

PREPARO DE AMOSTRAS ASSISTIDO POR CAMPO ELÉTRICO: FUNDAMENTOS, AVANÇOS, APLICAÇÕES E TENDÊNCIASCamila D. M. Campos^a, Richard P. S. de Campos^a, José A. Fracassi da Silva^a, Dossil P. Jesus^a e Ricardo M. Orlando^{b,*}^aInstituto de Química, Universidade Estadual de Campinas, CP 6154, 13084-971 Campinas – SP, Brasil^bDepartamento de Química, Universidade Federal de Minas Gerais, Belo Horizonte – MG, Brasil

Recebido em 07/05/2015; aceito em 10/06/2015; publicado na web em 23/07/2015

SAMPLE PREPARATION ASSISTED BY ELECTRIC FIELDS: FUNDAMENTALS, ADVANCES, APPLICATIONS, AND TRENDS. Sample preparation is commonly considered a key step to achieve selective, sensitive, and reliable chemical analyses, particularly those involving complex matrices. Although the application of electric fields to improve the speed and efficiency of sample preparation methods has been proven, this approach is still considered to be state-of-the-art; hence, further development is necessary to improve future applications. This review describes the fundamentals, advances, applications, and perspectives of using electric fields to enhance sample preparation techniques such as liquid–liquid and solid–liquid extractions in conventional and microscale devices.

Keywords: sample preparation; electroextraction; electromigration; electric field; preconcentration.

INTRODUÇÃO

A maioria dos métodos analíticos requer que as amostras sejam previamente tratadas, visando a extração e pré-concentração de analitos, eliminação de compostos interferentes, limpeza (*clean up*) ou compatibilização química e/ou física das amostras com o sistema analítico empregado.¹ Desta forma, o preparo de amostra contribui significativamente para o aumento da detectabilidade e da seletividade em análises químicas. No entanto, o preparo de amostras também é geralmente a etapa mais lenta e uma das principais fontes de erros em uma análise química. A importância desta etapa analítica contribuiu para que fossem desenvolvidas diversas técnicas e métodos de preparo de amostras, principalmente para amostras com matrizes complexas, tais como fluidos biológicos, amostras ambientais, alimentos, etc. Assim, foram desenvolvidas e consolidadas as tradicionais técnicas de extração líquido-líquido (*liquid-liquid extraction - LLE*) e a extração em fase sólida (*solid phase extraction - SPE*).^{2,3} No entanto, as chamadas técnicas de microextração em fase sólida (*solid phase microextraction - SPME*) e microextração líquido-líquido (*liquid-liquid microextraction - LLME*) vêm ganhando preferência, pois requerem menores volumes de amostra, proporcionam extrações mais rápidas, além de empregarem menor quantidade de solventes orgânicos.

O emprego da energia proveniente de aquecimento, ultrassom e radiações eletromagnéticas (micro-ondas e ultravioleta) para aumentar a eficiência e reduzir o tempo de preparo de amostras vem sendo bastante explorado nas últimas décadas.⁴⁻⁷ O emprego de campo elétrico para auxiliar processos de extração ainda encontra-se em estágio de amadurecimento,⁸ porém vem ganhando bastante atenção nos últimos anos.⁹⁻¹² A migração eletroforética de espécies eletricamente carregadas (íons), devido à aplicação de um campo elétrico em um sistema de extração, proporciona um aumento da cinética de transferência (extração) dos analitos entre uma solução doadora (amostra) e uma solução aceptora. Adicionalmente, a direção de migração das espécies positivas e negativas pode ser controlada pela orientação do campo elétrico, contribuindo para uma maior seletividade do processo de extração. A eletrodialise foi um das técnicas pioneiras de eletroextração utilizada em preparo de amostras

para fins analíticos.¹³ A extração líquido-líquido assistida por campo elétrico foi introduzida no início da década de 1990.¹⁴ No entanto, o emprego de campo elétrico em preparo de amostras ganhou um grande impulso a partir do trabalho de Pedersen-Bjergaard e Rasmussen,¹⁵ que propôs o emprego de campo elétrico em sistemas de microextração em fase líquida suportada (membranas líquidas) em fibras ocas de polipropileno. Desde então, diversos compostos ácidos, básicos e zwitteriônicos foram eletroextraídos de amostras complexas, tais como fluidos biológicos e amostras ambientais.⁹

O emprego de campo elétrico em preparo de amostras é uma área com grande potencial para desenvolvimento e aplicações. Assim, este artigo de revisão tem o objetivo de apresentar os fundamentos, aplicações e tendências das principais técnicas de extração assistidas por campo elétrico, tais como a eletrodialise e as eletroextrações em fase sólida e líquido-líquido (com e sem uso de membrana). Adicionalmente, a tendência de miniaturização dos dispositivos de eletroextração também é abordada nesta revisão.

ASSOCIAÇÃO DE MEMBRANA E CAMPO ELÉTRICO NO PREPARO DE AMOSTRAS

As técnicas de extração que empregam membranas porosas facilitam o preparo de amostras, principalmente quando matrizes complexas estão envolvidas. Ao utilizar uma membrana é possível, por meio de diversas estratégias, a extração de analitos, separando-os de compostos interferentes ou que possam danificar o sistema analítico. Adicionalmente, o desenvolvimento de técnicas de extração em menor escala, *i.e.* microextração, permite o preparo de amostra em volumes da ordem de microlitros, com vantagens tais como o uso de menor quantidade de solvente orgânico, maiores fatores de pré-concentração, com redução de tempo e possibilidade de automação.¹⁶ Técnicas de microextração em membrana incluem a microextração em fase sólida protegida por membrana (*membrane-protected solid phase microextraction - MP-SPME*) e as microextrações em fase líquida, que abrangem a microextração em fibra oca (*hollow-fiber liquid phase microextraction - HF-LPME*), extração em membrana líquida renovada (*hollow-fiber renewal liquid membrane extraction - HFRML*), microextração em filme fino (*thin film microextraction - TFME*), eletrodialise e a eletroextração em membrana (*electromembrane*

*e-mail: orlandoricardo@hotmail.com

extraction – EME).¹⁶ As duas últimas técnicas mencionadas envolvem o emprego de campo elétrico para auxiliar no processo de preparo de amostras e serão abordadas nas seções subsequentes desta revisão.

Eletrodiálise

A eletrodiálise vem sendo utilizada a mais de 50 anos em diversas aplicações, principalmente no tratamento de efluentes industriais e na dessalinização e purificação de águas.¹⁷ A eletrodiálise consiste em aplicar um campo elétrico a um sistema de diálise, como esquematizado na Figura 1. Cada eletrodo (cátodo e ânodo) é separado da solução a ser tratada por meio de uma membrana trocadora de íons, sendo essa do tipo catiônica no lado do cátodo e aniônica no lado do ânodo. Uma fonte de tensão é utilizada para estabelecer um campo elétrico entre os eletrodos. Sob o efeito da força eletrostática, promovida pelo campo elétrico, os íons migram e atravessam as membranas de troca iônica. Assim, o campo elétrico proporciona um transporte de massa mais rápido do que ocorreria apenas sob o efeito da difusão e evita o retorno destes íons para a solução tratada.

A eletrodiálise é considerada a técnica precursora de preparo de amostras assistida por campo elétrico, uma vez que em 1938 Joseph e Stadie¹³ reportaram o emprego da eletrodiálise para extração de cloreto e determinação de alcalinidade de soro sanguíneo. Desde então, como mostra a Tabela 1, a eletrodiálise vem sendo empregada tanto na limpeza de amostras (*clean up*)¹⁸⁻²² como na extração seletiva e pré-concentração de analitos, os quais são determinados principalmente por

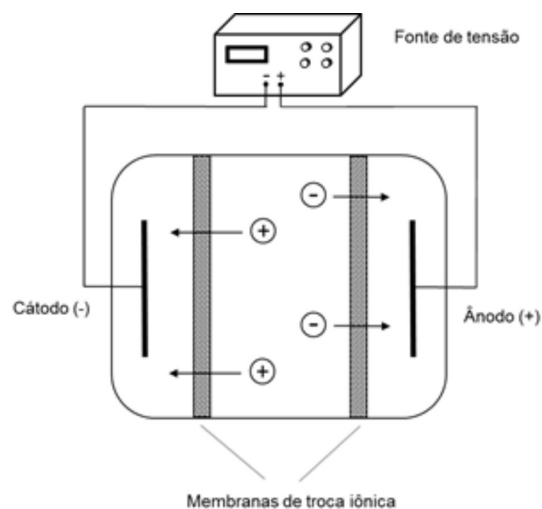


Figura 1. Esquema simplificado de um sistema de eletrodiálise

técnicas de separação, tais como cromatografia^{18,21,23-30} e eletroforese capilar.^{20,31-33} A capacidade da eletrodiálise em proporcionar fatores de pré-concentração da ordem de 50 vezes foi demonstrada por Buscher *et al.*²⁰ na determinação de inositol trifosfato por eletroforese capilar. Em algumas configurações de sistemas de eletrodiálise emprega-se uma membrana de separação (geralmente de acetato de celulose), posicionada entre as membranas de troca iônica. Assim, como ocorre

Tabela 1. Aplicações da eletrodiálise no preparo de amostras

Analito	Matriz	Técnica Analítica	Ref.
Cloreto e alcalinidade	Soro sanguíneo	Titulação volumétrica	13
Carboidratos	Água do mar	Cromatografia de partição	23
Íons cobre (II)	Água de lago	Espectrometria de absorção atômica por chama	34
Efedrina	Soro sanguíneo	HPLC-UV	24
Cálcio e magnésio	Soluções aquosas com elevada acidez	CI	25
Paraquat, diquat e ácidos sulfônicos	Águas superficiais e de rio	CI	26
Íons inorgânicos	Soluções aquosas com elevada alcalinidade	CI	21
Íons haleto	Amostras de rochas	CI	18
Anilinas e fenoxiacidos clorados	Águas superficiais	HPLC-UV	27
Íons inorgânicos	Amostras vegetais	CI	29
Cloreto, enxofre e fósforo	Amostras certificadas de óleos lubrificantes, fígado bovino e suplemento alimentar	CI	28
Inositol fosfatos	Cultura de leveduras	CE-UV	20,31,32
Ácido sulfanílico	Soluções aquosas com elevada força iônica	CI	19
Bromato	Extrato aquoso de amostras de pães	Quimiluminescência	35
Peptídeos	Líquido sinovial	HPLC-MS	30
Cátions inorgânicos	Sangue total; plasma e soro sanguíneos	CE-C ⁴ D	33
Compostos orgânicos dissolvidos	Água do mar	Espectrometria de Ressonância Ciclôtrônica de Íons por Transformada de Fourier	22
Compostos orgânicos nitrogenados	Efluente aquoso industrial	Cromatografia de exclusão	36
Compostos orgânicos nitrogenados	Efluentes aquosos e águas de lago e torneira	Espectrofotometria	37

CI: Cromatografia de íons. CE: Eletroforese capilar. C⁴D: Detecção condutométrica sem contato capacitivamente acoplada.

com a diálise, a escolha adequada da porosidade da membrana de separação possibilita a exclusão de moléculas com elevada massa molar.²⁴ Desta forma, a eletrodialise é interessante para extração de analitos a partir de amostras biológicas.^{13,24,30,33} A eficiência da eletrodialise é afetada pelo pH e a força iônica das soluções da amostra (doadora) e acceptora, bem como pelo potencial aplicado e o tempo de extração. Portanto, estes parâmetros necessitam ser otimizados para a obtenção de boas taxas de recuperação dos analitos extraídos. Por exemplo, Doan *et al.*³³ obtiveram recuperações entre 96,3 e 110% na extração de cátions inorgânicos em amostras biológicas.

Eletroextração em membrana

A eletroextração em membrana (EME) tem se mostrado especialmente interessante em preparo de amostras, quando comparada a outras técnicas de microextração em fase líquida, devido ao reduzido tempo exigido para a obtenção de valores significativos de recuperação de analitos. Em adição, EME têm sido utilizada para a extração de drogas, metais pesados e peptídeos em diversos tipos de matrizes, desde as mais simples (aquosas) a fluídos corporais, como leite materno e sangue.³⁸ EME pode ser facilmente automatizada e miniaturizada, além de proporcionar elevados fatores de pré-concentração de analitos, cujas soluções podem ser diretamente injetadas em sistemas analíticos de separação.^{9,39} Esta seção será focada nos fundamentos da EME, nos parâmetros relevantes que influenciam a extração, suas vantagens, limitações, aplicações e perspectivas futuras.

