

中华人民共和国国家计量技术规范

JJF 1172—2007

挥发性有机化合物 光离子化检测仪校准规范

Calibration Specification for Volatile Organic
Compounds Photo Ionization Detectors

2007-02-28 发布

2007-05-28 实施

国家质量监督检验检疫总局 发布

**挥发性有机化合物光离子化
检测仪校准规范**

JJF 1172—2007

**Calibration Specification for Volatile Organic
Compounds Photo Ionization Detectors**

本规范经国家质量监督检验检疫总局于 2007 年 2 月 28 日批准，并自 2007 年 5 月 28 日起施行。

归口单位：全国环境化学计量技术委员会

起草单位：上海市计量测试技术研究院

本规范委托全国环境化学计量技术委员会负责解释

上海市计量测试技术研究院

上海市计量测试技术研究院

本规范起草人：

蔡建华（上海市计量测试技术研究院）

郑春蓉（上海市计量测试技术研究院）

目 录

1 范围	(1)
2 概述	(1)
3 计量特性	(1)
3.1 测量范围	(1)
3.2 示值误差	(1)
3.3 重复性	(1)
3.4 响应时间	(1)
3.5 漂移	(1)
4 校准条件	(1)
4.1 环境条件	(1)
4.2 标准及其他设备	(2)
5 校准项目和校准方法	(2)
5.1 仪器的调整	(2)
5.2 示值误差	(2)
5.3 重复性	(3)
5.4 响应时间	(3)
5.5 漂移	(3)
6 校准结果表达	(3)
7 复校时间间隔	(4)
附录 A 挥发性有机化合物光离子化检测仪校准记录	(5)
附录 B 校准证书或校准报告的校准结果内容	(6)
附录 C 校准结果的不确定度评定	(7)

挥发性有机化合物光离子化检测仪校准规范

1 范围

本规范适用于检测空气中（非矿井作业环境）挥发性有机化合物浓度的挥发性有机化合物光离子化检测仪的校准。

2 概述

挥发性有机化合物光离子化检测仪（以下简称仪器）的工作原理：光离子化（PID）是使用一只10.6 eV（或11.7 eV）光子能量的紫外灯作为光源，这种高能量的紫外辐射可使空气中几乎所有的有机物和部分无机物电离，但仍保持空气中的基本成份 N_2 、 O_2 、 CO_2 、 H_2O 以及 CO 、 CH_4 不被电离（这些物质的电离电位远高于10.6 eV或11.7 eV），被测物质进入离子化室后，经紫外灯照射，原来稳定的分子结构被电离，产生带正电的离子与带负电的电子，在正负电场的作用下，形成微弱电流，检测电流的大小，就可以知道该物质在空气中的含量。

