



中华人民共和国国家计量检定规程

JJG 700—1999

气相色谱仪

Gas Chromatograph

1999—05—14 发布

1999—09—01 实施

国家质量技术监督局发布

气相色谱仪检定规程

Verification Regulation of

Gas Chromatograph

JJG 700—1999

本规程经国家质量技术监督局于 1999 年 05 月 14 日批准，并自 1999 年 09 月 01 日起实施。

归口单位：全国物理化学技术委员会

起草单位：国家标准物质研究中心

本规程委托起草单位负责解释

本规程起草人：

金美兰（国家标准物质研究中心）

徐 蓓（国家标准物质研究中心）

目 录

1 概述	(1)
2 技术要求	(1)
3 检定条件	(2)
4 检定项目和检定方法	(3)
5 检定结果处理和检定周期	(8)
附录 A 微量注射器的校准	(9)
附录 B 载气流速的校正	(10)
附录 C 检定证书和检定结果通知书(背面)格式	(11)
附录 D 气相色谱仪检定记录	(12)

气相色谱仪检定规程

本规程适用于新制造、使用中和修理后的以热导（TCD）、火焰离子化（FID）、火焰光度（FPD）、电子俘获（ECD）、氮磷（NPD）为检测器的实验室通用气相色谱仪的检定。氢离子化、氮离子化检测器可参照火焰离子化检测器的检定条件进行测试。

1 概 述

气相色谱仪（以下简称仪器）是利用试样中各组分，在色谱柱中的气相和固定相间的分配及吸附系数不同，由载气把气体试样或汽化后的试样带入色谱柱中进行分离，并通过检测器进行检测的仪器。根据各组分的保留时间和响应值进行定性、定量分析。

仪器由气路系统、进样系统、色谱柱、电气系统、检测系统、记录器或数据处理系统组成。

2 技术要求

2.1 技术指标

2.1.1 新制造仪器的柱箱温度稳定性、程序升温重复性、基线噪声、基线漂移、灵敏度或检测限的检定均应符合其说明书的要求。

载气流速的稳定性、定量重复性、衰减器换挡误差项目的检定，应符合本规程表1中的技术指标。

表 1 气相色谱仪的主要技术指标

技术 指 标 检定项目		TCD	FID	FPD	NPD	ECD
1	载气流速稳定性(10 min)	1%	—	—	—	1%
2	柱箱温度稳定性(10 min)	0.5%	0.5%	0.5%	0.5%	0.5%
3	程序升温重复性	2%	2%	2%	2%	2%
4	基线噪声	$\leq 0.1\text{mV}$	$\leq 1 \times 10^{-12}\text{A}$	$\leq 5 \times 10^{-12}\text{A}$	$\leq 1 \times 10^{-12}\text{A}$	$\leq 0.2\text{mV}$
5	基线漂移(30 min)	$\leq 0.2\text{mV}$	$\leq 1 \times 10^{-11}\text{A}$	$\leq 1 \times 10^{-10}\text{A}$	$\leq 5 \times 10^{-12}\text{A}$	$\leq 0.5\text{mV}$
6	灵敏度	$\geq 800\text{mV} \cdot \text{ml/mg}$	—	—	—	—

表 1(续)

技术 指 标 检定项目	检测器 名称	TCD	FID	FPD	NPD	ECD
7 检测限		$5 \times 10^{-10} \text{ g/s}$		$\leq 5 \times 10^{-10} \text{ g/s}$ (硫)	$5 \times 10^{-12} \text{ g/s}$ (氮)	$\leq 5 \times 10^{-12} \text{ g/ml}$
				$\leq 1 \times 10^{-10} \text{ g/s}$ (磷)	$1 \times 10^{-11} \text{ g/s}$ (磷)	
8 定量重复性	3%	3%	3%	3%	3%	3%
9 衰减器误差	1%	1%	1%	1%	1%	1%