Fundamentos

A EME é uma técnica de microextração em fase líquida cuja força motriz é a diferença de potencial aplicada entre duas fases líquidas (doadora e acceptora), as quais são separadas por uma membrana líquida suportada (*supported liquid membrane – SLM*).⁹ Os primeiros trabalhos¹⁵ com EME foram publicados em 2006 e desde então, dentre vários avanços, esforços têm sido voltados para a modelagem teórica e melhor entendimento dos fundamentos da técnica. O aparato experimental empregado na EME é bastante similar ao utilizado na microextração em fibra oca (HF-LPME), como pode ser observado no esquema apresentado na Figura 2, que evidencia as similaridades entre as técnicas.

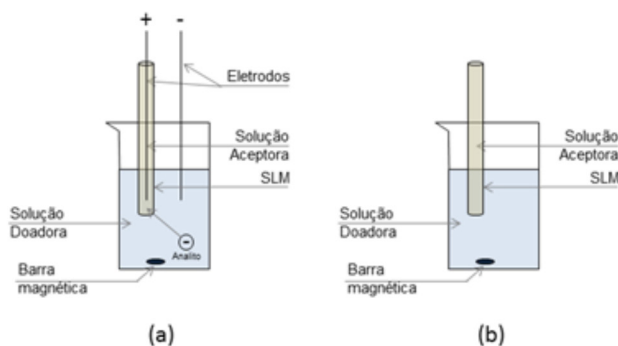


Figura 2. Aparato experimental utilizado em (a) EME e (b) HF-LPME

Em ambos os sistemas é empregada uma fibra oca com paredes porosas, geralmente de polipropileno, impregnada com um solvente orgânico (membrana líquida) imiscível em água que separa as soluções doadora (amostra) e acceptora. Em HF-LPME, os analitos são transferidos da fase doadora para a fase acceptora devido à ação de forças difusivas e convectivas.⁹ Em EME, com a adição do campo elétrico, os analitos carregados migram em direção ao polo de carga contrária, devido à suas respectivas mobilidades eletrocínéticas.⁴⁰ Por exemplo, posicionando-se o polo negativo na fase acceptora,

localizada no interior da fibra oca, é possível realizar a extração de analitos de carga positiva presentes na fase doadora. Sendo assim, um componente relativo à migração eletroforética do íon é adicionado ao fluxo de analitos através da membrana líquida suportada. Deste modo, a velocidade do processo de extração é aumentada e o fluxo de íons dependerá, dentre outros fatores, da composição da SLM e da diferença de potencial aplicada. Este comportamento é descrito pela equação de fluxo:^{11,41}

$$J_i = -\frac{D_i}{h} \left(1 + \frac{v}{\ln X}\right) \left(\frac{X-1}{X-e^{-v}}\right) (c_i - c_{i0}e^{-v}) \quad (1.1)$$

em que J_i representa o fluxo de um íon através da SLM, D_i é o coeficiente de difusão para o íon na SLM, c_i é a concentração deste íon na interface SLM/fase doadora, c_{i0} a concentração do íon na interface SLM/fase acceptora, v é a força motriz (função do potencial elétrico) e X é o balanço de íons, definido como a razão entre as concentrações iônicas totais na fase doadora e na fase acceptora.

Controlando-se a composição da SLM e o campo elétrico (direção e magnitude) é possível separar analitos de interferentes e minimizar os efeitos da matriz da amostra.^{9,39} Além disso, a composição da fase acceptora também pode ser utilizada como um parâmetro de seletividade adicional.³⁹ Esta versatilidade permite o uso direto da fase acceptora em diversos sistemas analíticos, principalmente em instrumentos de espectrometria de massas e de separação, como cromatografia líquida, cromatografia a gás e eletroforese capilar.⁹

Parâmetros relevantes

A recuperação, definida pela razão entre a quantidade de analito extraída pela quantidade total de analito presente na fase doadora, é um parâmetro fundamental para determinação da eficiência do processo de extração. Em EME, os fatores que podem afetar a recuperação e o fluxo de íons dos analitos incluem a taxa de agitação, a temperatura, o tempo de extração, a diferença de potencial aplicada ao sistema e o pH das soluções (doadora e acceptora).⁴² Além destes fatores, a composição da SLM também é extremamente importante e será tratada no próximo item desta revisão.

Embora a extração possa ser realizada sem agitação mecânica e/ou aquecimento, estes parâmetros podem aumentar a eficiência do processo.⁴² A agitação promove a convecção dos analitos em solução e reduz a camada estagnada na interface com a SLM e, por este motivo, o seu emprego é sempre aconselhável.⁴⁰ A elevação da temperatura gera um aumento no coeficiente de difusão dos compostos na SLM e facilita a partição dos analitos entre as fases aquosa e orgânica. Entretanto, a temperatura deve ser otimizada e controlada, uma vez que valores elevados podem causar a formação de bolhas na região dos eletrodos ou ainda desestabilizar a SLM.⁴¹

Tempos de extração prolongados, após o estabelecimento do equilíbrio entre as fases aquosa e orgânica, não são aconselháveis, pois a longa exposição ao campo elétrico pode gerar instabilidades no sistema, especialmente na SLM. O fluxo de analitos pela SLM é diretamente proporcional à intensidade da diferença de potencial aplicada, porém, este parâmetro também deve ser otimizado. Potenciais excessivos podem causar aquecimento por efeito Joule, levando à instabilidade e perda de eficiência da extração.⁴² Por fim, o pH das fases doadoras e acceptoras deve ser otimizado, de modo que os analitos apresentem carga (líquida) diferente de zero e o fenômeno de eletromigração entre as fases possa ocorrer.

Membranas líquidas suportadas

A membrana líquida suportada desempenha um papel fundamental em um sistema EME, no que se refere à eficiência da extração. Sua composição, que define o valor de γ , e sua espessura são fatores

determinantes para a obtenção de boa seletividade e elevados valores de recuperação dos analitos.⁹

A SLM é preparada imobilizando-se um solvente orgânico em uma membrana porosa, usualmente de polipropileno.^{39,43} O solvente orgânico adentra os poros da fibra oca por capilaridade, formando uma membrana líquida. O solvente orgânico utilizado deve, idealmente, possuir as seguintes características: (1) ser imiscível em água, para minimizar perdas de solvente para a fase aquosa; (2) ter baixa volatilidade, evitando evaporação durante o processo de extração; (3) baixa viscosidade, para facilitar o transporte de íons; (4) ser líquido à temperatura ambiente, possibilitado o seu confinamento nos poros da fibra oca.³⁸ Além disso, o solvente orgânico utilizado como SLM deve apresentar afinidade adequada pelos analitos, de maneira a propiciar alta porcentagem de recuperação, sendo este o fator mais difícil de ser previsto teoricamente. Desta forma, a falta de um estudo sistemático que pudesse correlacionar propriedades dos solventes orgânicos com o fator de recuperação em EME fez com que grande parte dos trabalhos apresentados na literatura utilizasse o método de tentativa e erro para determinar os solventes mais estáveis e eficientes para uso como SLM.^{39,44} Recentemente, Pedersen-Bjerggaard *et al.*^{38,45,46} realizaram uma série de estudos de recuperação utilizando diversos solventes orgânicos como SLM na extração de drogas básicas não-polares (log P > 2,5), drogas básicas polares (log P < 2,5) e drogas ácidas. Nestes trabalhos foram obtidos bons resultados utilizando 2-nitrofenil octil éter (NPOE) puro, NPOE com adição de di-(2-etilhexil)fosfato (DEHP) e octanol, respectivamente. Os autores concluíram que interações do tipo dipolo-dipolo e de ligações de hidrogênio são responsáveis pela transferência de analitos carregados da fase aquosa para a fase orgânica e utilizaram a classificação de solventes de Kamlet-Taft, baseada na polarizabilidade (π) e basicidade da ligação de hidrogênio (β), para categorizar os tipos de solventes eficientes para a extração das drogas estudadas.³⁹ Estes avanços e a realização de estudos adicionais para um melhor entendimento das interações dos analitos com a SLM podem facilitar a etapa de escolha dos solventes usados na SLM.

Instrumentação, configurações e aplicações

De maneira clássica, EME pode ser realizada em sistemas bifásicos ou trifásicos. Em sistemas bifásicos, o analito é extraído de uma fase doadora aquosa para uma fase aceptora orgânica, localizada no interior da fibra oca.⁴⁵ Já no sistema trifásico,¹⁵ a extração é realizada em um sistema líquido-líquido-líquido, formado por uma fase doadora aquosa, uma fase orgânica (SLM) e uma fase aceptora aquosa. Estes dois métodos vêm sendo utilizados no preparo de amostras para subseqüentes análises por cromatografia gasosa (GC),⁴⁵ cromatografia líquida de alta eficiência (HPLC),^{43,46,47} eletroforese capilar^{48,49} e espectrometria de massas (MS).⁵⁰ Exemplos recentes de aplicações incluem a extração de proteínas e peptídeos,^{51,52} aminoácidos,⁴⁸ poliaminas,⁵³ metais,⁵⁴ compostos zwitterionicos⁴⁷ e vários tipos de drogas, como antidepressivos,⁴⁵ estimulantes⁵⁵ e anti-inflamatórios.^{46,56} A extração pode se dar a partir de matrizes simples, como soluções aquosas,⁹ e de matrizes complexas, como saliva,⁵³ plasma humano,⁵⁷⁻⁵⁹ leite materno⁵⁶ e urina.⁶⁰

A fim de melhorar a eficiência e a velocidade do processo de extração com EME, novas abordagens têm sido implementadas, sejam na configuração do sistema em si, ou mesmo na composição da fibra que suporta a membrana líquida. Basheer *et al.*⁶¹ soldaram termicamente quatro folhas de uma membrana porosa de polipropileno, formando um arranjo contendo três compartimentos independentes, chamado de membrana envelope. Usando esta membrana os autores foram capazes de extrair simultaneamente drogas ácidas e básicas, de água de descarte, para posterior análise por GC-MS. Nesta abordagem, a SLM foi imobilizada na membrana envelope e os eletrodos foram posicionados nos compartimentos laterais, os quais foram preenchidos com soluções ácidas e básicas. A solução aceptora (50 μ L de

1-octanol) foi adicionada ao compartimento central, localizado no centro da membrana envelope. Deste modo, as drogas ácidas e básicas foram simultaneamente extraídas para as camadas exteriores da membrana e subseqüentemente coletadas na fase aceptora, demonstrando a possibilidade de modificação da técnica para extração simultânea de compostos carregados positiva e negativamente. Adicionalmente, Safari *et al.*⁵⁴ demonstraram a extração de cromo VI e III, utilizando duas fibras ocas, uma ao redor de cada eletrodo, em um modo de extração denominado eletroextração dual em membrana (DEME).

Em outro trabalho relevante, Eibak *et al.*⁶² utilizaram o conceito de eletroextração em membrana planar, previamente reportado por Huang *et al.*,⁵⁹ para o desenvolvimento de um sistema de extração simultâneo em uma placa com 96 reservatórios. Essa eletroextração em membrana em paralelo (Pa-EME) foi realizada utilizando *vials* de 200 μ L, cuja base foi retirada e substituída por uma membrana planar contendo NPOE como SLM. Os *vials* foram imobilizados em um suporte e este foi posicionado sobre a placa de 96 reservatórios. Ambas as partes foram cobertas com uma folha de alumínio, a qual foi utilizada como eletrodo na extração. Os autores puderam realizar a extração em paralelo de drogas modelos, as quais foram analisadas por CE-UV, HPLC-MS e análise por injeção em fluxo com detecção por MS. Assim, a Pa-EME possibilitou a realização de extrações e análises paralelas com redução de tempo.

