

# 中华人民共和国国家标准

## 液相色谱法术语 柱液相色谱法和平面色谱法

Terms of liquid chromatography—  
Liquid column chromatography and planar chromatography

UDC 543.42  
:001.4

GB 9008—88

### 1 主题内容和适用范围

本标准规定了液相色谱法术语 212 词条和有关的符号。

本标准适用于编写国家标准、专业标准(部标准)、地方标准、企业标准、技术文件和书刊的编写以及国际和国内学术交流和业务往来中亦应参照使用。

注:电泳及其有关的术语不包括在本标准范围内。

### 2 引用标准

GB 4946 气相色谱法术语

### 3 一般术语

general terms

#### 3.1 液相色谱法(LC)

liquid chromatography

用液体作为流动相的色谱法。

注:中文术语后圆括号内的英文大写正体字母表示该术语的英文缩写词,下同。

#### 3.2 液液色谱法(LLC)

liquid liquid chromatography

将固定液涂渍在载体上作为固定相的液相色谱法。

#### 3.3 液固色谱法(LSC)

liquid solid chromatography

用固体(一般指吸附剂)作为固定相的液相色谱法。

#### 3.4 正相液相色谱法

normal phase liquid chromatography

固定相的极性较流动相的极性强的液相色谱法。

#### 3.5 反相液相色谱法(RPLC)

reversed phase liquid chromatography

固定相的极性较流动相的极性弱的液相色谱法。

#### 3.6 柱液相色谱法

liquid column chromatography

在柱管内进行组分分离的液相色谱法。

##### 3.6.1 高效液相色谱法(HPLC)

high performance liquid chromatography

具有高分离效能的柱液相色谱法。

### 3.6.2 超临界流体色谱法

supercritical fluid chromatography

用处于临界温度及临界压力以上的流体作为流动相的色谱法。

### 3.6.3 体积排除色谱法(SEC)

size exclusion chromatography

用化学惰性的多孔性物质作为固定相,试样组分按分子体积(严格来讲是流体力学体积)进行分离的液相色谱法。

#### 3.6.3.1 凝胶过滤色谱法

gel filtration chromatography

水或水溶液作为流动相的体积排除色谱法。

#### 3.6.3.2 凝胶渗透色谱法(GPC)

gel permeation chromatography

有机溶剂作为流动相的体积排除色谱法。

### 3.6.4 亲和色谱法

affinity chromatography

用连接在基体上的配位体作为固定相,使与蛋白质或其他大分子发生可逆的高选择性的相互作用,利用不同亲和力进行分离的液相色谱法。

### 3.6.5 离子交换色谱法(IEC)

ion exchange chromatography

以离子交换作用分离离子型化合物的液相色谱法。

#### 3.6.5.1 离子色谱法

ion chromatography

用含有某种特定离子的水溶液作为流动相,流出液通过抑制柱(或不通过抑制柱),在降低流动相背景信号条件下用于分离离子的色谱法。

#### 3.6.6 离子抑制色谱法

ion suppression chromatography

通过调节流动相的 pH 值来抑制试样组分的电离,以分离离子型化合物的液相色谱法。

#### 3.6.7 离子对色谱法

ion pair chromatography

用形成离子对化合物进行分离的液相色谱法。

#### 3.6.8 疏水作用色谱法

hydrophobic interaction chromatography

用适度疏水性的固定相,含盐的水溶液作为流动相,藉疏水作用分离生物大分子化合物的液相色谱法。

#### 3.6.9 制备液相色谱法

preparative liquid chromatography

用能处理较大量试样的色谱系统,进行分离、切割和收集组分,以提纯化合物的液相色谱法。

### 3.7 平面色谱法

planar chromatography

在平面介质上进行组分分离的色谱法。

#### 3.7.1 纸色谱法

paper chromatography

用纸作为固定相或载体的平面色谱法。

### 3.7.1.1 环形纸色谱法

circular paper chromatography

采用圆形纸,流动相由纸中心向四周移动的纸色谱法。

### 3.7.2 薄层色谱法(TLC)

thin layer chromatography

用载板上涂布或烧结一薄层物质作为固定相的平面色谱法。

#### 3.7.2.1 高效薄层色谱法(HPTLC)

high performance thin layer chromatography

用高分离效能薄层板的色谱法。

#### 3.7.2.2 浸渍薄层色谱法

impregnated thin layer chromatography

用浸渍在薄层板上的有机或无机物质作为固定相的薄层色谱法。

#### 3.7.2.3 凝胶薄层色谱法

gel thin layer chromatography

用溶胀的凝胶作为固定相的薄层色谱法。

#### 3.7.2.4 离子交换薄层色谱法

ion exchange thin layer chromatography

用离子交换剂作为固定相的薄层色谱法。

#### 3.7.2.5 制备薄层色谱法

preparative thin layer chromatography

在载板上增加薄层的厚度,使其能处理较大试样,以提纯化合物的薄层色谱法。

#### 3.7.2.6 薄层棒色谱法

thin layer rod chromatography

在石英棒或石英管外壁上涂布一薄层物质作为固定相的薄层色谱法。

## 4 仪器

apparatus

### 4.1 液相色谱仪

liquid chromatograph

液相色谱法用的装置。

#### 4.1.1 高效液相色谱仪

high performance liquid chromatograph

高效液相色谱法用的装置。

#### 4.1.2 制备液相色谱仪

preparative liquid chromatograph

制备液相色谱法用的装置。

#### 4.1.3 凝胶渗透色谱仪

gel permeation chromatograph

凝胶渗透色谱法用的装置。

### 4.2 涂布器

spreader

将固定相及粘合剂等制成的浆状物均匀地涂布成薄层板或棒的装置。

#### 4.3 点样器

sample applicator

能定量地将试样加在纸、薄层板或棒上的器件。

#### 4.4 进样器

sample injector

能定量地将试样注入色谱系统的器件或装置。

#### 4.5 储液器

reservoir

液相色谱仪中存储流动相的容器。

#### 4.6 流分收集器

fraction collector

按色谱峰流出的信号或时间间隔收集流出液的装置。

#### 4.7 (色谱)柱

(chromatographic) column

内有固定相用以分离混合组分的柱管。

注：术语和英文名称中圆括号内的字表示可省略的字，下同。

##### 4.7.1 微粒柱

microparticle column

柱填充剂颗粒平均直径为不大于 15  $\mu\text{m}$  的色谱柱。

##### 4.7.2 填充毛细管柱

packed capillary column

填充微粒固定相的毛细管柱。

##### 4.7.3 空心柱

open tubular column

内壁有固定相的开口的毛细管柱。

##### 4.7.4 微径柱

microbore column

柱管内径为不大于 1 mm 的色谱柱。

##### 4.7.5 混合柱

mixed column

填充有两种或两种以上混合固定相的色谱柱。

##### 4.7.6 组合柱

coupled column

串联或并联不同性能的固定相的色谱柱。

#### 4.8 预柱

pre-column

置于色谱柱前内有填充剂的柱管，如保护柱、预饱和柱、浓缩柱等。

##### 4.8.1 保护柱

guard column

用于除去有害物质，以延长柱寿命的预柱。

##### 4.8.2 预饱和柱

presaturation column

使流动相在进入色谱柱前被固定液饱和,以防止色谱柱内固定液流失而具有较高固定液含量的预柱。

#### 4.8.3 浓缩柱

concentrating column

用以富集痕量组分的预柱。

#### 4.9 抑制柱

suppressed column

离子色谱法中,利用离子交换反应抑制色谱柱后流出液中流动相的高电导率离子的柱管。

#### 4.10 薄层板

thin layer plate

涂布有固定相薄层的载板。

##### 4.10.1 浓缩区薄层板

concentrating zone thin layer plate

前段涂布惰性物质,后段涂布固定相的薄层板。

##### 4.10.2 荧光薄层板

fluorescence thin layer plate

涂布的固定相薄层中加有荧光物质的薄层板

##### 4.10.3 反相薄层板

reversed phase thin layer plate

用非极性物质浸渍或用非极性的化学键合相涂布的薄层板。

##### 4.10.4 梯度薄层板

gradient thin layer plate

