

# 色谱柱使用说明

## Shodex SUGAR KS-800 系列

(为充分发挥色谱柱性能并保持长期稳定的使用, 请在使用前仔细阅读使用说明。)

### 使用注意事项 <重要>

#### 警告

※当取用用于分析的溶剂和试剂时, 请确认制造商发出的安全数据表(SDS), 并遵守使用的注意事项, 否则可能会导致严重伤害或死亡。

※在取用有机溶剂、酸和碱等试剂时, 应穿戴防护设备, 如防护眼镜和手套, 避免与人体直接接触, 存在化学伤害的风险。

### 使用前

- 检查色谱柱的包装和外观是否有异常。
- 检查色谱柱盒、柱身标签上的产品名称和序列号(Serial no.或S/N)。
- 出厂检测报告(CERTIFICATE OF ANALYSIS)请在Shodex官方网站点击出厂检测报告下载进行下载。下载时需要输入产品序列号。  
出厂检测报告下载链接 <https://www.shodex.com/download/>

### 1. 前言

感谢您购买Shodex的产品。

Shodex SUGAR KS-800 系列是适用于糖分析的高性能色谱柱, 填料采用硬质苯乙烯-二乙烯基苯共聚物为基质的强酸性阳离子交换树脂。分子量小的糖类利用配位体交换和尺寸排阻相结合的复合模式, 可以实现单糖类和二糖类的分离。此外, 分子量大的低聚糖和多糖类样品, 主要利用尺寸排阻模式, 适合进行分子量分布的测定。我们有一系列排阻限不同的产品, 可以根据样品的分子量范围进行选择。

### 2. 色谱柱各部分名称

请参照Shodex官方网站。

参照链接 <https://www.shodex.com/cn/da/07.html>

### 3. 色谱柱规格

订货号	产品名称	尺寸 (mm)		粒径 (μm)	理论塔板数 (1 根色谱柱)	排阻限分子量*1 (普鲁兰换算)
		内径	长度			
F6378010	<b>SUGAR KS-801</b>	8.0	300	6	≥ 17,000	1,000
F6378020	<b>SUGAR KS-802</b>	8.0	300	6	≥ 17,000	10,000
F6378025	<b>SUGAR KS-803</b>	8.0	300	6	≥ 17,000	50,000
F6378035	<b>SUGAR KS-804</b>	8.0	300	7	≥ 17,000	400,000
F6700020	<b>SUGAR KS-G 6B</b>	6.0	50	10	(保护柱)	—

\* 参考值

填料 : 键合了磺基 (抗衡离子: Na<sup>+</sup>) 的苯乙烯-二乙烯基苯共聚物多孔颗粒  
 色谱柱材质 : SUS-316  
 色谱柱末端螺母 : 外螺纹型 No.10-32 UNF  
 出厂储存溶剂 : 水

#### 4. 使用条件

产品名称	流速 (mL/min)		耐压 (MPa/色谱柱)	温度 (°C)	
	常用	最大		建议*	最大
SUGAR KS-801	0.5 ~ 1.0	1.5	5.0	50 ~ 85	85
SUGAR KS-802					
SUGAR KS-803					
SUGAR KS-804					
SUGAR KS-G 6B	—	—	—		

\* 为了避免糖的端基异构体的分离造成峰型不良, 建议使用高温分析。

可用溶剂如下。

- (1) 基本的流动相为水。
- (2) 也可以在流动相中添加盐。请使用氯化钠或硝酸钠, 并且必须调整 pH 值为 3 ~ 7。分析含有大量重金属的样品时, 请在流动相中添加 10 ~ 50 µg/mL 的 EDTA-4Na, 可以防止色谱柱性能劣化。
- (3) 也可以添加乙腈或乙醇。KS-801 ~ KS-803 的添加量为 20 % (v/v) 以下, KS-804 的添加量为 50 % (v/v) 以下。