O desenvolvimento de novas composições de SLM vem sendo explorado para melhorar a eficiência da extração. Por exemplo, Ramos-Payán *et al.*⁶³ adicionaram nanopartículas de prata (AgNPs) aos poros de uma fibra oca de polipropileno para a extração de drogas anti-inflamatórias, como ibuprofeno e ácido salicílico. Os autores demonstraram que a presença de AgNPs proporcionou um aumento na taxa de transferência dos analitos através da SLM, levando a fatores de recuperação de 1,2 a 2 vezes maiores do que os obtidos com SLMs convencionais. Esta abordagem pode proporcionar ainda a funcionalização da membrana utilizando-se nanopartículas funcionalizadas. Em adição, Hidalgo *et al.*⁶⁴ avaliaram a performance da SLM com AgNPs imobilizadas em ágar em comparação às membranas de polipropileno convencionalmente utilizadas. Pela extração também de drogas anti-inflamatórias, os autores puderam obter fatores de pré-concentração dos analitos de 10 a 30 vezes maiores, quando a extração foi realizada utilizando membrana agar-AgNP, evidenciando o aumento da migração de analitos para a fase aceptora. Hasheminasab *et al.*⁵⁶ propuseram a introdução de nanotubos de carbono à SLM, aumentando a área superficial da membrana e proporcionando processos de adsorção e desorção em adição ao transporte eletrocínético, contribuindo assim para o aumento da recuperação dos analitos. Este método tem sido utilizado em sistemas bifásicos e trifásicos para a extração de compostos orgânicos e inorgânicos.^{56,65} Em outra abordagem relevante, Sun *et al.*⁶⁶ substituíram a fase orgânica imobilizada na membrana por líquidos iônicos baseados em hexafluorofosfato de imidazólio na extração dos compostos bioativos stricnina e brucina de amostras de urina humana. Os líquidos iônicos têm propriedades físico-químicas que possibilitam sua utilização como SLM, tais como baixa volatilidade e toxicidade, polaridade ajustável e afinidade adequada para extração de compostos orgânicos e inorgânicos.⁶⁶ A alta viscosidade destes líquidos é uma desvantagem em extrações sem a utilização do campo elétrico, mas em EME possibilitam extrações eficientes em tempos da ordem de 5-10 minutos. Os valores de recuperação obtidos para analitos em amostras de urina utilizando eletroextração em membrana com líquido iônico (IL-EME) foram da ordem de 90% e os limites de detecção foram semelhantes aos obtidos com o emprego de extração líquido-líquido e microextração em fase sólida.⁶⁶ Estes resultados evidenciam que os líquidos iônicos são uma alternativa promissora para a confecção de SLMs e apontam para uma área com grande potencial de exploração em EME.

No caso da extração de substâncias altamente hidrofílicas, como os aminoácidos asparagina (ASN) e glutamina (GLN), a EME apresenta dificuldades devido à baixa afinidade dessas substâncias à SLM orgânica. Rezazadeh *et al.*⁶⁷ demonstraram que a aplicação de potenciais pulsados, ao invés de contínuos, aumenta consideravelmente a estabilidade e recuperação deste tipo de analito. Este modo é comumente referido como eletroextração pulsada em membrana (PEME). Em exemplo recente, Rezazadeh *et al.*⁶⁸ utilizaram PEME para a extração de ASN e GLN em matriz de gelatina para posterior derivatização e determinação por HPLC-UV. Os autores reportam valores de recuperação acima de 92,5% para os analitos citados. Outras diversas aplicações da EME em preparo de amostras podem ser encontradas em artigos de revisão bastante abrangentes.^{10,16,39} Além disso, a Tabela 2 resume as aplicações da EME reportadas recentemente, no período de janeiro de 2014 a abril de 2015.

Finalmente, a simplicidade da instrumentação necessária à EME viabiliza o seu desenvolvimento em dispositivos microfluídicos, possibilitando a integração desta técnica de preparo de amostras a sistemas miniaturizados de análises químicas. As vantagens, limitações e avanços desta abordagem são tratados em seção específica deste artigo de revisão.

Vantagens, limitações e perspectivas

A EME é uma técnica de preparo de amostra rápida, que

envolve instrumentação simples e que pode, mediante a seleção dos parâmetros que influenciam a extração, apresentar seletividade a determinados analitos ou grupo de analitos. Dentre todos os parâmetros relevantes ao processo, a composição da membrana líquida suportada é o mais importante, porém o conhecimento limitado sobre as propriedades dos compostos a serem escolhidos é ainda uma das limitações da EME. Felizmente, os recentes trabalhos voltados a este aspecto vêm contribuindo para que a comunidade científica se aproxime de um modelo teórico que possa auxiliar na escolha da SLM e, consequentemente, facilitar o uso da EME em aplicações específicas. O desenvolvimento de SLMs e membranas suporte alternativas pode também contribuir para o melhoramento da seletividade do processo. Uma limitação da EME decorre do fato desta técnica não ser adequada à extração e pré-concentração de compostos neutros. Por outro lado, esta desvantagem reverte-se em uma característica relevante quando os interferentes são espécies não iônicas. O desenvolvimento de sistemas para realização de extrações múltiplas e simultâneas (paralelas) é uma tendência que proporciona um aumento no número de amostras que podem ser analisadas em um determinado período de tempo (frequência analítica). Finalmente, o rápido desenvolvimento da EME e as vantagens desta técnica de preparo de amostras indicam que em breve haverá o surgimento dos primeiros dispositivos comerciais.

Tabela 2. Aplicações recentes^a da eletroextração em membrana líquida suportada

Analito	Membrana líquida	Matriz	Técnica Analítica/detecção	Ref.
Angiotensina II antipeptídico	1-nonanol +2-decanona + DEHP ^b	Padrões aquosos	HPLC-UV	52
Asparagina e glutamina	NPOE ^c + TEHP ^d + DEHP	Gelatina	HPLC-UV	68
Tório	1-octanol + DEHP	Padrões aquosos	Espectrofotometria UV-VIS	69
Peptídeos modelo	1-octanol + DEHP	Padrões aquosos	HPLC-UV	51
Ácido mefenâmico e diclofenaco	1-octanol	Plasma humano Urina	HPLC-UV	70
Potássio	ENB com éter coroa	Padrões aquosos	CE-UV	71
Drogas anti-inflamatórias	1-octanol	Padrões aquosos	HPLC acoplado a fluorescência e arranjo de diodos	63
Poliaminas	DEHP + ENB	Saliva	CE-C ⁴ D ^f	53
Clorofenóis	ENB ^e	Padrões aquosos	CE-UV	72
Morfina, oximorfona e metilmorfina	NPOE + DEHP	Urina	HPLC-UV	73
Derivados de piridina	NPOE + DEHP	Urina	GC-MS	74
Estricnina e brucina	Líquido iônico ENB	Urina	HPLC acoplado a arranjo de diodos	66
Amitriptilina, fluoxetina e haloperidol	NPOE IPNB ^g	Padrões aquosos Plasma humano	CE-UV FIA-MS UPLC-MS	62
Papaverina e outras drogas modelo	NPOE	Metanol	HPLC-UV CE-UV	75
Morfina	NPOE + TEHP+ DEHP	Urina	Sensor voltamétrico	76
Dextrometorfano	NPOE	Plasma humano Urina	Sensor de óxido de grafeno reduzido	77
Metadona e outras drogas básicas	NPOE	Padrões aquosos Plasma humano	Micro-HPLC-UV LC-MS	59
Amitriptilina, prometazina e imipranima	NPOE	Padrões aquosos	Sonda EME acoplada a MS CE-UV	78
Antidepressivos	NPOE	Plasma humano	LC-MS/MS	79
Metadona e tramadol	1-octanol Nitrobenzeno	Plasma humano Urina	GC-FID	65

^atrabalhos publicados no período de janeiro de 2014 a abril de 2015. ^bDEHP – di(2-etilexil)-fosfato. ^cNPOE – 2-nitrofenil-octil-éter. ^dTEHP – tris(2-etilexil)-fosfato. ^eENB – 1-etil-2-nitrobenzeno. ^fDetecção condutométrica sem contato capacitivamente acoplada. ^gIPNB – 1-isopropil-4-nitrobenzeno.

ELETOEXTRAÇÃO LÍQUIDO-LÍQUIDO SEM MEMBRANAS

A extração líquido-líquido sem membranas,^{14,80} também conhecida pelos nomes de eletroforese bifásica e eletropartição,⁸¹ consiste na aplicação de um campo elétrico perpendicular à interface entre dois líquidos imiscíveis. Com isso, a distribuição final das espécies entre as fases é governada tanto pela mobilidade eletroforética do analito quanto por sua constante de distribuição entre as fases (Figura 3).

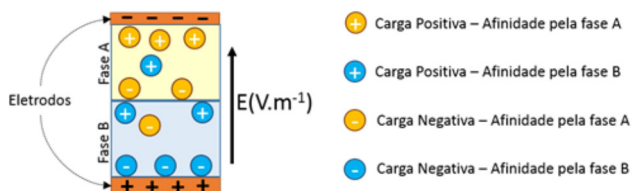


Figura 3. Diagrama da eletroforese bifásica. As moléculas são separadas de acordo com sua carga e a sua afinidade pelas fases presentes no sistema

Segundo relatos da literatura, os primeiros trabalhos utilizando duas fases líquidas e campo elétrico datam da primeira metade do século XX, com os dispositivos comerciais para desmulsificação ou remoção de solventes,⁸² enquanto os primeiros estudos da transferência de massa através de interfaces são das décadas de 1960 e 1970.⁸³ Todavia, a eletroextração líquido-líquido impulsionada por campo elétrico foi apresentada pela primeira vez no fim da década de 1980, quando a segunda fase foi introduzida por Stichlmair *et al.*¹⁴ aos processos convencionais de eletroforese, na tentativa de minimizar o efeito do aquecimento (efeito Joule) na dispersão das moléculas.^{84,85} No entanto, o papel da interface no processo de separação só se tornou mais claro recentemente.⁸⁴ De acordo com alguns autores, ocorrem mudanças na tensão superficial da interface devido ao aumento de cargas nesta região.⁸⁵

Em um dos primeiros trabalhos publicados sobre o assunto, Stichlmair¹⁴ ressalta que a eletroneutralidade é condição necessária para o efeito desejado e que o transporte de íons na interface deve ser compensado pela geração de íons nos eletrodos. Além disso, alguns dos requerimentos da extração líquido-líquido se mantêm: as fases devem apresentar diferenças de densidade e tensão interfacial suficientes para formar uma interface definida, e baixa viscosidade, de maneira a melhorar a transferência de massa.¹⁴

Contudo, o principal requerimento para que a extração funcione nestas condições é que as duas fases escolhidas sejam imiscíveis e condutivas. Na composição da fase orgânica é possível utilizar solventes orgânicos que absorvam quantidades suficientes de água para que se tornem condutivos, como é o caso do n-butanol.^{14,86} Por outro lado, podem ser utilizados aditivos capazes de conduzir corrente, como a trioctilamina.⁸⁷

Alternativamente, é possível utilizar sistemas aquosos bifásicos – constituídos por duas soluções aquosas imiscíveis.^{84,88,89} Outras duas possibilidades descritas na literatura,¹⁴ mas pouco usuais, são os sistemas ternários, em que a água se apresenta dissolvida em ambas as fases orgânicas, como glicerina-acetona-água e os sistemas água-surfactante não-iônico.

Sistemas aquosos bifásicos

Os sistemas aquosos bifásicos foram reportados pela primeira vez no final do século XIX, mas só foram introduzidos como ferramenta de separação algumas décadas depois.⁸⁹⁻⁹¹ Estes sistemas ocorrem porque soluções aquosas contendo componentes hidrofílicos incompatíveis – como poli(etileno-glicol) (PEG) e dextrana – acima

da concentração e temperatura críticas tendem a dividir-se, formando duas fases, cada uma delas rica em um dos polímeros. As tensões interfaciais destes sistemas são significativamente menores que as relatadas para sistemas envolvendo fases orgânicas.^{92,93} Estes sistemas apresentam maior biocompatibilidade e menor impacto ambiental, além de custo reduzido,⁹⁴ tendo sido utilizados em alguns processos de eletroextração.^{88,89,95,96}

Como consequência das diferenças nas composições das fases, os analitos apresentaram distribuição não equitativa entre elas,⁹⁷ assim como observado em extrações água-óleo (Figura 4).

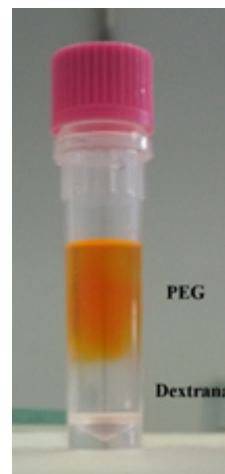


Figura 4. Distribuição do corante (amarelo VI) entre fases de PEG (superior) e dextrana (inferior)

Eletroextração a partir de gotas

A extração a partir de gotas sob campo elétrico é, em parte, bastante semelhante ao discutido nos tópicos anteriores. Entretanto, uma complexidade adicional resulta dos efeitos de coalescência/ruptura, e de mudanças no fluxo no interior da gota, em sua geometria ou na estrutura de sua interface, induzidos pelo campo elétrico.^{85,98} Por esse motivo, é tratado na maior parte dos casos como uma técnica independente.

Entre as peculiaridades induzidas no comportamento das gotas que auxiliam no aumento da transferência de massa, estão o aumento da velocidade das gotas através do meio e o aumento da circulação de fluido dentro e ao redor das gotas.^{85,98} Em alguns casos, o campo elétrico é utilizado simplesmente para promover a dispersão do líquido em gotas e sua posterior coalescência,⁹⁹ não exercendo papel na transferência de massa. Nesse caso, o processo é mais próximo de uma extração líquido-líquido comum do que da eletroextração, não sendo, portanto, parte do escopo deste trabalho.

