

# 中华人民共和国出入境检验检疫行业标准

SN/T 1877.1—2007

# 脱模剂中多环芳烃的测定方法

Determination of polycyclic aromatic hydrocarbons in mold-release agent

2007-04-06 发布 2007-10-16 实施

中华人民共和国发布国家质量监督检验检疫总局

# 前 言

SN/T 1877 共分为 4 个部分:

- ——脱模剂中多环芳烃的测定方法;
- ——塑料原料及其制品中多环芳烃的测定方法;
- ——矿物油中多环芳烃的测定方法;
- ——橡胶及其制品中多环芳烃的测定方法。
- 本部分为 SN/T 1877 的第1部分。
- 本部分的附录 A、附录 B、附录 C、附录 D、附录 E 和附录 F 为资料性附录。
- 本部分由国家认证认可监督管理委员会提出并归口。
- 本部分由中华人民共和国深圳出入境检验检疫局负责起草。

本部分参与起草单位:中华人民共和国广东出入境检验检疫局、中华人民共和国宁波出入境检验检疫局。

本部分主要起草人:杨左军、刘丽、王成云、吴景武、李英、梁烽、陈麒宇、张琛、张伟亚、翟翠萍、 俞雪钧。

本部分系首次发布的出入境检验检疫行业标准。

# 脱模剂中多环芳烃的测定方法

# 1 范围

SN/T 1877 的本部分规定了脱模剂中多环芳烃的气相色谱-质谱、高效液相色谱和气相色谱测定方法。

本部分适用于脱模剂中多环芳烃的测定。

## 2 术语和定义

下列术语和定义适用于 SN/T 1877 的本部分。

#### 2. 1

## 多环芳烃 polycyclic aromatic hydrocarbons

简称 PAHs,是指含两个或两个以上稠合芳香环的芳香烃。环上也可有短的烷基或环烷基取代基。本部分中的多环芳烃是指表 1 中所列 16 种多环芳烃。

序号	中文名称	英文名称	CAS No.
1	萘	Naphthalene	91-20-3
2	苊烯	Acenaphthylene	208-96-8
3	苊	Acenaphthene	83-32-9
4	芴	Fluorene	86-73-7
5	菲	Phenanthrene	85-01-8
6	蒽	Anthracene	120-12-7
7	荧蒽	Fluoranthene	206-44-0
8	芘	Pyrene	129-00-0
9	苯并[a]蒽	Benzo[a]anthracene	56-55-3
10	蕭	Chrysene	218-01-9
11	苯并[b]荧蒽	Benzo[b]fluoranthene	205-99-2
12	苯并[k]荧蒽	Benzo[k]fluoranthene	207-08-9
13	苯并[a]芘	Benzo[a]pyrene	50-32-8
14	二苯并[a,h]蒽	Dibenzo[a,h]anthracene	53-70-3
15	苯并[g,h,i]菲(二萘嵌苯)	Benzo[g,h,i]perylene	191-24-2
16	茚苯[1,2,3-cd]芘	Indeno[1,2,3-cd]pyrene	193-39-5

表 1 16 种多环芳烃

# 第一法 气相色谱-质谱联用法

#### 3 方法提要

对于液体样品,先用环己烷溶解样品,用二甲基亚砜萃取后,加入氯化钠溶液,再用环己烷反萃取。

#### SN/T 1877.1—2007

环己烷萃取液经洗涤后,用氮气吹至近干,用正己烷溶解后,再用硅胶固相萃取柱净化,经浓缩定容后,用气相色谱-质谱联用仪(GC/MS)测定,内标法定量。

#### 4 试剂和材料

除另有说明外,在分析中使用蒸馏水或去离子水或相当纯度的水。

- 4.1 正己烷:色谱纯。
- 4.2 环己烷:色谱纯。
- 4.3 二甲基亚砜:色谱纯,并用环己烷(4.2)饱和。
- 4.4 二氯甲烷:色谱纯。
- 4.5 正己烷十二氯甲烷(3+2)。
- 4.6 氯化钠:分析纯。
- 4.7 4 g/100 mL 氯化钠溶液: 4 g 氯化钠(4.6)溶于 100 mL 蒸馏水中。
- 4.8 氮气:纯度≥99.99%。
- 4.9 PAHs 标准品:纯度≥96%。
- 4.10 PAHs 混合标准溶液:准确称取适量 PAHs 标准品(4.9),用正已烷(4.1)稀释,配制成所需浓度的标准溶液。
- 4.11 内标物:十二氘代苝(Perylene-d<sub>12</sub>),纯度≥99%。
- 4.12 内标物溶液:准确称取适量内标物(4.11),用正己烷(4.1)溶解,配制成所需浓度的内标物溶液。
- 4.13 硅胶固相萃取柱:6 mL,2 g,或相当者,使用前用 5 mL 正己烷(4.1)洗涤,使之保持润湿。