用两种不同极性的固定相,其比例在单一方向上呈梯度变化而涂布成的薄层板。

##### 4.10.5 烧结板

sintered plate

将固定相烧结在载板上,供反复使用的薄层板。

#### 4.11 展开室

development chamber

平面色谱法中展开时使用的容器。

##### 4.11.1 夹层(展开)室

sandwich (development) chamber

用薄层板作为室的一壁,未涂布的玻璃板为另一壁。二边用垫片密封,组成体积很小的展开室。

#### 4.12 往复泵

reciprocating pump

用电动机驱动活塞在液缸内作往复运动,从而输送流动相的部件。

#### 4.13 注射泵

syringe pump

用电动机驱动,液缸内活塞以一定的速率向前推进,从而输送流动相的部件。

#### 4.14 气动泵

pneumatic pump

用气体作动力驱动活塞输送流动相的部件。

#### 4.15 蠕动泵

peristaltic pump

用挤压富有弹性的软管的方式,从而输送流动相的部件。

#### 4.16 检测器

detector

能检测色谱柱流出组分及其量的变化的器件。

##### 4.16.1 微分检测器

differential detector

响应值取决于组分瞬时量的检测器。

##### 4.16.2 积分检测器

integral detector

响应值取决于组分累积量的检测器。

##### 4.16.3 总体性能检测器

bulk property detector

响应值取决于流出液某些物理性质的总变化的检测器。

##### 4.16.4 溶质性能检测器

solute property detector

响应值取决于流出液中组分的物理或化学特性的检测器。

##### 4.16.5 (示差)折光率检测器

(differential) refractive index detector

利用流出液和流动相之间折光率的差异而产生电信号的器件。

##### 4.16.6 荧光检测器

fluorescence detector

利用组分在光源激发下发射荧光而产生电信号的器件。

##### 4.16.7 紫外-可见光检测器

ultraviolet-visible detector

利用组分在紫外-可见光的波长范围内有特征吸收而产生电信号的器件。

##### 4.16.8 火焰离子化检测器(FID)

flame ionization detector

有机物在氢火焰中燃烧时生成的离子,在电场作用下产生电信号的器件。

##### 4.16.9 电化学检测器

electrochemical detector

通过色谱柱流出物的电化学过程而产生电信号的器件。

##### 4.16.10 (激光)光散射检测器

(laser) light scattering detector

利用激光器作光源,测量高分子溶液散射光强度的电信号的器件。是一种分子量检测器。

#### 4.17 光密度计

densitometer

利用一定波长和强度的光束照射在纸或薄层板上展开的斑点,以测量透射或反射光强度变化的器件。

##### 4.17.1 薄层扫描仪

thin layer scanner

在平面色谱法中,对展开的斑点进行扫描测量的光密度计。

#### 4.18 柱后反应器

post-column reactor

对色谱柱流出组分进行化学反应的器件。

#### 4.19 体积标记器

volume marker

在体积排除色谱法中,标记淋洗体积的记录或计数的器件。

#### 4.20 记录器

recorder

记录由检测系统所产生的随时间变化的电信号的仪器。

#### 4.21 积分仪

integrator

按时间累积检测系统所产生电信号的仪器。

#### 4.22 微处理机

micro-processor

用以记录及处理色谱数据的装置,有的也可控制色谱仪运行。

### 5 固定相和流动相

stationary phase and mobile phase

#### 5.1 固定相

stationary phase

色谱柱内、薄层板、薄层棒或纸上(包括纸本身)不移动的、起分离作用的物质。

##### 5.1.1 固定液

stationary liquid

固定相的组成部分,指涂渍在载体表面起分离作用的物质。

##### 5.1.2 载体

support

负载固定液的惰性固体物质。

#### 5.2 柱填充剂

column packing

用于填充色谱柱的粒状固定相。

##### 5.2.1 化学键合相填充剂

chemically bonded phase packing

用化学反应在载体表面键合特定基团的填充剂。

##### 5.2.2 薄壳型填充剂

pellicular packing

在惰性核表面有一均匀多孔薄层的填充剂。

##### 5.2.3 多孔型填充剂

porous packing

颗粒表面的孔延伸到颗粒内部的填充剂。

##### 5.2.4 吸附剂

adsorbent

具有吸附活性并用于色谱分离的固体物质。

##### 5.2.5 离子交换剂

ion exchanger

一种具有可交换离子的聚合电解质,能参与溶液中离子的交换作用而不改变本身一般物理特性。

## 5.3 基体

matrix

负载亲和配位体或其他活性基团的固体物质。

## 5.4 载板

support plate

负载固定相薄层的平面介质(一般为玻璃、金属或塑料板)。

## 5.5 粘合剂

binder

使固定相或载体粘附在载板上的添加物。

## 5.6 流动相

mobile phase

在液相色谱中用以携带试样以及展开或洗脱组分的液体。

## 5.6.1 洗脱(淋洗)剂

eluent

在柱液相色谱法中用作流动相的液体。

注:方括号内的词系在体积排除色谱法中使用的术语,下同。

## 5.6.2 展开剂

developer

在平面色谱法中用作流动相的液体。

## 5.6.3 等水溶剂

isohydric solvent

在液固色谱法中,调配一定含水量的、不引起吸附剂活性变化的流动相。

## 5.6.4 改性剂

modifier

加入流动相中能改变分离性能的少量的试剂或溶剂。

## 5.7 显色剂

color (developing) agent

在纸或薄层板上使组分产生颜色的试剂。

## 6 色谱参数

chromatographic parameter

6.1 死时间( $t_M$ )

dead time

不被固定相滞留的组分,从进样到出现峰最大值所需的时间(图 A1)。

6.2 保留时间( $t_R$ )

retention time

组分从进样到出现峰最大值所需的时间(图 A1)。

6.2.1 调整保留时间( $t'_R$ )

adjusted retention time

减去死时间的保留时间(图 A1)。

$$t'_R = t_R - t_M \dots\dots\dots (1)$$



6.3 死体积( $V_M$ )

dead volume

不被固定相滞留的组分,从进样到出现峰最大值所需的流动相的体积。

$$V_M = t_M \times F_C \quad \dots\dots\dots (2)$$

6.4 保留体积( $V_R$ )

retention volume

组分从进样到出现峰最大值所需的流动相的体积。

$$V_R = t_R \times F_C \quad \dots\dots\dots (3)$$

6.4.1 调整保留体积( $V'_R$ )

adjusted retention volume

减去死体积的保留体积。

$$V'_R = V_R - V_M \quad \dots\dots\dots (4)$$

6.5 粒间体积( $V_0$ )

interstitial volume

色谱柱填充剂颗粒间隙中流动相所占有的体积。

6.6 (多孔填充剂的)孔体积( $V_P$ )

pore volume (of porous packing)

色谱柱中多孔填充剂的所有孔洞中流动相所占有的体积。

6.7 柱外体积( $V_{ext}$ )

extra-column volume

从进样系统到检测器之间色谱柱以外的液路部分中流动相所占有的体积。

6.8 液相总体积( $V_{tol}$ )

total liquid volume

粒间体积、孔体积和柱外体积之和。

$$V_{tol} = V_0 + V_P + V_{ext} \quad \dots\dots\dots (5)$$

6.9 淋洗体积( $V_e$ )

elution volume

从进样开始计算的通过色谱柱的实际淋洗剂体积。

6.10 流体力学体积( $V_h$ )

hydrodynamic volume

每摩尔的高分子化合物在溶液中运动时所占有的体积,与高分子化合物的分子量和特性粘数的乘积成正比。

$$V_h \propto [\eta] \times M$$

6.11 相对保留值 ( $r_{i,s}$ )

relative retention value

在相同操作条件下,组分与参比组分的调整保留值之比。

$$r_{i,s} = \frac{t'_{R(i)}}{t'_{R(s)}} = \frac{V'_{R(i)}}{V'_{R(s)}} \dots\dots\dots (6)$$

6.12 分离因子 ( $\alpha$ )

separation factor

在相同操作条件下,二个相邻组分的调整保留值之比。

$$\alpha = \frac{t'_{R(2)}}{t'_{R(1)}} = \frac{V'_{R(2)}}{V'_{R(1)}} \dots\dots\dots (7)$$

