УТВЕРЖДАЮ
Руководитель ИЦ ФГУП ВНИИМС"
В.Н. Яншин
" 25" 2016 г.

Хроматографы газовые TRACE 1300/1310 с масс-спектрометрическими детекторами ISQ, Q Exactive GC, DFS, TSQ 8000 Evo/Duo

Методика поверки

1.p. 64322-16

Настоящая методика распространяется на хроматографы газовые TRACE 1300/1310 с масс-спектрометрическими детекторами ISQ, Q Exactive GC, DFS, TSQ 8000 Evo/Duo (далее - хроматографы), изготавливаемые фирмой "Thermo Fisher Scientific" США, фирмой "Thermo Fisher Scientific" (Bremen) GmbH, Германия, и устанавливает методику их первичной и периодической поверки.

Интервал между поверками- 1 год.

## 1 ОПЕРАЦИИ ПОВЕРКИ

При проведении поверки выполняют операции, указанные в таблице 1.
 Таблица 1

	Номер пункта ме- тодики	Обязательность проведения операции при	
Наименование операции		выпуске из производства и из ремонта	периодической поверке
Внешний осмотр	6.1	Да	Да
Опробование:	6.2		
- определение отношения сигнал/шум (для масс-спектрометрических детекторов ISQ, Q Exactive GC, DFS, TSQ 8000 Evo/Duo)	6.2.1		
Определение метрологических характери- стик	6.3		
- определение относительного среднего квадратического отклонения СКО выходно- го сигнала	6.3.1	Да	Да <sup>I</sup>
- определение относительного изменения выходного сигнала за 8 часов непрерывной работы	6.3.2	Да	Да <sup>1</sup>
- определение показателей точности результатов измерений		Нет	Да <sup>2)</sup>

При отсутствии НД на МИ, утвержденной в установленном порядке по ГОСТ Р 8.563-09.

#### 2 СРЕДСТВА ПОВЕРКИ

- 2.1 При проведении поверки применяют следующие средства поверки:
- ГСО 7495-98 состава гексахлорбензола;
- весы лабораторные по ГОСТ OIML R 76-1-2011, с наибольшим пределом взвешивания 200 г.
- микрошприцы «Газохром 101», вместисостью 1·10<sup>-3</sup> см<sup>3</sup>, ТУ25.05-2152-75; микрошприцы МШ-10М, объемом 10·10<sup>-3</sup> см<sup>3</sup>, ТУ 2.833.106;
- микрошприцы «SGE-Chromatec» вместисостью 1·10<sup>-3</sup> см<sup>3</sup> или 10·10<sup>-3</sup> см<sup>3</sup>, ТУ 4321-011-12908609-08;
  - колбы мерные типа 2-100-2, 2-1000-2, ГОСТ 1770-74;
  - пипетки типа 6-2-1, 6-2-2 ГОСТ 29227-91;
  - аргон газообразный высокой чистоты, ТУ 6-21-12-94;
  - гелий марки "6,0", ТУ 0271-001-45905715;
  - изооктан марки Э1 СТП ТУ СОМР 3-042-06;
  - колонка капиллярная TR-5ms (SQC) (15 м х 0,25 мм, толщина фазы 0.25 мкм);
  - колонка капиллярная TR-5ms (30 м х 0,25 мм, толщина фазы 0.25 мкм).

 $<sup>^{2)}</sup>$ При наличии НД на МИ.

Все средства измерений, используемые при поверке, должны иметь свидетельства о поверке, ГСО - паспорта.

Допускается применение других средств поверки с метрологическими характеристиками не хуже указанных.