#### 5 仪器和设备

- 5.1 气相色谱-质谱联用仪。
- 5.2 固相萃取装置。
- 5.3 水浴装置。
- 5.4 分析天平:感量 0.1 mg。
- 5.5 离心机。

#### 6 分析步骤

#### 6.1 萃取

#### 6.1.1 硅油类脱模剂

称取液体试样 1.0 g(精确至 0.001 g)于烧杯中,加入 5 mL 环己烷(4.2)溶解,移入分液漏斗中,烧杯用约 5 mL 环己烷(4.2)洗涤后,也转移至该分液漏斗中。加入 8 mL 二甲基亚砜(4.3),剧烈摇动约 1 min,静置分层。将下层二甲基亚砜相转移到另一分液漏斗中。残液再用 8 mL 二甲基亚砜(4.3)重复提取一次,合并提取液,弃去环己烷层。

向二甲基亚砜提取液中加入 5 mL 环己烷(4.2)和 80 mL 氯化钠溶液(4.7),剧烈摇动约 2 min,静置分层。将下层水相放入另一分液漏斗中,用 5 mL 环己烷(4.2)重复提取一次,合并提取液,弃去水相。

将提取液连续用 5 mL 用水浴装置(5.3)加热至 70℃的氯化钠溶液(4.7)洗涤两次,弃掉水层,将环己烷层转移至具塞的定量试管中,用氮气吹或用其他方法浓缩至近干,加入 1 mL 正己烷(4.1),振荡溶解,按 6.2 进行净化处理。

## 6.1.2 金属皂类脱模剂

萃取方法同 6.1.1。

#### 6.1.3 无机类脱模剂

称取样品 1.0 g(精确至 0.001 g)于具塞离心管中,加入 10 mL 环己烷(4.2)涡旋振荡 3 min,离心后转移上层清液,残渣用 5 mL 环己烷(4.2)重复提取一次,合并上层清液,用氮气吹或用其他方法浓缩至近干,加入 1 mL 正己烷(4.1),振荡溶解,按 6.2 进行净化处理。

#### 6.2 净化

将按 6.1 处理后的样品溶液过硅胶固相萃取柱(4.13),控制流速为 0.5 滴/s,用 2 mL 正己烷(4.1) 洗涤容器后,溶液过硅胶固相萃取柱(4.13),弃掉以上过柱液,用 5 mL 正己烷+二氯甲烷(3+2)(4.5) 淋洗硅胶固相萃取柱(4.13),收集淋洗液,用氮气吹或用其他方法浓缩至近干,移取 1.00 mL 与待测物 浓度相近的内标溶液溶解后,供气相色谱-质谱分析。

注: 氦吹时应控制流速和时间。

## 6.3 测定

#### 6.3.1 参考气相色谱-质谱条件

- a) 色谱柱:30 m×0.25 mm(内径)×0.10 μm(膜厚),DB-5 MS 石英毛细管柱或相当者;
- b) 色谱柱温度程序:50℃保持 1min,然后以 25℃/min 程序升温至 200℃,再以 8℃/min 程序升温至 315℃,保持 5 min;
- c) 进样口温度:280℃;
- d) 色谱-质谱接口温度:280℃;
- e) 四极杆温度:150℃;
- f) 离子源温度:300℃;
- g) 载气:氦气,纯度≥99.999%,1.0 mL/min;
- h) 电离方式:EI;
- i) 电离能量:70eV;
- j) 质量扫描范围:(50~450)amu;
- k) 测定方式:选择离子监测方式;
- 1) 进样方式:脉冲无分流进样,1.0 min 后开阀;
- m) 进样量:1.0 μL;
- n) 溶剂延迟:3 min。