## 6.13 流动相前沿

mobile phase front

由于毛细管作用,流动相沿纸或薄层板移动的前沿,一般是平行于流动相液面的直线(图 A2)。

6.14 流动相迁移距离 ( $d_m$ )

mobile phase migration distance

原点至流动相前沿之间的距离(图 A2)。

6.15 溶质迁移距离 ( $d_s$ )

solute migration distance

原点至溶质斑点中心之间的距离(图 A2)。

6.16 比移值 ( $R_f$ ) $R_f$  value

平面色谱法中,溶质迁移距离与流动相迁移距离之比。

$$R_f = \frac{d_s}{d_m} \dots\dots\dots (8)$$

6.16.1 高比移值 ( $hR_f$ )high  $R_f$  value

比移值乘以 100 的值。

$$hR_f = R_f \times 100 \dots\dots\dots (9)$$

6.16.2 相对比移值 ( $R_{i,s}$ )relative  $R_f$  value

组分与参比物质的比移值之比。

$$R_{i,s} = \frac{R_{f(i)}}{R_{f(s)}} \dots\dots\dots (10)$$

6.17 保留常数值 ( $R_M$ )

**$R_M$  value**

与化合物的  $R_t$  值有关,表示化合物结构与色谱行为之间的关系。

$$R_M = \log\left(\frac{1}{R_t} - 1\right) \dots\dots\dots (11)$$

**6.18 分配系数( $K$ )**

partition coefficient

在平衡状态时,组分在固定液与流动相中的浓度之比。

$$K = \frac{C_L}{C_m} \dots\dots\dots (12)$$

**6.19 容量因子( $k'$ )**

capacity factor

在平衡状态时,组分在固定液与流动相中的质量之比。

$$k' = K \frac{V_L}{V_m} = \frac{K}{\beta} = \frac{t'_R}{t_M} \dots\dots\dots (13)$$

**6.20 板效能**

plate efficiency

薄层板在色谱分离过程中由动力学因素所决定的分离效能。通常用理论板数、理论板高或板数每秒表示。

**6.21 柱效能**

column efficiency

色谱柱在色谱分离过程中主要由动力学因素所决定的分离效能。通常用理论板数、理论板高或有效板数表示。

**6.21.1 理论板数( $n$ )**

number of theoretical plate

表示柱效能的物理量,可由下式计算:

$$n = 5.54 \left( \frac{t_R}{w_{b/2}} \right)^2 = 16 \left( \frac{t_R}{w} \right)^2 \dots\dots\dots (14)$$

**6.21.2 有效板数( $n_{eff}$ )**

number of effective plate

减去死时间后表示柱效能的物理量,可由下式表示:

$$n_{eff} = 5.54 \left( \frac{t'_R}{w_{b/2}} \right)^2 = 16 \left( \frac{t'_R}{w} \right)^2 \dots\dots\dots (15)$$

**6.21.3 理论板高( $H$ )**

height equivalent to a theoretical plate

单位理论板的长度。

$$H = \frac{L}{n} \dots\dots\dots (16)$$

#### 6.21.4 折合板高 ( $h_r$ )

reduced plate height

折合成固定相单位粒径的理论板高。

$$h_r = \frac{H}{d_p} \dots\dots\dots (17)$$

#### 6.22 分离度 ( $R$ )

resolution

两个相邻色谱峰的分离程度,以两个组分保留值之差与其平均峰宽值之比表示(图 A3)。

$$R = 2 \left( \frac{t_{R2} - t_{R1}}{w_1 + w_2} \right) \dots\dots\dots (18)$$

#### 6.23 响应值

response

组分通过检测器所产生的信号。

##### 6.23.1 相对响应值 ( $s$ )

relative response

单位量物质与单位量参比物质的响应值之比。

$$s_m = \frac{A_i/m_i}{A_s/m_s} \dots\dots\dots (19)$$

$$\text{或 } s_v = \frac{A_i/V_i}{A_s/V_s} \dots\dots\dots (20)$$

#### 6.24 校正因子 ( $f$ )

correction factor

相对响应值的倒数,它与峰面积的乘积正比于物质的量。

#### 6.25 灵敏度 ( $S$ )

sensitivity

通过检测器的物质质量变化  $\Delta Q$  时,响应信号的变化率。

$$S = \frac{\Delta R}{\Delta Q} \dots\dots\dots (21)$$

#### 6.26 检测限 ( $D$ )

detectability

随单位体积的流动相或在单位时间内进入检测器的组分所产生的信号等于基线噪声二倍时的量。

$$D = \frac{2N}{S} \dots\dots\dots (22)$$

#### 6.27 线性范围

linear range

检测信号与被检测物质的量呈线性关系的范围。

#### 6.28 流动相流速( $F_c$ )

flow rate of mobile phase

在色谱柱出口的温度和压力下测得并校正到柱温时的流动相的体积流速。

#### 6.29 流动相平均线速( $\bar{u}$ )

mean linear velocity of mobile phase

流动相沿色谱柱轴向移动的平均速度。

$$\bar{u} = \frac{L}{t_M} \dots\dots\dots (23)$$

#### 6.30 折合流动相速度( $v$ )

reduced mobile phase velocity

对流动相平均线速进行校正。经校正后,可以使折合板高的计算与固定相的粒径无关。

$$v = \frac{\bar{u}d_p}{D_M} \dots\dots\dots (24)$$

#### 6.31 液相载荷量

liquid phase loading

在填充柱中,固定液与固定相(包括固定液和载体)的相对量,用质量百分数表示。

#### 6.32 离子交换容量

ion exchange capacity

单位质量或体积的离子交换剂中含有可交换的离子的毫摩尔数。

#### 6.33 负载容量

loading capacity

在柱效能下降不超过10%的情况下色谱柱的最大进样量。

#### 6.34 渗透极限

permeability limit

在体积排除色谱法中,柱上能够进行分离的高分子化合物最低分子量值。

注:早期资料中此术语与 exclusion limit 同义。

#### 6.35 排除极限( $V_{h,max}$ )

exclusion limit

在体积排除色谱法中,柱上能够进行分离的高分子化合物最高分子量值。

#### 6.36 拖尾因子( $T$ )

tailing factor

在峰高5%的峰宽与峰极大到前伸沿之间二倍距离之比(图A4)。

$$T = \frac{W_{h/0.05}}{2d_L} \dots\dots\dots (25)$$

#### 6.37 柱外效应

extra-column effect

从进样系统到检测器之间色谱柱以外的液路部分,由于进样方式、柱后扩散等因素对柱效能所产生的影响。

## 6.38 管壁效应

wall effect

组分在流动相内移动的过程中,由于色谱柱中央和边缘部分的流速不一致所产生的径向扩散的影响。

## 6.39 间隔臂效应

spacer arm effect

配位体与基体之间连接的间隔臂分子的间隔长度,对配位体与大分子之间的亲和力所产生的影响。

## 6.40 边缘效应

edge effect

当使用混合溶剂时,由于同一组分在纸或薄层板的中部与两边缘移动速度不同,致使其  $R_f$  值不同的现象。

## 7 色谱图及其他

chromatogram and others

## 7.1 色谱图

chromatogram

色谱柱流出物通过检测器系统时所产生的响应信号对时间或流动相流出体积的曲线图,或者通过适当方法观察到的纸色谱或薄层色谱斑点、谱带的分布图。

## 7.2 (色谱)峰

(chromatographic) peak

色谱柱流出组分通过检测器系统时所产生的响应信号的微分曲线。

## 7.2.1 峰底

peak base

从峰的起点与终点之间连接的直线(附图 A1 中的  $CD$ )。

7.2.2 峰高( $h$ )

peak height

从峰最大值到峰底的距离(图 A1 中的  $BE$ )。

7.2.3 峰宽( $w$ )

peak width

在峰两侧拐点(图 A1 中的  $F, G$ )处所作切线与峰底相交两点间的距离(图 A1 中的  $KL$ )。

7.2.4 半高峰宽( $w_{h/2}$ )

peak width at half height

通过峰高的中点作平行于峰底的直线,此直线与峰两侧相交两点之间的距离(图 A1 中的  $HJ$ )。

7.2.5 峰面积( $A$ )

