



# 中华人民共和国国家标准

GB/T 33087—2016

## 仪器分析用高纯水规格及试验方法

Ultra pure water for instrumental analysis specification and test methods

2016-10-13 发布

2017-05-01 实施

中华人民共和国国家质量监督检验检疫总局  
中国国家标准化管理委员会 发布

## 前　　言

本标准按照 GB/T 1.1—2009 给出的规则起草。

本标准由中国石油和化学工业联合会提出。

本标准由全国化学标准化技术委员会化学试剂分技术委员会(SAC/TC 63/SC 3)归口。

本标准负责起草单位:中国计量科学研究院、默克化工技术(上海)有限公司。

本标准参加起草单位:上海市计量测试技术研究院、泰州市产品质量监督检验所、国家纳米科学中心。

本标准主要起草人:全灿、赵鹏、李春华、韦超、李红梅、朴玲玉、隋志伟、史乃捷、黄银波、陈妍、高俊伟、储琳、杨银芬、熊莺。

# 仪器分析用高纯水规格及试验方法

## 1 范围

本标准规定了仪器分析用高纯水的规格和试验方法。

本标准适用于经  $0.22 \mu\text{m}$  微孔滤膜过滤的仪器分析用高纯水的检验。

## 2 规范性引用文件

下列文件对于本文件的应用是必不可少的。凡是注日期的引用文件,仅注日期的版本适用于本文件。凡是不注日期的引用文件,其最新版本(包括所有的修改单)适用于本文件。

GB/T 11446.1 电子级水

GB/T 11446.3 电子级水测试方法通则

GB/T 11446.7 电子级水中痕量阴离子的离子色谱测试方法

GB/T 11446.10 电子级水中细菌总数的滤膜培养测试方法

GB/T 13966 分析仪器术语

GB/T 23942—2009 化学试剂 电感耦合等离子体原子发射光谱法通则

GB/T 30301—2013 高纯试剂试验方法通则

## 3 术语和定义

GB/T 11446.1、GB/T 11446.3、GB/T 11446.7、GB/T 13966 界定的以及下列术语和定义适用于本文件。

### 3.1

**高纯水 ultra pure water**

将无机电离杂质、有机物、颗粒、可溶气体等污染物均去除至最低程度的水。

### 3.2

**仪器分析用高纯水 ultra pure water for instrumental analysis**

仪器分析中,为降低空白信号所用的高纯水。

### 3.3

**在线监测 on-line monitoring**

在联机的生产过程或实验中,按照预先制定的方案持续或重复观察、测量、评估被测量以获得数据。

### 3.4

**背景等效浓度 background equivalent concentration; BEC**

与背景信号强度相当的等效浓度值,用于表征噪声的本底强度。

## 4 规格

仪器分析用高纯水的规格见表 1。

表 1 仪器分析用高纯水的规格

名 称	规 格
电阻率(25 °C), $\rho$ /(MΩ·cm)	≥18
总有机碳(TOC), $\rho$ /(μg/L)	≤50
钠离子, $\rho$ /(μg/L)	≤1
氯离子, $\rho$ /(μg/L)	≤1
硅, $\rho$ /(μg/L)	≤10
细菌总数/(CFU/mL)	合格

注：细菌总数需要时测定。

## 5 试验

警告：本试验方法中使用的部分试剂具有毒性或腐蚀性，一些试验过程可能导致危险情况，操作者应采取适当的安全和健康措施。

### 5.1 一般规定

除另有规定外，本标准涉及的试剂、器具与容器清洗、试验环境和标准溶液制备应按照GB/T 30301—2013规定。标准系列溶液应现用现配。

### 5.2 取样与储存

#### 5.2.1 取样器具

用于测定钠离子、氯离子及硅时，器具材质应为含氟塑料[如全氟烷氧基树脂(PFA)、聚四氟乙烯(PTFE)等]或低溶出的聚乙烯塑料[如高密度聚乙烯(HDPE)或低密度聚乙烯(LDPE)等]。用于总有机碳测定时，应使用带有磨口塞的低溶出玻璃器具，用于细菌总数测定时应使用预先灭菌处理的具塞玻璃器具。

