

УТВЕРЖДАЮ



Н.В. Иванникова

2018 г.

Системы капиллярного электрофореза PA 800 Plus
Методика поверки
МП 009-15-18

г. Москва, 2018 г.

Настоящая методика распространяется на Системы капиллярного электрофореза PA 800 Plus (далее – системы капиллярного электрофореза) фирмы SCIEX LLC, США, и устанавливает методику их первичной и периодической поверки.

Интервал между поверками – 1 год.

1 ОПЕРАЦИИ ПОВЕРКИ

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

Таблица 1

Наименование операции	Номер пункта методики	Проведение операции при	
		первой проверке	периодической проверке
1 Внешний осмотр	7.1	да	да
2 Опробование	7.2	да	да
2.1 Определение отношения сигнала/шум	7.2.1	да	нет
2.2 Определение предела детектирования	7.2.2	да	да
2.3 Определение отношения сигнала/шум (s/n) флуоресцентного детектора с лазерным возбуждением	7.2.3	да	да
2.4 Проверка идентификационных данных ПО	7.2.4	да	да
3 Определение метрологических характеристик:	7.3		
- определение относительного среднего квадратического отклонения выходного сигнала (по площади пика)	7.3.1	да	да
- определение относительного изменения выходного сигнала (по площади пика) за 8 часов работы	7.3.3	да	да

2 СРЕДСТВА ПОВЕРКИ

2.1 При проведении поверки применяют основные средства поверки:

- ГСО 5504-90 удельной энергии сгорания (бензойная кислота К-3), молярная до-ля 99,990 %;
- ГСО 6687-93/6689-93 состава водных растворов хлорид-ионов 1 г/дм³;
- весы лабораторные по ГОСТ OIML R 76-1-2011, класс точности – I;
- pH-метр, диапазон pH от 1,00 до 12,00, погрешность ± 0,05;
- картридж OPCAL.

2.2 Допускается применение других средств измерений, оборудования, реактивов с техническими и метрологическими характеристиками не хуже указанных.

Все используемые средства измерений должны иметь действующие свидетельства о поверке.

3. ТРЕБОВАНИЯ К КВАЛИФИКАЦИИ ПОВЕРИТЕЛЕЙ

К проведению поверки систем капиллярного электрофореза допускаются лица, изучившие эксплуатационные документы на них, имеющие достаточные знания и опыт работы с ними и аттестованные в качестве поверителя.

4 ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

4.1 Требования безопасности должны соответствовать рекомендациям, изложенным в руководстве по эксплуатации на прибор.

4.2 При выполнении поверки соблюдают правила техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.1.007-76, требования электробезопасности по ГОСТ 12.1.019-79 и пожаробезопасности по ГОСТ 12.1.004-91.

5 УСЛОВИЯ ПОВЕРКИ

При проведении поверки в лаборатории должны соблюдаться следующие нормальные условия измерений:

- температура окружающей среды, °С 20 ± 5
- относительная влажность воздуха, %, не более 80
- напряжение переменного тока, В 220 ± 22
- содержание вредных веществ в воздухе в месте проведения поверки не должно превышать предельно допустимых концентраций по ГОСТ 12.1.005-88.

6 ПОДГОТОВКА К ПОВЕРКЕ

6.1 Подготавливают прибор к работе в соответствии с требованиями руководства по эксплуатации.

6.2 Готовят контрольные растворы бензойной кислоты и тетраборатного буферного раствора для систем с положительной полярностью источника высокого напряжения; хлорид-ионов и хроматного буферного раствора для систем с отрицательной полярностью источника высокого напряжения в соответствии с Приложением А.

7 ПРОВЕДЕНИЕ ПОВЕРКИ

При эксплуатации СИ в режиме использования одного или нескольких детекторов в ограниченном диапазоне измерений, в соответствии с приказом Минпромторга РФ № 1815 от 02.07.2015, допускается проведение периодической поверки только используемых детекторов в рабочем диапазоне значений с обязательным указанием в свидетельстве о поверке информации об объеме проведенной поверки.

7.1 Внешний осмотр

При внешнем осмотре устанавливают:

- соответствие комплектности системы капиллярного электрофореза требованиям

технической документации;

- четкость маркировки;
- исправность механизмов и крепежных деталей.

Не допускаются дефекты, которые могут повлиять на работоспособность прибора.

7.2 Опробование

Уровень флюктуационных шумов и дрейф нулевого сигнала определяют после выхода системы РА 800 Plus на режим. Данная процедура проводится для фотометрических детекторов – детектора с диодной матрицей (PDA детектора), детектора с переключаемой длиной волны (UV детектора).

7.2.1 Уровень флюктуационных шумов, дрейф нулевого сигнала фотометрических детекторов определяют, используя картридж OPCAL с апертурой 100 x 800 мкм. Устанавливают длину волны 214 нм.

Уровень флюктуационных шумов нулевого сигнала (ΔX) измеряют после выхода прибора на режим в течение 30 мин и принимают равным амплитуде (h) повторяющихся колебаний нулевого сигнала с периодом не более 20 секунд. Используются встроенные в 32 Karat методы и обрабатывают при помощи системы обработки данных 32 Karat.

Значения дрейфа нулевого сигнала (D) принимают равным смещению нулевого сигнала в течение 10 минут.

Значения уровня флюктуационных шумов и дрейфа нулевого сигнала фотометрических детекторов с переключаемой длиной волны не должны превышать следующих значений: $5 \cdot 10^{-5}$ е.о.п. для шума и $1 \cdot 10^{-3}$ е.о.п./10 мин для дрейфа соответственно (спецификация Руководства пользователя).

В программе 32 Karat приведены встроенные методы и алгоритмы, применяемые для обсчета шума/дрейфа.