#### 6.3.2 气相色谱-质谱定性及定量分析

按上述分析条件(6.3.1)对 PAHs 混合标准溶液(4.10)及待测液进行分析,根据色谱峰的保留时间并参照附录 A 中的多环芳烃的定性离子进行定性分析。参考附录 A 中的定量离子,用内标法进行定量。典型气相色谱-质谱选择离子色谱图参见附录 B。

#### 6.3.3 空白试验

随同试样进行空白试验。

#### 7 结果计算

按式(1)计算校正因子:

式中:

F:——各多环芳烃对内标物的校正因子;

 $A_i$ —内标物峰面积;

 $m_i$ —内标物质量,单位为毫克(mg);

 $A_s$ ——标准品峰面积;

*m*<sub>s</sub>——标准品质量,单位为毫克(mg)。 按式(2)计算试样中多环芳烃的含量:

$$X_{i} = \frac{F_{i} \times (A_{2} - A_{0}) \times m_{l}}{A_{1} \times m_{2}} \times 1000 \qquad \cdots \qquad (2)$$

式中:

 $X_i$ ——试样中各多环芳烃的含量,单位为毫克每千克(mg/kg);

 $F_i$  一校正因子;

 $A_{l}$  一样液中内标物峰面积;

 $A_0$  一空白峰面积;

A<sub>2</sub>——样液中各多环芳烃峰面积;

m1——样液中内标物质量,单位为毫克(mg);

m<sub>2</sub>——样品质量,单位为克(g)。

#### 8 检测低限

16 种多环芳烃的检测低限见表 2。

表 2 三种脱模剂中 16 种多环芳烃的检测低限

序号	化合物名称	硅油脱模剂/ (mg/kg)	金属皂脱模剂/ (mg/kg)	滑石粉脱模剂/ (mg/kg)
1	萘	0.05	0.05	0.02
2	苊烯	0.01	0.05	0.01
3	苊	0.01	0.01	0.01
4	芴	0.05	0.05	0.05
5	菲	0.01	0.01	0.05
6	蒽	0.01	0.01	0.01
7	荧蒽	0.01	0.01	0.01
8	芘	0.01	0.01	0.01
9	苯并[a]蒽	0.01	0.01	0.01
10	葅	0.01	0.01	0.01
11	苯并[b]荧蒽	0.01	0.01	0.01
12	苯并[k]荧蒽	0.01	0.01	0.01
13	苯并[a]芘	0.01	0.01	0.01
14	茚并[1,2,3-cd]芘	0.01	0.01	0.01
15	二苯并[a,h]蒽	0.01	0.01	0.01
16	苯并[g,h,i]菲(二萘嵌苯)	0.01	0.01	0.01

#### 9 精密度

由 5 个实验室对 2 个水平的硅油脱模剂试样进行方法精密度试验,结果见表 3。

表 3 方法精密度

序号	化合物名称	添加水平/ (mg/kg)	重复性限 r/ (mg/kg)	再现性限 R/ (mg/kg)
1	-tut-	0.990	0.21868	0.31899
1	茶	4.950	0.184 99	0.83901
0		0.960	0.06607	0. 153 36
2	<b>苊烯</b>	4.800	0.34234	0.70475
0	-tt-	1. 200	0.076 31	0. 175 36
3	苊	6.000	0. 287 20	0.916 54
4	++	1.080	0.057 63	0.16039
4	芴	5.400	0.375 28	0.729 38
_	+++	0.940	0.088 02	0.186 02
5	- 菲	4.700	0.380 05	0.925 66
	-11:	1. 190	0.124 60	0.26366
6	蒽	5.950	0.747 58	1. 209 89
	++ ++	1. 110	0.10519	0.19461
7	<b>荧</b> 蒽	5, 550	0.32618	0.90856
0	芘	1.000	0.139 02	0.196 82
8		5.000	0.49246	0.73893
	# V.F 7#	1.140	0.080 21	0.214 00
9	苯并[a]蒽	5.700	0.44170	1. 201 52
1.0	-11:	0.980	0.10676	0.15085
10		4.900	0.52156	0.79381
1.1	******	0.900	0.051 24	0. 122 86
11	苯并[b]荧蒽	4.500	0.34436	0.69846
1.0	<b>基光门</b> []	0.900	0.015 13	0.10319
12	苯并[k]荧蒽	4.500	0.33936	0.48678
1.2	<b>本</b> 発 Γ - □ + +	1. 200	0.068 45	0.125 55
13	苯并[a]芘	6.000	0. 290 95	0.49628
1.4	井光[1 9 9 - 47 ++	1.000	0.09617	0.167 39
14	茚并[1,2,3-cd]芘	5.000	0.52839	0.767 65
15	一	1.180	0.07981	0.177 15
15	二苯并[a,h]蒽	5,900	0.46980	0.903 20
1.6	类升[~ b :□世/一类思禁\	1.540	0.09769	0.25853
16	苯并[g,h,i]花(二萘嵌苯)	7.700	0.418 35	1.02284