#### 5.2.2 取样

取样环境应符合GB/T 30301—2013中第7章的规定。取样应使用干净、密闭、专用的器具。取样前应运行制水系统10 min~30 min，并用水样反复清洗器具，水样应注满容器，取样完成后应及时密闭容器并放入洁净的塑料密封袋保存。

#### 5.2.3 储存

制取样品后，应尽量缩短存放时间。如需储存，应冷藏避光，使用前平衡至室温。

### 5.3 电阻率

#### 5.3.1 仪器

具有温度自动补偿功能的在线式电导率仪。电导池电极常数为0.01 cm<sup>-1</sup>。温度测量精度应达到0.1 °C。

### 5.3.2 操作步骤

将电导率仪电导池与制水系统连接,通水排尽气泡,调节水流速度至恒定,待电阻率读数稳定后,记录水温和电阻率。

## 5.4 总有机碳

### 5.4.1 仪器

紫外氧化-非分散红外检测或紫外氧化-电导率检测的总有机碳分析仪。仪器检出限应低于 $5 \mu\text{g}/\text{L}$ 。检出限测定见 GB/T 23942—2009 的附录 D。

### 5.4.2 标准溶液制备

无机碳标准溶液(400 mg/L):分别准确称取 1.400 0 g 存放于干燥器内的碳酸氢钠和 1.763 4 g 于 270 °C~300 °C下灼烧至恒量的无水碳酸钠,溶于水,定容至 1 L。

有机碳标准溶液(400 mg/L):准确称取 0.850 2 g 于 105 °C~110 °C下干燥至恒量的邻苯二甲酸氢钾,溶于水,定容至 1 L。

### 5.4.3 操作步骤

分取无机碳标准溶液和有机碳标准溶液,配制成质量浓度为 $50 \mu\text{g}/\text{L} \sim 500 \mu\text{g}/\text{L}$ 的无机碳和有机碳的混合标准溶液系列,待仪器基线稳定后,依次注入总有机碳分析仪中,记录无机碳和总碳峰面积,分别以无机碳质量浓度对峰面积及总碳质量浓度对峰面积作图,绘制标准曲线。

将样品注入总有机碳分析仪中,根据测得的无机碳峰面积和总碳峰面积,分别在相应标准曲线上查出样品中无机碳和总碳的质量浓度,两者之差即为总有机碳质量浓度。

## 5.5 钠离子

### 5.5.1 仪器

电感耦合等离子体质谱仪。钠离子的仪器检出限应低于 $0.1 \mu\text{g}/\text{L}$ ,检出限测定见 GB/T 23942—2009 附录 D。

### 5.5.2 仪器条件

冷却气流量 16 L/min;辅助气流量 1.8 L/min;载气流量 1.05 L/min;工作功率 1 300 W;钠质量数 23。

### 5.5.3 操作步骤

取 4 份样品,分别置于 50 mL 聚四氟乙烯容量瓶中,第 1 份不加标准溶液,第 2、3、4 份分别加入钠离子标准溶液,使钠离子质量浓度为 $0.5 \mu\text{g}/\text{L}$ 、 $1.0 \mu\text{g}/\text{L}$ 、 $1.5 \mu\text{g}/\text{L}$ ,用样品定容。

优化操作条件,使钠离子的背景等效浓度低于 $0.3 \mu\text{g}/\text{L}$ (测定方法见附录 A),待仪器稳定后进样分析。以钠离子的质量浓度为横坐标,信号响应值为纵坐标,绘制曲线。曲线与横坐标的交点即为样品中钠离子的质量浓度。