Aplicações

Batelada

A eletroextração líquido-líquido em batelada foi inicialmente realizada em tubos com formato de U, em um esquema semelhante ao apresentado na Figura 5.

Um reator como esse foi utilizado no trabalho inicial de Stichlmair¹⁴ e por Zhai *et al.*^{88,95} para a extração de aminoácidos, utilizando soluções aquosas de poli(etileno-glicol) e dextrana. A configuração em U apresenta a desvantagem de proporcionar apenas uma pequena área de contato entre as fases. A alternativa para aumentar a área na qual ocorre a transferência de massa são sistemas em que as fases são colocadas uma sobre a outra, de maneira a aumentar a área interfacial. Um sistema semelhante foi utilizado no trabalho

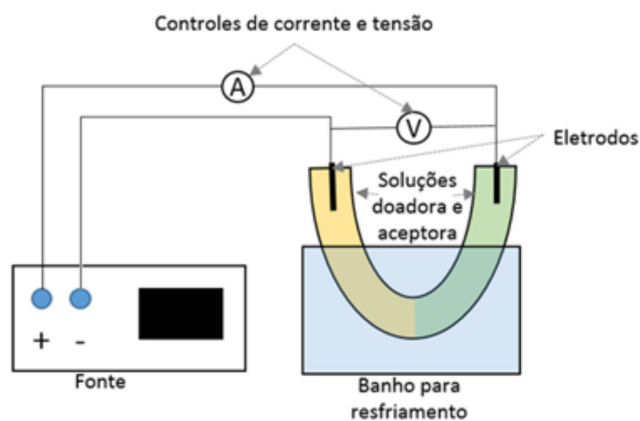


Figura 5. Esquema de um extrator em batelada utilizado para eletroforese bifásica

de Glitzenstein *et al.*¹⁰⁰ para a transferência de ácido acético entre querosene e água.

Devido a inexistência de uma membrana entre os líquidos, o uso em fluxo contínuo é usualmente feito em cocorrente, com os dois líquidos escoando paralelamente, facilitando o estabelecimento de regime laminar. Esta configuração pode ser vista no trabalho de Theos e Clark¹⁰¹ para separação de proteínas. Uma exceção é o trabalho de Luo *et al.*,⁸⁶ no qual corantes são extraídos com fluxos de água e butanol em contra-corrente.

Integração com outras técnicas

Van der Vlis *et al.*¹⁰² propuseram em 1994 o acoplamento da eletroextração líquido-líquido com a separação por eletroforese capilar, por meio de um processo de três estágios. No primeiro, um capilar é preenchido com eletrólito iniciador e os primeiros 5% do comprimento são preenchidos hidrostáticamente com eletrólito terminador. A seguir, o capilar é posicionado em solução de acetato de etila contendo o analito. Em seguida, o potencial é aplicado, promovendo a eletroextração do analito para o eletrólito terminador. A solução de amostra original é removida utilizando-se pressão para minimizar a entrada do solvente no capilar. No segundo estágio, o capilar é posicionado no eletrólito terminador e o analito é concentrado por isotacoforese com contrapressão, enquanto o remanescente de acetato de etila é removido devido a aplicação de pressão. Na etapa final, o capilar é novamente posicionado no eletrólito de corrida e o processo de eletroforese capilar tem início. Neste caso, β -alanina foi utilizada como modificador no acetato de etila, de forma a promover o aumento de condutividade e manutenção da corrente. A técnica descrita foi mais tarde aperfeiçoada pelos autores, de maneira a acomodar o acoplamento com um espectrômetro de massas,¹⁰³ resultando finalmente em um injetor desenvolvido de maneira que a eletroextração pudesse ser acoplada a técnicas que não envolvem o uso de potencial elétrico, como a cromatografia líquida de alta eficiência.¹⁰⁴ Cerca de 20 anos mais tarde, Lindenburg *et al.*¹⁰⁵⁻¹⁰⁸ publicaram uma série de trabalhos empregando a eletroextração otimizada por Van der Vlis *et al.*¹⁰² acoplada a HPLC-MS como ferramenta para estudos metabômicos e peptidômicos.

EXTRAÇÃO EM FASE SÓLIDA ASSISTIDA POR CAMPO ELÉTRICO OU ELETROEXTRAÇÃO EM FASE SÓLIDA (E-SPE)

Fundamentos

Os primeiros trabalhos empregando a extração em fase sólida (SPE) convencional foram descritos no início da década de 1970 e

alguns anos depois cartuchos de extração passaram a ser comercializados.¹⁰⁹ A SPE está entre as principais e mais difundidas técnicas de preparo de amostras complexas, como fluidos biológicos, amostras ambientais (solo, sedimentos, efluentes e águas superficiais) e de alimentos.¹⁰⁹

Os procedimentos de SPE empregando cartuchos são comumente realizados em quatro etapas principais (Figura 6): 1) preparação do sorvente para recebimento da amostra líquida; 2) aplicação da amostra e extração dos analitos; 3) remoção ou limpeza dos interferentes e 4) eluição dos analitos purificados e pré-concentrados. A passagem dos líquidos durante todas essas etapas pode ser promovida por uma diferença de pressão, exercida por uma bomba de vácuo ou bomba peristáltica.

Um dos grandes desafios da SPE convencional continua sendo obter e empregar materiais sorventes nos quais os mais diferentes analitos tenham afinidade adequada, sem que haja coextração expressiva de interferentes (Figura 6). Na SPE nem sempre a otimização das condições (solvente, pH e força iônica) das amostras e das soluções de limpeza e de eluição final permite obter um extrato suficientemente livre de interferentes e sem perdas significativas dos analitos (Figura 6).

Uma das frentes de desenvolvimento mais recente da SPE consiste na utilização de campo elétrico para que mecanismos eletroforéticos e cromatográficos possam simultaneamente proporcionar uma melhor seletividade e eficiência de extração. Esse procedimento de extração em fase sólida assistida por campo elétrico, também chamada de eletroextração em fase sólida, foi batizado pela sigla E-SPE por Orlando *et al.*¹¹⁰⁻¹¹²

Na E-SPE dois eletrodos são posicionados ao longo do cartucho de extração, sendo um acima e outro abaixo dos filtros que suportam o sorvente. Uma diferença de potencial elétrico é aplicada durante uma ou mais etapas (aplicação da amostra, limpeza ou eluição final) da extração, formando um campo elétrico ao longo do sorvente, de maneira que os efeitos eletroforéticos possam auxiliar no processo de extração.

Os principais efeitos eletroforéticos provenientes da aplicação do campo elétrico em E-SPE são: 1) a migração eletroforética; 2) a eletromose; 3) o aquecimento (efeito Joule) e 4) a polarização de concentração (Figura 7). Nos procedimentos de E-SPE os efeitos eletroforéticos são os mesmos descritos para as técnicas de separação por eletroforese (em gel e capilar) e podem ser divididos em efeitos seletivos e não seletivos para a extração.¹¹³ Os efeitos eletroforéticos seletivos são a migração eletroforética (representada pela velocidade eletroforética, v_{ep}) e a polarização de concentração, pois dependem da carga do analito ou dos interferentes.^{113,114} A v_{ep} é um componente de movimento que pode ser explorada para promover a migração seletiva dos analitos e/ou dos interferentes carregados em contra ou pró-fluxo em relação ao movimento de convecção promovido pela diferença de pressão aplicada (Figura 7). Já a polarização de concentração é a expansão da dupla camada elétrica sobreposta no interior dos poros do sorvente que leva a um maior adensamento de contra-íons (íons de carga oposta ao potencial zeta desenvolvido na superfície do sorvente).¹¹⁴ No exemplo da sílica, na qual os grupos silanóis dissociados geram um potencial zeta negativo ($-\zeta$), a polarização da concentração faz com que haja uma maior concentração de cátions no interior dos poros em relação a região externa da partícula de sorvente.¹¹⁴ Neste caso, como consequência, os cátions apresentam uma afinidade e sorção aparente maior pelo sorvente durante a aplicação do campo elétrico (Tabela 3). Para compostos neutros, tanto a v_{ep} como a polarização de concentração não apresentam efeitos apreciáveis (Figura 7, Tabela 3). Dois efeitos eletroforéticos não seletivos também contribuem para o procedimento de E-SPE, a eletromose (representada pela velocidade do fluxo eletromótico, v_{eo}) e o aquecimento proveniente

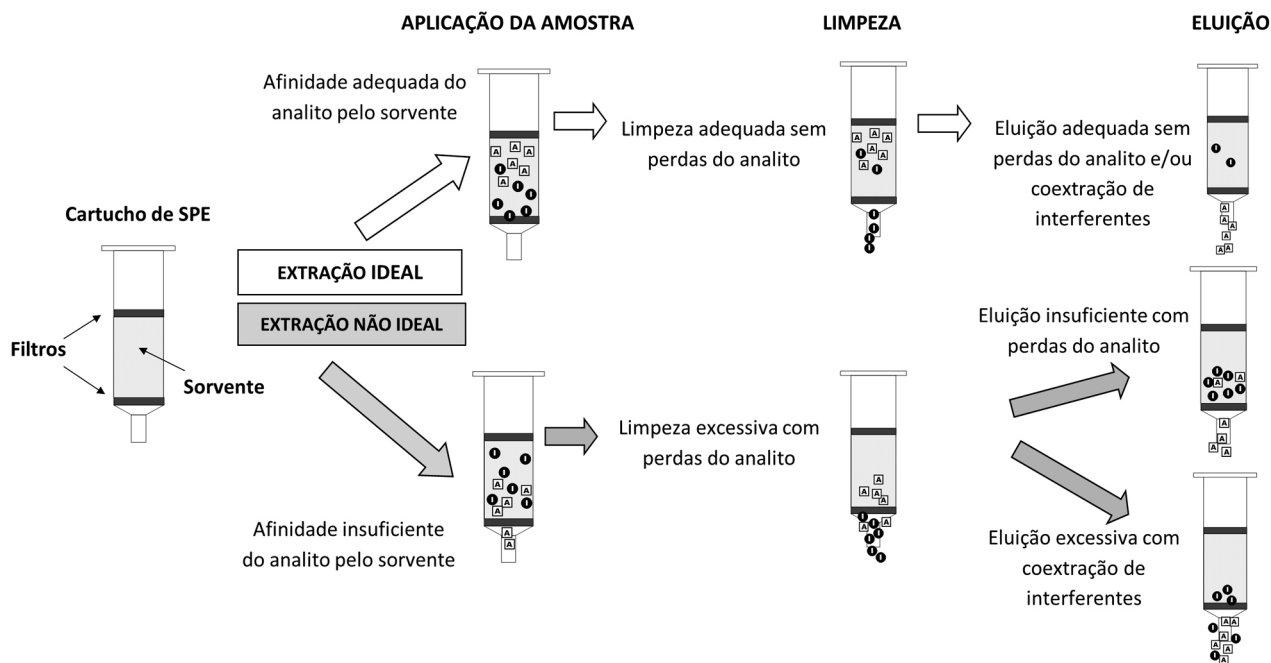


Figura 6. Esquema comparando uma extração ideal por SPE e uma extração real, em que a remoção de interferentes é insuficiente e/ou ocorre perdas do analito durante uma ou mais etapas. Círculos pretos e quadrados brancos representam interferentes e analitos, respectivamente

do efeito Joule. Esses efeitos podem ser considerados não seletivos, pois independentemente dos compostos (analitos ou interferentes) serem carregados ou neutros, o movimento e a sorção deles serão influenciados com a mesma intensidade pela v_{eo} e pelo aquecimento (Figura 7, Tabela 3). Apesar do v_{eo} não depender em geral da carga dos analitos ou dos interferentes, este parâmetro é fortemente dependente de diversas características do sorvente e do ambiente químico da fase líquida, como potencial zeta, área superficial, porosidade, pH, constante dielétrica, entre outros.¹¹³ Já o efeito Joule depende do potencial aplicado, da corrente elétrica resultante e da vazão das soluções. Com o aquecimento durante a aplicação do campo elétrico a afinidade dos compostos pelo sorvente geralmente diminui, o que pode ser traduzido pela diminuição da constante de distribuição do analito pelo sorvente (K_D) (Tabela 3).¹¹⁵

Em E-SPE tanto a v_{eo} como a v_{ep} podem atuar no mesmo sentido ou em sentido contrário ao fluxo de convecção, dependendo principalmente da polaridade dos eletrodos, das cargas dos compostos e do potencial zeta (ζ) do sorvente empregado. Além disso, v_{eo} e v_{ep} podem estar no mesmo sentido ou em sentidos contrários em relação ao outro, dependendo da carga dos analitos e do ζ do sorvente (Figura 7).¹¹⁰⁻¹¹²