#### 注意

※请遵守使用条件, 在可用范围之外使用可能会导致色谱柱性能下降。

※请不要使用钠盐以外的盐。使用其他的盐会导致磺基上的钠离子被其他离子置换, 造成色谱柱劣化。

※当使用盐的水溶液和有机溶剂的混合溶液作为流动相时, 请务必防止盐的析出。

※柱压随流动相组成、流速和柱温而变化。在改变流动相组成时, 要调整流速和柱温, 使其不超过最大可用压力。

※高分子的分子量越大越容易引起分子链断裂。如果分子链断裂测试结果会比实际值小, 造成再现性差的问题。在可能引起分子链断裂的时候, 请降低分析流速。

#### 5. 流动相的配制

- (1) 流动相请充分脱气防止有气泡。
- (2) 流动相中含有不溶的杂质可能会导致色谱柱性能下降和色谱图噪声, 因此请使用滤膜(0.45 µm)过滤流动相。

#### 注意

※使用水时, 请使用超纯水装置新配制的水或者刚开封的 HPLC 级蒸馏水。使用有机溶剂时, 请使用 HPLC 级以上的试剂。使用品质不同的有机溶剂时, 使用前请确认其品质适合分析。开封时间长的有机溶剂可能有性质改变、吸湿、污染的问题, 请不要使用。

※请勿使用已长时间保存的流动相, 组成的变化可能导致洗脱行为的变化和色谱柱的劣化。

#### 参考

※建议使用具有在线脱气功能的脱气机。

#### 6. 样品的配制

- (1) 尽量使用流动相溶解和稀释样品。如果难以溶解在流动相中, 请尽量和流动相组成接近。对于梯度洗脱, 建议使用初始流动相配制样品。
- (2) 为了防止由于颗粒物(不溶物)的堵塞导致色谱柱变差, 劣化或性能变差, 请使用滤膜(0.45 µm)过滤样品。
- (3) 单糖类、寡糖类的样品进样量为 20 µL 以下, 多糖类的样品进样量为 50 ~ 100 µL。
- (4) 高分子样品溶液的粘度和分子量及浓度有很大关系。样品溶液的粘度过高会造成峰变宽或延迟洗脱等问题, 影响分子量分布测定。一般来说分子量越大粘度越高, 请降低样品浓度。请根据下列表格配制样品溶液。

样品分子量范围	浓度 (w/v)
~ 5,000	1.0 % 以下
5,000 ~ 25,000	0.5 % 以下
25,000 ~ 200,000	0.25 % 以下
200,000 ~ 2,000,000	0.1 % 以下
2,000,000 ~	0.05 % 以下

- (5) 样品溶液如果是酸性或者碱性，请先中和。
- (6) 样品中如果含有钠离子以外的阳离子（中和后含有），请使用阳离子交换树脂去除。
- (7) 含有蛋白质或油脂的样品，请务必进行除蛋白和脱脂的操作。除蛋白的方法有加酸、加乙腈以及超滤等。添加加酸的时候请务必中和以后再进样。此外，添加乙腈时，请务必确认乙腈的最终浓度低于 20 % (v/v) 以后再进样。
- (8) 样品中如果含有很多有机酸，请使用 OH 型阴离子交换树脂去除。
- (9) 样品中如果含有疏水性物质或者表面活性剂，请使用反相固相萃取柱去除。

**注意**

※样品使用非流动相溶剂溶解时，如果含有不溶于流动相的物质，可能会产生进样后堵塞色谱柱的情况。

**参考**

※为了保护分析柱，建议使用保护柱。

**7. 色谱柱的使用方法****7-1. 流路中的溶剂置换**

安装色谱柱前请先将设备中的流路充分洗净，完全置换成流动相。另外，请切换阀清洗并置换进样器的流路（进样环）。置换不互溶或溶解性低的溶剂时，先使置换成双方溶剂都能互溶的溶剂，再置换成使用溶剂。

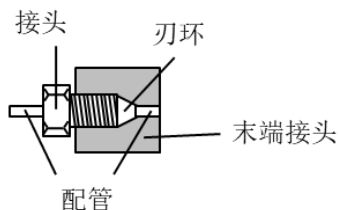
**注意**

※色谱柱不能使用的溶剂在流路中残留可能会造成色谱柱的劣化。

※流动相组成发生显著变化，可能造成泵、管路中的污垢脱落，可能会造成色谱柱的劣化。

**7-2. 色谱柱的连接**

- (1) 查看色谱柱身标签，然后将色谱柱连接到设备，使流动相沿流动方向（→）流动。使用保护柱时，请依次先连接保护柱，再连接分析柱。
- (2) 请一边按住配管一边拧紧色谱柱的末端接头，防止配管和末端接头中产生空隙。空隙会造成样品的扩散，导致色谱峰变宽。



- (3) 将流速设置为 0.2~0.3 mL/min 然后开始送液。在升温使用色谱柱时，以低流送液直到达到设定温度，然后逐渐将流速增加到所需流速。
- (4) 分析完毕停泵时，请把流速下调至 0.2~0.3 mL/min，等色谱柱温度降低到室温后再停泵。
- (5) 色谱柱可以串联使用。当使用不同排阻限的色谱柱串联时，先连接排阻限大的色谱柱。

