



沪制 01120046 号

INSTRUCTION MANUAL

MODEL LC2000 LIQUID CHROMATOGRAPHY SYSTEM

LC2000 液相色谱仪

使用说明书

请认真阅读并妥善保管本使用说明书。

在操作使用仪器之前，请认真阅读本使用说明书，充分理解与安全有关的注意事项。

为了让本使用说明书在需要时进行参照，请保管在方便取用的就近场所。

上海天美科学仪器有限公司

TECHCOMP

目 录

前言 6

产品的保修 7

安装、迁移和售后服务 8

其他注意事项 9



通用的安全指导 10



通用的安全指导（续） 11

1 安 装 12

 1.1 安装要求 13

 1.2 环境要求 13

 1.3 电源要求 14

 1.4 拆箱及清点附件 15

 1.5 仪器安装 15

 1.5.1 支架部件安装 15

 1.5.2 仪器放置 16

 1.5.3 连接 16

 1.5.4 电源线及信号连接 16

 1.5.5 液体管路的连接 17

2 操作及验收 23

 2.1 基本操作 23

 2.1.1 紫外检测器的操作 23

 2.1.2 输液泵的操作 23

 2.2 LC2000 系统技术指标 25

 2.2.1 LC2030 紫外可见检测器技术指标 25

 2.2.2 LC2130 输液泵技术指标 26

 2.3 系统性能和技术参数的验收 27

 2.3.1 检测器性能检查 27

 2.3.2 输液泵的性能检查 29

3 紫外检测器 31

 3.1 键盘功能及信号输出 31

 3.1.1 键盘功能 31

3.2	信号输出端口.....	32
3.3	工作原理.....	32
3.4	操作.....	33
3.4.1	操作注意事项.....	33
3.4.2	开机初始化.....	33
3.5	工作模式.....	34
3.5.1	参数设置模式.....	34
3.5.2	波长程序（波长扫描）	35
3.5.3	时间程序（波长时间程序）	42
3.5.4	检查程序.....	45
4	输液泵	49
4.1	概述.....	49
4.1.1	前面板介绍.....	49
4.1.2	后面板.....	50
4.1.3	屏幕显示.....	51
4.1.4	数字值的输入方式.....	51
4.2	仪器键盘.....	53
4.3	基本操作.....	56
4.3.1	恒流工作模式.....	56
4.4	测量操作.....	60
4.5	基本操作.....	60
4.6	分析操作.....	61
4.6.1	新建一个分析程序.....	61
4.6.2	梯度模式.....	66
4.6.3	泵模式设置.....	66
4.6.4	手工操作.....	69
4.7	Utility 工能的设定.....	69
4.7.1	压力零点调节.....	70
4.7.2	泵电机控制方法.....	71
4.7.3	清洗流速的设定.....	72
4.7.4	流量校准.....	73
4.7.5	压力校准.....	74
4.7.6	压力单位的设定.....	75
4.7.7	设置色谱柱冲洗冲洗程序	76
4.7.8	泵的自动停止及色谱柱自动冲洗	77
4.7.9	设定漏液传感器.....	78
4.7.10	键盘锁定.....	78
5	使用液相色谱注意事项	80
5.1	流动相的选择和操作注意事项	80
5.2	不宜使用的流动相.....	81
5.3	作为流动相可能受到限制的试剂	82
5.4	有机溶剂的特性表.....	82

5.5	有机溶剂的吸收光谱.....	84
5.6	流动相的处理.....	85
5.6.1	流动相的在使用前要除去气泡.....	85
5.6.2	给流动相除气.....	85
5.6.3	使用超声波除气(当流动相是有机溶剂时).....	85
5.6.4	通过减压来去除气泡.....	86
5.7	除去流动相的微小颗粒(过滤)	87
5.8	样品的处理.....	89
6	维护与故障处理	90
6.1	紫外检测器的日常维护与简单维修.....	90
6.1.1	流通池的清洗.....	90
6.1.2	流通池的保养.....	90
6.1.3	氘灯更换方法.....	91
6.1.4	检测保险丝更换方法.....	94
6.2	输液泵的维护.....	95
6.2.1	定期维护.....	95
6.2.2	更换泵密封.....	97
6.2.3	更换排放阀的密封	98
6.2.4	清洗流路过滤器.....	99
6.2.5	清洗溶剂过滤器.....	100
6.2.6	清洗单向阀	101
6.2.7	泵单向阀的部件更换.....	104
7	易耗件及备品备件	106
7.1	紫外可见检测器备件表.....	106
7.2	输液泵.....	107
7.2.1	易耗件和备件.....	107
7.2.2	流路中的管道部件.....	108

前言

LC2000 液相色谱系统专为具有化学分析基本知识的人设计使用。采用任何不适当的方法使用分析仪器、化学品或样品会导致分析数据的错误，并可能引起不安全事件。
在操作之前，要仔细阅读本说明书以便熟悉仪器，正确操作。

LC2000 液相色谱仪主要由以下单元组成：

- LC2130 输液泵（基本型号不具备梯度洗脱功能，可选配 4 元梯度单元）
- 7725i 手动进样器
- 色谱柱
- LC2030 紫外可见检测器
- 其他必需的附件

为了能正确地使用本系统仪器，请认真阅读每个单元的说明书并熟悉它。

产品的保修

如果按照这本说明书和下面给定条件的规定操作，由于材料和工艺的引起的仪器故障，本产品的免费保修期限为一年。如果不是按照本说明书的规定而引起的仪器故障不属保修范围。

(1) 保修范围

由于设计和工艺所造成的任何部件缺陷造成的故障，在保修期内将给维修、调整或更换，均为免费。

(2) 保修期限

从最新安装时效起，保修一年。

(3) 注意，下列情况排除在保修范围之内：

- (a) 没有按照本说明书所规定的安装必备条件安装所引起的失败。
- (b) 没有按照本说明书所规定电源电压、频率引起的失败。
- (c) 由于试剂、气体、或空气含杂质引起管道腐蚀或变质所引起的失败。
- (d) 由于高腐蚀的大气中气体引起电路腐蚀和光学元件变坏引起的失败。
- (e) 由于用户不适当地操作维护所引起的失败。
- (f) 由于未经过制造商批准或维修代理同意而进行维护或修理所造成的失败。
- (g) 由于在初始安装后的挪位或运输中所造成的失败。
- (h) 未经过制造商批准去拆卸，修改或挪位引起的失败。
- (i) 由于天灾，包括火灾、地震、暴风雨、洪水、闪电、社会动荡、暴乱、犯罪、起义、战争、放射性、有害物质污染所引起的失败。
- (j) 由于计算机病毒引起硬件失效，系统软件、应用软件、数据或硬盘损坏而引起的失败。
- (k) 由于用户修改或未经制造商批准进行转卖引起的失效。
- (l) 消耗品和超过寿命期部件。

(4) 保修卡

保修卡将不会补发，把它放在安全的地方。

安装、迁移和售后服务

- (1) 为了确保仪器的安全和正确使用，用户不应试图自行安装这台仪器，它的安装必须由制造商有资格的技术人员或者由制造商批准的维修代理人员执行。
- (2) 在安装这台仪器之前，用户必须根据这本说明书提供必要的安装条件。
- (3) 当这台仪器在安装后确实需要移动位置时，请通知制造商在当地的销售代理或维修部。
- (4) 仪器的售后服务请与当地的销售代理或维修代理联系。
- (5) 在过了保修期之后，为了维修仪器，可以签订一个维护和服务合同。

其他注意事项

化学品和样品的处理

- (1) 用户在处理、保存或丢弃化学品或样品时，要严格遵守有关法律和规则。
- (2) 试剂、标准液和质控样品在处理、储藏和丢弃时，要按照各自的供应商的要求去做。

这本说明书的注意事项

- (1) 由于产品的改进，本说明书的内容可能有改变，这方面的信息不予通知。
- (2) 本手册的版权上海天美科学仪器有限公司所有。
- (3) 这本手册中的任何部分，不经上海天美科学仪器公司书面许可，不得以任何形式或任何方式去复制或转送。



通用的安全指导

使用的注意事项：

- 在使用这台仪器之前，要仔细地阅读仪器手册，以便扎实理解它的功能和操作。
- 把这本说明书放在手边，以便随时参阅。
- 遵照仪器说明书所描述的操作程序和使用说明。
- 理解和遵照本手册中给定的安全指令。
- 遵照本手册中的安全概要及其指令，否则会导致错误的分析数据和人身伤害。
- 本手册没有描述的任何操作或动作都不能执行。
- 不要修改仪器、不要使用和替换非原装的部件，不要除去保护器件，否则是很危险的。
- 不要执行本说明书没有描述的任何操作和动作。当有疑问时，请与当地的天美公司销售代理或维修部联系。
- 当使用化学品进行分析操作时，房间要提供良好的通风，否则会危及你的健康。
- 请注意，本说明书上的危险警告或产品上的警示标签不可能包括所有情况，所以它不可预先预报和评价所有的情况，要警惕并用你的常识来判断。
- 要遵守以上所有说明，否则会导致错误的分析数据或人身伤害。



通用的安全指导 (续)

在使用中要小心

当出现不平常的情况时(例如异常声响，不正常气味，散发烟雾和气体泄漏)请立即拔掉电源线，以关闭仪器电源，注意预防这种情况，并和当地的天美公司销售代理或维修部联系。

安装、维护和移机的注意事项

- (1) 在仪器交付时，用户不得试图安装仪器，为了确保安全和正确地使用仪器，安装必须由天美公司有资格的技术人员执行或者由天美公司批准的维修代理执行。
- (2) 在安装期间，用户可请求检查，所有承诺的条款，如果有某项缺少或损坏了，或者您有某些问题，你可以与当地的天美公司销售代理联系。
- (3) 如果没有装备标准附件就操作仪器，可能出现错误导致不安全的条件，在这种情况下，遵照有资格的技术人员的指示。
- (4) 用户执行维护的项目，仅仅是这本说明书中所描述的内容。用户在执行维护之前应当完全理解其中的内容。如果说明书中没有描述的内容，用户应当避免任何维护行为。否则会导致仪器损坏或造成人员伤害。
- (5) 仪器安装之后，就要避免移动。移动或类似行为会导致精确调整好的功能（光谱系统）失常。

1 安 装

重的仪器



告 戒

重的仪器

LC2030 紫外可见监测器重量为 22kg、LC2130 输液泵重量为 15kg，在搬运时要注意不要掉落，要牢牢把住仪器的前部和后部。

安装前的准备

警告

仪器的安装应当由有资格的技术人员执行，他们是天美公司的技术人员或由他们指定的维修代理，在安装仪器之前，用户要参照这本手册，做必要的准备。

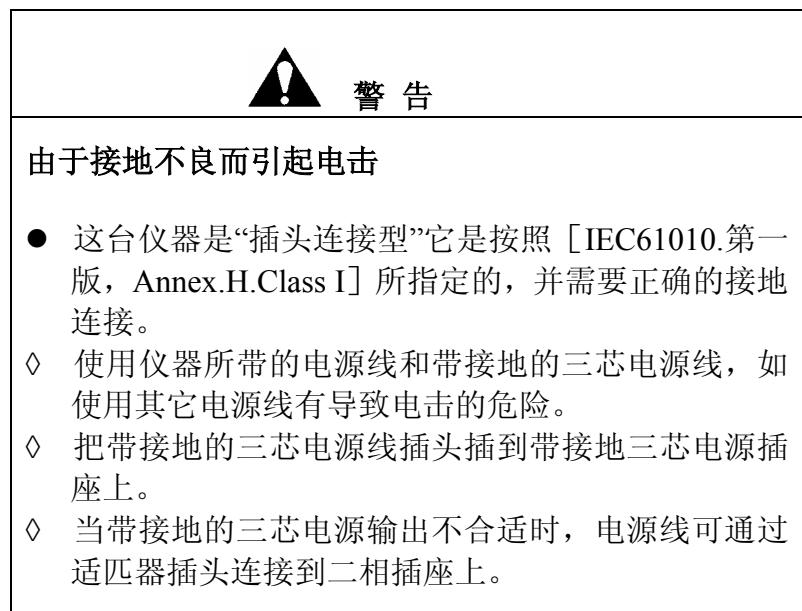
当仪器在安装交付使用后，要挪动位置的请通知当地的天美公司销售代理或维修部门。

1.1 安装要求

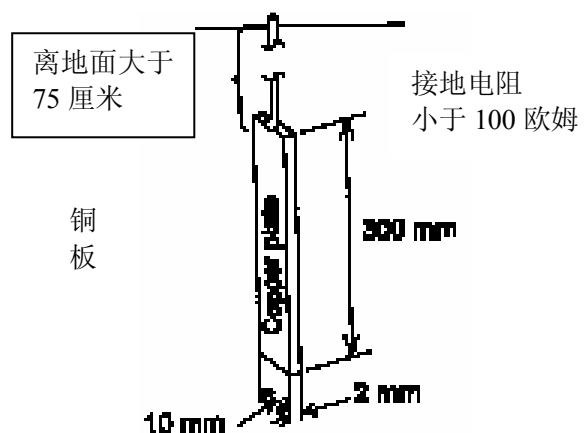
1.1.1 环境要求

- (1) 操作时的环境温度: 4 至 35°C
- (2) 在操作期间, 温度的变化应尽可能小。要足够的小心, 防止露珠形成。
- (3) 操作时的环境湿度: 45 至 85% 相对湿度
- (4) 大气
 - (a) 通风良好。
 - (b) 没有酸性或碱性气体, 这些气体会腐蚀金属。
 - (c) 没有溶剂蒸汽(例如苯, 稀释剂), 它们会影响仪器的漆层。
- (5) 为了安装这台仪器, 请提供至少为 640(宽)×550(深)mm 的空间, 准备一个坚固的水平的桌子或台子, 它们能支持负荷至少为 150kg, 在仪器的后部至少留有 100mm 的净空间。
- (6) 其他要求
 - (a) 仪器不要直接暴露在阳光下, 否则会导致仪器的性能恶化或使仪器变色。避免把仪器安装在室内的窗口处。
 - (b) 不要把仪器直接放在通风处。
 - (c) 避免强烈振动和晃动。
 - (d) 仪器要远离热源, 例如气体燃烧炉, 电加热器或烤箱。
 - (e) 仪器要远离磁源, 例如电焊机, 高频电炉或变压器。
 - (f) 避免灰尘和泥土, 因为灰尘和泥土的污染会使仪器的性能恶化。
 - (g) 电源不能有突然的波动, 分析数据时会产生噪声。
 - (h) 不要把该仪器和没有噪声抑制电路的电子装置(例如搅拌器、振荡器)连在一个电源上。

1.1.2 电源要求



- (1) 电源电压: 100 至 240 伏交流
波动.....在额定电压的±10%之内。
- (2) 频率: 50 至 60HZ
波动.....在额定频率的±0.5HZ 之内。
- (3) 功率: 500 伏安或更大
- (4) 接地: 执行正确的接地



(图 1-1) 地线安装及连接要求方法

1.2 拆箱及清点附件

拆箱

小心地拆开纸箱，取出主机及其标准附件，把它们放在坚固、水平的桌子上或台子上。

清点附件

拆箱之后，按照装箱单及每个组成部分的附件清单的规定，检查附件是否符合出厂标准。

按 LC2000 的系统装箱单清点系统附件和部件是否齐全

注意： 仪器的安装应当由天美公司有资格的技术人员或者由他们批准的维修代理执行。
在安装这台仪器之前，用户应当根据这本说明书，做好安装必要条件的充分准备。
当最初安装好仪器后，仪器需要挪地方时，请通知当地的天美公司当地销售代表或维修站。

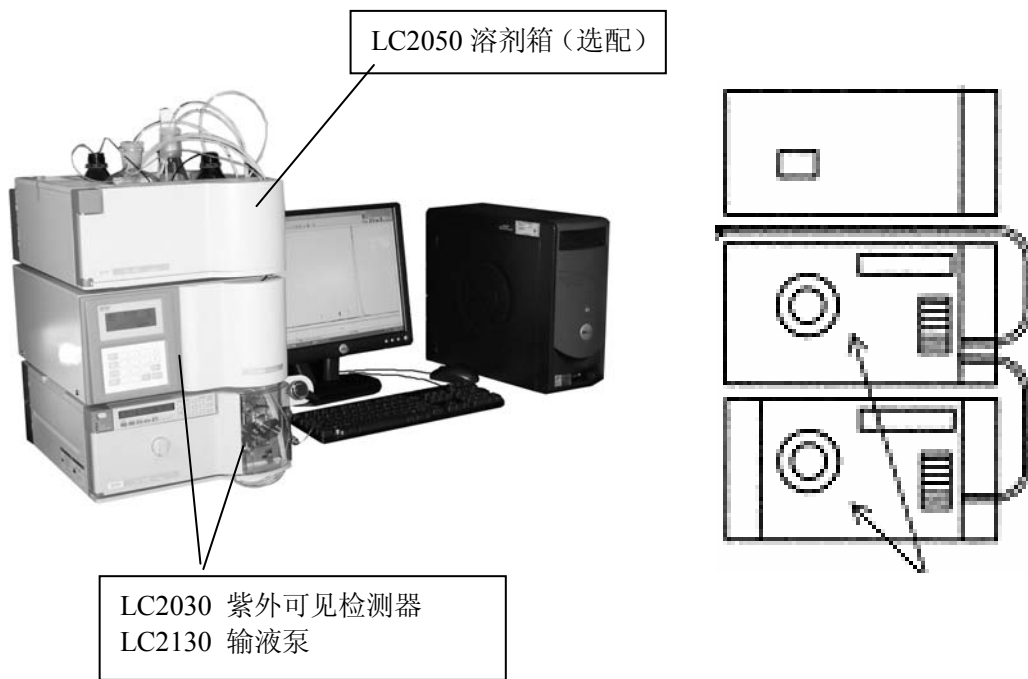
1.3 仪器安装

1.3.1 支架部件安装

- (1) 将系统附件中的进样架部件用螺丝固定在 LC2130 泵底部的 3 个螺丝孔上
- (2) 将进样器架和柱架部件安装在进样架部件上
- (3) 将进样阀安装在进样阀部件上
- (4) 将色谱柱安装在柱架上

1.3.2 仪器放置

将输液泵、检测器、溶剂箱按下图所示方法叠放在稳固的工作桌面上



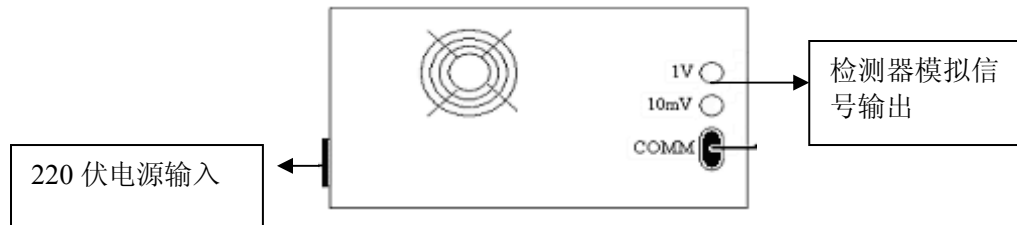
(图 1-2) LC2000 放置位置示意图

1.4 连接

1.4.1 电源线及信号连接

(1) LC2030 紫外检测器电源线及信号连接

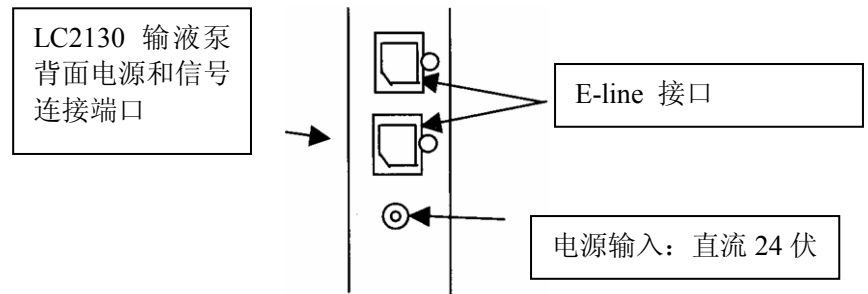
- (a) 将电源线插入检测器电源输入端，并与市电连接
- (b) 将信号线插入检测器模拟信号输出端，并与 T2000P 工作站信号输入线连接



(图 1-3) LC2030 检测器背面信号连接示意图

(2) LC2130 输液泵电源线连接

- 将 LC2130 输液泵背面右面的保护罩拆下
- 将电源适配器的输出插入泵背面的电源输入端，并将电源适配器与市电连接



(图 1-3) LC2130 泵背面信号连接示意图

1.4.2 液体管路的连接

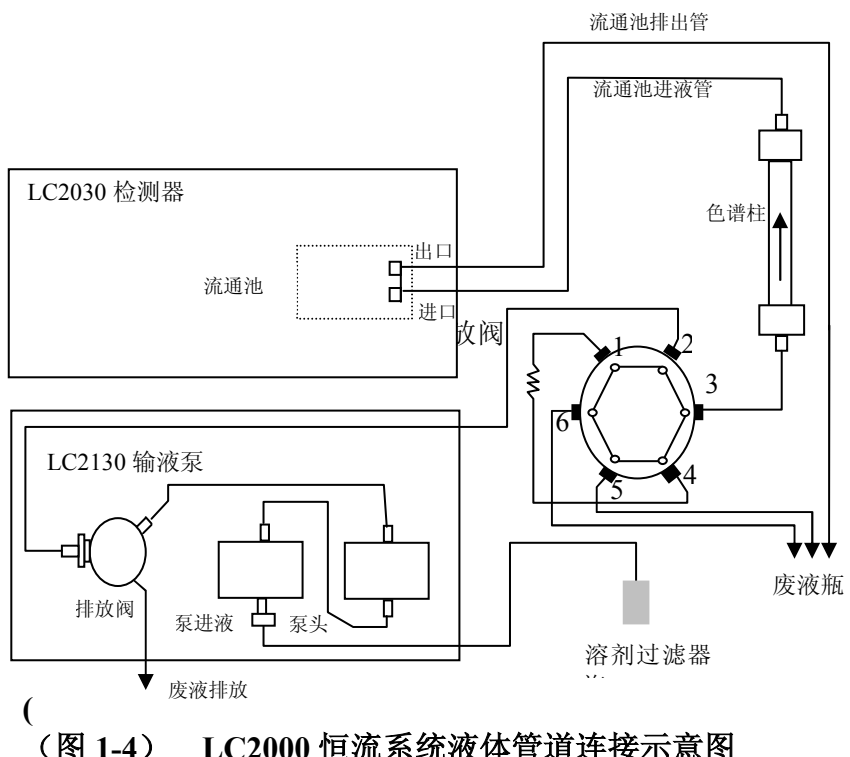
1.4.2.1 恒流系统

- 将泵的进液管 (P/N 810-1298) 连接到泵的进液口，将装有过滤器的一端置于处理好的流动相瓶中
- 取出泵附件中的不锈钢管附件 (P/N 810-1280), 截取合适长度, 用泵附件中的接头 (P/N M790019) 和密封圈 (P/N L329109) 将管道一段固定于泵的排放阀输出端, 另一端用 7725i 进样器的附件中的接头和密封圈固定在 7725i 进样器的

2号端口

- (3) 取出 LC2000 系统附件中的不锈钢管 (P/N 43-04-0047) 截取合适长度, 用 7725i 进样器附件中的接头和密封圈将管道的一端与进样器的 3 号口连接, 用泵附件中的接头 (P/N M790019) 和密封圈 (P/N L329109) 将管道另一端与色谱柱的入口连接
- (4) 将排放阀废液管 (P/N 810-1352) 安装于排放阀的废液排出口, 另一端置入废液瓶中
- (5) 将检测器的输入管道用附件中的 PEEK 接头于色谱柱的出口连接

注: 在安装连接管道时, 必须注意管道走向合理, 尽量借用泵和检测器的管道通路, 应将溶剂瓶和废液瓶尽量放置在较高的位置 (最好至于系统顶端)