É fácil observar que a E-SPE possui uma série de recursos adicionais em comparação a SPE, que podem ser explorados para modular a seletividade da extração de analitos e interferentes carregados ou neutros durante as diferentes etapas do procedimento de preparo de

amostras. Morales-Cid *et al.*,⁸ em uma das primeiras revisões na literatura sobre o emprego de campo elétrico em técnicas de preparo de

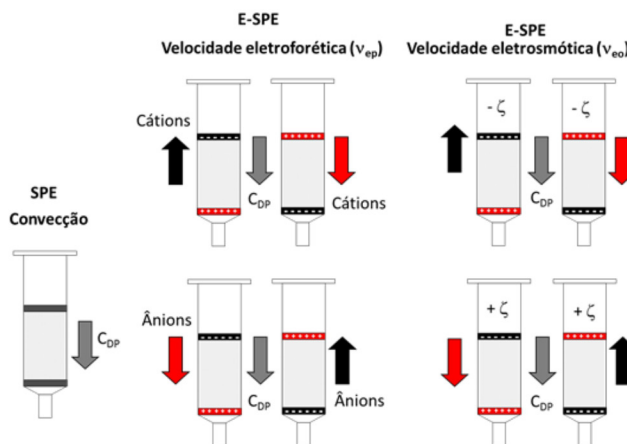


Figura 7. Representação do movimento de convecção presente em SPE associados aos movimentos eletroforéticos (eletrosmose, v_{eo} e migração eletroforética, v_{ep}) em E-SPE. Movimento de convecção promovido por diferença de pressão presente em SPE e E-SPE, C_{DP} (\blacktriangleright); Movimentos eletroforéticos em contrafluxo (\blacktriangleright) ou pró-fluxo (\blacktriangleleft) da v_{ep} e v_{eo} em função da carga do analito (cátion ou ânion) e do potencial zeta do sorvente ($-\zeta$ ou $+\zeta$) presentes em E-SPE

Tabela 3. Comparação das constantes de distribuição (K_D) entre o sorvente e compostos neutros e iônicos para SPE convencional e E-SPE, sob efeito da polarização de concentração e de aquecimento

Composto	$K_{D,SPE}$	$K_{D,E-SPE}$		
		Polarização de concentração		Aquecimento
		$-\zeta$	$+\zeta$	
Neutro	$K_{D,SPE,N}$	$K_{D,SPE,N} = K_{D,E-SPE,N}$	$K_{D,SPE,N} = K_{D,E-SPE,N}$	$K_{D^-,SPE,N} > K_{D^-,E-SPE,N}$
Cátion	$K_{D,SPE,C}$	$K_{D,SPE,C} < K_{D,E-SPE,C}$	$K_{D,SPE,C} > K_{D,E-SPE,C}$	$K_{D^-,SPE,C} > K_{D^-,E-SPE,C}$
Ânion	$K_{D,SPE,A}$	$K_{D,SPE,A} > K_{D,E-SPE,A}$	$K_{D,SPE,A} < K_{D,E-SPE,A}$	$K_{D^-,SPE,A} > K_{D^-,E-SPE,A}$

$-\zeta$ e $+\zeta$ são os potenciais zeta negativo e positivo do sorvente, respectivamente.

amostras, resume os seguintes benefícios que podem ser explorados com essa abordagem em extração em fase sólida: 1) favorecimento dos processos sortivos devido à orientação das moléculas; 2) aumento da cinética de transferência de massa devido às v_{co} e v_{ep} ; 3) maior eficiência da convecção também devido às v_{co} e v_{ep} .

Instrumentação e configurações da E-SPE

Os primeiros cartuchos do tipo seringa para E-SPE foram descritos e patenteados por Orlando e Rath¹¹⁶ em 2007 e apresentados posteriormente em um artigo científico.¹¹¹ Não existiam cartuchos comerciais de E-SPE e sua montagem demandou, além das partes convencionais dos cartuchos de SPE (filtros, sorvente e corpo do cartucho), dois eletrodos de aço inoxidável (Figura 8).

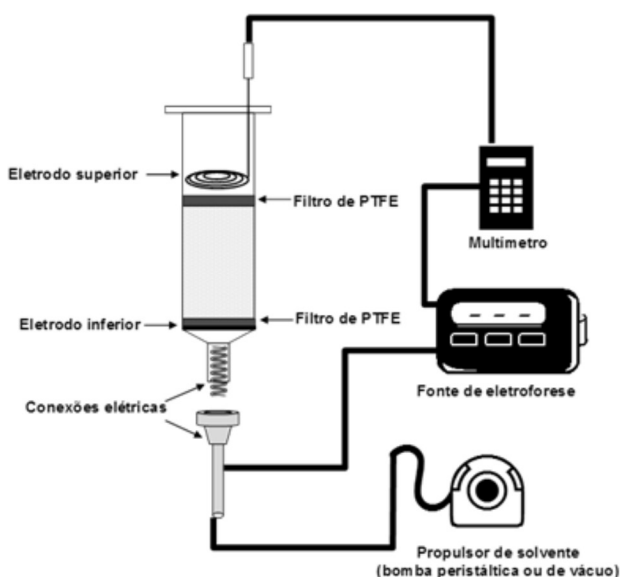


Figura 8. Dispositivos e cartuchos com eletrodos adaptados para E-SPE

Os cartuchos de E-SPE (Figura 8) receberam em sua montagem uma tela de aço inoxidável abaixo do filtro inferior que funcionou como eletrodo. Para a aplicação do campo elétrico, um segundo eletrodo removível (eletrodo superior) composto de uma espiral de aço inoxidável foi introduzido pela abertura superior do cartucho.

Com os cartuchos adaptados para aplicação de campo elétrico o procedimento de extração é executado de maneira bastante semelhante ao procedimento convencional de SPE e, para tanto, é preciso empregar um sistema propulsor de solvente como bombas peristálticas ou bombas de vácuos. Um dos grandes diferenciais dos sistemas de E-SPE para os de SPE está na necessidade de empregar uma fonte de corrente ou tensão contínua ajustável, que é conectada aos eletrodos do cartucho. Durante a extração é de fundamental importância controlar e monitorar a corrente e o potencial elétrico. Nos trabalhos de Orlando *et al.*^{110-112,116} multímetros foram usados para esse propósito como mostra a Figura 8.

Aplicações em preparo de amostra

Morales-Cid *et al.*¹¹⁷ em 2008 empregaram pela primeira vez o termo extração em fase sólida assistida por campo elétrico. Neste trabalho foi construído um sistema de extração em fase sólida em fluxo empregando uma minicoluna de extração com 3 mm de diâmetro interno, contendo 14 mg de sorvente a base de sílica-C18, a qual foi acoplada a um equipamento de eletroforese capilar com detecção por espectrometria de massas. Esse sistema foi avaliado na determinação

de três antimicrobianos (tetraciclina, clortetraciclina e oxitetraciclina) e de quatro aminas (propilamina, 3-metil-1-butanamina, 1-metilbutilamina e heptilamina) como compostos modelo. O campo elétrico para o dispositivo de E-SPE foi gerado pela mesma fonte de tensão de separação usada no equipamento de eletroforese capilar. Usando voltagens de -10 kV o campo elétrico foi capaz de aumentar o sinal da tetraciclina em até 7,5 vezes, o que foi atribuído tanto ao efeito de empilhamento (*stacking*) das moléculas em um menor volume de solvente de eluição como ao formato do pico, mais estreito e com melhor simetria. Resultados semelhantes também foram obtidos para os demais analitos. Apesar de utilizarem os mecanismos eletrocromatográficos no processo de extração, neste trabalho os autores empregaram um dispositivo que configura uma coluna de SPE e não um cartucho de SPE convencional do tipo seringa. Neste trabalho também foi necessário utilizar potenciais elétricos elevados para obter os resultados desejados, o que ocasionou problemas de escape de descargas elétricas sobre a bomba peristáltica utilizada. Esse sistema foi avaliado somente para soluções padrão e não foi demonstrado seu desempenho em amostras complexas.

Em um dos primeiros trabalhos¹¹⁰ envolvendo E-SPE foram extraídos dois corantes catiônicos e seis aniônicos em solução tampão, além de três antimicrobianos em amostras de leite. Neste trabalho, um exemplo expressivo da maior eficiência da E-SPE em relação à SPE foi observado para os resultados de testes de recuperação para o corante catiônico azul de metileno, extraído de solução tampão (Figura 9). Neste exemplo foram avaliadas duas polaridades diferentes dos eletrodos durante a aplicação do campo elétrico na etapa de limpeza. Os resultados de recuperação evidenciaram que a E-SPE poderia ser empregada tanto para favorecer a permanência do corante no cartucho quanto para auxiliar a saída de compostos carregados (analitos ou interferentes).

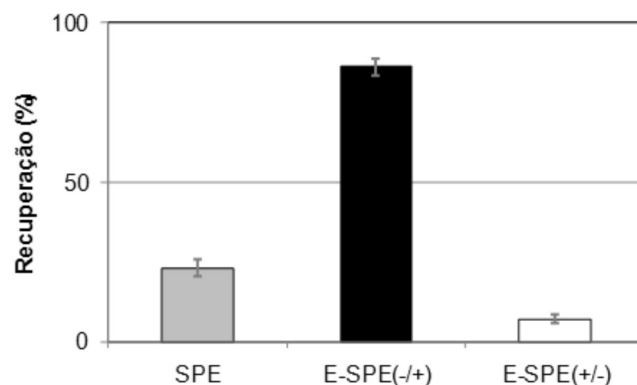


Figura 9. Recuperação média ($n = 3$) do corante catiônico azul de metileno em extrações empregando a SPE (coluna cinza) e a E-SPE (colunas preta e branca). Condições da etapa de limpeza: 5mL de tampão citrato 0,75 mmol L⁻¹ pH 4,68 adicionado de 30% (v/v) de 2-propanol; vazão de 1,5 mL min⁻¹; 500 mg de sílica-C18 como sorvente; potencial elétrico de 200 V com eletrodo superior negativamente carregado (coluna preta)(contrafluxo) e positivamente carregado (coluna branca) (pró-fluxo). Barras de erro representando o desvio padrão¹¹⁰

Posteriormente, Orlando *et al.*¹¹¹ avaliaram a E-SPE para a extração do antimicrobiano marbofloxacina em sua forma catiônica em amostras de leite. Dependendo da polaridade empregada nos eletrodos a recuperação dos analitos foi aumentada (2,3 vezes) ou diminuída (4,2 vezes) em relação à extração sem aplicação de campo elétrico. Estes resultados comprovaram, pela primeira vez, que a E-SPE possui grande potencial para ser empregada em amostras complexas.

Em 2014, Ribeiro¹¹⁸ explorou a E-SPE visando melhorar a eliminação de interferentes e também elevar a recuperação de seis quinolonas e seis sulfonamidas em amostras de ovos. Os melhores resultados foram

obtidos aplicando o campo elétrico tanto nas etapas de limpeza como na eluição. O objetivo desta estratégia foi forçar a permanência dos analitos aniônicos nos cartuchos na etapa de limpeza e posteriormente facilitar a saída destes durante a eluição, sem a necessidade de empregar grandes quantidades de solvente orgânico. Os resultados de recuperação obtidos com a E-SPE foram superiores a SPE para todas as quinolonas e sulfonamidas avaliadas. A maior diferença de recuperação observada foi para a quinolona enrofloxacin (84% E-SPE versus 1% SPE) ao passo que a menor diferença foi para a quinolona norfloxacin (69% E-SPE versus 37% SPE). Além dos resultados superiores de recuperação obtidos com o emprego da E-SPE, ficou comprovado que a presença de interferentes no extrato final foi diminuída por empregar menores teores de solvente orgânico para a eluição dos analitos.