仪器主要由采样系统、光离子化部分和显示部分组成。

除非确切知道所检测的是何种气体，一般仪器显示的检测浓度表示所检测到的所有挥发性有机化合物含量的总和，以VOC表示。

3 计量特性

3.1 测量范围

摩尔分数 $X_e(VOC)$ ：0~2 000 $\times 10^{-6}$ 。

3.2 示值误差

允许误差限： $\pm 10\% FS$ 。

3.3 重复性

相对标准偏差应不大于3%。

3.4 响应时间

响应时间 ≤ 20 s。

3.5 漂移

3.5.1 零点漂移

仪器零点漂移应不超出允许误差限的二分之一。

3.5.2 量程漂移

仪器量程漂移应不超出允许误差限的二分之一。

注：由于仅校准仪器而不判定仪器的合格与否，故上述要求仅供参考。

4 校准条件

4.1 环境条件

4.1.1 环境温度：(0~40)℃。

4.1.2 相对湿度： $\leq 85\%$ 。

4.1.3 应无影响仪器正常工作的电磁场和干扰气体。

4.2 标准及其他设备

4.2.1 气体标准物质

仪器一般用空气中异丁烯标准气体（以下称标准气体）进行校准；如果仪器用于测定某一特定的挥发性有机化合物，则需用与被测相同的气体标准物质进行校准。

空气中异丁烯标准气体或特定的挥发性有机化合物标准气体的扩展不确定度均应不大于 3.0% ($k=2$)。

4.2.2 零点气

清洁空气。

4.2.3 流量控制器

由两个气体流量计组成。如图 1 所示。

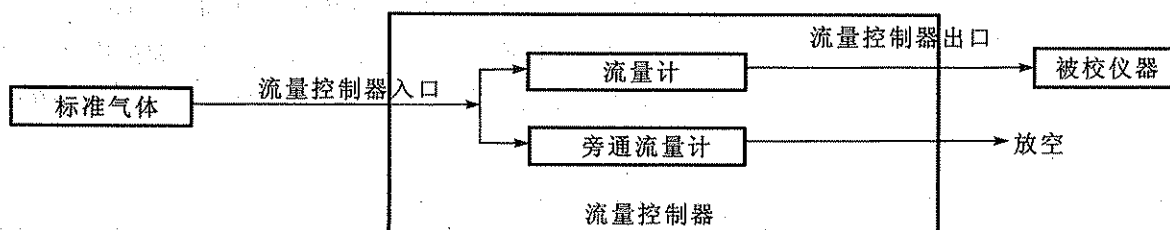


图 1 仪器校准方框图

气体流量计量程： $(0\sim 1\ 000)$ mL/min，准确度级别不低于 4 级。

4.2.4 秒表：分辨率 ≤ 0.1 s。

5 校准项目和校准方法

5.1 仪器的调整

5.1.1 仪器的显示应清晰完整。各调节器部件应能正常工作，各紧固件应无松动。仪器不应有影响其正常工作的外观损伤。

5.1.2 按照仪器使用说明书的要求对仪器进行预热稳定以及零点和量程的校准。

校准仪器时，按图 1 所示连接标准气体、流量控制器和被校仪器，根据被校仪器采样方式的不同，使用流量控制器控制不同的气体流量。校准扩散式仪器时，流量应根据仪器说明书的要求，如果仪器说明书没有明确要求，则一般控制在 (200 ± 50) mL/min 范围；校准吸入式仪器时，必须保证流量控制器中的旁通流量计有流量放空。

5.2 示值误差

依次通入浓度约为满量程的 20%，50% 和 80% 的标准气体。记录标准气体通入仪器后的稳定显示值，每种浓度连续重复测量 3 次，按式 (1) 计算仪器各浓度点的示值误差 Δ_e 。

$$\Delta_e = \frac{\bar{A} - A_s}{R} \times 100\% \quad (1)$$

式中： \bar{A} ——每种浓度 3 次仪器显示值的算术平均值；

A_s ——相对应的标准气体浓度值；

R ——量程。

5.3 重复性

通入浓度约为满量程的 50% 的标准气体，稳定后记录仪器显示值 A_i 。重复上述测量 6 次，重复性以单次测量的相对标准偏差来表示。按式 (2) 计算仪器的重复性 s_r ：

$$s_r = \frac{1}{\bar{A}} \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^n (A_i - \bar{A})^2}{n-1}} \times 100\% \quad (2)$$

式中： A_i ——仪器第 i 次测量的显示值；

\bar{A} ——仪器显示值的算术平均值；

n ——测量次数 ($n=6$)。

5.4 响应时间

通入浓度约为满量程的 50% 的标准气体，稳定后读取仪器显示值，撤去标准气，通入零点气，仪器显示值稳定后，再通入上述浓度的标准气，同时用秒表记录从通入标准气体瞬时起到稳定值的 90% 时的时间。重复测量 3 次，取 3 次记录时间的算术平均值作为仪器的响应时间。

5.5 漂移

通入零点气，待仪器稳定后，记录仪器显示值 A_{z0} ，然后通入浓度约为满量程的 50% 的标准气体，仪器稳定后，记录仪器显示值 A_{s0} ，撤去标准气。便携式仪器连续运行 1 h，每间隔 15 min 重复上述步骤一次，固定式仪器连续运行 4 h，每间隔 1 h 重复上述步骤一次，同时记录仪器显示值 A_{zi} 及 A_{si} ($i=1, 2, 3, 4$)，按式 (3) 计算零点漂移，取绝对值最大的 Δ_{zi} 作为仪器的零点漂移。

$$\Delta_{zi} = \frac{A_{zi} - A_{z0}}{R} \times 100\% \quad (3)$$

按式 (4) 计算量程漂移，取绝对值最大的 Δ_{si} 作为仪器的量程漂移。

$$\Delta_{si} = \frac{(A_{si} - A_{zi}) - (A_{s0} - A_{z0})}{R} \times 100\% \quad (4)$$