peak area

峰与峰底之间的面积(图 A1 中的  $CHEJDC$ )。

## 7.2.6 拖尾峰

tailing peak

后沿较前沿平缓的不对称的峰。

## 7.2.7 前伸峰

leading peak

前沿较后沿平缓的不对称的峰。

## 7.2.8 假峰

ghost peak

并非由试样所产生的峰。

### 7.3 原点

origin

纸或薄层板上滴加试样部位的中心点(图 A2)。

### 7.4 斑点

spot

平面色谱法中,组分在展开和显谱后呈现近似圆形或椭圆形的色区(图 A2)。

### 7.5 色区

zone

在色谱柱、纸或薄层板上被分离组分所占有的区域。

#### 7.5.1 色区拖尾

zone tailing

由于物理、化学等作用的影响,一种组分在展开后形成的彗星形状斑点。

#### 7.5.2 复斑

multiple spot

一种组分展开后形成的二个或多个清晰斑点。

### 7.6 基线

baseline

在正常操作条件下,仅有流动相通过检测器系统时所产生的响应信号的曲线。

#### 7.6.1 基线漂移

baseline drift

基线随时间定向的缓慢变化。

#### 7.6.2 基线噪声(N)

baseline noise

由于各种原因所引起的基线波动。

### 7.7 斑点定位法

localization of spot

利用显色剂或其他化学、物理、生物等方法确定每个组分在纸或薄层板上的位置的方法。

### 7.8 放射自显影法

autoradiography

利用化合物含放射性同位素,展开后以感光胶片或计数装置确定其在纸或薄层板上位置的方法。

### 7.9 生物自显影法

bioautography

利用抗生素组分的活性,展开后以细菌培养出现抑菌圈而确定其在纸或薄层板上位置的方法。

### 7.10 原位定量

*in situ* quantitation

试样经展开后,组分不用转移或洗脱,直接在纸或薄层板上进行定量测定。

### 7.11 归一法

normalization method

试样中全部组分都显示出色谱峰时,测量的全部峰值,经相应的校正因子校准并归一后,计算每个组分的百分含量的方法。

### 7.12 内标法

## internal standard method

在已知量的试样中加入能与所有组分完全分离的已知量的内标物质,用相应的校正因子校准待测组分的峰值并与内标物质的峰值进行比较,求出待测组分的百分含量的方法。

## 7.13 外标法

## external standard method

在相同的操作条件下,分别将等量的试样和含待测组分标准试样进行色谱分析,比较试样与标准试样中待测组分的峰值,求出待测组分的含量的方法。

## 7.14 叠加法

## addition method

测量试样中待测组分及一邻近组分的峰值后,在已知量的试样中加入一定量的待测组分,再测量此两组分的峰值,求出待测组分的百分含量的方法。

## 7.15 (分离作用的)校准函数或校准曲线

## calibration function or curve (of separation)

在色谱柱的理想工作条件下,用数学函数或曲线形式表示的单分散高分子的分子参数(例如分子量,特性粘度,流体力学体积等)与其保留体积之间的关系。

## 7.16 普适校准(曲线、函数)

## universal calibration (curve, function)

在体积排除色谱法中,用流体力学体积作为分子参数的分离校准曲线或函数。

## 7.17 谱带扩展(加宽)

## band broadening

由于纵向扩散、传质阻力等因素的影响,使组分在色谱柱内移动的过程中谱带宽度增加的现象。

## 7.18 加宽校正

## broadening correction

在体积排除色谱法中,对谱带加宽引起的误差进行的校正。

## 7.19 加宽校正因子

## broadening correction factor

对色谱峰的加宽进行校正的数值因子。

7.20 溶剂强度参数( $\epsilon^\circ$ )

## solvent strength parameter

以溶剂作为流动相时,在选定的吸附剂上的洗脱能力的大小,相当于每一单位面积的吸附剂表面上溶剂的吸附能。

## 7.21 洗脱序列

## eluotropic series

根据溶剂强度参数由小到大排列的顺序。

## 7.22 洗脱(淋洗)

## elution

流动相携带组分在色谱柱内向前移动并流出色谱柱的过程。

## 7.22.1 等度洗脱

## isocratic elution

用单一的或一定组成的流动相连续洗脱的过程。

## 7.22.2 梯度洗脱

## gradient elution

间断地或连续地改变流动相的组成或其他操作条件,从而改变其色谱洗脱能力的过程。



## 7.22.2.1 (线性)溶剂强度梯度

(linear) solvent strength gradient

流动相中溶剂强度参数较强或较弱的组分的体积百分数随时间或洗脱体积呈线性的变化。

## 7.22.3 (再)循环洗脱

recycling elution

色谱柱流出组分,经过再循环装置又送入色谱柱进行再分离,以增加分离程度的洗脱过程。

## 7.23 程序溶剂

programmed solvent

按照预定程序连续地或分阶地改变流动相组成的一种技术。

## 7.24 程序压力

programmed pressure

按照预定程序连续地或分阶地增加操作系统压力的一种技术。

## 7.25 程序流速

programmed flow

按照预定程序连续地或分阶地改变流动相移动速度的一种技术。

## 7.26 展开

development

流动相携带组分在纸或薄层板上向前移动,从而使组分得到分离的过程。

## 7.26.1 上行展开

ascending development

流动相沿纸或薄层板的下端不断地向上移动的展开过程。

## 7.26.2 下行展开

descending development

流动相沿纸或薄层板的上端不断地向下移动的展开过程。

## 7.26.3 双向展开

two dimensional development

将试样滴加在方形的纸或薄层板的一角,流动相沿纸或薄层板的一个方向展开,然后再沿垂直方向作第二次的展开过程。

## 7.26.4 环形展开

circular development

流动相由纸或薄层板的圆心不断地向四周移动的展开过程。

## 7.26.5 离心展开

centrifugal development

通过离心力,加速流动相由纸或薄层板的圆心不断地向四周移动的展开过程。

## 7.26.6 向心展开

centripetal development

流动相由圆形的纸或薄层板的四周不断地向圆心移动的展开过程。

## 7.26.7 径向展开

radial development

薄层色谱法中,将原点处附近的固定相部分刮去,使流动相只能通过原点附近的较窄部分不断地向前移动,流动相前沿呈弧形的展开过程。

## 7.26.8 连续展开

continuous development

流动相移动到纸或薄层板的预定位置并不断地除去,能够连续进行的展开过程。

#### 7.26.9 多次展开

multiple development

流动相移动到纸或薄层板的预定位置后,除去流动相,再用同一流动相或不同的流动相,再沿此方向多次重复的展开过程。

#### 7.26.10 分步展开

stepwise development

用两种或两种以上不同组成的流动相沿薄层板先后各自移动一定距离的展开过程。

#### 7.26.11 梯度展开

gradient development

间断地或连续地改变流动相组成或其他操作条件的展开过程。

#### 7.27 匀浆填充

slurry packing

用适当的溶剂将填充剂配制成匀浆悬浮液,然后在高压下填充色谱柱的方法。

#### 7.28 停流进样

stop-flow injection

暂停流动相液流后再注入试样的进样操作。

#### 7.29 阀进样

valve injection

试样的计量管连接在输送流动相的进样阀的旁路上,通过阀的切换,使流动相通过计量管注入试样的进样操作。

#### 7.30 柱上富集

on-column enrichment

试样通过色谱柱时,使痕量组分在色谱柱上逐渐地增加的一种分离技术。

#### 7.31 柱上检测

on-column detection

利用高灵敏检测技术,对毛细管柱中固定相末端的流出组分直接进行检测,以减少毛细管柱与检测器之间的柱外效应。

#### 7.32 流出液

eluant

在色谱过程中,通过色谱柱后流出的液体。

#### 7.33 柱寿命

column life

色谱柱保持在一定的柱效能条件下使用的期限。

#### 7.34 柱流失

column bleeding

固定液随流动相流出柱外的现象。

#### 7.35 显谱

visualization

纸和薄层板经展开以后,用适当方法显示色谱图的一系列操作过程。

#### 7.36 活化

activation

在一定的温度条件下,加热处理吸附剂使其具有适度活性的过程。

## 7.37 脱气

degassing

除去流动相中溶解的气体的操作。

## 7.38 反冲

backflushing

在一些组分洗脱以后,将流动相反向通过色谱柱,使某些组分向相反方向移动的操作。

## 7.39 沟流

channeling

色谱柱填充层出现开裂的漕沟,使携带组分的流动相顺着漕沟移动,而不能与固定相充分有效接触的现象。

## 8 符号

$A$  峰面积,  $\text{cm}^2$

$A_i$  组分  $i$  的峰面积,  $\text{cm}^2$

$A_s$  参比物质的峰面积,  $\text{cm}^2$

$C_m$  组分在流动相中的浓度,  $\text{g}/\text{cm}^3$

$C_L$  组分在固定液中的浓度,  $\text{g}/\text{cm}^3$

$D$  检测限,  $\text{mg}/\text{cm}^3$  或  $\text{g}/\text{s}$

$D_M$  组分在流动相中的扩散系数,  $\text{cm}^2/\text{s}$

$F_c$  校正到柱温下流动相体积流速,  $\text{cm}^3/\text{min}$

$H$  理论板高,  $\text{mm}$

$K$  分配系数

$L$  柱长,  $\text{m}$

$M$  分子量

$N$  基线噪声,  $\text{mV}$

$\Delta Q$  物质质量的变量

$R$  分离度

$\Delta R$  响应信号的变量

$R_f$  比移值

$R_{f(i)}$  组分  $i$  的比移值

$R_{f(s)}$  参比物质的比移值

$R_{i,s}$  相对比移值

$R_M$  保留常数

$S$  灵敏度,  $\text{mV} \cdot \text{cm}^3/\text{mg}$  或  $\text{mV} \cdot \text{cm}^3/\text{cm}^3$  (浓度型检测器);  $\text{A} \cdot \text{s}/\text{g}$  或  $\text{mV} \cdot \text{s}/\text{g}$  (质量型检测器)