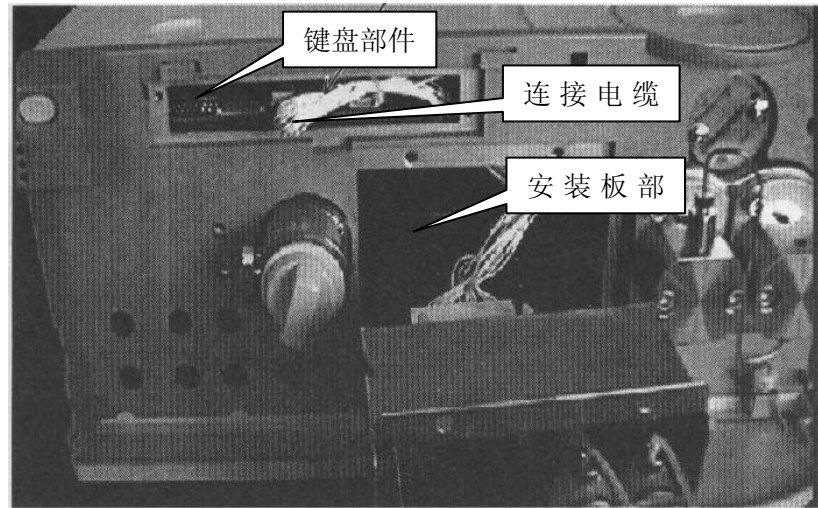


1.4.2.2 四元梯度系统

(1) 安装 4 元梯度组件

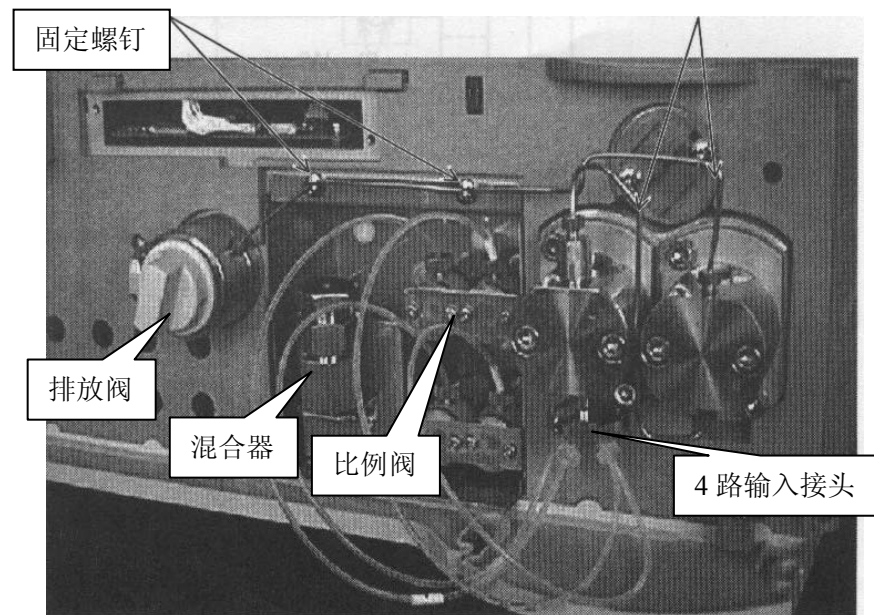
(a) 打开泵的前门，拆下键盘部件和安装板

(b) 将电缆线的插座与崩控制板连接



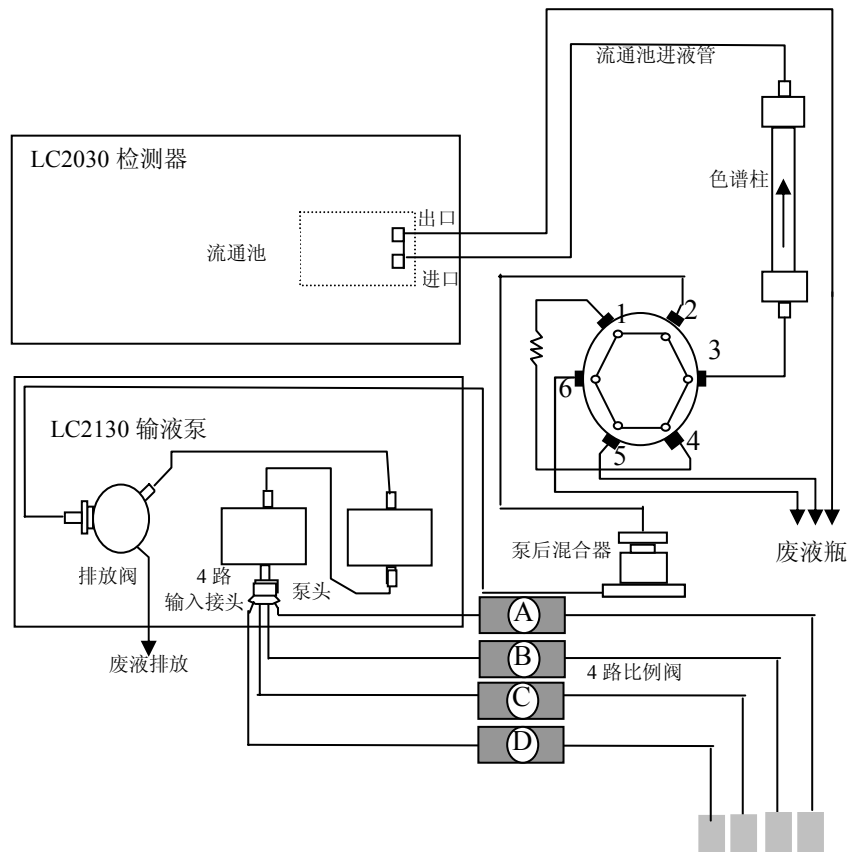
(图 1-4) LC2130 梯度装置信号连接示意图

(c) 固定 4 元梯度组件并将键盘部件重新安装



(2) 连接管道

- (a) 将 4 根泵进液管 (P/N 810-1298) 连接比例阀的输入端 (安装入的位置分别贴上 A、B、C、D 标签), 比例阀的输出管连接到 4 路输入接头, 再将 4 路输入接头装在泵进液口, 将装有过滤器的一端置于处理好的流动相瓶中



(图 1-6) LC2000 梯度系统管道连接件意图

- (b) 用 4 元梯度单元附件中的连接管连接排放阀和混合器, 取出泵附件中的不锈钢管附件 (P/N 810-1280), 截取合适长度, 用泵附件中的接头 (P/N M790019) 和密封圈 (P/N L329109) 将管道一端固定于混合器的输出端, 另一端用 7725i 进样器附件中的接头和密封圈固定在 7725i 进样器的 2 号端口

- (c) 取出 LC2000 系统附件中的不锈钢管 (P/N 43-04-0047) 截取合适长度, 用 7725i 进样器附

件中的接头和密封圈将管道的一端与进样器的 3 号口连接,用泵附件中的接头(P/N M790019)和密封圈(P/N L329109)将管道另一端与色谱柱的入口连接

- (d) 将排放阀的废液管(P/N 810-1352)安装于排放阀的废液口,另一端置入废液瓶中
- (e) 将检测器的输入管道用附件中的 PEEK 接头于色谱柱的出口连接

注: 在安装连接管道时,必须注意管道走向合理,尽量借用泵和检测器的管道通路,应将溶剂瓶和废液瓶尽量放置在较高的位置(最好至于系统顶端)

2 操作及验收

2.1 基本操作

2.1.1 紫外检测器的操作

- (1) 扳动电源开关开机。在一声短促的蜂鸣后，仪器运行初始化程序，并在显示屏上显示滤光片初始化、开启氘灯和波长初始化等程序信息。
- (2) 初始化进程结束后，检测器将自动进入定波长运行程序，由于在出厂时检测器最后的检验采用 254nm 波长，所以在用户现成的第一开机时工作波长是在 254nm.
- (3) 如果运行中出现错误，程序将会中止，显示屏上会显示错误信息。

2.1.2 输液泵的操作

2.1.2.1 设定泵的恒流模式

- (1) 同时按住[POWER]和[(SETUP) UTLTY]时，直到泵的模式设定版面出现。

SETUP:	PUMP A	MODE LOW	CONTRAST 4	S.NO. 02AB-111
--------	-----------	-------------	---------------	-------------------

- (2) 按[ENT]键，进入设置程序

SETUP 1	ITEMS(PUMP=1.CONTRAST=2)
------------	--------------------------

- (3) 按[1] 再按[ENT]键，出现以下界面：进入泵的流量模式设置界面

PUMP 1	(A=1 , B=2)
-----------	-------------

按[1] 再按[ENT]键，出现以

GR 4	MODE (LOW=1, HIGH=2, V.HIGH=3, FLOW=4)
---------	--

(4)按[4]再按[ENT]出现以下界面，选择恒流模式

SETUP:	PUMP A	MODE FLOW	CONTRAST 4	S.NO. 02AB-111
--------	-----------	--------------	---------------	-------------------

(5)恒流模式设置结束，按<POWER OFF> 关闭电源

再<POWER ON/OFF>键，打开电源就会出现恒流工作界面

TIME 0.0	FLOW 1.000	PRESS 0.0	[--] 1
-------------	---------------	--------------	-------------

2.1.2.2 设定泵的梯度工作模式

(1)同时按住[POWER]和[(SETUP) UTLTY]时，直到泵的模式设定版面出现。

SETUP 1	ITEMS(PUMP=1.CONTRAST=2)
------------	--------------------------

(2)按[ENT]键，进入泵的设置程序

PUMP 1	(A=1 , B=2)
-----------	-------------

(3)按[1] 再按[ENT]键，出现以下界面。进入泵的流量模式设置界面

GR 4	MODE (LOW=1, HIGH=2, V.HIGH=3, FLOW=4)
---------	--

(4)按[1] 再按[ENT] 出现以下界面，选择选择梯度模式，

SETUP:	PUMP	MODE	CONTRAST	S.NO.
	A	LOW	4	02AB-111

(5)梯度模式设置结束，按<POWER OFF> 关闭电源

(6)再<POWER ON/OFF>键，打开电源就出现梯度模式工作界面

TIME	%A	%A	%A	%A	FLOW	PRESS	[--]
0.0	100	0	0	0	0.000	0.0	1

2.2 LC2000 系统技术指标

2.2.1 LC2030 紫外可见检测器技术指标

光学系统： 比例监测双光束

光源： 氙灯

工作波长： 190-600nm

波长设定方式： 键盘

波长准确性： $\leq 2\text{nm}$

光谱带宽： $\leq 8\text{nm}$

时间常数： 0.1, 0.5, 1.0, 2.0 秒

噪声： (波长 254nm, 流通池充满空气, 时间常数 2.0
秒)

$$\leq \pm 1 \times 10^{-5} \text{ AU}$$

漂移： (波长 254nm, 室温恒定, 稳定的工作状态)

$$\leq 2.5 \times 10^{-4} \text{ AU/hr}$$

吸光度范围： 0-2.5 AU

零位调节范围： -0.3 至 2 AU

谱图存储： 4 个谱图，模拟输出口打印

谱图分辨率： 0.5 nm / 步

波长时间程序： 有

流通池： 石英池，光程 10mm

温度范围： 4-35 °C

湿度范围： 45-85%

供电电源: 100-240V/AC , 50/60Hz

重量: 22 kg

2.2.2 LC2130 输液泵技术指标

输液原理: 双柱塞往复泵 (串联方式)

最大操作压力: 39.2 MPa (0.001—5.000 mL/.min)

19.6 MPa (5.001—9.999 mL/.min)

流速范围: 0.001 至 9.999ml/min

最高耐压: 0-39.2MPa

流速准确度 (流动相为水, 室温 20°C)

±2μl /min (0.01-0.10ml/min, 1.0-39.2MPa)

± 2 %(0.101-5.000μl /min, 1.0-39.2MPa)

±2 %(5.001-8.000μl /min, 1.0-19.6MPa)

±4% (8.001-9.999 μl /min, 2.0-19.6MPa)

流速精度: (流动相为水, 室温 20°C, 流速 1.0ml/min)

0.075%RSD 或 0.02min (保留时间计)

溶剂压缩率校正方式 : 高速实时反馈系统

压力显示准确度: ±5%

恒压输液范围: 2.0 至 39.2 MPa (流速 0-1.25μl /min)

键盘功能: 梯度监控, 运行时间, 混合比例, 流速, 压力, 时间值等。

泵的控制模式: 恒流 / 梯度洗脱

输入/输出端: 文件计时器, 四个通道

压力零点调节: 可以

环境温度 : 4--35°C(无冷凝)

湿度范围: 45--85%

工作电压: 24V 直流, 2A

尺寸: 260 (W) x 500 (D) x235 (H) mm

重量: 约 15kg

2.3 系统性能和技术参数的验收

注意：以下原因会引起系统性不能满足要求

电源电压不稳定或接地不良

环境温度变化过大

数据处理装置不稳定或不合要求

使用不合格的溶剂或流动相脱气不充分

2.3.1 检测器性能检查

基本操作

- (1) 打开电源开关，检测器自动进行初始化程序。初始化程序结束后，程序自动进入监视界面并自动运行
- (2) 按[STOP]停止监控程序后，用 [ESC] 键，可以在监视屏面与主菜单界面之间切换
- (3) 在监视界面，用 [Δ] 或 [∇] 按键调用波长切换功能，输入所需波长，按 [ENTER] 键确认
- (4) 按 [AUTO ZERO] 键，吸光度自动置零

性能检查

- (1) 波长准确性检查

检查方法：选择：主菜单——检查程序——波长精度

仪器将自动进行能量扫描，并将扫描得到的能量谱图与氘灯的特征谱线（656nm 和 486nm）进行比对

误差要求 $\leq 2 \text{ nm}$ 。

- (2) 基线性能检查

检查条件：恒定的室温，流通池中充满空气，时间常数 2 秒，工作波长 254nm，开机预热至少 1 小时后进行

检查方法：监视界面，根据工作站记录一小时获得的图谱计算结果

要求 基线噪声: $\leq \pm 0.000\ 01\ AU$ (20 微伏)
基线漂移: $\leq 0.000\ 25\ AU/hr$ (250 微伏)

(3) 最低检出限测试

检测条件

- (1) 流动相: 纯甲醇 (分析纯以上,)
- (2) 流速: 1mL/min
- (3) 标准样品: $1 \times 10^{-7}\ g / mL$ (奈/甲醇)
- (4) 进样量: 10-20 μL
- (5) 检测波长: 254 nm

验收方法

- (1) 开启检测器电源, 将工作波长设置为 254 nm, 预热
- (2) 按第一章第的有关说明连接液体管道
- (3) 开启泵的电源开关, 流量设置为 1mL/min (甲醇作为流动相)
- (4) 开启泵的流量开关
- (5) 等待色谱柱充分平衡且检测器基线稳定
- (6) 噪音和漂移 (此时为动态性能) 应符合第 2 章第 2.2.2 节规定的要求
- (7) 用液相专用注射器取 10 微升测试样品 ($1 \times 10^{-7}\ g / mL$, 奈/甲醇) 进样 3 次, 得到 3 张测试谱图
- (8) 最小检出限计算方法 (按 20 μL 进样量计算)

$$C_L = \frac{2N_d c V}{20 H}$$

式中: C_L 最小检出浓度 (mg/ml)

N_d 噪音 (mV)

c 样品浓度 (奈, mg/ml)

V 进样体积 (μL)

H 出峰高度 (mV)

2.3.2 输液泵的性能检查

2.3.2.1 流速精度检查

根据测得的色谱图保留时间计算流速精度

确定峰保留时间的变异系数(RSD)按下列公式计算。

$$\text{平均值 } \bar{x} = \frac{\sum_{i=1}^n x_i}{n}$$

$$\text{标准偏差 } SD = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^n (x_i - \bar{x})^2}{n-1}}$$

$$\text{变异系数 } RSD = \frac{SD}{\bar{x}} \times 100(\%)$$

x_i : 每次注射的保留时间

n: 注射次数, 此处为 3

要求: 0.075%RSD 或 0.02min (保留时间计)

2.3.2.2 梯度混合准确性检查 (配有梯度单元时执行)

检测条件

流动相 A: 蒸馏水

流动相 B: 0.1% 丙酮溶液 (蒸馏水)

检测波长 254 nm

检测原理

丙酮在紫外区有较强的吸收, 当流过检测器的流动相中的 B 路的比例不同时, 检测器的响应不同, 通过测量检测器的吸光度相应计算 B 路流动相的实际比例与设定值之间的差距

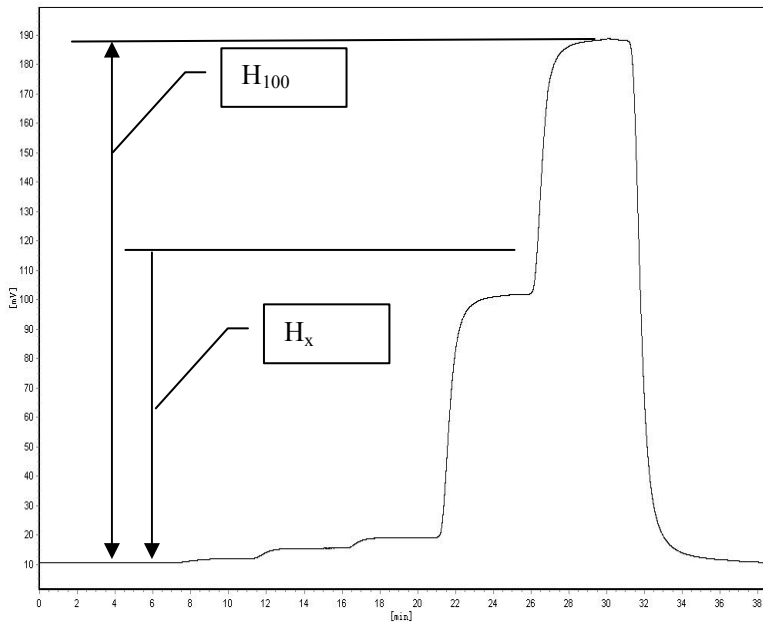
检测方法

- a) 将色谱柱拆下, 用 0.01"(ID) x 10m 的阻尼管替代
- b) 按规定处理流动相, 将 A、C、D 3 路输入管路同时置入水中 (流动相 A), 将 B 路输入管路置入丙酮溶液水中 (流动相 B)

c) 设定梯度程序

时间	A%	B%	C%	D%	流量
0.0	100	0	0	0	1.000
10.0	100	0	0	0	
10.1	95	5	0	0	
20	95	5	0	0	
20.1	90	10	0	0	
30	90	10	0	0	
30.1	50	50	0	0	
40	50	50	0	0	
40.1	10	90	0	0	
50	10	90	0	0	
50.1	0	100	0	0	
60	0	100	0	0	
60.1	100	0	0	0	

d) 计算混合比例准确度



$$\text{混合比例: } B_x = H_x / H_{100} \times 100\%$$

其中: H_x 为 B 路流动相比例为 X% 时检测器响应值,
 H_{100} 为 B 路流动相比例为 100% 时检测器响应
 值, B_x 为实际混合比例

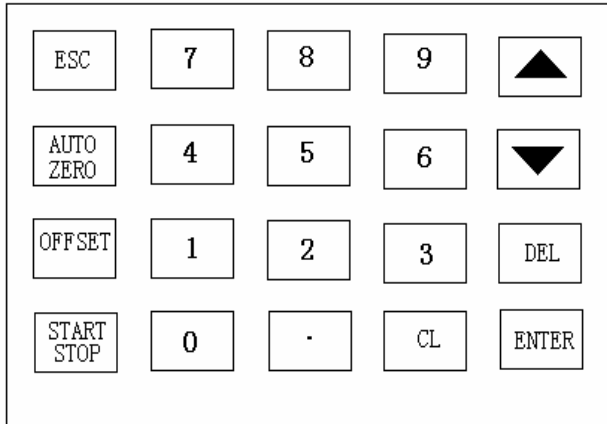
要求: 实际混合比例与设定的误差小于 1%

例: $B_{10} = 10 \pm 1\% = 9—11\%$

3 紫外检测器

3.1 键盘功能及信号输出

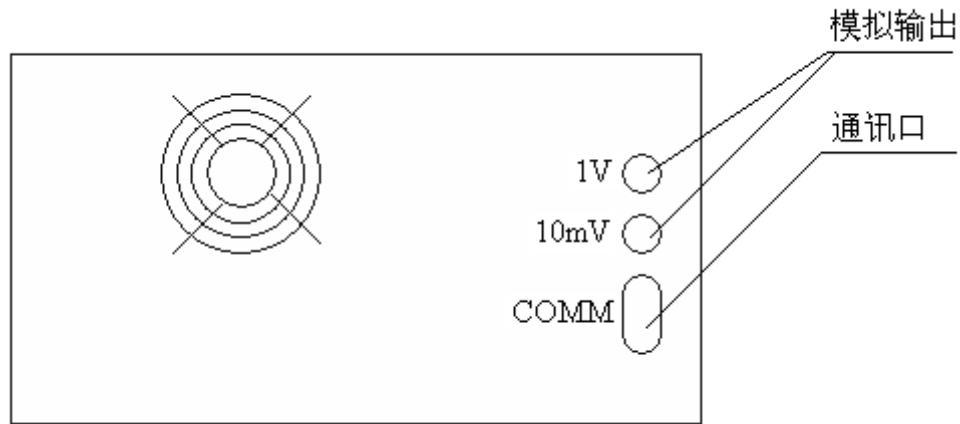
3.1.1 键盘功能



按键	功能
0-9, 数字键	用于数字输入
. 小数点	用于输入
CL, 清除键	在输入的数字未按 ENTER 确认前, 可用此键清除
ESC, 退出键	◆监视界面和主菜单界面之间的切换 ◆在子菜单界面时返回上一个界面或主菜单
AUTO /ZERO 自动置零	将当前检测的吸光度值置为零
OFFSET 补偿键	迭加一个信号量(吸光度)到模拟输出上。使低于当前零位的信号能被输出
START/STOP 开始/停止键	开始或停止工作程序 开始或停止存储谱图的输出
△ ▽ 选项键	调用波长设置功能 用于前后跳步选择程序或项目
DEL 删除键	输入数字未按 ENTER 确认前, 删除该数字
ENTER 确认	确认输入的数字和选项确认选项

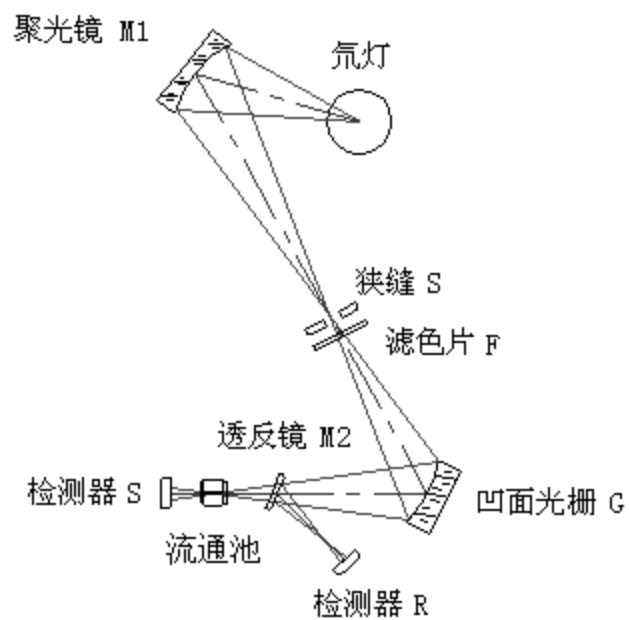
(图 3-1) LC2030 检测器键盘功能示意图

3.1.2 信号输出端口



(图 3-2) LC2030 检测器后面板信号输出端口示意图

3.2 工作原理



(图 3-3) LC2030 检测器光学原理示意图

透过 M2 和流动池到达检测器 S 上的光束称为样品光或测量光; 经 M2 反射达到检测器 R 上的光束称为参比光。从参比光路得到的信号用于补偿光源能量的漂移。

样品光和参比光在检测器 S 和检测器 R 上被转换成电信号, 然后进入对数放大器, 将两者的比值进行对数运算(转换), 输出的结果是一个与样品浓度成线性关系的吸光度信号。该信号通过模拟输出口与接到数据处理装置, 推荐使用 1V 输出端口。

3.3 操作

3.3.1 操作注意事项

- (1) 在输入错误数字但未按[ENTER] 键确认前, 可用 [CL] 键清除错误并重新输入
- (2) 选项型的参数设置用上、下箭头键[△]或[▽] 选择;
- (3) 当前选中的菜单项 (或输入区), 其编号 (或区域) 反显 (点亮)
- (4) 按[DEL]键可以向前逐个删除刚才输入的数字
- (5) 参数输入后均可用 [ENTER] 确认或用 [ESC] 键中途退出 (不改变参数)
- (6) 在各级界面上均可用[ESC]键返回上级界面

3.3.2 开机初始化

- (1) 扳动电源开关开机。在一声短促的蜂鸣后, 仪器运行初始化程序, 并在屏上一一显示进程。

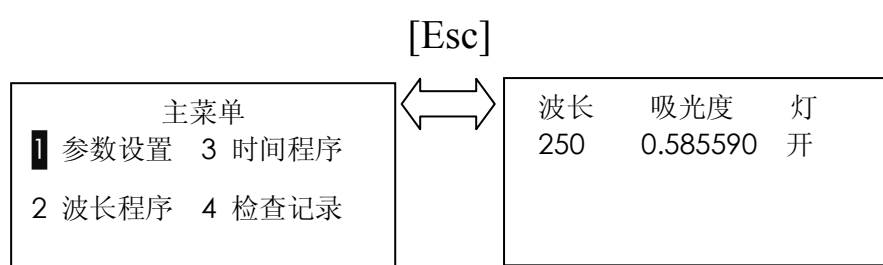
- (2) 初始化程序包括：滤光片初始化、开启氘灯、波长初始化。如果运行中出现错误，将有出错信息显示在屏上，程序中止。
- (3) 初始化正常完成之后，系统进入监视界面，并已开始运行

