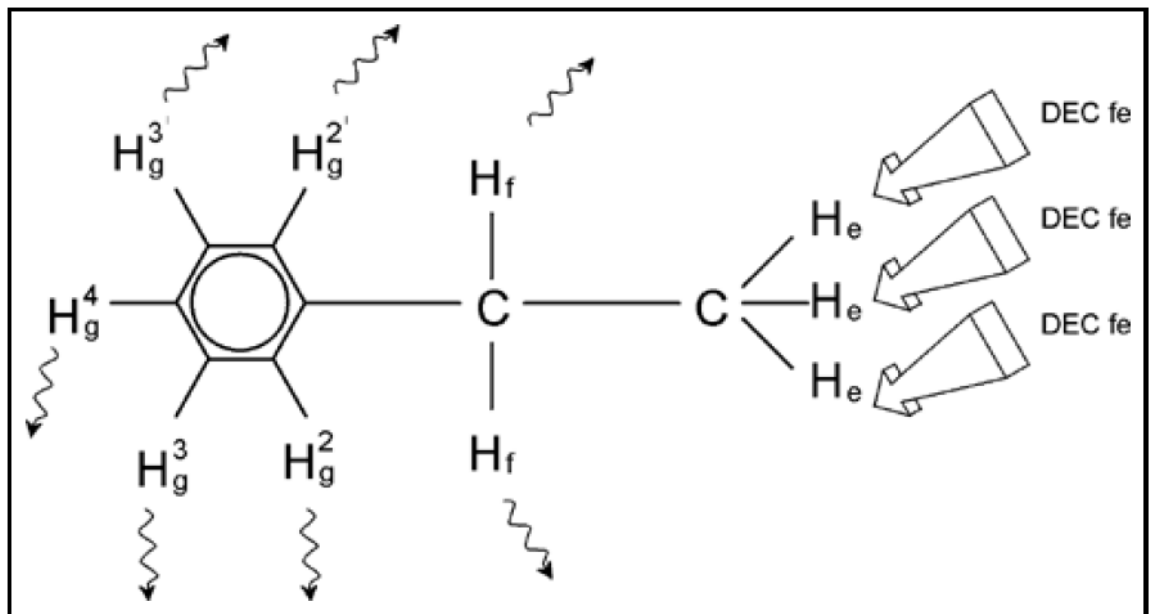


Abbildung 3.13: Entkopplungsexperiment

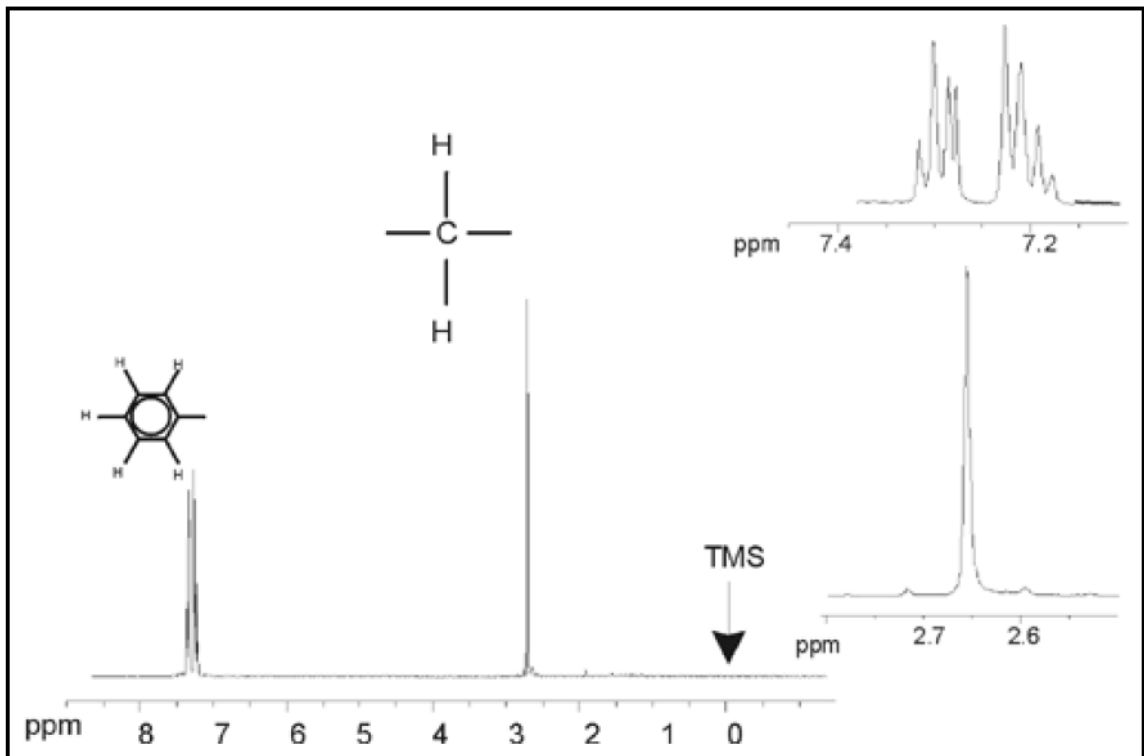


Abbildung 3.14: Ethylbenzol Spektrum mit Homoentkopplung

Das oben beschriebene Experiment ist ein Beispiel für Homo-Entkopplung in der gleiche Isotope, hier ^1H , beobachtet und entkoppelt werden. Bei einer Heteroentkopplung sind beobachtetes und entkoppeltes Isotop unterschiedlich. Im Kapitel "13C Spektrum mit Entkopplung" [99] dieses Handbuchs werden Sie ein Heteroentkopplungsexperiment durchführen, wobei das ^{13}C -Isotop beobachtet und das ^1H -Isotop entkoppelt wird.

Abhängig von der Anzahl der installierten Kanäle, bieten AVANCE Spektrometer mit SGU die Möglichkeit sehr komplizierte Experimente durchzuführen. Ein Vier-Kanal Spektrometer kann zur Beobachtung eines Kerns bei gleichzeitiger Entkopplung dreier anderer Kerne herangezogen werden. Mit bis zu acht unabhängigen Kanälen sind die experimentellen Möglichkeiten sehr erstaunlich. Der Benutzer sollte sich bewusst machen, dass der momentane limitierende Faktor nicht die Erzeugung von RF-Anregungs- und Entkopplungspulsen ist, sondern die Weiterleitung dieser Pulse über die Probenköpfe in die Probe und, bis zu einem gewissen Ausmaß, die Vorverstärker sind..

Die Signalwege der auszuführenden Experimente können durch den Menüpunkt "edasp" der im Abschnitt Spektrometer Parameter edasp [64] erläutert wird, konfiguriert werden.

3.8 FID und Spektrum

Signale, die von angeregten Atomen einer Probe emittiert werden, werden vom Spektrometer empfangen und einer Fourier Transformation unterworfen. Der Prozess des Empfangs der NMR-Daten wird 'Akquisition' genannt. Man sagt, die Daten werden 'akquiriert'. Es muß zwischen zwei Ausdrücken unterschieden werden; "FID" (Zeitdomäne) und das zugehörige "Spektrum" (Frequenzdomäne).

Wird eine Akquisition durchgeführt, sind die aufgenommenen Daten sogenannte "Rohdaten" und das empfangene Signal wird als FID (Free Induction Decay) bezeichnet. Ein typischer FID ist in der unten gezeigten Abbildung zu sehen.

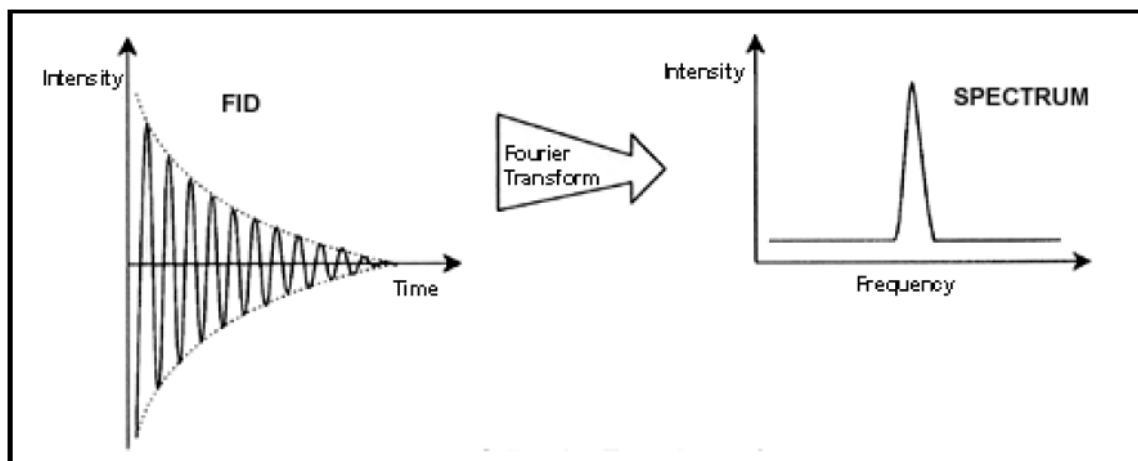


Abbildung 3.15: Fourier Transformation

Bevor ein FID sinnvoll analysiert werden kann, muß er in die Frequenzdomäne übertragen werden. Dies wird durch eine Fourier Transformation erreicht, die durch das Kommando 'ft' gestartet wird. Eine **Fourier Transformation** ist eine mathematische Operation, die einen FID in ein Frequenzspektrum umwandelt. Ein **FID** ist ein Signal, dessen Intensität sich mit der Zeit verändert, während ein Spektrum zeigt, wie sich die Intensität mit der Frequenz verändert. Die Fourier Transformation ist die wichtigste einer Reihe von Operationen, der die Rohdaten unterworfen werden.

4 Systembeschreibung

Ein Spektrometer besteht aus den folgenden Einheiten :

- **Bedienerkonsole**, einschließlich Host Computer, Monitor, Tastatur und optionales BSMS-Pad.
- **Konsole**, die die elektronische Hardware enthält
- **Magnet System** einschließlich Shim-System, Vorverstärker (HPPR) und Probenkopf.



Abbildung 4.1: Bedienerkonsole, Konsole und Magnet

4.1 Bedienerkonsole und Verbindungen

Alle Aspekte der Spektrometer Operationen werden von der Bedienerkonsole aus kontrolliert. Design und Implementierung von Experimenten, ebenso wie die Datenanalyse werden durch Kommandos gesteuert, die der Bediener der Konsole eingibt. Die Bedienerkonsole enthält folgende Untereinheiten:

Host Computer: Es handelt sich um einen PC. Auf dem Host Computer läuft Topspin und dort findet sowohl Datenanalyse als auch -speicherung statt. Alle Aktionen, die für die Datenaufnahme relevant sind, werden von einem zweiten Computer gesteuert. Dieser zweite Computer wird IPSO (Intelligent Pulse Sequence Organizer) genannt und befindet sich in der Konsole selbst.

Ethernet Verbindung vom Host Computer zum IPSO: Sie wird zum Daten- und Befehlstransfer zwischen Host Computer und dem IPSO benutzt.

BSMS-Pad: Diese (optionale) Vorrichtung ermöglicht es dem Benutzer das Lock- und Shim-System zu kontrollieren. Ebenso ist es möglich, Grundoperationen wie Einführen, Spinnen und Entfernen der NMR-Probe zu kontrollieren.

BSMS-Pad Verbindung zur BSMS-CPU: Dieses Pad ist mit der BSMS-CPU in der Konsole verbunden. Wenn das BSMS ausgeschaltet wurde, wird die Verbindung automatisch neu eingerichtet werden.

4.2 Konsole

Diese Einheit kann, je nach System, ein Schrank einfacher Breite oder doppelter Breite sein und enthält das meiste der elektronischen Hardware eines modernen, digitalen Spektrometers. Die wichtigsten Einheiten sind **IPSO** (Intelligent Pulse Sequence Organizer), **BSMS** (Bruker Smart Magnet System), **VTU** (Variable Temperature Unit) und einige Verstärker.

IPSO: Die verschiedenen Teile innerhalb des IPSO generieren Radiofrequenzpulse, die zur Anregung der Probe benutzt werden, sowie Empfangen, Verstärken und Digitalisieren die von der Probe emittierten Signale. Sind die Daten einmal empfangen und digitalisiert, wird die Information zum Host Computer zur weiteren Verarbeitung und Speicherung übertragen. Die Hauptverbindung zum Host Computer läuft über Ethernet. Es ist wichtig hervorzuheben, dass das IPSO während eines Experiments die totale Kontrolle über Spektrometeraktionen ausübt. Nur so ist ein störungsfreier Ablauf sichergestellt und die Vollständigkeit der Aufnahme garantiert. Das Gehäuse enthält einen Satz digitaler und analoger Einschubboards, welche die Signalübermittlung vorbereiten, aber auch NMR-Signale empfangen, verstärken und digitalisieren. Eine ausführliche Beschreibung dieser Boards übersteigt den Rahmen dieses Handbuchs.

BSMS: Dieses System wird über Software ('`bsmsdisp`') oder das BSMS-Pad bedient und sowohl zur Steuerung des Lock- und Shim-Systems als auch zur Kontrolle von Probenlift und -rotation verwendet.

VTU: Abhängig vom jeweiligen Modell kann die VTU eine separate Einheit sein oder in das BSMS integriert vorkommen. Sie dient zur kontrollierten Temperaturvariation oder zur Einhaltung einer konstanten Temperatur.

Verstärker (auch Sender genannt). Um NMR-Proben anzuregen sind Signale mit relativ großer Amplitude erforderlich, was Verstärker nötig macht. Es gibt interne (in das IPSO Gehäuse integrierte) oder externe (separate Einheiten) Verstärker. Leitungen, welche direkt vom Verstärkerausgang zum HPPR führen, übermitteln das RF-Signal zur Probe. Obwohl eine große Vielfalt an Verstärkern zur Verfügung steht, sind die zwei Hauptkategorien:

- **Selektive Verstärker** (auch ^1H - oder Protonenverstärker genannt) sind speziell zur Verstärkung hoher Frequenzen, wie sie für ^1H und ^{19}F erforderlich sind, bestimmt.
- **Breitbandverstärker** (auch X-Verstärker genannt) sollen ein breites Frequenzspektrum (^1H und ^{19}F ausgeklammert) verstärken.

Das RF Signal erreicht den Verstärker über einen SMA Connector (gekennzeichnet mit "RF in"). Es handelt sich um ein schwaches Signal mit einer maximalen Amplitude von $1V_{PP}$. Trotzdem ist die Qualität dieses Signals bereits entscheidend, da es Frequenz, Timing, Shape und Phase des endgültigen Signals aufweist. Erfahrene Benutzer können das Signal mit einem Oszilloscope beobachten. Der Verstärker verstärkt dieses Eingangssignal mit einem fixen Verstärkungsfaktor. Jegliche Amplitudenkontrolle wird bereits vor dem Verstärker in der SGU über die Parameter pl0 - pl31 implementiert. Das RF Signal welches den Verstärker verläßt kann in der Größenordnung einiger hundert Volt sein, somit ist es nicht empfehlenswert, dieses auf einem Oszilloscope ohne Abschwächung anzuschauen.

4.3 Verbindung zwischen Host Computer und IPSO

Obwohl diese Verbindung während einer typischen Topspin Sitzung permanent aktiv und nicht sichtbar für den Benutzer ist, wird die Verbindung jedesmal unterbrochen wenn der Host Computer oder IPSO abgeschaltet wird und muß nach Einschalten wiederhergestellt werden. Dies geschieht automatisch.

IPSO besitzt einen Host Controller, welcher ein IBM kompatibler PC mit allen standard Interfaces ist. Hierüber ist der Zugriff auf den kompletten Pool an Standardhardware und -software möglich. Der Host Controller bootet die OSS (operating system software) über eine Ethernetverbindung vom TopSpin-PC (Host Computer) und kommuniziert so auch mit letzterem. Außerdem steht er über Standard-Interfaces mit den RX- und Tx-Controllern sowie anderen Peripheriegeräten in Verbindung (siehe IPSO Manual auf der Bash-CD).

Im Kapitel "Grundlegende Fehlerbehebung [▶ 109]" werden Prozeduren zum Ein- und Ausschalten der verschiedenen Elemente des Spektrometers beschrieben.

4.4 Magnet, Shim System, HPPR und Probenkopf

Der **Magnet** generiert das für die Beobachtung von NMR-Übergängen notwendige magnetische Feld. Um ein supraleitendes System aufrechtzuhalten, wird der Magnetkern unter Benutzung von flüssigem Stickstoff und Helium auf sehr niedrige Temperaturen gekühlt. (mehr Details im Kapitel "Magnet und Magnet Dewar" on page 35 [▶ 34]).

Das Raumtemperatur-**Shimsystem**, das im unteren Ende des Magneten befestigt ist, besteht aus einem Satz von stromtragenden Spulen (bekannt als Shims). Diese werden zur Maximierung der Homogenität des Feldes durch Ausgleich von bestehenden Inhomogenitäten benutzt. Die Ströme in diesen Raumtemperatur-Shims (so genannt, weil sie nicht durch Eintauchen in ein flüssiges Heliumbad gekühlt sind) werden vom BSMS kontrolliert und können zur Optimierung des NMR Signals über das BSMS-Control-Suite Fenster oder das BSMS-Pad justiert werden. Die Einstellung der Ströme in den Raumtemperatur-Shims wird als **shimmen** des Magneten bezeichnet. Es hat einen direkten Effekt auf Signalauflösung und -intensität.



Abbildung 4.2: Magnet, Shim System, Probenkopf und HPPR

1.	Operator Konsole	5.	BSMS
2.	Konsole	6.	Probenkopf
3.	Magnet	7.	Shim System
4.	BSMS/2	8.	Probenkopf und Shim System

Obwohl der HPPR (High Performance Preamplifier) das Signal zur Probe sendet, kümmert er sich primär um die Verstärkung des relativ schwachen, von der Probe ausgestrahlten Signals. Er befindet sich nahe dem Unterteil des Magneten, um das NMR-Signal an der frühest möglichen Stelle und damit unter Vermeidung von durch lange Kabel verursachte Signalverluste, zu verstärken. Nachdem das Signal vom HPPR verstärkt wurde, sind weitere Signalverluste durch die Verkabelung weniger kritisch. Der HPPR sendet und empfängt auch das Deuterium (oder Fluor) Locksignal und wird in der Wobble-Routine benutzt. Bis zu 5 (HPPR) oder 8 (HPPR/2) individuelle Module (ausgenommen des immer präsenten Cover-Moduls) können konfiguriert werden und werden automatisch im "edasp" Fenster angezeigt. Abbildung 4.3 zeigt eine gängige Konfiguration, bestehend aus drei individuellen Modulen (Proton, X-BB und 2H) zusammen mit einem Cover Modul. Das 2H Modul wird zum Senden und Empfangen des Locksignals benutzt. Die Verbindung der HPPR Moduls zum Probenkopf und den Verstärkern ist in Abbildung 4.6 dargestellt. Ein wichtiger Aspekt der HPPR-Technologie ist das Transmit / Receive switching. Das Signal, welches in den Probenkopf geht, wird ohne Veränderung durch den HPPR gelassen. Wenn nach der Anregung der Probe der FID aufgenommen werden soll, verändert sich der Signalweg so, dass der HPPR das empfangene Signal mit typischerweise 30dB verstärkt. Der Trick hierbei ist, das Umschalten so schnell wie möglich zu machen, um Verluste zu unterdrücken, ohne dass das gesendete Signal das empfangene Signal überdeckt.



Abbildung 4.3: HPPR mit drei Modulen und Cover Modul

1.	Funktionsanzeige
2.	Cover Modul
3.	Individuelle Module

Der Probenkopf wird an der Unterseite des Magneten in das Shimsystem eingesetzt und besteht im wesentlichen aus verschiedenen Spulen um sowohl das Anregungssignal zu senden als auch das emittierte Signal zu empfangen. Der Probenkopf sendet und empfängt auch das Locksignal.

4.5 Magnet und Magnet Dewar

Eine Reihe von Magneten sind mit unterschiedlicher Stärke verfügbar. Die **Stärke des Magneten** wird anhand der Frequenz des von Wasserstoffatomen emittierten Signals klassifiziert. Je stärker der Magnet, desto höher die Wasserstoff-Frequenz. Für einen 500MHz (11.7 T) Magnet heißt dies beispielsweise, wenn eine chemische Probe in den Magnet zur Analyse eingesetzt wird, emittieren die ^1H Atome in der Probe Signale mit einer Frequenz nahe 500 MHz. Bruker Magneten sind im Bereich von 200-1000 MHz verfügbar.

Supraleitende Magnete sind **Elektromagnete** und machen sich zunutze, dass ein elektrischer Strom ein Magnetfeld produziert. Der Magnetkern besteht aus einer großen Spule von stromtragendem Draht in Form eines Solenoids. Im Zentrum der Spule existiert ein sehr starkes statisches Magnetfeld. Die zu analysierende Probe wird in dieses magnetische Feld plaziert.

Bei sehr tiefen Temperaturen zeigen bestimmte Materialien die bemerkenswerte Fähigkeit der Supraleitfähigkeit. Ein supraleitender Draht trägt Elektrizität ohne die Notwendigkeit einer Spannungsversorgung (z.B. Batterie oder Hauptversorgung), da das Material keinen ohmschen Widerstand mehr aufweist. Nachdem ein Stromfluss in einer geschlossenen supraleitenden Spule einmal gestartet wurde, wird er für immer weiterlaufen. Bruker Magnete bestehen aus solch einer supraleitenden Zylinderspule. Wenn der Magnet das erste Mal installiert wird, wird ein Strom in die Hauptspule geladen. Dies wird als „Laden“ des Magneten bezeichnet. Wenn man sicherstellt, dass die supraleitende Spule auf einer ausreichend tiefen Temperatur gehalten wird, wird der Strom innerhalb der Spule infolge des widerstandslosen Drahtes immer erhalten bleiben.

Der Siedepunkt von Helium liegt bei einer Temperatur von 4K (-269°C). Unter Normalbedingungen ist es bei Temperaturen über 4K ein Gas. Bei Temperaturen unter -4K ist es eine Flüssigkeit. Somit garantiert ein Eintauchen der Spule in flüssiges Helium eine Temperatur von 4K oder darunter. Dies ist kalt genug, um sicherzustellen, dass die Magnetspule supraleitend bleibt. Sollte allerdings soviel flüssiges Helium verdampfen, daß die Spule nicht mehr vollständig bedeckt ist, wird die Temperatur der supraleitenden Spule steigen und an einem bestimmten Punkt normal leitend werden. Der ohmsche Widerstand in der Spule würde dann zu einem plötzlichen Zusammenbruch des Magnetfeldes führen. Dies wird begleitet von Hitzeentwicklung, die sehr schnell zum Verdampfen großer Mengen flüssigen Heliums und Stickstoffs führt. Man bezeichnet dies auch als "**Quench**" des Magneten. Dies kann, muss aber den Magneten nicht dauerhaft schädigen. In jedem Fall ist das erneute Laden des Magnet zeit- und kostenintensiv und sollte unter allen Umständen vermieden werden.

Einen Großteil der Magnettechnologie umfaßt die schwierige Aufgabe, sicherzustellen dass sowenig flüssiges Helium (welches die Spule bedeckt) wie möglich verdampft. Dieses wird durch maximale Abschirmung des Magnetkerns (4K) von der „Außenwelt“ (Raumtemperatur) erreicht. Der Magnet besteht aus mehreren Bereichen. Die äußere Hülle des Magneten ist evakuiert und die inneren- Oberflächen sind versilbert. (Dies ist ähnlich dem Prinzip der Thermosflasche, ohne weitere evakuierte Zwischenschicht). Dann kommt ein Stickstoffbad welches die Temperatur auf 77.35K (-195.8°C) reduziert und letztlich der Heliumtank, in den die supraleitende Spule eingetaucht ist (siehe die Abbildung 4.4).

4.5.1 Raum Temperatur Bohrung

Die Helium und Stickstofftanks umhüllen die Magnetbohrung. Ein metallischer Stopfen verschließt normalerweise die Bohrung oben. Magnete sind mit Standardbohrung (standard bore) oder großer Bohrung (wide bore) erhältlich. Zu analysierende Proben werden auf der Oberseite der Bohrung eingesetzt. Probenköpfe werden von unten eingesetzt.

4.5.2 Helium Tank

Bei einem Standardmagneten ist der Heliumtank an zwei Türmen aufgehängt, die hoch über den Magneten hinausragen. Zugang zum Heliumtank kann über zwei Ports erfolgen. Einer dieser Ports erlaubt das Nachfüllen von flüssigem Helium und ist auch der Eingang für den **Heliumlevel Sensor**. Der andere Port wird nur benutzt wenn der Magnet ge- oder entladen wird. Die Heliumtürme tragen Ventile, die den Abgang der kleinen Mengen unweigerlich verdampfenden Heliums kontrollieren. Der Systemverwalter sollte die ordnungsgemäße Arbeitsweise der Ventile regelmässig überprüfen, sie dürfen z.B. nicht durch Eis blockiert sein.



Hinweis

Es ist wichtig, daß die Helium ports nicht über längere Zeiträume offengelassen werden (z.B. >30 Sekunden).

Das Helium Level kann sowohl manuell als auch elektronisch überprüft werden. Manuelle Überprüfung wird durch Einsetzen eines langen Meßstabes in den Heliumtank- über einen der Zugangsports durchgeführt (nur erfahrene Benutzer!) . Eine Elektronische Überwachung des Heliumlevels ist über das BSMS möglich und wird in Kapitel BSMS Control Suite Fenster [▶43] diskutiert.

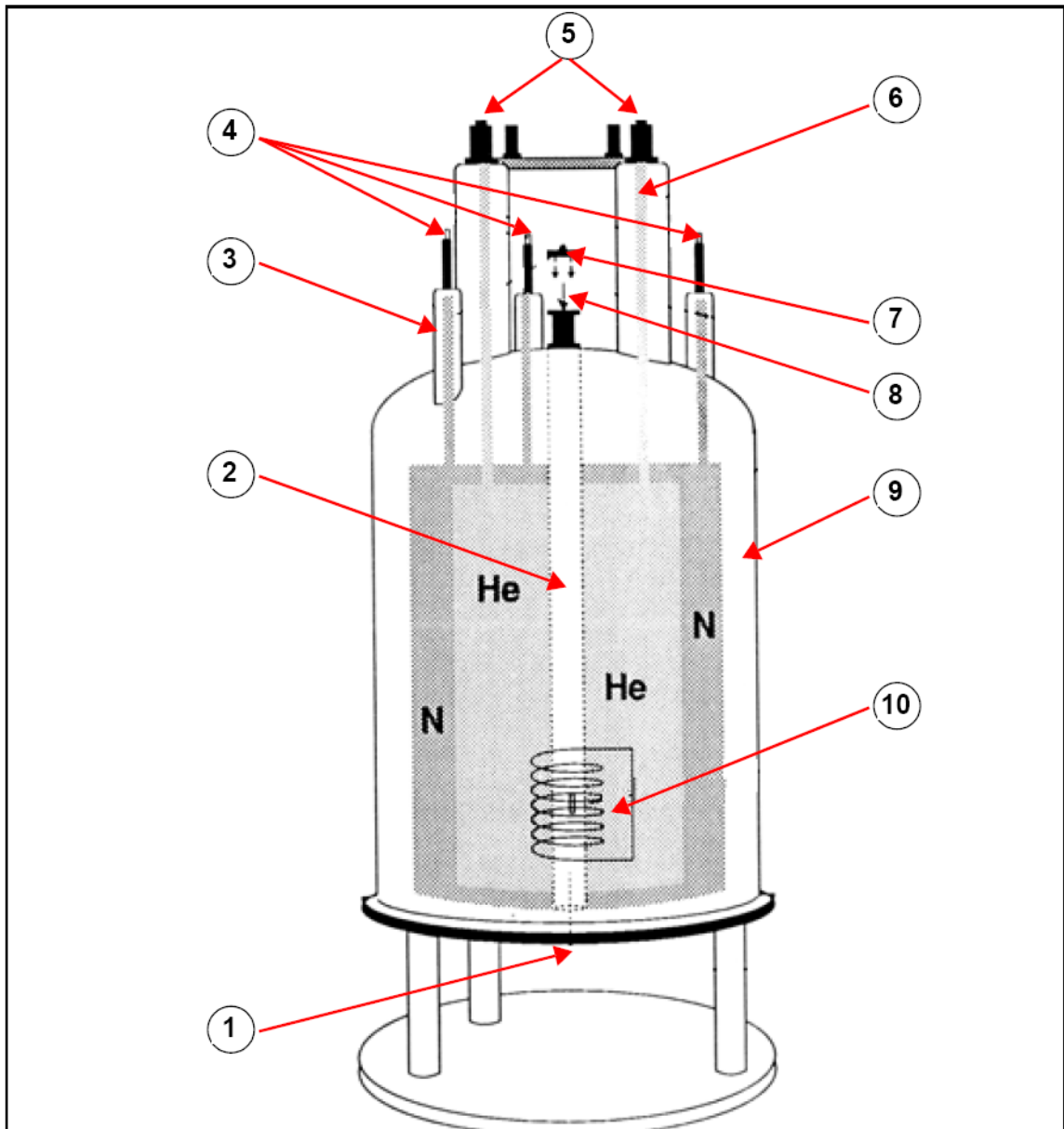


Abbildung 4.4: Supraleitender Magnet

1.	Setzen Sie den Probenkopf hier ein	6.	Heliumaufsatz
2.	Bore	7.	Metallstopfen
3.	Stickstoffaufsatz	8.	Setzen Sie die Probe hier ein
4.	Stickstoffzugänge	9.	Vakuum-Isolierung
5.	Heliumzugänge	10.	Magnetspule

4.5.3 Stickstoff Tank

Die drei kleineren Türme, die über den Magneten herausragen, erlauben Zugang zum Stickstofftank. Jeder dieser drei Ports kann mittels eines geeigneten Messstabes (nur erfahrene Benutzer!) für die Kontrolle des Stickstoffstandes und auch zum Nachfüllen genutzt werden. Auch hier sollte der Systemverwalter regelmässig die an den Ports angebrachten Ventile hinsichtlich Blockierung durch Eis überprüfen.

Wie bereits erwähnt, sind die Magneten hinsichtlich Minimierung von Verdampfung konstruiert. Während des Normalbetriebs wird eine kleine Menge Stickstoff pro Tag verdampfen. Dies ist absolut normal, ein Ausbleiben der Stickstoff-Verdampfen zeigt somit eher eine Blockierung der Stickstoffports an. Wie oft sowohl Helium als auch Stickstoff nachgefüllt werden muß, hängt von Größe und Design des Magneten ab. Es ist eine gute Angewohnheit den Stickstoffstand einmal in der Woche zu überprüfen und entsprechend nachzufüllen. Gleichzeitig sollte der Heliumstand kontrolliert und protokolliert werden. Obwohl die Verdampfung von Helium wesentlich geringer ist als die von Stickstoff, was in wesentlich längeren Nachfüllintervallen resultiert (3-6 Monate), sichert der regelmäßige Check, dass sich die Helium-Abdampftrate nicht verändert hat.

4.6 Einführung in das Locksystem

Dieser Abschnitt soll dem Benutzer ein grundlegendes Verständnis der Prinzipien des Locksystems geben. Praktische Aspekte werden dagegen in Abschnitt Locken der Probe [56] besprochen.

Aufgabe des Locksystems ist es, sicherzustellen, daß sich die Stärke des die Probe umgebenden Magnetfeldes während eines Experiments nicht verändert bzw. das Feld nicht durch äußere Störungen moduliert wird. Die NMR Analyse umfasst die Messung der genauen Frequenz der von der Probe ausgesandten Signale. Die Frequenzen dieser Signale sind der magnetischen Feldstärke direkt proportional. D.h., wenn die Feldstärke variiert, verändert sich auch die emittierte Frequenz. Der Benutzer muss daher sicher sein, dass die magnetische Feldstärke immer konstant gehalten wird, was als Locken der Probe bezeichnet wird. Das **Locksystem** ist im wesentlichen ein separates Spektrometer zur Beobachtung von Deuterium. Die vom Deuterium ausgetrahlten Signale sind normalerweise weit entfernt von den interessierenden Frequenzen. Falls die Deuteriumfrequenz ungünstig ist, kann auch ein **Fluorlock** (^{19}F) benutzt werden. Da der Deuterium-Lock bei weitem der gängigste ist, wird auch nur dieser behandelt. Das grundsätzliche Prinzip von Deuterium und Fluor Lock ist aber identisch.

Bei AVANCE Spektrometern enthält das BSMS die notwendige Sende- und Empfangshardware. Ein separates HPPR Modul übernimmt auch hier die Weiterleitung der Sendesignale an den Probenkopf und die Verstärkung des Deuterium-Signals. Die zu analysierenden Proben müssen natürlich Deuterium enthalten, was durch Lösen der Probe in einem deuterierten Lösungsmittel erreicht wird. Bei einem deuterierten Lösungsmittel ist ein großer Prozentsatz der Wasserstoffatome durch Deuterium ersetzt. Häufig genutzte deuterierte Lösungsmittel sind Aceton- d_6 , Benzol- d_6 und Chloroform- d , aber es sind viele weitere Lösungsmittel verfügbar. Die in diesem Manual zur Illustration einiger grundsätzlicher Techniken genutzte Probe ist Cholesterylacetat in Chloroform- d .

Die Frequenz der vom Deuterium ausgestrahlten Signale ist für einen definierten Magneten genau bekannt. Damit sollte, wenn die magnetische Feldstärke korrekt ist, jeder Deuteriumkern in der Probe diese exakte Frequenz ausstrahlen. Wenn die magnetische Feldstärke variiert, wird dies auch die Deuteriumfrequenz tun. Das Locksystem benutzt einen Empfänger (im BSMS Gehäuse untergebracht) zur Überwachung der Deuteriumfrequenz und geeigneter Nachjustierung der magnetischen Feldstärke.

Der Empfänger im Locksystem ist so konstruiert, daß keine Feldänderungen durchgeführt werden, solange die Feldstärke korrekt ist (d.h., solange die korrekte Deuteriumfrequenz detektiert wird). Sollte die Feldstärke allerdings variieren (driften), wird ein Strom in einer im Shimssystem befindlichen speziellen Spule (der H_0 Spule) geändert, was den Effekt der Rückführung der Feldstärke auf den korrekten Wert hat. Die Deuteriumfrequenz wird einige tausendmal pro Sekunde gemessen. Somit kann der Benutzer sicher sein, daß sein Feld auf konstanter Stärke gehalten wird, solange das System gelockt ist.

4.7 Probenköpfe

Der Probenkopf hält die Probe, sendet Radiofrequenzsignale, die die Probe anregen und empfängt die ausgestrahlte Antwort. Senden und Empfangen wird von spezielle konstruierten RF Spulen durchgeführt.

Der Probenkopf wird von unten in den Magneten eingeführt und sitzt innerhalb der Raumtemperaturshims. Koaxialkabel tragen die Anregungssignale von den Konsolen-Verstärkern zum Probenkopf und das NMR Signal zurück zum Empfänger. Die Kabel werden durch die Vorverstärker-Module (HPPR) geführt, welche sich nahe dem Magneten befinden. Die **Vorverstärker** werden benötigt um die typischerweise schwachen NMR Signale zu verstärken.

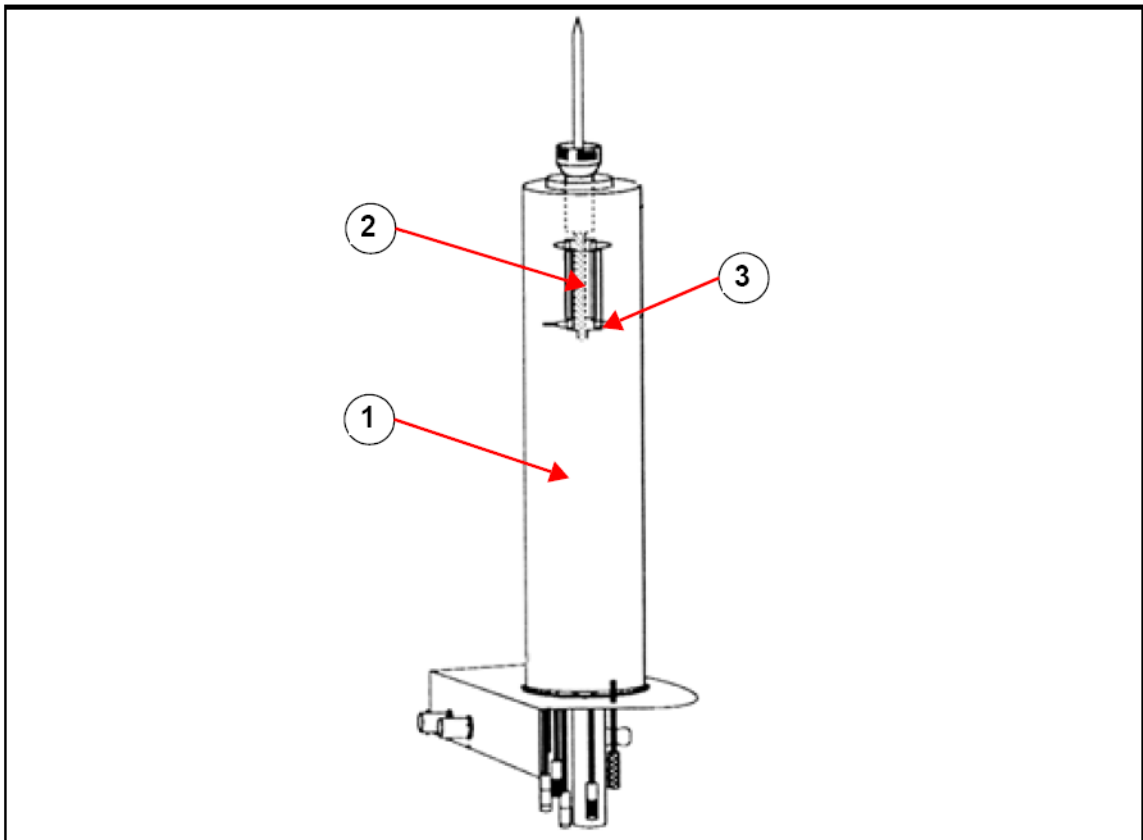


Abbildung 4.5: Probe im Probenkopf

1.	Probenkopf	3.	Spulen
2.	Probe		

Probenköpfe gibt es in verschiedenen Größen und Ausführungen. Eine wichtige Größe ist der Probendurchmesser, wobei 5mm und 10mm die gängigsten sind. Verschiedene Typen von Köpfen werden abhängig von der Art der Experimente angeboten. **Selektive Probenköpfe** wurden zur Beobachtung spezieller Kerne entwickelt, z.B. ^{13}C , während **multinukleare** (X-BB oder Breitband) **Probenköpfe** für einen breiteren Bereich von Kernen vorgesehen sind. Sowohl Zahl als auch Design der inneren Spulen unterscheidet einen Probenkopf physikalisch von einem anderen. Zusätzlich sind äußerer Durchmesser und Länge des Kopfes den jeweiligen Spezifikationen der verschiedenen Magnete angepaßt. (wide bore oder standard bore; unterschiedliche Länge von Boden zum Zentrum des magnetischen Feldes für Magnete mit unterschiedlicher Feldstärke).

Signale erreichen und verlassen die Spulen des Kopfes über eindeutig beschriftete, an der Unterseite des Kopfes befindliche Anschlüsse. Das gleiche Kabel wird benutzt um das Signal zum und vom Probenkopf zu führen. Jeder Probenkopf hat eine inner Spule (die Beobachtungsspule). Diese Spule ist der Probe zugunsten maximaler Empfindlichkeit am nächsten. Die Farbkodierung des BNC der inneren Spule folgt einer einfachen Regel. Er hat immer die gleiche Farbe wie der recht-eckige Streifen direkt über den BNC Anschlüssen. Die folgende Abbildung zeigt die Beschriftungen eines Multikernkopfes. In diesem Fall ist die Breitbandspule die innere Spule.