## 第二法 高效液相色谱法

#### 10 方法提要

对于液体样品,先用环己烷溶解样品,用二甲基亚砜萃取后,加入氯化钠溶液,再用环己烷反萃取。 环己烷萃取液经洗涤后,用氮气吹至近干,用正己烷溶解后,再用硅胶固相萃取柱净化,经浓缩定容后, 高效液相色谱测定,内标法定量。

#### 11 试剂和材料

除另有说明外,在分析中使用蒸馏水或去离子水或相当纯度的水。

- 11.1 乙腈:色谱纯。
- 11.2 其余同 4.1~4.13。

## 12 仪器和设备

- 12.1 高效液相色谱仪:配紫外-可见检测器。
- 12.2 其余同 5.2~5.5。

#### 13 分析步骤

#### 13.1 萃取和净化

萃取和净化同 6.1 和 6.2 的操作步骤。

#### 13.2 测定

#### 13.2.1 参考高效液相色谱条件

- a) 色谱柱:LC-PAH 色谱柱,250 mm×4.6 mm(内径)×5.0 μm(粒径)或相当者。
- b) 柱温:35℃。
- c) 流动相及流速见表 4。
- d) 检测波长:210 nm。
- e) 进样量:20 μL。

表 4 流动相及流速

时间/min	流速/(mL/min)	乙腈/%	水/%
0	1.5	40	60
28	1.5	82	18
48	1.5	100	0
56	1.5	100	0
57	1.5	40	60

#### 13.2.2 高效液相色谱测定

按上述分析条件(13.1.1)对 PAHs 混合标准溶液(4.10)及待测液进行分析,采用色谱峰的保留时间进行定性,用内标法定量,必要时用 GC/MS 确证。多环芳烃的保留时间参见附录 C,典型液相色谱图参见附录 D。

## 13.2.3 空白实验

随同试样进行空白试验。

# 14 结果计算

计算同第7章。

# 15 检测低限

16 种多环芳烃的检测低限见表 5。

表 5 三种脱模剂中 16 种多环芳烃的检测低限

序号	名 称	硅油脱模剂/ (mg/kg)	金属皂脱模剂/ (mg/kg)	滑石粉脱模剂/ (mg/kg)
1	萘	0.5	0.5	0.5
2	苊烯	0.5	0.5	1.0
3	苊	0.5	0.5	0.8
4	芴	0.5	0.5	0.5
5	菲	0.8	0.5	0.5
6	蔥	0.8	0.8	0.8
7	荧蒽	0.8	0.8	0.8
8	芘	0.8	0.8	0.5
9	苯并[a]蒽	0.8	1.0	0.5
10	苽	0.8	1.0	0.5
11	苯并[b]荧蒽	0.8	0.5	0.5
12	苯并[k]荧蒽	0.8	0.5	0.5
13	苯并[a]芘	0.5	0.5	0.5
14	二苯并[a,h]蒽	0.8	0.5	0.5
15	苯并[g,h,i]菲(二萘嵌苯)	0.8	0.5	0.5
16	茚并[1,2,3-cd]芘	0.5	0.5	0.5

# 16 精密度

由 5 个实验室对 2 个水平的试样进行方法精密度试验,结果见表 6。

表 6 方法精密度

序号	化合物名称	添加水平/ (mg/kg)	重复性限 r/ (mg/kg)	再现性限 R/ (mg/kg)
1	茶	0.990	0.10999	0.17568
	<b></b>	4.950	0.33315	0.80237
9	2	0.960	0.10570	0.13661
2		4.800	0.31773	0.63320
3	3	1.200	0.05179	0.21593
3	疋	6.000	0.538 08	1.02508

表 6 (续)