7.2.2 Определение предела детектирования

В зависимости от полярности источника напряжения системы измерения проводят с использованием различных буферных растворов и рабочих веществ:

- бензойной кислоты и боратного буферного раствора для систем с положительной полярностью источника высокого напряжения;
- хлорид-ионов и хроматного буферного раствора для систем с отрицательной полярностью источника высокого напряжения.

Перед измерением все растворы фильтруют через целлюлозно-ацетатные фильтры и/или дегазируют центрифугированием (скорость вращения - 5000 об/мин, время 10 мин).

Перед началом проведения измерений промывают капилляр согласно Приложению Б.

Рекомендуется перед началом проведения поверки получить пробную электрофорограмму, по которой можно определить время миграции пика рабочего вещества.

В зависимости от выбранной полярности источника высокого напряжения регистрируют пробную электрофорограмму раствора № 3 бензойной кислоты (п.А.3.6) в условиях согласно (табл.2) или раствора № 2 хлорид-ионов (п.А.4.5) в условиях согласно (табл.3).

Время миграции ($T_{\text{миг}}$, мин) пика бензойной кислоты не должно превышать 10 мин, пика хлорид-ионов 5 мин. При невыполнении этих условий промывку капилляра продолжают.

После регистрации пробной электрофорограммы промывают капилляр в соответствии с Приложением Б и переходят к п.7.2.2.1 в случае положительной полярности источника напряжения системы капиллярного электрофореза или к п.7.2.2.2 в случае отрицательной полярности источника напряжения системы.

7.2.2.1 Выполнение измерений при положительной полярности источника высокого напряжения

кого напряжения (рис.1) и ниже.

	Time (min)	Event	Value	Duration	Inlet vial	Outlet vial	Summary	Comments
1		Rinse - Pressure	20.0 psi	2.00 min	B1:D1	B0:D1	forward, In / Out vial inc 16	Rinse with Borate Separation Buffer
2		Inject - Pressure	0.5 psi	10.0 sec	S1:A1	B0:C1	Override, forward	Sample hydrodynamically injection by Pressure
3	0.00	Separate - Voltage	30.0 KV	6.50 min	B1:E1	B0:B1	1.00 Min ramp, normal polarity, In / Out vial inc 16	Separation process
4	2.00	Autozero						
5	6.50	End						

Рис. 1 - Рекомендуемый метод при положительной полярности в программе 32 Karat

Рекомендуемая программа метода при положительной полярности:

- 2 минуты промывки буферным раствором по п.А.3.4 при 20 psi;
- 10 сек. вкол раствора бензойной кислоты при 0,5 psi;
- 6,5 минут буферным раствором по п.А.3.4 выдержать напряжение 30 кВ
- на 2 минуте применить обнуление сигнала детектора

Если пик не успевает появиться на электрофореграмме, то допускается увеличить время выдержки напряжением с 6.5 до 10 минут.

В соответствии с Руководством по эксплуатации системы регистрируют по пять электрофореграмм поверочного раствора бензойной кислоты № 3, приготовленного по п.А.3.7 в условиях, указанных в таблице 2.

После регистрации каждой электрофореграммы капилляр промывают по п.Б.3.

Таблица 2. Условия проведения измерений при положительной полярности источника высокого напряжения

Рабочее вещество	Бензойная кислота
капилляр	Кварцевый, непокрытый, внутренний диаметр 75 мкм, общая длина 60 см, эффективная длина 50 см
Оптическая апертура, мкм	100 x 800
Длина волны, нм	200
Сигнал абсорбции	Прямой(direct)
Температура, °C	25
Ввод пробы	Давление 35,5 мбар (0,5psi), время 10 с
Напряжение, кВ	30
Ведущий электролит	Буферный раствор по п.А.3.4
Время анализа, мин	T _{миг} + 1

Затем переходят к обработке результатов.

7.2.2.2 Выполнение измерений при отрицательной полярности источника высокого напряжения (рис.2.1) и ниже.

Initial Conditions | PDA Detector Initial Conditions | Time Program |

	Time (min)	Event	Value	Duration	Inlet vial	Outlet vial	Summary	Comments
1		Rinse - Pressure	20.0 psi	1.00 min	B1:A1	B0:A1	forward, In / Out vial inc 10	Rinse with Regenerator: 0.1N NaOH
2		Rinse - Pressure	20.0 psi	2.00 min	B1:D1	B0:D1	forward, In / Out vial inc 10	Rinse with Chromato-CTAB Separation Buffer
3		Inject - Pressure	0.8 psi	12.0 sec	S1:A1	B0:C1	Override, forward	Sample hydrodynamically injection by Pressure
4		Wait		0.00 min	B1:F1	B0:C1	In / Out vial inc 10	
5		Inject - Pressure	0.1 psi	10.0 sec	B1:C1	B0:C1	No override, forward, In / Out vi	Protective Post-Injection with Water
6	0.00	Separate - Voltage	20.0 KV	4.00 min	B1:E1	B0:B1	1.00 Min ramp, reverse polarity,	Separation process
7	1.50	Autozero						
8	4.00	Stop data						
9	4.00	Rinse - Pressure	20.0 psi	1.00 min	B1:B1	B0:A1	forward, In / Out vial inc 10	Rinse with Water
10	5.00	End						

Рис. 2.1 - Рекомендуемый метод при отрицательной полярности в программе 32 Karat

Рекомендуемая программа метода при отрицательной полярности:

- 1 минута промывки раствором гидроксида натрия по п.А.2.1 при 20 psi;
- 2 минуты промывки буферным раствором по п.А.4.3 при 20 psi;
- 12 сек. вкол раствора хлорид-ионов при 0,8 psi;
- 10 сек. вкол дистиллированной воды при 0,1 psi;
- 4 минуты буферным раствором по п.А.4.3 выдержать напряжение 20 кВ (обратная полярность)
- после сбора данных 1 минуту промыть дистиллированной водой при 20 psi;
- на 1,5 минуте применить обнуление сигнала детектора

Если пик не успевает появиться на электрофореграмме, то допускается увеличить время выдержки напряжением с 4 до 5 минут.