$T$  拖尾因子

$V_c$  淋洗体积,  $\text{cm}^3$

$V_{ext}$  柱外体积,  $\text{cm}^3$

$V_h$  流体力学体积,  $\text{cm}^3/\text{mol}$

$V_{h,max}$  排除极限,  $\text{cm}^3/\text{mol}$

$V_i$  组分  $i$  的体积,  $\text{cm}^3$

$V_L$  柱内固定液的体积,  $\text{cm}^3$

$V_m$  柱内流动相的体积,  $\text{cm}^3$

$V_M$  死体积,  $\text{cm}^3$

- $V_0$  粒间体积,  $\text{cm}^3$   
 $V_p$  孔体积,  $\text{cm}^3$   
 $V_R$  保留体积,  $\text{cm}^3$   
 $V_R'$  调整保留体积,  $\text{cm}^3$   
 $V_{R(i)}'$  组分  $i$  的调整保留体积,  $\text{cm}^3$   
 $V_{R(s)}'$  参比组分的调整保留体积,  $\text{cm}^3$   
 $V_s$  参比物质的体积,  $\text{cm}^3$   
 $V_{\text{tot}}$  液相总体积,  $\text{cm}^3$   
 $d_t$  峰极大至前伸沿之间的距离,  $\text{cm}$   
 $d_m$  流动相迁移距离,  $\text{mm}$   
 $d_p$  柱内固体颗粒的平均直径,  $\mu\text{m}$   
 $d_s$  溶质迁移距离,  $\text{mm}$   
 $f$  校正因子  
 $h$  峰高,  $\text{cm}$   
 $h_r$  折合板高  
 $hR_f$  高比移值  
 $k'$  容量因子  
 $m_i$  组分  $i$  的质量,  $\text{g}$   
 $m_s$  参比物质的质量,  $\text{g}$   
 $n$  理论板高  
 $n_{\text{eff}}$  有效板高  
 $r_{i,s}$  相对保留值  
 $s$  相对响应值  
 $s_m$  相对质量响应值  
 $s_v$  相对体积响应值  
 $t_M$  死时间,  $\text{min}$   
 $t_R$  保留时间,  $\text{min}$   
 $t_R'$  调整保留时间,  $\text{min}$   
 $t_{R(i)}'$  组分  $i$  的调整保留时间,  $\text{min}$   
 $t_{R(s)}'$  参比组分的调整保留时间,  $\text{min}$   
 $\bar{u}$  流动相平均线速,  $\text{cm/s}$   
 $w$  峰宽,  $\text{cm}$  (或以时间表示,  $\text{min}$ )  
 $w_{h/2}$  半高峰宽,  $\text{cm}$  (或以时间表示,  $\text{min}$ )  
 $w_{h/0.05}$  0.05 峰高处的峰宽,  $\text{cm}$   
 $\alpha$  分离因子  
 $\beta$  相比率  
 $\epsilon^\circ$  溶剂强度参数  
 $[\eta]$  特性粘数  
 $v$  折合流动相速度

附录 A  
色谱图  
(参考件)

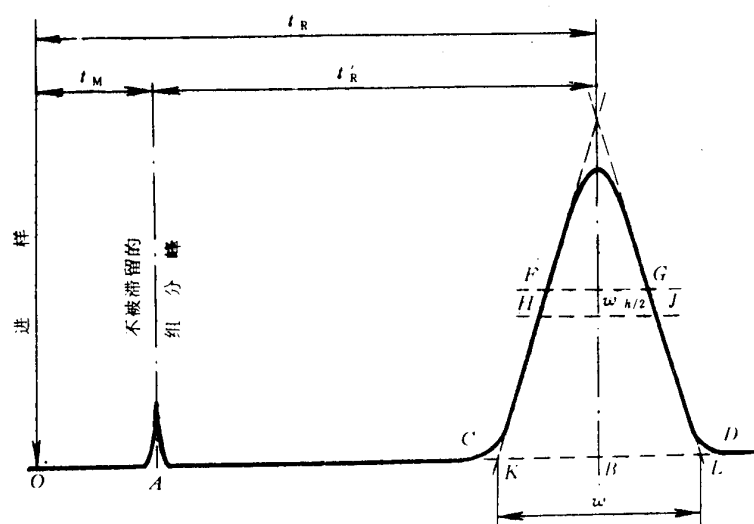


图 A1

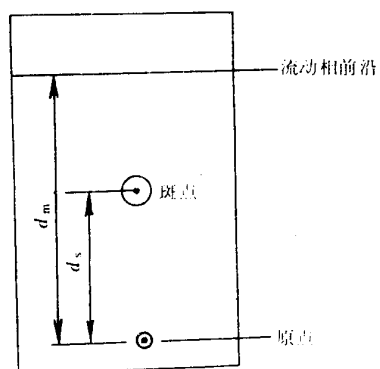


图 A2

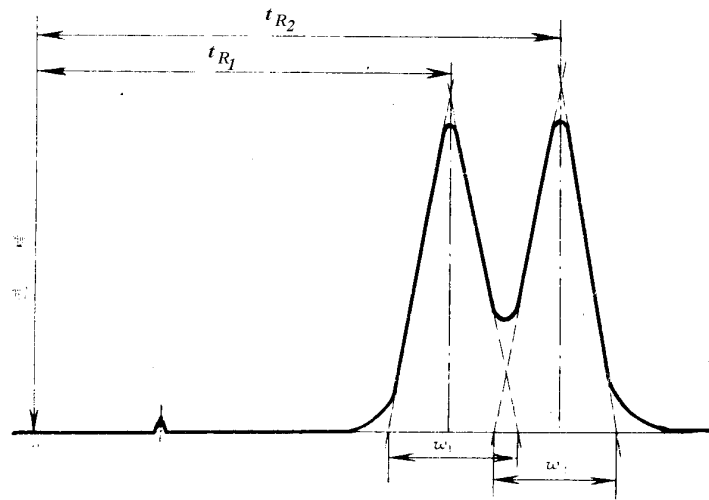


图 A3

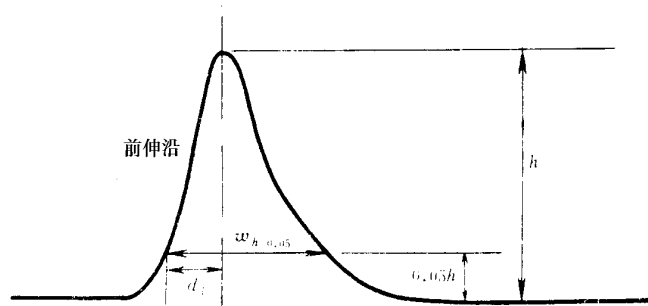


图 A4

**附 录 B**  
**汉语拼音索引**  
(参考件)

**B**

|      |              |            |
|------|--------------|------------|
| bān  | 斑点 .....     | 7. 4       |
|      | 斑点定位法 .....  | 7. 7       |
| bǎn  | 板效能 .....    | 6. 20      |
| bàn  | 半高峰宽 .....   | 7. 2. 4    |
| báo  | 薄层板 .....    | 4. 10      |
|      | 薄层棒色谱法 ..... | 3. 7. 2. 6 |
|      | 薄层扫描仪 .....  | 4. 17. 1   |
|      | 薄层色谱法 .....  | 3. 7. 2    |
|      | 薄壳型填充剂 ..... | 5. 2. 2    |
| bǎo  | 保护柱 .....    | 4. 8. 1    |
|      | 保留常数值 .....  | 6. 17      |
|      | 保留时间 .....   | 6. 2       |
|      | 保留体积 .....   | 6. 4       |
| bǐ   | 比移值 .....    | 6. 16      |
| biān | 边缘效应 .....   | 6. 40      |