序号	化合物名称	添加水平/ (mg/kg)	重复性限 r/ (mg/kg)	再现性限 R/ (mg/kg)
		1.080	0.095 97	0.17358
4	芴	5.400	0.328 41	0.87274
_	214	0.940	0. 101 70	0. 192 84
5	- 菲	4,700	0.334 94	0.83671
	-110	1, 190	0.10631	0, 229 82
6		5.950	0.37313	0.70720
c	Hr att	1. 110	0.08984	0.16949
7		5. 550	0.49037	0.94698
9	-#+	1.000	0.087 83	0.16105
8	- 花	5.000	0. 245 12	0.76773
0	苯并[a]蒽	1. 140	0.126 46	0. 213 37
9		5.700	0.51841	1.023 85
	<b></b>	0.980	0.065 56	0. 123 47
10		4.900	0.23876	0.747 66
1.1	# <b>*</b>	0.900	0.045 89	0. 118 25
11	苯并[b]荧蒽	4.500	0.30113	0.58334
1.0	# 24 F1 7 # #	0.900	0.066 26	0. 128 45
12	苯并[k]荧蒽	4.500	0.314 90	0.52268
1.0	# * + -	1. 200	0.117 32	0.147 15
13	苯并[a]芘	6.000	0.37246	0.65518
1.4	一步光厂 17英	1.180	0.13983	0.174 08
14	二苯并[a,h]蒽	5.900	0.58428	0.82273
15	** → ↑ □ □ + 1 □	1.540	0.10849	0. 202 08
15	苯并[g,h,i]菲(二萘嵌苯)	7.700	0.763 69	1, 126 52
1.0	##[1 0 0 17#	1.000	0.075 39	0.15154
16	茚并[1,2,3-cd]芘	5.000	0.59759	0.89918

# 第三法 气相色谱法

# 17 方法提要

对于液体样品,先用环己烷溶解样品,用二甲基亚砜萃取后,加入氯化钠溶液,再用环己烷反萃取。 环己烷萃取液经洗涤后,用氮气吹至近干,用正己烷溶解后,再用硅胶固相萃取柱净化,经浓缩定容后, 气相色谱测定,内标法定量。

# 18 试剂和材料

除另有说明外,在分析中使用蒸馏水或去离子水或相当纯度的水。

其余同 4.1~4.13。

#### 19 仪器和设备

- 19.1 气相色谱仪:配有火焰离子化检测器(FID)。
- 19.2 其余同 5.2~5.5。

#### 20 分析步骤

#### 20.1 萃取和净化

萃取和净化同 6.1 和 6.2 的操作步骤。

#### 20.2 测定

#### 20.2.1 参考气相色谱条件

- a) 色谱柱:30 m×0.32 mm(内径)×0.25 μm(膜厚),DB-5 石英毛细管柱或相当者;
- b) 色谱柱温度程序: 60℃保持 3 min,然后以 15℃/min 程序升温至 110℃,保持 3 min,再以 15℃/min程序升温至 250℃,保持 10 min,以 10℃/min 程序升温至 310℃,保持 5 min;
- c) 进样口温度:280℃;
- d) 检测器温度:310℃;
- e) 载气:氮气,纯度≥99.99%,1.4 mL/min;
- f) 进样方式:无分流进样,0.75 min 后开阀;
- g) 进样量:1.0 μL。

#### 20.2.2 气相色谱测定

按上述分析条件(20.1.1)对 PAHs 混合标准溶液(4.10)及待测液进行分析,用色谱峰保留时间定性,内标法定量,必要时用 GC/MS 确证。多环芳烃的保留时间参见附录 E,典型气相色谱图参见附录 F。

#### 20.2.3 空白实验

随同试样进行空白试验。

# 21 结果计算

计算同第7章。

#### 22 检测低限

16 种多环芳烃的检测低限见表 7。

表 7 三种脱模剂中 16 种多环芳烃的检测低限

序号	化合物名称	硅油脱模剂/ (mg/kg)	金属皂脱模剂/ (mg/kg)	滑石粉脱模剂/ (mg/kg)
1	萘	1.0	1.0	1.0
2	苊烯	0.5	0.5	0.5
3	苊	0.5	0.5	0.5
4	芴	1.0	1.0	1.0
5	菲	1.0	1.0	1.0
6	蒽	0.5	0.5	0.5
7	荧蒽	1.0	1.0	1.0

表 7 (续)