6 校准结果表达

校准结果应在校准证书或校准报告上反映。校准证书或报告至少包括以下信息：

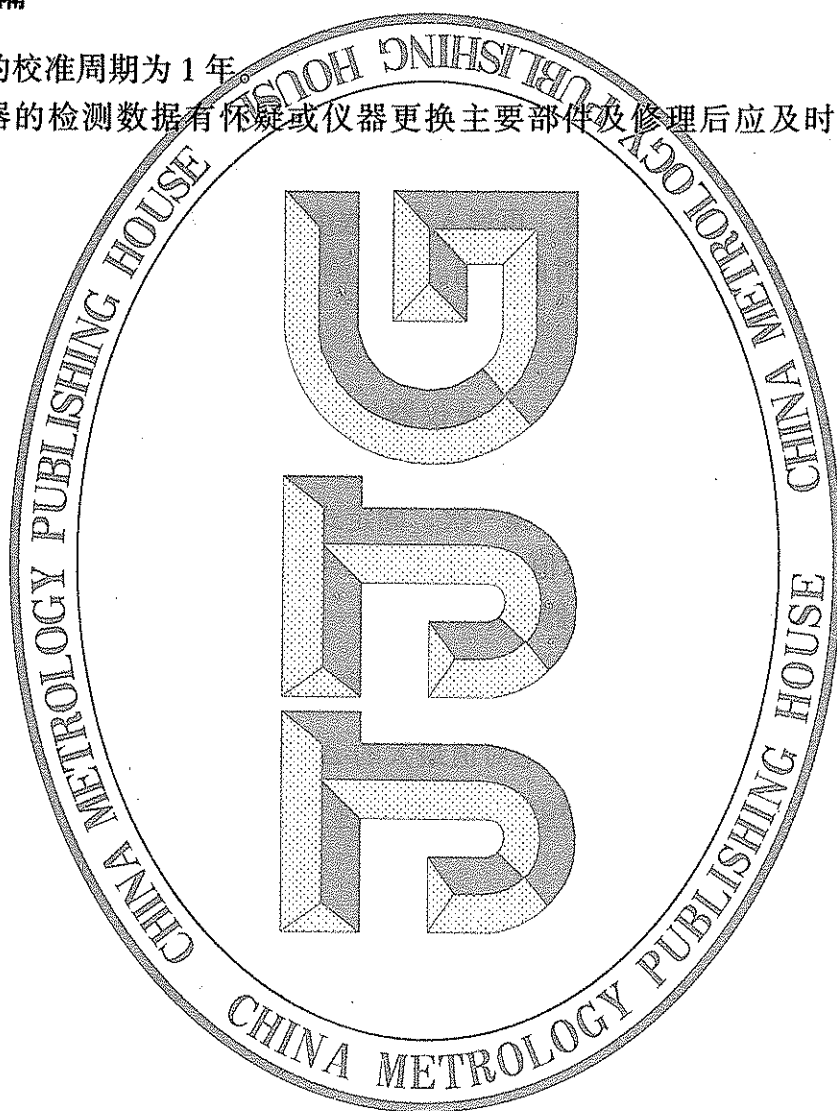
- a) 标题，如“校准证书”或“校准报告”；
- b) 实验室名称和地址；
- c) 进行校准的地点（如果不在实验室内进行校准）；
- d) 证书或报告的惟一性标识（如编号），每页及总页数的标识；
- e) 送校单位的名称和地址；
- f) 被校对象的描述和明确标识；
- g) 进行校准的日期，如果与校准结果的有效性和应用有关时，应说明被校对象的接收日期；
- h) 如果与校准结果的有效性和应用有关时，应对抽样程序进行说明；
- i) 对校准所依据的技术规范的标识，包括名称及代号；