**C**

|       |                |         |
|-------|----------------|---------|
| chāo  | 超临界流体色谱法 ..... | 3. 6. 2 |
| chéng | 程序流速 .....     | 7. 25   |
|       | 程序溶剂 .....     | 7. 23   |
|       | 程序压力 .....     | 7. 24   |
| chǔ   | 储液器 .....      | 4. 5    |

**D**

|      |                   |          |
|------|-------------------|----------|
| děng | 等度洗脱 .....        | 7. 22. 1 |
|      | 等冰溶剂 .....        | 5. 6. 3  |
| diǎn | 点样器 .....         | 4. 3     |
| diàn | 电化学检测器 .....      | 4. 16. 9 |
| dié  | 叠加法 .....         | 7. 14    |
| duō  | 多次展开 .....        | 7. 26. 9 |
|      | (多孔填充剂的)孔体积 ..... | 6. 6     |
|      | 多孔型填充剂 .....      | 5. 2. 3  |

**F**

|      |               |           |
|------|---------------|-----------|
| fá   | 阀进样 .....     | 7. 29     |
| fǎn  | 反冲 .....      | 7. 38     |
|      | 反相薄层板 .....   | 4. 10. 3  |
|      | 反相液相色谱法 ..... | 3. 5      |
| fàng | 放射自显影法 .....  | 7. 8      |
| fēn  | 分步展开 .....    | 7. 26. 10 |

|          |                        |         |
|----------|------------------------|---------|
|          | 分离度 .....              | 6.22    |
|          | (分离作用的)校准函数或校准因子 ..... | 7.15    |
|          | 分离因子 .....             | 6.12    |
|          | 分配系数 .....             | 6.18    |
| fēng     | 峰底 .....               | 7.2.1   |
|          | 峰高 .....               | 7.2.2   |
|          | 峰宽 .....               | 7.2.3   |
|          | 峰面积 .....              | 7.2.5   |
| fù       | 复斑 .....               | 7.5.2   |
|          | 负载容量 .....             | 6.33    |
| <b>G</b> |                        |         |
| gǎi      | 改性剂 .....              | 5.6.4   |
| gāo      | 高比移值 .....             | 6.16.1  |
|          | 高效薄层色谱法 .....          | 3.7.2.1 |
|          | 高效液相色谱法 .....          | 3.6.1   |
|          | 高效液相色谱仪 .....          | 4.1.1   |
| gōu      | 沟流 .....               | 7.39    |
| gù       | 固定相 .....              | 5.1     |
|          | 固定液 .....              | 5.1.1   |
| guǎn     | 管壁效应 .....             | 6.38    |
| guāng    | 光密度计 .....             | 4.17    |
| guī      | 归一法 .....              | 7.11    |
| <b>H</b> |                        |         |
| huà      | 化学键合相填充剂 .....         | 5.2.1   |
| huán     | 环形展开 .....             | 7.26.4  |
|          | 环形纸色谱法 .....           | 3.7.1.1 |
| hùn      | 混合柱 .....              | 4.7.5   |
| huó      | 活化 .....               | 7.36    |
| huǒ      | 火焰离子化检测器 .....         | 4.16.8  |
| <b>J</b> |                        |         |
| jī       | 积分检测器 .....            | 4.16.2  |
|          | 积分仪 .....              | 4.21    |
|          | (激光)光散射检测器 .....       | 4.16.10 |
|          | 基体 .....               | 5.3     |
|          | 基线 .....               | 7.6     |
|          | 基线漂移 .....             | 7.6.1   |
|          | 基线噪声 .....             | 7.6.2   |
| jì       | 记录器 .....              | 4.20    |
| jiā      | 夹层(展开)室 .....          | 4.11.1  |
|          | 加宽校正 .....             | 7.18    |
|          | 加宽校正因子 .....           | 7.19    |
| jiǎ      | 假峰 .....               | 7.2.8   |
| jiǎn     | 检测器 .....              | 4.16    |



|          |                 |            |
|----------|-----------------|------------|
|          | 检测限 .....       | 6. 26      |
| jiān     | 间隔臂效应 .....     | 6. 39      |
| jiào     | 校正因子 .....      | 6. 24      |
| jìn      | 进样器 .....       | 4. 4       |
|          | 浸渍薄层色谱法 .....   | 3. 7. 2. 2 |
| jìng     | 径向展开 .....      | 7. 26. 7   |
| <b>K</b> |                 |            |
| kōng     | 空心柱 .....       | 4. 7. 3    |
| <b>L</b> |                 |            |
| lí       | 离心展开 .....      | 7. 26. 5   |
|          | 离子对色谱法 .....    | 3. 6. 7    |
|          | 离子交换薄层色谱法 ..... | 3. 7. 2. 4 |
|          | 离子交换剂 .....     | 5. 2. 5    |
|          | 离子交换容量 .....    | 6. 32      |
|          | 离子交换色谱法 .....   | 3. 6. 5    |
|          | 离子色谱法 .....     | 3. 6. 5. 1 |
|          | 离子抑制色谱法 .....   | 3. 6. 6    |
| lǐ       | 理论板高 .....      | 6. 21. 3   |
|          | 理论板数 .....      | 6. 21. 1   |
| lì       | 粒间体积 .....      | 6. 5       |
| lián     | 连续展开 .....      | 7. 26. 8   |
| lín      | 淋洗体积 .....      | 6. 9       |
| líng     | 灵敏度 .....       | 6. 25      |
| liú      | 流出液 .....       | 7. 32      |
|          | 流动相 .....       | 5. 6       |
|          | 流动相流速 .....     | 6. 28      |
|          | 流动相平均线速 .....   | 6. 29      |
|          | 流动相迁移距离 .....   | 6. 14      |
|          | 流动相前沿 .....     | 6. 13      |
|          | 流分收集器 .....     | 4. 6       |
|          | 流体力学体积 .....    | 6. 10      |
| <b>N</b> |                 |            |
| nèi      | 内标法 .....       | 7. 12      |
| nián     | 粘合剂 .....       | 5. 5       |
| níng     | 凝胶薄层色谱法 .....   | 3. 7. 2. 3 |
|          | 凝胶过滤色谱法 .....   | 3. 6. 3. 1 |
|          | 凝胶渗透色谱法 .....   | 3. 6. 3. 2 |
|          | 凝胶渗透色谱仪 .....   | 4. 1. 3    |
| nóng     | 浓缩区薄层板 .....    | 4. 10. 1   |
|          | 浓缩柱 .....       | 4. 8. 3    |
| <b>P</b> |                 |            |
| pái      | 排除极限 .....      | 6. 35      |
| píng     | 平面色谱法 .....     | 3. 7       |

|          |                   |           |
|----------|-------------------|-----------|
| pǔ       | 谱带扩展(加宽) .....    | 7. 17     |
|          | 普适校正(曲线,函数) ..... | 7. 16     |
| <b>Q</b> |                   |           |
| qì       | 气动泵 .....         | 4. 14     |
| qián     | 前伸峰 .....         | 7. 2. 7   |
| qīn      | 亲和色谱法 .....       | 3. 6. 4   |
| <b>R</b> |                   |           |
| róng     | 溶剂强度参数 .....      | 7. 20     |
|          | 容量因子 .....        | 6. 19     |
|          | 溶质迁移距离 .....      | 6. 15     |
|          | 溶质性能检测器 .....     | 4. 16. 4  |
| rú       | 蠕动泵 .....         | 4. 15     |
| <b>S</b> |                   |           |
| sè       | (色谱)峰 .....       | 7. 2      |
|          | 色谱图 .....         | 7. 1      |
|          | (色谱)柱 .....       | 4. 7      |
|          | 色区 .....          | 7. 5      |
|          | 色区拖尾 .....        | 7. 5. 1   |
| shàng    | 上行展开 .....        | 7. 26. 1  |
| shāo     | 烧结板 .....         | 4. 10. 5  |
| shèn     | 渗透极限 .....        | 6. 34     |
| shēng    | 生物自显影法 .....      | 7. 9      |
| shì      | (示差)折光率检测器 .....  | 4. 16. 5  |
| shū      | 疏水作用色谱法 .....     | 3. 6. 8   |
| shuāng   | 双向展开 .....        | 7. 26. 3  |
| sǐ       | 死时间 .....         | 6. 1      |
|          | 死体积 .....         | 6. 3      |
| <b>T</b> |                   |           |
| tī       | 梯度薄层板 .....       | 4. 10. 4  |
|          | 梯度洗脱 .....        | 7. 22. 2  |
|          | 梯度展开 .....        | 7. 26. 11 |
| tǐ       | 体积标记器 .....       | 4. 19     |
|          | 体积排除色谱法 .....     | 3. 6. 3   |
| tián     | 填充毛细管柱 .....      | 4. 7. 2   |
| tiáo     | 调整保留时间 .....      | 6. 2. 1   |
|          | 调整保留体积 .....      | 6. 4. 1   |
| tíng     | 停流进样 .....        | 7. 28     |
| tú       | 涂布器 .....         | 4. 2      |
| tuō      | 脱气 .....          | 7. 37     |
|          | 拖尾峰 .....         | 7. 2. 6   |
|          | 拖尾因子 .....        | 6. 36     |
| <b>W</b> |                   |           |
| wài      | 外标法 .....         | 7. 13     |