2.1.2 使用中和修理后仪器的技术指标，应符合本规程表 1 中的技术指标。

3 检定条件

3.1 检定环境和仪器安装要求

3.1.1 检定环境

3.1.1.1 环境温度：5℃～35℃。

3.1.1.2 环境相对湿度：20%～85%。

3.1.1.3 室内不得存放与实验无关的易燃、易爆和强腐蚀性的物质，无强烈的机械振动和电磁干扰。

3.1.2 仪器安装要求

3.1.2.1 仪器应平稳而牢固地安置在工作台上，电缆线的接插件应紧密配合，接地良好。

3.1.2.2 气体管路应使用不锈钢管、钢管、聚四氟乙烯管、尼龙管，禁止使用一般的橡皮管。

3.2 检定设备

3.2.1 1秒表：分度值≤0.01 s。

3.2.2 注射器：满量程 10 μl。需校准，校准方法见附录 A。

3.2.3 空盒气压表：测量范围 800 hPa～1 060 hPa，测量不确定度≤2.0 hPa。

3.2.4 流量计：测量不确定度≤1%。

3.2.5 铂电阻温度计：(Pt100) 准确度≤0.3℃。

3.2.6 数字多用表：电压测量不确定度 5 μV，电阻测量不确定度 0.04 Ω (电流 1 mA)，或色谱仪检定专用测量仪。

3.3 标准物质

3.3.1 苯-甲苯溶液；

3.3.2 正十六烷-异辛烷溶液；

3.3.3 甲基对硫磷-无水乙醇溶液；

- 3.3.4 丙体六六六-异辛烷溶液；
 3.3.5 偶氮苯-马拉硫磷-异辛烷溶液；
 3.3.6 氮（氮、氢）中甲烷标准气体。

注：应使用经国家计量行政部门批准颁布，并具有相应标准物质《制造计量器具许可证》的单位提供的标准物质。

4 检定项目和检定方法

4.1 一般检查

4.1.1 仪器应有下列标志：仪器名称、型号、制造厂名、出厂日期和出厂编号，国内制造的仪器应标注制造计量器具许可证标志。

4.1.2 在正常操作条件下，用试漏液检查气源至仪器所有气体通过的接头，应无泄漏。

4.1.3 仪器的各调节旋钮、按键、开关、指示灯工作正常。

4.2 载气流速稳定性检定

选择适当的载气流速，待稳定后，用流量计测量，连续测量6次，其平均值的相对标准偏差不大于1%。

4.3 温度检定

4.3.1 柱箱温度稳定性检定

把铂电阻温度计的连线连接到数字多用表（或色谱仪检定专用测量仪）上，然后把温度计的探头固定在柱箱中部，设定柱箱温度为70℃。加热升温，待温度稳定后，观察10 min，每变化一个数记录一次，求出数字多用表最大值与最小值所对应的温度差值。其差值与10 min内温度测量的算术平均值的比值，即为柱箱温度稳定性。

4.3.2 程序升温重复性检定

按4.3.1的检定条件和检定方法进行程序升温重复性检定。选定初温50℃，终温200℃。升温速率10℃/min左右。待初温稳定后，开始程序升温，每分钟记录数据一次，直至终温稳定。此实验重复2~3次，求出相应点的最大相对偏差，其值应≤2%。结果按下式计算。

$$\text{相对偏差} = \frac{t_{\max} - t_{\min}}{\bar{t}} \times 100\% \quad (1)$$

式中： t_{\max} ——相应点的最大温度(℃)；

t_{\min} ——相应点的最小温度(℃)；

\bar{t} ——相应点的平均温度(℃)。

4.4 衰减器换档误差检定

在各检测器性能检定的条件下，检查与检测器相应的衰减器的误差。待仪器稳定后，把仪器的信号输出端连接到数字多用表（或色谱仪检定专用测量仪）上，在衰减为1时，测得一个电压值，再把衰减置于2，4，8……直至实际使用的最大档，测量其电压，相邻二档的误差应小于1%。