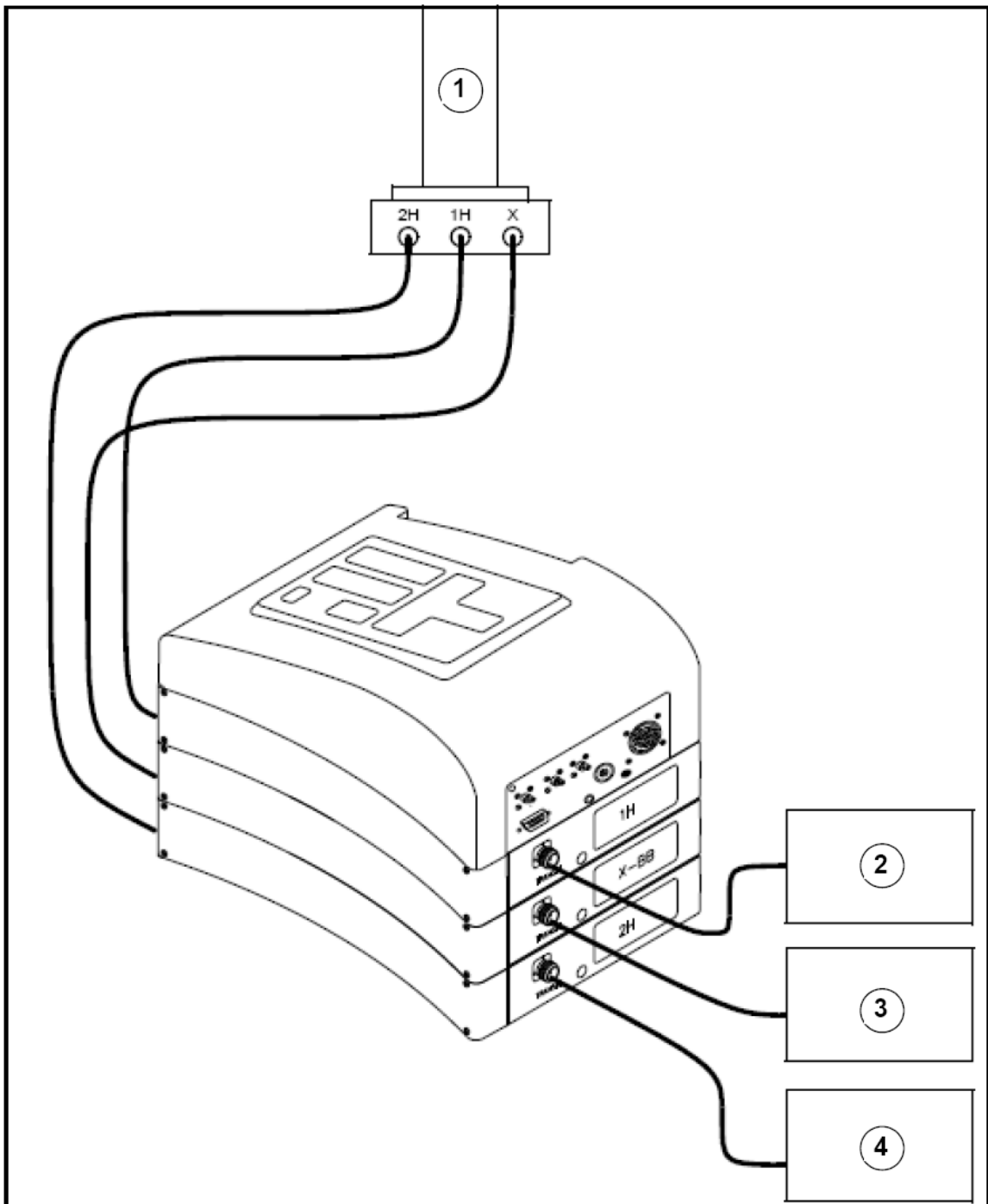


Abbildung 4.6: Typische HPPR Verkabelung

1.	Probenkopf	3.	X-Verstärker
2.	Proton Verstärker	4.	BSMS 2H Sender

4.8 Dual QNP Probenkopf

Ein Beispiel eines typischen Probenkopfes ist ein **QNP Probenkopf**. Wie der Name schon sagt, handelt es sich um einen Probenkopf speziell gebaut für die Direktbeobachtung von 3 Kernen, in der Regel ^{19}F , ^{31}P und ^{13}C oder ^{15}N , ^{31}P und ^{13}C , sowie einen zusätzlichen Protonenkanal.

Das linke Anschluß ist mit ^2H bezeichnet (siehe untenstehende Abbildung) und trägt das Locksignal. Die beiden anderen Verbindungen sind für die ^1H and ^{19}F Signale vorgesehen und entsprechend beschriftet. Bei diesen speziellen Probenkopf sind die Kanäle für ^{13}C und ^{31}P nicht verfügbar. Die drei zu den ^1H , ^{13}C and ^2H Anschlüssen führenden Kabel werden an den HPPR angeschlossen.



Abbildung 4.7: QNP Probenkopf

Probeköpfe erlauben die Regulierung der Temperatur der NMR-Probe. Ein Heizer kann eingesetzt werden und zusammen mit einer Luft/N₂-Zufuhr zur Temperaturkontrolle und Regelung benutzt werden. Ein **Thermofühler** dient- als Thermometer zur Beobachtung der Temperatur. All diese Geräte werden unten am Probenkopf an leicht zugängliche Anschlüsse angebracht Die Variable Temperatureinheit (**VTU**) überwacht die Meßwerte des Thermofühlers und regelt die Heizleistung um die notwendige Temperatur aufrechtzuerhalten.

Letztendlich sind unter der schwarzen Abdeckung am unteren Teil des Probenkopfes die Tuning- und Matchingvorrichtung untergebracht. Sie werden zur Feineinstellung des Probenkopfes verwenden, um dessen Performance zu optimieren. Wenn eine Substanz analysiert wird, wird sie mit Signalen einer definierten Frequenz angeregt (der Resonanzfrequenz). Unterschiedliche Kerne und Substanzen werden mit unterschiedlichen Frequenzen angeregt. Als Tuning bezeichnet man das Nachjustieren des Schwingkreises innerhalb des Probenkopfes mit dem Ziel die größtmögliche Empfindlichkeit für die interessierende Frequenz zu erreichen. Das sog. Matching stellt sicher, daß sowenig vom Anregungssignal und vom FID wie möglich reflektiert (und damit wertlos) wird. Tuning und Matching beeinflussen sich gegenseitig und können demnach nicht unabhängig voneinander eingestellt werden. Für Routinemessungen in organischen Lösungsmitteln ist es wahrscheinlich ausreichend, die Einstellungen auf wöchentlicher oder gar monatlicher Basis zu überprüfen, nachdem das Tuning und Matching einmal durchgeführt wurde. Für anspruchsvolle Forschung mit optimierter Spektrometer-Performance sollte der Probenkopf nach jedem Wechsel der

Proben getunt und gematcht werden. Jede Spule im Probenkopf wird mit Hilfe der im Abschnitt Tuning and Matching des Probenkopfes [50] näher beschriebenen 'atma' oder 'atmm' Routine separat getuned und gematcht.

Der Wechsel eines Probenkopfs macht einen Neuanschluß der Kabel vom HPPR zum Kopf notwendig, die Verkabelung zwischen HPPR und der Konsolenelektronik bleibt dagegen unverändert.

4.9 Probenkopf-Wechsel

Wenn ein Probenkopf getauscht werden muss, sollte die unten beschriebene Prozedur eingehalten werden. Probenköpfe sind empfindlich und teuer. Konsultieren sie ihrem Systemverwalter, bevor sie den Probenkopfwechsel versuchen. Der Magnet (Wirbelströme), beeinflusst die mechanische Bewegung des Probenkopfes deutlich. Wenn Sie den Kopf aus dem Magneten bewegen, stellen sie sich bitte darauf ein, dass der Kopf schneller herausrutscht, wenn er das untere Ende der Bohrung erreicht. Seien Sie auch auf etwas Widerstand vorbereitet, wenn sie den Kopf einsetzen.

Prozedur zum Wechsel des Probenkopfes:

1. Stellen sie ggf. durch Klicken des **HALT** oder **STOP** Buttons in der oberen Quick-Access Leiste im Topspin Fenster oder durch Eingabe von 'stop' oder 'halt' in der Topspin Kommandozeile sicher, dass keine Akquisition läuft.
2. Schalten Sie jegliches **Heizen oder Kühlen** des Systems ab. Benutzen Sie das 'edte' Kommando um den Heizer abzuschalten oder die Luftzufuhr auf Null zu setzen. Lassen Sie eine Stabilisierung des Probenkopfes auf Raumtemperatur zu!
3. Wenn ein Luft/N₂-Schlauch am Boden des Kopfes angebracht ist, entfernen sie diesen.
4. Vergewissern Sie sich, dass die Magnetbohrung nicht verschlossen ist und entfernen Sie im Magneten befindliche Proben durch Aktivierung des LIFT Buttons im BSMS-Fenster oder auf dem BSMS Pad.
5. Schalten Sie den LIFT wieder aus.
6. Entfernen Sie alle BNC Kabel vom Probenkopf.
7. Entfernen Sie Thermofühler, Heizer sowie alle weiteren Gradienten und PICS Verbindungen.
8. Lösen Sie die zwei goldfarbenen Schrauben, die den Probenkopf im Magneten sichern.
9. Ziehen Sie den Probenkopf nach unten aus dem Magneten heraus.
10. Setzen Sie den neuen Probenkopf ein und sichern Sie ihn mit den beiden goldfarbenen Schrauben.
11. Schliessen sie Koaxialkabel, Thermofühler, Heizer, Kühlluft und andere Verbindung wieder an.
12. Schalten sie die Heizung wieder an.

5 Basis Prozeduren

In diesem Kapitel werden Basisoperationen vorgestellt, die bei jeder Spektrenaufnahme gebraucht werden. Sie umfassen BSMS Control Suite Fenster, sowie von dort gesteuerte Operationen, wie Einführen und Spinnen der Probe, Tuning und Matching des Probenkopfes, sowie zuletzt das Shimmen. Alle Vorgänge, die über das BSMS-Control-Suite-Fenster ausgeführt werden, sind softwarekontrolliert. Der Leser kann dieses Kapitel überspringen, wenn er mit diesen Vorgängen schon vertraut ist.



Hinweis

Optional kann ein BSMS Keypad zusätzlich erworben werden, welche die gleichen Aufgaben übernimmt.

5.1 BSMS Control Suite Fenster

Um das BSMS Control Suite Fenster zu öffnen, geben sie 'bsmsdisp' in die Kommandozeile ein. In Prinzip wird das BSMS Control Suite Fenster benutzt, um

1. mit dem Lock-System zu arbeiten.
2. Proben-Spinning und -Lift zu kontrollieren.
3. die Ströme im Rautemperatur-Shimsystem anzugleichen (genannt "shimmen").
4. das Heliumlevel im Magneten zu überwachen

Hinweis:

Bevor Sie beginnen, sollten Sie sich bewußt machen, dass zwei Tasten mit Vorsicht behandelt werden sollten.



- ▶ Die Taste zur Heliumlevel-Messung (HELIUM MEASURE) sollten nicht benutzt werden. Auf die Gründe dafür gehen wir später ein (siehe Abschnitt Helium Level Funktionen [▶47]).
- ▶ Versichern Sie sich, daß die Magnetöffnung nicht verschlossen ist, wenn Sie die LIFT Taste betätigen.

Bevor Sie die Arbeit im BSMS Control Suite beginnen, möchten Sie vielleicht die Werte einiger wichtiger Parameter, der "Shim Werte" , welche durch die aktuellen Einstellungen vorgegeben sind (siehe Abschnitt Speicherung eines Satzes von Shim Werten (Write Shim Kommando) [▶45]) speichern. Auf diese Weise können alle Angleichungen, die Sie vorgenommen haben, zu einem späteren Zeitpunkt leicht zurückgesetzt werden. Die Shim Werte werden durch die algebraisch gekennzeichneten Tasten (z.B. X, Y, XZ, X3 etc.) im Shim Block der 'Main-Tabelle' geändert.

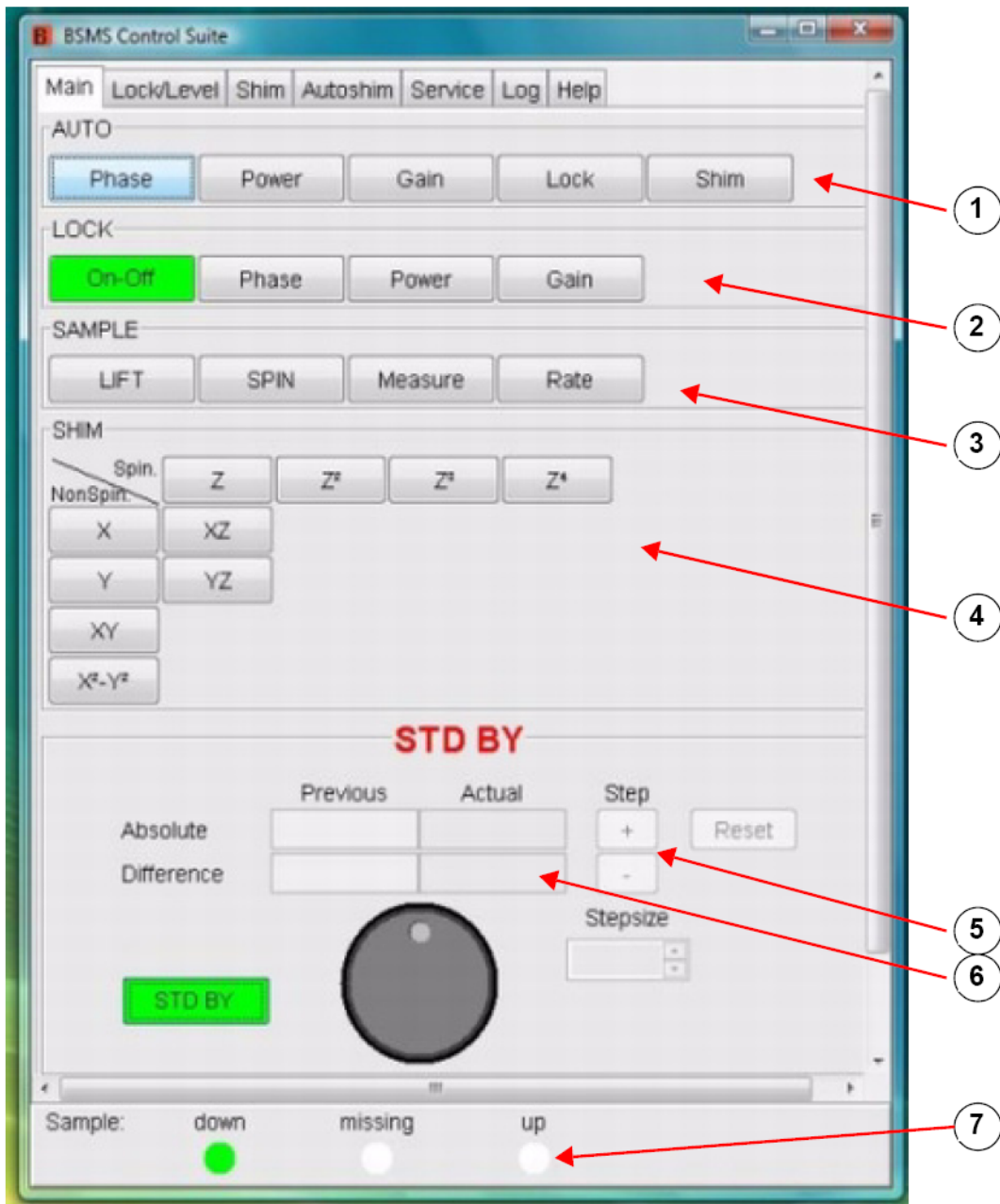


Abbildung 5.1: BSMS Control Suite Fenster: Main Tab

1.	Block mit Knöpfen für automatische Funktionen.
2.	Block mit Knöpfen für manuelle Lock Funktionen.
3.	Block zur Steuerung der Lift- und Spinfunktionen.
4.	Shim Parameter Block.
5.	Durch Klicken der Step Knöpfe können die Parameter um die gewählte „Stepsize“/ Schrittgröße verändert werden
6.	Hier werden die aktuellen Werte der aus den oberen Blöcken angewählten Parameter angezeigt.
7.	Statuszeige der Probe (hier Probe im Probenkopf abgesenkt).

5.2 Speicherung eines Satzes von Shim Werten (Write Shim Kommando)

Um die aktuellen Shim Werte zu speichern, schreiben Sie sie mit dem Kommando 'wsh' (write shim file) in eine Shim-Datei.

1. Geben Sie 'wsh' in die Topspin Kommandozeile ein oder klicken Sie den Spectrometer Button in der Hauptmenüleiste. Wählen Sie nun 'Shim control' und 'Write shim values to file'. Es erscheint ein neues Fenster, welches eine Liste von Shim-Dateien enthält, die schon früher gespeichert wurden, die Buttons Read, Write, View, Delete und Close sowie zwei Dialogboxen zur Eingabe von Dateinamen und Optionen (no comment, date, probe ID, probe info, pics info).
2. Geben Sie einen von Ihnen gewünschten Namen ein, z.B. monday.
3. Klicken sie auf den Write Button.

Die aktuellen Shim-Werte sind nun in einer Datei mit Namen "monday" gespeichert.

Mit dem Wissen, dass die alten Werte leicht durch Einlesen der gespeicherten Werte aus der Shim-Datei "monday" wieder herzugestellt sind, können Sie nun die Shim Werte mit den Buttons der Shim Box und der Value Box in der 'Main Tabelle' verändern.

5.2.1 Einlesen einer gespeicherten Shim-Datei (Read Shim Kommando)

1. Geben Sie 'rsh' (read shim file) in die Topspin Kommandozeile ein oder klicken Sie den Spectrometer Button in der Hauptmenueleiste. Wählen Sie nun 'Shim control' und 'Load shim values from file'. Es erscheint ein neues Fenster, welches eine Liste von Shim-Dateien enthält, sowie die Buttons Read, Write, View, Delete und Close sowie zwei Dialogboxen zur Eingabe von Dateinamen und Optionen (no comment, date, probe ID, probe info, pics info)
2. Geben Sie "monday" in die Dialogbox ein oder wählen Sie die Datei aus der Liste aus. (Es kann sein, dass Sie durch eine lange Liste von Shim-Dateien blättern müssen). Klicken Sie nun den Read Button.

Die Nachricht "rsh:finished" wird am unteren Ende des Bildschirms erscheinen, wenn der Vorgang abgeschlossen ist. Die alten Shim Werte sind nun wieder hergestellt.

Der Benutzer sollte sich mit dem Einlesen und Wegschreiben von verschiedenen Dateitypen vertraut machen, da dies sehr wichtig ist, wenn es später um Parametersätze geht. Wenn Sie einen Parametersatz speichern möchten, dann schreiben Sie ihn auf die Festplatte. Die Werte der verschiedenen Parameter werden in einer Datei gespeichert. Diese Datei hat einen eindeutigen Namen (den der Benutzer wählt), so dass verschiedene Parametersätze voneinander unterschieden werden können. Wenn Sie diese Parameter zu einem späteren Zeitpunkt benutzen möchten, lesen Sie nur die entsprechende Datei von der Festplatte ein.

5.2.2 BSMS Control Suite Fenster Funktionen

Allgemein gesprochen kann man die Funktionen in vier Kategorien unterteilen: Probenkontrollfunktionen (s. 'Main' und 'Lock/Level' Tab), Lock-Funktionen (s. 'Lock/Level' Tab), Shim-Funktionen (s. 'Shim bzw. Autoshim Tab) und Helium-Level Funktionen (s. 'Main' Tab).

5.2.3 Proben Kontroll Funktionen

LIFT : LIFT ON hebt die Probe aus der Magnetöffnung. LIFT OFF läßt die Probe sanft in die Magnetöffnung hinabgleiten, wo sie am oberen Ende der Probenkopfes positioniert wird.



Hinweis:

Niemals die LIFT ON Funktion betätigen, wenn die Magnetöffnung oben verschlossen ist. Immer sicherstellen, daß der Pressluftstrom mit der LIFT Taste aktiviert wurde, bevor Sie eine Probe oben auf die Magnetöffnung setzen.

SPIN: Startet/Stoppt das Spinnen der Probe. Wenn es aktiviert ist, wird das Spinnen der Probe automatisch 20 Sekunden nach dem LIFT OFF beginnen.

SPIN RATE: Erlaut die Einstellung der Spinrate. Wird in Hz gemessen.

SPIN MEASURE: Zeigt die aktuelle Spinrate im 'Actual' Feld des Value Blocks und die gesetzte im 'Previous Feld'. Beide Werte sollten gleich sein.

5.2.4 Manuelle Lock Funktionen

Die Funktion des Lock-Systems wurde im Abschnitt Einführung in das Locksystem [▶37] diskutiert. Das Spektrometer lockt auf das Signal, welches durch das Deuterium in der Probe emittiert wird. Dies kann durch absuchen (verstärken und abschwächen) des Feldes im Magneten erreicht werden. Bei einer bestimmten Feldstärke werden die Deuteriumatome mit ihrer Resonanzfrequenz angeregt und auf der Lockanzeige erscheint ein Signal.

Der Vorgang besteht also aus zwei Schritten. Als erstes wird das die Probe umgebende Feld "abgesucht" und dann die Probe "geloct". Die Tasten auf der BSMS Tastatur, welche den Suchvorgang und den Lockvorgang kontrollieren, werden nun beschrieben.

SWEEP RATE: Die Geschwindigkeit, mit der das Feld abgesucht wird, kann hier variiert werden.

SWEEP AMPLITUDE: Die Magnetfeldstärke wird kontinuierlich innerhalb eines bestimmten Bereiches abgesucht. Die Größe dieses Bereichs kann mit dieser Taste kontrolliert werden.

SWEEP On-Off: Schaltet das Absuchen des Magnetfeldes an und ab. Diese Taste wird automatisch deaktiviert, wenn das System geloct ist.

LOCK ON-OFF: Ist die Taste aktiviert, versucht das System die Probe zu -locken. Unter normalen Umständen sollten Daten nur aufgenommen werden, wenn das System geloct ist.

LOCK POWER: Reguliert die Leistung des Signals, welches zur Deuteriumanregung in der Probe benutzt wird.

LOCK GAIN: Reguliert die Verstärkung (Empfindlichkeit) des Lock-Signal-Empfängers.

Wenn nach einem Locksignal gesucht wird, können zwei Methoden angewandt werden. Entweder hält man die Lockfrequenz konstant und variiert die Magnetfeldstärke ("**field mode**") oder die Magnetfeldstärke wird konstant gehalten und die Frequenz variiert ("**shift mode**" oder Frequenzlocken).

FIELD: Während die Lockroutine abläuft, kann das Magnetfeld oberhalb und unterhalb einer zentralen Feldstärke durch Veränderung des Stromes in der H_0 Spule des Shimsystems abgesucht werden. Diese zentrale Feldstärke kann durch die **FIELD** Taste variiert werden. Die Funktion ist einsatzfähig, wenn man sich im "FIELD" Modus befindet. Dies ist auch der Grundzustand. Befindet man sich im "SHIFT" Modus, wird der FIELD Wert im Value Block angezeigt, kann aber nicht verändert werden.

LOCK SHIFT: Während die Lockroutine abläuft, kann die Lockfrequenz oberhalb und unterhalb eines zentralen Wertes durch Änderung des elektronischen Stromkreises im BSMS abgesucht werden. Dieser zentrale Wert kann durch die **SHIFT** Taste variiert werden. Die Funktion ist einsatzfähig, wenn man sich im "SHIFT" Modus befindet. Ist dies nicht der Fall, wird der SHIFT-Wert im Value Block angezeigt, kann aber nicht verändert werden.

AUTO LOCK: Ist diese Taste im AUTO Block gedrückt, versucht das Spektrometer automatisch zu locken. Diese Funktion ist für die Automation nützlich. Während der -AUTOLOCK Routine wird der FIELD-Wert automatisch angepaßt, um das Locksignal zu zentrieren. Beachten Sie, dass das Drücken der "Autolock" Taste lösungsmittelabhängige Feldverschiebungen, die in der "edlock" Tafel aufgelistet sind, nicht berücksichtigt.

5.2.5 Manuelle Shim Funktionen

Shim Werte: Die Shim Einstellungen können mit den algebraischen Tasten im Shim Block der 'Main Tabelle' angepasst werden. Man benutzt diese Tasten, um die Werte der Shim-Ströme im Magneten zu kontrollieren, wie dies in Magnet, Shim System, HPPR und Probenkopf [▶31] beschrieben ist. Die Einstellungen der Shim-Ströme sind sehr wichtig für eine gute Spektrometer Leistungsfähigkeit und ihre Anpassung wird im Abschnitt Shimmen [▶58] beschrieben. Ein spezifischer Satz von Shim-Strom Werten wird gespeichert, wann immer man eine Shim Datei auf die Festplatte schreibt.

AUTO SHIM: Kann zur automatischen Anpassung der Shim Einstellungen benutzt werden, um das höchste Locklevel, das heißt, die beste Magnetfeldhomogenität zu erreichen. Die für die automatische Shim Routine gewählten Shims sind die, deren Amplitude nicht Null ist. Die AUTO SHIM Funktion ist besonders nützlich in der Automation. Beachten Sie, dass der Auto Shim nur dann sinnvoll ist, wenn nur eine geringe Anpassung an Shim Werte nötig ist.

5.2.6 Helium Level Funktionen

HELIUM LEVEL: Das Spektrometer misst das Helium Level im Magneten automatisch einmal in 24 Stunden und zeichnet das Ergebnis in einer vordefinierten Log-Datei auf. Diese ist in den folgenden Verzeichnissen zu finden:

Windows XP or 7.0 - C:\Bruker\topspin\prog\logfiles

LINUX - /opt/topspin/prog/logfiles

Das Level wird als Prozentangabe wiedergegeben (d.h. 100 = voll). Wenn die Taste gedrückt wird, werden die letzten beiden aufgezeichneten Level für fünf Sekunden angezeigt (der aktuellere Wert auf der rechten Seite). Es wird keine neue Messung durchgeführt.

Wenn das Helium Level unter einen bestimmten Wert (abhängig vom Magnettypen) sinkt, erscheint eine Warnung und flüssiges Helium sollte ohne weitere Verzögerung nachgefüllt werden.

HELIUM MEASURE: Startet eine Messung, die ca. 12 Sekunden dauert. Der Benutzer sollte beachten, dass der Messvorgang selbst zu einer Erwärmung und damit Verdampfung des Heliums führt. Deshalb sollte die HELIUM MEASURE Funktion nicht zu oft benutzt werden.

5.3 Einführen der Probe in den Spinner

Das Glasröhrchen, welches die zu analysierende Probe enthält, wird in einem Plastik-Spinner positioniert. Ein **Messinstrument für die Probenhöhe** wird bereitgestellt, um die Position des Probenröhrchens im Spinner zu kontrollieren. Hiermit soll sichergestellt werden, daß die Probe richtig zu den Spulen des Probenkopfes ausgerichtet ist. Das Messinstrument für die Probenhöhe besitzt eine Skaleneinteilung und kann zur Bestimmung der Probenhöhe benutzt werden.

1. Die Oberkante der weißen Plastikbasislinie wird für 5mm Probenröhrchen mit Hilfe der Skalierung zwischen 18mm und 20mm unterhalb der Mittellinie (0mm Linie) positioniert. Für 10mm Probenröhrchen wird diese Basislinie auf 20mm unterhalb der Mittellinie gesetzt.
2. Es handelt sich hierbei nur um vorgeschlagene Werte für die Probenhöhe und Sie sollten bei Ihrem Systemmanager die für Ihren speziellen Magneten und Probenkopf passenden Werte erfragen. Wenn Sie sich einmal auf eine Probenhöhe festgelegt haben, sollten Sie diese immer wieder benutzen, um den Shim Aufwand bei jedem Probenwechsel zu minimieren.
3. Halten Sie das Probenröhrchen an der oberen Spitze, plazieren Sie es in den Spinner und den Spinner in das Probenhöhenmeßgerät.
4. Drücken Sie das Probenröhrchen sanft herunter, so daß die Probenhöhe ober- und unterhalb der Mittellinie gleich ist. Wenn das Probenvolumen groß genug ist, schieben sie das Probenröhrchen bis auf die weiße Plastikbasis herunter.
5. **Entfernen Sie das Meßgerät bevor Probe und Spinner in den Magneten eingeführt werden.**

5.4 Einführen von Probe und Spinner in den Magneten

Das Anheben und Absenken der Probe wird durch einen Pressluftstrom kontrolliert. Heben Sie das Probenröhrchen niemals an, wenn die Magnetöffnung am oberen Ende verschlossen ist. Die neueren BOSS-2 Shim-Systeme sind so aufgebaut, dass sie die LIFT-Funktion nicht auslösen, wenn die Magnetöffnung noch verschlossen ist. Stellen Sie weiterhin sicher, dass der Pressluft Strom vorhanden ist (er ist deutlich zu hören) bevor Sie eine Probe auf die Magnetöffnung plazieren.

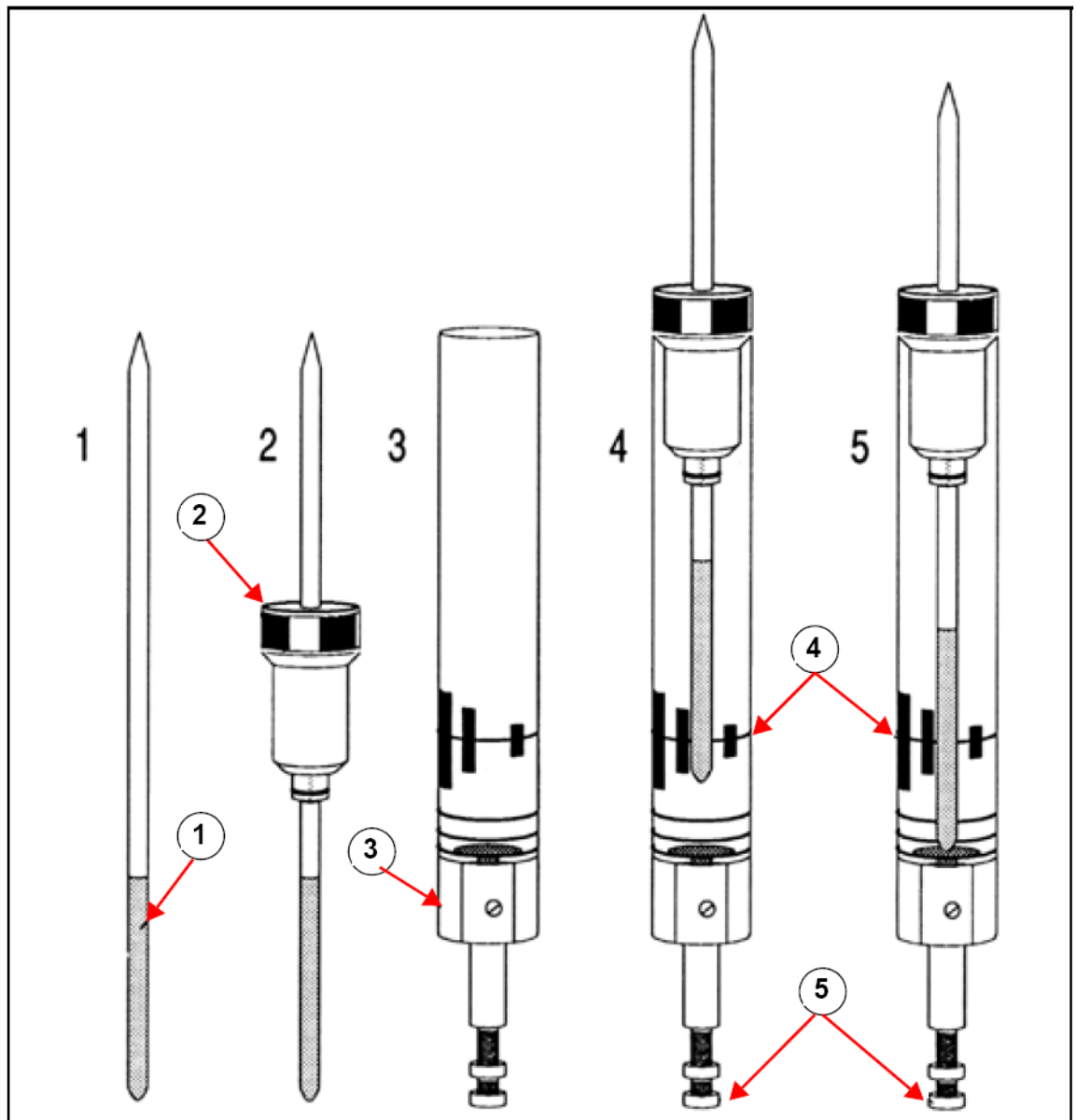


Abbildung 5.2: Einföhren der Probe in den Spinner

1.	Probe	4.	Mittelachse
2.	Spinner	5.	Justierschraube
3.	Tiefen Eichmass		

Um Probe und Spinner in den Magneten einzuföhren, gehen Sie wie folgt vor:

1. Wenn vorhanden, entfernen Sie den Deckel der Magnetöffnung.
2. Drücken Sie die LIFT Taste in der 'Sample &Level Tabelle'.
3. Entfernen Sie die alte Probe und plazieren Sie die neue Probe auf das Luftkissen.
4. Drücken Sie die LIFT Taste erneut. Die Probe fällt sanft in den Magneten und wird an der korrekten Stelle im Probenkopf abgesetzt.
5. Setzen Sie den Verschluss auf die obere Magnetöffnung (das ist wichtig, da es verhindert, daß Metallpartikel in den Magneten gelangen).

5.5 Spinnen der Probe

Eine zweite Funktion der BSMS Pneumatik ist, die Rotation der Probe. Das Spinnen der Probe dient zum Ausgleich eventueller Inhomogenität des Magnetfeldes, die im Zentrum des Magneten auftreten können. Beachten Sie, dass Proben, die unter Verwendung von Invers-Probenköpfen untersucht werden, normalerweise nicht rotiert werden.

Stellen Sie die Rotationsrate wie folgt ein:

1. Drücken Sie die RATE Taste im Sample Spin Block der 'Sample &Level Tabelle'.
2. Verwenden Sie den Value Block um Rate einzustellen.
3. Die Rotation beginnt, wenn die SPIN Taste gedrückt wird.

Empfohlene Rotationsraten sind:

- 20 Hz für einen 5 mm Probenkopf
- 12 Hz für einen 10 mm Probenkopf

5.6 Tuning and Matching des Probenkopfes

Die Empfindlichkeit eines Probenkopfes variiert mit der Frequenz des übermittelten Signals. Es gibt eine Frequenz bei der ein Probenkopf am empfindlichsten ist. Diese Frequenz kann über einen bestimmten Bereich durch Abstimmung von Kondensatoren, die in den Stromkreis des Probenkopfes eingebaut sind, eingestellt werden. **Tuning** bedeutet, dass der Stromkreis des Probenkopfes so abgestimmt wird, daß die Frequenz, bei der er am empfindlichsten ist, mit der relevanten Übertragungsfrequenz (SFO1, SFO2 etc.) übereinstimmt. Jede Spule des Probenkopfes muss separat abgestimmt werden.

Wenn der Probenkopf gewechselt wurde oder sich die Übertragungsfrequenz signifikant geändert hat, kann eine erneute Abstimmung des Probenkopfes nötig sein. Für Routinearbeiten in organischen Lösungsmitteln bei Verwendung von selektiven Probenköpfen verändert sich die Übertragungsfrequenz nur unwesentlich. Ist ein Probenkopf einmal abgestimmt worden, macht eine leichte Variation der Übertragungsfrequenz somit keine neue Abstimmung notwendig. Eine erneute Abstimmung wird notwendig, wenn sich die Übertragungsfrequenz um mehr als 100kHz ändert. Bei Breitband-Probenköpfen variiert die Übertragungsfrequenz deutlich von Kern zu Kern. Somit muss hier jedes Mal, wenn der ausgewählte Kern sich ändert, auch der Probenkopf neu abgestimmt werden.

Wann immer ein Probenkopf getuned wurde, sollte er auch gematched werden. **Matching** bedeutet, dass sichergestellt wird, dass die maximale Leistung, welche an den Anschlüssen der Probenköpfe ankommt, über die Spule übertragen wird. So stellt man sicher, dass nur ein minimaler Anteil der Leistung, die an der Probenkopfbasis ankommt, zurück in den Verstärker reflektiert und damit verschwendet wird. Alle Bruker BioSpin Verstärker sind so aufgebaut, dass sie einen Ausgangswiderstand von 50 Ohm haben. Deshalb tritt dann optimales Matching ein, wenn der Widerstand des Probenkopfes inklusive aller Kabel auch 50 Ohm ist.

TopSpin ermöglicht Ihnen eine automatisiertes Tuning und Matching oder eine manuelle Routine.

5.6.1 Tuning und Matching bei Verwendung der automatischen Routine

Geben Sie 'atma' in die Kommandozeile ein oder klicken Sie den 'Spectrometer Button' in der Hauptmenüleiste und wählen Sie 'Adjustments' und 'Automatic tuning'. Die Routine beginnt mit dem Tunen und Matchen des Probenkopfes.

5.6.2 Tuning und Matching bei Verwendung der manuellen Routine

Geben Sie 'atmm' in die Kommandozeile ein oder klicken Sie den 'Spectrometer Button' in der Hauptmenüleiste und wählen Sie 'Adjustments' und 'Motor controlled tuning'. Es wird das ATMM Probehead Tuning/Matching Fenster (Abbildung 5.3), sowie ein Fenster mit einer Wobble Kurve geöffnet.

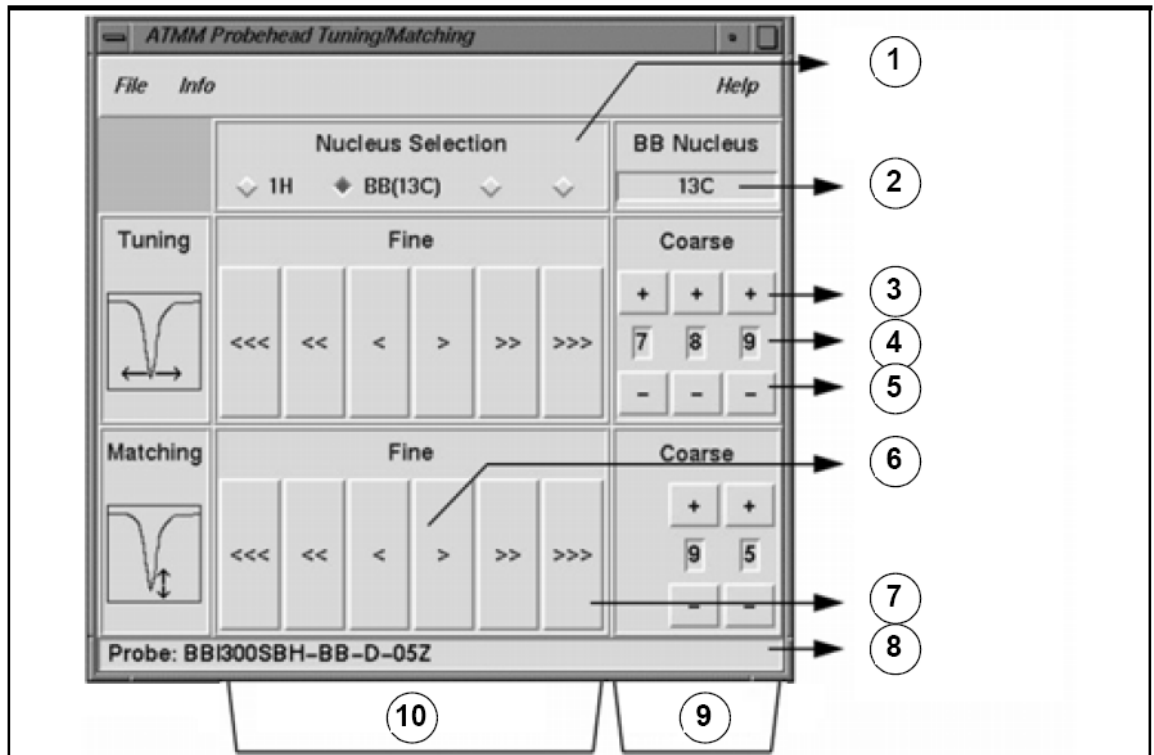


Abbildung 5.3: Fenster für ATMM Probenkopf Tuning und Matching

1.	Selektieren Sie den nächsten Kern zum Wobbeln (nur geroutete Kanäle sind sichtbar).
2.	Kern Auswahl auf dem Breitbandkanal.
3.	Schrittweise erhöhen.
4.	Kern Position.
5.	Schrittweise vermindern.
6.	Langsam verschieben(Ein roter, inaktiver Knopf zeigt an, dass keine weiteren Änderungen in dieser Richtung mehr möglich sind).
7.	Schnelles Verschieben.
8.	Probenkopf Typ.
9.	Grobes Tuning und Matching für Breitband Probenköpfe.
10.	Fein Tuning und Matching für alle Probenköpfe.