В соответствии с Руководством по эксплуатации системы регистрируют по пять электрофореграмм поверочного раствора хлорид-ионов № 2, приготовленного по п.А.4.5 в условиях, указанных в таблице 3.

После регистрации каждой электрофореграммы капилляр промывают по п.Б.3.

Таблица 3. Условия проведения измерений при отрицательной полярности источника высокого напряжения

Рабочее вещество	Хлорид-ионы
капилляр	Кварцевый, непокрытый, внутренний диаметр 75 мкм, общая длина 60 см, эффективная длина 50 см
Оптическая апертура, мкм	100 x 800
Длина волны, нм	254
Сигнал абсорбции	Обратный(indirect)
Температура, °C	25
Ввод пробы	Давление 55,5 мбар (0,8psi), время 12 с
Напряжение, кВ	20
Ведущий электролит	Буферный раствор по п.А.4.3
Время анализа, мин	$T_{\text{миг}} + 1$

Затем переходят к обработке результатов.

7.2.2.3 Обработка результатов

На полученных электрофореграммах проверяют правильность автоматической разметки пиков рабочих веществ и, если необходимо, корректируют её.

Используя программное обеспечение, находят:

- высоту пика H_i рабочего вещества;

- максимальное значение уровня флуктуации шумов нулевого сигнала $H_{\text{шум}}$ на участке с минимальным количеством выбросов; этот участок должен быть не менее 30 с для хлорид-ионов и не менее 60 с для бензойной кислоты (см. рис.2.2).

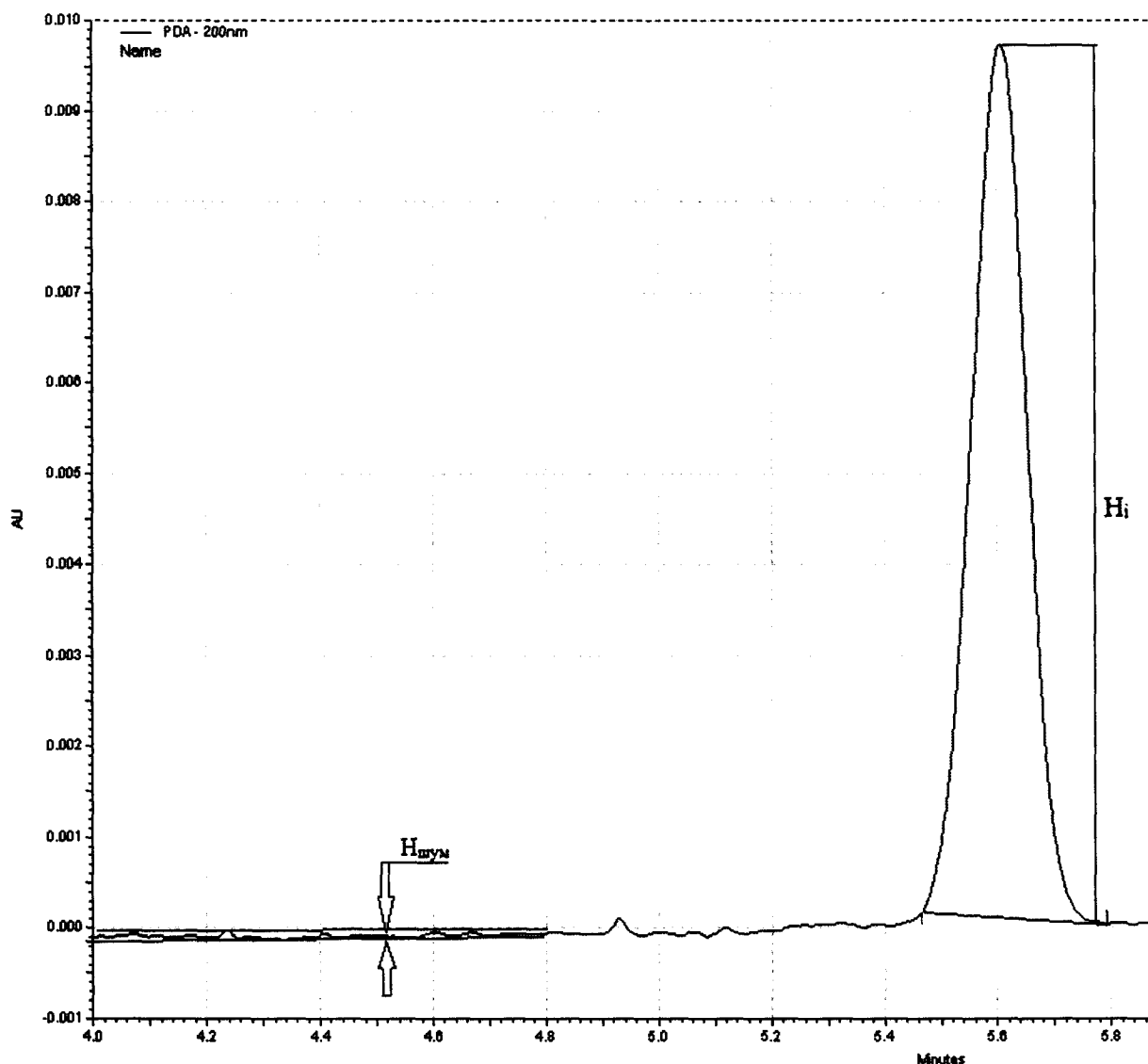


Рис.2.2 Пример определения высоты пика и уровня флюктуации шума H_i - высота пика, отсчитываемая от линии нулевого сигнала; $H_{шум}$ - уровень флюктуационных шумов нулевого сигнала.

Примечание : Кратковременные изменения выходного сигнала, имеющие характер одиночных импульсов, при оценке уровня флюктуационных шумов нулевого сигнала не учитывают.