4.5 TCD性能检定

4.5.1 检定条件见表2

表 2 各检测器性能检定条件一览表

检定条件	TCD	FID	FPD	ECD	NPD
色谱柱	液体检定：填充柱：5% OV - 101, 80~100 目白色硅烷化载体(或其他能分离的固定液和载体), 长 1 m。 毛细柱：0.53 mm 或 0.32 mm 口径。				
载气种类	气体检定：60~80 目分子筛或高分子小球, 填充柱或毛细柱。				
载气流速(ml/min)	N ₂ , H ₂ , He 30~60	N ₂ , H ₂ , He 50 左右	N ₂ , He 50 左右	N ₂ , H ₂ , He 30~60	N ₂ , He 50 左右
燃气	—	H ₂ , 流速适当值	H ₂ , 流速适当值	—	H ₂ , 流速按仪器说明书要求选择
助燃气	—	Air, 流速适当值	Air, 流速适当值	—	Air, 流速按仪器说明书要求选择
柱箱温度	70 ℃ 左右(液体检定) 30 ℃ 左右(气体检定)	160 ℃ 左右(液体检定) 50 ℃ 左右(气体检定)	210 ℃ 左右	210 ℃ 左右	180 ℃ 左右
气化室温度	120 ℃ 左右(液体检定) 120 ℃ 左右(气体检定)	230 ℃ 左右(液体检定) 120 ℃ 左右(气体检定)	230 ℃ 左右	230 ℃ 左右	230 ℃ 左右
检测室温度	100 ℃ 左右	230 ℃ 左右(液体检定) 120 ℃ 左右(气体检定)	250 ℃ 左右	230 ℃ 左右	230 ℃ 左右
桥(电)流或热丝温度	选灵敏值	—	—	≥1mA(或自动调节)	—
量程	—	选最佳档	选最佳档	选最佳档	选最佳档
背景	—	—	—	—	适当选择

注：
 1 用毛细柱检定应采用不分流进样。载气流速：0.53 mm 口径柱为 6 ml/min~15 ml/min, 0.32 mm 口径柱为 4 ml/min~10 ml/min, 补充气流速适当选择。
 2 在 NPD 检定前先老化机架。老化方法参考仪器说明书。

3 载气纯度：对 TCD、FID 为不低于 99.995%，对 FPD、ECD、NPD 为不低于 99.99%，助燃气不得含有影响仪器正常工作的灰尘、烃类、水分及腐蚀性物质。

4.5.2 基线噪声和基线漂移检定

按表 2 的检定条件, 选择灵敏挡, 设定桥流或热丝温度, 待基线稳定后, 调节输出信号至记录图或显示图的中部, 记录基线半小时, 测量并计算基线噪声和基线漂移。

4.5.3 灵敏度检定

根据仪器的具体用途, 可按 4.5.3.1 或 4.5.3.2 方法进行检定。

4.5.3.1 用液体标准物质检定

按表 2 的检定条件, 待基线稳定后, 用校准的微量注射器, 注入 1~2 μl 浓度为 5 mg/ml 或 50 mg/ml 的苯-甲苯溶液, 连续进样 6 次, 记录苯峰面积。

4.5.3.2 用气体标准物质检定

按表 2 的检定条件, 进入 1% mol/mol 的 CH_4/N_2 、 CH_4/H_2 或 CH_4/He 标准气体, 连续进样 6 次, 记录甲烷峰面积。

4.5.3.3 灵敏度的计算

$$S_{\text{TCD}} = \frac{AF_C}{W} \quad (2)$$

式中: S_{TCD} —TCD 灵敏度 ($\text{mV}\cdot\text{ml}/\text{mg}$);

A —苯峰或甲烷峰面积算术平均值 ($\text{mV}\cdot\text{min}$);

W —苯或甲烷的进样量 (mg);

F_C —校正后的载气流速 (ml/min)。

载气流速的校正见附录 B。

用记录器记录峰面积时, 苯峰或甲烷峰的半峰宽应不小于 5 mm, 峰高不低于记录器满量程的 60%, (2) 式中的峰面积 A 按(3)式计算。

$$A = 1.065C_1C_2A_0K \quad (3)$$

式中: A —苯峰或甲烷峰面积 ($\text{mV}\cdot\text{min}$);

C_1 —记录器灵敏度 (mV/cm);

C_2 —记录器纸速的倒数 (min/cm);

A_0 —实测峰面积的算术平均值 (cm^2);

K —衰减倍数。

4.6 FID 性能检定

4.6.1 检定条件见表 2。

4.6.2 基线噪声和基线漂移检定

按表 2 的检定条件, 选择较灵敏挡, 点火并待基线稳定后, 调节输出信号至记录图或显示图的中部, 记录半小时, 测量并计算基线噪声和基线漂移。

4.6.3 检测限检定

根据仪器的具体用途, 可按 4.6.3.1 或 4.6.3.2 方法进行检定。

4.6.3.1 用液体标准物质检定

按表 2 的检定条件, 使仪器处于最佳运行状态, 待基线稳定后, 用微量注射器注入 1 μl ~2 μl , 浓度为 100 $\text{ng}/\mu\text{l}$ 或 1'000 $\text{ng}/\mu\text{l}$ 的正十六烷-异辛烷溶液, 连续进样 6 次, 记录