Outra recente abordagem de aplicação de campo elétrico em procedimentos envolvendo extração sólido-líquido foi apresentada em uma patente recente.¹¹⁹ Nessa patente o uso de campo elétrico foi avaliado pela primeira vez na dispersão da matriz em fase sólida (MSPD, do inglês *matrix solid phase dispersion*). A MSPD convencional é uma técnica de preparo de amostras baseada na sorção diferencial dos analitos e interferentes em um agente dispersante e, por isso, compartilha alguns princípios com a técnica de SPE.¹⁰⁹ De forma geral, a extração MSPD em sua forma mais simplificada é realizada em duas etapas principais. A primeira é a etapa da dispersão que é realizada a partir da mistura e trituração da matriz (sólida, semi-sólida ou líquida) em um sorvente sólido capaz de sorver preferencialmente os interferentes. Nesta etapa, o agente dispersante é capaz de romper partículas e/ou tecidos em matrizes complexas, liberando os analitos e ao mesmo tempo promovendo a sorção seletiva dos interferentes. Após a dispersão da matriz com o dispersante a mistura resultante é introduzida em uma coluna de extração que pode ser um cartucho de SPE. A segunda etapa consiste na extração e coleta dos analitos de interesse com um solvente adequado capaz de promover a remoção seletiva dos analitos de interesse da matriz que são coletados em um tubo para posterior análise, ao passo que os interferentes permanecem retidos no material dispersante. Apesar da simplicidade e da facilidade de execução, algumas limitações, como o baixo poder de remoção de interferente e a baixa recuperação de analitos fortemente sorvidos, restringem as aplicações da MSPD para a determinação de analitos em amostras complexas. Visando contornar algumas destas limitações, Orlando *et al.*¹¹⁹ descreveram pela primeira a dispersão da matriz em fase sólida assistida por campo elétrico (E-MSPD). Nesta patente foram apresentados resultados de E-MSPD de duas quinolonas e uma sulfonamida em amostras de solo. Após a dispersão de 2 g de solo em 500 mg de sílica quimicamente modificada com um trocador aniônico forte, o material dispersado foi introduzido em um cartucho contendo 500 mg de sílica C18. Empregando um potencial elétrico de 70 V com polaridade positiva sobre o eletrodo superior os antimicrobianos em sua forma catiônica foram extraídos, percolando 30 mL de solução tampão McIlvaine pH 4,0 e acetonitrila (1:1, v/v). Empregando essa estratégia os resultados de recuperação com a E-MSPD foram no mínimo 60% superiores aqueles obtidos com a MSPD convencional.

Nesta avaliação ficou demonstrado que na E-MSPD as v_{co} e v_{ep} , atuando em pró-fluxo de convenção, foram capazes de auxiliar a extração dos analitos fortemente sorvidos no solo em comparação ao procedimento convencional, sem aplicação do campo elétrico. Essa estratégia não somente elevou a recuperação dos analitos como também reduziu a porcentagem de modificador orgânico e o volume total de solvente de extração.

Perspectivas

De forma geral, o uso de campo elétrico demonstra uma enorme capacidade para elevar a seletividade das técnicas de preparo

de amostras baseadas na sorção líquido-sólido, como na E-SPE e na E-MSPD. Até o momento existem poucos trabalhos descritos empregando essas técnicas e, por esse motivo, as suas reais vantagens ainda não foram amplamente avaliadas. Como as técnicas de E-SPE e E-MSPD não estão limitadas a um tipo de matriz, sorvente ou classe de analitos, o escopo de aplicações destas técnicas pode ser estendido para a extração e pré-concentração de compostos inorgânicos, macromoléculas (proteínas, peptídeos, polímeros) em matrizes complexas, como alimentos, solos e amostras biológicas como plantas, tecidos e secreções (saliva, lágrima e suor). Além das muitas aplicações ainda não avaliadas, existe também a necessidade de estudos dos mecanismos electrocromatográficos envolvidos no processo. Como a E-SPE e E-MSPD possuem características operacionais distintas, como intensidade do campo elétrico, vazão de soluções, tipos de materiais, densidade de recheio e tamanho dos poros das partículas, modelos próprios ou no mínimo ajustados a essas novas realidades precisarão ser propostos. É preciso destacar também que E-SPE e E-MSPD são inovações ambientalmente corretas, pois necessitam de menores quantidades de solventes orgânicos, quando comparadas as respectivas técnicas sem assistência de campo elétrico.

Finalmente, apesar de empregar instrumentação simples e de baixo custo, ainda será preciso que dispositivos comerciais sejam desenvolvidos e estejam disponíveis comercialmente para que a E-SPE e E-MSPD possam se tornar acessíveis e sejam avaliadas e utilizadas por outros grupos de pesquisa.

MINIATURIZAÇÃO

A partir do trabalho de Manz *et al.*¹²⁰ em 1990, em que foram propostos os microsistemas (microchip) de análise, foram iniciadas pesquisas na tentativa de miniaturizar os processos realizados em laboratório, entre eles as técnicas de eletroextração. Os fundamentos, vantagens e limitações da miniaturização em si foram explorados de forma detalhada em diversos artigos de revisão publicados nos últimos anos,¹²¹⁻¹²⁹ e não serão abordados em profundidade nesta revisão.

Os chamados microdispositivos se caracterizam por possuir pelo menos uma das dimensões características abaixo dos 100 μm . Nessa escala, a influência de determinados fenômenos físicos é diferente da observada no cotidiano. Um exemplo dessa diferença é a predominância do regime laminar de escoamento, no qual a transferência de massa só é possível por difusão, não havendo mistura entre as correntes de fluido.¹³⁰ Neste domínio microfluídico a aplicação de campo elétrico se torna uma poderosa ferramenta para o aumento da eficiência nos processos de extração.⁸⁹ Além disso, no caso da extração em fase sólida, a possibilidade de usar potencial elétrico para o transporte da amostra através da fase estacionária¹³¹ (bombeamento eletromótico) diminui significativamente a complexidade do chip, pois elimina a necessidade de implementação de bombas e válvulas no dispositivo.

Demandas

Os materiais utilizados em microescala diferem um pouco daqueles empregados em processos convencionais, devido às demandas impostas pelos processos de fabricação. Um exemplo é o dispositivo para eletroextração através de membranas utilizado por Kim *et al.*¹³² Neste caso, o chip e a membrana foram fabricados em silício e alumínio, respectivamente. Estes materiais não representam uma escolha corriqueira nos processos de filtração convencionais, mas são bastante populares em dispositivos miniaturizados. Isso porque, por meio de técnicas derivadas da microeletrônica, é possível obter estruturas de alta qualidade em dimensões muito reduzidas. Além

disso, o dispositivo e a membrana podem ser fabricados em etapas sucessivas de um mesmo processo, evitando a necessidade posterior de integração.

Vidro é um outro material bastante utilizado como substrato em diversas técnicas de microfabricação da indústria eletrônica. Por isso e por sua semelhança com a sílica, esse material ainda é bastante comum em dispositivos de separação por campo elétrico. No entanto, os materiais poliméricos são atualmente a principal opção na fabricação de microsistemas de análise, devido ao baixo custo e a facilidade de fabricação.^{133,134} A principal consequência desta mudança é a diminuição do fluxo eletrosmótico e da hidrofobicidade das paredes, podendo provocar resultados bastante divergentes daqueles encontrados em mesoescala, além da menor resistência química a solventes orgânicos. Boa parte dos materiais poliméricos pode ser atacada ou entumecer em contato prolongado com solventes orgânicos,^{133,135} o que pode representar uma dificuldade adicional nas extrações envolvendo uma fase orgânica.

No caso particular da eletroextração em fase sólida, a principal demanda é o posicionamento da fase estacionária na região desejada, no interior do chip. Algumas soluções apresentadas na literatura são o uso de pilares ou estrangulamento dos canais, de maneira a imobilizar as partículas do sorvente. Outra alternativa discutida é a polimerização da fase sólida dentro dos canais, principalmente por meio de radiação ultravioleta.¹³⁶ Finalmente, pode-se mencionar a imobilização da fase sólida ao longo das paredes do capilar, ao invés de seu preenchimento completo.¹³⁷ As pequenas dimensões do canal permitem que a eficiência de extração seja elevada, uma vez que a distância entre o centro do canal e a fase sólida é pequena e pode ser rapidamente percorrida pelos compostos em solução.

Quanto às fases líquidas utilizadas, quase sempre são mantidas as condições otimizadas para as técnicas convencionais. Por exemplo, nos trabalhos em que a eletroextração líquido-líquido foi miniaturizada^{89,138,139} as condições de extração foram semelhantes às empregadas em trabalhos envolvendo sistemas de extração com dimensões convencionais. A escolha se deve, neste caso, à compatibilidade dos solventes com os analitos e pouco tem a ver com a miniaturização.¹⁴⁰

Aplicações

O dispositivo de eletroextração miniaturizado mais simples é o apresentado por Kerby *et al.*¹⁴¹ Neste dispositivo o campo elétrico é utilizado para separar íons por meio de uma bifurcação de microcanais e apenas uma solução é utilizada no processo. Estrutura semelhante foi utilizada por Shin *et al.*¹⁴² para a extração de nanotubos de carbono. Contudo, nesse segundo trabalho, ao invés da bifurcação foi utilizado um chip em forma de H, com duas entradas (eletrolito e amostra) e duas saídas (uma com solução contendo os nanotubos e outras contendo amostra limpa). No meio um canal permite o contato entre as duas soluções, beneficiando-se do fluxo laminar imposto pela microescala. Neste trecho o potencial para eletroextração é aplicado.

O grupo de Hardt utilizou a extração líquido-líquido auxiliada por campo elétrico para separar moléculas de DNA e proteínas de acordo com seu tamanho.^{138,139,143} Schoonen *et al.*¹⁴⁴ desenvolveram um microdispositivo para eletroextração líquido-líquido em que uma solução aquosa acceptora permanece estática e uma solução orgânica doadora é mantida em fluxo laminar. O campo elétrico é aplicado perpendicularmente ao fluxo, favorecendo a migração eletroforética dos analitos para a fase acceptora. Essa configuração permite uma elevada razão entre os volumes das soluções doadora e acceptora, o que resulta em elevados fatores de pré-concentração, como os obtidos (34 a 80 vezes) pelos autores para extração de carnitinas. Kuban *et al.*¹⁴⁵ acoplaram um microdispositivo de eletroextração com membrana a um capilar, para a separação de biomoléculas de soro e plasma sanguíneo.

Ramsey e Collins¹³⁶ utilizaram a eletroextração em fase sólida como forma de pré-tratamento de amostras em microchips, previamente à separação por cromatografia eletrocínética micelar. Usando o mesmo princípio, Kutter *et al.*¹³⁷ apresentaram um chip com canais em forma de cruz, semelhante ao utilizado para eletroforese capilar, com a fase estacionária C-18 imobilizada nas paredes do canal.

Petersen *et al.*¹⁴⁶ foram os primeiros a reportar um sistema de EME em chip, no qual uma membrana porosa de polipropileno (25 μm de espessura) foi imobilizada entre duas placas de acrílico, contendo canais microusinados. A solução doadora foi bombeada através dos microcanais com auxílio de uma bomba de seringa e um potencial elétrico de 15 V foi aplicado através da membrana durante a extração. Usando NPOE como membrana líquida suportada os autores avaliaram o chip em eletroextrações de drogas básicas, como petidina, nortriptilina, metadona, haloperidol e loperamida em urina humana. Após a eletroextração, a solução acceptora, composta por HCl 10 mmol L^{-1} , foi analisada por eletroforese capilar e os valores de recuperação dos analitos variaram de 20 a 60%. Utilizando o mesmo chip em outro trabalho,¹⁴⁷ as soluções doadora e acceptora foram bombeadas pelo chip, de maneira que a solução acceptora foi continuamente (em fluxo) analisada por espectrofotometria UV-vis e espectrometria de massas. Empregando os mesmos analitos do trabalho anterior, os autores obtiveram recuperações de 65 a 86% e fatores de pré-concentração acima de 75 vezes. Em uma nova versão do chip para EME, uma pequena câmara de reação foi integrada para monitoramento *in vivo* do metabolismo da droga amitriptilina.¹⁴⁸

Nestes trabalhos descritos sobre EME em chip, a etapa de extração foi realizada separadamente, sendo necessária a transferência da amostra pré-concentrada para o sistema de separação e/ou detecção. Porém, uma perspectiva futura é a integração da EME e demais etapas de análises em uma mesmo dispositivo microfluídico. Neste sentido, Seidi *et al.*¹⁴⁹ implementaram a EME em um dispositivo portátil para determinação de íons chumbo (II). Uma bateria de 9 V foi utilizada para aplicar o campo elétrico através de uma membrana líquida de 1-octanol imobilizada nos poros de uma membrana de polipropileno. A presença de iodeto de potássio (KI) na solução acceptora levou à formação do precipitado amarelo de PbI_2 . Usando a câmara de um telefone celular os autores relacionaram a intensidade da cor do precipitado com a concentração de íons chumbo (II) extraídos. Com uma eletroextração de 20 min foi possível alcançar um limite de detecção de 20 ng mL^{-1} e repetibilidades e reprodutibilidades de 3,8-7,0% e 9,8-11,9%, respectivamente.