波长 250	吸光度 0.585590	灯 开
运行中		

3.4 工作模式

系统有两个工作模式：主菜单和监视界面

- △ 主菜单界面可选择运行程序和参数设置，监视界面表征检测器的运行参数
- △ 按[Esc]键切换主菜单界面和监视界面，



3.4.1 参数设置模式

在主菜单界面，选择 1 进入参数设置界面如下：

时间常数 0.2---2 4 档可选

工作波长输入范围 10—700 nm

模拟输出满度的缺省值为 1.0AU。

氘灯开关用于控制氘灯的工作状态

1 时间常数: 0.200 s
2 工作波长: 655 nm
3 模拟输出满度: 1.000 AU
4 氘灯开/关

3.4.2 波长程序（波长扫描）

波长程序主要用于对样品进行波长扫描分析，寻找某一组分得最大吸收峰值。

扫描的谱图文件在扫描完成后以模拟信号输出，扫描的执行参数在程序设置中编入。

在主菜单界面选择 2 进入波长程序设置界面：

波长程序:	1 系统基线
	2 程序设置
	3 波长扫描
	4 数据输出

3.4.2.1 系统基线（背景）

(1) 流动相在不同的波长上有特定的吸收特性，形成背景图谱。背景扫描是为了记录扫描波段中的背景，以便在样品的扫描图谱中扣除背景的影响。

(2) 系统基线扫描波段：190-600nm；分辨率：每步 1nm。

(3) 在波长程序设置界面选择 1，自动扫描系统基线。在扫描过程中实时显示波长值

波长	吸光度	灯
360	0.509662	开
190-600 nm 背景扫描中		

(4) 扫描完成后界面将提示是否保存数据：

按[ENTER]保存，按[ESC]放弃保存并返回波长程序界面。

3.4.2.2 程序设置（波长扫描参数）

本界面的作用是为样品的波长扫描选择程序编号、编辑执行参数
(起点波长, 终点波长和响应速度)

在波长程序设置界面选择 2, 将进入程序设置界面如下

1 波长程序号: 1
2 起始波长: 390 nm
3 终止波长: 200 nm
4 响应速度: 慢

- (1) 选择一个波长程序号以打开或新建一个文本文件, 以便编辑和充实它的内容, 波长程序号在 1-12 之间输入, 其中 1-4 号程序执行后的扫描数据可保存在同号的输出文件中;
- (2) 波长在 190-600nm 之间输入, 起始和终止波长相差必须大于 1nm;
- (3) 响应速度有快, 中, 慢三种;
- (4) 扫描结束后 1-4 号程序的扫描数据可选择存入同号的图谱文件, 以备通过模拟口输出。
- (5) 样品扫描的分辨力由扫描范围决定。当起点和终点波长之差小于 100nm 时分辨力为 0.1nm; 101-200nm 时分辨力为 0.2nm; 大于 200nm 时分辨力为 0.5nm。

在程序设置界面选择 1, 显示如下例:

1 波长程序号: 6 (1-12)
2 起始波长: 300 nm
3 终止波长: 600 nm
4 响应速度: 慢

按[ENTER]键选中波长程序号参数，输入程序号后按[ENTER] 键确定，本例输入为 6，选编 6 号程序。

程序号确定时，执行参数被调出，显示在以下界面上（如果执行参数空置，显示 XXX）：

1 波长程序号: 3
2 起始波长: XXX nm
3 终止波长: XXX nm
4 响应速度: XX

无论是否设置过参数，均可用上、下键选择执行参数项，设定或修改参数。

输入过程中按[ESC]键，将退出输入状态，保持以前的参数不变；

1 波长程序号: 3
2 起始波长: XXX nm
3 终止波长: XXX nm
4 响应速度: XX

[注意：如果参数设置不合理或不完整，将会显示错误提示界面，并要求输入正确的参数；只有参数设置完全正确，才能按下[ESC]键退出该设置界面]

3.4.2.3 波长扫描

波长扫描界面的功能是调用波长程序，执行扫描，保存数据。

在波长程序界面选择 3，进入本界面，显示界面例如下：

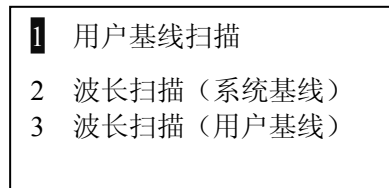


按上、下箭头键选择扫描程序，每个页面显示 4 个波长程序，总共 3 个页面，连续按上、下键翻页，按[ENTER]键执行扫描程序。

如果选择未设参数的波长程序，将不会进行任何操作。

按[ESC]键返回波长程序设置界面。

选定有效的波长扫描程序后，显示如下的界面：



用户基线是指用户定义扫描范围的基线，用户基线的使用，是为了提高基线（细分波长）的分辨力，使样品扫描时的数据处理更精密。如前所述，系统基线的分辨力规定为每步 1nm。而用户基线的分辨力则由扫描范围决定。当起点和终点波长之差小于 100nm 时分辨力为 0.1nm；101-200nm 时分辨力为 0.2nm；大于 200nm 时分辨力为 0.5nm。

和系统基线一样，用户基线只有一组数据，适用于使用相同流动相和相同波长范围的一个或多个样品进行扫描图谱的校正背景。

如果流动相或波长范围改变，则用户基线要重新扫描和保存。

波长扫描（系统基线）是指当进行样品扫描时用系统基线进行背景校正。

波长扫描（用户基线）是指当进行样品扫描时用用户基线进行背景校正。

波长扫描结束后扣除了背景的“纯”样品图谱可由用户确认后保存到与波长程序同号的内存区域中供选择输出。

选择 1，按[ENTER]或[START STOP]键选定波长程序的波长范围进行基线扫描，显示界面例：

波长	吸光度	灯
360	0.509662	开
390-200nm 用户基线扫描中		

选择 2，按[ENTER]或[START STOP]键选定的波长程序进行波长扫描，并扣除系统基线。显示界面例：

波长	吸光度	灯
360	0.509662	开
390-200 nm 扫描中 (Sys)		

选择 3，按[ENTER]或[START STOP]键选定的波长程序进行波长扫描，并扣除用户基线。显示界面例：

波长	吸光度	灯
360	0.509662	开
390-200nm 扫描中 (User)		

在以上扫描过程中均可以按下[START STOP]键停止扫描，并按[ESC]键返回。

数据输出，在波长程序设置界面，选择 4 将进入数据输出选择界面，例：

```
1 390-200 2 600-190  
3 XXX-XXX 4 XXX-XXX  
选择输出 1
```

数据输出文件的编号和名称与波长程序相同，每页显示 4 个文件，共 3 页。按上、下键选择文件并自动翻页。

注意：只有波长程序扫描正常完成（没有中途停止），并根据提示按下[ENTER]键保存了扫描结果的数据文件才能进行扫描图谱的模拟输出。无效的数据文件将以 XXX-XXX 显示，选择这样的文件将不会产生任何操作。另外，数据输出文件的标识是编号和名称（扫描起点波长和终点波长），所以在相同的流动相（背景图谱）条件下，用同样的波长范围扫描不同样品时，必须记住其编号。

选择了有效的数据输出文件后将进入输出参数设置界面（模拟输出的信号线连接见第 11 页 3.3.1 章的示意图）。

模拟输出满度参数由[主菜单/参数设置/模拟输出满度]规定，此处不再重复设置。

```
输出参数  
1 补偿: 0.000 AU  
2 速度: 2nm/sec  
3 运行
```

按上、下键选择参数项；按[ESC]键返回到波长程序设置界面。

在界面上选择 1，按[ENTER]键点亮数据输入区，用数字键输入，用[ENTER]键确认。见下例：

```
输出参数  
1 补偿: 0.300 AU  
2 速度: 2nm/sec  
3 运行
```

在界面上选择 2，按[ENTER]键点亮数据输入区，按上、下键在两种速度(1nm/sec,2nm/sec)之间进行切换，用[ENTER]键确认。

见下例：

输出参数
1 补偿: 0.300 AU
2 速度: 2nm/sec
3 运行

在界面上选择 3，按[ENTER]键输出。显示界面如下：

波长扫描数据输出中

结束后提示

波长扫描数据输出中

输出完成

按[ESC]键返回到波长程序设置界面

3.4.3 时间程序（波长时间程序）

时间程序主要包括四个变量：步序、切换时间（时间）、切换波长（波长）和基线处理（基线），其中主要是后三个变量需要设置，即规定在什么时间转移到什么波长分析，转移后基线如何处理。

基线有两种处理方法：一是自动调零（AZ），代号 0，它将波长转移后信号的起点调整为零；另一是保持（HOLD），代号 1，它将波长转移后信号的起点调整到波长转移前的同一水平，无痕衔接。

在主菜单界面选择 3 进入时间程序界面如下。操作和退出的方法同前述。

```
时间程序
1 程序号: 1
2 编辑
3 运行
```

选择程序号

```
时间程序
1 程序号: 3 (1-9)
2 编辑
3 运行
```

选择程序号（类同于打开或新建一个文件）是编辑时间程序的第一步，本例选 3，按[ENTER]键，指定 3 号程序。

编辑程序

在时间程序界面选择 2 进入本界面，可以编辑打开的时间程序。本例编辑 3 号时间程序。

```
程序 3 0=AZ 1=HOLD
步序 时间 波长 基线
1
2
```

如果打开的时间程序为空白的新程序，则只显示步序编号；否则显示保存在程序中的参数，例如

程序 1 0=AZ 1=HOLD			
步序	时间	波长	基线
1	0.00	300	1
2	5.00	300	1

按上、下箭头键可以选择不同的步序，并实现翻页；每页最多显示两步，例如：

程序 1 0=AZ 1=HOLD			
步序	时间	波长	基线
2	5.00	300	1
3	10.00	360	1

程序 1 0=AZ 1=HOLD			
步序	时间	波长	基线
7	50.00	360	0
8			

下面以编辑一个新的时间程序为例说明编辑步骤：

程序 3 0=AZ 1=HOLD			
步序	时间	波长	基线
1			
2			

在 3 号时间程序界面，选择 1，按[ENTER]键，则时间输入区反显：

程序 3 0=AZ 1=HOLD			
步序	时间	波长	基线
1	0.00		
2			

第一步的时间一般均选择 0，作为计时的起点；在输入数据的过程中，可以按[DEL]键删除错误的输入；输入完成后，按[ENTER]键确认输入的数据，此时波长输入区反显，可以输入波长值，

程序 3 0=AZ 1=HOLD			
步序	时间	波长	基线
1	0.00	300	
2			

输入转移波长后，按[ENTER]键确认，此时基线处理方式输入区反显

程序 3	0=AZ	1=HOLD	
步序	时间	波长	基线
1	0.00	300	1
2			

在输入基线处理方式时，输入 0 则按 ENETR 键确认后，基线处理方式显示 0；如果输入任意的非零数字，则按 ENTER 键确认后，均显示 1。

提示：

- (1) 编辑时间程序时，总是以一步为单位的，也就是说，在编辑过程中，必须把一步的参数（以时间，波长，基线的顺序）全部输入完，才能退出编辑状态，重新选择其他的步序进行编辑
- (2) 如果在某步编辑中发现前一个输入参数有误，需要完成整步的编辑之后，再选择该步从头开始进行修改
- (3) 如果在输入基线处理方式时，不输入任何数字而直接按下 [ENTER] 键，则正在编辑的步序将被取消掉，此方法可以用来删除整个一步，后面的步序会依次向前递进一步
- (4) 在输入参数的过程中，时间值（以分钟为单位）可以任意输入，在完成一步参数的编辑后，程序会自动根据各个步序的时间参数，按由小到大的顺序进行排序。如果新输入的一步的时间值与原来的某一步相同，则会用新的一步取代原来的一步，其他步序保持不变。依据以上特性可方便地插入和更改程序。
- (5) 每个时间扫描程序最多可以有 10 步，步序号 1-10。如果当前选择的步序前面有未编辑的步骤，则不会编辑该步序，即按[ENTER]键无效。例如，当前只编辑到第 3 步，则只能选择步序 1, 2, 3 进行修改，或选择步序 4 添加并编辑新的一步。若跳过步 4 选择步序号大于或等于 5 的，将不会进入编辑状态
- (6) 如果某一步的参数已经编辑过，现在需要修改其中的一个参数，可以选中该步，然后按[ENTER]键进入编辑状态，程序

会依次反显相关的参数输入区，如果不修改某一项，可以按 ESC 键保持原来的参数值，并直接编辑下一个参数。不过在编辑新的一步时，由于原来没有设置过参数，ESC 键无效

- (7) 无论某一步是编辑过还是新添加的，都可以用提示 3 的方法删除整个一步
- (8) 在输入波长参数值时，波长范围为 190-600nm，如果超出范围，会提示出错运行程序

在时间程序界面选择 3，按[ENTER]键或[START STOP]键运行选定的时间程序，其界面（例）为：

时间	波长	吸光度
0.93	300	0.370196
步序 1/7		

其中步序 1/7 中的 7 代表该时间程序的总步数，1 代表当前正在运行的步序。

在运行过程中，界面实时刷新。

可以按下[START STOP]键中止正在进行的程序，屏幕提示：

时间程序被中止
按 ESC 键返回

3.4.4 检查程序

在主菜单上选择 4，进入检查程序界面。

检查程序：
1 光束能量 2 波长精度
3 氖灯记录 4 能量扫描
5 波长初始化

光束能量

光束能量是在指定波长下检查参比光束和样品光束的能量值，作为氘灯能量检查和分析参考。进入光束能量检查后显示如下界面（例）：

波长	参比能量	样品能量
300	1.243	0.302

可用上、下箭头键启动“GOTO”功能，设置转移波长。

按 ESC 键返回到检查程序界面。

波长精度

以 656.1 和 486.0nm 能量峰为对象，通过扫描自动检查仪器的波长精度（参见 5.1.2 性能检查）。波长扫描之后，显示仪器的波长示值误差（即波长的显示值和理论值之差），按 ESC 键返回。一个例子如下：

波长	精度
656.1	0.1nm
486.0	0.3nm

氘灯记录

氘灯记录有两个功能，一是检查氘灯实际开启次数和累计工作小时（由仪器自动统计）；

本记录可以作为用户考察或估算氘灯使用寿命的备忘录。以下是氘灯使用日志记录的例子：

氘灯记录		
开启次	累计时	换灯日期
51	81h	03.06.06
1 返回	2 换灯重计	

选择[换灯重计]后进入下一界面：

输入换灯日期 YYMMDD
1 输入 2 保存 3 退出

选择 1，反显输入区：

输入换灯日期 YYMMDD
[]
1 输入 2 保存 3 退出

输入格式为年 (Y)，月 (M)，日 (D)，每个字段两位，如 030606 代表 2003 年 6 月 6 日。数字输入完成后，按[ENTER]键。若输入合理，则界面取消输入区反显如下，否则提示错误。

输入换灯日期 YYMMDD 030606	输入换灯日期 YYMMDD 030606
1 输入 2 保存 3 退出	1 输入 2 保存 3 退出

在此界面中，[保存]为保存输入退出界面；[退出]为不保存输入退出界面，与[ESC]键同。

能量扫描

作为对定点波长氘灯能量检查的一个补充，本操作对指定波长范围（从长波至短波方向）进行扫描，输出参比和工作两路能量信号，得到完整的氘灯能量谱图。

在检查程序界面中选择能量扫描后，首先进入能量扫描的参数设置界面：

- 1 起始波长：390 nm
- 2 终止波长：200 nm
- 3 运行

设置起始波长和终止波长（系统自动将输入数字大的波长作为起始波长，数字小的波长作为终止波长）后，选择 3，按[STARTSTOP]键或按[ENTER]键均可启动能量扫描。

扫描过程中显示界面如下：

波长	参比	样品
321	0.826	0.286

在扫描过程中，可以按下[START STOP]键中止能扫描。

波长初始化

在不关机的情况下，重新执行波长初始化，寻找 656.1nm 峰顶的位置作为系统波长计算的基点。

在检查程序界面选择 5，显示界面

波长初始化...

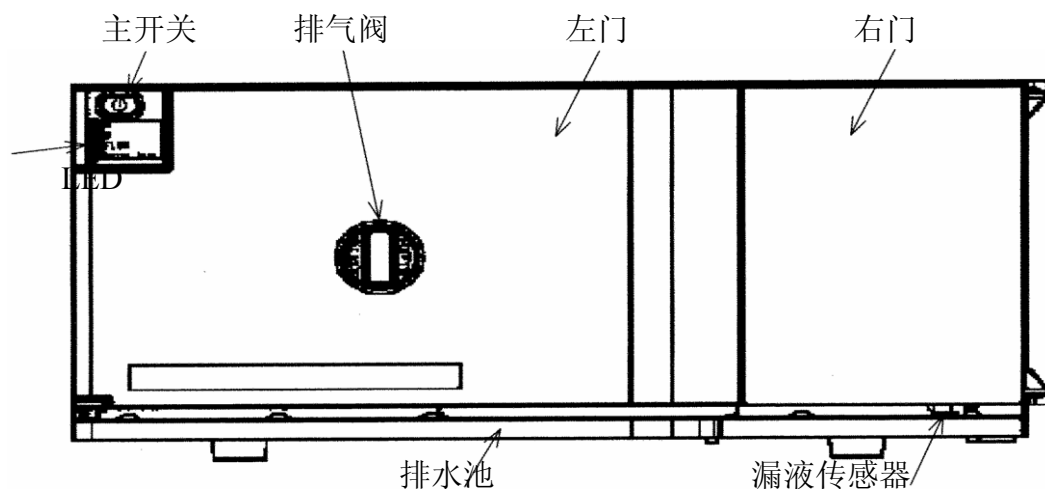
初始化完成后，返回检查程序界面。

4 输液泵

4.1 概述

这一节描述如何使用 UI 键盘来操作，UI 键盘可为不同模块提供通用控制键，并为特殊的模块提供独特的控制键，通用控制键的功能如下所述。

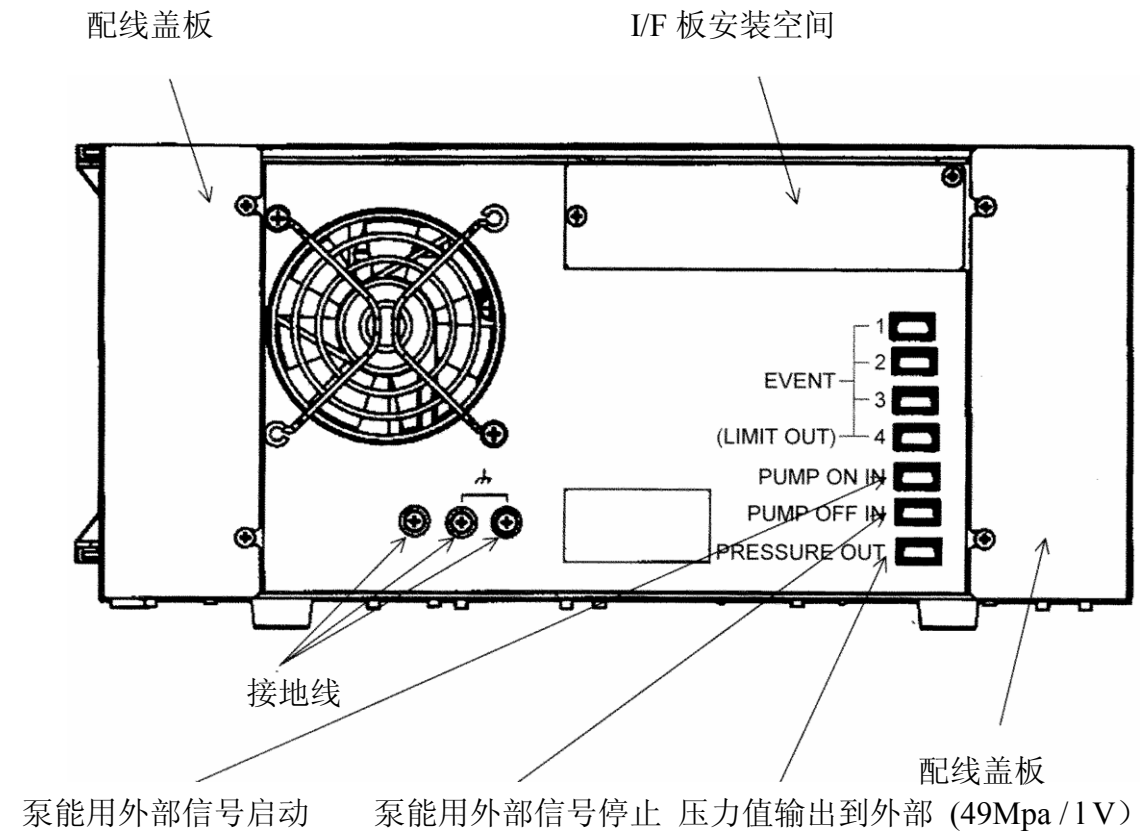
4.1.1 前面板介绍



- 主开关 : 开关电
- 排气阀 : 打开可以清洗系统
- 漏液传感器 : 检测液体的泄漏
- UI-键盘 : 可独立操作泵的键盘（可供选择）
- LED : 共有 4 个指示灯，每个灯都有特定的颜色对于不同的检测指示

名称（颜色）	LED 灯的状态
A (绿色, 橙色)	绿色: 当 A 泵电源打开时 橙色: A 泵出错
B (绿色, 橙色)	绿色: 当 B 泵电源打开时 橙色: B 泵出错
FLOW (绿色)	绿色: 流动状态
PROGRUN (绿色)	绿色: 在程序运行的时候

4.1.2 后面板



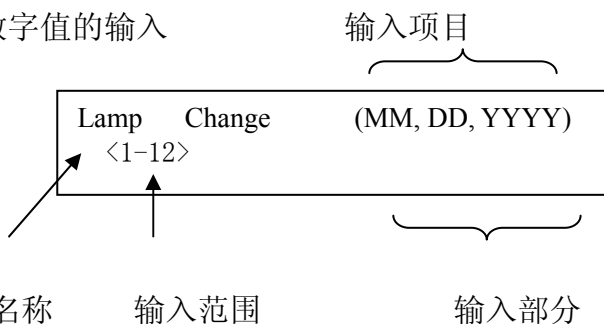
4.1.3 屏幕显示

参数输入窗口和程序设置窗口描述如下

1). 单一数字值的输入

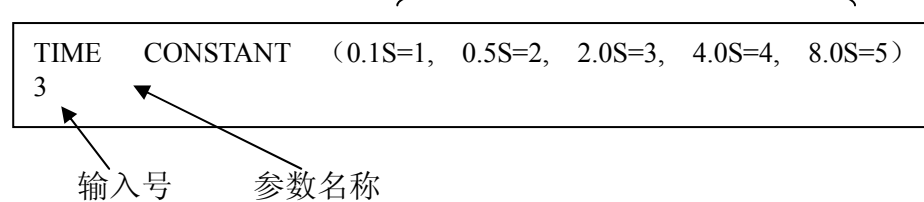


2). 复合数字值的输入



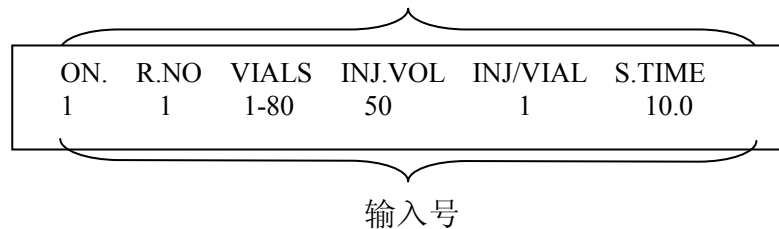
3). 数字值的选择

选择的项目



4). 参数设置窗口

输入项目



4.1.4 数字值的输入方式

- 1) 当游动键出现在输入部分的顶部时,先前的数字值可作为当前值输入。
- 2) 在每个允许的范围内,数字键和小数点键的输入是允许的。
- 3) 为了确认一个输入的数字值,请按 ENT 键,游动键移至下一个项目,如果输入了一个错误的数字值,游动键返回到输入部分的顶部,并显示输入的数字值。在这种状态下,你会被提示以进入正确的数字值。按压 ESC 键,屏幕将返回到新始窗口(主版面)。