Wählen Sie den passenden Kern für Ihr Experiment aus und klicken Sie auf die Buttons mit den Pfeilen. Beginnen Sie mit dem Matching.

Die Wobble-Routine arbeitet, indem ein schwaches Signal zum Probenkopf übertragen und der Probenkopf- und Kabelwiderstand mit einer 50 Ohm Referenz im HPPR verglichen wird. Die übertragene Frequenz ist um SFO1, SFO2 etc. zentriert, variiert aber periodisch über einen

Bereich, der durch die Größe WBSW (siehe unten) bestimmt wird. Die resultierende Kurve ist eine wohlbekannte Antwortkurve des Resonanzkreises. Sie ist einfach ein Maß für die Amplitude des reflektierten Signals (vertikale Achse) gegen die Frequenz (horizontale Achse).

Matching bedeutet, daß der Probenkopf so abgestimmt wird, dass das Minimum der Wobble-Kurve am unteren Bildschirmrand ist (d.h. sie berührt die horizontale Frequenzachse). Dies repräsentiert eine minimale Reflektion des übertragenen Signals. **Tuning** bedeutet sicherzustellen, dass dies bei der Übertragungsfrequenz SFO1 (SFO1 etc.) passiert, die sich in der Mitte der horizontalen Achse des Bildschirms befindet. Es zeigt sich bald, daß Tuning und Matching Anpassungen sich gegenseitig beeinflussen und immer zusammen angepaßt werden sollten. Wenn das Wobble-Kurven Minimum in der Mitte und am unteren Rand des Bildschirms ist, ist der Probenkopf optimal getuned und gematched.

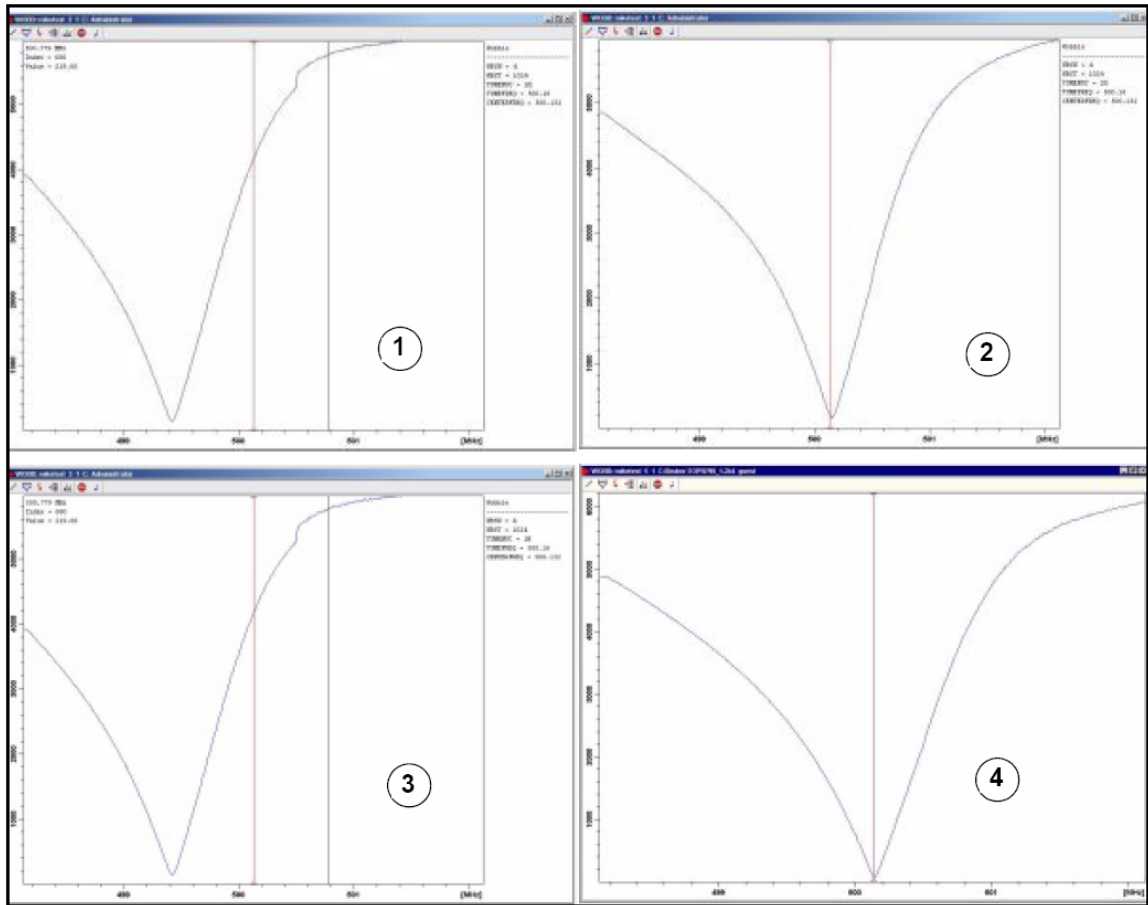


Abbildung 5.4: Beispiele von Wobblekurven mit unterschiedlichem Tuning und Matching

1.	Schlechtes Matching und Tuning.	3.	Gutes Matching, schlechtes Tuning.
2.	Schlechtes Matching, gutes Tuning.	4.	Gutes Matching und Tuning.

Wollen Sie den Probenkopf für mehrere Kerne optimieren (z.B. für Entkopplungsexperimente, so wählen sie nun im ATMM Probehead Tuning/Matching Fenster den nächsten Kern und verfahren genau wie oben beschrieben.

5.6.3 Tuning und Matching älterer Generationen von Probenköpfen

Tuning und matching kann hier ausgeführt werden durch Beobachten:

- der **Wobble Kurve** im Topspin wobb-Fenster (Geben Sie 'wobb' in die Kommandozeile ein oder klicken Sie den 'Spektrometer Button' in der Hauptmenüleiste und wählen dann 'Adjustments' und 'Manual Probe Head Tuning'.)

oder

- der grünen und roten LED's auf dem HPPR Bildschirm.

Beide Methoden werden im Folgenden beschrieben:

Die Abstimmung wird mit zwei Schrauben am unteren Teil des Probenkopfes und einem speziellen Werkzeug durchgeführt. Die Schrauben sind mit T und M markiert. Die Schrauben sind zur Identifikation entsprechend der Frontbezeichnung des Probenkopfes farbcodiert. Für jede Spule im Probenkopf gibt es ein separates Schraubenpaar. Matching verändert generell die vertikale Position des Wobble-Kurven Minimums, während Tuning die horizontale Position verändert.



Sachschaden Gefahr durch unangemessenen und aggressiven Gebrauch

Die Tuning und Matching Schrauben haben nur einen beschränkten Spielraum. Wenn die Schrauben überdreht werden, kann der Probenkopf beschädigt werden.

Die Wobble Routine wird durch das 'wobb' Kommando gestartet. Wenn die Wobble Routine ausgeführt wird, können zwei Parameter modifiziert werden:

- **WBST** (Anzahl der Wobble Schritte):
 - 1024 byte ist der Defaultwert.
- **WBSW** Wobble Sweep Breite in MHz:
 - 4 MHz ist die Grundeinstellung. Je näher Sie am optimalen Tuning Wert sind, um so kleiner kann WBSW gesetzt werden. Wenn Sie den Eindruck haben, daß der Probenkopf falsch getuned oder gematched ist oder wenn Sie Schwierigkeiten haben, die typische Resonanzkurve zu beobachten, beginnen Sie mit einem großen Wert für WBSW (z.B. 32, 64 MHz) und verringern sie diesen auf 8 oder 4 MHz, wenn das optimale Tuning erreicht ist

Prozeduren:

1. Stellen Sie sicher, daß SFO1 gleich oder nahe bei der später verwendeten Übertragungsfrequenz liegt. Klicken Sie auf ACQU
2. Geben Sie 'wobb' in die Kommandozeile von Topspin ein oder klicken Sie den '**SPECTROMETER** Button' in der Hauptmenüleiste und wählen dann 'Adjustments' und 'Manual Probe head tuning'.
3. Beobachten Sie die Wobble-Kurve und justieren Sie dementsprechend mit den Tuning und Matching Schrauben.
4. Zum Beenden klicken sie auf den STOP Button oder geben Sie 'stop' ein.

Wenn es notwendig ist, setzen Sie WBST auf 1024 byte und WBSW auf 4 MHz. Dies kann über die Buttons in der Quick-Access-Leiste des wobb-Fensters geschehen (oder direkt in der Komm

5.6.4 Tuning und Matching unter Verwendung der HPPR LEDs

Diese Methode ist nur dann erforderlich, wenn der Monitor während der Abstimmung mit den Tuning und Matching Schrauben nicht einsehbar ist. Der einzige Unterschied bei dieser Methode ist, daß die Abstimmung auf grünen und roten LED's basiert, die sich auf der oberen Abdeckung des HPPR Modules befinden.

Die horizontale Reihe repräsentiert das Tuning, die vertikale Reihe das Matching. Die Abstimmungen werden in die Richtung vorgenommen, die die Anzahl der auf-leuchtenden LED's in beiden Richtungen reduziert. Genau wie bei der Wobble Routine müssen die Tuning und Matching Schrauben wieder gemeinsam optimiert werden. Ein gut eingestellter Probenkopf sollte nur ein oder zwei grüne LED's in jeder Richtung beleuchtet zeigen (beachten Sie, dass ein grünes LED eine optimale Abstimmung repräsentiert).



Hinweis:

Um die Wiederholungsrate beim Gebrauch dieser Methode zu maximieren, sollte das Topspin wobb-Fenster und nicht das Aufnahme Fenster geöffnet sein..

Ablauf Prozedur:

1. Stellen Sie sicher, dass das wobb Fenster angezeigt wird.
2. Stellen Sie die Parameter für WBST auf 1024 byte und für WBSW auf 4MHz.
3. Geben Sie 'wobb' in der TopSpin Kommando Zeile ein oder drücken Sie den SPECTROMETER Knopf im Hauptmenü und wählen Sie ‚Adjustments‘ und ‚Manual Probe head tuning‘..
4. Beachten Sie die HPPR LEDs und ziehen Sie die Tuning und Matching Schrauben entsprechend an.
5. Zum Beenden klicken Sie auf den STOP Button oder geben sie 'stop' ein.



Abbildung 5.5: HPPR/2 Anzeige

1.	Tuning und Matching LED's		
----	---------------------------	--	--

5.6.5 Tuning und Matching mehrerer Kerne von Probenköpfen älterer Generationen

Die Software erlaubt es dem Benutzer den gewählten Kern (und damit die Frequenz) zu wechseln ohne die Wobble Routine zu stoppen. Dies ist besonders nützlich, bei Entkopplungsexperimenten, wofür der Probenkopf für mehr als einen Kern und mehr als eine Frequenz optimiert werden muss. Für jeden Kern wird offensichtlich ein anderer Stromkreis des Probenkopfs abgestimmt. Kerne und entsprechende Frequenzen sollten zuerst mit dem 'edasp' Kommando gesetzt werden, da die Wobble Routine von dort ihre Informationen bekommt.

Um Kern und Frequenz während der Wobble Routine zu ändern

- klicken Sie auf den **SWITCH NUCLEUS** Button in der Quick-Access Leiste oder geben Sie 'wbchan' in die Topspin Kommandozeile ein.

oder, wenn sie das HPPR Display benutzen,

- klicken Sie auf CHANNEL SELECT für den HPPR1

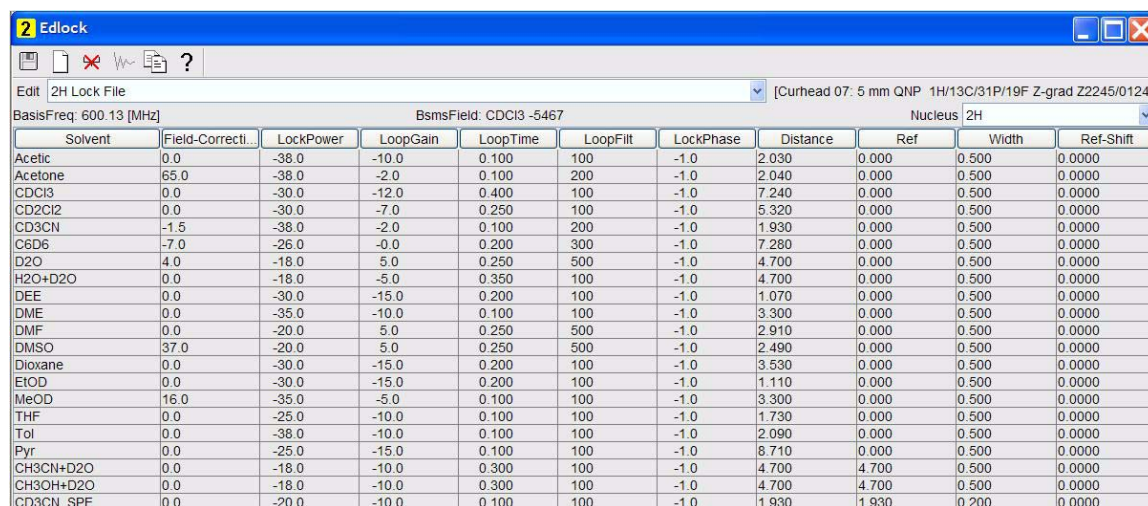
- Benutzen Sie das Display Untermenü für HPPR2

In jedem Fall werden die Kerne mit aufsteigender Frequenz gewählt.

5.7 Locken der Probe

Alle Aspekte des Lockens können manuell mit Hilfe des BSMS Control Suite Fenster angeglichen werden. Neuen Benutzer empfehlen wir die Lock-Routine, die durch Eingabe von 'lock' in die Topspin Kommandozeile gestartet werden kann, zu benutzen. Diese wird automatisch einige Lock Parameter angleichen, um den Lockvorgang zu optimieren.

Wie im Abschnitt Einführung in das Locksystem [▶37] erwähnt, werden deuterierte Lösungsmittel benutzt, um ein Signal zu erzeugen, welches detektiert und kontrolliert werden kann. Frequenz und Größe des Signals hängen vom Lösungsmittel ab. Die Hauptaufgabe der Topspin Lock-Routine besteht darin, Parameter wie Lock-Leistung, Verstärkung und Frequenz auf geeignete Werte für das jeweilige Lösungsmittel zu setzen. Mit Grundwerten, die nahe beim jeweiligen Lösungsmittel liegen, kann das BSMS das Locksignal schnell lokalisieren und auf dieses "locken". Dabei wird ein Bereich von Frequenzen oder Magnetfeldwerten durchfahren. Die lösungsmittelabhängigen Parameter werden der 'edlock'- Tabelle entnommen.



Solvent	Field-Correct...	LockPower	LoopGain	LoopTime	LoopFilt	LockPhase	Distance	Ref	Width	Ref-Shift
Acetic	0.0	-38.0	-10.0	0.100	100	-1.0	2.030	0.000	0.500	0.0000
Acetone	65.0	-38.0	-2.0	0.100	200	-1.0	2.040	0.000	0.500	0.0000
CDCI3	0.0	-30.0	-12.0	0.400	100	-1.0	7.240	0.000	0.500	0.0000
CD2Cl2	0.0	-30.0	-7.0	0.250	100	-1.0	5.320	0.000	0.500	0.0000
CD3CN	-1.5	-38.0	-2.0	0.100	200	-1.0	1.930	0.000	0.500	0.0000
C6D6	-7.0	-26.0	-0.0	0.200	300	-1.0	7.280	0.000	0.500	0.0000
D2O	4.0	-18.0	5.0	0.250	500	-1.0	4.700	0.000	0.500	0.0000
H2O+D2O	0.0	-18.0	-5.0	0.350	100	-1.0	4.700	0.000	0.500	0.0000
DEE	0.0	-30.0	-15.0	0.200	100	-1.0	1.070	0.000	0.500	0.0000
DME	0.0	-35.0	-10.0	0.100	100	-1.0	3.300	0.000	0.500	0.0000
DMF	0.0	-20.0	5.0	0.250	500	-1.0	2.910	0.000	0.500	0.0000
DMSO	37.0	-20.0	5.0	0.250	500	-1.0	2.490	0.000	0.500	0.0000
Dioxane	0.0	-30.0	-15.0	0.200	100	-1.0	3.530	0.000	0.500	0.0000
EtOD	0.0	-30.0	-15.0	0.200	100	-1.0	1.110	0.000	0.500	0.0000
MeOD	16.0	-35.0	-5.0	0.100	100	-1.0	3.300	0.000	0.500	0.0000
THF	0.0	-25.0	-10.0	0.100	100	-1.0	1.730	0.000	0.500	0.0000
Tol	0.0	-38.0	-10.0	0.100	100	-1.0	2.090	0.000	0.500	0.0000
Pyr	0.0	-25.0	-15.0	0.100	100	-1.0	8.710	0.000	0.500	0.0000
CH3CN+D2O	0.0	-18.0	-10.0	0.300	100	-1.0	4.700	4.700	0.500	0.0000
CH3OH+D2O	0.0	-18.0	-10.0	0.300	100	-1.0	4.700	4.700	0.500	0.0000
CD3CN_SPE	0.0	-20.0	-10.0	0.100	100	-1.0	1.930	1.930	0.200	0.0000

Abbildung 5.6: Standard edlock Tabelle

Beachten Sie, das bestimmte Werte durch den Systemverwalter optimiert werden müssen.

Das BSMS kann zwei Methoden verwenden, um nach dem Locksignal zu suchen.

Im **"Field"** Modus kann das Magnetfeld, welches die Probe (und damit die Deuterium-Resonanzfrequenz) umgibt, angepasst werden. Damit ist die Lockfrequenz, unabhängig vom Lösungsmittel, konstant. Die 'edlock'-Tabelle stellt die Informationen bezüglich der lösungsmittelabhängigen Anpassungen der Feldstärke bereit. Dieser Modus stellt auch die Grundeinstellung für jede Operation dar.

Im **"Shift"** Modus kann die Lockfrequenz selbst angepaßt werden, um der Variation durch das Lösungsmittel Rechnung zu tragen. Wenn der "Shift" Modus gewählt werden soll, dann muss er explizit aus einen BSMS Menü gewählt werden.

Dem Benutzer stehen drei Methoden zum Locken der Probe zur Verfügung:

1. Geben Sie 'lock' in die Topspin Kommandozeile, wie oben beschrieben, ein und klicken Sie auf das passende Lösungsmittel. Dadurch ändert sich zu-erst das Magnetfeld (FIELD) auf einen vorher bestimmten Wert, der für alle Lösungsmittel gleich ist. Dann erst wird nach dem stärksten Locksignal des Lösungsmittels gesucht. Wenn das System eingelockt hat, wird die Meldung 'lock: finished' angezeigt.
2. Klicken Sie auf LOCK im 'AUTO'-Block des BSMS-Control-Suite-Fensters. Hierbei wird das Lösungsmittel nicht berücksichtigt, sondern der Wert des Magnetfeldes (FIELD) so geändert, dass das detektierte Locksignal in der Mitte des Suchbereiches zu liegen kommt und auf diese Weise den Lockvorgang unterstützt.
3. Klicken Sie (Lock)ON im 'LOCK'-Block des BSMS-Control-Suite-Fensters. Der FIELD Wert ändert sich -hierbei nicht, so dass das System nur dann einlockt, wenn ein genügend starkes Signal schon im Suchbereich liegt. Diese Methode ist nur dann zu empfehlen, wenn eine Probe durch eine mit dem gleichen Lösungsmittel ersetzt wurde oder wenn schon bekannt ist, daß die verschiedenen Lockparameter passend sind.

5.7.1 Prozedur um die Probe zu 'Locken'

Das Locksignal kann durch Klicken des **LOCK DISPLAY** Buttons in der oberen Quick-Access-Leiste oder nach Eingabe von 'lockdisp' in die Kommandozeile angeschaut werden. Ein Doppelklick auf das 'lock field' in der Aufnahmestatus-Leiste führt ebenfalls zum Lock Display.

Angenommen, der Lockvorgang war nicht erfolgreich, so sieht man auf dem Bildschirm zwei überlagerte CW-Spektren des Deuteriums. Eines läuft von links nach recht, das andere von rechts nach links. Die Laufgeschwindigkeit kann über die 'LOCK'-Tafel des BSMS-Control-Suite-Fensters angepasst werden. Klicken Sie im 'SWEEP' Block den Rate Button und variieren Sie die Werte über den 'Value' Block .Ein CW-Spektrum guter Qualität ist in der nächsten Abbildung dargestellt.

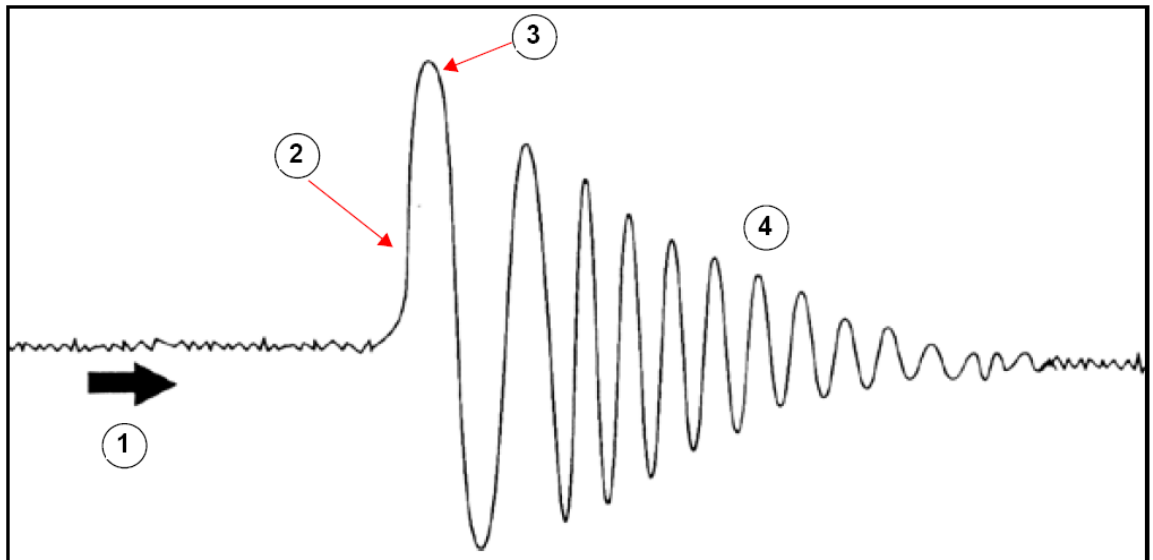


Abbildung 5.7: Ein typisches Lock Signal

1.	Richtung der Magnetfeld-Variation	3.	Hauptsignal
2.	Positive führende Signalfanke	4.	Ausklingen

Wenn die Probe eingelockt hat, erscheint das Signal als horizontale Linie mit zugehörigem Rauschen oder leichter Wellenform (siehe nächste Abbildung). Die Höhe, auf der die Linie erscheint, wird Lock Level genannt.

Vorgehen:

1. Klicken Sie den **LOCK DISPLAY** Button in der oberen Quick-Access-Leiste oder geben Sie 'lockdisp' ein, um das Locksignal anschauen zu können.
2. Geben Sie 'lock' ein.
3. Wählen Sie das passende Lösungsmittel im Menü aus (für Proben, die für Experimente in diesem Handbuch ausgesucht wurden, wählen Sie CDCl_3).
4. Wenn das Lock-Level instabil ist (wegen Übersättigung) kann die Lock Leistung manuell über die 'LOCK' Tafel (Klicken Sie den 'POWER' Button im 'LOCK' Block und variieren Sie die Leistung über den 'VALUE' Block) ebenfalls angepasst werden. (Um ein Wiederauftreten zu verhindern, ist es besser, die Leistungseinstellungen für das Lösungsmittel in der 'edlock'-Tabelle anzupassen. Allerdings sollten solche Änderungen der 'edlock'-Parameter "LPower", "LGain" und "LTime" mit dem Systemverwalter zusammen überprüft werden).
5. Wenn nötig, passen Sie die Lock Phase genauso an, um das Lock Level zu maximieren.

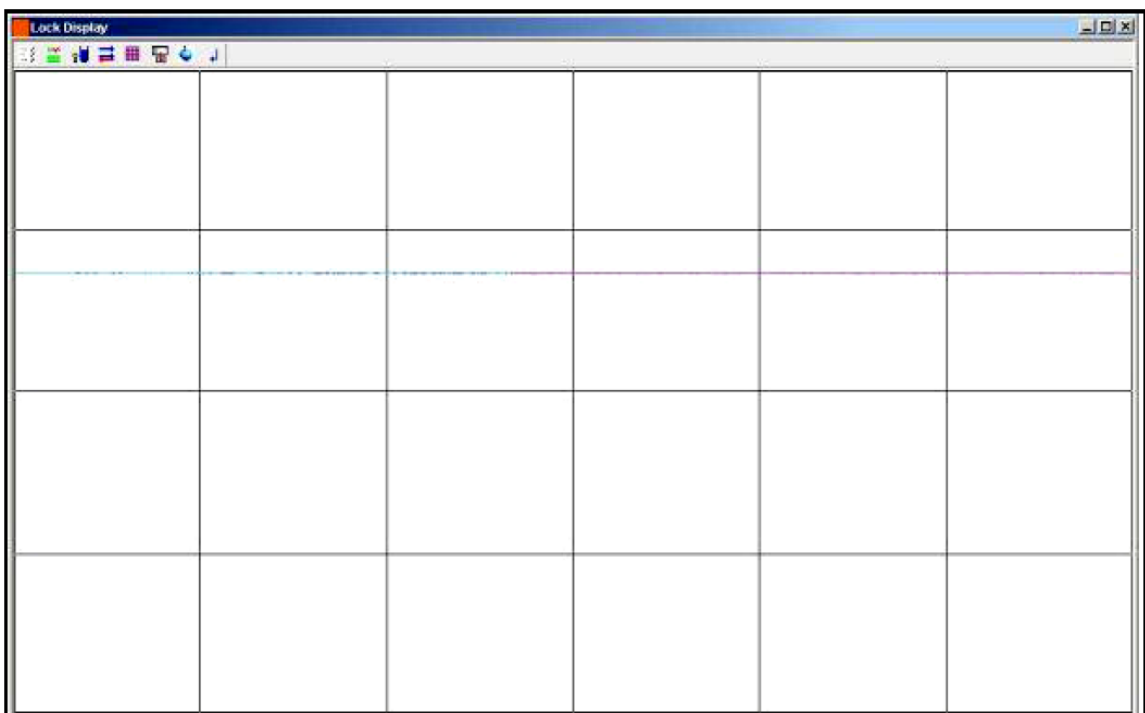


Abbildung 5.8: Lock Display nach dem Locken der Probe

5.8 Shimmen

Shimmen ist ein Vorgang, bei dem geringe Anpassungen des Magnetfeldes vorgenommen werden, bis die Feldhomogenität optimal ist. Verbesserung der Feldhomogenität führt zur Verbesserung der spektralen Auflösung. Jedesmal wenn ein Probenkopf oder eine Probe gewechselt werden, ist es notwendig nachzuschimmen. Das Abspeichern von passenden Shim Werten (in sog. Shim-Dateien) für jeden Probenkopf, reduziert die benötigte Shim-Zeit nach einem Probenkopfwechsel beträchtlich. (siehe Abschnitt Speicherung eines Satzes von Shim Werten (Write Shim Kommando) [45]).

Das Shimmen wird durch einen Satz Shim-Spulen ermöglicht, die mit dem Raumtemperatur-Shim-System in die Magnetöffnung eingelassen sind. Der Strom in den Spulen und damit das Feld innerhalb des Magneten, können über das BSMS-Control-Suite-Fenster angepasst werden. Die Anzahl der Spulen hängt vom Typ des BSMS-Systems ab. Sie haben alle

algebraische Bezeichnungen Z, Z2, X, Y, etc. und die entsprechenden Tasten befinden sich auf der Main-Tafel des BSMS-Control-Suite Fensters. Das Magnetfeld ist 3-dimensional und die Benennung der Shim-Spulen versucht die algebraische Funktion im XYZ-Koordinatensystem widerzugeben.

Ein Maß für die Feldhomogenität ist die Höhe des Locksignal auf dem Bildschirm (das Lock Level) bei konstanter Lockleistung und Verstärkung. Je höher das Lock-Level ist, um so größer ist die Feldhomogenität. Eine Methode des Shimmens umfaßt deshalb die Beobachtung des Lock Bildschirm und die Anpassung der Shimströme bis keine weitere Verbesserung der Lock Level Höhe mehr erzielt werden kann. (Beachten Sie: Das Lock Level ist nicht das einzige Maß für Feldhomogenität, welches zum Shimmen herangezogen werden kann. Form und Fläche des FID können ebenfalls benutzt werden.)

Die folgenden Abschnitte befassen sich mit den beiden Kategorien des Shimmens, die benutzt werden können.

5.8.1 Anfangs-Shimmen

Wenn ein Magnet das erste Mal geladen wird, muss er von Grund auf vom Installationsingenieur geshimmt werden. Die Stromstärke in jeder einzelnen Shim Spule wird optimiert. Die Vorgehensweise ist kompliziert, da die Shims miteinander wechselwirken und die Anpassung einer Spule eine erneute Justierung einiger anderer Spulen zur Folge haben kann. Der Magnet muß für jeden Probenkopf, der benutzt wird, geshimmt werden. Die Shim-Werte für einen bestimmten Probenkopf können in einer Shim-Datei gespeichert werden, so dass die entsprechenden optimalen Shim-Werte leicht geladen werden können, wenn der Probenkopf im Magneten gewechselt wird. Welche Shim-Datei für einen bestimmten Probenkopf benutzt werden kann, erfahren Sie bei Ihrem Systemverwalter.

5.8.2 Routine Shimmen

Ist der Grundshim einmal abgeschlossen, sind die weiteren Shim-Vorgänge weitgehend vereinfacht. Es handelt sich nur noch um eine Feinabstimmung der wichtigsten Shims, solange die Füllhöhe im Probenröhrchen konstant ist. Es ist das Routine-Shimmen und sollte am Beginn jeder NMR-Sitzung und immer, wenn die Probe im Magneten gewechselt wurde, durchgeführt werden. Routine-Shimmen bringt es mit sich, eine Feinabstimmung der Z und Z² Shims (und vielleicht auch der X and Y Shims) vorzunehmen.

1. Wenn der Probenkopf gewechselt wurde, sollten Sie als erstes die richtige Shim-Datei einlesen. Geben Sie 'rsh' ein und eine Liste der gespeicherten Shim-Dateien erscheint. Klicken Sie auf die passende Datei und nach ein paar Sekunden erscheint folgende Meldung auf dem Bildschirm:
2. rsh: finished
3. Versichern Sie sich im BSMS-Control-Suite-Fenster, dass der LOCK Button aktiviert ist, d.h., dass die Probe gelockt ist. (Wenn die Probe rotieren soll, setzen Sie die Spinrate auf 20 Hz für 5mm Röhrchen und 12 Hz für 10 mm Proben).
4. Stellen Sie die LOCK PHASE so ein, dass das Lock Level ein Maximum erreicht.
5. Wenn nötig, stellen Sie die LOCK POWER so ein, dass sie einen Wert von 6 dB unterhalb der Sättigung einnimmt. Der Beginn der Sättigung ist der Wert der LOCK POWER, bei dem das Lock Level instabil wird und "zu schwingen" beginnt.
6. Aktivieren Sie die Z Taste ("on-axis" + "Z1") im 'SHIM' Block auf der 'MAIN' Tafel des BSMS-Control-Suite-Fensters und variieren Sie die Werte über den 'VALUE' Block bis das Lock Level ein Maximum erreicht.

7. Aktivieren Sie die Z^2 -Taste. Stellen Sie den Z^2 Shim so ein, dass das Lock Level ein Maximum erreicht. (Eventuell müssen Sie die LOCK GAIN verringern, um das Signal auf dem Bildschirm zu halten).
8. Wiederholen Sie die Schritte 5 und 6 bis keine weitere Verbesserung mehr erreicht werden kann.
9. Zuletzt stellen Sie die LOCK PHASE so ein, dass das LOCK LEVEL maximal ist.
10. Schalten Sie den Proben Spin ab und stellen Sie die X und Y Shims (evtl. auch "X"/"Y" + "Z0") so ein, dass das Lock Level wieder ein Maximum erreicht.

Anmerkung:



Nach einer gewissen Zeit können sich die Bedingungen innerhalb und außerhalb des Magneten leicht verändern. Um eine optimale Leistungsfähigkeit zu erhalten, müssen die Shims höherer Ordnung wie Z3, Z4 und Z5 nachgestellt werden. Außerdem ist für Proben in H₂O/D₂O intensiveres Shimmen notwendig, um eine optimale Wasserunterdrückung zu erreichen.

Das Lock Level ist nicht das beste Kriterium für eine Abschätzung der Magnethomogenität. Obwohl eine Beschreibung den Rahmen des Handbuches überschreitet, ist die Linienform (Breite und Symmetrie) auf jeden Fall ein besserer Indikator für die Feldhomogenität. Wenn Sie mehr Erfahrung gesammelt haben, können Sie die Optimierung der Shims höherer Ordnung unter Zuhilfenahme der Linienform mit dem Systemverwalter besprechen.

Bitte beachten Sie, daß es ein Verfahren gibt ("Topshim"), welches den Shim unter Zuhilfenahme von Gradienten optimieren. Es kann zum Shimmen für Protonen und Deuterium benutzt werden. Wenn diese Option verfügbar ist, sprechen Sie mit dem Systemverwalter, denn es vereinfacht das Shim-Verfahren erheblich.

Eine detaillierte Beschreibung des Shimmens finden Sie in Kapitel 6 des BSMS Benutzerhandbuches, welches mit der BASH CD ausgeliefert wird.

5.9 BSMS Keypad

Optional kann auch ein BSMS-Keypad erworben werden und alle beschriebenen Verfahren über diese gesteuert werden. Einige ältere Geräte verfügen auch über ein BSMS-Tastatur.

Eine umfassende Beschreibung von allen BSMS Tastaturfunktionen und ihre Handhabung/ Operationen sind im BSMS Benutzerhandbuch (zu finden auf der BASH CD) vorhanden. Es wird vorausgesetzt, daß der Benutzer ein Basiswissen über die Arbeitsweise der BSMS-Tastatur besitzt. Zu ihrer Unterstützung ist eine Liste der häufigsten BSMS Tastatur Funktionen im Abschnitt BSMS Control Suite Fenster Funktionen [45] wiedergegeben.

Es sind einige Versionen dieser Pads verfügbar, aber ihre Unterschiede sind hier nicht von Bedeutung.

6 Vorbereitung zur Akquisition, Datensätze, edasp/eda Kommandos

In diesem Kapitel werden die zwei wichtigsten Parametergruppen, welche durch die Kommandos 'eda' und 'edasp' aufgerufen werden, erklärt. Obwohl es noch ein drittes Kommando, 'edsp', gibt, das dem Kommando 'edasp' sehr ähnlich ist, wird hier nur 'edasp' beschrieben, da es das vielseitigere ist. Bevor man den verschiedenen Parametern bestimmte Werte zuordnet, ist es wichtig, das Konzept der Datensätze verstanden zu haben, da ganze Gruppen von Parametern unauflösbar miteinander verbunden sind.

6.1 Datensätze

Die regelmäßige Benutzung des Spektrometers führt bald zu einer Anhäufung von großen Datenmengen. Die Benutzer werden diese Daten in passend benannten Dateien ablegen wollen, auf die sie später leichten Zugriff haben. Das ist besonders wichtig, wenn eine Multi-User-Umgebung vorliegt. Wenn ein Satz von Daten aufgenommen wird, kann dieser im sogenannten **Datensatz** gespeichert werden. Jeder Datensatz muss eindeutig beschrieben sein, so dass verschiedene Datensätze unterschieden werden können. Die vollständige und eindeutige Beschreibung eines Datensatzes verlangt die Benutzung von fünf Parametern: DIR, USER, NAME, EXPNO, and PROCNO. Diese werden im folgenden beschrieben

1. **DIR** (Top level directory): Bei Systemen, die mit großen Datenmengen arbeiten, spezifiziert DIR das Verzeichnis, in dem alle Benutzer ihre Datenverzeichnisse anlegen können.
2. **USER**: Wahrscheinlich werden verschiedene Benutzer Zugriff auf ein Spektrometer haben. Deshalb sollte die log-in ID des jeweiligen Benutzers, der Daten aufnimmt, Bestandteil der Beschreibung des Datensatzes sein. Jeder Datensatztitel muß einen USER enthalten. Üblicherweise können nur Benutzer, die zur gleichen Gruppe gehören, die *Datensätze* der Gruppe bearbeiten oder löschen.
3. **NAME**: Auch wenn nur ein einzelner Benutzer Daten aufnimmt, ist es wahrscheinlich, dass viele verschiedene Proben analysiert werden. Um zwischen verschiedenen Proben unterscheiden zu können, benutzt man den Parameter NAME im Datensatztitel. Der Benutzer kann den Parameter NAME frei wählen, normalerweise sollte er aber eine Beziehung zur Probe haben. Zum Beispiel könnten Datensätze, die zu einer Grammidinprobe gehören, als NAME "gram" enthalten, während sich für Cholesterylacetatproben "cholac" eignen würde.

Bevor die nächsten beiden Datensatz Parameter erklärt werden, muss zwischen den Ausdrücken **Rohdaten** und **prozessierte Daten** unterschieden werden.

Wenn eine Probe in den Magneten gegeben und eine Messung durchgeführt wird, wird der *Datensatz*, der aufgenommen wird, **Rohdatensatz** genannt. Es handelt sich dabei um einen FID für ein 1D Experiment oder eine Serie von FIDS für 2D Experimente. Rohdaten bedeutet, daß sie noch nicht weiter bearbeitet wurden.

Die FID's werden durch eine Fourier Transformation weiterverarbeitet, welche die Daten von der Zeitdomäne in die Frequenzdomäne überführt. Dies geschieht im allgemeinen unter Verwendung von zusätzlichen Windowfunktionen und Phasenkorrekturen. Der daraus

resultierende *Datensatz* wird **prozessierter Datensatz** genannt.

Ein einziger Rohdatensatz kann auf viele verschiedene Arten bearbeitet werden und der Datensatztitel muss das wiedergeben. Zur Unterscheidung werden zwei Parameter herangezogen: EXPNO und PROCNO. Anders als bei den Parametern USER und NAME werden den Parametern EXPNO und PROCNO numerische Werte zugeordnet.

4. **EXPNO** (Experiment Number): Jeder **Rohdatensatz** erhält eine eigene EXPNO. Eine einzige chemische Substanz könnte zum Beispiel mehrfach, aber unter Verwendung verschiedener Aufnahmeparameter untersucht werden. Um zwischen diesen verschiedenen Rohdatensätzen unterscheiden zu können, wird jedem eine eigene EXPNO zugeordnet.
5. **PROCNO** (Processing Number): Die PROCNO wird zur Unterscheidung von unterschiedlich **prozessierten** Datensätzen, die zum gleichen Rohdatensatz gehören, benutzt.