CONSIDERAÇÕES FINAIS

O desenvolvimento de métodos e técnicas de preparo de amostras continua sendo um assunto de grande relevância devido à necessidade de análises de amostras cada vez mais complexas, bem como em função da alta demanda por determinações seletivas de analitos em concentrações a níveis cada vez menores. Este artigo de revisão demonstrou que o emprego de campo elétrico em procedimentos de preparo de amostras pode contribuir de forma significativa para a redução de tempo e aumento da eficiência de extração de analitos ou remoção de interferentes. Além disso, um dos objetivos dessa revisão é mostrar que esse campo de pesquisa encontra-se em estágio de grande expansão e ainda com muitos desafios para serem superados. Por exemplo, a eletrólise em meio aquoso causa variações de pH ou pode levar a reações de oxirredução dos analitos, comprometendo a eficiência da eletroextração.

Estudos teóricos fundamentais vêm contribuindo para um melhor entendimento do efeito do campo elétrico e de vários outros parâmetros nos processos de extração. A miniaturização dos processos de eletroextração segue uma tendência mundial em química analítica e

traz as conhecidas vantagens, como a maior portabilidade, rapidez e menor consumo de amostras e reagentes. Além disso, a miniaturização pode trazer novos desafios ou soluções para os processos de eletroextração.

Uma evolução do emprego de campo elétrico em preparo de amostras seria o desenvolvimento de estratégias que permitissem aplicações também para analitos eletricamente neutros. Neste sentido, a eletroextração em fase sólida e o emprego de carreadores carregados, como as ciclodextrinas catiônica e aniônica, apresentam um grande potencial para esta finalidade. Finalmente, o crescente número de grupos de pesquisa envolvidos, os avanços obtidos e, o mais importante, as vantagens do auxílio de campo elétrico em preparo de amostras levam-nos a acreditar que em breve surgirão os primeiros dispositivos comerciais para eletroextração. A confirmação desta possibilidade certamente traria uma maior visibilidade para a área, além de levar a novas demandas de desenvolvimento.

AGRADECIMENTOS

Os autores agradecem ao Conselho Nacional de Desenvolvimento Científico e Tecnológico (CNPq, Proc. N° 305318/2012-8 e 140486/2012-7) e à Fundação de Amparo à Pesquisa do Estado de São Paulo (FAPESP, Proc. N° 2013/22485-6, 2011/02477-3) pela concessão de bolsas e projetos de pesquisa.

REFERÊNCIAS

- Pawliszyn, J. Em *Handbook of Solid Phase Microextraction*; Pawliszyn, J.; ed. Elsevier: London, 2012, cap. 1.
- Queiroz, S. C. N.; Collins, C. H.; Jardim, I. C. S. F.; *Quim. Nova* **2001**, *24*, 68.
- Caldas, S. S.; Goncalves, F. F.; Primel, E. G.; Prestes, O. D.; Martins, M. L.; Zanella, R.; *Quim. Nova* **2011**, *34*, 1604.
- Seidi, S.; Yamini, Y.; *Cent. Eur. J. Chem.* **2012**, *10*, 938.
- de Castro, M. D. L.; Priego-Capote, F.; *Talanta* **2007**, *72*, 321.
- Smith, F. E.; Arsenault, E. A.; *Talanta* **1996**, *43*, 1207.
- Chen, Y.; Guo, Z. P.; Wang, X. Y.; Qiu, C. G.; *J. Chromatogr. A* **2008**, *1184*, 191.
- Morales-Cid, G.; Cardenas, S.; Simonet, B. M.; Valcarcel, M.; *TrAC, Trends Anal. Chem.* **2010**, *29*, 158.
- Gjelstad, A.; Pedersen-Bjergaard, S.; *Anal. Methods* **2013**, *5*, 4549.
- Gjelstad, A.; Pedersen-Bjergaard, S.; *Electrophoresis* **2014**, *35*, 2421.
- Yamini, Y.; Seidi, S.; Rezazadeh, M.; *Anal. Chim. Acta* **2014**, *814*, 1.
- Seidi, S.; Yamini, Y.; Rezazadeh, M.; *Talanta* **2015**, *132*, 339.
- Joseph, N. R.; Stadie, W. C.; *J. Biol. Chem.* **1938**, *125*, 795.
- Stichlmair, J.; Schmidt, J.; Proplesch, R.; *Chem. Eng. Sci.* **1992**, *47*, 3015.
- Pedersen-Bjergaard, S.; Rasmussen, K. E.; *J. Chromatogr. A* **2006**, *1109*, 183.
- Carasek, E.; Merib, J.; *Anal. Chim. Acta*, no prelo.
- Strathmann, H.; *Desalination* **2010**, *264*, 268.
- Okamoto, Y.; Hayashi, K.; Kawahara, Y.; Kumamaru, T.; *Bull. Chem. Soc. Jpn.* **1993**, *66*, 1664.
- Steiner, F.; Bohn, P.; *Chromatographia* **2003**, *58*, 59.
- Buscher, B. A. P.; Tjaden, U. R.; van der Greef, J.; *J. Chromatogr. A* **1997**, *788*, 165.
- Haddad, P. R.; Laksana, S.; Simons, R. G.; *J. Chromatogr.* **1993**, *640*, 135.
- Chen, H. M.; Stubbins, A.; Hatcher, P. G.; *Limnol. Oceanogr.: Methods* **2011**, *9*, 582.
- Josefsson, B. O.; *Anal. Chim. Acta* **1970**, *52*, 65.
- Debets, A. J. J.; Kok, W. T.; Hupe, K. P.; Brinkman, U. A. T.; *Chromatographia* **1990**, *30*, 361.
- Okamoto, Y.; Sakamoto, N.; Yamamoto, M.; Kumamaru, T.; *J. Chromatogr.* **1991**, *539*, 221.
- Debets, A. J. J.; Hupe, K. P.; Kok, W. T.; Brinkman, U. A. T.; *J. Chromatogr.* **1992**, *600*, 163.
- Groenewegen, M. G. M.; Vandemerbel, N. C.; Slobodnik, J.; Lingeman, H.; Brinkman, U. A. T.; *Analyst* **1994**, *119*, 1753.
- Novic, M.; Dovzan, A.; Pihlar, B.; Hudnik, V.; *J. Chromatogr. A* **1995**, *704*, 530.
- Haddad, P. R.; Laksana, S.; *J. Chromatogr. A* **1994**, *671*, 131.
- Kamphorst, J. J.; Tjaden, U. R.; van der Heijden, R.; DeGroot, J.; van der Greef, J.; Hankemeier, T.; *Electrophoresis* **2009**, *30*, 2284.
- Buscher, B. A. P.; Hofte, A. J. P.; Tjaden, U. R.; van der Greef, J.; *J. Chromatogr. A* **1997**, *777*, 51.
- Buscher, B. A. P.; Tjaden, U. R.; van der Greef, J.; *J. Chromatogr. A* **1997**, *764*, 135.
- Thi, K. O. D.; Kuban, P.; Kuban, P.; Kiplagat, I. K.; Bocek, P.; *Electrophoresis* **2011**, *32*, 464.
- Cox, J. A.; Carlson, R.; *Anal. Chim. Acta* **1981**, *130*, 313.
- Himata, K.; Warner, C.; Currie, D.; Graves, Q.; Diachenko, G.; *J. AOAC Int.* **2005**, *88*, 794.
- Chon, K.; Lee, Y.; Traber, J.; von Gunten, U.; *Water. Res.* **2013**, *47*, 5381.
- Zhu, A. B.; Chen, B. Y.; Zhang, L.; Westerhoff, P.; *Anal. Chem.* **2015**, *87*, 2353.
- Seip, K. F.; Faizi, M.; Vergel, C.; Gjelstad, A.; Pedersen-Bjergaard, S.; *Anal. Bioanal. Chem.* **2014**, *406*, 2151.
- Huang, C.; Seip, K. F.; Gjelstad, A.; Pedersen-Bjergaard, S.; *J. Pharmaceut. Biomed.* **2015**, *348*, 1127.
- Petersen, N. J.; Foss, S. T.; Jensen, H.; Hansen, S. H.; Skonberg, C.; Snakenborg, D.; Kutter, J. P.; Pedersen-Bjergaard, S.; *Anal. Chem.* **2011**, *83*, 44.
- Gjelstad, A.; Rasmussen, K. E.; Pedersen-Bjergaard, S.; *J. Chromatogr. A* **2007**, *1174*, 104.
- Davarani, S. S. H.; Pourahadi, A.; Nojavan, S.; Banitaba, M. H.; Nasiri-Aghdam, M.; *Anal. Chim. Acta* **2012**, *722*, 55.
- Fotouhi, L.; Yamini, Y.; Molaei, S.; Seidi, S.; *J. Chromatogr. A* **2011**, *1218*, 8581.
- Petersen, J. P.; Asmussen, K. E.; Bjergaard, S. P.; Gjelstad, A.; *Anal. Sci.* **2011**, *27*, 965.
- Davarani, S. S. H.; Morteza-Najarian, A.; Nojavan, S.; Pourahadi, A.; Abbassi, M. B.; *J. Sep. Sci.* **2013**, *36*, 736.
- Payan, M. R.; Lopez, M. A. B.; Torres, R. F.; Navarro, M. V.; Mochon, M. C.; *Talanta* **2011**, *85*, 394.
- Nojavan, S.; Pourahadi, A.; Davarani, S. S. H.; Morteza-Najarian, A.; Abbassi, M. B.; *Anal. Chim. Acta* **2012**, *745*, 45.
- Strieglerova, L.; Kuban, P.; Bocek, P.; *J. Chromatogr. A* **2011**, *1218*, 6248.
- Hasheminasab, K. S.; Fakhari, A. R.; *Anal. Chim. Acta* **2013**, *767*, 75.
- Balchen, M.; Lund, H.; Reubsæet, L.; Pedersen-Bjergaard, S.; *Anal. Chim. Acta* **2012**, *716*, 16.
- Huang, C.; Gjelstad, A.; Pedersen-Bjergaard, S.; *Anal. Chim. Acta* **2015**, *853*, 328.
- Huang, C.; Gjelstad, A.; Pedersen-Bjergaard, S.; *J. Membr. Sci.* **2015**, *481*, 115.
- Liu, Y.; Zhang, X.; Guo, L.; Zhang, Y.; Li, Z.; Wang, Z.; Huang, M.; Yang, C.; Ye, J.; Chu, Q.; *Talanta* **2014**, *128*, 386.
- Safari, M.; Nojavan, S.; Davarani, S. S. H.; Morteza-Najarian, A.; *Anal. Chim. Acta* **2013**, *789*, 58.
- Jamt, R. E. G.; Gjelstad, A.; Eibak, L. E. E.; Øiestad, E. L.; Christophersen, A. S.; Rasmussen, K. E.; Pedersen-Bjergaard, S.; *J. Chromatogr. A* **2012**, *1232*, 27.
- Hasheminasab, K. S.; Fakhari, A. R.; Shahsavani, A.; Ahmar, H.; *J. Chromatogr. A* **2013**, *1285*, 1.