- j) 本次校准所用测量标准的溯源性及有效性说明；
- k) 校准环境的描述；
- l) 校准结果及其测量不确定度的说明；
- m) 校准证书或校准报告签发人的签名、职务或等效标识；以及签发日期；
- n) 校准结果仅对被校对象有效的声明；
- o) 未经实验室书面批准，不得部分复制证书或报告的声明。

7 复校时间间隔

建议仪器的校准周期为1年。

如果对仪器的检测数据有怀疑或仪器更换主要部件及修理后应及时对仪器进行校准。



附录 A

挥发性有机化合物光离子化检测仪校准记录

送检单位 _____
 仪器型号 _____ 测量范围 _____
 制造厂商 _____ 仪器编号 _____
 检定环境温度 _____ 湿度 _____ %RH

1 仪器被校状态 校准前: 正常; 其他: _____
 校准后: 正常; 其他: _____

2 仪器的调准 正常; 其他: _____

3 示值误差

标准气浓度值	示值 1	示值 2	示值 3	平均值	示值误差

4 重复性

标准气体浓度值	示值 1	示值 2	示值 3	示值 4	示值 5	示值 6	重复性

5 响应时间

标准气体浓度值	响应时间/s		平均值
	1	2	

6 漂移

时间			
零点			
量程			
零点漂移:			量程漂移:

示值误差的扩展不确定度: _____

校准员 _____ 核验员 _____

校准日期: _____年____月____日

附录 B

校准证书或校准报告的校准结果内容

校准项目	校准结果		
	标准气体	仪器显示值	示值误差
示值误差			
重复性			
响应时间			
零点漂移			
量程漂移			

本次校准的测量不确定度：_____

附录 C

校准结果的不确定度评定

C.1 概述

挥发性有机化合物光离子化检测仪（以下称仪器）的示值误差校准是通过输入标准气体与被校仪器的显示值的比较来确定被测仪器的示值误差。以下为对一台量程为 $0 \sim 2\,000 \times 10^{-6}$ 的仪器示值误差校准结果的不确定度评定。

C.2 测量模型

$$\Delta\tau = \frac{\bar{\tau} - \tau_s}{R} \times 100\% \quad (\text{C.1})$$

式中： $\Delta\tau$ ——示值误差；

$\bar{\tau}$ ——显示值的算术平均值；

τ_s ——标准气体浓度值；

R ——仪器满量程值。

C.3 标准不确定度评定

C.3.1 标准不确定度 $u(\bar{\tau})$ 的评定

输出量 $\bar{\tau}$ 的不确定度来源主要是仪器测量的不重复性，可以通过连续测量得到测量列，采用 A 类评定方法进行评定。

选择一台量程为 $0 \sim 2\,000 \times 10^{-6}$ 的仪器进行试验。用浓度值为 400×10^{-6} ， $1\,000 \times 10^{-6}$ ， $1\,600 \times 10^{-6}$ 摩尔分数的标准气体在相同条件下对仪器进行连续测量，得到测量列如表 C.1 所示。

表 C.1 仪器各点测量列值

标准气浓度值 (τ_s) / $\times 10^{-6}$	示值 1 / $\times 10^{-6}$	示值 2 / $\times 10^{-6}$	示值 3 / $\times 10^{-6}$	示值 4 / $\times 10^{-6}$	示值 5 / $\times 10^{-6}$	示值 6 / $\times 10^{-6}$
400	417	409	415	413	422	412
1 000	1 059	1 054	1 062	1 070	1 062	1 066
1 600	1 552	1 549	1 544	1 555	1 557	1 551

由表 C.1，根据公式 (C.2)，(C.3) 计算得各点算术平均值及单次实验标准差，

$$\bar{\tau} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n \tau_i \quad (\text{C.2})$$

$$s = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^6 (\tau_i - \bar{\tau})^2}{5}} \quad (\text{C.3})$$

具体数据见表 C.2。

表 C.2 测量列平均值及单次实验标准差计量结果

标准气浓度值 (A_s)	测量列平均值 ($\bar{\tau}$)	单次实验标准差 (s)
400×10^{-6}	414.7×10^{-6}	4.5×10^{-6}
$1\ 000 \times 10^{-6}$	$1\ 062.2 \times 10^{-6}$	5.5×10^{-6}
$1\ 600 \times 10^{-6}$	$1\ 551.3 \times 10^{-6}$	4.6×10^{-6}