|      |             |          |
|------|-------------|----------|
| wǎng | 往复泵 .....   | 4. 12    |
| wēi  | 微处理机 .....  | 4. 22    |
|      | 微分检测器 ..... | 4. 16. 1 |
|      | 微径柱 .....   | 4. 7. 4  |
|      | 微粒柱 .....   | 4. 7. 1  |

## X

|       |                  |             |
|-------|------------------|-------------|
| xī    | 吸附剂 .....        | 5. 2. 4     |
| xǐ    | 洗脱(淋洗) .....     | 7. 22       |
|       | 洗脱(淋洗)剂 .....    | 5. 6. 1     |
|       | 洗脱序列 .....       | 7. 21       |
| xià   | 下行展开 .....       | 7. 26. 2    |
| xiǎn  | 显谱 .....         | 7. 35       |
|       | 显色剂 .....        | 5. 7        |
| xiàn  | 线性范围 .....       | 6. 27       |
|       | (线性)溶剂强度梯度 ..... | 7. 22. 2. 1 |
| xiāng | 相对保留值 .....      | 6. 11       |
|       | 相对比移值 .....      | 6. 16. 2    |
|       | 相对响应值 .....      | 6. 23. 1    |
| xiāng | 响应值 .....        | 6. 23       |
| xiàng | 向心展开 .....       | 7. 26. 6    |

## Y

|      |             |          |
|------|-------------|----------|
| yè   | 液固色谱法 ..... | 3. 3     |
|      | 液相色谱法 ..... | 3. 1     |
|      | 液相色谱仪 ..... | 4. 1     |
|      | 液相载荷量 ..... | 6. 31    |
|      | 液相总体积 ..... | 6. 8     |
|      | 液液色谱法 ..... | 3. 2     |
| yì   | 抑制柱 .....   | 4. 9     |
| yíng | 荧光薄层板 ..... | 4. 16. 2 |
|      | 荧光检测器 ..... | 4. 16. 6 |
| yǒu  | 有效板数 .....  | 6. 21. 2 |
| yù   | 预饱和柱 .....  | 4. 8. 2  |
|      | 预柱 .....    | 4. 8     |
| yuán | 原点 .....    | 7. 3     |
|      | 原位定量 .....  | 7. 10    |
| yún  | 匀浆填充 .....  | 7. 27    |

## Z

|      |               |          |
|------|---------------|----------|
| zài  | 载板 .....      | 5. 4     |
|      | 载体 .....      | 5. 1. 2  |
|      | (再)循环洗脱 ..... | 7. 22. 3 |
| zhǎn | 展开 .....      | 7. 26    |
|      | 展开剂 .....     | 5. 6. 2  |
|      | 展开室 .....     | 4. 11    |

|       |                   |            |
|-------|-------------------|------------|
| zhé   | 折合板高 .....        | 6. 21. 4   |
|       | 折合流动相速度 .....     | 6. 30      |
| zhèng | 正相液相色谱法 .....     | 3. 4       |
| zhǐ   | 纸色谱法 .....        | 3. 7. 1    |
| zhì   | 制备薄层色谱法 .....     | 3. 7. 2. 5 |
|       | 制备液相色谱法 .....     | 3. 6. 9    |
|       | 制备液相色谱仪 .....     | 4. 1. 2    |
| zhù   | 柱后反应器 .....       | 4. 18      |
|       | 柱流失 .....         | 7. 34      |
|       | 柱上富集 .....        | 7. 30      |
|       | 柱上检测 .....        | 7. 31      |
|       | 注射泵 .....         | 4. 13      |
|       | 柱寿命 .....         | 7. 33      |
|       | 柱填充剂 .....        | 5. 2       |
|       | 柱外体积 .....        | 6. 7       |
|       | 柱外效应 .....        | 6. 37      |
|       | 柱效能 .....         | 6. 21      |
|       | 柱液相色谱法 .....      | 3. 6       |
| zǐ    | 紫外 - 可见光检测器 ..... | 4. 16. 7   |
| zǒng  | 总体性能检测器 .....     | 4. 16. 3   |
| zǔ    | 组合柱 .....         | 4. 7. 6    |

附录 C  
英文索引  
(参考件)

## A

|                           |        |
|---------------------------|--------|
| activation                | 7.36   |
| addition method           | 7.14   |
| adjusted retention time   | 6.2.1  |
| adjusted retention volume | 6.4.1  |
| adsorbent                 | 5.2.4  |
| affinity chromatography   | 3.6.4  |
| ascending development     | 7.26.1 |
| autoradiography           | 7.8    |

## B

|                              |        |
|------------------------------|--------|
| backflushing                 | 7.38   |
| band broadening              | 7.17   |
| base line                    | 7.6    |
| baseline drift               | 7.6.1  |
| baseline noise               | 7.6.2  |
| binder                       | 5.5    |
| bioautography                | 7.9    |
| broadening correction        | 7.18   |
| broadening correction factor | 7.19   |
| bulk property detector       | 4.16.3 |

## C

|                                               |         |
|-----------------------------------------------|---------|
| calibration function or curve (of separation) | 7.15    |
| capacity factor                               | 6.19    |
| centrifugal development                       | 7.26.5  |
| centripetal development                       | 7.26.6  |
| channeling                                    | 7.39    |
| chemically bonded phase packing               | 5.2.1   |
| chromatogram                                  | 7.1     |
| (chromatographic) column                      | 4.7     |
| (chromatographic) peak                        | 7.2     |
| circular development                          | 7.26.4  |
| circular paper chromatography                 | 3.7.1.1 |
| color (developing) agent                      | 5.7     |
| column bleeding                               | 7.34    |
| column efficiency                             | 6.21    |
| column life                                   | 7.33    |
| column packing                                | 5.2     |
| concentrating column                          | 4.8.3   |

---

|                                     |          |
|-------------------------------------|----------|
| concentrating zone thin layer plate | 4. 10. 1 |
| continuous development              | 7. 26. 8 |
| correction factor                   | 6. 24    |
| coupled column                      | 4. 7. 6  |

**D**

|                                          |          |
|------------------------------------------|----------|
| dead time                                | 6. 1     |
| dead volume                              | 6. 3     |
| degassing                                | 7. 37    |
| densitometer                             | 4. 17    |
| descending development                   | 7. 26. 2 |
| detectability                            | 6. 26    |
| detector                                 | 4. 16    |
| developer                                | 5. 6. 2  |
| development                              | 7. 26    |
| development chamber                      | 4. 11    |
| differential detector                    | 4. 16. 1 |
| (differential) refractive index detector | 4. 16. 5 |

**E**

|                          |          |
|--------------------------|----------|
| edge effect              | 6. 40    |
| electrochemical detector | 4. 16. 9 |
| eluant                   | 7. 32    |
| eluent                   | 5. 6. 1  |
| eluotropic series        | 7. 21    |
| elution                  | 7. 22    |
| elution volume           | 6. 9     |
| exclusion limit          | 6. 35    |
| external standard method | 7. 13    |
| extra-column effect      | 6. 37    |
| extra-column volume      | 6. 7     |

**F**

|                               |          |
|-------------------------------|----------|
| flame ionization detector     | 4. 16. 8 |
| flow rate of mobile phase     | 6. 28    |
| fluorescence detector         | 4. 16. 6 |
| fluorescence thin layer plate | 4. 10. 2 |
| fraction collector            | 4. 6     |