Для каждой электрофорограммы вычисляют предел детектирования ($C_{min,i}$, мкг/см³) по формуле:

$$C_{min,i} = \frac{2 \cdot H_{шум} \cdot C}{H_i} \quad (1)$$

где $H_{шум}$ - уровень флюктуационных шумов нулевого сигнала на i -ой электрофорограмме ($i = 1, \dots, 5$);

H_i , - высота пика бензойной кислоты (или хлорид-ионов), отсчитываемая от линии нулевого сигнала на i -ой электрофорограмме $i = 1, \dots, 5$;

C - массовая концентрация раствора бензойной кислоты (или хлорид-ионов), мкг/см³.

За предел детектирования бензойной кислоты (или хлорид-ионов) (C_{min} , мкг/см³) принимают наибольшее из значений.

7.2.2.4 При получении значений пределов детектирования:

- бензойной кислоты (при положительной полярности высоковольтного блока) при отношении сигнал/шум 3:1, не более 0,5 мкг/см³,
 - хлорид-ионов (при отрицательной полярности высоковольтного блока) при отношении сигнал/шум 3:1, не более 1,0 мкг/см³,
- система капиллярного электрофореза считается прошедшей поверку.

7.2.3 Определение отношения сигнал/шум флуоресцентного детектора с лазерным возбуждением (LIF детектора) проводят с использованием контрольного вещества и при условиях, указанных в таблице 4:

Таблица 4

Рабочее вещество	Флуоресцеин натрия в воде
Капилляр	Кварцевый, непокрытый, внутренний диаметр 75 мкм, общая длина 60 см, эффективная длина 50 см
Оптическая апертура, мкм	100 x 800
Длина волны/фильтры, нм	488 - возбуждения, 520 - излучения
Сигнал абсорбции	Прямой(direct)
Температура, °C	25
Ввод пробы	Давление 35,5 мбар (0,5psi), время 5 с
Напряжение, кВ	30
Ведущий электролит	Буферный раствор по п.А.3.4
Время анализа, мин	T _{миг} + 1

Перед проведением испытания, рекомендуется провести автоматическую калибровку LIF детектора в меню конфигурации системы (рис. 3)

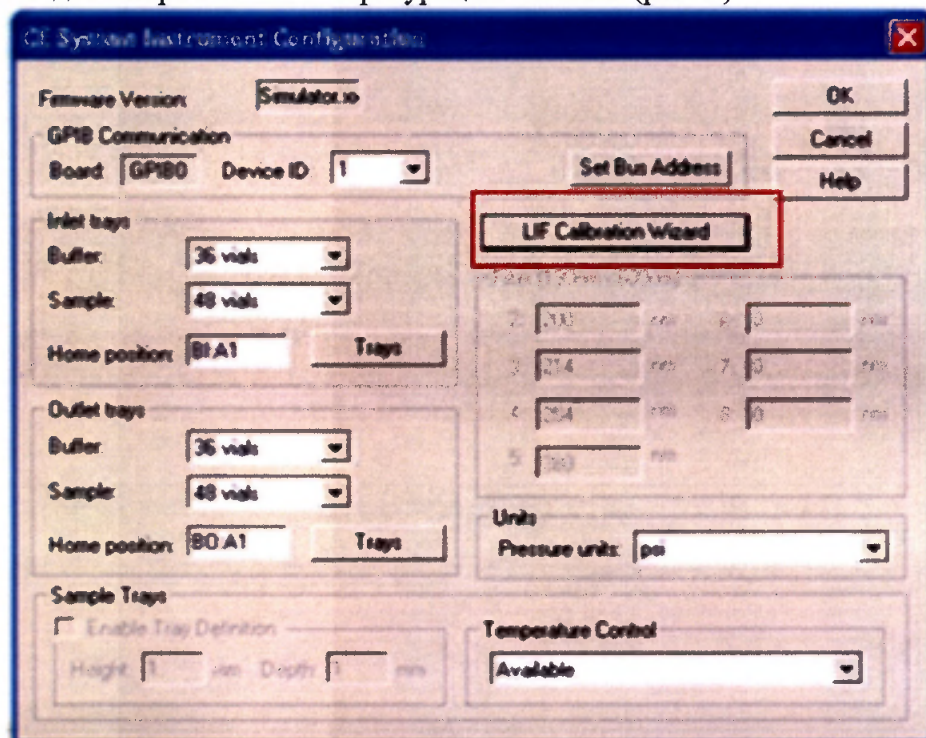


Рис. 3 Красным цветом выделена кнопка калибровки LIF-детектора.

После этого регистрируют электрофорограмму раствора флуоресцеина натрия №3, приготовленного по п.А.5.3 в условиях, указанных в таблице 4.

После регистрации электрофорограммы капилляр промывают по п.Б.3.
Затем переходят к обработке результатов.

В программе 32 Karat есть встроенные метод и алгоритм, которые можно применить для расчета значения s/n.

Полученное значение s/n должно быть не менее 10000:1.

7.2.4 Проверка идентификационных данных программного обеспечения системы капиллярного электрофореза.

7.2.4.1 Наименование программного обеспечения: 32 Karat

Номер версии (идентификационный номер) программного обеспечения: 10.1.

Номер версии ПО определяют следующим образом - в главном окне программы в командной строке выбрать **Help**. В открывшемся окне щелкнуть мышью по строке **About 32Karat Software**, в результате откроется окно, в котором приведены идентификационное название ПО и номер версии. Копия экрана с окном приведена на рисунке 4.