# 3 УСЛОВИЯ ПОВЕРКИ И ПОДГОТОВКА К НЕЙ

3.1 При проведении поверки соблюдают следующие условия:

- температура окружающего воздуха, °С	от 15 до 27;
- атмосферное давление, кПа	от 84 до 107;
- относительная влажность воздуха, %	от 30 до 80;
- напряжение питания переменного тока, В	220±10%
- частота переменного тока, Гц	50±1%

- 3.2 Подготовку хроматографа с масс-спектрометрическими детекторами серий ISQ, Q Exactive GC, DFS, TSQ 8000 Evo/Duo к поверке выполняют в соответствии с руководством по их эксплуатации.
- 3.3 Перед проведением поверки готовят контрольные растворы, назначение и содержание анализируемых компонентов в которых приведены в таблице 2.
- 3.3.1 При проведении поверки хроматографа с инжекторами, обеспечивающими шприцевой ввод жидких проб, используют контрольные смеси веществ, указанные в таблице 2. Смеси приготавливают согласно Приложению 1 к настоящей методике поверки.

Таблица 2

Детектор	Контрольное веще- ство/растворитель	Массовая кон- центрация ком- понента, мг/дм <sup>3</sup>	Объем вводимой пробы, мкл
ISQ	Гексахлорбензол/изооктан	0,001	2
Q Exactive GC	Гексахлорбензол/изооктан	0,0001	1
TSQ 8000 Evo/Duo	Гексахлорбензол/изооктан	0,001	1.
DFS	Гексахлорбензол/изооктан	0,1	2

#### 4 ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

4.1 Требования безопасности должны соответствовать рекомендациям, изложенным в руководстве по эксплуатации хроматографов с масс-спектрометрическими детекторами ISQ, Q Exactive GC, DFS, TSQ 8000 Evo/Duo.

# 5 ТРЕБОВАНИЯ К КВАЛИФИКАЦИИ ПОВЕРИТЕЛЕЙ

5.1 К проведению поверки допускаются лица, имеющие опыт работы с хроматографами газовыми с масс-спектрометрическими детекторами ISQ, Q Exactive GC, DFS, TSQ 8000 Evo/Duo, изучившие руководство по их эксплуатации и методику поверки, имеющие техническое образование и навыки работы с приборами.

# 6 ПРОВЕДЕНИЕ ПОВЕРКИ

#### 6.1 Внешний осмотр

При внешнем осмотре устанавливают:

- соответствие комплектности приборов требованиям НД;
- отсутствие внешних повреждений, влияющих на работоспособность хроматографов и детекторов;
  - исправность механизмов и крепежных деталей;

- четкость надписей на лицевой панели;
- правильность размещения хроматографа на рабочей поверхности стола, наличие подведенных к хроматографу газовых коммуникаций.

#### 6.2 Опробование

- 6.2.1 Выполняют пробный ввод контрольной смеси в хроматограф с помощью микрошприца вручную или при помощи автоматического пробоотборника.
- 6.2.2 Проводят визуальный анализ хроматограммы. Удовлетворительной признаётся хроматограмма, характеризующаяся следующими признаками:
  - а) отсутствием неразделенных пиков;
  - б) симметричной формой пика контрольного вещества;
  - в) временем выхода контрольного вещества в интервале от 2 до 12 мин.

При получении хроматограммы, не удовлетворяющей приведенным выше требованиям, проверяют режимные параметры хроматографа и повторяют операции опробования.

- 6.2.2 Определение чувствительности (отношение сигнал/шум) массспектрометрических детекторов.
- 6.2.2.1 Определение чувствительности (отношение сигнал/шум) проводят в условиях, указанных в п.3. Настройки режимов ионизации, сканирования, детектирования, при которых проводят определение чувствительности прибора, задают в соответствии с руководством по эксплуатации МСД.
- 6.2.2.2 Контрольный раствор гексахлорбензола приготавливают в соответствии с Приложением 1. После выхода хроматографа с МСД на режим контрольный раствор в соответствии с таблицей 3 вводят вручную шприцом или при помощи автоматического пробоотборника.