为使评定结果可靠,取单次实验标准差中最大值即 $1\ 000 \times 10^{-6}$ 摩尔分数点测量列的单次实验标准差来评定测量重复性带来的不确定度,则

$$s_{\max} = 5.5 \times 10^{-6}$$

由于实际测量情况,在重复性条件下连续测量 3 次,以该 3 次测量算术平均值为测量结果,则可得到:

$$u(\bar{\tau}) = s_{\max} / \sqrt{3} = 3.2 \times 10^{-6}$$

C.3.2 标准不确定度 $u(\tau_s)$ 的评定

输入量 τ_s 的不确定度主要来源于标准气体浓度定值的不确定度。由于浓度为 $1\ 600 \times 10^{-6}$ 的标准气体绝对不确定度最大,为使评定结果可靠,这里取 $1\ 600 \times 10^{-6}$ 的标准气体定值不确定度来评定。

上述试验中所采用的标准气体的不确定度为 $\alpha = 3.0\%$, 包含因子 $k = 2$ 。则可得到:

$$u(\tau_s) = \frac{1\ 600 \times 10^{-6} \times 3\%}{2} = 24 \times 10^{-6}$$

C.3.3 合成标准不确定度的评定

C.3.3.1 灵敏系数

$$\text{数学模型: } \Delta \tau = \frac{\bar{\tau} - \tau_s}{R} \times 100\%$$

$$\text{灵敏系数: } c_1 = \frac{\partial \Delta \tau}{\partial \bar{\tau}} = \frac{1}{R} \times 100\%$$

$$c_2 = \frac{\partial \Delta \tau}{\partial \tau_s} = -\frac{1}{R} \times 100\%$$

C.3.3.2 标准不确定度汇总表

输入量的标准不确定度汇总于表 C.3。

表 C.3 标准不确定度汇总表

标准不确定度 $u(x_i)$	不确定度来源	标准不确定度值	c_i	$ c_i u(x_i)$
$u(\bar{\tau})$	仪器的测量不重复性	3.2×10^{-6}	$\frac{1}{R} \times 100\%$	$\frac{1}{R} \times 3.2 \times 10^{-6}$
$u(\tau_s)$	标准气体的不确定度	24×10^{-6}	$-\frac{1}{R} \times 100\%$	$\frac{1}{R} \times 24 \times 10^{-6}$

C.3.3.3 合成标准不确定度的计算

输入量 $\bar{\tau}$ 与 τ_s 彼此独立不相关, 所以合成标准不确定度可按下式得到:

$$\begin{aligned} u_{\text{c}}^2(\Delta\tau) &= [(\partial\Delta\tau/\partial\bar{\tau})u(\bar{\tau})]^2 + [(\partial\Delta\tau/\partial\tau_s)u(\tau_s)]^2 \\ &= [c_1u(\bar{\tau})]^2 + [c_2u(\tau_s)]^2 \\ &= \frac{1}{R^2}[u^2(\bar{\tau}) + u^2(\tau_s)] \\ &= \frac{1}{2\,000^2}(3.2^2 + 24^2) \\ u_{\text{c}}(\Delta\tau) &= 1.2\% \end{aligned}$$

C.4 扩展不确定度的评定

扩展不确定度 U_{g} 为:

$$U_{\text{g}} = k \cdot u_{\text{c}}(\Delta\tau) = 2 \times 1.2\% = 2.4\% \quad (k = 2)$$

C.5 测量不确定度的报告与表示

该台仪器示值误差校准结果的扩展不确定度:

$$U_{\text{g}} = 2.4\% \quad (k = 2)$$

中华人民共和国
国家计量技术规范
挥发性有机化合物光离子化检测仪校准规范
JJF 1172—2007
国家质量监督检验检疫总局发布

*

中国计量出版社出版
北京和平里西街甲2号
邮政编码 100013
电话 (010)64275360
<http://www.zgjl.com.cn>
北京市迪鑫印刷厂印刷
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 字数13千字
2007年4月第1版 2007年4月第1次印刷
印数1—1 000
统一书号 155026-2230 定价: 18.00元