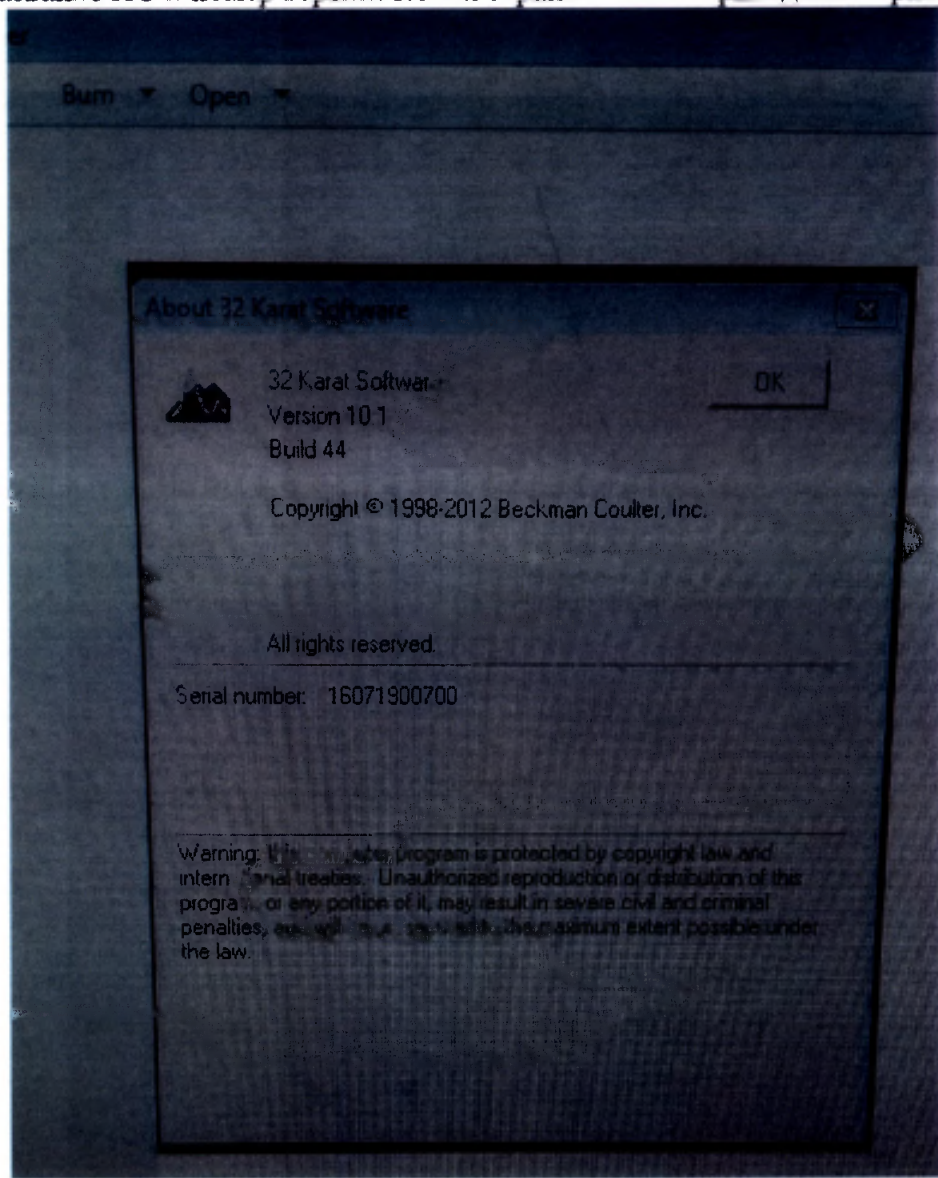


Рис.4 Окно с названием и номером версии ПО

7.2.4.2 Проверка контрольной суммы файла **CMain.exe** осуществляется по алгоритму MD5.

Для расчета контрольной суммы используется программа HashTab версии 6.0.

При использовании программы HashTab порядок действий следующий:

- в папке, в которой находятся файлы программы 32 Karat, найти файл **CMain.exe** и установить на него курсор;

- нажать правую кнопку мыши и выбрать пункт «свойства»;
- в открывшемся окне выбрать закладку «File Hashes», в которой выбрать строку MD5;
- из указанной строки считать значение хеш-суммы (цифрового идентификатора ПО).

Совпадение идентификационных данных запущенного ПО с данными, приведенными в таблице 5 является положительным результатом проверки идентификационных данных ПО.

Таблица 5 - Идентификационные данные программного обеспечения

Идентификационное наименование ПО	32 Karat	32 Karat
Номер версии (идентификационный номер) ПО	10.1	Не ниже 10.X
Цифровой идентификатор ПО	17743FF80361BFD1F 037D14DF66058B9	-
Алгоритм вычисления идентификатора ПО	MD5	MD5

7.3 Определение метрологических характеристик

7.3.1 Определение относительного среднего квадратического отклонения выходных сигналов (по площади пика)

Измерения проводят после выхода прибора на режим. Условия выполнения измерений для фотометрических детекторов должны соответствовать приведенным в п.7.2.2.1-7.2.2.2, для LIF детектора – приведенным в таблице 4.

Для проверки относительного среднего квадратического отклонения выходного сигнала ГМ или PDA детекторов используют электрофореграммы раствора бензойной кислоты, зарегистрированные по 7.2.2.1.

Для LIF детектора регистрируют пять раз электрофорограмму аттестованного раствора флуоресцеина натрия №3, приготовленного по п.А.5.3 в условиях, указанных в таблице 4. На полученных электрофорограммах проверяют правильность автоматической разметки пиков и, если необходимо, корректируют её.

При помощи программного обеспечения определяют площадь пика и время миграции контрольного вещества на всех электрофорограммах этого раствора.

Измеряют значения выходных сигналов x_i (времени миграции или площади пика) и вычисляют среднее арифметическое выходных сигналов (\bar{X}) и относительное СКО:

$$\sigma = \frac{100}{\bar{X}} \sqrt{\frac{\sum_i (X_i - \bar{X})^2}{n-1}}, \quad (2)$$

где σ – относительное среднее квадратическое отклонение выходного сигнала, %;

X_i – i-ое значение выходного сигнала (времени миграции или площади пика);

\bar{X} – среднее значение выходного сигнала;

n – число измерений.