57. Balchen, M.; Halvorsen, T. G.; Reubsaet, L.; Pedersen-Bjergaard, S.; *J. Chromatogr. A* **2009**, *1216*, 6900.
58. Davarani, S. S. H.; Najarian, A. M.; Nojavan, S.; Tabatabaei, M. A.; *Anal. Chim. Acta* **2012**, *725*, 51.
59. Huang, C.; Eibak, L. E. E.; Gjelstad, A.; Shen, X.; Trones, R.; Jensen, H.; Pedersen-Bjergaard, S.; *J. Chromatogr. A* **2014**, *1326*, 7.
60. Hasheminasab, K. S.; Fakhari, A. R.; *J. Chromatogr. A* **2015**, *1378*, 1.
61. Basheer, C.; Lee, J.; Pedersen-Bjergaard, S.; Rasmussen, K. E.; Lee, H. K.; *J. Chromatogr. A* **2010**, *1217*, 6661.
62. Eibak, L. E. E.; Rasmussen, K. E.; Øiestad, E. L.; Pedersen-Bjergaard, S.; Gjelstad, A.; *Anal. Chim. Acta* **2014**, *828*, 48.
63. Ramos-payán, M.; Fernández-torres, R.; Pérez-bernal, J. L.; Callejón-mochón, M.; Bello-lópez, M. Á.; *Anal. Chim. Acta* **2014**, *849*, 7.
64. Hidalgo, C. R.; Ramos-Payán, M.; Ocaña-González, J. A.; Martín-Valero, M. J.; Bello-López, M. Á.; *Anal. Bioanal. Chem.* **2014**, *407*, 1519.
65. Hasheminasab, K. S.; Fakhari, A. R.; Koruni, M. H.; *J. Sep. Sci.* **2014**, *37*, 85.
66. Sun, J.-n.; Chen, J.; Shi, Y.-p.; *J. Chromatogr. A* **2014**, *1352*, 1.
67. Rezazadeh, M.; Yamini, Y.; Seidi, S.; Esrafil, A.; *J. Chromatogr. A* **2012**, *1262*, 214.
68. Rezazadeh, M.; Yamini, Y.; Seidi, S.; Aghaei, A.; *Talanta* **2015**, *136*, 190.
69. Khajeh, M.; Pedersen-Bjergaard, S.; Barkhordar, A.; Bohlooli, M.; *Spectrochim. Acta, Part A* **2015**, *137*, 328.
70. Asl, Y. A.; Yamini, Y.; Rezazadeh, M.; Seidi, S.; *Anal. Methods* **2015**, *7*, 197.
71. Šlampová, A.; Kubáň, P.; Boček, P.; *Electrophoresis* **2014**, *35*, 3317.
72. Šlampová, A.; Kubáň, P.; Boček, P.; *Electrophoresis* **2014**, *35*, 2429.
73. Yamini, Y.; Pourali, A.; Seidi, S.; Rezazadeh, M.; *Anal. Methods* **2014**, *6*, 5554.
74. Arjomandi-Behzad, L.; Yamini, Y.; Rezazadeh, M.; *Talanta* **2014**, *126*, 73.
75. Seip, K. F.; Jensen, H.; Kieu, T. E.; Gjelstad, A.; Pedersen-Bjergaard, S.; *J. Chromatogr. A* **2014**, *1347*, 1.
76. Ahmar, H.; Tabani, H.; Hosseini Koruni, M.; Davarani, S. S. H.; Fakhari, A. R.; *Biosens. Bioelectron.* **2014**, *54*, 189.
77. Fakhari, A. R.; Koruni, M. H.; Ahmar, H.; Shahsavani, A.; Movahed, S. K.; *Electroanalysis* **2014**, *26*, 521.
78. Dugstad, H. B.; Petersen, N. J.; Jensen, H.; Gabel-Jensen, C.; Honoré Hansen, S.; Pedersen-Bjergaard, S.; *Anal. Bioanal. Chem.* **2014**, *406*, 421.
79. Eibak, L. E. E.; Parmer, M. P.; Rasmussen, K. E.; Pedersen-Bjergaard, S.; Gjelstad, A.; *Anal. Bioanal. Chem.* **2014**, *406*, 431.
80. Marando, M. A.; Clark, W. M.; *Sep. Sci. Technol.* **1993**, *28*, 1561.
81. Clark, W. M.; *CHEMTECH* **1992**, *22*, 425.
82. Bailes, P. J.; *Ind. Eng. Chem. Process Des. Dev.* **1981**, *20*, 564.
83. Austin, L. J.; Banczyk, L.; Sawistowski, H.; *Chem. Eng. Sci.* **1971**, *26*, 2120.
84. Hahn, T.; Münchow, G.; Hardt, S.; *J. Phys.: Condens. Matter* **2011**, *23*, 279502.
85. He, W.; Bazrd, M. H. I.; *Can. J. Chem. Eng.* **1993**, *71*, 366.
86. Luo, G. S.; Jiang, W. B.; Lu, Y. C.; Zhu, S. L.; Dai, Y. Y.; *Chem. Eng. J.* **1999**, *73*, 137.
87. Pan, S.; Luo, G. S.; Liu, J. G.; Wang, J. D.; *Sep. Sci. Technol.* **2003**, *38*, 3731.
88. Zhai, S. L.; Luo, G. S.; Liu, J. G.; *Chem. Eng. J.* **2001**, *83*, 55.
89. Campos, C. D. M.; Park, J. K.; Neuzil, P.; da Silva, J. A. F.; Manz, A.; *Rsc. Adv.* **2014**, *4*, 49485.
90. Willauer, H. D.; Huddleston, J. G.; Rogers, R. D.; *Ind. Eng. Chem. Res.* **2002**, *41*, 1892.
91. Rosa, P. A. J.; Ferreira, I. F.; Azevedo, A. M.; Aires-Barros, M. R.; *J. Chromatogr. A* **2010**, *1217*, 2296.
92. Xie, X.; Wang, Y.; Han, J.; Yan, Y.; *Anal. Chim. Acta* **2011**, *687*, 61.
93. Simeone, M.; Alfani, A.; Guido, S.; *Food Hydrocolloids* **2004**, *18*, 463.
94. Babu, B. R.; Rastogi, N. K.; Raghavarao, K. S. M. S.; *Chem. Eng. Process.* **2008**, *47*, 83.
95. Zhai, S. L.; Luo, G. S.; Liu, J. G.; *Sep. Purif. Technol.* **2001**, *21*, 197.
96. Münchow, G.; Hardt, S.; Kutter, J. P.; Drese, K. S.; *Lab Chip* **2007**, *7*, 98.
97. Ferreira, L.; Madeira, P. P.; Mikheeva, L.; Uversky, V. N.; Zaslavsky, B.; *Biochim. Biophys. Acta* **2013**, *1834*, 2859.
98. Weatherley, L. R.; *Heat Recovery Syst. CHP* **1993**, *13*, 515.
99. Scott, T. C.; Wham, R. M.; *Ind. Eng. Chem. Res.* **1989**, *28*, 94.
100. Glitzenstein, A.; Tamir, A.; Oren, Y.; *Can. J. Chem. Eng.* **1995**, *73*, 95.
101. Theos, C. W.; Clark, W. M.; *Appl. Biochem. Biotechnol.* **1995**, *54*, 143.
102. van der Vlis, E.; Mazereeuw, M.; Tjaden, U. R.; Irth, H.; van der Greef, J.; *J. Chromatogr. A* **1994**, *687*, 333.
103. van der Vlis, E.; Mazereeuw, M.; Tjaden, U. R.; Irth, H.; van der Greef, J.; *J. Chromatogr. A* **1995**, *712*, 227.
104. van der Vlis, E.; Mazereeuw, M.; Tjaden, U. R.; Irth, H.; van der Greef, J.; *J. Chromatogr. A* **1996**, *741*, 13.
105. Lindenburch, P. W.; Seitzinger, R.; Tempels, F. W. A.; Tjaden, U. R.; van der Greef, J.; Hankemeier, T.; *Electrophoresis* **2010**, *31*, 3903.
106. Lindenburch, P. W.; Tjaden, U. R.; van der Greef, J.; Hankemeier, T.; *Electrophoresis* **2012**, *33*, 2987.
107. Lindenburch, P. W.; Ramautar, R.; Hankemeier, T.; *Bioanalysis* **2013**, *5*, 2785.
108. Lindenburch, P. W.; Tempels, F. W. A.; Tjaden, U. R.; van der Greef, J.; Hankemeier, T.; *J. Chromatogr. A* **2012**, *1249*, 17.
109. Lanças, F. M.; *Extração em Fase Sólida (SPE)*; RiMa: São Carlos, 2004.
110. Orlando, R. M.; *Tese de Doutorado*, Universidade Estadual de Campinas, Brasil, 2011.
111. Orlando, R. M.; Rath, S.; Rohwedder, J. J. R.; *Talanta* **2013**, *116*, 39.
112. Orlando, R. M.; Rohwedder, J. J. R.; Rath, S.; *Chromatographia* **2014**, *77*, 133.
113. Tavares, M. F. M.; *Quim. Nova* **1996**, *19*, 173.
114. Nischang, I.; Spannmann, K.; Tallarek, U.; *Anal. Chem.* **2006**, *78*, 3601.
115. Snyder, L. R.; Kirkland, J. J.; Glajch, J. L.; *Practical HPLC method development*; 2nd ed., Wiley: New York, 1997.
116. Orlando, R. M.; Rath, S. *Br PI 0703755-4*, **2007**.
117. Morales-Cid, G.; Simonet, B. M.; Cardenas, S.; Valcarcel, M.; *Electrophoresis* **2008**, *29*, 2033.
118. Ribeiro, C. C.; *Tese de Doutorado*, Universidade Estadual de Campinas, Brasil, 2014.
119. Orlando, R. M.; Maniero, L.; Rath, S. *Br PI 102014 024585-5*, **2014**.
120. Manz, A.; Graber, N.; Widmer, H. M.; *Sens. Actuators, B* **1990**, *1*, 244.
121. Whitesides, G. M.; *Nature* **2006**, *442*, 368.
122. Whitesides, G. M.; *Lab Chip* **2011**, *11*, 191.
123. Tabeling, P.; *Curr. Opin. Biotechnol.* **2014**, *25*, 129.
124. Sinton, D.; *Lab Chip* **2014**, *14*, 3127.
125. Temiz, Y.; Lovchik, R. D.; Kaigala, G. V.; Delamarche, E.; *Microelectron. Eng.* **2015**, *132*, 156.
126. Rios, A.; Zougagh, M.; Avila, M.; *Anal. Chim. Acta* **2012**, *740*, 1.
127. Rios, A.; Zougagh, M.; *TrAC, Trends Anal. Chem.* **2013**, *43*, 174.
128. Coltro, W. K. T.; Cheng, C. M.; Carrilho, E.; de Jesus, D. P.; *Electrophoresis* **2014**, *35*, 2309.
129. Coltro, W. K. T.; Piccin, E.; Carrilho, E.; de Jesus, D. P.; Fracassi da Silva, J. A.; Torres da Silva, H. D.; do Lago, C. L.; *Quim. Nova* **2007**, *30*, 1986.
130. Tabeling, P.; *Introduction to Microfluidics*; Oxford Press: New York, 2005.
131. Oleschuk, R. D.; Shultz-Lockyear, L. L.; Ning, Y.; Harrison, D. J.; *Anal. Chem.* **2000**, *72*, 585.
132. Kim, Y.; Cha, M.; Choi, Y.; Joo, H.; Lee, J.; *Chem. Phys. Lett.* **2013**, *561*, 63.

133. Ren, K. N.; Zhou, J. H.; Wu, H. K.; *Acc. Chem. Res.* **2013**, *46*, 2396.
134. Becker, H.; Gartner, C.; *Anal. Bioanal. Chem.* **2008**, *390*, 89.
135. Lee, J. N.; Park, C.; Whitesides, G. M.; *Anal. Chem.* **2003**, *75*, 6544.
136. Ramsey, J. D.; Collins, G. E.; *Anal. Chem.* **2005**, *77*, 6664.
137. Kutter, J. r. P.; Jacobson, S. C.; Ramsey, J. M.; *J. Microcolumn Sep.* **2000**, *12*, 93.
138. Hahn, T.; Münchow, G.; Hardt, S.; *J. Phys. Condens. Matter* **2011**, *23*, 184107.
139. Hahn, T.; Hardt, S.; *Soft Matter* **2011**, *7*, 6320.
140. Hardt, S.; Hahn, T.; *Lab Chip* **2012**, *12*, 434.
141. Kerby, M. B.; Spaid, M.; Wu, S.; Parce, J. W.; Chien, R.-L.; *Anal. Chem.* **2002**, *74*, 5175.
142. Shin, D. H.; Kim, J.-E.; Shim, H. C.; Song, J.-W.; Yoon, J.-H.; Kim, J.; Jeong, S.; Kang, J.; Baik, S.; Han, C.-S.; *Nano Lett.* **2008**, *8*, 4380.
143. Münchow, G.; Hardt, S.; Kutter, J. P.; Drese, K. S.; *JALA* **2006**, *11*, 368.
144. Schoonen, J. W.; van Duinen, V.; Oedit, A.; Vulto, P.; Hankemeier, T.; Lindenburg, P. W.; *Anal. Chem.* **2014**, *86*, 8048.
145. Kubáň, P.; Boček, P.; *J. Chromatogr. A* **2012**, *1234*, 2.
146. Petersen, N. J.; Jensen, H.; Hansen, S. H.; Foss, S. T.; Snakenborg, D.; Pedersen-Bjergaard, S.; *Microfluid. Nanofluid.* **2010**, *9*, 881.
147. Petersen, N. J.; Foss, S. T.; Jensen, H.; Hansen, S. H.; Skonberg, C.; Snakenborg, D.; Kutter, J. P.; Pedersen-Bjergaard, S.; *Anal. Chem.* **2011**, *83*, 44.
148. Petersen, N. J.; Pedersen, J. S.; Poulsen, N. N.; Jensen, H.; Skonberg, C.; Hansen, S. H.; Pedersen-Bjergaard, S.; *Analyst* **2012**, *137*, 3321.
149. Seidi, S.; Rezazadeh, M.; Yamini, Y.; Zamani, N.; Esmaili, S.; *Analyst* **2014**, *139*, 5531.