如果在数字输入期间按 ESC 键,所输入的参数会放弃(先前设定的数字值)。

警告

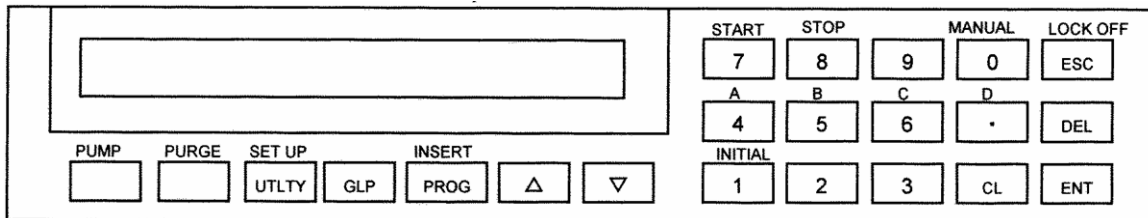
电源打开时,默认值被指示在每个项目的选择部分。

在输入部分按 CL 键,可清除它的内容,然后游动键返回到输入部分的顶部,在程序编制时,按压 DEL 键(在输入部分),游动键所指的项目被删除。

如果在设定复合参数时,按压 ESC 键,先前的项目保持不变。

4.2 仪器键盘

(1) 按键功能说明



按键	功能说明
PUMPON/OFF 流量开关键	启动/停止输送液体
PURGE 清洗开关	启动/停止清洗功能
UTLTY / SET UP 功能/模式设定键	<p>UTILITY:</p> <ul style="list-style-type: none"> ● 压力零点校正 ● 清洗流速设定 ● 压力单位设定 ● 电机控制方式的设定 ● 色谱柱冲洗的设定 ● 文件码的设定 ● 连接程序的设定 ● 漏液传感器开/关 <p>Set up:</p> <ul style="list-style-type: none"> ● 选择泵的工作模式是梯度型或恒流型 ● 键盘的 LCD (液晶显示) 对比度的设定
GLP GLP 功能键	设定 GLP (好的实验室程序) 功能
PROG 程序设定键	选择、编制、编辑或取消程序
△ , ▽ 选项键	向上或向下显示。
START 程序启动键	起动时间程序, 泵的工作状态处于初始模式时, 才能使用起动键。

STOP 程序停止键	停止时间程序
ESC-COCK OFF 退出/键盘锁定	从数字输入状态返回到主页。 使键盘解锁
INITIAL 上档建	A, B, C, D 在手动程序状态下, 按[A]键, A%迅速设置为 100, [B]、 [C]和[D]键都有此功能。
CL 清除键	用于消除在输入状态下的数字,也用 于在出现错误信息的时候消除错误 信息。
DEL 删除键	用于删除泵程序中的某一步。
ENT 确认键	输入一个数字。

(2) 监控屏幕

第一监控屏幕：指示泵的主要运行信息

TIME	%A	%B	%C	%D	FLOW	PRESS	[--]
0.0	100	0	0	0	0.000	0.0	1

显示项目	说明描述
TIME	程序运行时间
%A	液体 A 的输送比例
%B	液体 B 的输送比例
%C	液体 C 的输送比例
%D	液体 D 的输送比例
FLOW	流量
PRESS	压力
[--]	手动或程序状态指示

第二监控屏幕：压力参数显示

P-UNIT MPa	P.MAX 20.0	P.MIN 0.0	[--] 1
---------------	---------------	--------------	-------------

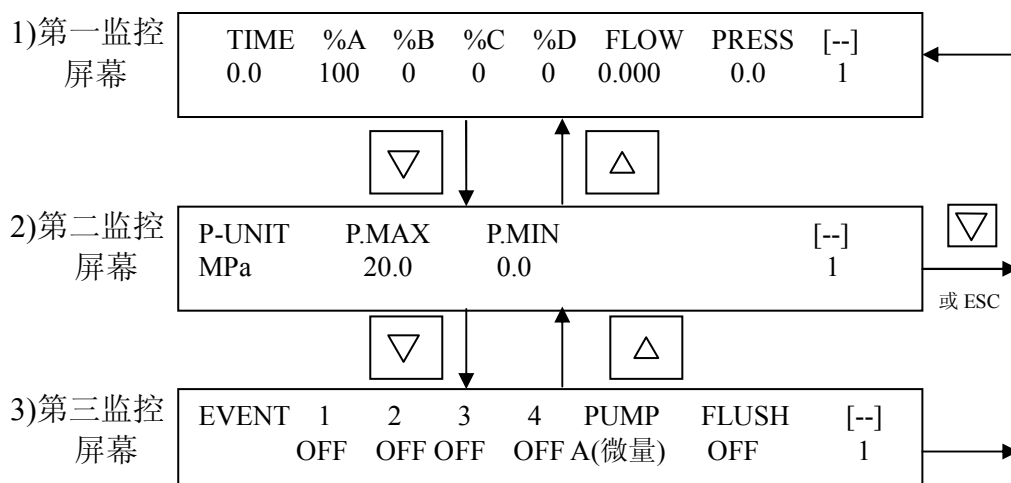
指示	描述
P-UNIT	指示压力的单位，在这个系统中，指示 MPa
P. MAX	指示规定的上限压力，如果压力超过规定的上限值，泵停止运转。
P. MIN	指示规定的下限压力，如果压力低于规定的下限值，泵停止运转。

第三监控屏幕：显示事件情况

EVENT	1 OFF	2 OFF	3 OFF	4 OFF	Pump A	FLUSH OFF	[--] 1
-------	----------	----------	----------	----------	-----------	--------------	-------------

指示	描述
EVENT 文件	指示文件 1-4 的状态，‘ON’表示文件间联系关闭，‘OFF’表示联系打开。
PUMP 泵	指示泵的状态，在泵状态号中，泵 A、泵 B 或泵 C 被指定。
FLUSH 冲洗	在这个系统中，总是指示‘OFF’。

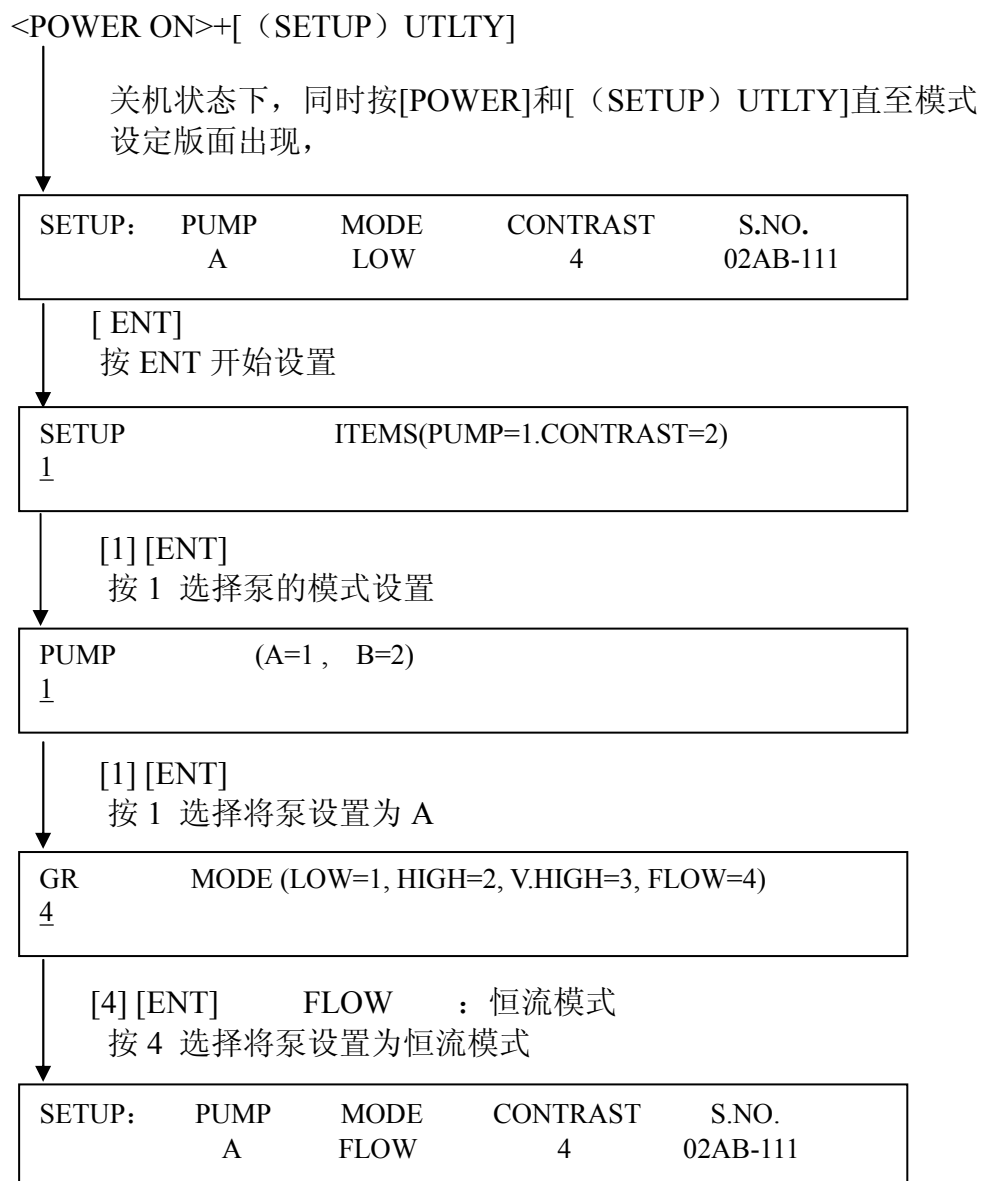
监控屏幕的转换



4.3 基本操作

4.3.1 恒流工作模式

(1) 恒流模式设置



恒流模式设置完毕，按<POWER OFF>关闭电源

(2) 编程操作

这一节讨论恒流型的程序编制，以下给出一个例子，最高压力为 20.0MPa，最低压力为 0MPa，分析时间为 0 分，流动速度是 1.0ml/min。

PROGRAM NO.=1		MAX 20.0	MIN 0.0	MPa
PRESSURE	VALUE:			
TIME (min)	FLOW (ml/min)			EVENT
0.0	1.000	1 12	2 22	3 32 4 42

Monitor Screen

手动设定屏幕显示，按 **INITIAL** 进入程序编制模式。

PROG

按 **PROG** 程序条用或编辑程序文件

SET PROGRAM: NO [--]
<1-9> 1

输入程序号，有效的程序号是从 1 到 9

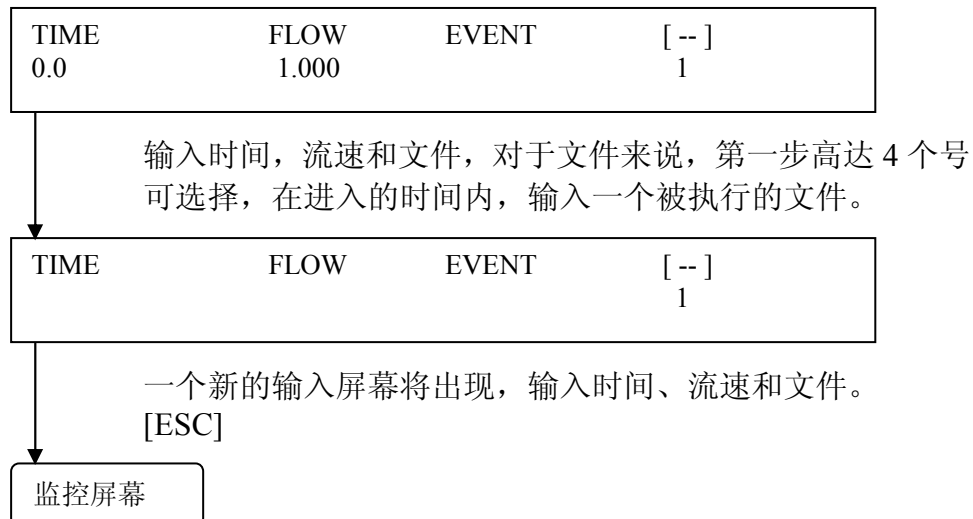
MODIFY = 0 NEW = 1 [--]
0

选择 0，建立新的程序文件

或者 1，修正一个已存在的程序

PRESSURE: MAX MIN [--]
20.0 0.0 1

输入压力的上限值和下限值



注意： 对于 1 至 9 号程序，最多能进入 99 步。

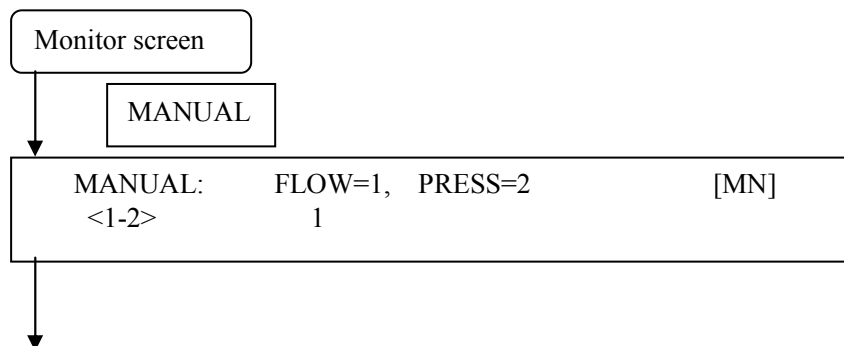
注意： 已进入的程序被储存，当电源再次打开的时候，在电源关闭前使用的程序的初始屏幕就会显示出来。

手动操作： 手动操作是在恒定的参数条件下输送液体

注意： 当电源关闭时，所设定的手工操作条件将被去掉，每次电流打开时，必须再设操作条件。

(1) 恒流方式

这一节说明在恒流状况下，对液体输送系统的设定，举一个例子，流速为 1.0ml/min，最大压力为 15.0MPa，最小压力为 0MPa。

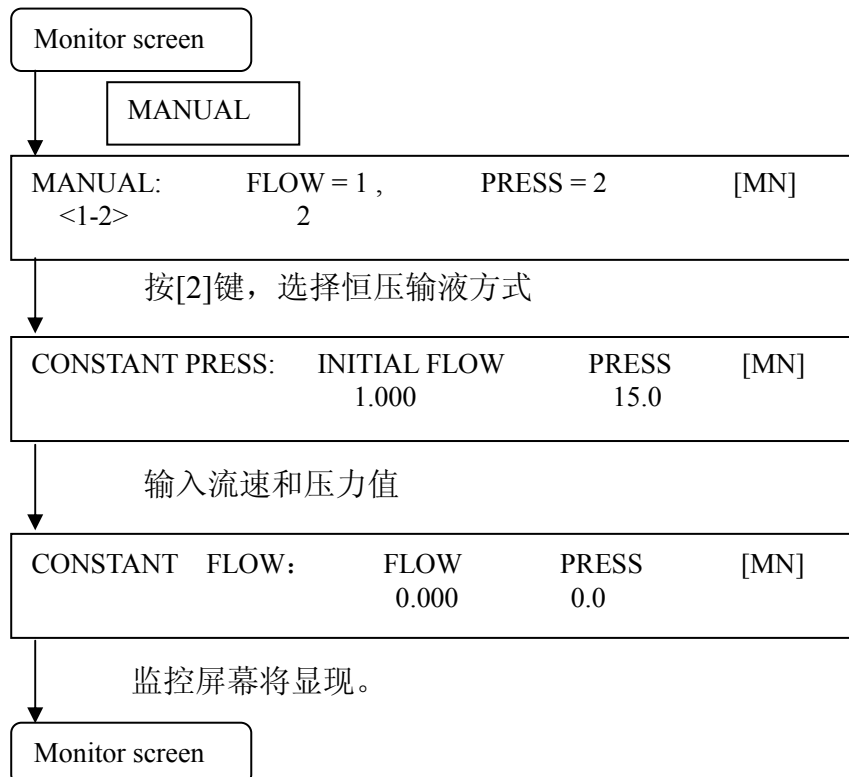


按[1]键，选择恒流输液方式



(2) 恒压型

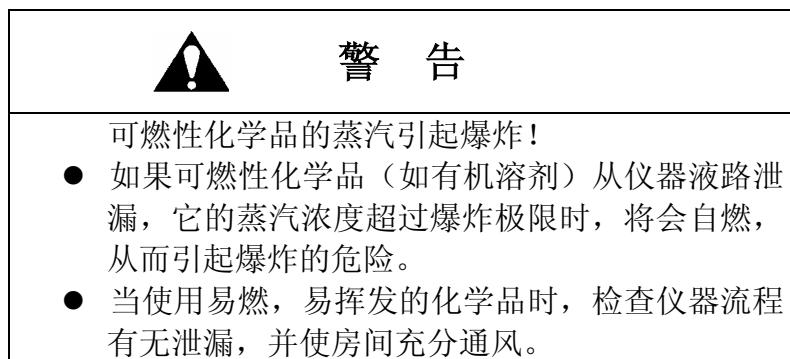
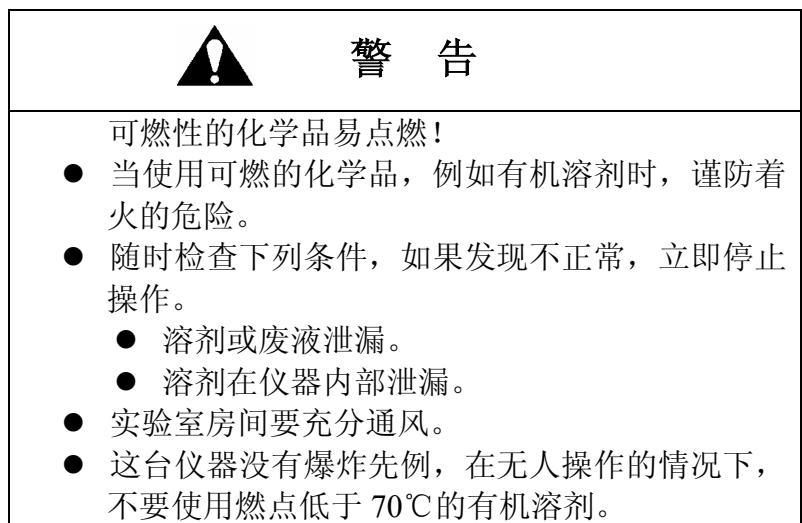
这一节说明在恒压状况下，对液体输送系统的设定，举一个例子，初始流速是 1.0ml/min，压力为 15.0MPa。



在启动泵之前，检查压力是 0MPa。

注意： 如果初始压力不为 0，液体将不被输送。

4.4 测量操作



4.5

4.6 基本操作

当所有的设定已经完成时，按下列步骤进行操作。

- 1) 确保泵、色谱柱、检测器和数据处理器完全连接好。
- 2) 把流动相和废液瓶放在适合的位置上。
- 3) 启动泵，直到流动相充满液路为止。
- 4) 预热泵，色谱柱和检测器，直到基线稳定为止。
- 5) 注入样品。
- 6) 当分析完成时，关闭电源并处理废液。

警告： 在连接新的色谱柱之前，确保流路已充满流动相，以防空气进入色谱柱。

4.7 分析操作

4.7.1 新建一个分析程序

1) 编制程序时，最多只能编 9 个

可以选择任何一个已编程序去执行操作，或者通过设定建立一个新程序来执行操作。

对于梯度分析，请按下列程序执行

- (a) 在手动状态下，选择[INITIAL]，调用上次运行的程序
- (b) 在程序状态下，选择[PROG]键，选择一个已编程序或编制一个程序
- (c) 启动程序

2) 编制程序事件

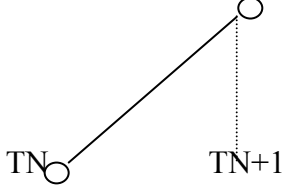
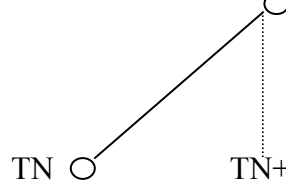
每一个程序，都必须设定压力的上限值，下限值，混合比，流速和文件号。

PROG NO.=1		PRESSURE	MAIN	MAX	MIN	(MPa)
			20.0	0		
	TIME	FLOW	EVENT			
	0.0	1.000				
	10.0	1.000		11	21	31
	10.1	1.000		41		
(a)	20.0	1.000				
(b)	25.0			10	20	30
	30.0	2.000		40		
	30.1	1.000				
	40.0	1.000	00	92		

(a) 对于事件 (EVENT)，在每个时间点，最多可以设定 4 个事件码，在相同的时间，在每个事件端，都可能产生输出信号，还能够仪器自身的动作，例如泵停止、蜂鸣器响声等。例：

(b) 如果设定事件是希望不改变流量和混合比，就要只输入相关的文件码，按 ENT 键跳过不想要的栏目，直到想要的文件栏目。

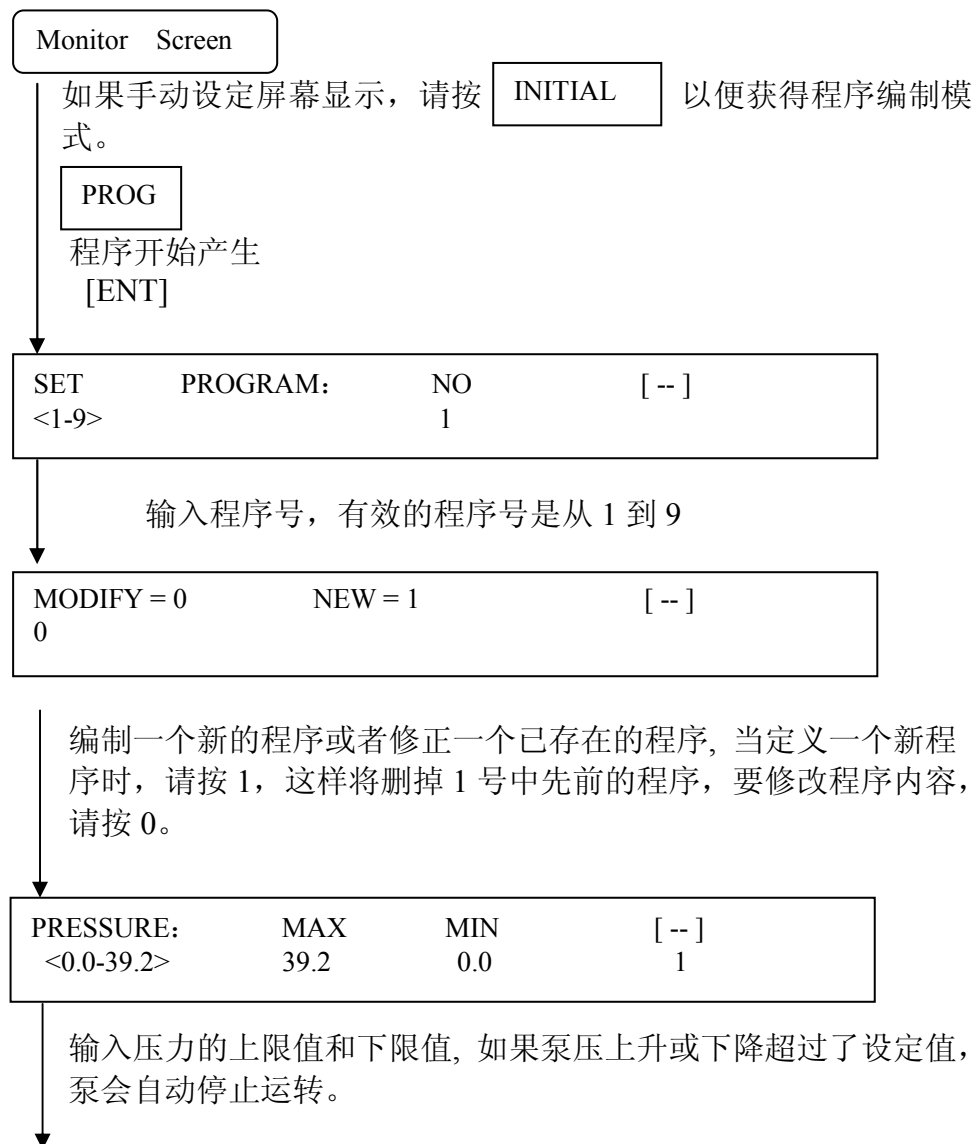
(c) 在设定程序模式中，加入混合比，流速等，在时间程序中会出现下列情况。

参数	流速	混合比
插入		

TN 当前时间， TN+1： 下一时间

注意： 为了逐步产生梯度程序，使用 $TN+1-TN=0.1$

3) 新编应用程序实例



TIME	%B	%C	%D	FLOW	EVENT	[--]
0.0				1.000		1

输入时间，流速、B、C、D 溶剂的混合百分比和文件。设定的时间能够从 0.0 至 600.0
 正确的流速是 0.00-9.999
 输入文件码，在设定的时间点，可以停止泵，产生一个声频信号，
 标志，计时器等，在适当的界面，这些信号能够被输出到外部系
 统，若文件不设定，屏幕上将不会显示。

TIME	%B	%C	%D	FLOW	EVENT
					1

一个新的输入屏幕将出现，输入时间，流速、B、C、D 溶剂
 的混合百分比和文件。
 [ESC]

监控屏幕

4) 清除程序

如何清除程序，请看下面实例

PROG
[ENT]
SET PROGRAM: NO [--] <1-9> 1

输入程序号，有效的程序号是从 1 到 9

MODIFY = 0	NEW = 1	[--]
0		

请按 1，这样将删掉 1 号中先前的程序，要修改程序内容，请按 0。
 [ESC]