序号	化合物名称	硅油脱模剂/ (mg/kg)	金属皂脱模剂/ (mg/kg)	滑石粉脱模剂/ (mg/kg)
8	芘	0.5	0.5	0.5
9	苯并[a]蒽	1.0	1.0	1.0
10	荊	1.0	1.0	1.0
11	苯并[b]荧蒽	0.5	0.5	0.5
12	苯并[k]荧蒽	1.0	1.0	1.0
13	苯并[a]芘	1.0	1.0	1.0
14	茚并[1,2,3-cd]芘	1.0	1.0	1.0
15	二苯并[a,h]蒽	1.0	1.0	1.0
16	苯并[g,h,i]菲(二萘嵌苯)	1.0	1.0	1.0

# 23 精密度

由5个实验室对2个水平的试样进行方法精密度试验,结果见表8。

表 8 方法精密度

	22 27 (A 1) II A 20					
序号	化合物名称	添加水平/	重复性限 r/	再现性限 R/		
11, 2	化日初石你	(mg/kg)	(mg/kg)	(mg/kg)		
1	萘	0,990	0.027 54	0.17559		
1	<b>分</b>	4.950	0.326 12	0.86684		
2	##: L×	0.960	0.086 62	0.19280		
2	<b>苊烯</b>	4.800	0.35159	0.85114		
3	#	1.200	0.082 26	0.23166		
3	苊	6.000	0.30966	0,877 93		
4	<del>-11-</del>	1.080	0.113 05	0.189 27		
4	芴	5.400	0.177 61	0.85082		
F	菲	0.940	0.063 37	0.124 87		
5		4.700	0.095 23	0.70980		
G	蒽	1.190	0.18486	0.18411		
6		5.950	0.616 25	0.955 29		
7	荧蒽	1.110	0.10654	0.18957		
,		5. 550	0.49498	0.92363		
8	. <del>11</del> :	1.000	0.04849	0,167 36		
0	芘	5,000	0.454 21	0,79663		
9	苯并[a]蒽	1.140	0.07461	0, 129 86		
9	本力La」恩	5.700	0.30318	0.51329		
10	<b>;</b> ††;	0.980	0.064 91	0.10622		
10	蓝	4.900	0. 215 03	0.40293		

表 8 (续)

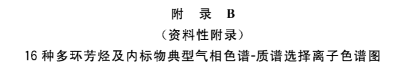
序号	化合物名称	添加水平/ (mg/kg)	重复性限 r/ (mg/kg)	再现性限 R/ (mg/kg)
11	<b>类光[1]类黄</b>	0.900	0.109 56	0.09957
11	苯并[b]荧蒽	4,500	0.189 97	0.334 69
12	去 升 [ ] ¬ 井 苺	0,900	0.09100	0.14866
12	苯并[k]荧蒽	4.500	0.349 65	0.55624
13	苯并[a]芘	1.200	0.08674	0.17083
13		6.000	0. 284 33	0.50040
14	茚并[1,2,3-cd]芘	1,000	0.055 33	0, 152 01
14		5,000	0.135 99	0, 366 92
15	一本光[ 1.] 故	1.180	0.077 29	0. 327 91
15	二苯并[a,h]蒽	5. 900	0.179 75	0.75478
1.6	类升[a b :]世/一类虚类)	1.540	0.130 92	0. 299 47
16	苯并[g,h,i]花(二萘嵌苯)	7, 700	0. 237 86	0.73472