Der richtige Gebrauch der Datensatzparameter wird am besten an einem Beispiel erklärt. Die Parameter USER und DU werden jedoch nicht erwähnt, da sie sich während einer NMR Sitzung wahrscheinlich gar nicht ändern werden.

Beispiel:

Stellen Sie sich vor, zwei Grammidinproben sollen analysiert werden. Wir können zwischen ihnen unterscheiden, in dem wir zwei unterschiedliche Datensatznamen, "grama" and "gramb", vergeben. Nun können Sie sich noch entschließen, die FIDs (Rohdaten) von jeder Probe unter verschiedenen Bedingungen, z.B. bei drei verschiedenen Temperaturen Tx, Ty und Tz aufzunehmen. Dem-entsprechend können Sie zwischen diesen Experimenten durch Zuordnung einer eigenen EXPNO unterscheiden.

Dies führt dann zu sechs Rohdatensätzen, die in der nachfolgenden Tabelle aufgelistet sind:

NAME	EXPNO	COMMENT
grama	1	Tx
grama	2	Ty
grama	3	Tz
gramb	1	Tx
gramb	2	Ty
gramb	3	Tz

Tabelle 6.1: Datensätze mit unterschiedlichen NAMEs and EXPNOs

In diesem Stadium kann jeder Rohdatensatz noch durch die Parameter NAME und EXPNO eindeutig identifiziert werden.

Der Benutzer kann sich nun entscheiden, jeden Rohdatensatz auf zwei unterschiedliche Arten, z.B. mit und ohne Exponentialmultiplikation, zu prozessieren. Um zwischen den beiden Prozessierungsmethoden und den entsprechenden Spektren unterscheiden zu können, sollte der Parameter PROCNO benutzt werden. Jeder Rohdatensatz wird zweimal prozessiert, weshalb auch zwei PROCNOs herangezogen werden müssen. Man erhält nun zwölf prozessierte Datensätze, die durch die untenstehende Tabelle wiedergegeben werden.

NAME	EXPNO	PROCNO	COMMENT
grama	1	1	Temperatur Tx ohne Exponentialmultiplikation
grama	1	2	Temperatur Tx mit Exponentialmultiplikation
grama	2	1	Temperatur Ty ohne Exponentialmultiplikation
grama	2	2	Temperatur Ty mit Exponentialmultiplikation

NAME	EXPNO	PROCNO	COMMENT
grama	3	1	Temperatur Tz ohne Exponentialmultiplikation
grama	3	2	Temperatur Tz mit Exponentialmultiplikation
gramb	1	1	Temperatur Tx ohne Exponentialmultiplikation
gramb	1	2	Temperatur Tx mit Exponentialmultiplikation
gramb	2	1	Temperatur Ty ohne Exponentialmultiplikation
gramb	2	2	Temperatur Ty mit Exponentialmultiplikation
gramb	3	1	Temperatur Tz ohne Exponentialmultiplikation
gramb	3	2	Temperatur Tz with Exponentialmultiplikation

Tabelle 6.2: Datensätze mit verschiedenen NAME's, EXPNO's and PROCNO's

Beachten Sie: Bei Verwendung der Parameter NAME, EXPNO und PROCNO ist kein Datensatz gleich beschrieben, das heißt, alle sind eindeutig definiert.

6.2 Erzeugung eines Datensatzes

Jeder Datensatz, der vom Spektrometer bearbeitet wurde, wird automatisch unter "current" data set gespeichert. Einzelheiten zu diesem gerade aktuellen Datensatz stehen immer in der Titelleiste des Datenfensters des Topspin Displays.

Bevor Sie neue Daten aufnehmen, sollten Sie immer einen neuen Datensatz erzeugen, wohin die neuen Daten gespeichert werden können. Dies wird verhindern, dass Sie schon existierende Daten überschreiben.

Der Ausdruck "creating a new data set" ist etwas irreführend. Bis jetzt wurden noch keine Daten aufgenommen, trotzdem legt der Computer einen Satz von Dateien an, in welche die neuen Daten gespeichert werden.

Um einen neuen Datensatz zu erzeugen, klicken Sie File-> New oder Ctrl-n oder klicken Sie den NEW Button in der oberen Quick-Access-Leiste oder geben Sie das Kommando 'new' ein. (Auch das Kommando 'edc' kann noch verwendet werden.) Auf dem Bildschirm erscheinen jetzt die Einzelheiten des aktuellen Datensatzes, wie in der nächsten Abbildung gezeigt wird. Der aktuelle Datensatz ist hier:

C:\Bruker\TopSpin3.0\examdata\hydrogen\1\1

Nun können Sie Ihren eigenen Datensatz erzeugen. Als NAME ist die Eingabe eines Ausdruck von bis 13 Zeichen möglich. Für EXPNO und PROCNO geben Sie '1' ein. Wählen Sie das Lösungsmittel Ihrer Probe und das Experiment, welches sie durchführen wollen. Beachten Sie, dass Ihr neu erzeugter Datensatz jetzt der aktuelle Datensatz ist und die beschreibenden Parameter nun in der Titelleiste des Datenfensters von Topspin stehen.

Betrachten wir jetzt noch die verschiedenen Parameter, die dem neuen Datensatz zugeordnet werden. Parameter wie etwa die Akquisitionsparameter, welche z.B. für TopspinHome/guest/default/2/3 gesetzt waren, werden in den neuen Datensatz übertragen, wenn Sie kein neues Experiment wählen. Diese können nun auch noch geändert werden.

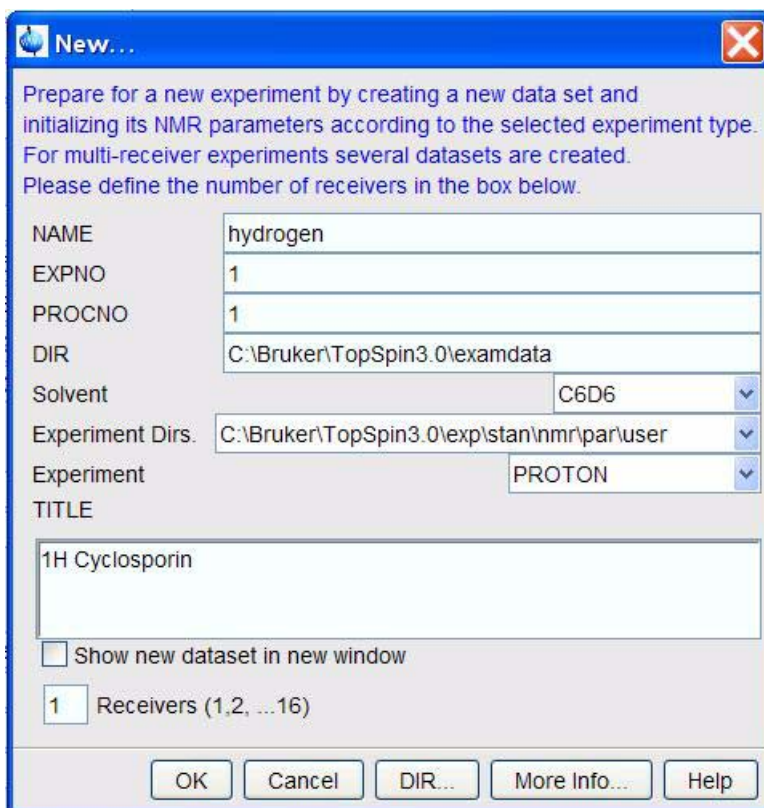


Abbildung 6.1: Das edc Display

6.3 Spektrometer Parameter edasp

Das Kommando '**edasp**' ist die Kurzform von edit acquisition spectrometer parameters (Editieren von Spektrometer-Akquisitionsparametern). Diese Spektrometerparameter dienen zur Konfiguration des Spektrometers für ein bestimmtes Experiment. Wenn sie gesetzt sind, werden z. B. Einheiten wie der Router vorbereitet, um das korrekte Signal zum entsprechenden Verstärker zu leiten. Das '**edasp**' Kommando erlaubt es dem Benutzer ein Experiment so aufzusetzen, dass verschiedene Kerne, die untersucht werden können, genauso wie bestimmte Verstärker, Verstärkerausgänge und HPPR-Module gewählt werden können.

Wird ein neues Experiment vorbereitet, sollten die ersten Schritte das Lesen eines Parametersatzes mit dem '**rpar**' Kommando und das Editieren im '**edasp**'- Fenster sein. Es ist wichtig, dass die Spektrometerparameter richtig gesetzt sind bevor das '**eda**' Kommando zur Bearbeitung der Akquisitionsparameter benutzt wird. Der Benutzer sollte beachten, dass:

1. jede Einstellung in den Spektrometerparametern (über das '**edasp**'-Fenster) immer zum Akquisitionsparametersatz übertragen wird ('eda'-Tabelle).
2. jede Änderung der Akquisitionsparameter (z.B. Frequenz offsets) nur dann in den Spektrometerparametersatz übertragen wird, wenn '**edasp**' (aber nicht '**edsp**') danach eingegeben wird. Dies setzt voraus, dass Änderungen in der 'eda'-Tabelle schon gespeichert wurden.
3. wenn nach Einstellung der Akquisitionsparameter das '**edsp**' Kommando (aber nicht '**edasp**') eingegeben wird, die Änderungen verloren gehen und die vorherigen Spektrometerparameter wieder hergestellt werden.

Wird ein Standardparametersatz geladen, sollte der Benutzer beachten, dass sowohl Akquisitions- als auch Spektrometerparameter gesetzt werden.

Wie schon erwähnt wurde, ist das Kommando 'edasp' vielseitiger als 'edsp' und es wird dem Benutzer nahegelegt, sich mit seinen Anwendungen vertraut zu machen.

Vorausgesetzt die Hardware (FCU's, Router's, SGU's etc) wurde richtig angeschlossen und konfiguriert, kann der Benutzer jedes Experiment aufsetzen, solange es im 'edasp'-Fenster verfügbar ist. Die Software berücksichtigt die Verkabelung zwischen FCU's und Verstärkern genauso wie interne Schaltungen in Routern und Verstärker (siehe Abbildung 6.2). Wenn z.B. Protonen als zu beobachtender Kern gewählt wurden (Kanal 1), wird FCU2 als default gewählt werden, weil dies mit der Verkabelung übereinstimmt. Beachten Sie, dass die Software nicht die Verbindungen zwischen Verstärkerausgängen und HPPR kontrollieren kann. Obwohl die Verbindung zum HPPR im 'edasp'-Fenster angezeigt wird, haben im 'edasp'-Fenster durchgeführte Veränderungen der HPPR-Verbindungen keinen physikalischen Einfluß auf die Hardware. Der Benutzer muß sicherstellen, dass die entsprechenden Kabelverbindungen vorhanden sind. (Beachten Sie: Die HPPR Module werden angezeigt, um es der Software zu ermöglichen das letztendliche Ziel des F1 Kanals zu erkennen, da dieses Modul als OBS Modul gewählt wird.)

Der Benutzer sollte sich in aller Ruhe mit dem 'edasp'-Fenster vertraut machen. Änderungen im 'edasp'-Fenster haben absolut keine Auswirkung auf irgendeine Spektrometerhardware, bis der Befehl "ii" (initialize interfaces) gegeben wird. Sogar nach der Initialisierung aller Interfaces, wird die aktuelle Pulsübertragung nicht beginnen, bis Befehle wie as "zg", "gs", or "go" eingegeben werden.

Wenn Sie Spektrometerparameter geändert haben, können die Standardeinstellungen durch laden des Standard-Parametersatzes leicht wiederhergestellt werden. Zum Beispiel:

- geben Sie 'rpar PROTON' ein (klicken Sie auf copy und wählen Sie acqu) um die Spektrometerparameter für 1H Messungen wiederherzustellen.
- geben Sie 'rpar C13CPD' ein (klicken Sie auf copy und wählen Sie acqu) um die Spektrometerparameter für 13C Messungen mit CPD-Entkopplung wiederherzustellen.

6.3.1 Aufbau des 'edasp'-Fensters

Die Software des AVANCE Spektrometers mit SGU ist so aufgebaut, dass die Spektrometerkonfiguration das 'edasp'-Fenster automatisch anpasst. Auf diese Weise sieht der Benutzer nur die Hardware, die gerade auf seinem speziellen Gerät installiert ist. Das 'edasp'-Fenster ist in verschiedene vertikale Spalten unterteilt, die im folgenden beschrieben werden:

6.3.1.1 Frequenz

Die Frequenzen der gesendeten Signale auf Kanal eins, zwei und drei etc. sind durch SFO1, SFO2 und SFO3 etc. im einzelnen festgelegt. Trotzdem können diese Frequenzen nicht direkt eingestellt werden (Sie werden feststellen, dass sie bei Benutzung der Maus nicht aufleuchten).

Die gesendeten Frequenzen werden durch Eingabe von Offsets zur Basisfrequenz, BF1, BF2 und BF3 etc., eingestellt.

Für den beobachteten Kanal gilt:

$$\text{SFO1} = \text{BF} + \text{offset}$$

gesendete Frequenz automatisch gesetzt vom Benutzer gesetzt

Gleiches gilt für die nächsten beiden Entkopplungskanäle:

$$\text{SFO2} = \text{BF2} + \text{offset}$$

$$\text{SFO3} = \text{BF3} + \text{offset}$$

Die Offsets sind entsprechend der Namensgebungskonvention, die im Abschnitt Einige Bestandteile des 'edasp'-Fensters [▶68] auf gelistet sind, mit OFSH1, OFSX1, OFSF1 etc. gekennzeichnet.

Wird ein bestimmter Kern gewählt, so ist die entsprechende Basisfrequenz automatisch eingestellt. Nach Einlesen des Standardparametersatzes, wird die Basisfrequenz richtig eingestellt und nur die Offset-Werte müssen noch angeglichen werden.

Merken Sie sich, dass SFOX der wichtigste Parameter ist, da es die Frequenz ist, die aktuell zur Probe gesendet wird. Beachten Sie auch, dass der Offset Null sein kann, womit SFOX = BFX wird. Eine ausführlichere Beschreibung wird in Abschnitt Numerische Erklärung von Sende-, Basis- und Offset-Frequenzen [▶75] gegeben.

6.3.1.2 Logischer Kanal

In dieser Spalte wird der anzuregende Kern gewählt. Der logische Kanal F1 oder NUC1 ist immer der beobachtete Kern. Wenn ein Kanal nicht genutzt wird, sollte er ausgeschaltet werden. Die Liste der Kerne, die gewählt werden können, ist in folgender Datei abgelegt:

TopspinHome/conf/instr/<instrument name>/nuclei

Erfahrene Benutzer möchten eventuell diese Datei editieren und die Liste der verfügbaren Kerne den eigenen Bedürfnissen anpassen.

Beachten Sie, dass die Änderung des Kerntyps im logischen Kanal sofort die Basis-frequenz in der Frequenzspalte anpaßt.

6.3.1.3 FCUs

Die Verbindungen zu den passenden FCUs werden automatisch hergestellt und dem unerfahrenen Benutzer wird empfohlen, diese Verbindungen nicht zu ändern.

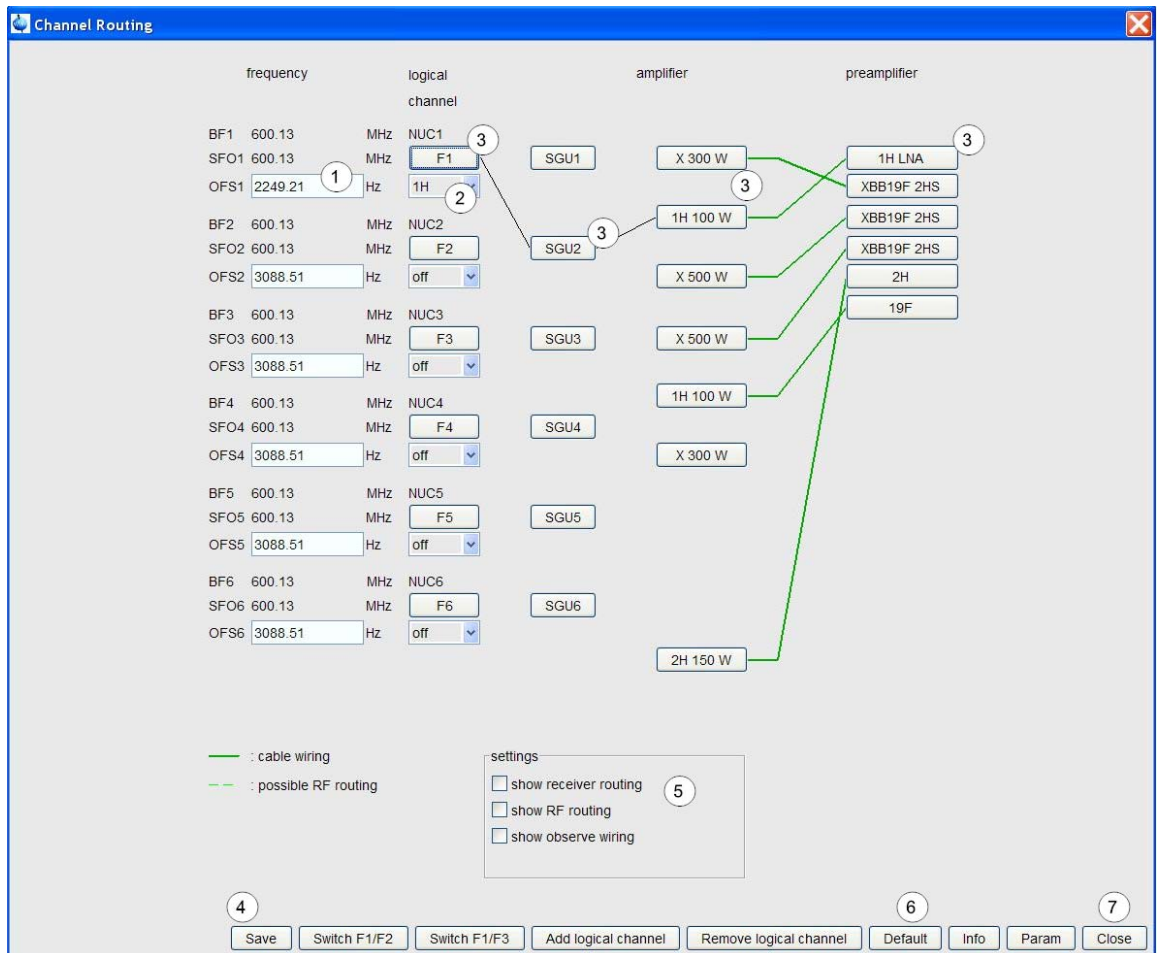


Abbildung 6.2: Das "edasp" Fenster

(nachdem der Standardparameter „PROTON“ geladen worden ist)			
1.	Tragen Sie hier die Offset Frequenz ein.	5.	Ermöglicht Wahl von Receiver und Beobachtungskanal.
2.	Klicken Sie hier, um eine Liste aller möglichen Kerne anzusehen.	6.	Auf voreingestellte Werte zurücksetzen.
3.	Klicken Sie nacheinander diese Felder an, um den Weg des Sende-Signales festzulegen.	7.	Abbruch ohne Speichern.
4.	Beenden mit Speicher.		

6.3.1.4 Verstärker

Wieder werden die Verbindungen zu den passenden Verstärkern automatisch hergestellt. Die Verstärkerausgänge befinden sich auf der rechten Seite des Verstärkers und sind mit "X", "19F" und "1H" etc. gekennzeichnet. Das 'edasp'-Fenster verändert sich in Abhängigkeit vom - installierten Verstärkertyp.

Für Systeme mit internen Verstärkern:

Der ^1H -Ausgang des BLA2BB ist mit dem ^1H -HPPR verbunden und der X-Ausgang ist mit dem X-BB HPPR Modul verbunden. Diese Verbindungen sind eindeutig und es gibt keine Möglichkeiten für Fehler. Wenn das System auch -einen internen BLAX300 enthält, gibt es zwei mögliche X-Verstärker. Gleichgültig welcher X-Verstärker im Beobachtungskanal gewählt wurde, müssen Sie nur sicherstellen, dass ein Kabel den Ausgang dieses Verstärkers mit dem HPPR X-BB Modul verbindet.

Für Systeme mit externen Verstärkern:

Es gibt eine Vielzahl von möglichen Verstärkerkonfigurationen. Einige Verstärker haben drei mögliche Ausgänge die mit "X", " ^{19}F " und " ^1H " gekennzeichnet sind. Unabhängig von der Konfiguration gilt das gleiche Basisprinzip. Wenn ein Verstärker im 'edasp'-Fenster ausgewählt wurde, stellen Sie sicher, dass der gewählte Ausgang des Verstärkers entweder physikalisch an das entsprechende HPPR Modul angebunden ist oder eine direkte Verbindung zum Probenkopf vorliegt.

6.3.1.5 Vorverstärker

In Abhängigkeit vom System können bis zu fünf HPPR Module konfiguriert werden. In vielen Systemen gibt es eine eins zu eins Verbindung zwischen Verstärkerausgang und HPPR Modulen. Welcher Verstärkerausgang auch immer zur Übertragung des Beobachtungspulses benutzt wird, er muss immer über ein HPPR Modul verbunden sein. Entkopplungskanäle sind gewöhnlich auch über ein HPPR Modul verbunden, obwohl sie auch direkt mit dem Probenkopf angeschlossen werden können.

6.3.2 Einige Bestandteile des 'edasp'-Fensters

Wenn das "'edasp'-Fenster benutzt wird, sollte folgendes beachtet werden:

1. Der logische Kanal F1 ist immer der OBS Kanal (Beobachtungskanal), alle anderen Kanäle (F2,F3 etc.) sind Entkopplungskanäle.
2. Die Software berücksichtigt verschiedene Standard-Hardware-Konfigurationen, z.B. wenn Protonen beobachtet werden, ist standardmäßig FCU2 ausgewählt,. Dies geschieht, da der Routerausgang 2 (nicht im 'edasp'-Fenster dargestellt) in Standard-Konfigurationen mit dem Protonenverstärkereingang verbunden ist.
3. Betrachtet man die Gruppierung der Kerne, so wird folgende Konvention angewandt:
H = Wasserstoffkern d.h. ^1H
F = ^3H , ^{19}F ,
X = alle anderen KERNE.

6.4 Basis-Akquisitionsparameters: Die 'eda'-Tabelle

Neben den Spektrometerparametern ist für die Vorbereitung eines Experiments der Parametersatz, der durch klicken des ‚AcquPars‘ Tab im Datenfenster oder mit dem Kommando 'eda' (edit acquisition parameters = editieren von Akquisitionsparametern) aufgerufen wird, besonders wichtig. Der folgende Abschnitt ist eine kurze Zusammenfassung der wichtigsten Parameter. Ein neuer Benutzer sollte sich mit ihnen vertraut machen. Zusätzliche Informationen zu diesen und anderen Parametern findet man im "Topspin Acquisition Reference Manual" oder im "Topspin Processing Reference Manual". Aus-reichende Details für den Gebrauch des vorliegenden Handbuches werden weiter unten angeführt. Wenn die Benutzer nur daran interessiert sind ein Spektrum zu erzeugen, können sie zum Kapitel "Protonen Spektrum" on page 85 springen und den Standardparametersatz mit dem Titel PROTON verwenden. Dieser

wird automatisch brauchbare Akquisitionsparameter einstellen. Der Nachteil dieser Vorgehensweise ist, dass ein grundlegendes Verständnis der Basisprozesse nicht erzielt wird, und der Benutzer somit nicht genügend Wissen erlangt, um sinnvolle Änderungen vorzunehmen.

Die Parameter werden hier in der Reihenfolge vorgestellt, wie sie in der der 'eda'- Tabelle im Datenfenster erscheinen.

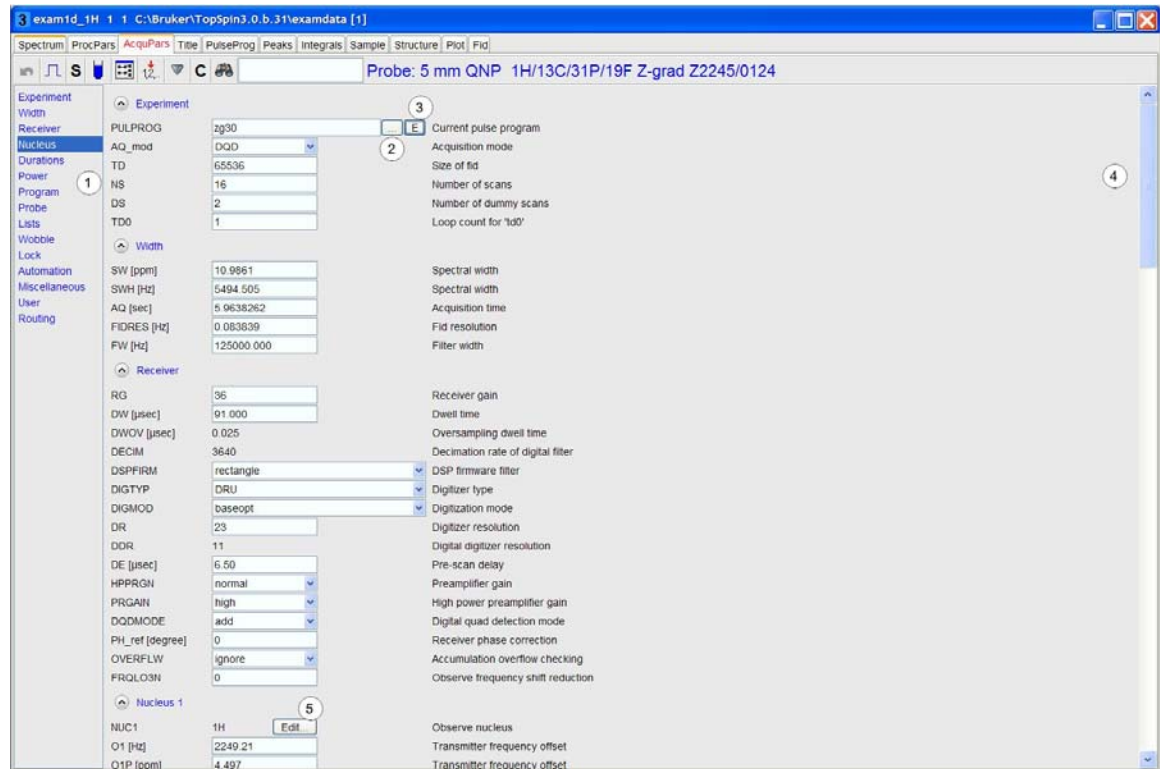


Abbildung 6.3: Erste Seite der 'eda'-Parameter

(Beachten Sie, daß nur jene Felder, die hervorgehoben werden oder diejenigen, die in *Array* angezeigt werden, vom Benutzer justiert werden können).

1.	Klicken Sie hier um einen bestimmten Teil der Tabelle anzuwählen.
2.	Klicken Sie auf das ... um die Liste der verfügbaren Pulsprogramme einzusehen.
3.	Klicken Sie auf das E um das gewählte Pulsprogramm zu editieren.
4.	Bewegen Sie den Rollbalken um weitere Parameter zu sehen.
5.	Klicken sie hier, um individuelle Parameter innerhalb einer Liste einzustellen.

Experiment-Block

Ein NMR-Experiment umfasst die Anregung der Probe mit einer genau definierten Sequenz von RF-Pulsen. Eine Sequenz wird durch ein Pulsprogramm definiert und ist typischerweise eine Reihe von Pulsen und Delays. Um -zwischen verschiedenen Programmen unterscheiden zu können, erhält jedes einen definierten Namen. Dieser Name wird als PULPROG Parameter eingegeben. Das Pulsprogramm "zg30", welches in diesem Handbuch benutzt wird, wird oft für einfache 1D-Experimente verwendet.

PULPROG: Pulsprogramm, welches für die Akquisition verwendet wird. Es wird ausgeführt, wenn eines der folgenden Kommandos gegeben wird: "zg", "rga", "gs", "go".

AQ_mod: Akquisitionsmodus (**Acquisition Mode**).

Bestimmt, wie aufgenommene Daten zwischen zwei Empfängerkanälen aufgeteilt werden. Üblicherweise DQD für AVANCE Systeme mit SGU.

TD: Datengröße in der Zeitdomäne (**T**ime **D**omain).

Das von einer NMR Probe emittierte Signal wird digitalisiert, bevor irgendeine Prozessierung ausgeführt werden kann. Der Wert von TD ist die Anzahl von Punkten, die gesammelt und digitalisiert den FID bilden (siehe nächste Abbildung). Typische Werte für TD sind 16, 32 oder 64K bei Standard 1D-FID's. Obwohl eine Zunahme der Größe von TD die Auflösung des FID verbessert, geschieht dies auf Kosten einer längeren Aufnahmezeit.

NS: Anzahl der Abtastungen (**N**umber of **S**cans).

In der NMR wird das Aufsummieren von einzelnen FIDs(scans) oft durchgeführt, um die Qualität des Spektrums zu verbessern. (Die Zeit zur Durchführung eines Experiments verlängert sich dadurch natürlich.) Die Anzahl der Aufnahmen wird durch den Parameter NS bestimmt. NS sollte ein Vielfaches von 8 sein, um dem Phasenzklus, der in den meisten Pulsprogrammen enthalten ist, angepaßt zu sein. Wenn ein Experiment zum erstenmal aufgesetzt wird, spart es Zeit, NS = 1 zu wählen und dann erst andere Parameter zu optimieren. Im Anschluß wird dann NS auf einen höheren Wert gesetzt.

DS: Anzahl von **D**ummy **S**cans.

Zu Beginn eines Experimentes wird die Pulssequenz zur Anregung der Probe mehrfach übertragen, ohne dass das emittierte Probensignale aufgenommen wird. Dadurch bekommt die Probe die Möglichkeit einen Gleichgewichtszustand zu erreichen. Diese Pulsfolgen werden "**dummy scans**" genannt, da keine Daten aufgenommen werden. Die Anzahl solcher dummy scans hängt von der Relaxationszeit und der Suszeptibilität der Probe ab und wird mit DS bestimmt. Typische Werte für Standardexperimente sind 4 oder 8.

PARMODE: Parametersatz Modus(**P**arameter **S**et **M**ode)

Kann je nach NMR-Experiment, welches ausgeführt werden soll, 1D, 2D oder 3D sein. Wählen Sie 1D für jede Aufnahme, die in diesem Handbuch beschrieben wird.

Width-Block

SW: Spektrale Breite (**S**pectral **W**idth).

Manchmal auch Abtastbreite (sweep width) genannt. Sie ist ein Maß für die Breite des zu analysierenden Frequenzspektrums. Normalerweise wird eine Probe einen Bereich von Frequenzen und nicht nur eine einzelne Frequenz -emittieren. Diese sollten alle innerhalb der spektralen Breite liegen.

Signale, deren Frequenzen innerhalb der spektralen Breite liegen, werden detektiert, während Signale außerhalb dieses Bereiches herausgefiltert werden. Wenn Sie relativ genau wissen, wo die Resonanzfrequenzen Ihrer Probe liegen, können Sie ein kleines SW wählen (das hat ein paar Vorteile). Wenn Sie auf der anderen Seite eine unbekannte Probe analysieren, sollten Sie mit einem großen SW beginnen. Die SW, angegeben in ppm, kann man sich als Breite eines Fensters vorstellen, durch welches das Spektrum beobachtet wird. Für Protonenspektren ist eine SW von 20 ppm groß genug um jedes Signal einzufangen, solange das Übertragungssignal (SFO1), um welches SW zentriert ist, korrekt liegt. Der Standardparametersatz "PROTON", der in diesem Handbuch benutzt wird, verwendet eine SW von 20,6 ppm.

Eine nützliche Funktion zur Anpassung von SW ist die SW - SFO1 Funktion, welche im Untermenü 'Utilities' zu finden ist. Sie paßt SW an die Werte der Region an, die auf dem Bildschirm gezeigt wird und setzt SFO1 ins Zentrum dieser Region.

SWH: Spektrale Breite in Hertz (**S**pectral **W**idth in **H**ertz).

Genauso wie SW, aber in Hertz (im Gegensatz zu ppm) gemessen (siehe auch Abschnitt Referenz Verbindungen, Hertz, ppm [► 17]). Ändert man den Wert, der SW zugeordnet wird, so wird sich automatisch auch SWH ändern und umgekehrt. Wenn ein willkürlicher Wert von SWH

oder SW eingegeben wird, wird die Software ihn automatisch ein wenig anpassen, um sicher zustellen, daß die Digitizer Dwell Time einen diskreten Wert hat. Der maximale Wert, der SWH zugeordnet werden kann, hängt vom digitizer Typ ab.

AQ: Aquisitionszeit (**Ac**quisition **T**ime).

Die Akquisitionszeit ist die Zeit (in Sekunden) die benötigt wird, um eine Abtastung (Scan) aufzunehmen. Sie wird automatisch eingestellt und ergibt sich aus den Werten, die TD und SW zugeordnet werden. Trotzdem kann sie auch manuell eingestellt werden, was entsprechende Angleichung des zugehörigen TD Wertes zur Folge hat.

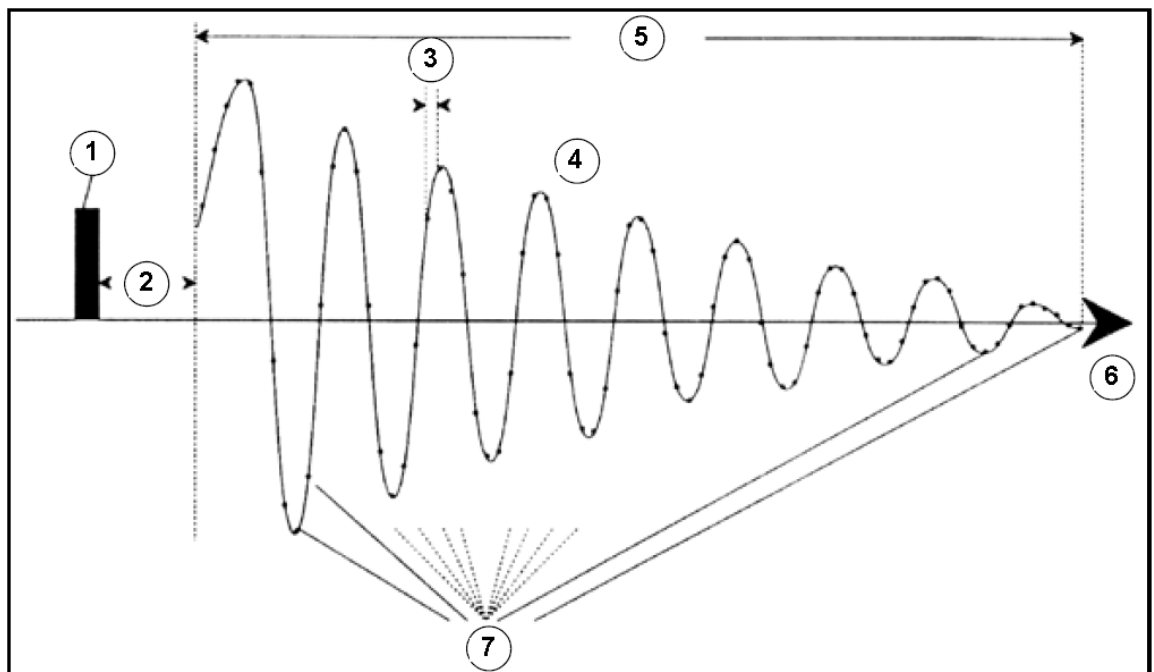


Abbildung 6.4: Graphische Darstellung einiger Akquisitions Parameter

1.	Anregungspuls	5.	AQ
2.	DE	6.	Zeit
3.	DW	7.	Gesamtzahl der Punkte = TD
4.	FID		

FIDRES: FID Auflösung in Hertz (pro Punkt) (**FID Resolution**).

Diese wird automatisch in Abhängigkeit von SWH und TD berechnet. Sie hat einen Wert von SWH/TD. Das auf dem Bildschirm erscheinende Spektrum ist in Wirklichkeit ein Satz von Punkten, die durch gerade Linien miteinander verbunden sind. Jeder Punkt repräsentiert einen Frequenzbereich dessen Breite durch die FIDRES gegeben ist. Je kleiner der Wert von FIDRES ist, um so genauer wird das Spektrum wiedergegeben.

FW: Filterweite (**F**ilter **W**idth).

Der analoge Filter wird automatisch in Abhängigkeit von SW und SWH eingestellt. Er wird benötigt, um jedes empfangene Signal außerhalb der spektralen Breite herauszufiltern. Weil nun digitale Filter Standard sind, werden nur noch einfache analoge Filter benötigt. Abhängig vom Digitizer, werden Sie nur eine begrenzte Anzahl von möglichen Werten in der 'eda'-Tafel finden, z.B. 20KHz, 90 KHz, 125 KHz, 625 KHz, etc.

Receiver-Block

RG: Empfängerverstärkung (**R**eceiver **G**ain).

Die Empfängerverstärkung (receiver gain) ist ein sehr wichtiger Parameter, der die Amplitude des FID's dem dynamischen Bereich des Digitizers anpaßt. Die -korrekte Bestimmung der Verstärkung kann durch die Untersuchung des FID's erfolgen. Wenn der FID am oberen und unteren Bildschirmrand "abgeschnitten" erscheint, sollte die Verstärkung reduziert werden. Auf der anderen Seite sollte sie erhöht werden, wenn der Bereich des Digitizers nicht genügend (ca. 30 - 50%) ausgenutzt wird. Versichern Sie sich, dass die vertikale Skalierung den Wert der Grundeinstellung aufweist, wenn die Amplitude des FID auf dem Bildschirm betrachtet wird. Die Verstärkung kann mit dem Kommando 'rga' automatisch bestimmt werden. Dies wird neuen Benutzern zunächst empfohlen.

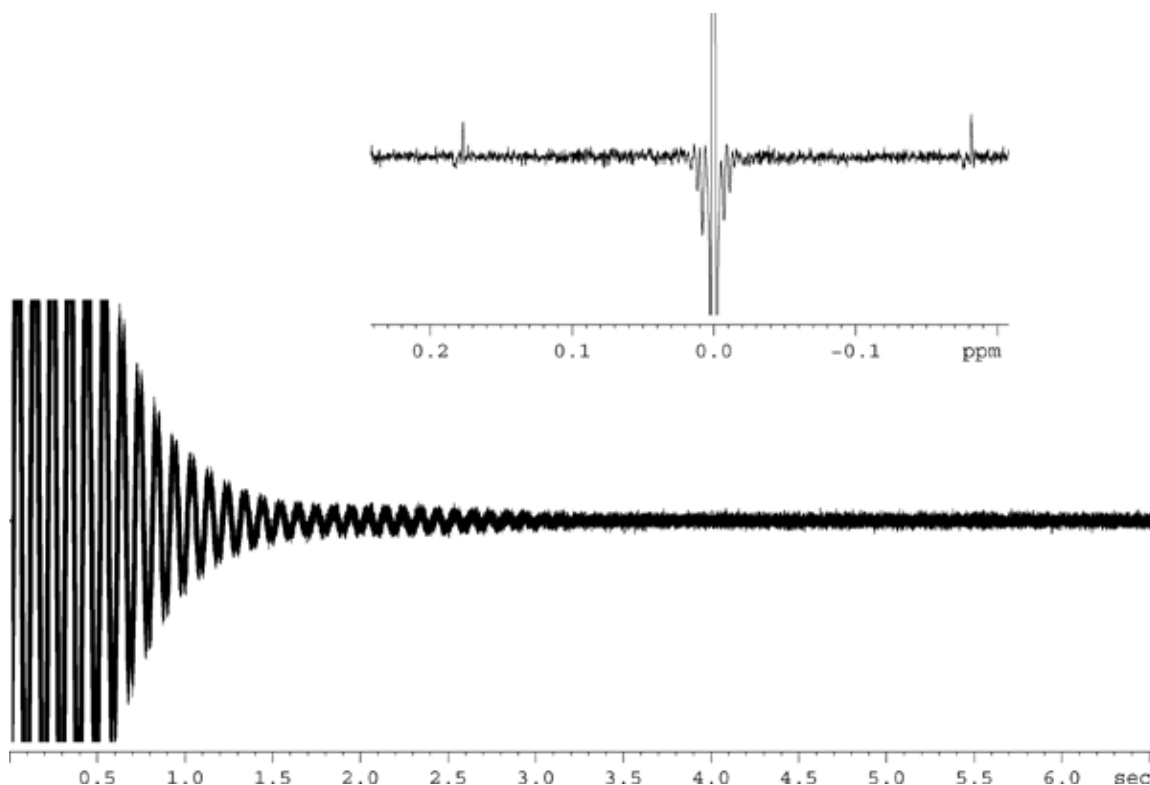


Abbildung 6.5: Clipped FID als Ergebnis von zu hohem RG Wert

DW: Dwell Time.