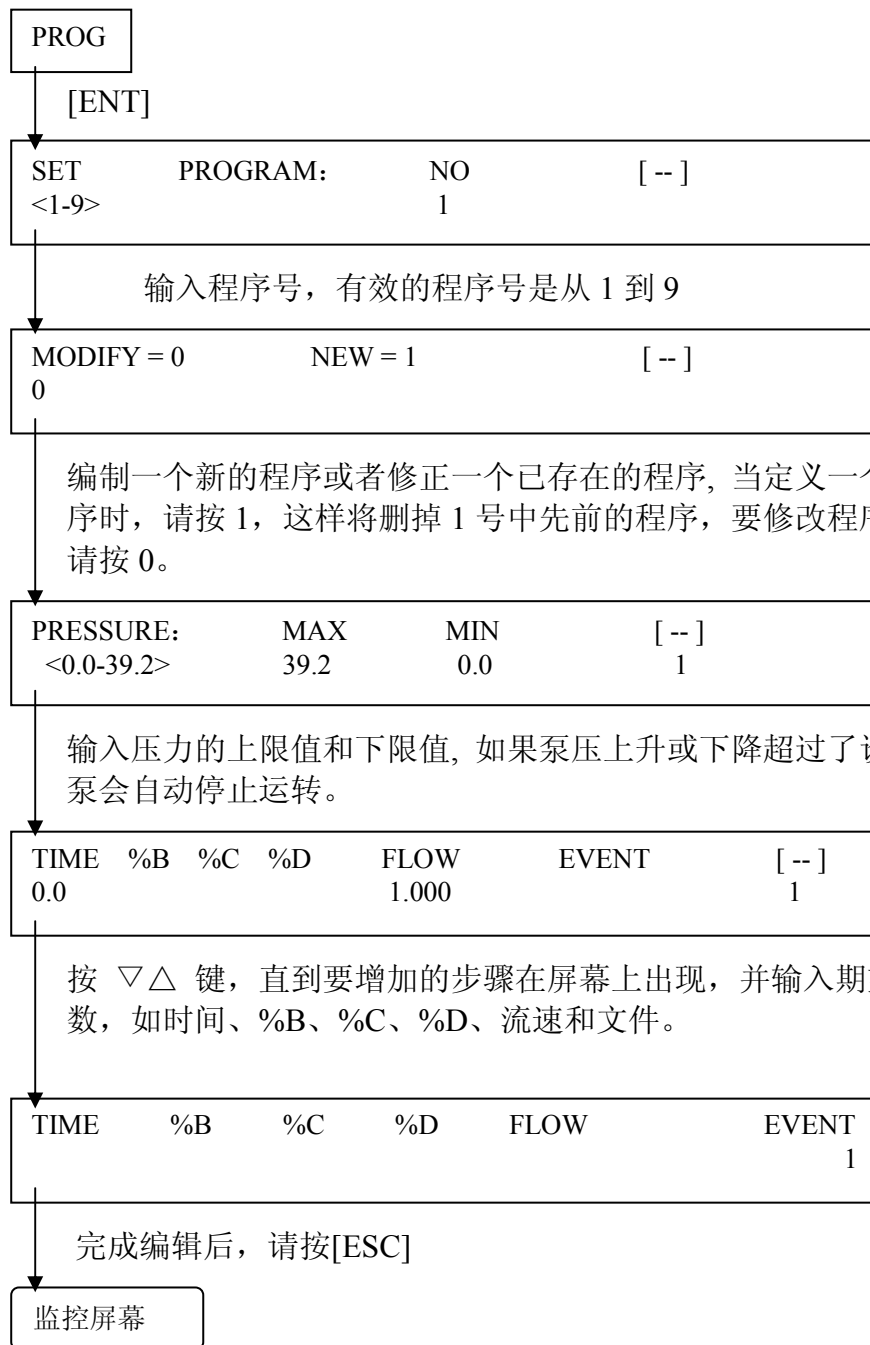
监控屏幕

5) 删除步骤

如何删除一个程序中的某一步骤，请看下面。

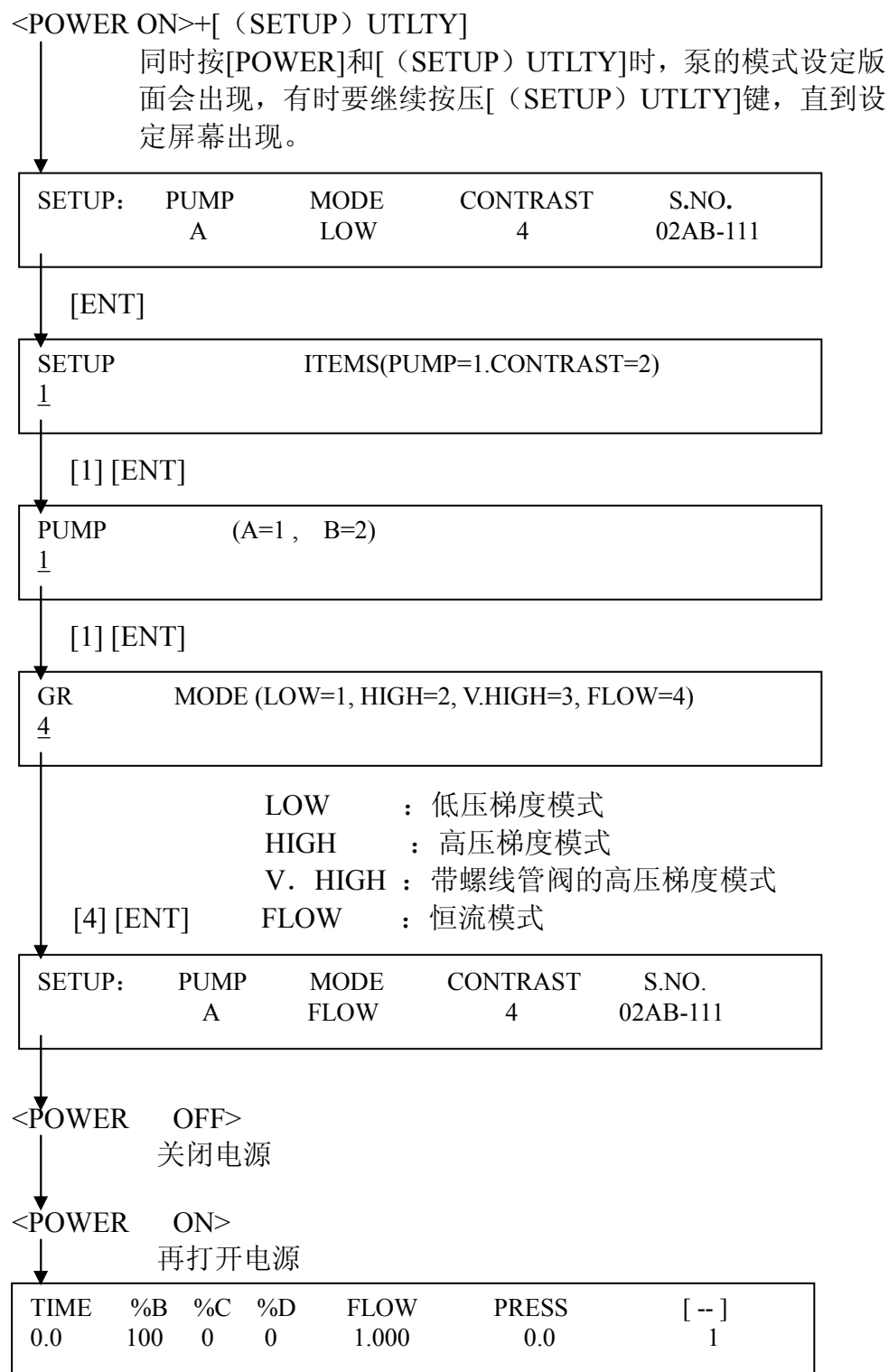


6) 增加步骤



4.7.2 梯度模式

4.7.3 泵模式设置



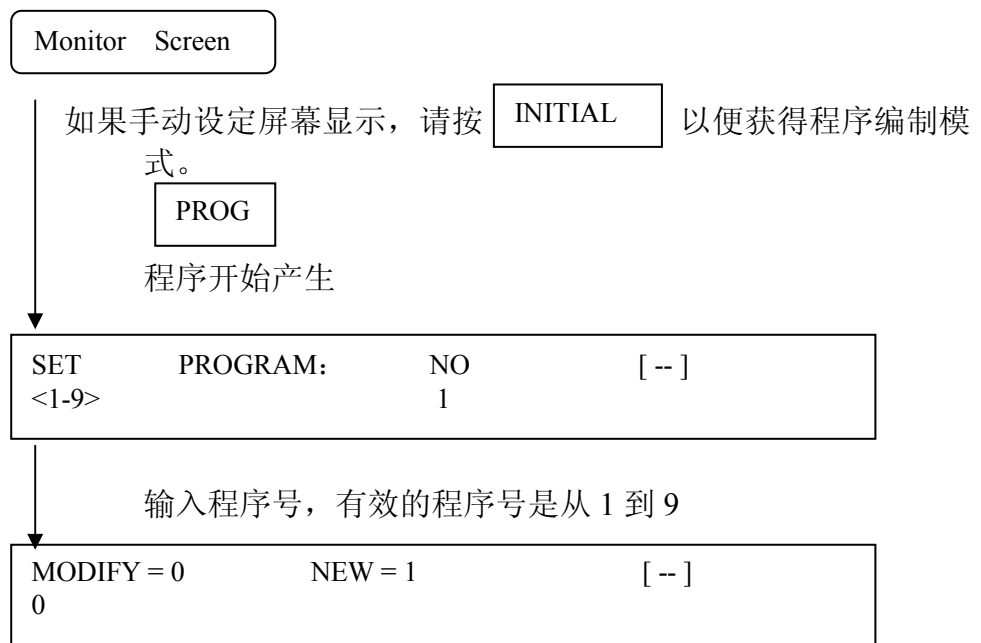
当再次打开电源，仪器以设定的内容启动。

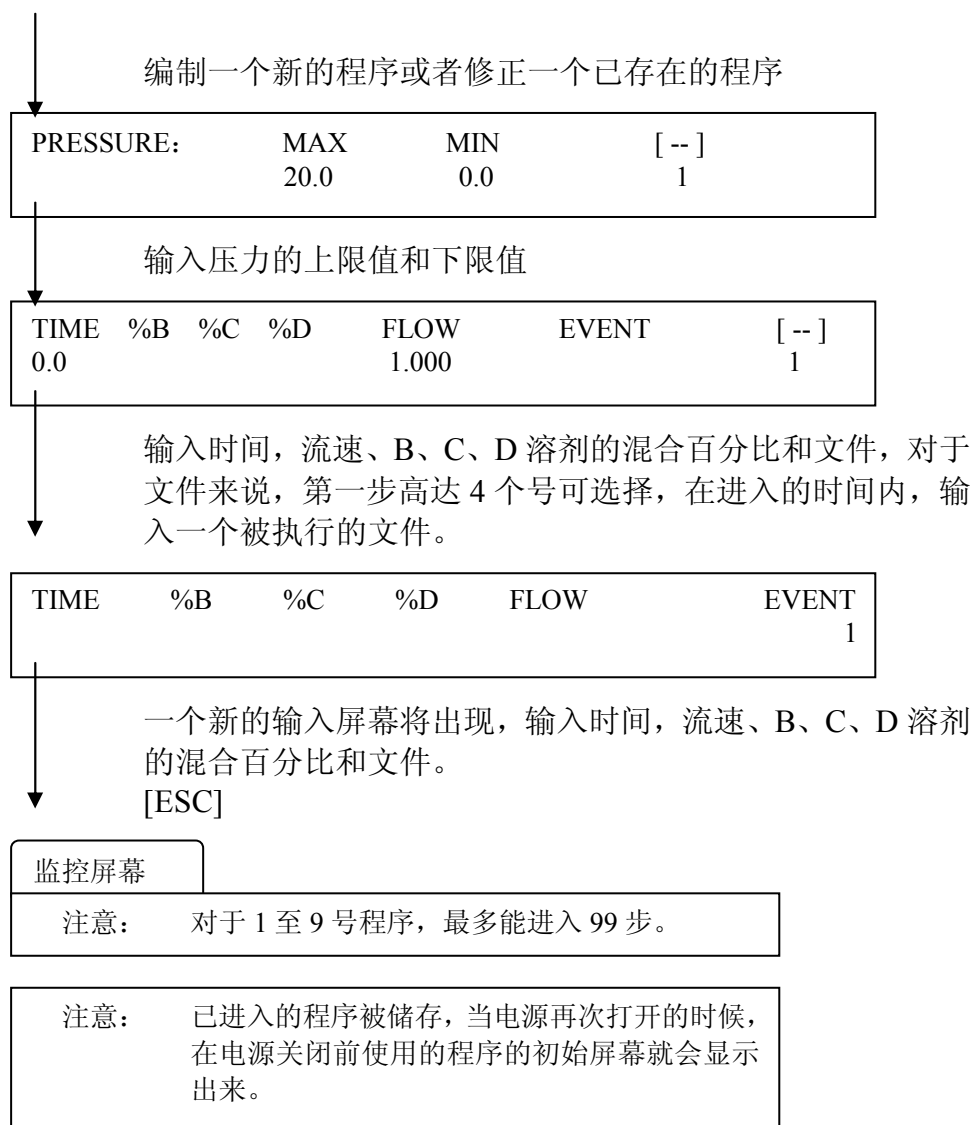
4.7.3.1 4 元梯度类型设置

在 4 元梯度系统中，通过建立一个特定的仪器方案来适应不同种的溶剂和不同的流速，这一方案包括选用特定种类的混合器，需要/不需要脱气装置，不同的梯度运行类型。总之，流速提高就需要增加混合器的容积。使用脱气能提高混合的精确度，以保证分析过程的高度重现性。下表以水和甲醇为例，显示不同的仪器配置方案。