Таблица 3

Таблица 3 МСД	Режим сканиро- вания	Контроли- руемый ион	Контрольное вещество/раст- воритель	Массовая кон- центрация ком- понента, мг/дм <sup>3</sup>	Объем вводимой пробы, мкл
ISQ	режим Scan 200-300 а.е.м., скорость 2 скан/с, измерение по массе 284	284 а.е.м.	ГХБ/изооктан	0,001	2
Q Exactive GC	режим Scan 200-300 а.е.м., скорость 2 скан/с, измерение по массе 284	284 а.е.м.	ГХБ/изооктан	0,0001	1
DFS	режим Scan 200-300 а.е.м., скорость 2 скан/с, измерение по массе 284	284 а.е.м.	ГХБ/изооктан	0,1	2
TSQ 8000 Evo/Duo	режим Scan 200-300 а.е.м., скорость 2 скан/с, измерение по массе 284	284 а.е.м.	ГХБ/изооктан	0,001	1

- 6.2.2.3 Значение отношения сигнал/шум определяют путем обработки полученного результата анализа контрольного образца расчетной программой, установленной в системе сбора и обработки данных.
- 6.2.2.4 Прибор считается выдержавшим поверку, если полученные значения отношения сигнал/шум удовлетворяют требованиям, приведенным в таблице 4. Таблица 4

Контрольное веще- ство/растворитель	Отношение сигнал/шум не менее	Режим ионизации	мсд
ГХБ/изооктан	600:1		ISQ
	3000:1		Q Exactive GC
	25:1	Электронный удар	DFS
	1000:1		TSQ 8000
			Evo/Duo

- 6.3 Определение метрологических характеристик
- 6.3.1 Определение отностительного СКО выходного сигнала
- 6.3.1.1 Вводят в инжектор-испаритель с помощью микрошприца 5 мкл контрольного раствора и воспроизводят на дисплее хроматограмму.
- 6.3.1.2 Фиксируют время удерживания в мин  $(t_i)$  и площадь пика контрольного вещества  $(S_i)$  в единицах указанных в пункте 6.2.2.4.
  - 6.3.1.3 Повторяют операции по п.п. 6.3.1-6.3.2 десять раз.
- 6.3.1.4 Относительное СКО выходных сигналов (времени удерживания и площади пика) вычисляют по формулам (1,2):

$$\delta_{s} = \frac{100}{\overline{S}} \cdot \sqrt{\frac{\sum_{i} \left(S_{i} - \overline{S}\right)^{2}}{n - 1}}$$
 (1),

где  $S_i$  – i-тое значение площади пика;

 $\overline{S}$  – среднее арифметическое значение площади пика;

п – число измерений.

$$\delta_{i} = \frac{100}{\bar{t}} \cdot \sqrt{\frac{\sum_{i} (t_{i} - \bar{t})^{2}}{n - 1}}$$
 (2),

где  $t_i$  – i-тое значение времени удерживания;

 $\bar{t}$  — среднее арифметическое значение времени удерживания;

п – число измерений.

- 6.3.1.5 Найденные значения не должны превышать предел допускаемых значений относительного СКО выходных сигналов:
  - по времени удерживания

2 %:

- по площади пика

5 %.

- 6.3.2 Определение относительного изменения выходного сигнала за 8 часов непрерывной работы хроматографа.
- 6.3.2.1 Проводят операции по п. 6.3.1 и определяют средние арифметические значения параметров выходного сигнала (времени удерживания, площади пика)

- 6.3.2.2 Через 8 часов непрервыной работы хроматорафа повторяют измерения по п. 6.3.1 и определяют средние арифметические значения информативных параметров выходного сигнала.
- 6.3.2.3 Относительное изменение выходного сигнала  $\delta_{\tau}$  за 8 часов непрерывной работы хроматографа определяют по формуле (3):

$$\delta_{\tau} = \frac{\left|\overline{X}_{\tau} - \overline{X}\right|}{\overline{X}} \cdot 100 \tag{3},$$

где  $\overline{X}$  – среднее значение параметра выходного сигнала (площади пика, времени удерживания) в серии экспериментов;

 $X_{\tau}$  – среднее значение параметра выходного сигнала (площади пика, времени удерживания) в серии экспериментов через 8 часов непрерывной работы.