7.3.2 Значения относительного среднего квадратического отклонения выходных сигналов по детекторам не должны превышать:

- по времени миграции 2 %,
- по площади пика 3 %.

7.3.3 Определение допускаемого относительного изменения выходного сигнала по площади пика за 8 часов работы

Условия измерения аналогичны описанным в п.7.2.2.1-7.2.2.2. Проводят операции по 7.3.1. Через 8 часов непрерывной работы повторяют измерения по 7.3.1.

Относительное изменение выходного сигнала за 8 часов непрерывной работы рассчитывают по формуле (3):

$$\delta = \frac{|\bar{X}_t - \bar{X}|}{\bar{X}} \cdot 100 \quad (3)$$

7.3.4 Значения относительного изменения выходных сигналов не должны превышать 10 %.

8 ОФОРМЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ ПОВЕРКИ

8.1 Результаты поверки заносят в протокол (Приложение В).

8.2 Положительные результаты поверки оформляют выдачей свидетельства по форме, установленной приказом Минпромторга РФ № 1815 от 02.07.2015.

8.3 Системы капиллярного электрофореза, не удовлетворяющие требованиям настоящих рекомендаций, к эксплуатации не допускаются. Системы капиллярного электрофореза изымают из обращения. Свидетельство о поверке изымают и выдают извещение о непригодности.

8.4 После ремонта средства измерений подвергают поверке.

8.5 Знак поверки наносится на заднюю панель СИ.

Начальник лаборатории 009 ФГУП «ВНИИМС»

Е.В. Кулябина

Приложение А

Приготовление контрольных растворов

A1 Для приготовления контрольных растворов используют следующие средства измерений, реактивы и вспомогательные устройства:

Весы лабораторные по ГОСТ OIML R 76-1-2011, класс точности – I

pH-метр

Термостат (водяная баня)

Колбы мерные вместимостью 10, 25, 50, 100 по ГОСТ 1770-74

Стакан из термостойкого стекла вместимостью 50 см³ по ГОСТ 25336-82

Автоматические пипеточные дозаторы переменного объема 100-1000 мкл, 1-10 мл

Пробирки полипропиленовые с крышкой типа "Эпендорф" объемом 1,5 мл

Вода дистиллированная деионизированная по ГОСТ 6709-72

Гидроксид натрия, х.ч. по ГОСТ 4328-77

Натрий хромовокислый, ч.д.а. по ТУ 6-09-91-84

Цетилtrimетиламмоний бромид (ЦТАБ) по ТУ 6-09-13-452

Натрий тетраборнокислый, стандарт-титр по ТУ 6-09-2540-87

Натрия хлорид (NaCl), х.ч по ГОСТ 4233-77

Борная кислота по ГОСТ 9656-75

Флуоресцеин натриевая соль по ТУ 2463-289-00204197-2003

A.2 Приготовление растворов для промывки капилляра

Все растворы готовят с использованием дистиллированной деионизированной воды, ГОСТ 6709-72.

A.2.1 Раствор гидроксида натрия для промывки капилляра

В мерную колбу вместимостью 50 см³ помещают 0,2 г гидроксида натрия доводят до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают. Молярная концентрация раствора 0,1 моль/дм³.

Срок хранения в посуде из полиэтилена 6 месяцев.

A.3 Приготовление растворов для проведения испытаний при ПОЛОЖИТЕЛЬНОЙ полярности источника высокого напряжения

A.3.1 Раствор натрия тетраборнокислого, молярная концентрация 0,05 моль/дм³

Раствор готовят из стандарт-титра по прилагаемой к нему инструкции. Раствор хранят в полиэтиленовой посуде в условиях, исключающих поглощение диоксида углерода.

Срок хранения 6 месяцев.

П р и м е ч а н и е : Допускается приготовление раствора из 10-ти водного тетрабората натрия Na₂B₄O₇·10H₂O, навеска которого составляет 0,995 г. Навеску добавляют в мерную колбу 50 мл, растворяют водой и доводят до риски.

A.3.2 Раствор борной кислоты №1, 100 мМ борной кислоты

В мерную колбу вместимостью 50 см³ помещают 0,309 г борной кислоты, доводят до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

Молярная концентрация раствора приблизительно 0,1 моль/дм³.

Срок хранения 1 месяц.

A.3.3 Раствор борной кислоты №2, 50 мМ борной кислоты

В мерную колбу вместимостью 50 см³ добавляют 25 см³ раствора борной кислоты

№1 (п.А.3.2), доводят до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

Молярная концентрация раствора приблизительно 0,05 моль/дм³.

Срок хранения 1 месяц.

A.3.4 Буферный раствор, pH 8,5

В чистый сухой стакан вместимостью 50 см³ добавляют 3 см³ раствора натрия тетраборнокислого, приготовленного по п.А.3.1 и 19 см³ раствора борной кислоты №2, приготовленного по п.А.3.3, тщательно перемешивают. Измеряют значение pH раствора.

Буферный раствор используется для проведения поверки при положительной полярности источника высокого напряжения.

Срок хранения 1 месяц.

A.3.5 Приготовление запасного раствора бензойной кислоты №1 (массовая концентрация 1000 мкг/см³)

Навеску бензойной кислоты массой 100 мг растворяют в дистиллированной воде при нагревании на водяной бане, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³ охлаждают до комнатной температуры, доводят до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

Срок хранения раствора в холодильнике 1 месяц.

П р и м е ч а н и е : Допускается приготовление раствора № 1 из бензоата натрия, навеска которого составляет 118 мг. При его использовании нагревание для полного растворения, как правило, не требуется.

A.3.6 Приготовление запасного раствора бензойной кислоты №2 (массовая концентрация 100 мкг/см³) В мерную колбу вместимостью 50 см³ помещают добавляют 5 см³ запасного раствора №1 (п.А.3.4), доводят до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

Срок хранения раствора в холодильнике 1 месяц.