录正十六烷峰面积。

4.6.3.2 用气体标准物质检定

按表 2 的检定条件, 进入 $100 \mu\text{mol/mol}$ 的 CH_4/N_2 标准气体, 连续进样 6 次, 记录甲烷峰面积。

4.6.3.3 检测限的计算

$$D_{\text{FID}} = \frac{2NW}{A} \quad (4)$$

式中: D_{FID} —FID 检测限 (g/s);

N —基线噪声 (A);

W —正十六烷或甲烷的进样量 (g);

A —正十六烷或甲烷峰面积的算术平均值 ($\text{A}\cdot\text{s}$)。

4.7 FPD 性能检定

4.7.1 检定条件见表 2。

4.7.2 基线噪声和基线漂移检定

按表 2 的检定条件, 测量方法与 4.6.2 相同。

4.7.3 检测限检定

按表 2 的检定条件, 使仪器处于最佳运行状态, 待基线稳定后, 用微量注射器注入浓度为 $10 \text{ ng}/\mu\text{l}$ 的甲基对硫磷 - 无水乙醇溶液。进样 $1 \mu\text{l} \sim 2 \mu\text{l}$, 连续进样 6 次。记录硫或磷的峰面积。

4.7.4 检测限的计算

$$\text{硫: } D_{\text{FPD}} = \sqrt{\frac{2N(W n_S)^2}{h(W_{1/4})^2}} \quad (5)$$

$$\text{磷: } D_{\text{FPD}} = \frac{2NW n_P}{A} \quad (6)$$

式中: D_{FPD} —FPD 对硫或磷的检测限 (g/s);

N —基线噪声 (mV);

A —磷峰面积的算术平均值 ($\text{mV}\cdot\text{s}$);

W —甲基对硫磷的进样量 (g);

h —硫的峰高 (mV);

$W_{1/4}$ —硫的峰高 $1/4$ 处的峰宽 (s);

$$n_S = \frac{\text{甲基对硫磷分子中的硫原子个数} \times \text{硫的原子量}}{\text{甲基对硫磷的摩尔质量}}$$

$$= \frac{32}{263.2} \approx 0.122$$

$$n_P = \frac{\text{甲基对硫磷分子中磷原子的个数} \times \text{磷的原子量}}{\text{甲基对硫磷的摩尔质量}}$$

$$= \frac{31}{263.2} \approx 0.118$$

4.8 ECD 性能检定

4.8.1 检定条件见表2

4.8.2 基线噪声和基线漂移检定

按表2的检定条件，选择较灵敏挡，调节输出信号至记录图或显示图的中部，待基线稳定后，记录半小时。测量并计算基线噪声和基线漂移。

4.8.3 检测限检定

按表2的检定条件，使仪器处于最佳工作状态，待基线稳定后，用微量注射器注入浓度为0.1 ng/μl的丙体六六六-异辛烷溶液。进样1~2 μl，连续进样6次，记录丙体六六六峰面积。

4.8.4 检测限的计算

$$D_{ECD} = \frac{2NW}{AF_c} \quad (7)$$

式中： D_{ECD} ——ECD检测限(g/ml)；

N ——基线噪声(mV)；

W ——丙体六六六的进样量(g)；

A ——丙体六六六峰面积的算术平均值(mV·min)；

F_c ——校正后的载气流速(ml/min)。

4.9 NPD性能检定

4.9.1 检定条件见表2

4.9.2 基线噪声和基线漂移

按表2的条件，选择量程灵敏挡和适当的衰减，待基线稳定后，记录基线半小时。测量并计算基线噪声和基线漂移。

4.9.3 检测限检定

按表2的检定条件，选择量程灵敏挡和适当的衰减，用微量注射器注入1~2 μl浓度为10 ng/μl的偶氮苯-10 ng/μl马拉硫磷-异辛烷混合溶液。连续进样6次，计算偶氮苯(或马拉硫磷)峰面积的算术平均值。