## 5.6 氯离子

### 5.6.1 仪器

离子色谱仪。氯离子仪器检出限应低于 $0.1 \mu\text{g}/\text{L}$ 。

### 5.6.2 仪器条件

氢氧化钾淋洗液(0.022 mol/L);系统流速0.25 mL/min;定量环容量1 000  $\mu\text{L}$ ;阴离子交换色谱分析柱( $\phi$ 2 mm×250 mm);保护柱( $\phi$ 2 mm×50 mm);阴离子抑制器;电导检测器;检测器温度35 ℃。

### 5.6.3 操作步骤

取4份样品,分别置于50 mL聚丙烯容量瓶中,第1份不加标准溶液,第2、3、4份分别加入氯离子标准溶液,使氯离子质量浓度为0.5  $\mu\text{g}/\text{L}$ 、1.0  $\mu\text{g}/\text{L}$ 、1.5  $\mu\text{g}/\text{L}$ ,用样品定容。

优化操作条件,使氯离子方法检出限应低于0.3  $\mu\text{g}/\text{L}$ (测定方法见附录B),待仪器稳定后进样分析。以氯离子质量浓度为横坐标,信号响应值为纵坐标,绘制曲线,曲线与横坐标的交点即为样品中氯离子的质量浓度。

## 5.7 硅

### 5.7.1 仪器

电感耦合等离子体质谱仪。硅元素的仪器检出限应低于1  $\mu\text{g}/\text{L}$ ,测定方法见GB/T 23942—2009的附录D。

### 5.7.2 仪器条件

冷却气流量16 L/min;辅助气流量1.8 L/min;载气流量1.05 L/min;工作功率1 300 W;Si质量数28。

### 5.7.3 操作步骤

取4份样品,分别置于50 mL聚四氟乙烯容量瓶中,第1份不加标准溶液,第2、3、4份分别加入硅元素标准溶液,使硅元素质量浓度为5.0  $\mu\text{g}/\text{L}$ 、10.0  $\mu\text{g}/\text{L}$ 、15.0  $\mu\text{g}/\text{L}$ ,用样品定容。

优化操作条件,使硅元素背景等效浓度低于3  $\mu\text{g}/\text{L}$ (测定方法见附录A),待仪器稳定后进样分析。以硅元素质量浓度为横坐标,信号响应值为纵坐标,绘制曲线,曲线与横坐标的交点即为样品中硅元素的质量浓度。

## 5.8 细菌总数

### 5.8.1 操作步骤

取100 mL样品,按照GB/T 11446.10规定测定。

## 附录 A (规范性附录)

## A.1 实验步骤

配制质量浓度为  $0.5 \mu\text{g/L}$ 、 $1.0 \mu\text{g/L}$ 、 $1.5 \mu\text{g/L}$ 、 $2 \mu\text{g/L}$ 、 $5 \mu\text{g/L}$  待测元素的标准溶液, 测定系列标准溶液的强度值, 根据线性归一法求出线性方程  $y = kx + b$  ( $k$  为方法灵敏度)。

取空白水，连续测试 10 次背景绝对计数值，计算待测元素背景绝对计数值的平均值( $n$ )。

## A.2 计算

背景等效浓度按式(A.1)计算：

式中：

$\rho_B$  ——背景等效浓度, 单位为微克每升( $\mu\text{g}/\text{L}$ );

$n$  ——背景绝对计数值的平均值；

*k* ——方法灵敏度, 单位为升每微克(L/ $\mu\text{g}$ )。

## 附录 B

### (规范性附录)

## B.1 实验步骤

配制氯化物标准溶液(1.0  $\mu\text{g/L}$ )，待仪器稳定时进行测定，计算出峰高  $H$ 。测试空白水，计算出基线峰高  $H_n$ 。

## B.2 计算

方法检出限按式(B.1)计算：

式中：

LOD ——方法检出限, 单位为微克每升( $\mu\text{g}/\text{L}$ );  
 $\rho_s$  ——氯化物标准溶液的浓度, 单位为微克每升( $\mu\text{g}/\text{L}$ );  
 $H_n$  ——基线峰高, 单位为微秒( $\mu\text{s}$ );  
 $H$  ——氯化物标准溶液的峰高, 单位为微秒( $\mu\text{s}$ )。