Изменение выходного сигнала  $\delta_{ au}$  не должно превышать значений:

- по площади пиков

3 %;

- по времени удерживания

7 %.

#### 7 ОФОРМЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ ПОВЕРКИ

- 7.1 Результаты поверки хроматорафов заносят в протокол.
- 7.2 Положительные результаты поверки хроматографов оформляют выдачей свидетельства в соответствии с Порядком проведения поверки средств измерений, требования к знаку поверки и содержанию свидетельства о поверке (утв. приказом Минпромторга России № 1815 от 02.07.2015 г.).
- 7.3 Хроматографы, не удовлетворяющие требованиям настоящих рекомендаций, к эксплуатации не допускаются. Хроматографы изымаются из обращения. Свидетельство о поверке изымают и выдают извещение о непригодности с указанием причин в соответствии с Порядком проведения поверки средств измерений, требования к знаку поверки и содержанию свидетельства о поверке (утв. приказом Минпромторга России № 1815 от 02.07.2015 г.).

7.4 После ремонта хроматографы подвергают поверке.

Начальник сектора ФГУП "ВНИИМС", к.х.н.

M

О.Л. Рутенберг

## МЕТОДИКА ПРИГОТОВЛЕНИЯ КОНТРОЛЬНЫХ РАСТВОРОВ ГЕКСАХЛОРБЕНЗОЛА В ИЗООКТАНЕ

#### 1 Средства измерений и реактивы

- ГСО 7495-98 состава гексахлорбензола в изооктане;
- весы лабораторные по ГОСТ OIML R 76-1-2011, с наибольшим пределом взвешивания 200 г.;
  - колбы мерные типа 2-100-2, 2-1000-2, ГОСТ 1770-74;
  - пипетки типа 6-2-1, 6-2-2, ГОСТ 29227-91:
  - изооктан марки Э1 СТП ТУ СОМР 3-042-06.

## 2 Приготовление смесей гексахлорбензола в изооктане

2.1 Приготовление раствора с массовой концентрацией гексахлорбензола 10 мг/дм<sup>3</sup>

В бюксу, помещённую на чашку аналитических весов, помещают 10 мг ГСО 7495-98 состава гексахлорбензола. Пипеткой вместимостью 2 мл добавляют в бюксу 2 мл изооктана, после чего выливают полученную смесь в мерную колбу вместимостью 1000 мл. Повторяют данную операцию 2-3 раза для полного переноса контрольного вещества в колбу. Доводят объём смеси в колбе до метки изооктаном.

2.2 Приготовление смеси с массовой концентрацией гексахлорбензола 0,1 мг/дм<sup>3</sup> Отбирают пипеткой 1 мл смеси с массовой концентрацией гексахлорбензола.

 $10~{\rm mr}^{\prime}$ дм $^3$  и переносят ее в мерную колбу вместимостью  $100~{\rm mn}$ . Доводят объём смеси в колбе до метки изооктаном.

2.3 Приготовление контрольной смеси с массовой концентрацией гексахлорбензола  $0.001~\mathrm{mr/дm}^3$ 

Отбирают с помощью пипетки 1 мл смеси с массовой концентрацией гексахлорбензола 0,1 мг/дм $^3$  и переносят ее в мерную колбу вместимостью 100 мл. Доводят объём смеси в колбе до метки изооктаном.

Контрольная смесь хранению не подлежит.

2.4 Приготовление контрольной смеси с массовой концентрацией гексахлорбензола  $0,\!0001\,\mathrm{mr/дm}^3$ 

Отбирают с помощью пипетки 1 мл смеси с массовой концентрацией гексахлорбензола 0,1 мг/дм<sup>3</sup> и переносят ее в мерную колбу вместимостью 1000 мл. Доводят объём смеси в колбе до метки изооктаном.

Контрольная смесь хранению не подлежит.