4.9.4 检测限的计算

$$\text{氮} \quad D_{NPD} = \frac{2NW n_N}{A} \quad (8)$$

式中： W ——注入的样品中所含偶氮苯的含量(g)；

A ——偶氮苯峰面积的算术平均值；

$$n_N = \frac{\text{偶氮苯分子中氮原子的个数}}{\text{偶氮苯的摩尔质量}} \times \text{氮的原子量}$$

$$= \frac{2 \times 14}{182.23} = 0.154$$

$$\text{磷} \quad D_{NPD} = \frac{2NW n_P}{A} \quad (9)$$

式中： W ——注入的样品中所含马拉硫磷的含量(g)；

A ——马拉硫磷峰面积的算术平均值；

$$n_P = \frac{\text{马拉硫磷分子中原子的个数}}{\text{马拉硫磷的摩尔质量}} \times \text{磷的原子量}$$

$$= \frac{31}{330.35} = 0.0938$$

4.10 定量重复性检定

定量重复性以溶质峰面积测量的相对标准偏差 RSD 表示，依下式计算：

$$RSD = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^n (x_i - \bar{x})^2}{(n - 1)}} \times \frac{1}{\bar{x}} \times 100\% \quad (10)$$

式中：RSD——相对标准偏差（%）；

n ——测量次数；

x_i ——第 i 次测量的峰面积；

\bar{x} —— n 次进样的峰面积算术平均值；

i ——进样序号。

5 检定结果处理和检定周期

5.1 按本规程要求检定并达到表 1 中技术指标的合格仪器发给检定证书，不合格的仪器发给检定结果通知书。

5.2 气相色谱仪的检定周期为 2 年。

附录 A**微量注射器的校准**

微量注射器应有良好的气密性，校准前应清洗、干燥。校准用的水银应洁净。

校准方法：室温下，抽取一定容量的水银，用硅橡胶垫堵住针头。在万分之一克的分析天平上称量。然后打出水银，再称量一次，用差减法可得水银的质量，然后按下式计算体积。

$$V = \frac{M_1 - M_2}{\rho_{\text{水银}}}$$

式中：V——实际体积 (ml)；

M_1 ——第一次称量的质量 (g)；

M_2 ——第二次称量的质量 (g)；

$\rho_{\text{水银}}$ ——该室温下水银的密度 (g/ml)。

每个体积点校正 6 次，取算术平均值。其相对标准偏差应在 1% 以内。

附录 B**载气流速的校正**

检测器出口测得的载气流速需按下式校正。

$$F_c = jF_0 \frac{T_c}{T_r} \left(1 - \frac{p_w}{p_0}\right)$$

式中： F_c ——校正后的载气流速 (ml/min)；

F_0 ——室温下用皂膜流量计测得的检测器出口的载气流速 (ml/min)；

T_c ——柱温 (K)；

T_r ——室温 (K)；

p_w ——室温下水的饱和蒸汽压 (MPa)；

p_0 ——大气压强 (MPa)；

j ——压力梯度校正因子。

$$j = \frac{3}{2} \times \frac{(p_i \div p_0)^2 - 1}{(p_i \div p_0)^3 - 1}$$

式中： p_i ——注入口压强 (MPa)。

附录 C

检定证书和检定结果通知书（背面）格式

检 定 结 果

检 测 器 名 称 _____

载气流速稳定性 _____

柱箱温度稳定性 _____

程序升温重复性 _____

基 线 噪 声 _____

基 线 漂 移 _____

灵 敏 度 _____

检 测 限 _____

定 量 重 复 性 _____

衰减器换档误差 _____

附录 D

气相色谱仪检定记录

送检单位			
送检单位地址			
联系人		联系电话	
仪器型号		制造厂	
出厂编号		大气压	
检定时室温		湿度	
检定员		核验员	
检定日期		证书编号	

1. 外观:

2. 载气流速稳定性: (ml/min)

			平均值	
			RSD (%)	

3. 检测器名称:

4. 检定条件:

色谱柱			
柱箱温度		检测器温度	
汽化室温度		记录器型号	
记录器灵敏度		纸速	
积分仪型号		标准物质名称	

5. 柱箱温度稳定性:

6. 程序升温重复性:

7. 基线噪声:

8. 基线漂移:

9. 峰高或峰面积:

			平均值	
			RSD (%)	

10. 衰减器换档误差:

11. 对应色谱图编号:

12. 备注:

中华人民共和国
国家计量检定规程

气相色谱仪

JJG 700—1999

国家质量技术监督局颁布

*
中国计量出版社出版

北京和平里西街甲2号

邮政编码 100013

中国计量出版社印刷厂印刷

新华书店北京发行所发行

版权所有 不得翻印

880 mm×1230 mm 16开本 印张 1.25 字数 19千字

1999年8月第1版 1999年8月第1次印刷

印数 1—1 500

统一书号 155026·1069 定价：15.00元