Seit dem Erscheinen von Digitalfiltern und Oversampling, ist dieser Parameter nur noch von geringer Bedeutung. Er repräsentiert das theoretische Zeitintervall von zwei gesammelten Punkten des FID um das Nyquist-Kriterium zu erfüllen. Es wird automatisch gesetzt und berechnet sich durch die Formel $DW = 10^6/2 \cdot SWH$. Die Einheit ist Mikrosekunden.

DWOV: Oversampling Dwell Time.

Es handelt sich hierbei um die aktuelle DW, welche der Digitizer unter der Annahme, dass Digitalfilterung und Oversampling aktiviert sind, benutzt. Die -Aktivierung der letzteren erfolgt durch den Parameter DIGMOD (siehe unten), der entweder auf "digital" oder "homodecoupling-digital" gesetzt wird. Der Wert für DWOV wird automatisch berechnet.

DECIMATION: Dezimierungsrate des Rate Digitalfilters.

Es handelt sich um das Verhältnis von DW zu DWOV und repräsentiert den Faktor, mit dem der FID *oversampled* ist. Er wird automatisch durch die Formel $DECIMATION = DW/DWOV$ berechnet.

DSPFIRM: Firmware für die Digitalfilter (Digital Signal Processing Firmware).

Wird auf "sharp (standard)" gesetzt.

DIGTYP: Digitizertyp (**T**ype of **D**igitizer).

Der Digitizertyp, der im Spektrometer benutzt wird. Es kann sich hierbei um SADC, HADC+, FADC etc. handeln. Dieser Parameter wird in Systemen, die mit mehr als einem Digitizer ausgestattet sind, zugänglich gemacht. In der 'eda'-Tafel werden nur die Digitizer zu Wahl angeboten, die aktuell am Spektrometer zur Verfügung stehen. Wenn DIGTYP während der 'expinstall'-Routine ausgewählt wird, wird er immer automatisch eingestellt, wenn ein Standardparametersatz eingelesen wird.

DIGMOD: Digitizer Modus (**Digitizer Mode**).

Bei AVANCE Spektrometern mit SGU sollte der Modus "digital" gewählt werden. Wenn ein Homo-Entkopplungsexperiment durchgeführt werden soll, ist der Modus "homodecoupling-digital" einzustellen. Wird der Modus "analog" ausgewählt, ist die digitale Filterung nicht aktiviert.

DE: Prescan Delay.

Der Prescan Delay ist die Wartezeit vor dem Anschalten der Datenaufnahmen. Diese Wartezeit, automatisch in Microsekunden angegeben, stellt sicher, dass der Anregungspuls vollständig abgeklungen ist, bevor die Datenaufnahmen gestartet wird. Während der 'expinstall'-Routine wird der Benutzer aufgefordert einen Wert für DE einzugeben. Im Standardparametersatz "PROTON" ist dieser Wert automatisch auf 6µs eingestellt. Das ist passend für alle in diesem Handbuch beschriebenen Experimente.

Duration-Block

P (µs): Pulse P0 - P63

Eine Liste von 32 möglichen Pulsweiten kann in ein Pulsprogramm aufgenommen werden. Die Grundeinheit ist Mikrosekunden (tippen Sie "u" für "µ"). Die Eingabe von "m" oder "s" verändert die Einheit in Millisekunden beziehungsweise Sekunden. Die Pulsweite "P1" wird fast immer für den Standard 90 Grad Anregungspuls verwendet. Obwohl die Pulsweite in der 'eda'-Tafel in Großbuchstaben erscheint, müssen für das Einfügen in Pulsprogramme oder für die direkte Eingabe über die Kommandozeile kleine Buchstaben verwendet werden.

Bei der Wahl einer Pulsweite sollte der Benutzer sich bewusst sein, dass ein zu langer Puls den Probenkopf beschädigen oder überhitzen kann, besonders wenn das Leistungslevel nicht genügend abgeschwächt wird. Im allgemeinen beträgt die Pulsweite 6-15 µs (außer bei Entkopplung).

D (s)*: Verzögerung Delay D0 - D63.

Wählt man diesen Parameter in der 'eda'-Tabelle an, erhält man eine Auflistung von 32 Delays, die mit D0 bis D31 bezeichnet sind. Jeder dieser 32 Delays kann separat gesetzt und in ein Pulsprogramm aufgenommen werden. Beachten Sie, dass ein Delay, wenn er als Zahl ohne Einheit eingegeben wird, automatisch als Sekunden interpretiert wird. Dies kann jedoch geändert werden, wenn "u" für Mikrosekunden oder "m" für Millisekunden vor dem Drücken der 'enter'-Taste eingegeben werden. (Wenn Sie nur 16 Delays in der Auflistung sehen, wechseln Sie auf die 2-Col Anzeige). Der Delay "D1" wird fast immer als Relaxationsdelay verwendet. Es geht gewöhnlich schneller einen Delay durch explizites Eintippen in die Kommandozeile zu setzen, als die Auflistung in der 'eda'-Tabelle zu verwenden. Obwohl Delays in der 'eda'-Tabelle in großen Buchstaben geschrieben erscheinen, müssen Sie beim Einfügen in Pulsprogramme oder bei der direkten Eingabe über die Kommandozeile kleine Buchstaben verwenden.

Power-Block

PLW (W): Leistungslevel (**Power Level**) in W oder

PL (dBW): Leistungslevel (**Power Level**) in dBW

Die PLW[W] - Werte umfassen einen Bereich von 0W bis zur maximalen Leistung des Verstärkers (z.B. 100 W). Die PL[dBW] - Werte beschreiben das Leistungslevel als Abschwächung der maximalen Leistung des Verstärkers. Es handelt sich um eine logarithmische Skala, die aus den Leistungswerten (angegeben in Watt) berechnet wird. Es ist eine absolute Skala mit:

$$1 \text{ W} = 0 \text{ dBW}$$

Die abgestrahlte Leistung eines Verstärkers hängt für jedes gegebene Leistungslevel vom benutzten Verstärkertyp ab. Somit kann ein und dasselbe Leistungslevel unterschiedliche Wirkung haben, wenn zwei verschiedene Verstärkertypen verwendet werden.

Die Leistungslevel können explizit jedem der acht Kanäle in einem Pulsprogramm zugeordnet werden. Wenn ein Leistungslevel nicht explizit zugeordnet wird, wird PLx per Definition Kanal "Fx" zugeordnet. Für die Vorhaben in diesem Handbuch, ist "pl1" prinzipiell das Leistungslevel, welches zur Abschwächung des F1 (Beobachtungs-) Kanals benutzt wird.

Wie bei allen Listen, ist es oft bequemer die PLW - bzw. PL - Werte direkt über die TopSpin Kommandozeile einzugeben, als dies über die 'eda'-Tabelle zu tun. Wieder erscheinen Leistungslevel in der 'eda'-Tabelle in Großbuchstaben, während die direkte Eingabe in ein Pulsprogramm oder in die TopSpin Kommandozeile Kleinschreibung erfordert.

Die maximale Leistung (minimale Abschwächung) entspricht für jeden Kanal der maximalen Leistung (dem daraus berechneten dBW -Wert)des Verstärkers. Um Änderungen für erfahrene Benutzer bei der Verwendung von TopSpin 3.0 zu minimieren, wurde es beibehalten, dass eine Reduzierung des Leistungslevels durch eine Vergrößerung des Abschwächungswertes PL[dBW] zu erreichen ist.

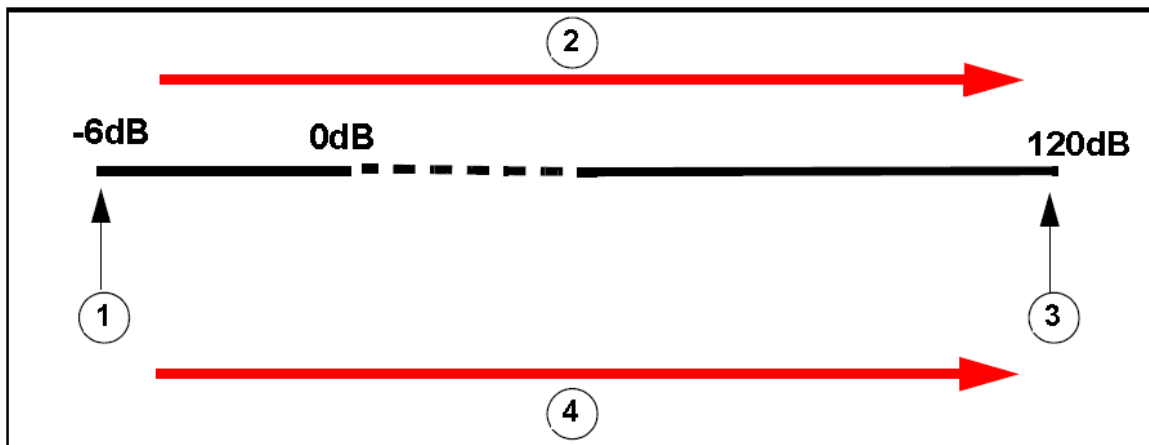


Abbildung 6.6: Beziehung zwischen Leistung und Abschwächung

1.	Min. Energie	3.	Max. Energie
2.	Abnehmende Abschwächung	4.	Zunehmende Energie

Die Benutzer sollte sich bewusst machen, dass der einfachste Weg einen Probenkopf zu beschädigen, die Anwendung eines zu hohen Leistungslevels ist. Aus diesem Grund ist das Standardlevel, das Standardparametersätzen zugeordnet ist, immer 0W. Dies stellt die geringste Leistung dar, was bedeutet, dass kein Signal gesendet wird. Die Benutzer sollten mit dem Systemverwalter abklären bis zu welchem Leistungslevel die verschiedenen Probenköpfe betrieben werden können oder die 'getprosol'-Routine verwenden. Sie wird im Abschnitt „Das "getprosol" Kommando" beschrieben.

Nucleus 1-Block

NUC1: Name des beobachteten Kerns (**Nucleus**)

Name des zu beobachteten Kerns. Der beobachtete Kern wird normalerweise in einem anderen Menü (edasp), welches die 'eda' Einträge überschreibt, gewählt. Zur Information wird der beobachtete Kern auch in der 'eda' Menütafel aufgelistet.

O1: Sendefrequenz Offset für Kanal F1 in Hz.

SFO1: Sendefrequenz.

Es ist die Frequenz, die zur Anregung des beobachteten Kerns (logischer Kanal F1) benutzt wird und befindet sich im Zentrum des Spektrums. Man kann sie sich als zentrale Frequenz in einem Fenster, durch das das Spektrum beobachtet wird, vorstellen.

O1P: Sendefrequenz Offset für Kanal F1 in ppm.

BF1: Basis-Sendefrequenz für Kanal F1 in Hertz.

Diese Frequenz wird in Abhängigkeit vom beobachteten Kern (z.B. ^{13}C , ^1H) automatisch eingestellt.

Der richtige Gebrauch der drei Parameter SFO1, BF1 und O1 wird nun erklärt. Der Leser sollte beachten, dass es in der NMR Konvention ist, Frequenzen in der horizontalen Achse mit steigenden Werten nach links zu schreiben.

Die drei Parameter SFO1, BF1 und O1 sind verknüpft durch:

$$\text{SFO1} = \text{BF1} + \text{O1}.$$

Für die acht logischen Kanäle gibt es entsprechende Parameter, wobei für Kanal **X** der Kern **NUCX**:

$$\text{SFOX} = \text{BFX} + \text{OX}$$

Der Benutzer muss die Bedeutung dieser Parameter verstehen. Deshalb werden sie nun an Hand von praktischen Beispielen erläutert.

Lock-Block

LOCNUC: Name des Lock Kerns (**Lock Nucleus**)

Normalerweise ist dies ^2H (Deuterium). In Fällen, wo das Deuteriumsignal sich mit den echten Probensignalen überlagern würde, wird auch ^{19}F (Fluor) als Lock- Kern benutzt. Der ^{19}F Lock erfordert eine spezielle Hardware.

Sehen Sie auch

- ☰ Protonen Spektrum [▶79]
- ☰ Numerische Erklärung von Sende-, Basis- und Offset-Frequenzen [▶75]
- ☰ Das "getprosol" Kommando [▶80]

6.4.1 Numerische Erklärung von Sende-, Basis- und Offset-Frequenzen

Betrachten Sie ein 600 MHz Spektrometer um Wasserstoff zu beobachten. Das Spektrometer ist so konfiguriert, dass es eine BF1 von 600.13 MHz besitzt. (Ein 500 MHz Spektrometer hat normalerweise eine BF1 von 500.13 MHz, ein 400 MHz Gerät eine BF1 von 400.13 MHz etc.)

Wenn O1 zu Null gesetzt ist, gilt:

$$\text{SFO1} = 600.13 + 0 = 600.13 \text{ MHz}$$

Somit würde das Zentrum des Spektrums bei 600.13 MHz liegen. Wenn SWH auf 20 kHz gesetzt wurde, könnte das Spektrum wie unten gezeigt aussehen.

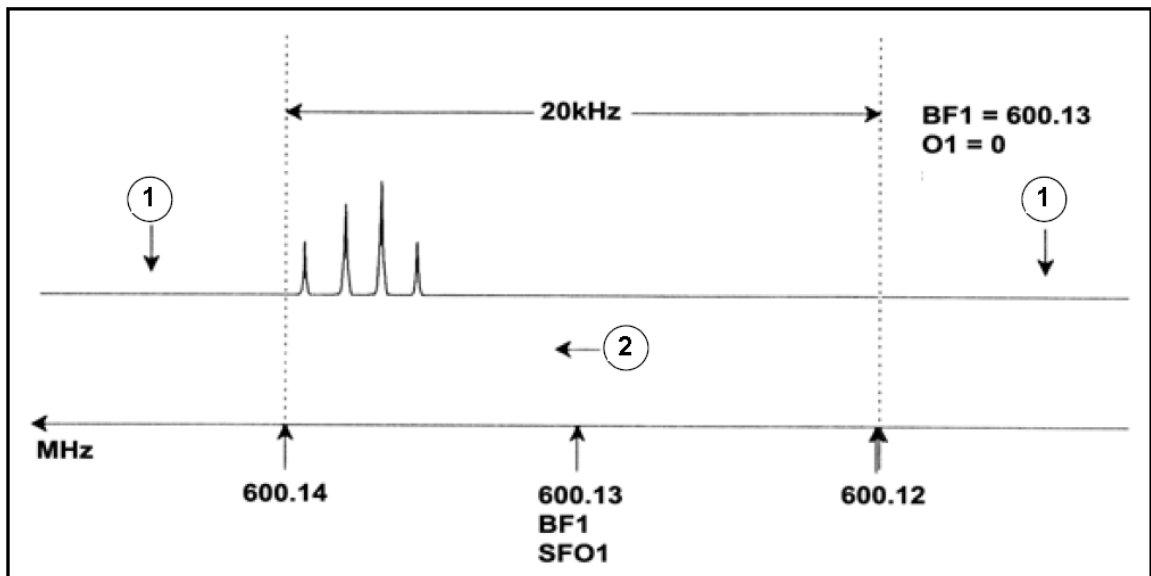


Abbildung 6.7: Spektrum mit $BF1 = 600.13$ MHz, $O1 = 0$ Hz

1.	Gefilterte Signale	2.	Frequenz
----	--------------------	----	----------

Unser hypothetisches Spektrum macht klar, dass alle NMR-Signale zum hochfrequenten Ende der spektralen Breite hin liegen. Weiterhin ist es möglich, dass einige Signale oberhalb von 600.14 MHz liegen und diese Signale, da sie außerhalb des spektralen Fensters liegen, herausgefiltert und nicht beobachtet werden können. Um auf die Anwesenheit solcher Signale zu prüfen, stehen zwei Möglichkeiten zur Verfügung:

Die spektrale Breite kann vergrößert werden, um fehlende Signale einzuschließen. Dies hat aber Nachteile, wie z.B. ein Anwachsen der FID Auflösung (je kleiner der Wert von FIDRES ist, um so besser ist die Auflösung).

Die bevorzugte Vorgehensweise ist, die spektrale Breite unverändert zu belassen, aber $O1$ einen Wert zuzuweisen, welcher das Zentrum des Fensters verschiebt.

In unserem Beispiel liegen die ermittelten Signale alle in einem Bereich von 600.138 MHz und wir wollen das Spektrum um diese Frequenz zentrieren.

$$\Rightarrow SFO1 = 600.138 = BF1 + O1$$

$$\Rightarrow 600.138 = 600.13 + O1$$

$$\Rightarrow O1 = 0.008 \text{ MHz} = 8 \text{ kHz}$$

Wenn $O1$, die Offset-Frequenz, auf 8 kHz gesetzt wird, wird das Fenster folglich verschoben, um wie in der nächsten Abbildung auszusehen.

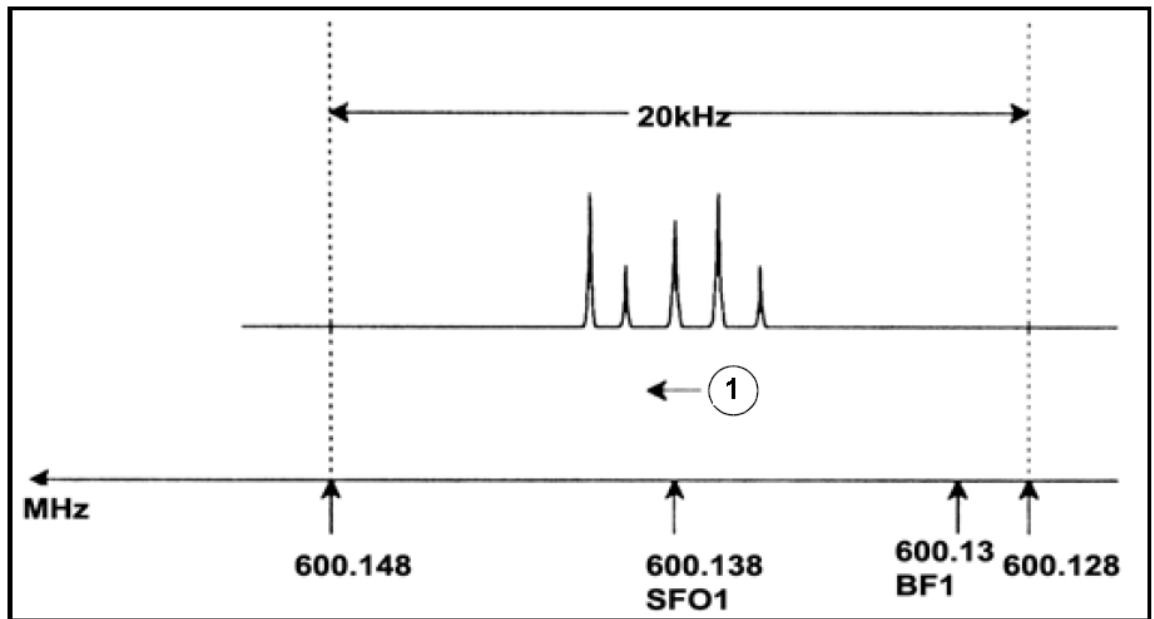


Abbildung 6.8: Spektrum mit $BF1 = 600.13$ MHz, $01 = 8$ kHz

1.	Frequenz		
----	----------	--	--

Die Abbildung macht deutlich, dass die NMR-Signale, welche von den Protonen unserer hypothetischen Probe emittiert werden, nur einen Teil der spektralen Breite einnehmen. Man kann deshalb die spektrale Breite ohne relevanten Datenverlust reduzieren. Ein Vorteil von der Verringerung von SW ist, dass die spektrale Auflösung erhöht wird. (Ein Nachteil ist, daß die Zeit für die Datenaufnahme proportional ansteigt).

In Einföhrende Theorie und Terminologie [13] wurde festgehalten, dass die chemische Verschiebung von Protonen selten 14 ppm übersteigt. Dies entspricht 8.4 kHz auf einem 600 MHz Spektrometer. Die nächste Abbildung zeigt das hypothetische Spektrum, mit einem Wert für SWH, der von 20 kHz auf 8.4 kHz verringert wurde.

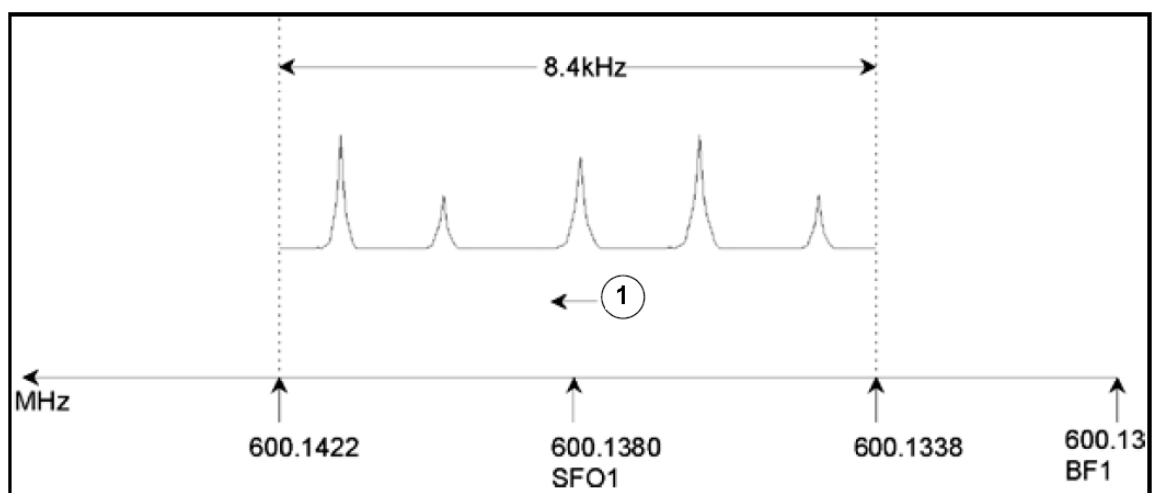


Abbildung 6.9: Spektrum mit $BF1 = 600.13$ MHz, $01 = 8$ kHz, $SWH = 8.4$ kHz

1.	Frequenz		
----	----------	--	--

Es sollte festgehalten werden, daß der Wert von SWH, der in einem realen Experiment benutzt wird, nur durch die Analysenbedingungen der Probe und der erforderlichen spektralen Auflösung bestimmt wird. Der Wert von 14 ppm für Protonenspektren stellt sicher, daß die meisten Protonensignale auch detektiert werden. Für eine ausführliche Analyse von bestimmten Signalen werden trotzdem viel kleinere Werte für SWH benutzt.

Die unten stehende Abbildung verdeutlicht das generelle Prinzip, wie SFO1, BF1 und O1 wechselwirken (hier gezeigt mit einer neuen Probe)

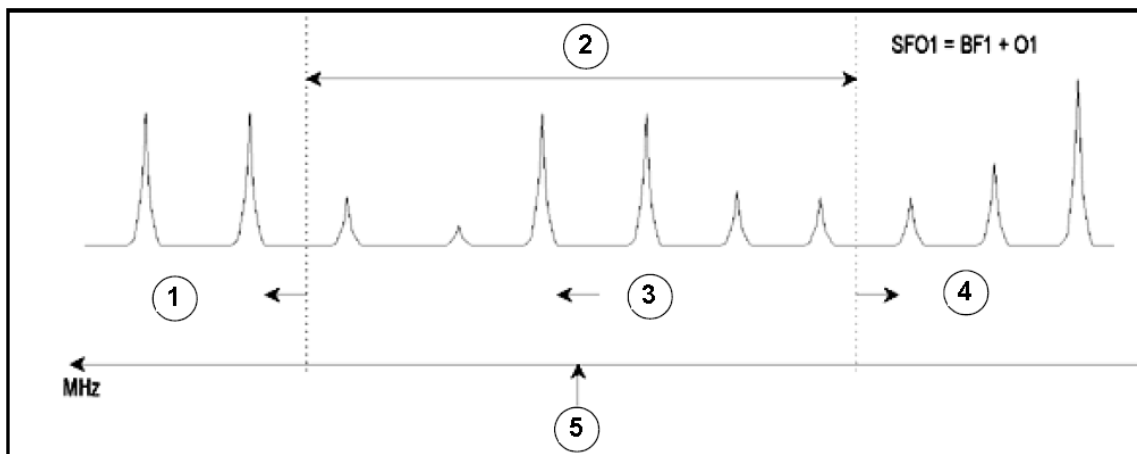


Abbildung 6.10: Interaktion von SFO1, BF1 and O1

1.	Setting O1 to a positive value shifts the window to higher frequencies.
2.	SW determines the width of the window.
3.	Frequency.
4.	Setting O1 to a negative value shifts the window to lower frequencies.
5.	SFO1 is the center of the spectrum.

Um die passenden spektralen (sweep) Breiten zu finden, wurde eine spezielle Funktion SW-SFO1 in die Software (im Utilities Submenü) eingefügt. Für weitere Details lesen sie bitte "Justieren der Spektralen Breite mit der SW-SFO1 Funktion".

Sehen Sie auch

- Justieren der Spektralen Breite mit der SW-SFO1 Funktion [88]

7 Protonen Spektrum

In diesem Abschnitt wird beschrieben, wie ein Protonen-Spektrum aufgenommen wird. Die zu verwendende Probe ist 100 mg Cholesterylacetat in Chloroform-d mit 0,5 % TMS. Die wichtigsten Schritte sind:

1. Geben Sie die Probe in den Magneten und lassen Sie sie, wenn erforderlich, spinnen.
2. Locken Sie das Spektrometer (beziehen Sie sich auf Locken der Probe [►56]).
3. Tunen und matchen Sie den Probenkopf, wenn erforderlich.
4. Optimieren Sie die Z und Z2 Shims.
5. Erzeugen Sie einen neuen Datensatz, z.B. hydrogen 1 1.
6. Lesen Sie einen Standardparametersatz ein und stellen Sie die Parameter "p1" und "p1" ein.
7. Lesen Sie die Prosoldatei mit dem Kommando 'getprosol' ein.
8. Stellen Sie die Empfängerverstärkung mit 'rg' oder 'rga' ein.
9. Verringern Sie NS von 16 auf 1, wenn Sie nur ein "Einscan-Spektrum" aufnehmen wollen (optional).
10. Klicken Sie den **START ACQUISITION** Button in der oberen Quick-Access-Leiste oder geben Sie 'zg' ein, um die Aufnahme zu starten.
11. Wählen Sie **Processing** aus der Menu-Leiste und klicken Sie auf **Fourier Transformation**. Es erscheint ein neues Fenster, in dem Sie die 'standard fourier transformation' markieren und den OK-Button klicken. Dann wählen Sie Processing aus der Menu-Leiste und klicken Sie auf Phase Correction. In dem nun erscheinenden Fenster wählen Sie 'automatic phase correction' aus und klicken den OK-Button. Sie können auch 'ft' und 'apk' eingeben, um das Spektrum zu transformieren und eine automatische **Phasenkorrektur** durchzuführen.

Verschiedene andere Prozessierungstechniken, wie z.B. manuelle Phasenkorrektur und Kalibrierung, werden noch beschrieben.

Die Schritte 1, 2, 3 und 4 sind schon in früheren Abschnitten beschrieben worden. Wir beginnen hier mit Schritt 5.

7.1 Erzeugung eines neuen Datensatzes

Wir empfehlen Ihnen, einen neuen Datensatz zu erzeugen, bevor Sie die passenden Aufnahmeparameter einstellen. In der folgenden Beschreibung werden Datensätze mit speziellen NAMES erzeugt. Sie können aber auch irgendeinen NAMEN verwenden. Dem Benutzer wird empfohlen, immer zuerst einen neuen Datensatz zu erzeugen, bevor Aufnahmeparameter eingestellt werden. Auf diese Weise kann der Effekt der Modifikation immer durch Vergleich der beiden Datensätze verfolgt werden. Der einfachste Weg einen neuen Datensatz zu erzeugen ist, den Parameter EXPNO zu inkrementieren.

1. Erzeugen Sie einen neuen Datensatz.
2. Klicken Sie den **EDC** Button oder wählen Sie **File** und **New** aus der Menü-Leiste oder geben Sie 'new' ein und erzeugen Sie den folgenden Datensatz:
 - NAME hydrogen
 - EXPNO 1
 - PROCNO 1

- Experiment PROTON
3. Klicken Sie auf 'OK'.

7.2 Einlesen des Standard-Parametersatzes

Wenn Sie beim Erstellen eines neuen Datensatzes noch kein Experiment ausgewählt haben, laden Sie den Standard-Parametersatz mit dem Titel "PROTON" durch Eingabe von

`'rpar proton'`

ein.

Wenn dies geschehen ist, klicken Sie auf "acqu" und "proc", und dann auf "copy".

Unabhängig von jeder vorherigen Einstellung in "edasp", wird hier "observe proton" eingestellt, sobald der Parametersatz "PROTON" geladen ist. Sie können das leicht überprüfen, in dem Sie `'edasp'` eingeben. Alle anderen Kerne wurden auf "off" gesetzt.

7.2.1 Das "getprosol" Kommando

Die "prosol" Tabelle, die durch Anklicken des GET PROSOL Buttons in der Quick-Access-Leiste der 'AcquPars'-Tabelle im Datenfenster oder mit dem Kommando 'edprosol' angeschaut werden kann, ist eine Liste von spektrometer- und probenspezifischen Parametern. Parameter wie die 90 Grad- oder Entkopplungspulslänge mit entsprechendem Leistungslevel, können für jeden spezifischen Kern auf jedem verfügbaren Kanal gespeichert werden. Wenn die 'prosol'-Datei korrekt aufgesetzt wurde, ist sie für den Benutzer leicht zugänglich. Diese Werte werden mit dem Kommando 'getprosol' automatisch geladen. Die Software erkennt, welcher Kern für welchen Kanal gewählt wurde und lädt die entsprechenden Werte. Es ist wichtig zu beachten, dass die 'prosol'-Routine nur dann richtig arbeitet, wenn das 'edhead' Kommando benutzt wurde, um den aktuellen Probenkopf im Magneten zu definieren. Sie werden in der untenstehenden Tabelle bemerken, dass das 'getprosol' Kommando als einfachster Weg zum Setzen von Parametern wie "p1" and "pl1" vorgeschlagen wird.


Wählen Sie die 'AcquPars' Tabelle aus der Tableiste in Datenfenster oder geben Sie 'eda' ein und schauen Sie die Akquisitionsparameter, die in der unten stehenden Tabelle aufgelistet sind, an. Nur die wichtigsten Parameter werden hier diskutiert. Sie sollten beachten, dass einige Parameter stark vom jeweiligen System abhängig sind und es somit keinen idealen Wert für einen Standard Parametersatz gibt. Sie können das 'ased' Kommando verwenden, um zu überprüfen, ob die Parameter korrekt gesetzt wurden.

Parameter	Wert	Anmerkung
PULPROG	zg30	Die Beschreibung dieses Pulsprogramms finden Sie im Abschnitt Details des 'zg30'-Programmes.
TD	65536	Nicht kritisch. 64K ist recht groß. Sie können auf 16K reduzieren, wenn Sie Zeit sparen wollen. Der FID muss aber ausreichend schnell abklingen oder "d1" muss lang genug sein.
NS	16	Bis die anderen Parameter optimiert wurden, brauchen Sie keine Zeit mit vielen Scans zu verschwenden. Sie können diesen Wert auf 1 reduzieren.
DS	2	Zwei Dummy Scans sind Standard.

Parameter	Wert	Anmerkung
SW	20.6 ppm	Der Bereich ist recht groß für Protonenspektren. Trotzdem ist eine große Spektralbreite gut, wenn eine Probe zum ersten Mal analysiert wird. Beachten Sie, dass es einfacher ist mit dem Parameter SW als mit SWH zu arbeiten.
NUC1	1H	Dieser Parameter dient nur als Information.
SFO1		Siehe O1P
O1P	6.175 ppm	Dies bestimmt den Wert für die Sendefrequenz und damit das Zentrum des Spektrums. Mit einer zentralen Frequenz von 6,175 ppm und einer spektralen Breite von 20,6 ppm, liegt der Bereich der chemischen Verschiebung zwischen -4,125 und +16,475 ppm. Je größer SW ist, um so weniger kritisch ist der Offset.
BF1	System dependent	Wird automatisch gesetzt.
D (s)	d1=1-2 s	Die Grundeinheit für Delays ist Sekunden. Wird einfach '2' eingegeben, beträgt der Delay 2s. Im Pulsprogramm "zg30" ist d1 der einzige Delay, der gebraucht wird. Er ermöglicht der Probe zu relaxieren und sein Wert ist nicht kritisch, solange er nicht zu kurz wird. Für die vorliegende Probe sind 1 oder 2s ausreichend.
P (µs)	p1= 10 µs	Der Parameter "p1" gibt den Wert für einen 90 Grad Anregungspuls wider. Eine Pulsdauer von $p1 \cdot 0.33$ wird im "zg30" Programm benutzt. Sie sollten mit dem Systemmanager beraten, wie "p1" einzustellen ist. Die einfachste Methode ist die Verwendung des 'getprosol' Kommandos. Der Wert 10 µs, der durch den Standard Parametersatz eingestellt wird, ist nur ein typischer Wert. Bedenken Sie, dass der aktuelle Puls nur 3,3 µs lang ist, wenn Sie 10 µs eingestellt haben. Wenn Sie mit der "paropt" Prozedur vertraut sind, möchten Sie "p1" vielleicht optimieren. Letztendlich funktioniert das Experiment auch wenn "p1" nicht optimiert wurde. Es wird allerdings in der Regel Empfindlichkeit verlorengehen.
PLW (W)	pl1 = 0 W	Wieder sollten Sie mit dem Systemmanager beraten, wie "pl1" einzustellen ist. Auch hier ist die einfachste Methode, das 'getprosol' Kommando zu benutzen. Der optimale Wert für "pl1" ist abhängig vom jeweiligen System. Bedenken Sie, dass "p1" und "pl1" miteinander verbunden sind. Im Standard Parametersatz ist 120 dB eingestellt, um den Probenkopf zu schützen. Dies ist zu viel muss noch reduziert werden
RG	4	Der optimale Wert ist abhängig vom jeweiligen System. 4 ist recht wenig. Benutzen Sie 'rga' um die Empfängerverstärkung zu optimieren.

Tabelle 7.1: Die "eda" Parameter nach Laden des Standard Parameter Satzes "Proton"

Sehen Sie auch

 Details des 'zg30'-Programmes [[105](#)]

7.3 Setzen der Empfängerverstärkung

Geben Sie 'rga' ein.

Das Spektrometer führt einige Akquisitionen aus, um den optimalen Verstärkungswert zu finden. Der Wert für RG wird automatisch in die 'eda'-Tabelle geladen und für kommende Akquisitionen benutzt.

7.4 Beginn der Akquisition

Klicken Sie den **START ACQUISITION** Button aus der oberen Quick-Access-Leiste oder geben Sie 'zg' ein, um die Akquisition zu starten.

Durch Anklicken des **ACQUISITION** aus der oberen Quick-Access-Leiste oder Eingabe von 'acqu' in die Kommandozeile, können Sie während der Akquisition den Aufbau des FID im Akquisitions-Fenster beobachten. Wenn NS>1 ist, können Sie die Akkumulation aufeinanderfolgender FID's sehen. Beachten Sie die Information im Akquisitions-Fenster, wo die Anzahl der Scans laufend aktualisiert wird (siehe unten stehende Abbildung).

Scan -2/16 bedeutet, dass das Spektrometer 2 Dummy-Scans ausführt, bevor es mit den 16 Scans des Experiments beginnt. Jeder Scan benötigt nur wenige Sekunden. Sie können den Vorgang so oft Sie wollen wiederholen, um sich mit den verschiedenen Displays vertraut zu machen. Geben Sie einfach 'zg' zur Aufnahme eines FID ein. Der (die) neu(en) FID(s) überschreibt(en) den vorherigen, wenn Sie die EXPNO nicht inkrementiert haben.

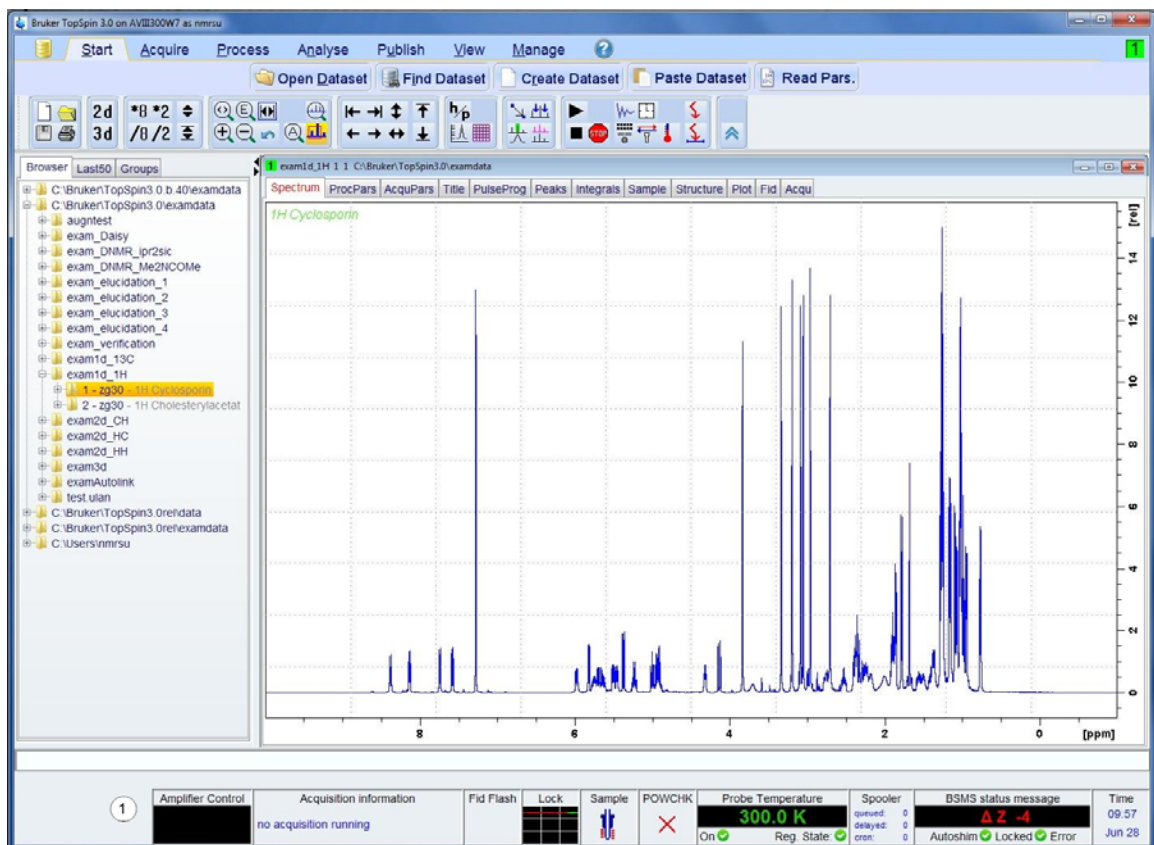


Abbildung 7.1: Acquisition Window - Status des Scan Zählers

1.	Akquisitions-Status Zeile		
----	---------------------------	--	--

7.5 Fourier Transformation und Phasenkorrektur des Spektrums

Wählen Sie Processing aus der Menü-Leiste und klicken Sie auf Fourier Transformation. Es erscheint ein neues Fenster, in dem Sie die ‚standard fourier transansformation‘ markieren und den OK-Button klicken. Dann wählen Sie Processing aus der Menu-Leiste und klicken Sie auf Phase Correction. In dem nun erscheinenden Fenster wählen Sie ‚automatic phase correction‘ aus und klicken den OK-Button. Damit wird eine Fourier Transformation, gefolgt von einer automatischen Phasenkorrektur durchgeführt. Alternativ können Sie auch 'ft' gefolgt von 'apk' eingeben.