	流速范围 (ml/min)
无混合器	——
半微量混合器	0.2-0.4
常规混合器	0.4-1.8

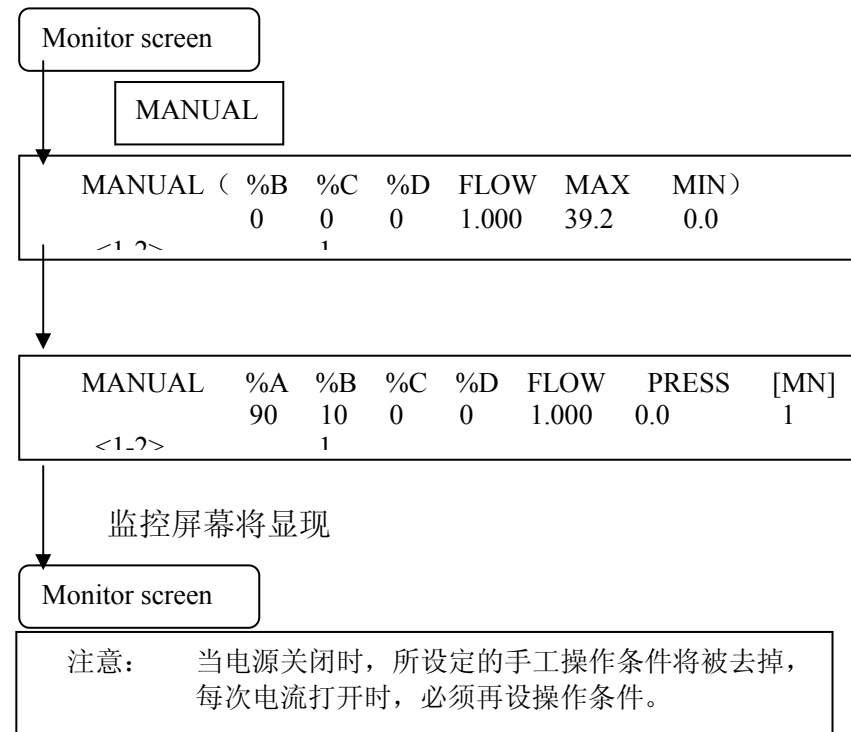
4.7.3.2 编程操作





4.7.4 手工操作

这种操作是在恒定的条件下，不使用程序来对液体设置。

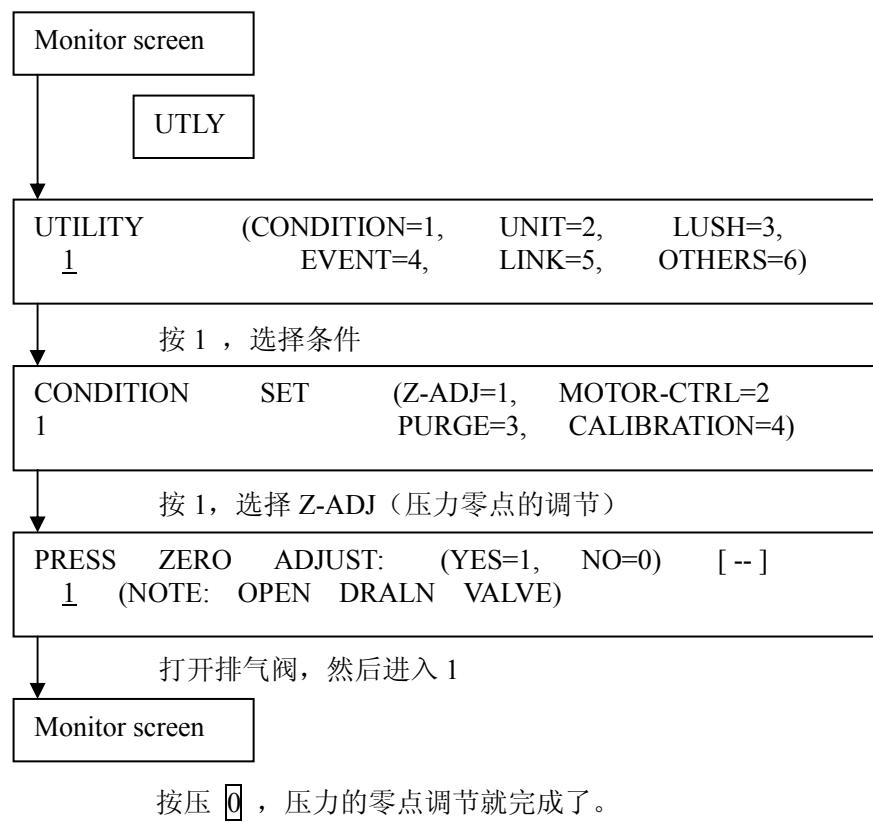


4.8 Utility 工能的设定

Utility 的功能：泵压零点调节、压力单位的选择和色谱柱中冲洗程序设定。

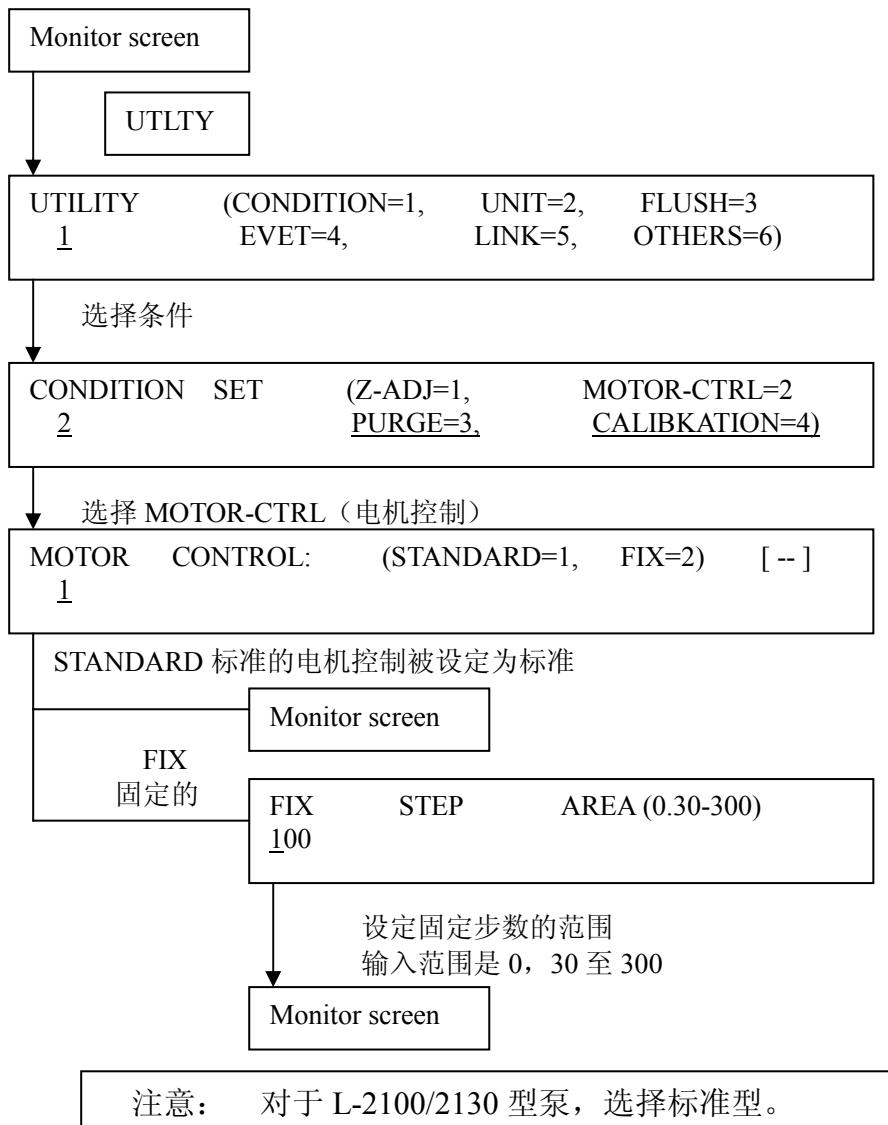
4.8.1 压力零点调节

压力的零点调节无需每天进行，由于压力传感器的 secular 变化等因素，零点可能改变，要每个月检查一次压力的零点，如果零点发生飘移，打开排气阀，执行下列操作。

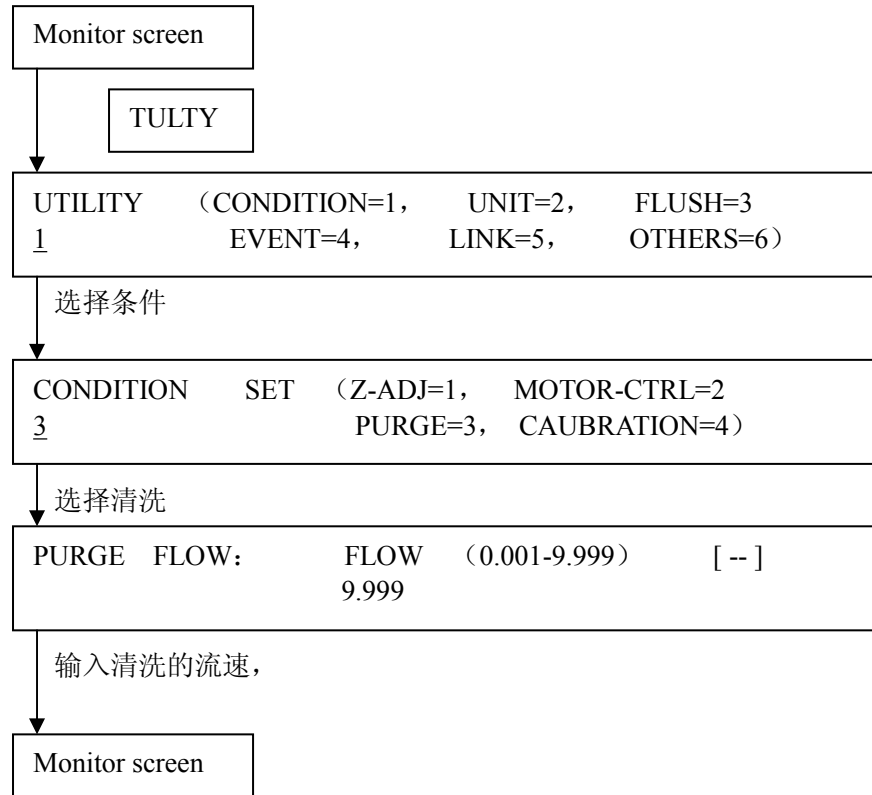


4.8.2 泵电机控制方法

自动控制流速的方法（标准）和恒定流速的控制方法都属于泵电机的控制方法。

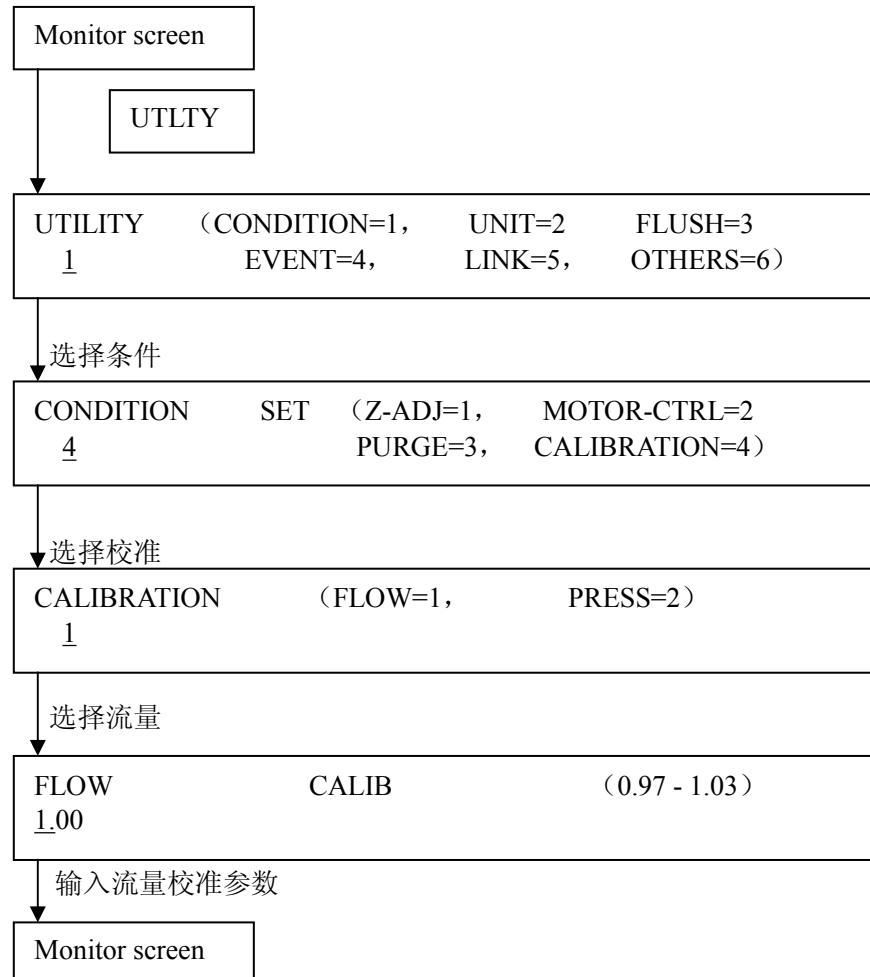


4.8.3 清洗流速的设定

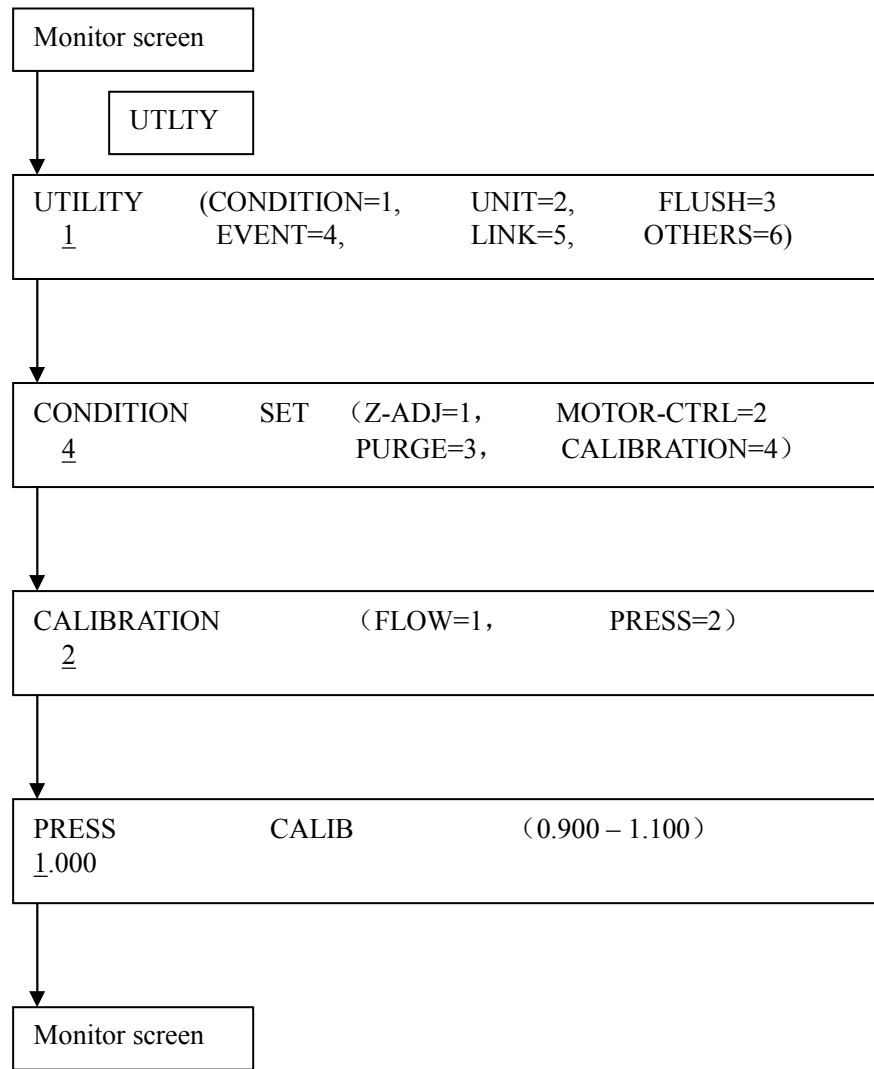


在泵打开的状况下，按[PURGE]键，清洗就在设定的流速下进行，再按[PURGE]键，清洗将停止，在清洗期间，压力上限为2.9MPa(30kgf/cm²)，压力下限为0MPa(0kgf/cm²)

4.8.4 流量校准

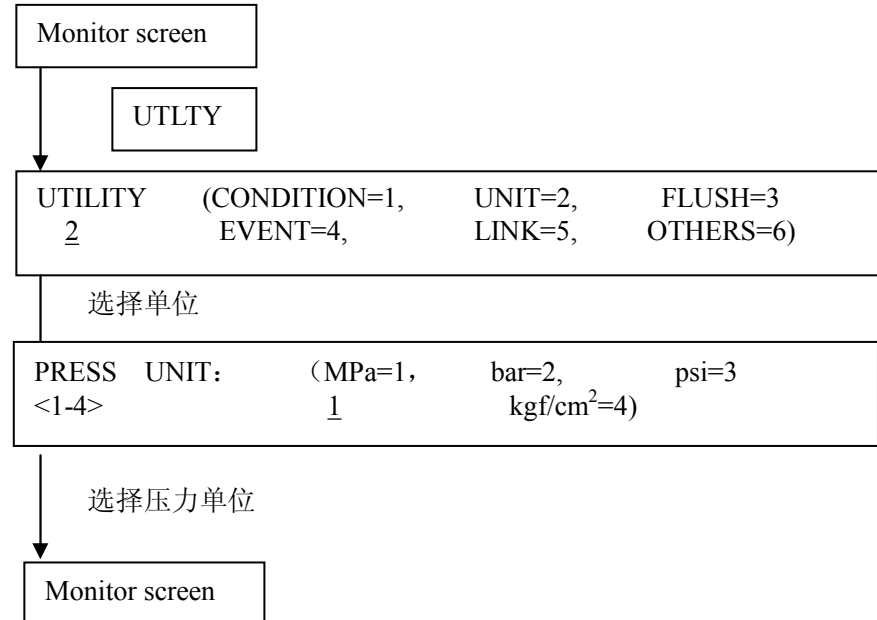


4.8.5 压力校准



4.8.6 压力单位的设定

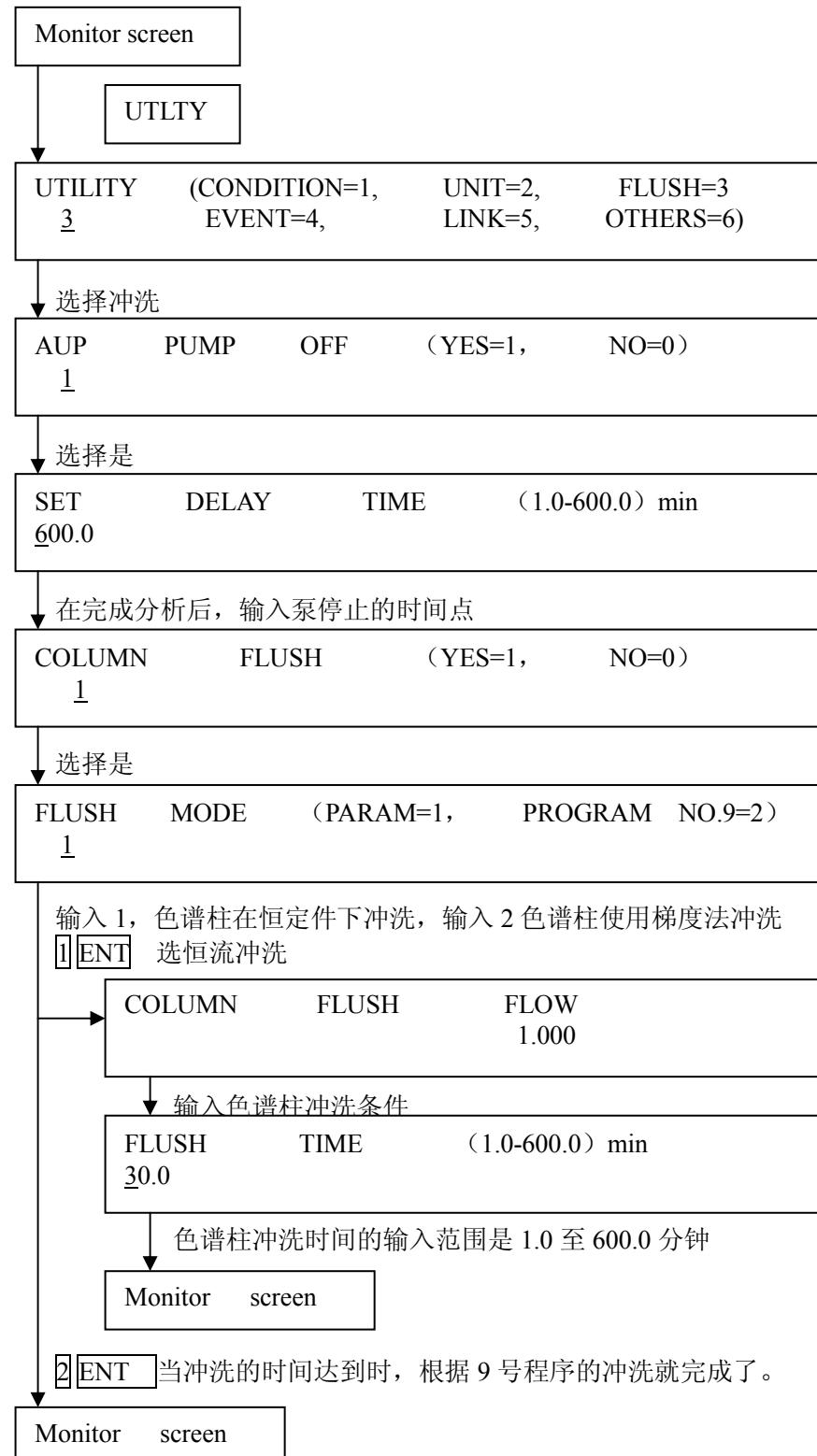
泵的压力单位有 bar, psi, kgf/cm² 和 MPa



各种压力单位之间换算

MPa	bar	psi	Kgf/cm ²
1.00	10.0	145	10.2

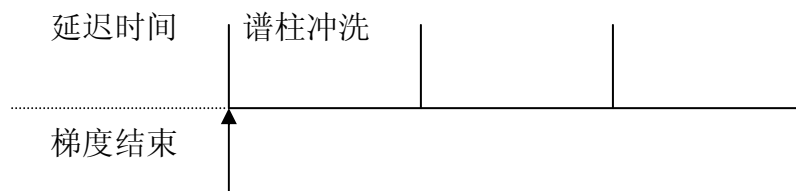
4.8.7 设置色谱柱冲洗冲洗程序



在分析完成后，泵会自动停止，柱色谱柱也可以被自动冲洗。通过设定色谱柱冲洗程序，在分析结束后，色谱柱自动地被冲洗。例如，当盐溶液被用于分析时，流动相中盐的成份能够用水冲洗而去除。

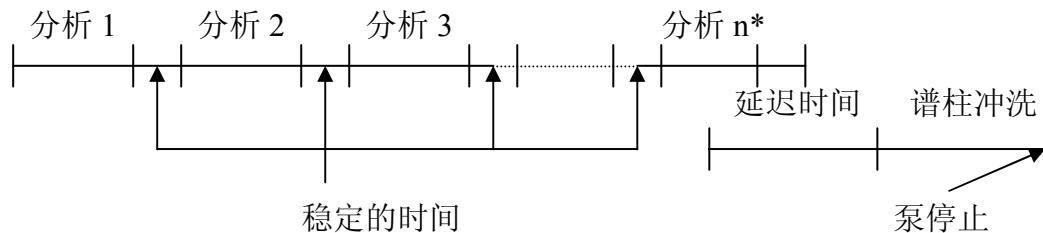
告戒： 色谱柱冲洗的程序固定为 9 号程序，选择色谱柱清洗程序时，9 号程序会自动执行冲洗。
当色谱柱冲洗被设定时，9 号程序不能用作梯度程序，但是 9 号程序可与连接程序用。
当 9 号程序结束时，泵会自动停止。

下面是延迟时间和色谱柱清洗之间的关系。



4.8.8 泵的自动停止及色谱柱自动冲洗

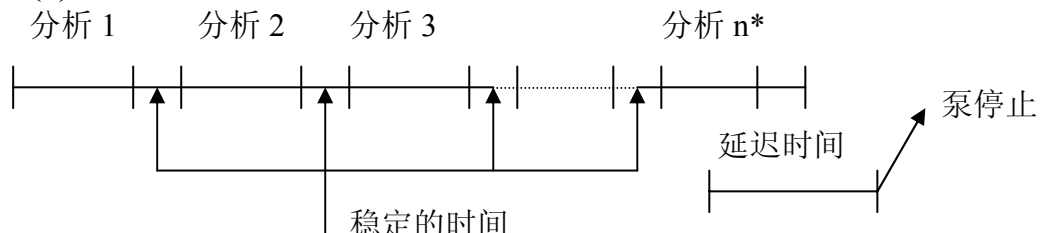
(a) 在 COLUMN FLUSH 中选择 YES



*“n”表示用自动进样器所规定的分析号等。

所谓稳定时间是指从一个分析的结束到另一个分析的开始之间的时间，当延迟时间结束时，谱柱冲洗就开始。

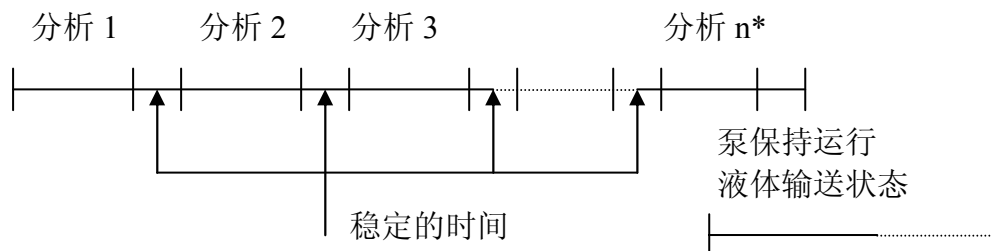
(b) 在 COLUMN FLUSH 中选择 NO



*“n”表示用自动进样器所规定的分析号等。

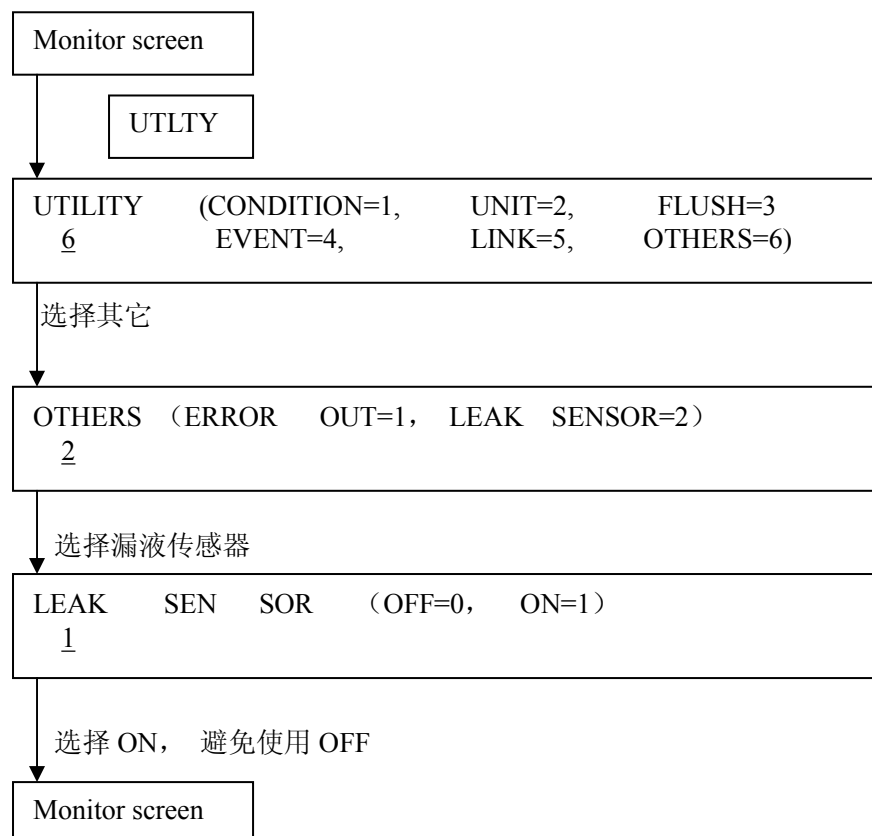
所谓稳定时间是指从一个分析的结束到另一个分析的开始之间的时间，当延迟时间结束时，泵停止运转。

(c) 在 AUTO PUMP OFF 中选择 NO。

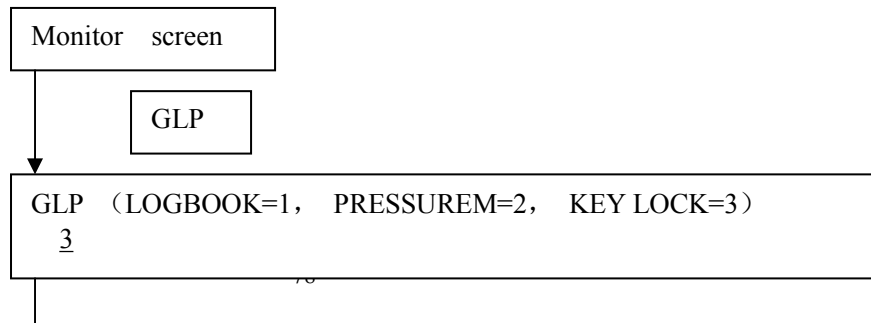


泵保持运行，液体在输送状态中。

4.8.9 设定漏液传感器



4.8.10 键盘锁定



选择键盘锁定

锁定操作板上的键，可停止用键输入

(LOCK OFF) 解锁

ESC 键锁住能够打开，可按[ESCAPE (LOCK OFF)]键来开锁

5 使用液相色谱注意事项

这一节描述在开始分析之前必须要小心注意的基本条款



警 告

易燃的化学品的着火

- 当使用易燃的化学品时，例如有机溶剂，就有可能着火。
- 要定期检查下列内容，如果发现任何不正常，请立即停止使用。
 - 使用时溶剂、废液有无泄漏。
 - 溶剂在仪器内部有无泄漏。
 - 房间是否通风良好。
- 本仪器没有爆炸的先例，水溶剂和有机溶剂的燃点为 70°C 或高于 70°C 能够被使用，不要使用燃点低于 70°C 的有机溶剂。



警 告

- 如果易燃化学品蒸汽的爆炸，例如有机溶剂从液路系统中泄漏，并且它的蒸汽浓度超过爆炸极限，这就可能引起爆炸。
- 当使用易燃的和易挥发的化学品时，检查仪器的流路是否泄漏，房间的通风是否良好。

5.1 流动相的选择和操作注意事项

- ① 仔细注意所用流动相的敏特性和温度的使用限制。(见有机系数溶剂的特性表)
- ② 当紫外可见检测器进行高灵敏度分析时，所用的溶剂的吸光要非常小，市场上有液相上所用的溶剂。特殊级别的试剂，例如甲醇、乙醇、乙腈是经常和广泛被使用的溶剂，它们的吸光系数在短波范围内有很大区别，要看 manufacturing lot 和制造商当进行高灵敏度分析时，尤其要小心。
- ③ 在使用没有失效的流动相时，要给流动相除气。
 - (a) 推荐使用除气装置，因为有机溶剂有特别高的空气含

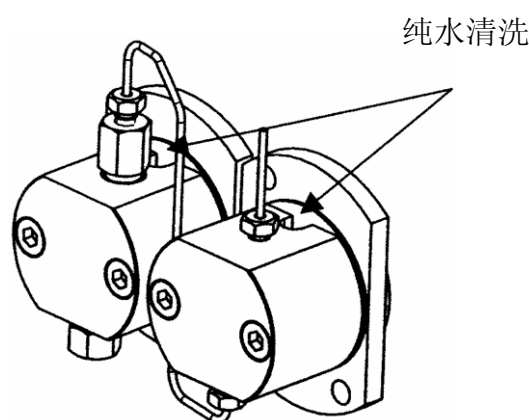
量，基线会因为气泡干扰、单向阀的故障、柱效降低而产生波动。除气装置尤其适用于梯度混合液，在给溶剂除气前，请参看 4.6.2 给流动相除气。

- (b) 当用紫外检测器在短波范围内进行分析时，若不除气，高灵敏度的分析就不易获得，因为基线可能被气泡干扰，在这样的情况下，需要使用除气装置，给正在用的流动相除气。

5.2 不宜使用的流动相

在液相色谱中使用流动相时，因为泵的管道连接和分离柱是由不锈钢（SUS316）制成，腐蚀不锈钢的溶剂或试剂作流动相时就要受限制，尤其是含有卤素离子的溶剂或溶液，例如 HCl、KCl、NaCl、NH₄Cl 等试剂，如表 4-1，所列试剂要被限制使用，这里仅是一个粗略的标准。

告戒：当为了成份分离或成反应确实需要不合适的试剂时，或者使用了有盐的流动相对时，在完成分析后，用蒸溜水清洗所有的流路，否则，活塞可能损坏，尤其要用纯水清洗泵头后部，活塞清洗机（选项）要单独设置。我们推荐使用这个选项。



5.3 作为流动相可能受到限制的试剂

可以使用的	如果 50% 或更低的含量是可用的	如果 10% 或更低的含量是可用的	不适用不锈钢的试剂
磷酸	乙酸	磷酸氢二钠	氯化铵
磷酸钠	柠檬酸铵	甲酸铵	氯化钾
	硝酸铵	高氯酸钠	氯化钠
	柠檬酸	磷酸铵	吐鲁乙氟酸
	酪酸	硼酸	注 1: 上述试剂最大浓度 是 5-6%
	硝酸钠	蚁酸	注 2: 如必须用上述溶剂 时，必须在完成分 析后尽快用蒸溜水 清洗所有的流路。
		盐酸	
		硝酸钾	
		钠	
		碳酸	
		碳酸钠	

不要使用腐蚀不锈钢的试剂，尽管上述表中没有表述，如果溶剂粘度太高，泵是难以承受的，请小心。

5.4 有机溶剂的特性表

 警 告	
●	如果易燃的化学品，例如有机溶剂从液路系统中泄漏，并且它的蒸汽浓度超过爆炸极限，这就可能引起爆炸。
●	当使用易燃的和易挥发的化学品时，检查仪器的流路有无泄漏，房间的通风是否良好。