A.3.7 Приготовление поверочного раствора бензойной кислоты №3 (массовая концентрация 4 мкг/см³) В мерную колбу вместимостью 25 см³ добавляют 1 см³ запасного раствора №2 (п.А.3.5), доводят до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

Растворы используют в день приготовления.

А.4 Приготовление растворов для проведения поверки при ОТРИЦАТЕЛЬНОЙ полярности источника высокого напряжения

A.4.1 Раствор хромовокислого натрия, молярная концентрация 0,1 моль/дм³

В мерную колбу вместимостью 10 см³ помещают навеску 0,162 г хромовокислого натрия, растворяют в 5 - 6 см³ дистиллированной воды, затем доводят до метки дистиллированной водой.

Срок хранения раствора в плотно закрытом полиэтиленовом сосуде не ограничен.

A. 4.2 Раствор цетилtrimетиламмония бромида (ЦТАБ), молярная концентрация 0,01 моль/дм³

В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают 0,364 г ЦТАБ, добавляют примерно 50 см³ дистиллированной воды, выдерживают на водяной бане при 40°C до полного растворения, доводят до метки дистиллированной водой и перемешивают.

Срок хранения раствора в пластиковой посуде в условиях, исключающих поглощение углекислого газа из воздуха, в холодильнике - 6 месяцев.

При последующем использовании нужно прогреть раствор перед применением, чтобы растворить образующиеся кристаллы.

A. 4.3 Хроматный буферный раствор

В мерную колбу вместимостью 25 см³ помещают 1,25 см³ раствора хромовокислого натрия, приготовленного по п.А.4.1, 250 мкл раствора ЦТАБ, приготовленного по п.А.4.2, и доводят до метки дистиллированной водой. Тщательно перемешивают и центрифугируют 10 минут. Сразу после смешения раствор фильтруют через мембранный фильтр, используя медицинский шприц, в пластиковую посуду с закрывающейся крышкой. Приготовленный раствор содержит 5 ммоль/дм³ хромовокислого натрия и 0,1 ммоль/дм³ ЦТАБ.

Буферный раствор используется для проведения поверки при отрицательной полярности источника высокого напряжения.

Срок хранения 1 день.

A.4.4 Приготовление запасного раствора хлорид-ионов №1 (массовая концентрация 100 мкг/см³)

В мерную колбу вместимостью 50 см³ добавляют 5,0 см³ ГСО состава раствора хлорид-ионов, доводят до метки дистиллированной водой и перемешивают.

Срок хранения раствора в холодильнике 1 месяц.

П р и м е ч а н и е : Допускается приготовление раствора № 1 из хлорида натрия (NaCl), навеска которого составляет 165 мг в мерной колбе вместимостью 1000 см³

A.4.5 Приготовление поверочного раствора хлорид-ионов №2 (массовая концентрация 4 мкг/см³)

В мерную колбу вместимостью 25 см³ помещают добавляют 1 см³ запасного раствора №1 (п.А.4.4), доводят до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

Растворы используют в день приготовления.

A.5 Приготовление растворов для проведения испытаний по определению отношения сигнал/шум флуоресцентного детектора с лазерным возбуждением (LIF детектора).

A.5.1 Приготовление запасного раствора флуоресцина натрия №1 (массовая концентрация 0,36 мг/см³)

Навеску флуоресцина натрия массой 36 мг растворяют в дистиллированной воде, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доводят до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

Срок хранения раствора в темной посуде и холодильнике 1 месяц.

A.5.2 Приготовление запасного раствора флуоресцина натрия №2 (массовая концентрация 0,0036 мг/см³)

В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают добавляют 1 см³ запасного раствора №1 (п.А.5.1), доводят до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

Срок хранения раствора в темной посуде и холодильнике 1 месяц.

A.5.3 Приготовление раствора флуоресцина натрия №3 (массовая концентрация 3,6·10⁻⁷ г/см³)

В мерную колбу вместимостью 100 см³ добавляют 10 см³ запасного раствора №2 (п.А.5.2), доводят до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

Раствор используют в день приготовления.

Приложение Б

Подготовка капилляра

Б.1 Подготовка нового капилляра к работе (рис. Б1.1 и Б1.2)

Initial Conditions | PDA Detector Initial Conditions | Time Program |

	Time (min)	Event	Value	Duration	Inlet vial	Outlet vial	Summary	Comments
1		Rinse - Pressure	20.0 psi	1.00 min	BI:A1	BO:A1	forward	Rinse with Regenerator/Conditioner: 0.1N NaOH
2	0.00	Separate - Pressure	1.0 psi	3.00 min	BI:A1	BO:A1	forward	Pressure Capillary Conditioning with Regenerator
3	3.00	Rinse - Pressure	20.0 psi	2.00 min	BI:A1	BO:A1	forward	Rinse with Regenerator/Conditioner
4	5.00	Separate - Voltage	10.0 KV	10.00 min	BI:F1	BO:F1	0.17 Min ramp, normal polarity	Voltage Capillary Conditioning with Regenerator
5	15.00	Rinse - Pressure	20.0 psi	1.00 min	BI:D1	BO:D1	forward	Rinse with Separation Buffer
6	16.00	Rinse - Pressure	1.0 psi	3.00 min	BI:D1	BO:D1	forward	Pressure Conditioning with Separation Buffer
7	19.00	Rinse - Pressure	20.0 psi	2.00 min	BI:D1	BO:D1	forward	Rinse with Separation Buffer
8	21.00	Separate - Voltage	25.0 KV	10.00 min	BI:E1	BO:B1	0.17 Min ramp, normal polarity	Voltage Conditioning with Separation Buffer
9	31.00	Stop data						
10	31.00	Wait		0.00 min	BI:F6	BO:F6		Water dip step in Home position
11	31.00	End						

Рис. Б.1.1 Рекомендуемый метод подготовки нового капилляра к работе при положительной полярности в программе 32 Karat