Das resultierende Spektrum sollte ungefähr wie das unten Abgebildete aussehen:

Bevor wir mit dem nächsten Abschnitt fortfahren, ist es angebracht, einige grundlegende Prozessierungstechniken zu beschreiben.

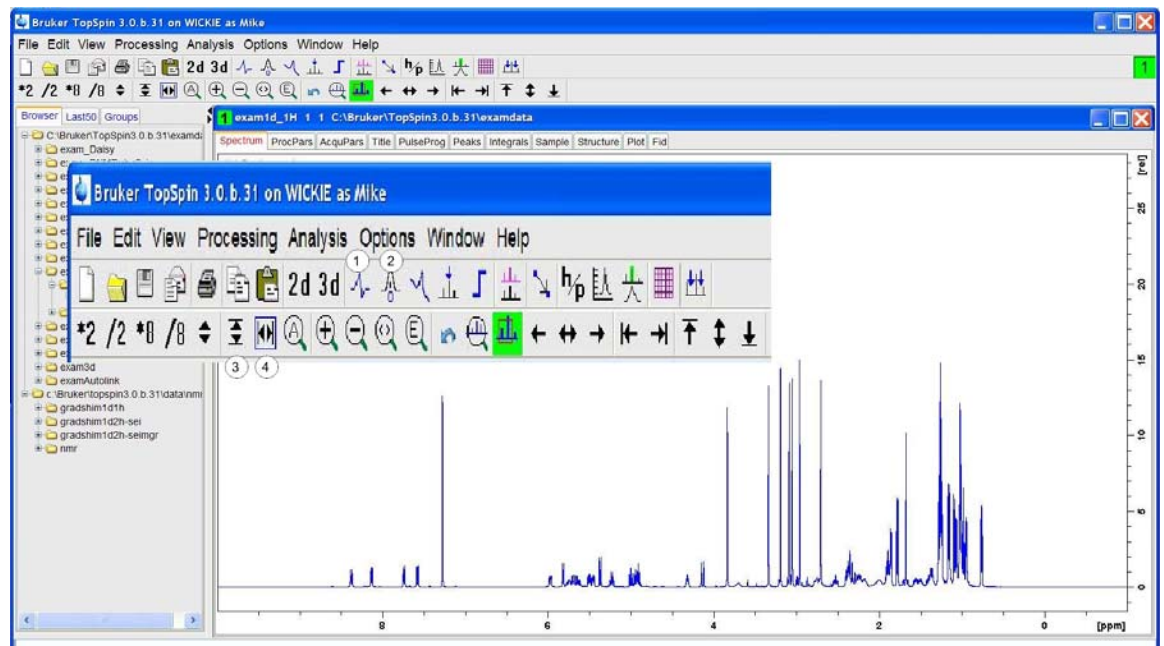


Abbildung 7.2: Einige nützliche Anwendungen im Topspin Hauptfenster

1.	Klicken Sie hier, um in den Phasenmodus zu gelangen.	3.	Klicken Sie hier, um die vertikale Skalierung zurückzusetzen.
2.	Klicken Sie hier, um in den Kalibrierungsmodus zu gelangen.	4.	Klicken Sie hier, um die horizontale Skalierung zurückzusetzen.

7.6 Grundlegende Prozessierung: Fourier Transformation

Mit der Fourier Transformation wird ein FID in ein Frequenzspektrum konvertiert. Sie wird mit dem Kommando 'ft' durchgeführt. Die Anzahl der Punkte, die zur Bildung des resultierenden Spektrums verwendet wird, wurde durch den Parameter SI (size) bestimmt. Der FID wird in ein Spektrum transformiert, das aus SI Datenpunkten im realen Teil und SI Datenpunkten im imaginären Teil besteht. Normalerweise wird $SI=TD/2$ gesetzt. Wenn Sie den Parametersatz "PROTON" geladen haben, können Sie sich vergewissern, daß $TD=64K$ und $SI=32K$ ist.

Nachdem Sie sich durch das **Processing** Menü geklickt haben oder nach Eingabe von ft, wechselt das Display automatisch ins Hauptfenster zurück. Wenn Sie wieder zum Akquisitionsfenster wechseln möchten, geben Sie **acqu** ein.

Wenn die Daten in irgendeinem Stadium nicht mehr sichtbar sind, klicken Sie auf die Skalierungsfunktion, siehe vorherige Abbildung, um die Daten wieder auf dem Bildschirm zu holen.

Beachten Sie, dass das Spektrum nach dem 'ft' Kommando 'verdreht' auf dem Bildschirm erscheinen kann. Dies wird mit der Phasenkorrekturtechnik, die unten beschrieben ist, behoben.

7.7 Phasenkorrektur

Phasenverschiebungen vom gesendeten und auch vom empfangenen Signal, sind innerhalb der Spektrometerhardware unvermeidbar und müssen deshalb korrigiert werden. Wenn die Akquisitionsbedingungen oder -parameter nicht verändert werden, ist eine einmal ausgeführte Phasenkorrektur konstant und kann gespeichert und wieder angewendet werden. Die unten stehende Abbildung ist ein Beispiel für die Effekte einer Phasenkorrektur.

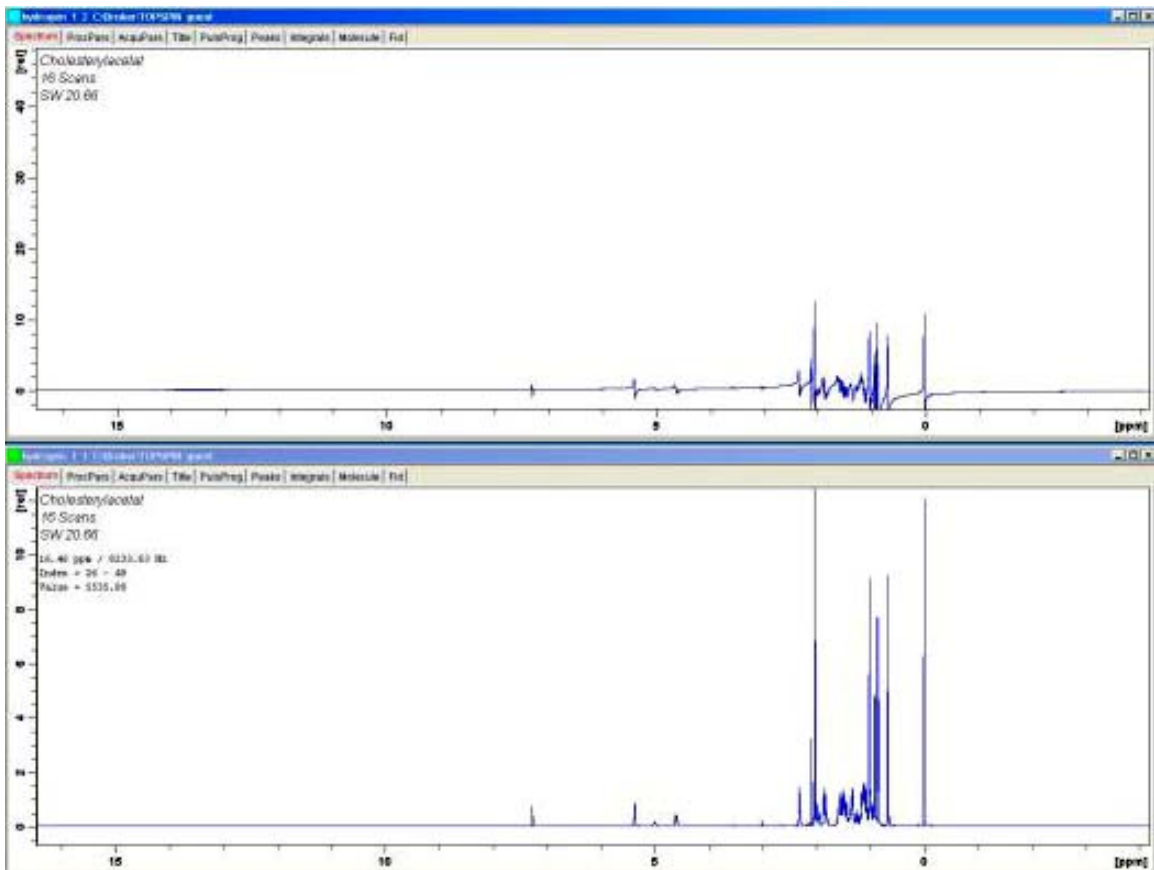


Abbildung 7.3: Beispiel eines Spektrums mit Phasenkorrektur (unten) und ohne Phasenkorrektur (oben)

Der Benutzer sollte den Unterschied zwischen Phasenkorrekturen nullter und erster Ordnung kennen. Die Zahlenwerte dieser beiden Korrekturen werden mit den Parametern phc0 und phc1 abgespeichert. Die Werte der beiden Parameter können eingesehen werden, in dem man die Prozessparameter-Tabelle aufruft. Klicken Sie den 'ProcPars'-Tab im Datenfenster an oder geben Sie 'edp' in die Kommandozeile ein.

Die **Phasenkorrektur nullter Ordnung** wendet dieselbe Phasenkorrektur auf das gesamte Spektrum an. Hierbei wird allen Phasenverschiebungen, die unabhängig von der Signalfrequenz auftreten können, Rechnung getragen.

Die **Phasenkorrektur erster Ordnung** wendet eine Phasenkorrektur proportional zur Signalfrequenz an. Dies ist notwendig, da Phasenverschiebungen gewöhnlich eine frequenzabhängige Komponente besitzen.

Um ein Spektrum in Phase zu bringen, muss für gewöhnlich die Phasenkorrektur nullter und erster Ordnung angewandt werden. Für die Durchführung stehen verschiedene Möglichkeiten zur Verfügung. Die einfachste Prozedur ist die automatische Phasenkorrektur, die durch Wahl von **Processing** aus der Menü-Leiste und Klicken von **Phase Correction** oder durch das Kommando 'apk' ausgeführt wird.

Die folgende Tabelle fasst einige nützliche Prozeduren für die Phasenkorrektur zusammen. Der Benutzer kann mit den verschiedenen Optionen experimentieren. Die Rohdaten bleiben immer unbeeinflusst, egal welche Prozessierung durchgeführt wird

Window	Method	Result
Main	Wählen Sie Processing aus der Menü-Leiste und klicken Sie Phase Correction oder geben Sie das Kommando 'apk' ein.	Die Phasenkorrektur wird automatisch ausgeführt.
Main	Geben Sie das Kommando 'pk' ein.	Wendet für die Phasenkorrektur die zuletzt gespeicherten Phasenwerte an.
Main	Geben Sie das Kommando 'fp' ein.	Kombiniert eine Fourier Transformation mit einer Phasenkorrektur, die auf den zuletzt gespeicherten Phasenwerten beruht.
Phase Correction Mode	Als Phasen-Pivot-Punkt wird automatisch der grösste Peak in der angezeigten Region gewählt.	Das Spektrum wird phasenkorrigiert, in dem die Phase für das intensivste Signal eingestellt wird. Die gleiche Phasenkorrektur nullter Ordnung wird automatisch auf das gesamte Spektrum angewendet.
Phase Correction Mode	Klicken und halten Sie den '0' Button (er wechselt die Farbe nach grün)	Erlaubt dem Benutzer eine manuelle Phasenkorrektur nullter Ordnung mit Hilfe der Maus.
Phase Correction Mode	Klicken und halten Sie den '1' Button (er wechselt die Farbe nach grün).	Erlaubt dem Benutzer eine manuelle Phasenkorrektur erster Ordnung mit Hilfe der Maus.
Phase Correction Mode	Klicken und halten Sie die gewünschte Pivot-Punkt-Position; wählen Sie Set pivot point aus dem erscheinenden Menü.	Der Benutzer kann ein Referenzsignal auswählen, auf dem die Phasenkorrektur nullter und erster Ordnung für das gesamte Spektrum basieren soll. Dies ist eine Alternative zur Verwendung des intensivsten Signals.

Tabelle 7.2: Methoden zur Phasenkorrektur

7.8 Kalibrierung des Spektrums

In der NMR-Spektroskopie ist es Konvention, das Spektrum so zu kalibrieren, daß das TMS-Signal auf 0 ppm gesetzt wird. Vor der Kalibrierung sollte das Spektrum im Bereich des TMS-Signals gespreizt werden, da so die exakte Position des TMS-Signals besser bestimmt werden kann. Das TMS-Signal ist das Signal, bei der tiefsten Frequenz, also am weitesten rechts im Spektrum.

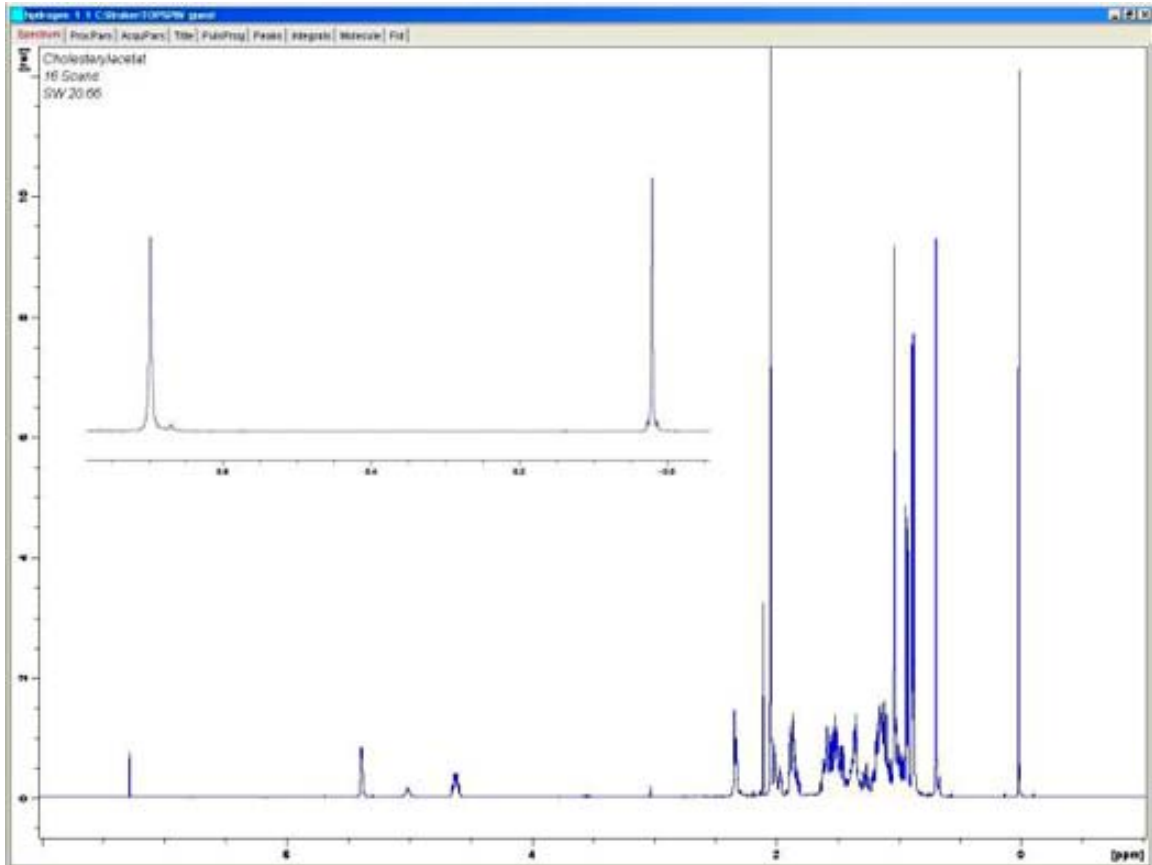


Abbildung 7.4: Identifizierung des TMS-Signals als das am weitesten rechts im Spektrum liegende Signal

7.8.1 Prozedur um ein Spektrum horizontal zu Spreizen

1. Versichern Sie sich, dass das Topspin Daten-Fenster angezeigt wird.
2. Benutzen Sie die Maus, um den Cursor auf eine Seite der interessierenden Region zu setzen, klicken und halten Sie die linke Maustaste. Bewegen Sie die Maus auf die andere Seite der interessierenden Region lösen Sie die linke Maustaste. Der so definierte Bereich wird automatisch so gespreizt, dass er den gesamten Bildschirm ausfüllt.
3. Um wieder das ganze Spektrum auf den Bildschirm zu bekommen, klicken Sie auf den Skalierungsbutton, wie in Abbildung 7.3 Kapitel Fourier Transformation und Phasenkorrektur des Spektrums [83] gezeigt wird.

7.8.2 Kalibrierungsprozedur

Wenn nötig, klicken Sie auf den **HP** Button, so daß die horizontale Achse in ppm angezeigt wird.

Klicken Sie auf den **CAL** Button in der oberen Quick-Access-Leiste oder geben Sie 'cal' ein. Die Tab-Leiste des aktiven Datenfensters wird durch eine Quick-Access-Leiste ersetzt.

Positionieren Sie die rote Cursor-Linie auf dem Referenzpeak und klicken Sie die linke Maustaste. Es erscheint eine Dialogbox, in der Sie die gewünschte frequenz eintragen können. Klicken sie jetzt auf OK und das Spektrum wird kalibriert und wieder an angezeigt. Topspin verläßt dabei automatisch den Kalibrierungsmodus

Das Spektrum erscheint wie in Abbildung 7.7:

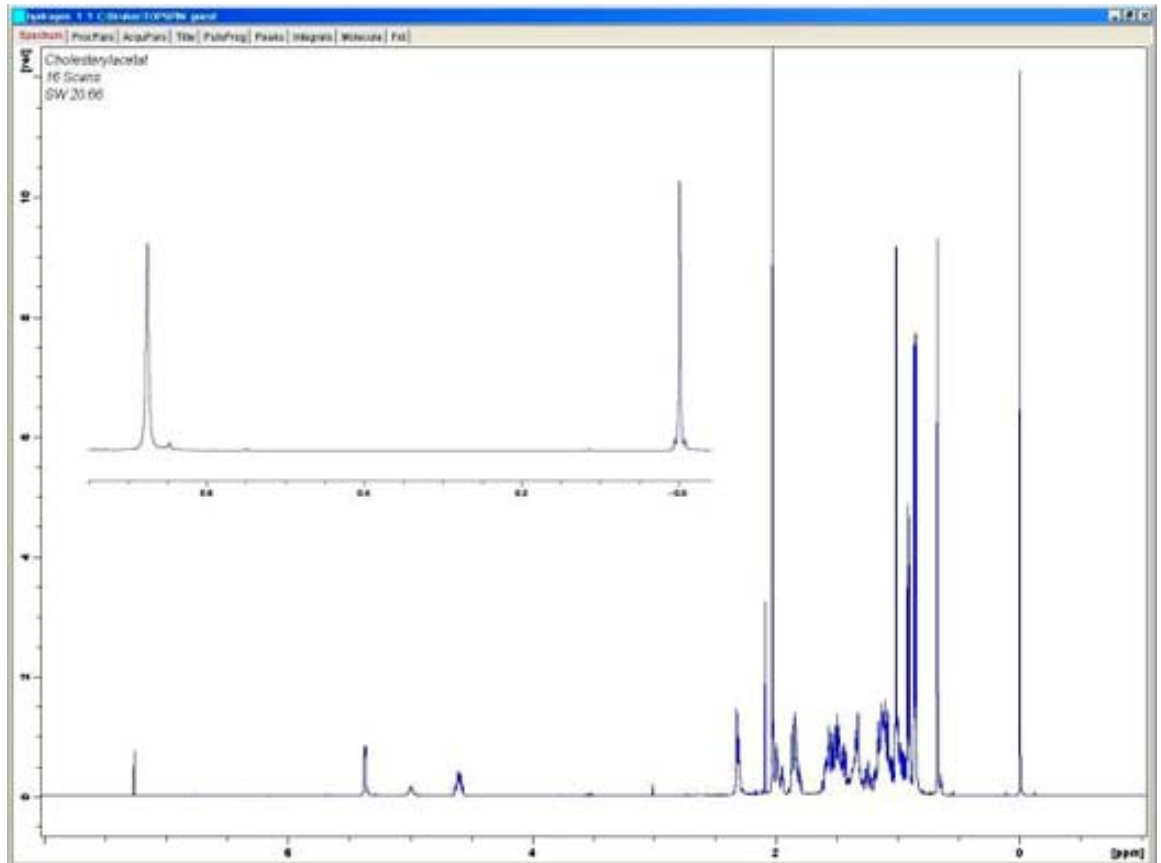


Abbildung 7.5: Protonen Spektrum von Cholesterylacetat

16 Scans. SW = 20.66 pm, TMS - Signal auf 0 ppm kalibriert.

Durch Eingabe von 'sref' wird eine automatische Referenzierung des Spektrums erreicht. Das Kommando startet eine Prozedur, bei der die Software nach einem Signal in der Region um 0 ppm sucht und automatisch auf den Wert 0 ppm setzt. Um die "sref" Prozedur nutzen zu können, muss die 'edlock' Tabelle korrekt aufgesetzt sein und ein passendes Lösungsmittel in der Lock-Routine gewählt sein.

7.9 Justieren der Spektralen Breite mit der SW-SFO1 Funktion

In Abbildung 7.7 wird deutlich, dass alle Protonensignale von Cholesterylacetat in der Region von 0 bis 8 ppm liegen. Somit bietet es keine Vorteile, ein SW von 20,66 ppm, wie es im Standard Parametersatz "PROTON" vorliegt, zu verwenden. (SW wird im Standard-Parameter auf 20,66 ppm gesetzt, damit unabhängig von Probe und Lösungsmittel, ein genügend großer Bereich für Protonensignale eingeschlossen wird.) Eine nützliche Technik zum Einstellen der passenden SW ist, das Spektrum horizontal so zu spreizen, dass nur die Region von Interesse abgebildet wird.

Klicken Sie auf den SW-SFO1 Button in der oberen Quick-Access-Leiste. Dies hat zwei Effekte:

1. SW wird automatisch so eingestellt, daß die angezeigte Region eingeschlossen wird.
2. Die Beobachtungsfrequenz (SFO1) wird in die Mitte der abgebildeten Region gesetzt, d.h. die Beobachtungsfrequenz wird genau an dieser Stelle liegen.

7.9.1 Einstellen von SW für das Cholesterylacetat Spektrum

Da diese Änderungen grundlegende Aufnahmeparameter ändern, sollten Sie einen neuen Datensatz erzeugen. Der einfachste Weg einen neuen Datensatz zu definieren ist, den Parameter EXPNO zu inkrementieren.

Vorgehen

1. Klicken Sie den **EDC** Button oder geben Sie 'edc' ein und erzeugen Sie einen Datensatz wie unten beschrieben:

NAME : hydrogen

EXPNO : 2

PROCNO : 1

Dies erzeugt einen Datensatz "hydrogen 2 1". Ein kurzer Blick in die 'eda'-Tabelle zeigt, dass der Aufnahmeparametersatz "hydrogen 1 1" in den neuen Datensatz übertragen wurde. Die Parameter und Daten in "hydrogen 1 1" werden jetzt nicht mehr überschrieben.

2. Verringern Sie NS auf 1, akquirieren Sie einen FID und benutzen Sie das Kommando 'fp' zur Transformation und Phasenkorrektur. Beachten Sie, daß die gespeicherte Phasenkorrektur ebenso übertragen wurde, wie die Kalibrierung des TMS-Signals auf 0 ppm.
3. Positionieren Sie die Cursorlinie bei ungefähr 10 ppm, klicken Sie die linke Maustaste und halten Sie sie.
4. Positionieren die Cursorlinie bei ungefähr -1 ppm und lösen Sie die Maustaste.
5. Die spektrale Region von -1 bis 10 ppm erscheint nun auf dem Bildschirm.
6. Klicken Sie auf den **SW-SFO1** Button in der oberen Quick-Access-Leiste, während die expandierte Region auf dem Bildschirm abgebildet ist. SW wird automatisch so eingestellt, dass nur die abgebildete Region eingeschlossen ist. Die Beobachtungsfrequenz (SFO1) wird in die Mitte dieser Region gesetzt. Sie können dies in der 'eda'-Tabelle überprüfen. Sie finden dort neue Werte für SW (ungefähr 11 ppm), 01P und SFO1.
7. Akquirieren Sie einen FID und führen Sie eine Fourier Transformation und Phasenkorrektur durch.
8. Beachten Sie, dass 'fp' jetzt nicht mehr unbedingt die korrekte phasenkorrektur liefert. Das ist eine Folge der neuen Einstellungen für SW und SFO1. Sie können 'apk' anwenden oder eine manuelle Phasenkorrektur durchführen (siehe Abschnitt 7.7).

9. Erhöhen Sie die Anzahl der Scans auf 16, akquirieren Sie ein Spektrum und führen Sie Transformation und Phasenkorrektur durch. Das Spektrum sollte nun wie in der unten stehenden Abbildung aussehen.

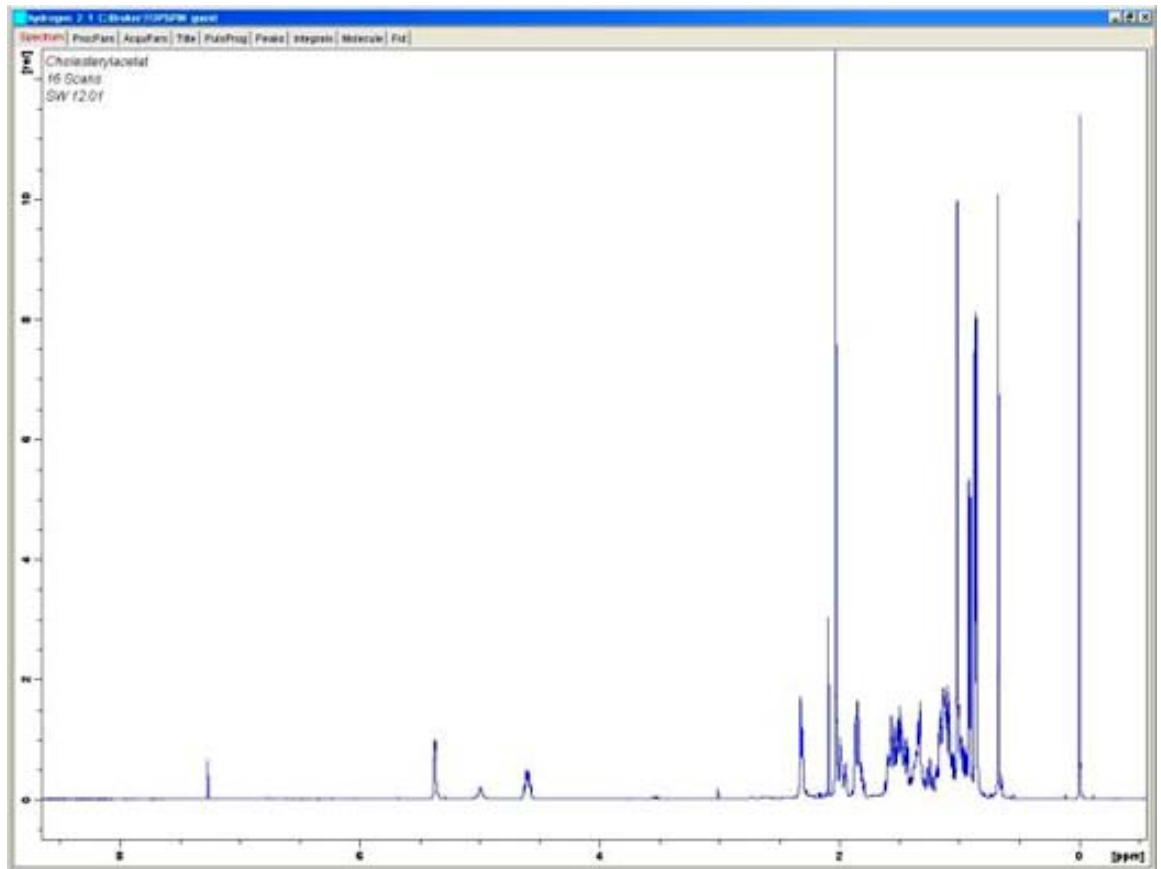


Abbildung 7.6: Protonen Spektrum von Cholesterylacetate

16 scans. SW = 12 ppm TMS Signal auf 0ppm kalibriert.

7.10 Erhöhung der Scan-Anzahl

Das Signal/Rausch-Verhältnis eines Spektrums kann durch Akkumulation der Signale verbessert werden. Die quantitative Verbesserung ist proportional zur Quadratwurzel der Anzahl an Scans, d.h. 64 Scans erhöhen die Empfindlichkeit um den Faktor 8 im Vergleich zu einem 1-Scan Experiment. Der Empfindlichkeitsgewinn geht zu Lasten der Akquisitionszeit. Die Anzahl der auszuführenden Scans wird durch den NS zugewiesenen Wert gesetzt.

1. Klicken Sie den **EDC** Button oder geben Sie 'new' ein.
2. Weisen Sie EXPNO den Wert "3" zu. Der aktuelle Datensatz heißt jetzt "hydrogen 3 1".
3. Klicken Sie den 'AcquPars'-Tab im Datenfenster oder geben Sie 'eda' ein und setzen Sie NS auf 64

(alternativ können Sie 'ns' in die Kommandozeile eingeben. Sie werden aufgefordert, einen Wert für NS anzugeben).

4. Klicken Sie den **ACQUISITION** Button in der oberen Quick-Access-Leiste oder geben Sie 'acqu' ein, um das Akquisitions-Fenster anzuschauen.

5. Geben Sie 'zg' ein.

Beachten Sie, dass das Akquisitions-Fenster jetzt das Fortschreiten der 64 Scans anzeigt. Auch die verbleibende Experimentzeit wird in der Akquisitions-Status Zeile wiedergegeben.

6. Wenn die Akquisition beendet ist, führen Sie eine Fourier Transformation und eine Phasenkorrektur durch. Das Spektrum sollte ein verbessertes Signal/Rausch-Verhältnis zeigen.

An dieser Stelle möchten Sie vielleicht das SINO Programm kennenlernen. Mit seiner Hilfe kann das Signal/Rausch-Verhältnis automatisch berechnet werden. Obwohl eine Beschreibung von SINO den Rahmen dieses Handbuches übersteigt, finden Sie sie im Topspin Processing Reference Manual im Hilfe Menü.

Einen Vergleich von verschiedenen Spektren führt man am besten mit der DUAL Display Funktion durch. Sie wird ebenfalls im Topspin Processing Reference Manual beschrieben.

8 Die NMR-Probe

Wenn ein **Festkörper** mit der NMR-Technik untersucht wird, erscheinen breite Signale und die Feinstruktur, welche für den Wissenschaftler von größter Bedeutung ist, kann nicht aufgelöst werden. Somit werden Feststoffproben vor der Untersuchung meist in einem passenden Lösungsmittel gelöst. Dasselbe gilt auch für **flüssige Proben**. Zu den organischen Lösungsmitteln kann noch ein wenig Referenz-substanz hinzugefügt werden. Trotzdem sollte die Probe so rein wie möglich sein, um beste Ergebnisse zu erzielen. Signale von **Verunreinigungen** machen ein Spektrum im besten Fall unnötig kompliziert und maskieren im schlimmsten Fall echte Signale. Besondere Sorgfalt ist darauf zu verwenden sicher zu stellen, dass die Probe frei von **magnetischen Verunreinigungen** ist, da diese das Magnetfeld verzerren und somit die Spektrometerauflösung herabsetzen. Feste Verunreinigungen lassen sich einfach durch filtrieren entfernen. Bei Proben in organischen Lösungsmitteln kann gelöstes Wasser durch sorgfältiges Trocknen vor der Probenzubereitung weitgehend entfernt werden.

8.1 Wahl des Lösungsmittels

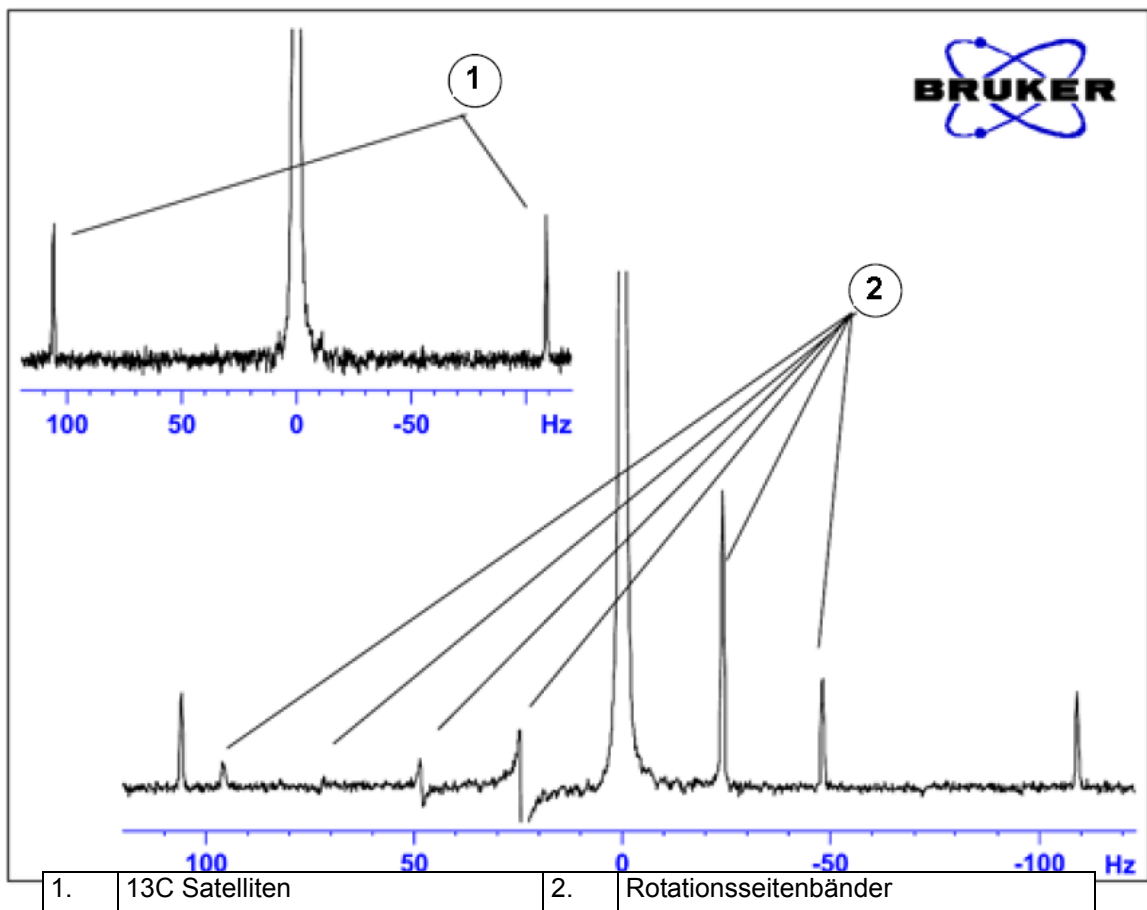
Ist die Probe ausreichend gereinigt und getrocknet, muss als nächstes ein passendes Lösungsmittel gewählt werden. Da Deuterium der mit Abstand am meisten benutzte Lock-Kern ist, wird eine Probe normalerweise in deuteriertem Lösungsmitteln gelöst. (In deuterierten Lösungsmitteln ist ein großer Teil, in der Regel mehr als 99%, der Wasserstoffatome durch Deuterium ersetzt.) Die im allgemeinen benutzten **deuterierten Lösungsmittel** sind Aceton- d_6 , Benzol- d_6 und Chloroform- d , aber auch viele andere Lösungsmittel sind verfügbar. Folgende Faktoren müssen bei der Wahl eines Lösungsmittels berücksichtigt werden:

1. Löslichkeit:
Je mehr Probe sich in einem Lösungsmittel löst, um so besser ist es für das Experiment. Das erhöht die Probenmenge innerhalb des sensitiven Volumens und damit auch die Empfindlichkeit des Experiments. Wenn nur kleine Probenmengen vorhanden sind, ist hohe Löslichkeit besonders wichtig.
2. Störung des Probenspektrums durch Lösungsmittelsignale:
Es ist unvermeidlich, dass das Lösungsmittel selbst auch NMR-Signale produziert, die bestimmte Regionen des Spektrums verdecken. Diese 'restlichen Lösungsmittelsignale' sollten nicht mit den Probensignalen überlappen.
3. Temperaturabhängigkeit:
Bei Experimenten oberhalb oder unterhalb der Raumtemperatur sind Schmelz- bzw. Siedepunkt des Lösungsmittels besonders wichtige Faktoren. Außerdem ändert sich auch die Löslichkeit der Probe mit der Temperatur.
4. Viskosität:
Die Auflösung ist um so besser, je geringer die Viskosität des Lösungsmittels ist.
5. Kosten:
Natürlich ist in der Routine-NMR, wo viele Proben gemessen werden, der Kostenfaktor von Bedeutung. Eine Faustregel besagt, daß der Preis mit der Anzahl der deuterierten Atome ansteigt.
6. Wassergehalt
Fast alle NMR Lösungsmittel enthalten Spuren von Wasser. Einige sind auch hygroskopisch (sie absorbieren Wasser aus der Atmosphäre) und enthalten somit mehr Wasser, je länger sie gelagert werden. Die Anwesenheit eines Wasser- (HDO)-Signals verringert die Qualität eines Spektrums. Der Wasseranteil im Lösungsmittel kann durch Filtration über Trockenmittel oder Lagerung über Molekularsieben deutlich verringert werden.

Die Wahl des Lösungsmittels für eine bestimmte Probe wird immer der beste Kompromiss zwischen verschiedenen Vor- und Nachteilen sein. Über Details spezifischer Lösungsmittel kann sich der Leser in der Standard-NMR-Literatur informieren.

8.2 Probenröhrchen

Wird eine Probe analysiert, kann sie, je nach Probenkopf oder Experiment, zur Rotation gebracht werden. Die Rotation (**Spin**) der Probe hebt Feldinhomogenitäten in X und Y-Richtung auf und verbessert damit die spektrale Auflösung. Ein Nachteil der Rotation ist, daß **Rotationsseitenbanden** auftreten können. Es handelt sich dabei um Störsignale, die durch die Modulation des Magnetfeldes mit der Rotationsfrequenz entstehen. Diese Signale erscheinen auf beiden Seiten von großen Signalen genau im Abstand der Rotationsfrequenz. Die Intensität dieser Seitenbanden ist proportional zur Intensität des Hauptsignals. Ist die Rotationsrate 20 Umdrehungen/Minute (=20 Hz), werden die Rotationsseitenbanden 20 Hz oberhalb und unterhalb des Hauptsignals zu finden sein.



Während die Anwesenheit der Rotationsseitenbanden unvermeidlich ist, hängt ihre Größe zum Teil von der Probenröhrchenqualität ab. Idealerweise sollte ein Probenröhrchen perfekte cylindrische Symmetrie besitzen. Ungewöhnlich große Seitenbanden deuten auf eine **ungenügende Symmetrie** hin, und legen die Verwendung von Röhrchen mit höheren Spezifikationen (und natürlich auch höheren Kosten) nah.