# 附 录 A (资料性附录)

# 16 种多环芳烃及内标物的相对分子质量、定性离子和定量选择离子

表 A. 1 16 种多环芳烃及内标物的相对分子质量、定性离子和定量选择离子

序号	化合物名称	化学分子式	相对分子质量	特征离子	定量离子
1	萘 Naphthalene	$C_{10} H_8$	128	129,128,127	128
2	苊烯 Acenaphthylene	$C_{12} H_8$	152	153,152,151	152
3	苊 Acenaphthene	$C_{12} H_{10}$	154	154,153,152	153
4	芴 Fluorene	$C_{13} H_{10}$	166	167,166,165	165
5	菲 Phenanthrene	$C_{14} H_{10}$	178	179,178,176	178
6	蒽 Anthracene	$C_{14} H_{10}$	178	179,178,176	178
7	荧蒽 Fluoranthene	C <sub>16</sub> H <sub>10</sub>	202	203,202,101	202
8	芘 Pyrene	$C_{16} H_{10}$	202	203,202,101	202
9	苯并[a]蒽 Benz[a]anthracene	$C_{18} H_{12}$	228	229,228,226	228
10	茄 Chrysene	$C_{18} H_{12}$	228	229,228,226	228
11	苯并[b]荧蒽 Benzo[b]fluoranthene	$C_{20} H_{12}$	252	253,252,126	252
12	苯并[k]荧蒽 Benzo[k]fluoranthene	$C_{20} H_{12}$	252	253,252,126	252
13	苯并[a]芘 Benzo[a]pyrene	$C_{20} H_{12}$	252	253,252,126	252
14	菲-d <sub>12</sub> (内标物)Perylene-d <sub>12</sub>	$C_{20}  D_{12}$	264	265,264,260	264
15	茚并[1,2,3-cd]芘 Indeno[1,2,3-cd]pyrene	$C_{22} H_{12}$	276	276,227,138	276
16	二苯并[a,h]蒽 Dibenz[a,h]anthracene	$C_{22} H_{14}$	278	279,278,139	278
17	苯并[g,h,i]苝(二萘嵌苯) Benzo[g,h,i]perylene	$C_{22} H_{12}$	276	277,276,138	276



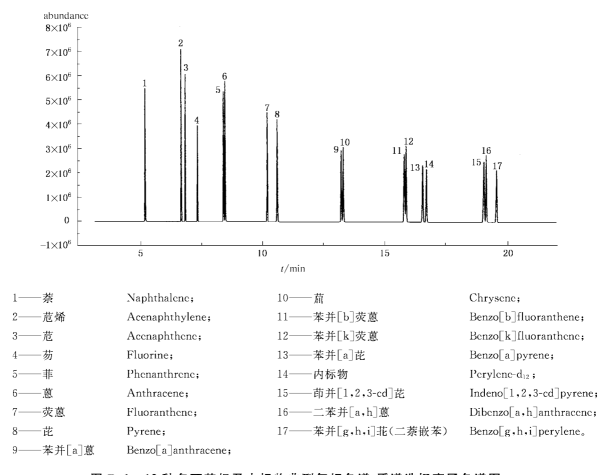


图 B. 1 16 种多环芳烃及内标物典型气相色谱-质谱选择离子色谱图

# 附 录 C (资料性附录)

# 16 种多环芳烃及内标物液相色谱保留时间

# 表 C. 1 16 种多环芳烃及内标物液相色谱保留时间

序号	化合物名称	保留时间 $\iota/{ m min}$			
1	萘 Naphthalene	12,07			
2	苊烯 Acenaphthylene	13.74			
3	苊 Acenaphthene	16. 16			
4	芴 Fluorene	16.63			
5	菲 Phenanthrene	17.66			
6	蒽 Anthracene	蒽 Anthracene 18.78			
7	荧蒽 Fluoranthene	荧蒽 Fluoranthene 19.73			
8	芘 Pyrene	21. 87			
9	苯并[a]蒽 Benz[a]anthracene	27. 49			
10	荒 Chrysene	28, 55			
11	苝-d₁₂(内标物) Perylene-d₁₂	31.57			
12	苯并[b]荧蒽 Benzo[b]fluoranthene	32. 31			
13	苯并[k]荧蒽 Benzo[k]fluoranthene	34.26			
14	苯并[a]芘 Benzo[a]pyrene	36. 22			
15	二苯并[a,h]蒽 Dibenz[a,h]anthracene	39. 48			
16	苯并[g,h,i]苝(二萘嵌苯) Benzo[g,h,i]perylene	41.17			
17	节并[1,2,3-cd]芘 Indeno[1,2,3-cd]pyrene				