用作液相中流动相的有机溶剂的特性如下表所示。

使用时，可作为参考。

有机溶剂的特性表

溶剂名称	极性 (E ² (AL ₂ O ₃)	粘度 (CP20℃)	折射光 系数	紫外临 界值(nm)	燃点 ℃	爆 炸 极 限			蒸气密度 (Air:1)	沸点 ℃	特殊 grarity (水: 1)比重
						℃	下限	上限			
氟烷烃	-0.25		1.25								
n-戊烷	0.00	0.23	1.358	210	<-40	308.9	1.5	7.8	2.5	36.1	0.6
正乙烷	0.00		1.375	210	-21.7	233.9	1.2	7.5	3.0	68.9	0.7
异辛烷	0.01		1.404	210							
石油醚	0.01	0.3		210							
n-癸烷	0.04	0.92	1.412		46.1	207.8	0.8	5.4	4.9	173.9	0.7
环己胺	0.04	1.00	1.427	210	-20	260	1.3	8	2.9	81.7	0.8
环戊烷	0.05	0.47	1.406	210							
二异丁烯	0.06		1.411	210							
i-戊烯	0.08		1.371		-17.8	272.8	1.5	8.7	2.4	30	0.7
二硫化碳	0.15	0.37	1.626	380	-30	100	1.3	44	2.6	46.1	1.3
四氯化碳	0.18	0.97	1.466	265							
戊苯氯化物	0.26	0.43	1.413	225	12.8	343	1.6	8.6	3.7	106.1	0.9
丁苯氯化物	0.26		1.436	220	-94	460	1.8	10.1	3.2		0.9
					0-17.2	463.9	1.0	6.0		144.4	
二甲苯	0.26	0.62-	1.50	290	m-25	527.8	1.1	7.0	3.7	138.9	0.9
		0.81			p-25	528.9	1.1	7.0		138.3	
i-丙苯醚	0.28		1.368	220	-27.8	443.3	1.4	21	3.5	68.9	0.7
i-丙苯氯化物	0.29	0.37	1.378	225	-32.2	593.3	2.8	10.7	2.7	35	0.9
甲苯	0.29	0.33	1.496	285	4.4	536.1	1.4	6.7	3.1	110.6	0.9
n-丙苯氯化物	0.30	0.59	1.389	225	<-17.8		2.6	11.1	2.7	46.1	0.9
氯苯	0.30	0.35	1.525		32.2	637.8	1.3	7.1	3.9	132.2	1.1
苯	0.32	0.80	1.501	280	-11.1	562.2	1.4	7.1	2.8	80	0.9
乙苯溴化物	0.37	0.65	1.424			511.1	6.7	11.3	3.8	37.8	1.4
乙苯醚	0.38		1.353	220	-45	180	1.9	48	2.6	35	0.7
乙苯硫化物	0.38	0.23	1.442	290							
氯仿	0.40	0.45	1.443	245							
亚甲苯氯化物	0.42	0.57	1.424	245	-50	518.9	3.8	15.4	2.2	38.5	0.9
甲苯 i-j 苯酮	0.43	0.44	1.394	330							
四氢呋喃	0.45		1.408	220	-14.4	321.1	2	11.8	2.5	66.1	0.9
二氯乙烯	0.49		1.445	230	13.3	412.3	6.2	16	3.4	83.9	1.3
甲苯乙苯酮	0.51	0.79	1.381	330	-6.1	515.6	1.8	10	2.5	80	0.8
i-硝苯丙烷	0.53		1.400	380	48.9	420.6	2.6		3.1	131.1	1.0
丙酮	0.56		1.359	220	-17.8	537.8	2.6	12.8	2.0	56.7	0.8
二氧杂环乙烷	0.56	0.32	1.422	260	12.2	180	2.0	22	3.0	101.1	1.0
乙苯醋酸盐	0.58	1.54	1.370	260	4.4	460	1.8	8	3.5	90	0.9
甲苯醋酸盐	0.60	0.45	1.362	210	-10	501.7	3.1	16	2.6	60	0.9
戊苯醇	0.61	0.37	1.410		32.8	300	1.2	10.0	3.0	137.8	0.8
二甲苯亚砜	0.62	4.1									
苯胺	0.62	2.24	1.586		70	617.2	1.3		3.2	184.4	1.0
二甲苯胺	0.63	4.4	1.387	275	<-17.8	312.2	1.8	10.1	2.2	56.7	0.7
硝基甲烷	0.64	0.38	1.394	380	35	418.3	7.3		2.1	101.1	1.1
乙青	0.65	0.67	1.344	210	5.6				1.4	81.7	0.8
嘧啶	0.71	0.37	1.510	305	20		1.8	12.4	2.7	115	1.0
乙苯乙醇醚	0.74	0.94		220							
i-丙醇 n-丙醇	0.82		1.38	210	11.7	398.9	2.0	12	2.1	82.8	0.8
乙醇	0.88	2.3	1.361	210	12.8	422.8	4.3	19	1.6	78.3	0.8
甲醇	0.95	1.20	1.329	210	11.1	463.9	7.3	36	1.1	63.9	0.8
乙烯乙二醇	1.11	0.60	1.427	210	111.1	412.8	3.2			197.2	1.1
乙酸	large	19.9	1.372								
水	large	1.26	1.333								
盐和缓冲剂	larger										

*L.R sngdar,Dekker(吸附色谱的原理)

低沸点的溶剂如□中所示是不能使用的。

5.5 有机溶剂的吸收光谱

使用有机溶剂作为流动相的注意点：

(1) 当使用有机溶剂时，要注意紫外的临界值。

- 紫外临界值波长：

当波长小于临界值时，光是不能传播的。

例如：氯仿的临界波长为 245nm。

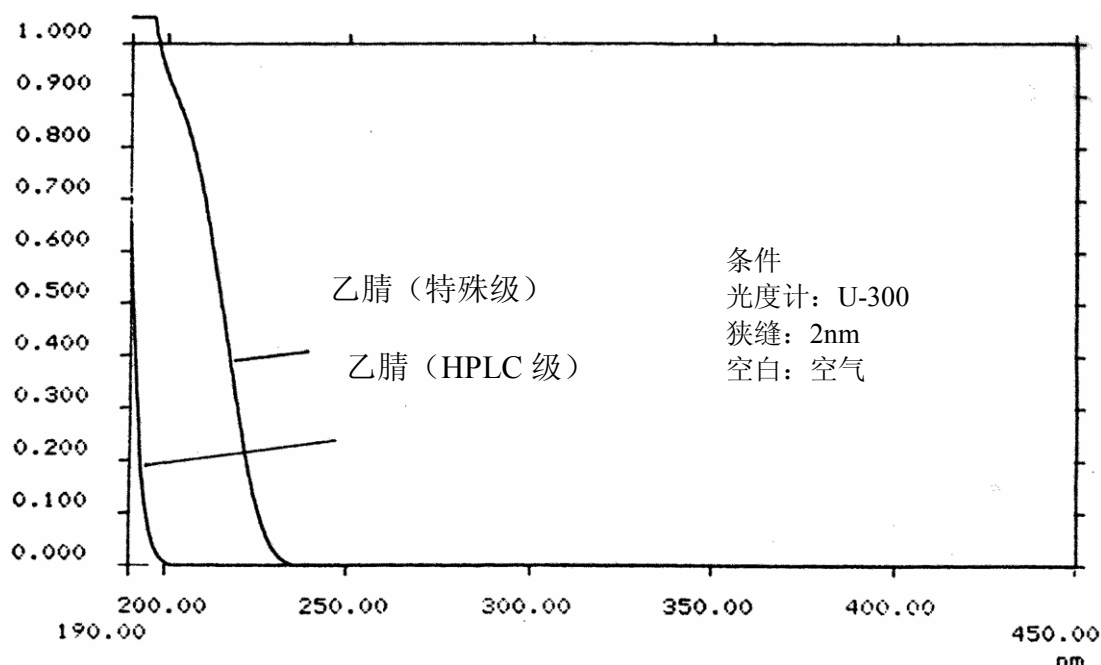
氯仿不能使用小于 245nm 的波长。

(例如 210nm)。

(2) 流动相的沸点

低沸点溶剂是不能用于流动相。所使用的溶剂的沸点是 55°C 或更高些。低沸点溶剂不仅危险，而且在泵吸时产生气泡，因此，正常的泵吸是不可能的。

(3) 当用紫外检测器执行高灵敏度分析时，所用的试剂吸收紫外光要特别小，特殊级别的试剂，例如大量用于短波吸收的甲醇、乙腈通常用液相色相是适用的。



5.6 流动相的处理

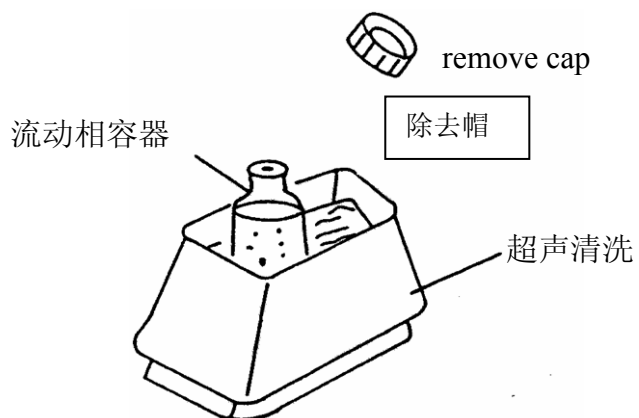
5.6.1 流动相在使用前要除去气泡

流动相中含有氧气、氮气，当它在高压下使用时，会引下列情况：

- 1) 会改变流动相样品的性质。
- 2) 会降低柱效。
- 3) 气泡会使检测器噪声加大。
- 4) 会使泵压变化。
- 5) 会使梯度混合比的精度降低。

5.6.2 给流动相除气

5.6.3 使用超声波除气(当流动相是有机溶剂时)



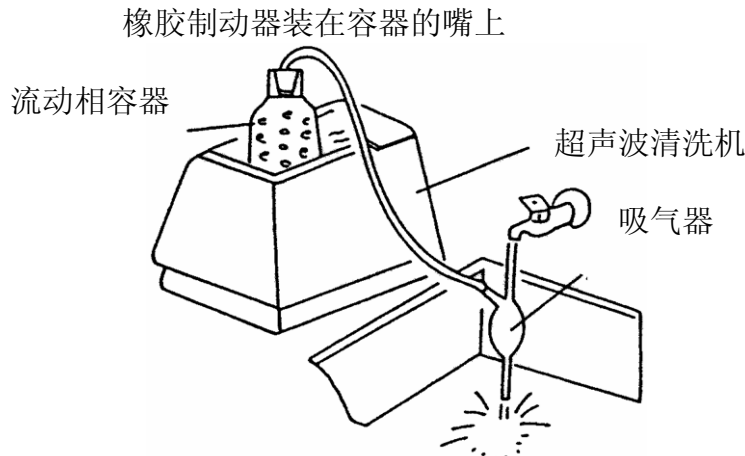
(a) 把装有流动相的容器放进超声波清洗机中进行充分搅拌。

*当使用混合流动相时，要使用搅拌器进行全面的搅拌。否则重复性低，基线可能产生飘移。

注意：给有机溶剂的流动相用超声波清洗机除气时，在超声波清洗槽中加上水。

- (b) 打开超声波清洗机电源。
- (c) 在除气时，首先产生了小气泡，然后产生大气泡，继续除气，直到没有气泡产生为止。这大概需要 5 至 10 分钟。
- (d) 当没有气泡产生时，关闭超声波清洗机电源。
- (e) 从超声波清洗机内取出流动相容器，擦去容器表面上的水，把容器放在液相上。

5.6.4 通过减压来去除气泡



- (a) 在充分搅拌之后，把流动相容器放进超声波清洗机中。

注意： 给作为流动相的水除气时，可同时采用有水的超声波清洗机和吸气器来降低压力，固定除气时间

- (b) 把吸气器的橡皮管插进试剂瓶的嘴上。
- (c) 打开超声波清洗机电源。
- (d) 打开水龙头，为吸气器减压。
- (e) 在除气时，首先产生小气泡，然后产生大气泡。继续除气直到没有气泡产生，这大概要 5 分钟。(见注意)
- (f) 当没有气泡产生时，从试剂瓶除去吸气器的橡胶管。

(g) 关闭水龙头。

(h) 关闭超声波清洗机电源。

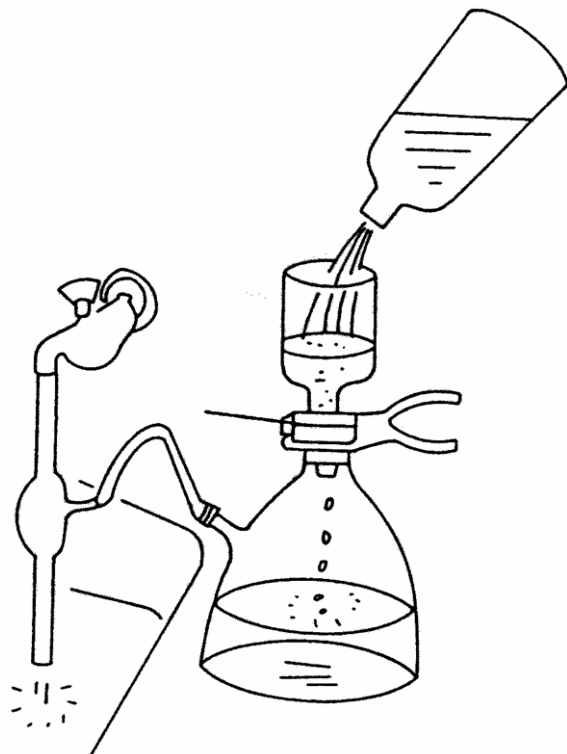
(i) 从超声波清洗机中取出流动相容器，擦干容器外的水，放在液相色谱上。

注意： 气泡的产生取决于流动相的组成，当流动相以有机溶剂混合时(例如 20%甲醇+80%水)，要固定的除气时间，因为流动相的比例会随着去气时间的变化而变化。(因为流动相的沸点取决于所降低的压力)

5.7 除去流动相的微小颗粒（过滤）

使用孔径为 $0.45\mu\text{m}$ 滤膜过滤流动相，滤膜有水相和有机相 2 种，不可以使用纸质的

抽滤法过滤的同时有脱气的功能。

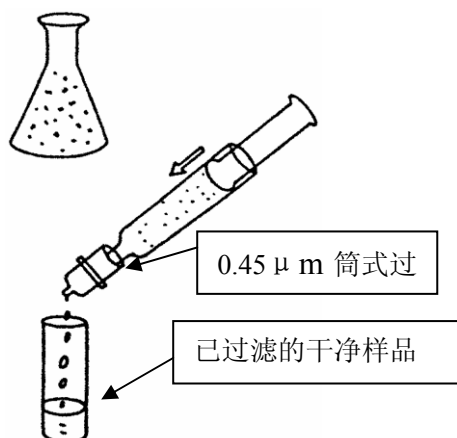


膜过滤器

5.8 样品的处理

对于没有完全溶解的样品，可能会有微小的颗粒，必须过滤。否则会阻塞色谱柱并使柱效恶化。

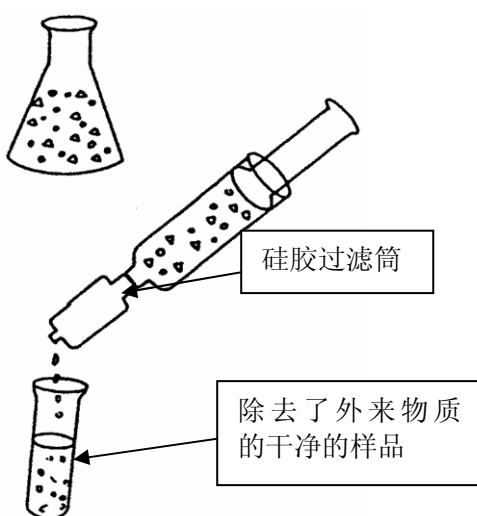
(1) 除去样品中外来的物质：外来的物质会使数据的重复性较低，例如产生不正常的峰等。



(a) 过滤样品的例子

样品中的灰尘按下述方法很容易除去，用注射器取一些样品，再用 $0.45\mu\text{m}$ 的筒式过滤器进行过滤如左图。

注意： 过滤样品有多种方法。
采取合适的方法为样品量过滤



(b) 除去样品中外部物质的例子。

例如，当用反向色谱进行分析时，(例 ODS 色谱柱)外部物质能够按下述方法去除，用注射器取一些样品，采用正相滤筒过滤，见左图。

注意： 去除样品中的外来物质有
多种方法，根据分析目的，
采用合适的方法。

6 维护与故障处理

6.1 紫外检测器的日常维护与简单维修

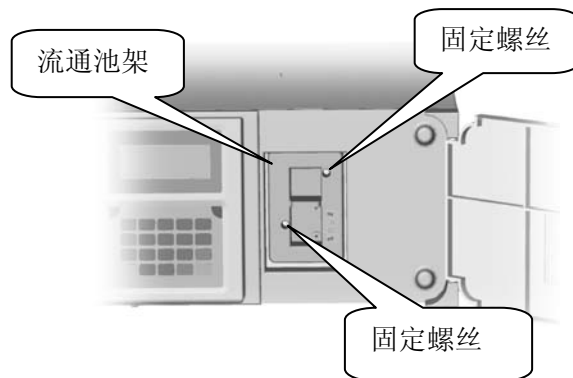
6.1.1 流通池的清洗

在使用任何缓冲溶液后，必须用蒸馏水将流通池冲洗干净（至少冲洗 30 分钟），

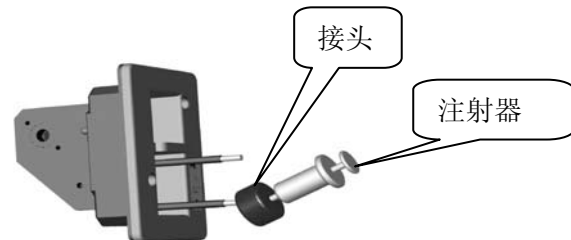
6.1.2 流通池的保养

如果流通池内或者通光孔两侧石英片外部有污染物，就会影响仪器正常工作，需要及时将污染物清洗掉。操作步骤如下：

- (1) 用随机提供的一字螺丝刀旋下固定流通池架的两个固定螺丝，然后平移取下流通池架，小心碰撞。如下图所示：



(2) 目视通光孔，观察流通池壁上是否有污染物，如果有需要立刻清洗。清洗需要一个 10 毫升左右的玻璃注射器和清洗液，清洗液从出水管打进，入水管流出，如下图所示：



(3) 清洗液
可根据

不同流动相进行相映的选择，如果是水性流动相可以用蒸馏水清洗。如果流动相是有机溶剂，就要用乙醇或丙酮清洗，再用蒸馏水清洗。

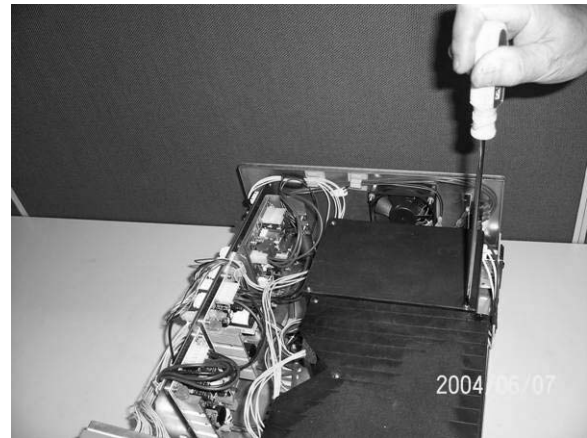
- (4) 如果池中有气泡，可以用泵以 $1.0\text{ml}/\text{min}$ 的速度向池内注入液体，出水口用手堵住，观察压力值，不可超过 $5\text{Kgf}/\text{cm}^2$ 。过 2 至 3 秒钟，将手放开。如果仍没去除气泡，可重复上述方法 3 至 4 次，气泡可去除。
- (5) 如果流通池外壁有污染物，或是有漏液发生，可以拆开流通池架清洗（由专业工程师操作）

6.1.3 氚灯更换方法

氘灯使用相当长一段时间后能量会逐步降低，若使用中发现氘灯能量显著降低且测量噪声恶化，则必须更换氘灯。更换氘灯可联系天美技术服务部，也可由用户自行更换。方法如下：

- (1) 为了保证操作安全，首先关闭电源，拔下电源插头。如果刚使用过仪器，应该静置至少 20 分钟，保证释放供电高压和冷却灯管，防止电击和烫伤。
- (2) 旋下仪器左右两侧四个不锈钢螺钉，将仪器盖取下。

(3) 参照下图，旋下灯箱盖顶端的三个螺钉



(4) 如图所示，取下灯箱盖，放到安全的地方。

注意：取下灯箱盖时请注意方向，以免损坏氘灯。



(5) 如图所示，从接线架上取下保护盖，旋下氘灯电缆的三个叉形电源端子，：



(6) 旋下固定氘灯的两个螺钉，取下氘灯，如图 6-5 所示：



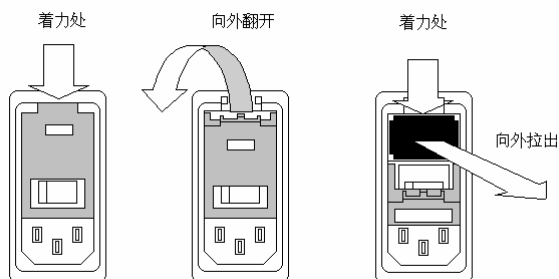
注意：

- (1) 安装新灯时要戴上干净的手套，不要在灯管上留下指印
- (2) 插入氘灯时，注意氘灯底盘的定位开口对准底座的定位销钉
- (3) 氘灯接线架上接有红、蓝、蓝三根电缆线，红线为高压电源线，其余为灯丝电源线。新氘灯的红色电缆必须对准红色电缆端口接入，白色（或其它颜色电缆）对准蓝色电缆端口接入，不能接错。如有疑问，应与天美技术服务部联系。

- (7) 取出新的氘灯，如果未戴清洁的防护手套，注意不要直接握住氘灯玻壳，以免污染石英窗，影响氘灯发射能量
- (8) 按 (6) → (5) → (4) → (3) → (2) 步骤反操作，安装新的氘灯。
- (9) 在主菜单——检查程序——氘灯记录中更新氘灯安装日期，重新开始氘灯使用记录

6.1.4 检测保险丝更换方法

- (1) 仪器关机。
- (2) 拔除电源线插头。
- (3) 用刀口不大于 3mm 的平口螺丝刀，按图所示的着力处向外翻开一起右边保险丝盒盖，可以看到橘红色的保险丝座（图中深色部分）。



- (4) 同样工具，按图示的着力处向外拉出保险丝座，保险丝座左右各有一枚保险丝。
- (5) 经检查后，取下故障保险丝，在原处更换新的保险丝（仪器备件，F3A 250V）。
- (6) 按相反步骤恢复，准备开机。

图中，灰色部分是保险丝盒盖，深色部分是保险丝座

6.2 输液泵的维护

6.2.1 定期维护

根据下表来进行定期维护和检察，可以预防问题出现，确保系统符合性能指标。

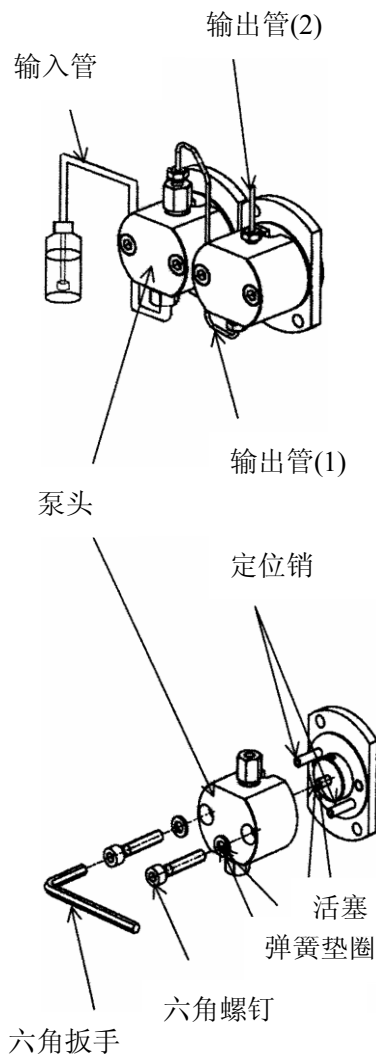
检查部位	程 序	备 注
1. 小的微粒(灰尘)通常出现在溶剂里。 	每 4 个月,用超声波清洗机清洗溶剂过滤器。 每 2 天清洗溶剂瓶,当溶剂重新装瓶时,要确保是正确的溶剂。	微粒进入泵内会引起压力和流量不稳,流动相的混合也会出现问题。
2. 色谱柱是很昂贵的。 	1) 在刚完成一次分析后,不要停泵,泵必须要保持运行 30 分钟! 2) 不要进入含有微粒的样品! 确保样品不含有微粒或杂质! 3) 定期清洗色谱柱! 否则谱柱会到污染!	<ul style="list-style-type: none">● 部分复杂样品易于保留在色谱柱中,这不仅引起稳定性不好,也会产生飘移,缩短柱子寿命。● 微粒附着在色谱柱过滤器上,压力将会增加到不正常程度,样品的不洁也会污染柱子.而且也会产生错误数据。● 清洗色谱柱时,有时使用注射大量的溶剂(1 至 3ml),这样会溶解残余样品,使色谱柱清洁,会提高分离度和稳定性。
3. 排放阀的流路相的主要成份。	每 4 个月,用超声波清洗机清洗一次过滤器。	过滤器可预防泵封损坏后的碎片流进色谱柱,如果过滤器污染了,压力会增加到不正常的程度。
4. 泵是高效液相的主要成份。	1) 泵密封是易损易耗件,必须定期更换! 2) 高压泵必须保持干净! 每月要清洗一次泵,可用异丙醇通过泵 30 分钟。 3) 高压泵在有气泡时,功能就正常。在更换试剂瓶或给瓶中添加溶剂时,必须要停泵。	<ul style="list-style-type: none">● 密封变坏会产生泄漏,泄漏会导致基线稳定性变差和数据的重复性变差,泄漏的实际结果会造成测量可靠性降低。● 作为高压泵重要部分的检查阀如被污染,会导致压力波动和压力不升高的故障,并容易产生空气泡。● 泵中的空气泡会引起压力波动或不能升高。