Probenröhrchen sollten immer sauber und frei von Staub und Kratzern gehalten werden. Bürsten Sie die Röhrchen niemals mit Reagenzglasbürsten. Beachten Sie, dass neue NMR Röhrchen nicht unbedingt auch sauber sind. Die Röhrchen können mit Aceton oder destilliertem Wasser gereinigt werden. Flüssige Detergentien können zur Reinigung benutzt werden,

solange sie innerhalb von wenigen Minuten wieder herausgespült werden können, um Verätzungen des Röhrchens zu vermeiden. In einer passenden Lösung ist auch eine Ultraschallreinigung möglich. Sollten alle aufgeführten Maßnahmen versagen, können die Röhrchen bis zu 2 Tage in AQUA REGIA eingeweicht und anschließend sorgfältig ausgespült und getrocknet werden. NMR-Röhrchen können im Trockenschrank getrocknet werden, sollten aber nicht über 100°C erhitzt werden, da sie sich dann verformen und teilweise nicht mehr richtig rotieren können. Am besten trocknet man die Röhrchen mit einem gereinigten Stickstoffstrom.

8.3 Probenbehandlung

In der Praxis sollten NMR-Lösungen direkt in ein Probenröhrchen filtriert werden, um sie frei von Staub und Verunreinigungen zu halten. Mögliche Filter sind aus Baumwolle, Glasfaser¹

¹Beachten Sie, dass bei der Verwendung von Glasfaser Probleme auftreten können, insbesondere, wenn T₁-Messungen durchgeführt werden.

oder Celite. Beachten Sie, dass ein Probenröhrchen immer am oberen Ende gehalten werden sollte

Eine typische Vorgehensweise könnte die folgende sein:

1. Lösen Sie bis zu 20 mg einer Feststoffprobe in etwa 0,6 cm³ des gewählten Lösungsmittels bei Verwendung eines 5 mm Röhrchens (für 10 mm Röhrchen lösen Sie 80 mg in 2,5 cm³). Bei flüssigen Proben werden üblicherweise 20% Probe in 80% deuteriertem Lösungsmittel gelöst, wenn ¹H-Messungen durchgeführt werden sollen.
2. Geben Sie eine kleine Menge (~0.1%) der Referenzsubstanz Tetramethylsilan (TMS) zu. Stellen Sie sicher, dass das TMS-Signal kleiner als das intensivste Signal der Probe oder des Lösungsmittels ist. (Anderenfalls wird das Signal/Rauschverhältnis wegen geringer Empfangsstärke geschwächt.)
3. Filtrieren Sie die Lösung mit einer Pasteurpipette, die getrocknete Glasswolle als Filter enthält, in das Probenröhrchen.
4. Filtrieren Sie 0,2cm³ des Lösungsmittels durch den Filter in das Röhrchen. Die resultierende Lösung sollte nun 3 bis 4cm hoch im Röhrchen stehen.
5. Verschließen Sie das Röhrchen mit einer Kappe, umwickeln Sie den oberen Teil mit Parafilm, um Verdampfung zu reduzieren und beschriften Sie es dort. Versichern Sie sich, dass Deckel, Parafilm und Beschriftung konzentrisch angebracht sind, da sonst die Rotation des Röhrchens beeinträchtigt wird.

Führen Sie die Probe in den Spinner ein, wie es im Abschnitt Einführen der Probe in den Spinner [►48] beschrieben wird.

Beachten Sie, dass bei der Verwendung von Glasfaser Probleme auftreten können, insbesondere, wenn T₁-Messungen durchgeführt werden.

9 13C Spektrum ohne Entkopplung

Dieses Kapitel beschreibt die Kohlenstoffanalyse einer Probe von Cholesterylacetat. Es wird das Pulsprogramm "zg30" verwendet, welches keine Entkopplung enthält. Das nächste Kapitel beschreibt ein Kohlenstoff-Experiment mit Protonen-Entkopplung, welches sinnvoller wäre. Allerdings ist es für Anfänger wertvoll eine Aufnahme ohne Entkopplung durchzuführen, um den Einfluss der Entkopplung zu verstehen. Wenn sie nur ein Spektrum produzieren wollen, dann fahren sie mit dem nächsten Kapitel fort (nach Durchführung der Schritte 1-4 unten). Wenn sich ein für Kohlenstoff-Experimente ungeeigneter Probenkopf im Magneten befindet, ist es notwendig den Probenkopf entsprechend zu wechseln. Die Vorgehensweise zum Probenkopfwechsel wurde im Abschnitt Probenkopf-Wechsel [▶42] behandelt, sie sollten jedoch den System-Administrator vorher konsultieren.

9.1 Prozedur

1. Ersetzen Sie die im vorherigen Experiment benutzte 100 mg Cholesterylacetat Probe in CDCl_3 mit einer 1 g Probe im gleichen Lösungsmittel. Kohlenstoff ist wesentlich weniger empfindlich als Wasserstoff, somit ist die Benutzung einer höher konzentrierten Probe ratsam.
2. Das Einsetzen der neuen Probe wird zum Verlust des Locks führen. Locken Sie die neue Probe wie im Abschnitt Prozedur um die Probe zu 'Locken' [▶57] ausgeführt.
3. Verändern sie die Z und Z^2 Shims bis das Lock Level maximiert ist (siehe Abschnitt Routine Shimmen [▶59]).
4. Wenn es nicht bereits durchgeführt wurde, führen Sie die Tuning und Matching Prozedur für ^{13}C Beobachtung wie in Abschnitt Tuning and Matching des Probenkopfes [▶50] beschrieben durch.
5. Benutzen Sie das 'new' Kommando um einen neuen Datensatz anzulegen, z.B. carbon 1/1.
6. Lesen Sie den Parametersatz C13CPD mit dem Kommando 'rpar C13CPD all' ein.
7. Geben Sie 'edasp' ein, setzen Sie Kanal F1 auf ^{13}C und alle anderen Kanäle auf "off".
8. Klicken Sie den 'AcquPars'-Tab im Datenfenster oder geben Sie 'eda' ein und setzen Sie die Parameter wie in der Tabelle unten gezeigt. Sie können das "ased" Kommandos benutzen, um bequem zu überprüfen ob alle Parameter korrekt eingegeben wurden.

Parameter	Value	Comment
Pulprog	zg30	Vergleichbar mit vorherigem Protonen-Spektrum
TD	16k	
NS	16	
DS	0	
d1	2s	
SW	250ppm	Kohlenstoff-Spektren umfassen einen wesentlich größeren Bereich als ^1H Spektren..
O1P	100ppm	Dies ist ein vorgeschlagener Wert, der später optimiert werden kann. 100 ppm ist die typische chemische Verschiebung von Kohlenstoff-Standard-Parametersätzen.

Parameter	Value	Comment
RG	8k	Alternativ können sie das 'rga' Kommando zur automatischen Bestimmung der optimalen Empfängerverstärkung verwenden.
P1	-	Der Parameter "p1" ist der Wert des 90 Grad Anregungspulses und ein Puls der Dauer $P1 \cdot 0.33$ ist der einzige Puls, der im "zg30" Program verwendet wird. Sie sollten ihren Systemverwalter bzgl. Optimierung des "p1" Pulses konsultieren oder das 'getprosol' Kommando verwenden. Falls Sie mit der 'paropt' Prozedur vertraut sind, könnten Sie diese zur Optimierung von "p1" durchführen. Das Experiment sollte auch mit einem nicht optimierten "p1" Wert funktionieren, die Empfindlichkeit wird jedoch nicht optimal sein.
pl1	-	Konsultieren Sie ihren Systemverwalter erneut bzgl. der Eingabe von "pl1" oder benutzen Sie das „getprosol“ Kommando. Der optimale Wert für "pl1" hängt vom individuellen System und insbesondere vom Probenkopf ab. Bitte beachten Sie daß "p1" und "pl1" voneinander abhängig sind.

Tabelle 9.1: Die "eda" Parameter Werte

1. Lesen Sie die Prosoldatei mit dem Kommando 'getprosol' ein.
2. Geben Sie 'rga' ein, um die optimale Empfängerverstärkung (RG) automatisch zu bestimmen.
3. Nehmen Sie durch Klicken des **START ACQUISITION** Buttons oder durch Eingabe von 'zg' den FID auf.
4. Geben Sie nach Eingabe von 'si' den Wert 8k ein.
5. Geben Sie 'ft' ein.
6. Führen Sie die Phasenkorrektur mit der Maus durch und speichern Sie die Korrektur-. Die Phasenkorrektur für das Protonenspektrum kann nicht für das Kohlenstoff-Spektrum benutzt werden. Nach der ersten Phasenkorrektur für das ^{13}C Spektrum kann diese allerdings für folgende ^{13}C Spektren benutzt werden. Alternativ kann mittels des Kommandos 'apk' eine automatische Phasenkorrektur durchgeführt werden..
7. Das resultierende Spektrum ist höchstwahrscheinlich sehr verrauscht und zeigt kein oder nur ein signifikantes Signal. Das grösste Signal stammt vom Lösungsmittel Chloroform. Expandieren Sie das Spektrum um dieses Signal und sie werden wegen der Kopplung zum Deuterium ein Triplett des Chloroformsignals sehen (im Unterschied zu Protonen mit Spin 1/2 hat Deuterium einen Spin von 1, was zu der unterschiedlichen Aufspaltung führt).
8. Wenn es sichtbar ist, kalibrieren sie das zentrale Signal des Triplets auf 77 ppm. Dies ist equivalent zur Kalibrierung des TMS-Signals auf 0 ppm, allerdings ist das TMS Signal an dieser Stelle noch nicht sichtbar.

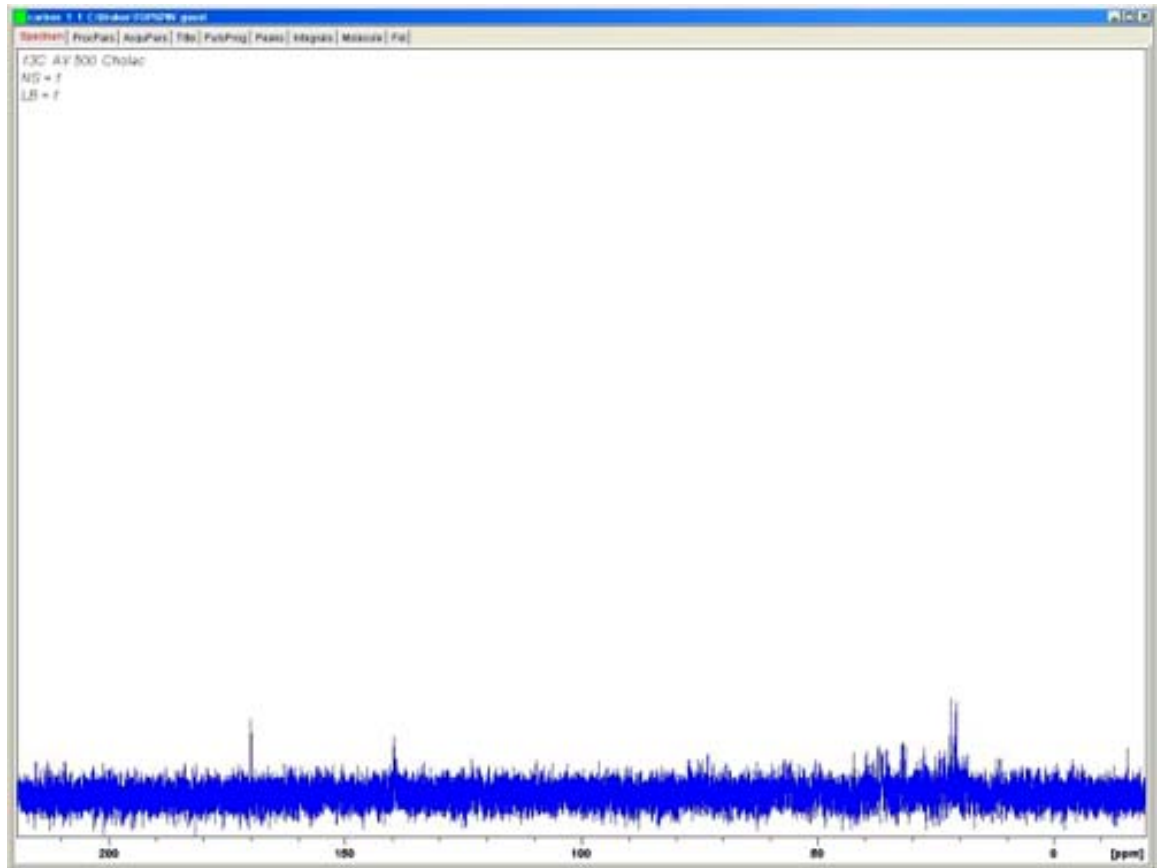


Abbildung 9.1: ^{13}C Spektrum von Cholesterylacetat. 1 scan. Keine Entkopplung.

Der Benutzer mag nun entscheiden, das Rauschen im Spektrum einfach durch Erhöhung der Zahl der Scans zu reduzieren.

1. Erzeugen sie den Datensatz "carbon/2/1"
2. Setzen Sie NS auf 8, 16, 32, 64 oder ein anderes Vielfaches von 16.
3. Nehmen Sie den FID auf und führen Sie Fourier Transformation und Phasenkorrektur durch.

Die folgende Abbildung zeigt ein typisches ^{13}C Spectrum von Cholesterylacetat nach 96 Scans.

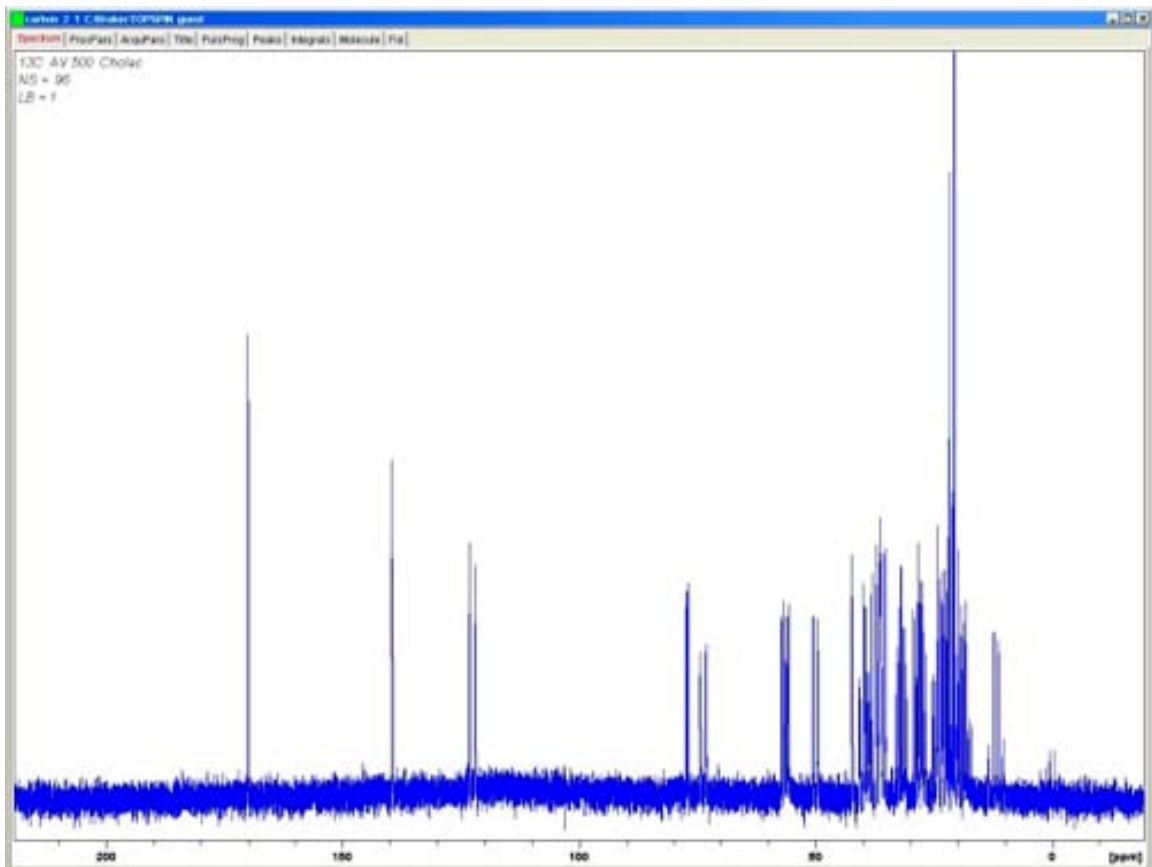


Abbildung 9.2: ^{13}C Spektrum von Cholesterylacetat. 96 Scans. Keine Entkopplung

Das wiederholte Scanning hat die Zahl der signifikanten Signale dramatisch erhöht, aber das Spektrum enthält noch immer zuviel Rauschen. Der Benutzer könnte nun SW und die Beobachtungsfrequenz unter Benutzung der im Abschnitt Justieren der Spektralen Breite mit der SW-SFO1 Funktion [88] beschriebenen SW-SFO1 Funktion optimieren.

Der nächste Schritt ist dann nicht die weitere Erhöhung der Scans, sondern die Entkopplung der ^{13}C -Signale von den Protonen. Dies wird im nächsten Kapitel beschrieben.

10 13C Spektrum mit Entkopplung

Die folgende Beschreibung benutzt den Standard-Parametersatz C13CPD, der speziell für die Beobachtung von Kohlenstoff mit Protonenentkopplung unter Benutzung einer CPD-Sequenz (Composite Pulse Decoupling) entwickelt wurde. Kanal 1 wird zum Senden eines Kohlenstoff Pulses zur Beobachtung (engl. observe) verwendet, während die Protonenentkopplung bevor, während und nach der Akquisition auf Kanal 2 gesendet wird. Eine Eigenschaft des Pulsprogramms ist die Einstellung der Entkopplungsleistung genau vor dem Beobachtungspuls. Alle Einzelheiten sind im Pulsprogramm "zpgg30" sichtbar, welches im Abschnitt Das Pulsprogramm zpgg30 [► 101] beschrieben wird.

Die prinzipiell zu unternehmenden Schritte sind:

1. Legen Sie einen neuen Datensatz an.
2. Lesen Sie den Standard-Parametersatz "C13CPD" ein.
3. Definieren und setzen Sie die Entkopplungsfrequenz.
4. Setzen Sie die Parameter "pl12", "pl13", und "pcpd2".

10.1 Prozedur

1. Erzeugen sie einen neuen Datensatz "carbon 3/1" ausgehend vom Datensatz "carbon 2/1". Dies garantiert, dass die 01 Offset-Frequenz von "carbon 2/1" erhalten bleibt. Wenn der Wert von 01P nicht 100 ppm beträgt, dann sollten Sie diesen Wert notieren, da der Standard-Parametersatz C13CPD den Offset automatisch auf 100 ppm setzen wird. Wenn sie die "prosol" Routine nicht nutzen, dann beachten sie bitte die Werte von "pl1" und "p1", da diese ebenfalls überschrieben werden.
2. Geben sie 'rpar C13CPD' ein, wählen Sie "acqu" und klicken ok.
Zu den prinzipiellen Merkmalen des Standard-Parametersatzes C13CPD gehört das Setzen von 'edasp' auf :
Kanal F1 = ^{13}C
Kanal F2 = ^1H

Alle anderen Kanäle sind auf off gesetzt. Das Pulsprogramm zpgg30 wird als Teil von C13CPD ebenfalls geladen. Dies ist im Abschnitt Das Pulsprogramm zpgg30 [► 101] erklärt. Die Erklärung ist an das Ende des Kapitels verschoben, um den Ablauf der Prozedur nicht zu unterbrechen. Wenn Sie mit dem Programm nicht vertraut sind, sollten sie nun dort nachschauen.

Die wichtigen zu setzenden Parameter sind "p1" und "pl1" für den Beobachtungspuls, die Entkopplungsfrequenz SF02, die Entkopplungsleistungen "pl12" und "pl13", sowie die Pulslänge pcpd2. Die Werte von "p1" und "pl1" sind in dem im vorigen Kapitel beschriebenen Experiment ermittelt worden. Wie sie den Wert von SFO2 ermitteln wird im folgenden Abschnitt beschrieben.

10.2 Ermittlung der Entkopplungsfrequenz

1. Klicken Sie 'hydrogen 2 1' im Browser auf der linken Seite des Topspin-Fensters an.

Dies öffnet den Datensatz "hydrogen/2/1", der dem Spektrum in Abbildung 7.7 ähnlich sein wird. Wenn wir die Signale von TMS und vom Lösungsmittel Chloroform ignorieren, wird klar, daß alle Protonensignale im Bereich von 0.5 - 5.5 ppm liegen. Daher könnten Sie sich

entscheiden, die Entkopplungsfrequenz auf 3 ppm festzulegen. Es liegt in der Natur der CPD Entkopplung einen Bereich von Protonen zu entkoppeln, somit ist es empfehlenswert die Entkopplungsfrequenz im richtigen Bereich zu zentrieren und nicht auf eine bestimmte Resonanzfrequenz zu legen. Der C13CPD Standard- Parameter Satz wird "O2" auf 4 ppm setzen. Bitte beachten Sie, dass die ppm Werte nur korrekt sind, wenn sie das TMS-Signal korrekt auf 0 ppm kalibriert haben (wie beschrieben im Abschnitt --- FEHLENDER LINK ---).

2. Klicken Sie 'carbon 3 1' im Browser auf der linken Seite im Topspin-Fenster an und setzen sie "O2P" in der Akquisitions-Parameter-Tabelle auf 3 ppm.
3. Klicken Sie den AcquPars Tab im Datenfenster oder geben Sie 'eda' ein und setzen die Parameter entsprechend untenstehender Tabelle.

Sie können die 'ased' Kommando verwenden, um zu überprüfen ob alle Parameter korrekt gesetzt sind.

4. Klicken Sie den START ACQUISITION Button oder geben Sie 'zg' ein um die Aufnahme zu starten.
5. Transformieren Sie das Spektrum und führen Sie die Phasenkorrektur durch.

Parameter	C13CPD Parameter Set Wert	Neue Wert	Anmerkung
PULPROG	zgpg30	zgpg30	Für eine Beschreibung des Pulsprogramms siehe 10.4.
TD	65536	64k	Nicht kritisch. 64K ist sehr viel.
NS	1K	96	1K ist zuviel. Reduzieren sie auf 8.
DS	2	2	
SW	238 ppm	238 ppm	Kohlenstoff umfaßt einen großen spektralen Bereich und es macht wenig Sinn an dieser Stelle zu reduzieren.
O1P	100 ppm	-	Diese Frequenz sollte mit der SFO1 von carbon2/1 übereinstimmen und kann justiert werden.
O2P	4 ppm	3 ppm	Nicht kritisch, da CPD über einen bestimmten Bereich entkoppelt.
p1	14 µ	-	Der Parameter "p1" ist der Wert des 90 Grad Anregungspulses und ein Puls der Dauer von P1*0.33 wird benutzt um den Kohlenstoff im zgpg30 Programm anzuregen. Benutzen sie den Wert wie in "carbon 2/1" oder geben sie 'getprosol' ein.
pl1	0 W	-	Setzen Sie den Wert wie in "carbon 2/1" definiert oder geben Sie 'getprosol' ein.
pl12	0 W	-	Konsultieren Sie ihren Systemverwalter bzgl. des Setzens von "pl12" oder benutzen Sie das getprosol Kommando. Beachten sie auch den Abschnitt "Einstellung der Entkopplungsparameter".
pl13	0 W	-	Konsultieren Sie ihren Systemverwalter bzgl. des Setzens von "pl13" oder benutzen Sie das getprosol Kommando. Beachten Sie auch den Abschnitt Einstellung der Entkopplungsparameter.
d11	30 ms	30 ms	
D*array*	d1=2	2 s	Nicht kritisch.

Tabelle 10.1: Die 'eda' Parameter nach einladen des Standard-Parametersatzes C13CPD

Die folgende Abbildung ist ein Beispiel des entkoppelten Spektrums. Beachten Sie, dass das TMS Signal bei 0 ppm nun sichtbar ist.

Beachten Sie die große Zunahme des Signal-/Rauschverhältnisses. Der Effekt der Entkopplung ist so dramatisch, dass erfahrene Benutzer selten Zeit mit der Aufnahme von ¹³C-Spektren ohne Entkopplung verschenken.

Sehen Sie auch

- 📖 Kalibrierung des Spektrums [▶ 86]
- 📖 Einstellung der Entkopplungsparameter [▶ 101]

10.3 Einstellung der Entkopplungsparameter

Die Qualität der Entkopplung hängt von zwei Faktoren ab :

1. Die Entkopplungsfrequenz, gesetzt über SF02.
2. Die Leistung der Entkopplungsfrequenz, gesetzt mit p12 und p13.

Sie können nun die Effekte durch Änderung dieser Werte untersuchen. Setzen Sie z.B. die Werte der Entkopplungsfrequenz auf 3, 8, 13 ppm über TMS. Beobachten Sie auch die Effekte durch Änderung der Werte von „p12“ und „p13“ auf verschiedene Werte zwischen 10 und 20 dB. Typischerweise wird „p13“ auf 3 dB über p12 gesetzt, um den NOE aufrecht zu erhalten. Konsultieren Sie erfahrene Benutzer bevor Sie „p12“ oder „p13“ auf Werte unter 5 dB ändern, weil dies den Probenkopf überhitzen könnte.

10.4 Das Pulsprogramm zgpg30

Das Pulsprogramm können Sie durch klicken des 'PulsProg'-Tabs im Datenfenster oder mit dem Kommando '`edcpul`' auf dem Bildschirm anschauen (siehe Abbildung 10.2). Jeder Zeile des Programms ist für diese Beschreibung eine Nummer zugewiesen, die aber nicht auf dem Topspin Bildschirm erscheint, wenn das Pulsprogramm durch Klicken des PulProg Tabs aufgerufen wird.

Die ersten vier Zeilen sind Beispiele für Kommentare. Zeile 1 gibt einfach den Namen des Pulsprogramms an, Zeile 2 nennt die Version. Zeile 3 erwähnt die Eignung des Pulsprogramms für ein 1D-Entkopplungsexperiment und Zeile 4 erinnert den Benutzer, dass das Programm einen 30 Grad Anregungspuls anstelle eines 90 Grad Pulses verwendet (daraus ergibt sich auch der Name der Programms).

Zeile 13/14

Diese Zeilen ist kein Kommentar, sondern eine Standardanweisung, die in separaten Dateien gespeicherten Pulsprogramm-Text einfügt.

Zeile 17 und 20

Die beiden Wartezeiten „d11“ und „DELTA“, die am Ende des Pulsprogramms erklärt sind, sind hier auf Werte von 30 m bzw. d1-100m gesetzt. Der Standard-Parametersatz C13CPD setzt identische Werte.

Zeile23: 1 ze

Dieser Zeile ist kein Semikolon vorangestellt und sie ist damit die erste Zeile des eigentlichen Programms. Jede Zeile in einem Program kann numeriert werden um Schleifen auszuführen und diese ist entsprechend mit Zeile 1 numeriert. Das Kommando "ze" löscht den aktuellen Speicher als Vorbereitung für Daten die während eines Experimentes aufgenommen werden.

Zeile 24: d11 p12:f2

13C Spektrum mit Entkopplung

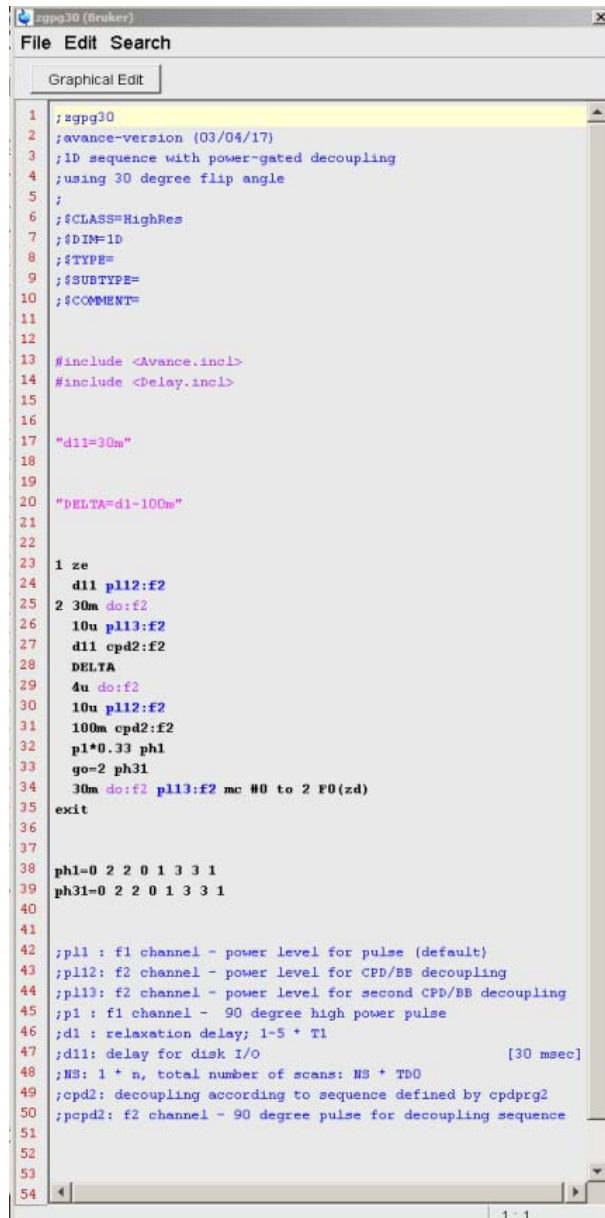
Zur Vorbereitung der Entkopplung während Anregungspuls und Akquisition wird die Leistungsstufe für den F2 Kanal mit "p12" gesetzt. Es ist eine Wartezeit von '30ms' (d11) für das Setzen der Leistungsstufe notwendig.

Zeile 25:2 30m do:f2

Diese Zeile wird als 2. Zeile des Pulsprogrammes bezeichnet und startet einen Loop. Der erste Schritt dieses Loops ist das Abschalten der Leistung in Kanal F2 für 30ms.

Zeile 26:10u p13:f2

Hier wird die Leistung für die Entkopplung im F2 Kanal mit dem Wert 'p13' eingestellt. Die Wartezeit von '10µ' gewährleistet, dass genügend Zeit zum Einschalten vorliegt, bevor die eigentliche Entkopplung beginnt.



```
1 ;zgpg30
2 ;avance-version (03/04/17)
3 ;1D sequence with power-gated decoupling
4 ;using 30 degree flip angle
5 ;
6 ;$CLASS=HighRes
7 ;$DIM=1D
8 ;$TYPE=
9 ;$SUBTYPE=
10 ;$COMMENT=
11
12
13 #include <Avance.incl>
14 #include <Delay.incl>
15
16
17 "d11=30m"
18
19
20 "DELTA=d1-100m"
21
22
23 1 ze
24 d11 p12:f2
25 2 30m do:f2
26 10u p13:f2
27 d11 cpd2:f2
28 DELTA
29 4u do:f2
30 10u p12:f2
31 100m cpd2:f2
32 p1*0.33 ph1
33 go=2 ph31
34 30m do:f2 p13:f2 mc #0 to 2 F0(zd)
35 exit
36
37
38 ph1=0 2 2 0 1 3 3 1
39 ph31=0 2 2 0 1 3 3 1
40
41
42 ;p11 : f1 channel - power level for pulse (default)
43 ;p112: f2 channel - power level for CPD/BB decoupling
44 ;p113: f2 channel - power level for second CPD/BB decoupling
45 ;p1 : f1 channel - 90 degree high power pulse
46 ;d1 : relaxation delay; 1-5 * T1
47 ;d11: delay for disk I/O [30 msec]
48 ;NS: 1 * n, total number of scans: NS * TD0
49 ;cpd2: decoupling according to sequence defined by cpdprg2
50 ;ppd2: f2 channel - 90 degree pulse for decoupling sequence
51
52
53
54
```

Abbildung 10.1: Das Pulsprogramm "zgpg30"

Zeile 27:d11 cpd2:f2

Dies startet die Entkopplungssequenz, die über „cpdprg2“ in der 'eda'-Tabelle definiert ist. Ein schneller Check in der 'eda'-Tabelle verrät, dass der Standardparametersatz das cpdprg2 auf waltz16 gesetzt hat. Die Entkopplung wird für die Dauer- von d11 mit der Leistungsstufe „pl13“ fortgesetzt.

Zeile 28:DELTA

Eine Wartezeit von d1-100m gewährleistet die Gleichgewichtseinstellung in der Probe.

Zeile 29:4u do:f2

Die Entkopplungsleistung wird für 4μ ausgeschaltet.

Zeile 30: 10u pl12:f2

Zur Vorbereitung der Entkopplung während Anregungspuls und Akquisition wird die Leistungsstufe für den F2 Kanal mit „pl12“ gesetzt. Erneut ist eine Wartezeit von 10 μ für das Setzen der Leistungsstufe notwendig.

Zeile 31:100m cpd2:f2

Dies startet die Entkopplungssequenz, die über „cpdprg2“ in der 'eda'-Tabelle definiert ist. Ein schneller Check in der 'eda'-Tabelle verrät, dass der Standardparametersatz das cpdprg2 auf waltz16 gesetzt hat. Die Entkopplung wird für die Dauer- von 100ms mit der Leistungsstufe „pl13“ fortgesetzt.

Line 32: p1*0.33 ph1

Diese Zeile ist ein Standard 30 Grad Anregungspuls und wurde im Abschnitt "Details des 'zg30'-Programmes" on page 115 erklärt. Der Unterschied ist, dass der Puls nun auf der Kohlenstoff-Frequenz und nicht auf der Proton-Frequenz gesendet wird. Die Dauer des Pulses wird entsprechend verschieden sein.

Line 33: go=2 ph31

Diese Standardzeile wurde im Abschnitt "Details des 'zg30'-Programmes" on page 115 beschrieben.

Line 34: 30m do:f2 pl13:f2 mc #0 to 2 F0(zd)

Beschrieben im Abschnitt Details des 'zg30'-Programmes [▶105].

Zeile35:exit

Hier wird das Pulsprogramm verlassen

11 Pulsprogramme/Kommando ased

11.1 Das Puls Programm “zg” and “zg30”

Wie schon im Abschnitt über Aufnahmeparameter (Basis-Akquisitionsparameters: Die 'eda'-Tabelle [▶68]), erwähnt wurde, werden Pulsprogramme benutzt, die eine Pulssequenz definieren mit der die Probe angeregt wird. Bei neu ausgelieferten AVANCE Spektrometern mit SGU ist schon eine Standardbibliothek mit den Standard Pulsprogrammen installiert. Gibt man das Kommando 'edpul' ein, kann die Liste der Pulsprogramme angeschaut werden. Blättern Sie durch die Liste, bis Sie das Programm “zg30” gefunden haben. Wählen Sie “zg30” und klicken Sie auf 'Edit'. Das Fenster, welches in Abbildung 11.1 wiedergegeben ist, wird angezeigt. Wahlweise steht auch eine graphische Darstellung zur Verfügung (Klicken Sie hierfür auf 'Graphical Edit').

Eine detaillierte Beschreibung der Pulsprogrammierung geht über den Rahmen des Handbuches hinaus. Einige Kommentare zum Programm “zg30” sollen dem Benutzer helfen, zu verstehen, welche Parameter wichtig sind. Ein Standard-1-D-Experiment würde einen 90 Grad Puls zur Anregung der NMR Signale verwenden, um ein maximales emittiertes Signal zu erhalten. Dies erhöht allerdings auch die Wartezeit zwischen aufeinanderfolgenden Pulsen, damit die Probe relaxieren kann. Es kann gezeigt werden, dass im Fall der wiederholten Anregung einer Probe, es deutlich effektiver ist, mit einem 30 Grad Puls anzuregen und die Wartezeit zwischen den Pulsen entsprechend zu verkürzen. Obwohl die einzelnen Signalintensitäten schwächer sind als bei einem 90 Grad Puls, führt die schnellere Ansammlung von Daten bei einem 30 Grad Puls letztendlich zu einem Intensitätsgewinn. Die zwei Standard Pulsprogramme sind "zg" für einen 90 Grad Anregungspuls und "zg30" für einen 30 Grad Anregungspuls.

Um mehr Informationen über die konventionelle Nomenklatur zu erhalten, die für Leistungslevel, Pulse, Wartezeiten und Schleifen innerhalb der Bruker Serie von Pulsprogrammen verwendet wird, lesen Sie in der Text-Datei **\$TopspinHome/exp/stan/nmr/lists/pp/Pulprog.info** nach. Informationen über die konventionelle Nomenklatur bei Bruker Pulsprogrammen lesen Sie in **\$TopspinHome/exp/stan/nmr/lists/pp/Pulprog.info** nach. Und zuletzt ist die Datei **\$TopspinHome/exp/stan/nmr/lists/pp/update.info** nützlich, um sich über Änderungen in der neuesten Softwareversion zu informieren.

\$TopspinHome steht für den Namen des Verzeichnisses, in dem das TopSpinProgramm installiert wurde (üblicherweise C:\Bruker\Topspin unter Windows und /opt/Topspin unter Linux).

Sehen Sie auch

📖 Das Puls Programm “zg” and “zg30” [▶105]

11.2 Details des 'zg30'-Programmes

Alle Einträge in einem Pulsprogramm, die mit einem Semikolon beginnen sind Kommentare, die zur Unterstützung des Benutzers eingefügt wurden. Der Programm-Compiler wird den Inhalt aller Zeilen, die mit einem Semikolon beginnen, ignorieren.

Pulsprogramme/Kommando ased

Die ersten vier Zeilen sind Beispiele für Kommentare. In Zeile 1 steht einfach der Titel des Puls Programmes und in Zeile 2 die Version. Zeile 3 besagt, dass dieses Pulprogramm für ein 1-D-Experiment verwendet werden kann und Zeile 4 erinnert den Benutzer daran, dass statt des 90 Grad Anregungspulses ein 30 Grad Puls verwendet wird (deshalb auch der Name des Programms).

```
1 zg30
2 ;avance-version (02/05/31)
3 ;1D sequence
4 ;using 30 degree flip angle
5 ;
6 ;$CLASS=HighRes
7 ;$DIM=1D
8 ;$TYPE=
9 ;$SUBTYPE=
10 ;$COMMENT=
11
12
13 #include <Avance.incl>
14
15
16 1 ze
17 2 30m
18   d1
19   p1*0.33 ph1
20   go=2 ph31
21   30m mc #0 to 2 F0(zd)
22 exit
23
24
25 ph1=0 2 2 0 1 3 3 1
26 ph31=0 2 2 0 1 3 3 1
27
28
29 ;p11 : f1 channel - power level for pulse (default)
30 ;p1 : f1 channel - 90 degree high power pulse
31 ;d1 : relaxation delay; 1-5 * T1
32 ;NS: 1 * n, total number of scans; NS * TD0
33
34
35
36 ;$Id: zg30,v 1.8 2005/11/10 12:17:01 ber Exp $
37
```

Abbildung 11.1: Das Puls Programm "zg30"

1.	Titel	3.	Derzeitiges Puls Programm
2.	Anmerkungen	4.	Anmerkungen

Zeile 13 ist keine Kommentarzeile, sondern ein Standardeinschluß von Programmierungstext, der in separaten Dateien definiert ist.

Zeile 16: 1 ze - Vor dieser Zeile steht kein Semikolon, und somit ist dies die erste, richtige Programmzeile. Jede Zeile innerhalb eines Programms kann nummeriert werden, um Schleifen zu erleichtern. Diese hier ist natürlich als Zeile 1 gekennzeichnet. Das Kommando "ze" (zero) bewirkt, dass alle Daten, die sich noch im Speicher befinden durch Aufnahmedaten des ersten Scans ersetzt werden. Die Daten der nachfolgenden Scans werden dann im Speicher dazu addiert. Das Kommando "ze" leert also den Speicher oder setzt ihn zu Null, um ihn für die Daten vorzubereiten, die während des Experiments akquiriert werden.