**警告**

※请检查溶剂是否泄露。否则可能会造成漏电、腐蚀或化学损坏。

**注意**

※色谱柱连接到仪器上时，请避免气泡进入色谱柱，否则可能造成色谱柱劣化。

※当连接色谱柱或从停泵状态开始送液时，以 0.2 ~ 0.3 mL/min 流速送液，压力突然升高可能会使色谱柱劣化。

※如果在色谱柱温度很高时停止送液，当流动相温度降低时发生收缩会造成色谱柱内部空隙，使色谱柱劣化。

**参考**

※建议设置泵的报警压力，以避免超过最大可用压力。

**7-3. 流动相的置换**

置换流动相时，请加热色谱柱至 50 °C，并以 0.2 ~ 0.3 mL/min 的流速通液 3 ~ 5 倍的柱体积。

**注意**

※请不要频繁变化流动相组成，可能会造成色谱柱性能下降。

**7-4. 色谱柱清洗方法（再生）**

流路或者样品中有不溶物质或者吸附性物质残留在色谱柱内，可能会影响色谱柱的洗脱及压力的变化，这种情况清洗（再生）色谱柱可能有改善效果。

使用保护柱时，请先去除保护柱进行检测，如果效果改善了，则可能是保护柱的原因，请清洗（再生）保护柱。

如果去除了保护柱仍然没有改善，请清洗（再生）保护柱和分析柱，请注意把保护柱和分析柱分开清洗（再生）。

另外，几根色谱柱串联使用时，请分开清洗（再生）。清洗（再生）色谱柱时，请不要连接检测器，流动相从色谱柱流出后直接流入废液缸即可。

如果清洗（再生）色谱柱后仍未改善，请更换新的色谱柱。

**【清洗方法】**

如果不溶物堵在色谱柱入口，可以逆接色谱柱并以小于正常流速一半的流速通流动相来将其除去。

**【再生方法】**

色谱柱中混入钠离子以外的离子性物质（阳离子）时，会置换掉抗衡离子钠离子，使分离模式改变或峰型不良。发生这种情况时，可以使用下述操作把钠离子置换回来，色谱柱可能再生。

**（再生例 1）**

设置色谱柱温度 50 °C，用 0.2 M 氢氧化钠水溶液以 0.5 mL/min 的流速通液 50 mL，洗净后，用水充分置换。

**（再生例 2）**

设置色谱柱温度 50 °C，一边使用水作为流动相以 0.5 mL/min 的流速通液，一边使用 1 M 氢氧化钠水溶液进样 40 μL，也有可能再生色谱柱。

**注意**

※再生液长时间保留在色谱柱中可能会造成色谱柱提前劣化，色谱柱清洗后请尽快更换成流动相。

※氢氧化钠等强碱性溶液可能会损坏检测器，所以请不要连接检测器，洗净液从色谱柱中流出后直接进入废液缸。

**8. 色谱柱的保存**

置换成出厂时的储存溶剂，从装置中卸下色谱柱并拧紧两端堵头，在温度变化小的阴凉处储存。关于置换流动相，请参照第 7-3 节 "流动相的置换"。

**注意**

※色谱柱内绝对不能干燥，否则可能导致色谱柱劣化。

**9. 色谱柱的检定方法**

检定方法请参照产品的出厂检测报告(CERTIFICATE OF ANALYSIS)。Shodex采用「半峰宽法」测定理论塔板数，采用非对称系数(FAS)作为峰对称性指标。详细的检定方法请参照Shodex官方网站。

参照链接 <https://www.shodex.com/cn/da/07.html>

**注意**

※理论塔板数和 FAS 根据样品及分析条件的变化会有较大差异。在检定色谱柱出厂性能的时候，请根据 CERTIFICATE OF ANALYSIS 记载的条件进行测试。

## 10. 其它注意事项

- (1) 请勿拧开色谱柱的末端螺丝。
- (2) 请勿对色谱柱施加敲击，掉落等强烈冲击。
- (3) 请按照各地废弃物标准正确废弃旧的产品。

产品相关的应用实例，请参考 Shodex 官方网站(<https://www.shodex.com/>)。如果还有其他问题，请联系购买的经销商或者通过 Shodex 官方网站的[联系我们]进行咨询。