6.2.2 更换泵密封

<所需物品>

六角扳手	2个泵密封
洗液瓶	超声波清洗机
密封移动杆	纱布或软布
接受盘	

- (1) 从泵头上拆掉输入管和输出管(1)和(2)。



- (2) 用六角扳手交替地松开六角螺钉。

- (3) 用双手朝你的方向小心地拔出泵头。

注意: 小心, 别损坏活塞。

- (4) 小心拔出(朝你的方向)活塞定位销。

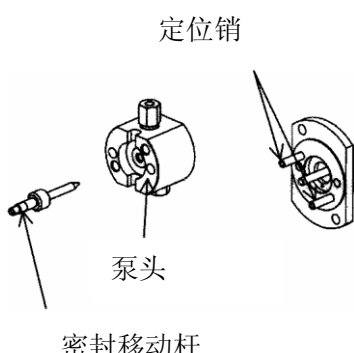
注意: 不要除去活塞定位销上的密封。

- (5) 取出泵密封

当泵密封保持在泵头内时, 通过旋唯一的密封移动杆至密封内, 然后把它拔出。

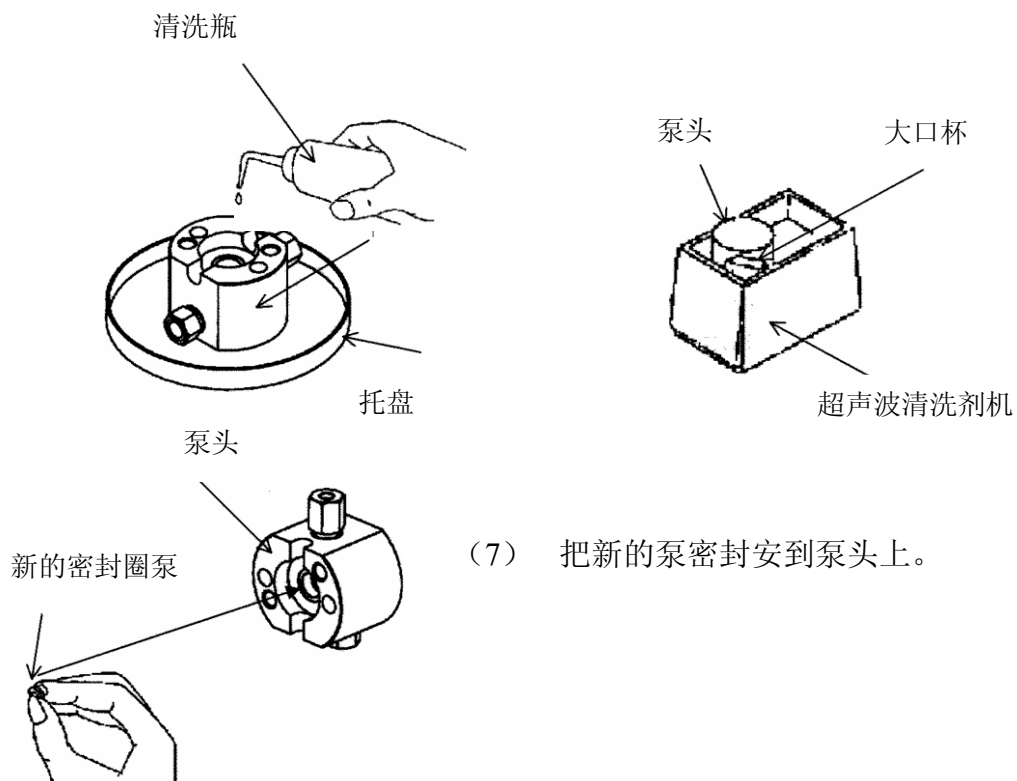
当泵密封保持在活塞上时, 启动泵, 活塞就能出来, 停泵并拉出泵密封。

用纱布或软布擦拭活塞表面。



(6) 清洗泵头

用蒸溜水或有机溶剂彻底清洗泵头，使用中性清洗剂或使用超声波清洗机，要看环境。



6.2.3 更换排放阀的密封

<所需的物品>
密封移动杆 密封(新部件)

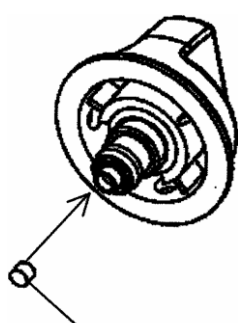
(1) 松开排放阀旋钮，拔掉它。





密封移动杆

(2) 把密封移杆细的一端插进阀的密封件中，并取出它。



新的排放阀密封圈

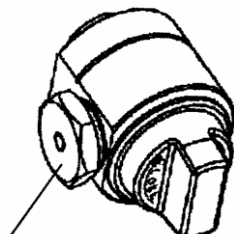
(3) 在旋钮主轴的末端装上新密封。

(4) 把旋钮插入阀单元上，使之安全可靠。

6.2.4 清洗流路过滤器

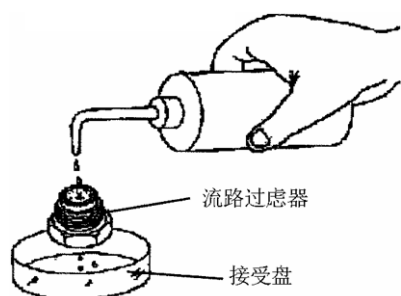
<所需的物品>

搬手 21	新的过滤器
清洗瓶	接受盘
超声波清洗机	大口杯



流路过滤器

(1) 使用 21 号搬手从排放阀上松开并除去流路过滤器。

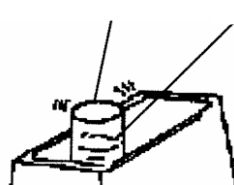


(2) 把清洗瓶的嘴对准过滤器输出口的，从过滤器的表面洗掉外部的物质。

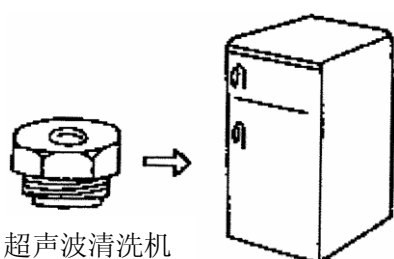
大口杯

流路过滤器

(3) 如果污染过度，请用超声波清洗机清洗。



冰箱 (-10℃约五分)

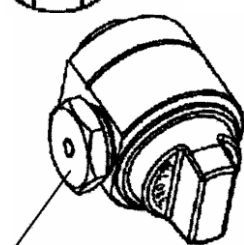


超声波清洗机

- (4) 如果阻塞的过滤器必须要更换，要使 filter assembly 保持干燥，然后放进冰箱内，在 -10℃ 条件下存放大约 5 分钟，冷的温度会使聚四氟乙烯填料收缩，以便很容易取出滤芯来。

滤芯

密封圈



流路过滤器

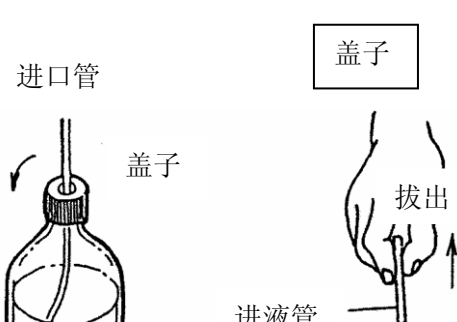
- (5) 小心地把新的滤芯推进和装入过滤器的固定器内。

- (6) 在把过滤器座装上排放阀之前，必须通过运转泵来清洗液路。把过滤器座装到排放阀的右下方(斜面)，使过滤器座中心和排放阀对准，用 21 号扳手安全地拧紧它。不紧可能会引起泄漏。

6.2.5 清洗溶剂过滤器

<所需物品>

- 大口杯
- 清洗液
- 超声波清洗机



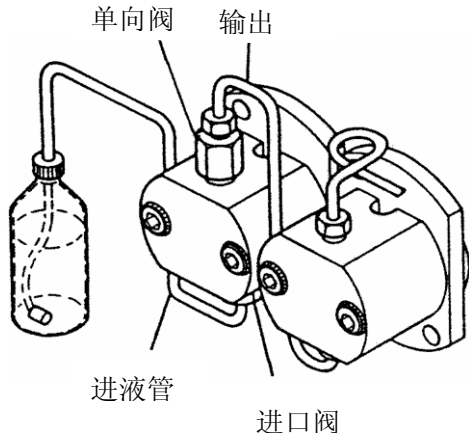
- (1) 松开流动相瓶子盖
- (2) 从流动相瓶中拔出进液管
- (3) 从进液管上除去溶剂过滤器
- (4) 把洗液倒入大口杯中，把过滤器放进杯中，把大口杯放进超声波清洗机的浴室中，运行超声波清洗机 5 至 6 分钟。
- (5) 用蒸馏水来更换清洗液。再运行清洗机 5 至 6 分钟，重复这个步骤 3 次或更多次，以排除在(4)中所用的清洗液。
- (6) 除去过滤器的湿气后，再装到进液管上。
-
-

6.2.6 清洗单向阀

打开排放阀，使用异丙醇作为清洗剂，将泵的流量设定 9.999ml/min
 (也可以使用 PURGE 功能) 冲洗 3—5 分钟。如果这一步无效，
 请取出阀并按下列要点进行清洗

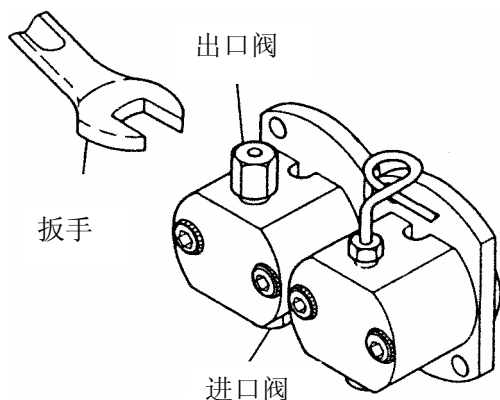
<所需物品>
 ● 搬手

- 清洗液(中性清洗剂)
- 大口杯
- 超声波清洗机
- 蒸溜水



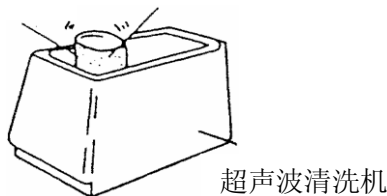
确保泵头锁定螺母是安全锁紧的

(1) 从进口阀和出口阀上，除去进液管和输出管。



(2) 用 M10 搬手松开进口阀和出口阀

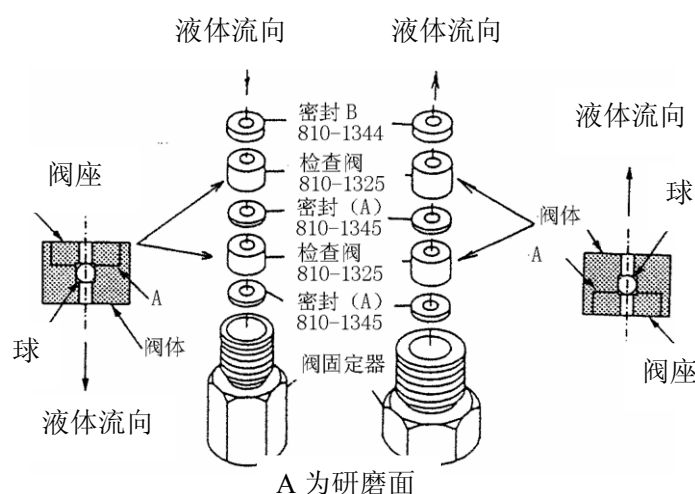
大口杯



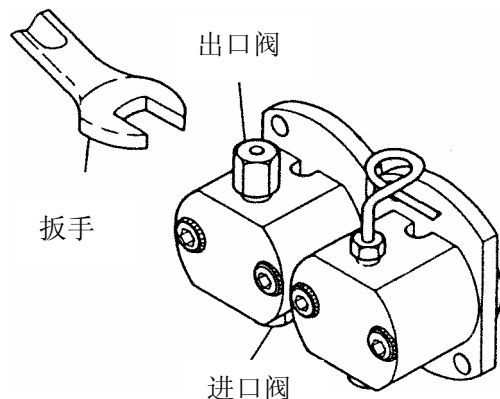
(3) 给大口杯装满清洗液(中性清洗剂)，把整个阀固定器总成浸入进大口杯中。

(4) 超声波清洗槽内充满洗液（中性清洗剂），把装有阀固定器总成的大口杯放到清洗机内，清洗大约 10 分钟。

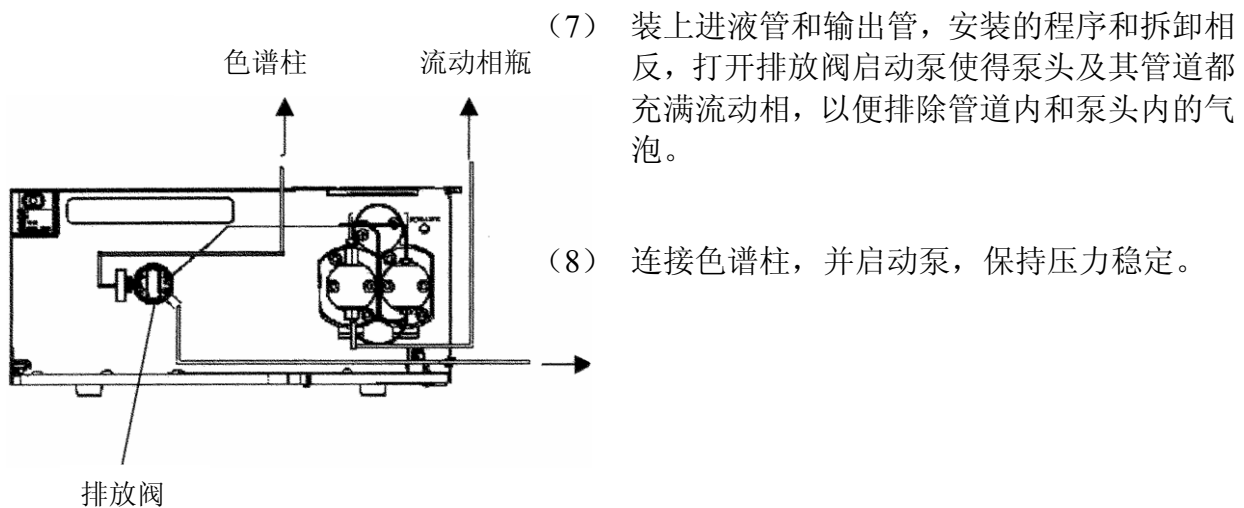
(5) 用蒸溜水替代大口杯中的清洗剂，再执行清洗 5 至 6 分钟。重复这个步骤三次或三次以上，以除去清洗剂。



注意： 卸荷阀和吸液阀的装配结构如图 6-1 所示(L-2130 泵)，如果密封 B 脱离了，当清洗时，内部部件就松动，按照图的指导，重新组装，阀的位置应是这样的，液体要从阀座端进入。检查阀座的一端是光滑的，另一端不光滑，要把光滑的一端朝向球的方向。

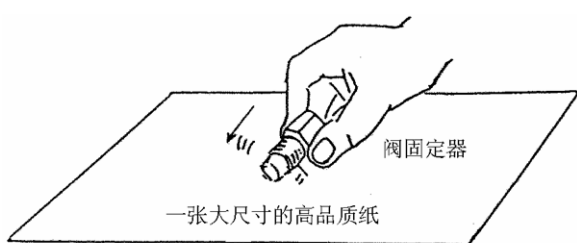


(6) 把阀固定器装在泵头上，小心不要把出口阀和进口装反。使用 10 号扳手小心拧紧这两个阀，如果太松，吸液将不能出现。



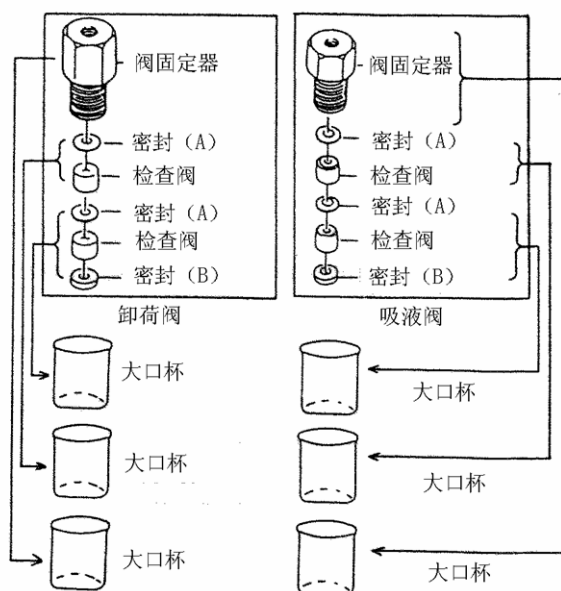
6.2.7 泵单向阀的部件更换

在长期使用之后，卸荷阀和吸液阀内部的密封可能会损坏，并引起泄漏，如果使用搬手重新拧紧之后，泄漏继续存在，你就必须要更换密封。



<所需物品>

- 搬手
- 清洗液(蒸溜水)
- 高品质的纸
- 密封
- 几张过滤纸
- 大口杯
- 超声波清洗机



(1) 参照 6.7 节中图(1)和(2)卸掉卸荷阀和吸液阀。

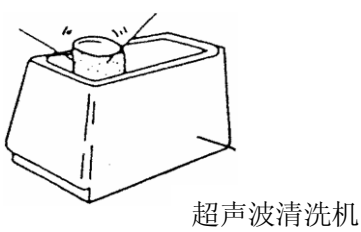
(2) 放一张相当大的纸于桌面上
除去密封(B)

把阀座稍稍倾斜，轻轻敲打阀座。
从内部取出单向阀及密封

(3) 将大口杯装满清洗液(蒸溜水)

把新的单向阀体、阀球组合在一起。把它们分别放进大口杯中，把阀固定器也单独地放在大口杯中。

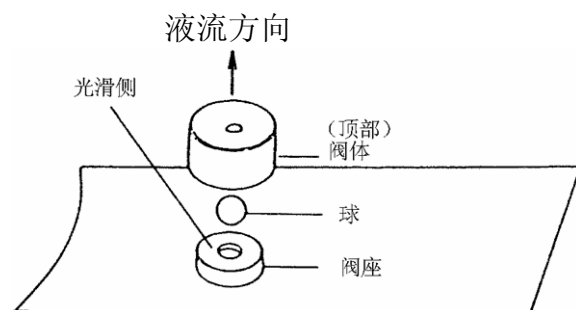
大口杯 检查阀固定器



注意： 单向阀的球和阀座作为一套组合，当拆卸和清洗的时候，必须小心，不要弄错了它们的组合。

(4) 将超声波清洗机的水槽内充满水，把大口杯放进浴槽内，超声清洗 5-6 分钟。

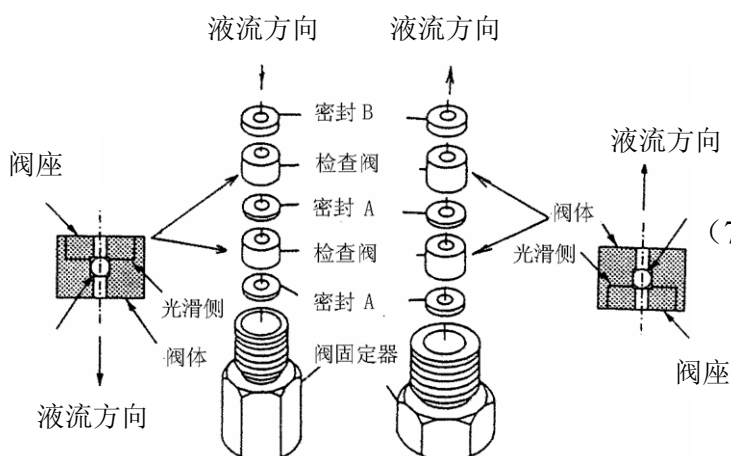
(5) 在桌面上铺一张大的滤纸，按照下列顺序从大口杯中取出阀体、球和阀座，使用钳子避免污染。然后使用正确的程序组装检查阀。



注意： 在组装的时候，不要弄错单向阀中的阀座的方向和位置，阀座光滑的一侧要朝着球。

注意： 阀座和球是成套使用的，装配时必须注意它们是否是同一对。

(6) 把组装好的检查阀装进阀座中，其顺序如图所示。



注意： 小心不要弄错检查阀的方向和密封规格。

(7) 把单向阀安装到泵头上，确保液体的流动方向是正确的。

注意： 当组装的时候，不要交换吸液阀和卸荷阀的部件。

7 易耗件及备品备件

本节列出了系统需要更换的零件和易耗件。在实验室中应要存贮一定数量的各种部件，对于这些部件（如灯），存贮的数量由仪器使用的频度决定。

每一种部件的服务寿命基于以下假定：

仪器每月操作 160 小时（每天 8 小时），每年 1920 小时（240 天）

7.1 紫外可见检测器备件表

零件号	零件名称	估计服务寿命	备注
	氘灯	1000 小时/6 个月	
	流动池， 10mm	9600 小时/5 年	只包括池
	光电池电路板	9600 小时/5 年	
	入口管 直径 0.25×0.66 T	9600 小时/5 年	长： 1m 外径： 1.57mm
	排泄管 直径 0.33×0.62 T		长： 2m 外径： 1.57mm

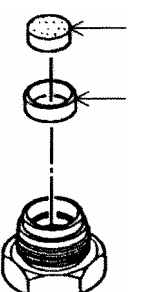
7.2 输液泵

7.2.1 易耗件和备件

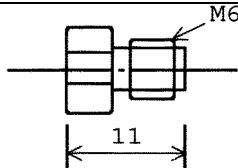
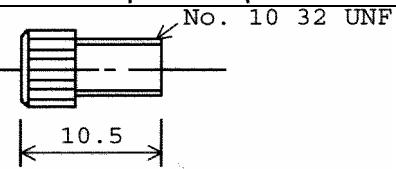
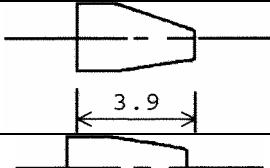
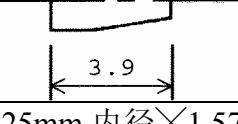
下列表中给出了更换部件的备件号、名称、形状、规格等，为了保持系统在优化的条件下运行，这些备件是必须的，当你在定购时可使用这张表。正常寿命指示当用甲醇流速在 1.0ml/min，压力在 19.6MPa 下的使用寿命。

部件号	名 称	形状和规格	所在的位置	正常寿 命
655-1080	L-2130 泵的密封		泵头上	640 时
885-2920	密封		排放阀	1290 时
890-1125	L-2130 泵的活塞		泵头上	-
810-1005	单向阀(出口)		泵头上 如果检查阀工作不正常，请清洗它。 如果清洗还不解决问题，请更换它。	-
810-1004	单向阀(入口)			

(续前表)

810-1031	流路过滤器		过滤器 638-1423 密封 638-1422	排放阀	1920 时
810-1128	密封			排放阀	1000 时

7.2.2 流路中的管道部件

部件号	名 称	形状和规格	所在的位置
L329235	不锈钢推力螺钉 (M6)		1/16 时 (1.57mm) 外径不锈钢管
810-1312	聚氯三氟乙烯推力螺钉 (2.1ID)		2mm 外径的聚四氟乙烯管
638-1099	不锈钢套 (316 不锈钢) 1/16 时		1/16 时外径的不锈钢管
L369053	聚氯三氟乙烯套 1/16 时		1/16 时外径的聚四氟乙烯管
F275108	聚四氟乙烯管	0.25mm 内径×1.57mm 外径×10m 长	紫外检测器的输入管
F275114	聚四氟乙烯管	1.0mm 内径×2.0mm 外径 ×10m 长	比例阀和泵之间的连接管道
638-1140	聚四氟乙烯管	1.5mm 内径×3.0mm 外径 ×10m 长	泵的溶剂吸入管道
634-1976	不锈钢管	0.25mm 内径×1.57mm 外径 ×5m 长	● 进样器和色谱柱之间的管道
634-1977	不锈钢管	0.05mm 内径×1.57mm 外径 ×10m 长	动态混合器的进出管道