**G**

|                               |            |
|-------------------------------|------------|
| gel filtration chromatography | 3. 6. 3. 1 |
| gel permeation chromatograph  | 4. 1. 3    |
| gel permeation chromatography | 3. 6. 3. 2 |
| gel thin layer chromatography | 3. 7. 2. 3 |
| ghost peak                    | 7. 2. 8    |
| gradient elution              | 7. 22. 2   |
| gradient development          | 7. 26. 11  |

|                                            |             |
|--------------------------------------------|-------------|
| gradient thin layer plate                  | 4. 10. 4    |
| guard column                               | 4. 8. 1     |
| <b>H</b>                                   |             |
| height equivalent to a theoretical plate   | 6. 21. 3    |
| high $R_f$ value                           | 6. 16. 1    |
| high performance liquid chromatograph      | 4. 1. 1     |
| high performance liquid chromatography     | 3. 6. 1     |
| high performance thin layer chromatography | 3. 7. 2. 1  |
| hydrodynamic volume                        | 6. 10       |
| hydrophobic interaction chromatography     | 3. 6. 8     |
| <b>I</b>                                   |             |
| impregnated thin layer chromatography      | 3. 7. 2. 2  |
| <i>in situ</i> quantitation                | 7. 10       |
| integral detector                          | 4. 16. 2    |
| integrator                                 | 4. 21       |
| internal standard method                   | 7. 12       |
| interstitial volume                        | 6. 5        |
| ion chromatography                         | 3. 6. 5. 1  |
| ion exchange capacity                      | 6. 32       |
| ion exchange chromatography                | 3. 6. 5     |
| ion exchanger                              | 5. 2. 5     |
| ion exchange thin layer chromatography     | 3. 7. 2. 4  |
| ion pair chromatography                    | 3. 6. 7     |
| ion suppression chromatography             | 3. 6. 6     |
| isocratic elution                          | 7. 22. 1    |
| isohydric solvent                          | 5. 6. 3     |
| <b>L</b>                                   |             |
| (laser) light scattering detector          | 4. 16. 10   |
| leading peak                               | 7. 2. 7     |
| linear range                               | 6. 27       |
| (linear) solvent strength gradient         | 7. 22. 2. 1 |
| liquid chromatograph                       | 4. 1        |
| liquid chromatography                      | 3. 1        |
| liquid column chromatography               | 3. 6        |
| liquid liquid chromatography               | 3. 2        |
| liquid phase loading                       | 6. 31       |
| liquid solid chromatography                | 3. 3        |
| loading capacity                           | 6. 33       |
| localization of spot                       | 7. 7        |
| <b>M</b>                                   |             |
| matrix                                     | 5. 3        |
| mean linear velocity of mobile phase       | 6. 29       |
| microbore column                           | 4. 7. 4     |

|                                       |         |
|---------------------------------------|---------|
| microparticle column                  | 4.7.1   |
| micro-processor                       | 4.22    |
| mixed column                          | 4.7.5   |
| mobile phase                          | 5.6     |
| mobile phase front                    | 6.13    |
| mobile phase migration distance       | 6.14    |
| modifier                              | 5.6.4   |
| multiple development                  | 7.26.9  |
| multiple spot                         | 7.5.2   |
| N                                     |         |
| normalization method                  | 7.11    |
| normal phase liquid chromatography    | 3.4     |
| number of effective plate             | 6.21.2  |
| number of theoretical plate           | 6.21.1  |
| O                                     |         |
| on-column detection                   | 7.31    |
| on-column enrichment                  | 7.30    |
| open tubular column                   | 4.7.3   |
| origin                                | 7.3     |
| P                                     |         |
| packed capillary column               | 4.7.2   |
| partition coefficient                 | 6.18    |
| paper chromatography                  | 3.7.1   |
| peak area                             | 7.2.5   |
| peak base                             | 7.2.1   |
| peak height                           | 7.2.2   |
| peak width                            | 7.2.3   |
| peak width at half height             | 7.2.4   |
| pellicular packing                    | 5.2.2   |
| peristaltic pump                      | 4.15    |
| permeability limit                    | 6.34    |
| planar chromatography                 | 3.7     |
| plate efficiency                      | 6.20    |
| pneumatic pump                        | 4.14    |
| pore volume (of porous packing)       | 6.6     |
| porous packing                        | 5.2.3   |
| post-column reactor                   | 4.18    |
| pre-column                            | 4.8     |
| preparative liquid chromatograph      | 4.1.2   |
| preparative liquid chromatography     | 3.6.9   |
| preparative thin layer chromatography | 3.7.2.5 |
| presaturation column                  | 4.8.2   |
| programmed flow                       | 7.25    |



---

|                     |       |
|---------------------|-------|
| programmed pressure | 7. 24 |
| programmed solvent  | 7. 23 |

**R**

|                                      |          |
|--------------------------------------|----------|
| radial development                   | 7. 26. 7 |
| reciprocating pump                   | 4. 12    |
| recorder                             | 4. 20    |
| recycling elution                    | 7. 22. 3 |
| reduced mobile phase velocity        | 6. 30    |
| reduced plate height                 | 6. 21. 4 |
| relative response                    | 6. 23. 1 |
| relative retention value             | 6. 11    |
| relative $R_f$ value                 | 6. 16. 2 |
| reservoir                            | 4. 5     |
| resolution                           | 6. 22    |
| response                             | 6. 23    |
| retention time                       | 6. 2     |
| retention volume                     | 6. 4     |
| reversed phase liquid chromatography | 3. 5     |
| reversed phase thin layer plate      | 4. 10. 3 |
| $R_f$ value                          | 6. 16    |
| $R_M$ value                          | 6. 17    |

**S**

|                                    |           |
|------------------------------------|-----------|
| sample applicator                  | 4. 3      |
| sample injector                    | 4. 4      |
| sandwich (development) chamber     | 4. 11. 1  |
| sensitivity                        | 6. 25     |
| separation factor                  | 6. 12     |
| sintered plate                     | 4. 10. 5  |
| size exclusion chromatography      | 3. 6. 3   |
| slurry packing                     | 7. 27     |
| solute property detector           | 4. 16. 4  |
| solute migration distance          | 6. 15     |
| solvent strength parameter         | 7. 20     |
| spacer arm effect                  | 6. 39     |
| spot                               | 7. 4      |
| spreader                           | 4. 2      |
| stationary liquid                  | 5. 1. 1   |
| stationary phase                   | 5. 1      |
| stepwise development               | 7. 26. 10 |
| stop-flow injection                | 7. 28     |
| supercritical fluid chromatography | 3. 6. 2   |
| support                            | 5. 1. 2   |
| support plate                      | 5. 4      |

---

|                                           |   |            |
|-------------------------------------------|---|------------|
| suppressed column                         |   | 4. 9       |
| syringe pump                              |   | 4. 13      |
|                                           | T |            |
| tailing factor                            |   | 6. 36      |
| tailing peak                              |   | 7. 2. 6    |
| thin layer chromatography                 |   | 3. 7. 2    |
| thin layer plate                          |   | 4. 10      |
| thin layer rod chromatography             |   | 3. 7. 2. 6 |
| thin layer scanner                        |   | 4. 17. 1   |
| total liquid volume                       |   | 6. 8       |
| two dimensional development               |   | 7. 26. 3   |
|                                           | U |            |
| ultraviolet-visible detector              |   | 4. 16. 7   |
| universal calibration (curve or function) |   | 7. 16      |
|                                           | V |            |
| valve injection                           |   | 7. 29      |
| visualization                             |   | 7. 35      |
| volumn marker                             |   | 4. 19      |
|                                           | W |            |
| wall effect                               |   | 6. 38      |
|                                           | Z |            |
| zone                                      |   | 7. 5       |
| zone tailing                              |   | 7. 5. 1    |

---

**附加说明:**

本标准由化学工业部标准化研究所归口。

本标准由化学工业部标准化研究所、化学工业部晨光化工研究院负责起草。

本标准主要起草人蔡建安、周瑞山、沙逸仙、余仲建、程镭时、胡振元、陆婉珍。

本标准是参考美国 ANSI/ASTM E 682—1979《液相色谱法术语和关系式》、ASTM D 3016—1978《液体排除色谱法和关系式》、日本 JIS K 0214—1983《分析化学术语(色谱法部分)》以及有关的国内、国外资料制订的。