Initial Conditions | PDA Detector Initial Conditions | Time Program |

	Time (min)	Event	Value	Duration	Inlet vial	Outlet vial	Summary	Comments
1		Rinse - Pressure	20.0 psi	1.00 min	BI:A1	BO:A1	forward	Rinse with Regenerator/Conditioner: 0.1N NaOH
2	0.00	Separate - Pressure	1.0 psi	3.00 min	BI:A1	BO:A1	forward	Pressure Capillary Conditioning with Regenerator
3	3.00	Rinse - Pressure	20.0 psi	2.00 min	BI:A1	BO:A1	forward	Rinse with Regenerator/Conditioner
4	5.00	Separate - Voltage	10.0 KV	10.00 min	BI:F1	BO:F1	0.17 Min ramp, normal polarity	Voltage Capillary Conditioning with Regenerator
5	15.00	Rinse - Pressure	20.0 psi	1.00 min	BI:D1	BO:D1	forward	Rinse with Separation Buffer
6	16.00	Rinse - Pressure	1.0 psi	3.00 min	BI:D1	BO:D1	forward	Pressure Conditioning with Separation Buffer
7	19.00	Rinse - Pressure	20.0 psi	2.00 min	BI:D1	BO:D1	forward	Rinse with Separation Buffer
8	21.00	Separate - Voltage	25.0 KV	10.00 min	BI:E1	BO:B1	0.17 Min ramp, reverse polarity	Voltage Conditioning with Separation Buffer
9	31.00	Stop data						
10	31.00	Wait		0.00 min	BI:F6	BO:F6		Water dip step in Home position
11	31.00	End						

Рис. Б.1.2 Рекомендуемый метод подготовки нового капилляра к работе при отрицательной полярности в программе 32 Karat

Новый капилляр последовательно промывают:

- 1 минута раствором гидроксида натрия по п.А.2.1 при 20 psi;
- 3 минуты раствором гидроксида натрия по п.А.2.1 при 1 psi;
- 2 минуты раствором гидроксида натрия по п.А.2.1 при 20 psi;
- 10 минут раствором гидроксида натрия по п.А.2.1 выдержать напряжение 10 кВ;
- 1 минута буферным раствором по п.А.3.4 или А.4.3 при 20 psi;
- 3 минуты буферным раствором по п.А.3.4 или А.4.3 при 1 psi;
- 2 минуты буферным раствором по п.А.3.4 или А.4.3 при 20 psi;
- 10 минут буферным раствором по п.А.3.4 или А.4.3 выдержать напряжение 25 кВ(положительная полярность для боратного буфера и отрицательная полярность для хроматного буфера);

Рекомендовано использовать два разных картриджа для положительной и отрицательной полярности.

Б.2 Промывка капилляра, ранее использованного в работе (Рис. Б.2)

Initial Conditions | PDA Detector Initial Conditions | Time Program |

	Time (min)	Event	Value	Duration	Inlet vial	Outlet vial	Summary	Comments
1	0.00	Separate - Pressure	20.0 psi	4.00 min	BI:A1	BO:A1	forward	Pressure Capillary Conditioning with Regenerator: 0.1N NaOH
2	4.00	Rinse - Pressure	20.0 psi	6.00 min	BI:D1	BO:D1	forward	Rinse with Borate Separation Buffer
3	10.00	Separate - Voltage	25.0 KV	10.00 min	BI:E1	BO:B1	0.17 Min ramp, normal polarity	Voltage Conditioning with Borate Separation Buffer
4	20.00	Stop data						
5	20.00	Wait		0.00 min	BI:F6	BO:F6		Water dip step in Home position
6	20.00	End						

Рис. Б.2 Рекомендуемый метод промывки капилляра, ранее использованного в работе в программе 32 Karat

Все операции промывки проводят при 1,38 бар (20 psi) при температуре 25°C.

Если использовали буферные растворы без модифицирующих добавок, то капилляр промывают по следующей схеме:

- 4 минуты 0,1 н раствором гидроксида натрия (по п. А.2.1)
- 6 минут буферным раствором по п.А.3.4 или А.4.3 в зависимости от полярности используемого источника напряжения.
- Для установления равновесия на внутренней поверхности капилляра выдержать напряжение 25 кВ между буферными растворами в течение 10 минут (положительная полярность для боратного буфера и отрицательная полярность для хроматного буфера);

Б.3 Промывка капилляра между измерениями и по окончании поверки

Промывка капилляра между измерениями зависит от полярности буферного раствора.

При положительной полярности непосредственно перед измерением капилляр промывают боратным буферным раствором в течение 2 минут.

При отрицательной полярности непосредственно перед измерением капилляр промывают 1 минуту 0,1Н раствором гидроксида натрия, затем хроматным буферным раствором в течение 2 минут.

Все операции промывки проводят при 1,38 бар (20 psi) при температуре 25°C.

По окончании поверки, для хранения капилляр промывают по схеме:

- 2 минуты раствором гидроксида натрия по п.А.2.1 при 50 psi ;
- 5 минут дистиллированной водой при 100 psi;
- 10 минут продувка воздухом(пустые вials) при 100 psi.

ПРИЛОЖЕНИЕ В

ПРОТОКОЛ ПОВЕРКИ

Системы капиллярного электрофореза PA 800 Plus _____

Зав. номер _____

Дата выпуска _____

Дата поверки _____

Условия поверки:

температура окружающего воздуха _____ °C

относительная влажность _____ %

РЕЗУЛЬТАТЫ ПОВЕРКИ

1. Результаты внешнего осмотра
2. Результаты опробования
3. Результаты определения относительного среднего квадратического отклонения выходного сигнала (по площади пика):

Значение относительного среднего квадратического отклонения выходного сигнала (по площади пика), полученное при поверке, %	Предел допускаемых значений относительного среднего квадратического отклонения выходного сигнала (по площади пика), %

4. Заключение

Поверитель _____