# 附 录 D (资料性附录) 16 种多环芳烃及内标物典型液相色谱图

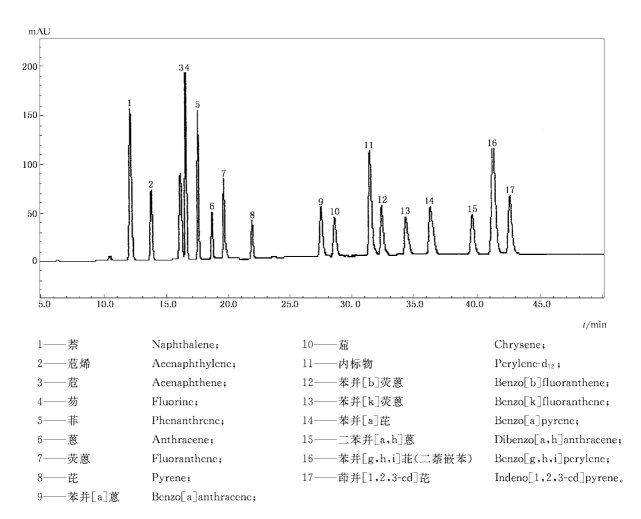


图 D. 1 16 种多环芳烃及内标物典型液相色谱图

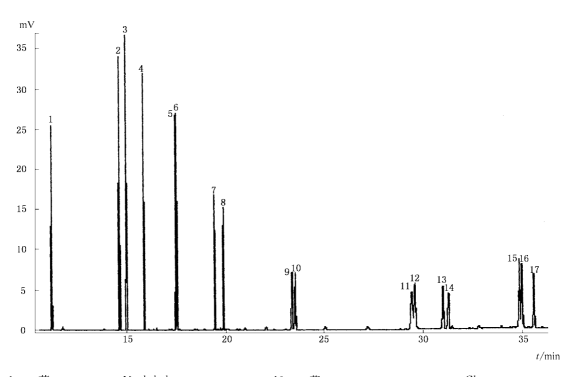
# 附 录 E (资料性附录)

# 16 种多环芳烃及内标物气相色谱保留时间

# 表 E. 1 16 种多环芳烃及内标物气相色谱保留时间

序号	化合物名称	保留时间/min			
1	萘 Naphthalene	11. 206			
2	苊烯 Acenaphthylene	14.632			
3	苊 Acenaphthene	14. 983			
4	芴 Fluorene	15. 877			
5	菲 Phenanthrene 17,461				
6	蒽 Anthracene	蒽 Anthracene 17.536			
7	荧蒽 Fluoranthene	荧蒽 Fluoranthene 19,444			
8	芘 Pyrene 19.882				
9	苯并[a]蒽 Benz[a]anthracene	23. 392			
10	茄 Chrysene	23.562			
11	苝-d <sub>12</sub> (内标物) Perylene-d <sub>12</sub>	29. 454			
12	苯并[b]荧蒽 Benzo[b]fluoranthene				
13	苯并[k]荧蒽 Benzo[k]fluoranthene				
14	苯并[a]芘 Benzo[a]pyrene				
15	茚并[1,2,3-cd]芘 Indeno[1,2,3-cd]pyrene				
16	二苯并[a,h]蒽 Dibenz[a,h]anthracene				
17	苯并[g,h,i]苝(二萘嵌苯) Benzo[g,h,i]perylene				

附 录 F (资料性附录) 16 种多环芳烃及内标物典型气相色谱图



1	- 萘	Naphthalene;	10	- 苽	Chrysene;
2	- 苊烯	Acenaphthylene;	11	-苯并[b]荧蒽	Benzo[b]fluoranthene;
3	一苊	Acenaphthene;	12	-苯并[k]荧蒽	Benzo[k]fluoranthene;
4	一芴	Fluorine;	13	-苯并[a]芘	Benzo[a]pyrene;
5	一菲	Phenanthrene;	14	-内标物 菲-d <sub>12</sub>	Perylene-d <sub>12</sub> ;
6	一蔥	Anthracene;	15	-茚并[1,2,3-cd]芘	Indeno[1,2,3-cd]pyrene;
7	- 炭 蔥	Fluoranthene;	16	-二苯并[a,h]蒽	Dibenzo[a,h]anthracene;
8	一芘	Pyrene;	17	-苯并[g,h,i]菲(二萘嵌苯)	Benzo[g,h,i]perylene。
9	-苯并[a]蒽	Benzo[a]anthracene;			

图 F. 1 16 种多环芳烃及内标物典型气相色谱图

中华人民共和国出入境检验检疫 行 业 标 准 脱模剂中多环芳烃的测定方法

SN/T 1877.1—2007

×

中国标准出版社出版 北京复兴门外三里河北街16号 邮政编码:100045

网址 www.spc.net.cn 电话:68523946 68517548 中国标准出版社秦皇岛印刷厂印刷

开本 880×1230 1/16 印张 1.5 字数 35 千字 2007年7月第一版 2007年7月第一次印刷 印数 1—2 000

书号: 155066・2-17875 定价 13.00 元