Zeile 17: 30m - Hier beginnt die zweite Programmzeile. Es handelt sich um eine Wartezeit von 30 ms

Zeile 18: 2 d1 - Diese Zeile enthält eine Wartezeit. Die Wartezeit wird "d1" genannt. Eine Wartezeit ist einfach eine Pause, in der kein Puls gesendet wird. Die Länge der Wartezeit kann durch Eingabe eines passenden Wertes in der Delay-Liste im 'eda'-Menü spezifiziert werden.

Zeile 19: p1*0.33 ph1 - Das Kommando $p1 \cdot 0.33$ veranlaßt das Spektrometer einen Puls mit der Länge $p1 \cdot 0.33$ zu emittieren. Dies ist der 30 Grad Anregungspuls, da $p1$ nach Konvention ein 90 Grad Puls ist. Jeder Puls hat drei Charakteristika: 1) Länge, 2) Amplitude und 3) Phase

Die **Länge** oder Dauer eines Pulses kann durch Eingabe eines passenden Wertes für $p1$ in der Pulsaufstellung des 'eda'- Menüs bestimmt werden.

Die **Amplitude** eines Pulse wird auf sein Leistungslevel zurückgeführt. In diesem Fall wird keine bestimmte Leistung gesetzt und das Spektrometer nimmt automatisch den Wert, der $p1$ zugewiesen ist. " $p1$ " kann auch ein passender Wert in der Leistungslevelauflistung der 'eda'-Tabelle zugewiesen werden.

Es sollte erwähnt werden, dass, wenn kein Kanal für einen bestimmten Puls vorgegeben ist, dieser automatisch zum Beobachtungskanal (d.h. zu Kanal F1) gesendet wird. Zeile 19 weist dem Puls auch eine **Phase** mit dem Kommando "ph1" zu.

Zeile 20: go=2 ph31 - Dieses einzelne Kommando startet eine ganze Reihe von Prozessen, einschließlich der Öffnung des Empfängers und der Digitalisierung des NMR-Signals. Wenn die Aufnahme beendet ist, das heißt, nachdem TD Punkte digitalisiert wurden, geht das Programm zurück zu der Zeile, die mit "2" beginnt, also Zeile 17. Der ganze Vorgang wird NS-mal wiederholt (unter der Annahme, dass $DS=0$ ist). Wenn $NS=8$, werden die Zeile 17, 18 und 19 achtmal durchlaufen. In Zeile 19 wird außerdem die Phase des Empfängers mit $ph31$ gesetzt.

Die Notwendigkeit eines Delays "d1" in Zeile 18 sollte nun einleuchtender sein. Die Anregung einer NMR Probe mit einer Serie von Pulsen ohne ausreichende Zeit zur Relaxation führt schnell in einen gesättigten Zustand. Das bedeutet, dass sie mehr Energie absorbiert, als sie wieder abgibt. Um der Probe Zeit zu ausreichender Energieabgabe zu geben, steht der Delay "d1" vor jedem Puls. Man sagt auch, man erlaubt der Probe zu relaxieren.

Zeile 21: 30m mc #0 to 2 F0(zd) - Dieses Kommando weist den Computer an, die aufgenommenen Daten auf der Festplatte zu speichern. Die Daten werden im aktuellen Datensatz, der über die Parameter NAME, PROCNO, EXPNO, etc. definiert ist, gespeichert.

Zeile 22: Exit - Dieses Kommando teilt dem Computer mit, dass das Ende des Pulsprogrammes erreicht ist.

Zeile 25 and 26: Diese beiden Zeilen definieren die Phasenzyklus-Sequenz für Sender ($ph1$) und Empfänger ($ph31$)

Die Beschreibungen in den Zeile 29 -32 wurden eingefügt, um dem Leser eine Vorstellung von den Parameter zu geben, die gesetzt werden müssen, wenn das Pulsprogramm "zg30" ablaufen soll. Besonders wichtig waren hierbei "d1", "p1", und "pl1". Beachten Sie, dass die letzten Zeile des Pulsprogramms Kommentarzeilen sind. Sie sollen dem Benutzer die Wichtigkeit der drei Parameter erklären. Die genauen Werte, die "p1", "d1", und "pl1" zugeordnet werden, sind abhängig von der zu analysierenden Probe und vom benutzten Probenkopf.

Das häufig verwendete Pulsprogramm "zg" ist identisch mit "zg30", nur daß ein 90 Grad Puls statt eines 30 Grad Pulses übertragen wird.

Abbildung 11.2 ist eine bildliche Darstellung des Pulsprogramms "zg".

Bis zu diesem Punkt sollte der Leser ein Basisverständnis der Hauptelemente von NMR-Messung und Datenaufnahme erlangt haben. Der Rest des Handbuches wird sich Schritt für Schritt damit befassen, wie ein Spektrum genau aufgenommen wird.

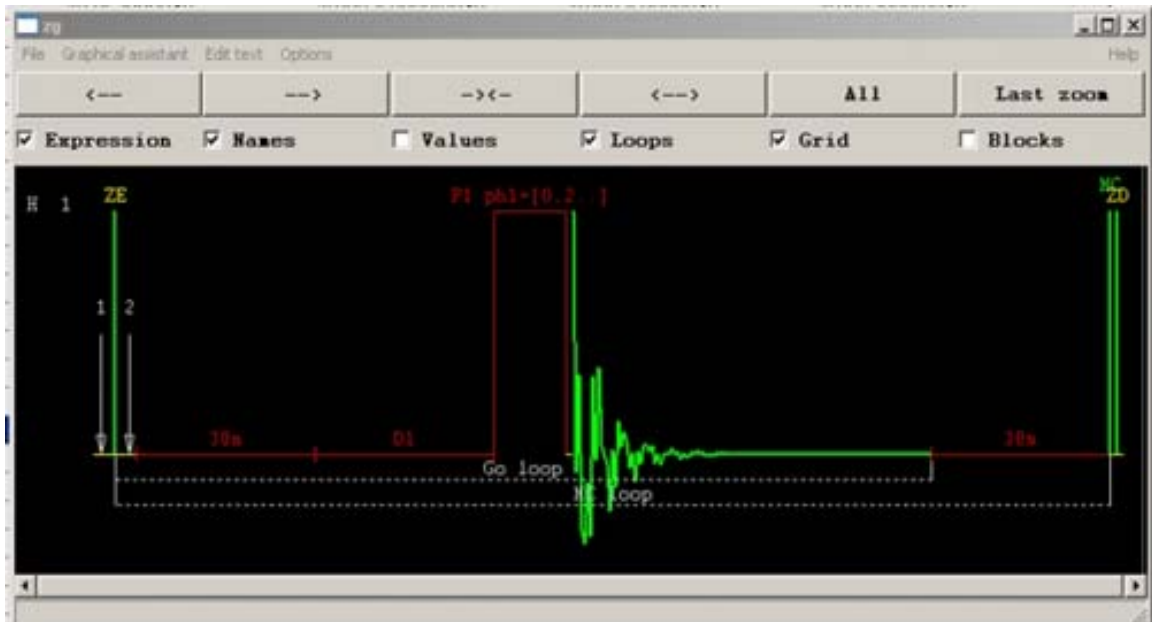


Abbildung 11.2: Das Pulsprogramm „zg“, NS=4 and DS=0.

11.3 Das Kommando "ased"

Nachdem Sie nun mit der Akquisition Software vertraut sind und einige Basis-Pulsprogramme kennen, ist es angebracht einen weiteren Befehle, 'ased', einzuführen. Das Kommando kann zum Festsetzen der Aufnahmeparameter, z. B Pulse, Pausen etc., für ein bestimmtes Pulsprogramm verwendet werden.

Der Befehl bezieht sich auf das aktuelle Pulsprogramm, das heißt, das Pulsprogramm, welches unter PULPROG in der "eda" Tabelle steht. Versichern Sie sich, daß "zg30" das aktuelle Pulsprogramm ist, in dem Sie den 'AcquPars' Tab im Datenfenster wählen und klicken Sie den **PULSE PROGRAM** Button in der Quick-Access-Leiste oder auf das Fragezeichen neben der Pulsprogramm Zeile in der AcquPars Tabelle oder geben Sie 'ased' ein.

Die Anzeige wechselt zu einer "eda" ähnlichen Tabelle. Beachten Sie aber, dass die 'eda'-Tabelle die kompletten Verzögerungs- und Pulslisten anzeigt, während die 'ased'-Tabelle nur "p1" und "d1" enthält. Das hängt damit zusammen, dass "zg30" keine anderen Pulse und Verzögerungen verwendet. Die Parameter können nun dem Experiment entsprechend angepasst werden. Jede Änderung wird in die 'eda'-Tabelle übertragen. Klicken Sie auf SAVE um in die 'AcquPars' Tabelle zurückzukehren. Somit ist 'ased' ein nützlicher Befehl, denn er konzentriert sich auf die für ein spezifisches Experiment relevanten Parameter.

Zum Abschluß sei daran erinnert, dass alle Parameter auch direkt über die Topspin Kommandozeile eingegeben werden können. Das ist besonders nützlich, wenn eine Feinabstimmung des Experiments erforderlich ist.

12 Grundlegende Fehlerbehebung

Für eine Anfängereinführung ist es unmöglich, ein fortgeschrittenes Level der Fehlerbehebung zu beschreiben. Trotzdem sollten alle Benutzer in der Lage sein, ein komplettes An- und Abschalten des Systems durchzuführen.

Da der PC den DHCP Server (verantwortlich für die Netzwerkadressen und die meisten Boards) und das Diskless Operating System für IPSO kontrolliert, sollten für den Fall eines Computerfehlers diese Vorgänge bekannt sein.

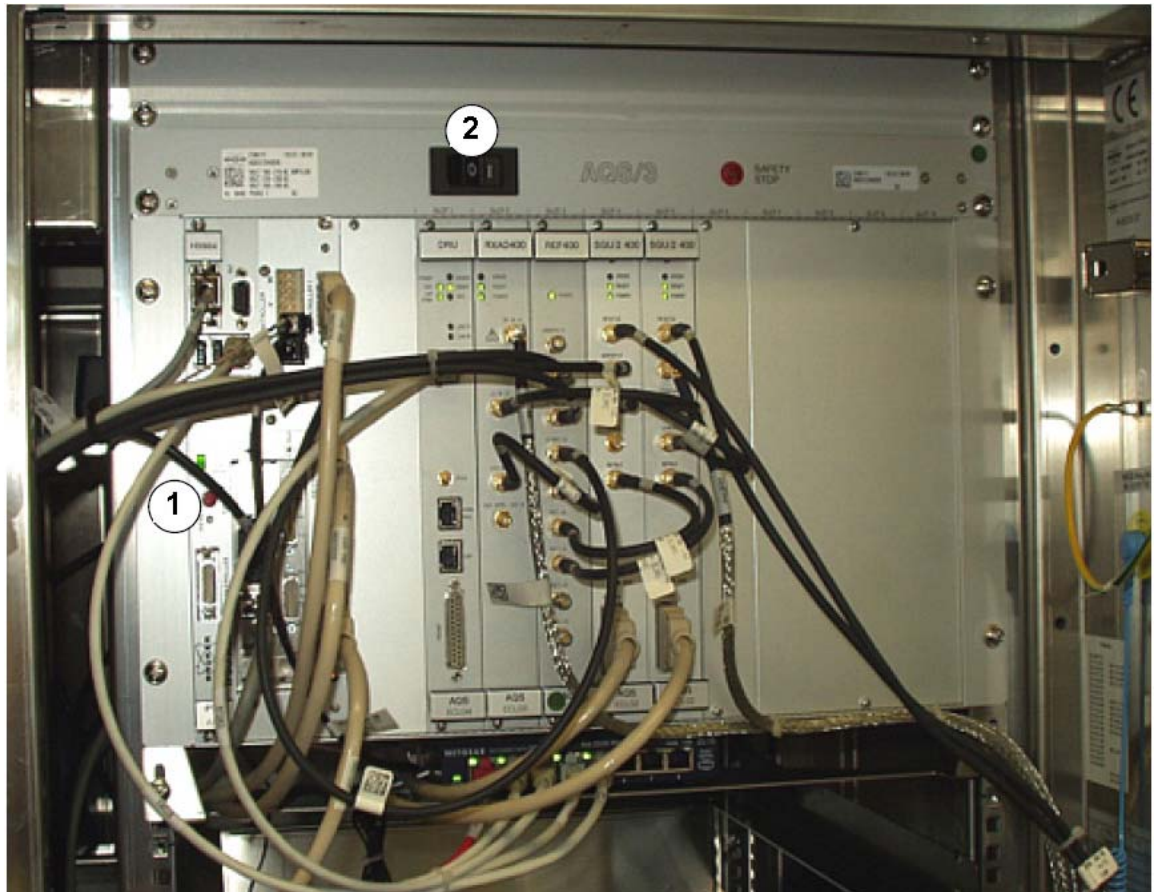
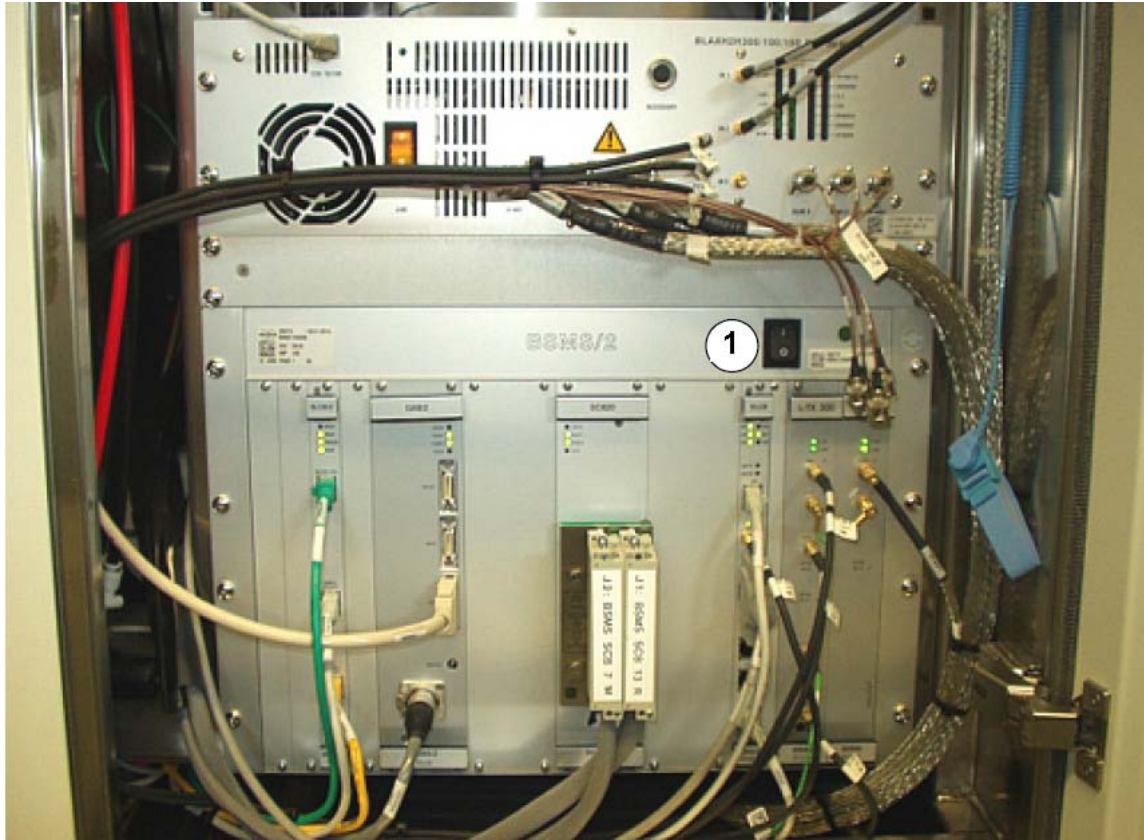


Abbildung 12.1: Position der Hauptschalter von AQS und IPSO

1.	IPSO Hauptschalter	2.	AQS Hauptschalter
----	--------------------	----	-------------------



1.	BSMS Hauptschalter		
----	--------------------	--	--

12.1 An- und Ausschalten des Spektrometers

Im normalen Betrieb bleiben die Untereinheiten und der Host-Computer angeschaltet, auch wenn kein Experiment läuft. Wenn einzelne Einheiten innerhalb des AQS oder BSMS ausgetauscht werden sollen, müssen die entsprechenden Einheiten des AQS oder BSMS abgeschaltet werden. Es ist nicht notwendig, das ganze System abzuschalten.

12.2 Anschalten des Spektrometers

Prozedur:

Um ein komplettes **"power on"** des Spektrometers (z.B bei einer Neu-Inbetriebnahme, einem PC-Wechsel oder generell in einem Fehlerfall) auszuführen, gehen Sie folgende Schritte durch:

1. Booten Sie den PC.
2. Stecken Sie das Spektrometer-Netzwerkabel ein.
3. Überprüfen Sie, dass die Netzwerkkonfiguration am PC für die Spect-Netzwerkarte korrekt ist (IP-Adresse, Firewall). Detaillierte Informationen hierzu finden Sie im TopSpin Installation Guide. Wenn Modifikationen der Netzwerkkonfiguration notwendig sind, wenden Sie sich an den Systemadministrator.
4. Das Spektrometer muss eingeschaltet sein! Gehen Sie wie folgt vor:

- Erneutes booten des PC's startet alle wichtigen Services.
- Nachdem 5. beendet ist, schalten Sie das ganze (!) Spektrometer aus.
- Nun schalten Sie alle Spektrometer Komponenten wieder ein. Allen Ethernet Boards wird dabei eine IP Adresse zugewiesen.
Nach dem Einschalten des IPSOs sollten Sie innerhalb von 30 Sekunden alle anderen Einheiten (AQS, Amplifier und BSMS) eingeschaltet haben.
- Starten Sie TopSpin
Prüfen Sie nun, ob alle Ethernet Boards eine IP-Adresse haben. Geben Sie dazu 'ha' in die Kommandozeile von TopSpin ein und drücken Sie 'Enter'. Das nun erscheinende Fenster mit den zugeordneten IP-Adressen wird in Abbildung 12.3 gezeigt.
Die für Ihr Spektrometer angezeigten IP-Adressen können sich von denen in Abbildung 12.3, welche nur dieses spezielle Fenster vorstellen sollen, unterscheiden. Für alle Spektrometer Konfigurationen muss eine IP-Adresse für das IPSO, die DRU und das BSMS erscheinen. Eine IP-Adresse für einen Verstärker wird nur dann angezeigt, wenn Ihr System einen externen Verstärker benutzt. Anderenfalls erscheint dieser Block nicht.
Sollte eine IP-Adresse fehlen, so drücken Sie den **REFETCH ADDRESSES** Button. Ist ihre Überprüfung der IP-Adressen abgeschlossen, schließen Sie dieses Fenster.



Abbildung 12.2: Hardware Ethernet Adresse Fenster

- Führen Sie "cf" durch.
- Führen Sie 'ii restart' durch.
- Öffnen Sie nun das 'Akquisition Fenster' durch Drücken des **ACQUISITION** 'Buttons' in der oberen Menüleiste oder durch die Eingabe von 'acqu' in die Kommandozeile. Prüfen Sie nun die 'Akquisition-Status'- Zeile und starten Sie z.B. eine PROTON-Akquisition. Sieht der FID wie erwartet aus und werden das Locksignal und weitere Status Informationen korrekt wiedergegeben, ist das Spektrometer betriebsbereit.
Anderenfalls öffnen Sie wieder das 'Hardware Ethernet Adresse'-Fenster.
- Drücken Sie den 'Open'- Button für 'Digital Receiver Unit'. Wählen Sie nun DRU Service Web, Device Setup und Akquisition Setup, um das in der nächsten Abbildung gezeigte Fenster zu öffnen. Drücken Sie den **RESET** Button für die 'Digital Receiver Unit'.

Der Reset der Digital Receiver Unit kann einige Zeit in Anspruch nehmen!

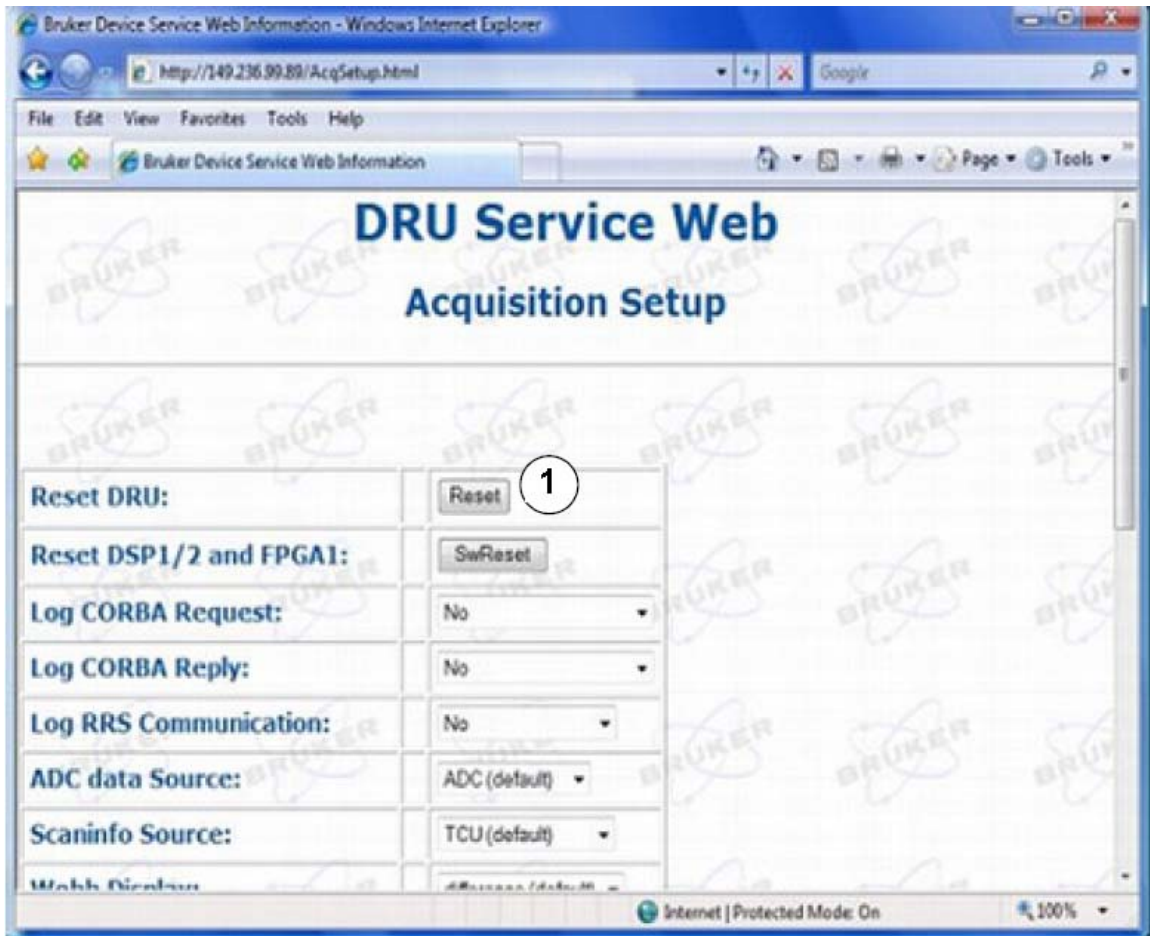


Abbildung 12.3: Bruker Device Service Web Information

1.	Reset-Knopf für die Digital Receiver Unit.		
----	--	--	--

1. Schließen Sie dieses Fenster und gehen Sie zurück zum 'Hardware Ethernet Adresse'-Fenster. Drücken Sie jetzt den 'Open' Button für die Lock/Shim (BSMS) Einheit. Wählen Sie ELCB Service Web und Service, um das Fenster, welches in der nächsten Abbildung gezeigt wird, zu öffnen. Drücken Sie den 'Reset ELCB' Button.

Der ELCB Reset kann einige Zeit in Anspruch nehmen!

Schauen Sie sich nun noch einmal die 'Akquisition-Status'-Zeile im 'Akquisition'-Fenster an. Der Spektrometer muss jetzt betriebsbereit sein.

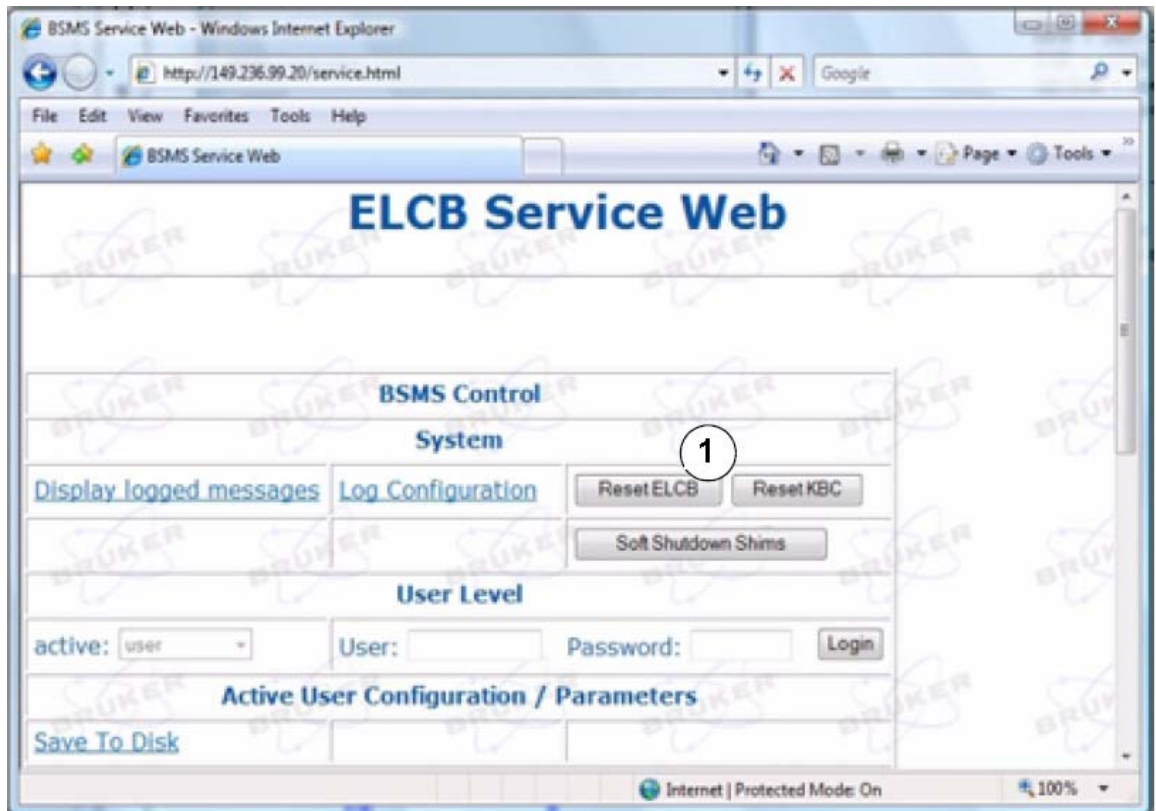


Abbildung 12.4: BSMS Service Web Fenster

1.	ELCB Reset Button		
----	-------------------	--	--

12.3 Ausschalten des Spektrometers

Um ein komplettes "**power off**" des Spektrometers auszuführen, gehen Sie folgende Schritte durch:

1. Beenden Sie Topspin.
2. Schalten Sie das BSMS, den Amplifier, das AQS und IPSO nacheinander an den jeweiligen on/off-Schaltern aus.
3. Schalten Sie den Hauptschalter des Spektrometers aus.
4. Fahren Sie den PC herunter.

13 Kontakt

Manufacturer:

Bruker BioSpin NMR
am Silberstreifen
D-76287 Rheinstetten
Germany
Phone: +49 721-5161-0
<http://www.bruker-biospin.com>

NMR Hotlines

Contact our NMR service centers.

Bruker BioSpin NMR provide dedicated hotlines and service centers, so that our specialists can respond as quickly as possible to all your service requests, applications questions, software or technical needs. Please select the NMR service center or hotline you wish to contact from our list available at:

http://www.bruker-biospin.com/hotlines_nmr.html

Abbildung

Abbildung 2.1: Sicherheitsvorkehrungen im Innen- und Außenbereich	10
Abbildung 3.1: Anregung und Antwort.....	13
Abbildung 3.2: NMR Spektrum	14
Abbildung 3.3: NMR Analyse von CHCl ₃	15
Abbildung 3.4: NMR Signale, die von CHCl ₃ emittiert werden	16
Abbildung 3.5: Umwandlung von Hertz und ppm	17
Abbildung 3.6: ¹ H Chemische Verschiebungen in organischen Verbindungen	19
Abbildung 3.7: Benzol-Ring.....	20
Abbildung 3.8: Benzol Spektrum	21
Abbildung 3.9: Benzylacetat.....	21
Abbildung 3.10: Proton Spektrum von Benzylacetat	22
Abbildung 3.11: Ethylbenzol.....	23
Abbildung 3.12: Ethylbenzol Spektrum.....	24
Abbildung 3.13: Entkopplungsexperiment.....	25
Abbildung 3.14: Ethylbenzol Spektrum mit Homoentkopplung.....	26
Abbildung 3.15: Fourier Transformation	27
Abbildung 4.1: Bedienerkonsole, Konsole und Magnet.....	29
Abbildung 4.2: Magnet, Shim System, Probenkopf und HPPR.....	32
Abbildung 4.3: HPPR mit drei Modulen und Cover Modul.....	33
Abbildung 4.4: Supraleitender Magnet	36
Abbildung 4.5: Probe im Probenkopf.....	38
Abbildung 4.6: Typische HPPR Verkabelung	40
Abbildung 4.7: QNP Probenkopf	41
Abbildung 5.1: BSMS Control Suite Fenster: Main Tab.....	44
Abbildung 5.2: Einführen der Probe in den Spinner	49
Abbildung 5.3: Fenster für ATMM Probenkopf Tuning und Matching.....	51
Abbildung 5.4: Beispiele von Wobblekurven mit unterschiedlichem Tuning und Matching.....	52
Abbildung 5.5: HPPR/2 Anzeige	55
Abbildung 5.6: Standard edlock Tabelle	56
Abbildung 5.7: Ein typisches Lock Signal.....	57
Abbildung 5.8: Lock Display nach dem Locken der Probe	58
Abbildung 6.1: Das edc Display	64
Abbildung 6.2: Das "edasp" Fenster.....	67
Abbildung 6.3: Erste Seite der 'eda'-Parameter	69
Abbildung 6.4: Graphische Darstellung einiger Akquisitions Parameter	71
Abbildung 6.5: Clipped FID als Ergebnis von zu hohem RG Wert.....	72
Abbildung 6.6: Beziehung zwischen Leistung und Abschwächung.....	74
Abbildung 6.7: Spektrum mit BF1 = 600.13 MHz, O1 = 0 Hz.....	76
Abbildung 6.8: Spektrum mit BF1 = 600.13 MHz, O1 = 8 kHz	77
Abbildung 6.9: Spektrum mit BF1 = 600.13 MHz, O1 = 8 kHz, SWH = 8.4 kHz	77
Abbildung 6.10: Interaktion von SFO1, BF1 and O1	78
Abbildung 7.1: Acquisition Window - Status des Scan Zählers	82
Abbildung 7.2: Einige nützliche Anwendungen im Topspin Hauptfenster.....	83
Abbildung 7.3: Beispiel eines Spektrums mit Phasenkorrektur (unten) und ohne Phasenkorrektur (oben)	84

Abbildung 7.4:	Identifizierung des TMS-Signals als das am weitesten rechts im Spektrum liegende Signal...	86
Abbildung 7.5:	Protonen Spektrum von Cholesterylacetat	87
Abbildung 7.6:	Protonen Spektrum von Cholesterylacetate	89
Abbildung 9.1:	¹³ C Spektrum von Cholesterylacetat. 1 scan. Keine Entkopplung.	97
Abbildung 9.2:	¹³ C Spektrum von Cholesterylacetat. 96 Scans. Keine Entkopplung	98
Abbildung 10.1:	Das Pulsprogramm "zgpg30"	102
Abbildung 11.1:	Das Puls Programm "zg30"	106
Abbildung 11.2:	Das Pulsprogramm „zg“, NS=4 and DS=0.	108
Abbildung 12.1:	Position der Hauptschalter von AQS und IPSO	109
Abbildung 12.2:	Hardware Ethernet Adresse Fenster	111
Abbildung 12.3:	Bruker Device Service Web Information.....	112
Abbildung 12.4:	BSMS Service Web Fenster	113

Tabellen

Tabelle 3.1:	Datentabelle für verschiedene Isotope (Frequenzen, die für einen 11.7T Magnet festgestellt wurden).....	13
Tabelle 3.2:	Frequenz Variationen (festgestellt für einen 11.7 T Magneten).....	14
Tabelle 6.1:	Datensätze mit unterschiedlichen NAMEs and EXPNOs	62
Tabelle 6.2:	Datensätze mit verschiedenen NAME's, EXPNO's and PROCNO's	62
Tabelle 7.1:	Die "eda" Parameter nach Laden des Standard Parameter Satzes "Proton"	80
Tabelle 7.2:	Methoden zur Phasenkorrektur	85
Tabelle 9.1:	Die "eda" Parameter Werte	95
Tabelle 10.1:	Die 'eda' Parameter nach einladen des Standard-Parametersatzes C13CPD.....	100



Index

A

Absolute Frequenzen	17
Acquisition Control System	30
Anregungssignal	33
apk	83
AQ	71
AQ_mod	69
AQS	30
Aufspaltung in Multipletts	23
Auto Shim	47
Autolock	47
AUTOLOCK	57

B

Basis-Resonanzfrequenz	14
Benzylacetat	21
beobachteter Kern	15
Beobachtungsspule	39
BF	65
BF1	75
BOSS-2 Shim-Systeme	48
Bruker Smart Magnet System	30
BSMS	30
BSMS Tastatur	29

C

CE	12
CE Zertifizierung	12
chemisch äquivalent	20
Chemische Sicherheit	12
Commands	
'acqu'	111
Composite Pulse Decoupling	99
CPD	99

D

D (s)*	73
d1	107
Datensatz	
Erzeugung eines Datensatzes	63

prozessierter Datensatz	62
Datensatz	61
DE	73
Decimation	72
Declaration of Conformity	12
deuterierte Lösungsmittel	91
DIGMOD	73
DIGTYP	72
DS	70
DSPFIRM	72
DW	72
DWOV	72

E

edasp-Fenster	65
Elektrische Sicherheit	12
Elektromagnete	34
Entkopplung	26
Entkopplungsfrequenz	101
Leistung	101
Entkopplungspulse	25
Erzeugung eines Datensatzes	63
Ethernet Verbindung	29
EXPNO	61

F

F1	66
FADC	73
Feldhomogenität	58, 58
ferromagnetische Gegenstände	11
Festkörper	91
FID	
Definition	27
FIDRES	71
Field	46
Field Modus	56
Fluorlock	37
flüssige Proben	91
Fourier Transformation	27
FW	71

G

Gasflaschen	11
-------------------	----

gradshim 60

H

HADC 73
 Helium 11
 Helium Level 47
 Helium Measure 47
 Heliumlevel 43
 Heliumlevel Sensor 35
 Hertz
 Umwandlung 18
 Hertz und ppm 17
 Herzschrittmachern 9
 Heteroentkopplung 26
 Heteroentkopplungsexperiment 26
 High Performance Preamplifier 32
 Host Computer 29
 HPPR 32
 HPPR Modul 68
 HPPR/2 32

I

Intensität 15
 Isotope 14, 15

K

Kältetechnische Sicherheit 11
 Kommando
 'acqu' 82
 'edc' 63
 'lock' 56
 'lockdisp' 57
 'rga' 82
 'rsh' 50, 51
 'wbchan' 55
 eda 61
 edasp 61
 edasp window 68
 edhead 80
 edlock Tabelle 56
 edsp 61
 go 69
 gs 69

rga 69
 wsh 45
 zg 69
 Konsole 29

L

LGain 58
 Lift On-off 46
 Lock Gain 46
 Lock On-off 46
 Lock Power 46
 Lock Shift 47
 LOCK-ON 57
 Locksystem
 Empfänger 37
 LOCNUC 75
 logischer Kanal
 F1 66
 NUC1 66
 Löslichkeit 91
 Lösungsmittels
 Viskosität 91
 Wassergehalt 91
 LPower 58
 LTime 58

M

Magnet 9
 Magnet System 29
 Magnetfeld 9
 magnetisch äquivalent 20
 magnetische Abschirmung 14
 Magnetische Sicherheit 9
 magnetische Verunreinigungen 91
 magnetischen Quench 11
 Magnetkern 34
 Matching 50, 52
 metallischen Implantaten 9
 multinukleare Probenköpfe 39
 Multipletts 23

N

NAME 61

Nitrogen verdampfen	37	Länge.....	107
NMR-aktiv	15	Phase	107
NS	70	Pulsprogramm	
NUC1	66, 74	zg30.....	69
		zpgg30.....	99
O		Q	
O1	75	Quartett.....	23
O1P.....	75	Quench	34
OFSF1	66	R	
OFSH1	66	Resonanzfrequenzen.....	13
OFSX1	66	RG	71
organische Lösungsmittel	91	Rotationsseitenbanden	92
P		S	
Parameters		SADC.....	73
DU.....	61	Selektive Probenköpfe.....	39
EXPNO	62	SFO1	65, 75
NAME.....	61	Shift Modus.....	56
PROCNO	62	Shim Werte	45, 47
USER.....	61	Shimmen.....	43, 58
Phase correction		Anfangs Shimmen	59
Method fp.....	85	Definition.....	31
Method ph0.....	85	Routine	59
Method ph1	85	Shimming	
Method pk	85	Initial shimming.....	59
Phasenkorrektur.....	84	Shimsystem	31
Phasenkorrektur erster Ordnung	85	Sicherheitsvorkehrungen	9
Phasenkorrektur nullter Ordnung.....	84	Sicherheitsvorkehrungen in der AussenZone.....	11
Phasenverschiebung	84	Sicherheitsvorkehrungen in der Innenzone	11
PL (dBW)	73	Signalstärke	15
PLW (W).....	73	Singulett.....	25
ppm		Site Planning Guide.....	9
Umwandlung.....	18	Solvents	
Probenköpfe		Temperature dependence.....	91
Beobachtungsspule	39	Spin.....	92
Multinuklear Probenköpfe	39, 39	SPIN	
Selektive Probenköpfe	39	On-Off.....	46
X-BB	39	Spin Measure.....	46
Probenröhrchen	92	Spinner	48
PROCNO	61	Spinrate	46
PULPROG	69	Spin-Spin-Kopplung	25
Pulse			

sref	87
Stickstoff.....	11
Streufeld.....	9, 11
Supraleitende Magnete.....	34
SW	70
Sweep	46
Sweep Amplitude	46
SWEEP AMPLITUDE	46
SWEEP RATE.....	46
Sweep rate.....	46
SWH.....	70
Symmetrie.....	92

T

TD	70
Thermofühler.....	41
tiefeldverschoben.....	18
Trägerfrequenz.....	15
Transmit / Receive switching	32
Triplett	23
Tuning	50, 52

U

USER	61
------------	----

V

Variable Temperature Unit	30
Variable Temperatureinheit	41
Verstärkern	
Breitband	30
Extern	68
Internal.....	67
Selektive	30
X-Verstärker	30
Verunreinigungen.....	91
Vorverstärker.....	38
VTU.....	30, 41

W

WBST.....	53
WBSW	53

Z

ze.....	107
---------	-----



End of Document

Bruker, your solution partner

Bruker provides a world class, market leading range of analytical solutions for your molecular and material research needs. Our solution-oriented approach enables us to work closely with you to identify your specific needs and determine the best solution package for you from our comprehensive range. Furthermore, we offer you the opportunity to collaborate with us on new developments.

Our ongoing efforts and substantial investment in research and development demonstrate our long term commitment to technological innovation on behalf of our customers. With 50 years of experience in meeting the needs of the scientific community across a range of specialist disciplines, Bruker has built a sound rapport with professionals from the community through understanding specific requirements.

This cooperative relationship with our customers allows us to provide them with effective solutions and a service of unmatched quality.



info@bruker.com
www.bruker.com