




产品标准号: Q31/0101000021C001

沪制 01030007 号 2010C110-31

F96S 荧光分光光度计

Fluorospectrophotometer

使用手册

 上海棱光技术有限公司

二〇一五年九月

序言

荧光分析法是一种高灵敏、高选择性的现代分析方法，能提供包含激发光谱、发射光谱、发光强度、发光寿命、荧光偏振等许多信息，其工作曲线线性范围宽，已成为痕量分析领域一种重要的分析方法。

F96S 荧光分光光度计是一种使用滤光片和单色器相结合的荧光光度计。具有荧光发射波长扫描、荧光强度的时间扫描和定量分析三种功能。仪器有单机测试和计算机联机测试两种方式。不同的测试方式对使用的功能多少及方便性各不相同。

为了用好 F96S 荧光分光光度计，使用者应具备光学仪器使用的基础知识，以及分子荧光光谱分析方法的基本知识。配用计算机的用户，还应具有相应计算机使用操作的知识 and 技能。

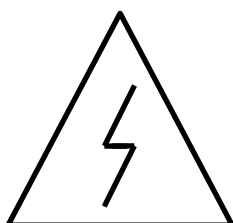
安装或初次使用 F96S 荧光分光光度计前，必须仔细阅读本使用说明书。根据用户的不同配置，可以有主机外接计算机或主机外接专用打印机两种方式。

本公司保证在用户遵守运输、保管和使用规则的条件下，从发货日起 12 个月内，如因制造不良发生损坏和不能正常工作时，本公司将负责免费维修（不包括易损易耗件）。需维修时，为保证维修，请将仪器及附件，连同质保卡一起，返回本公司。

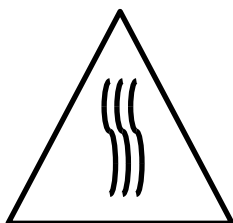
安全使用提示符



本符号提示安全使用仪器的重要信息。
请仔细阅读，并遵照随后指令操作。



本符号提示本操作可能的电器危害，需由
有专业资格的人员按相应程序处理。（在电源
开关和触发器上有此标识。）



本符号提示表面发热，请按随附指令小
心执行。

使用注意事项

1. 本仪器适合在实验室环境中作分析测试。如需在现场使用，现场工作环境应基本符合实验室环境要求。
2. 如需移动本仪器至另外分析测试场所时，请在移动中使用原包装。
3. 为保护光电倍增管，当仪器增益较高 (>6) 时，勿将强光进入样品室内。在进行未知浓度试样测试时，仪器增益拟从低位向高位 (1-17) 逐步设置。
4. 调整增益后,应检查原设定的荧光零位,并注意重新调零。
5. 当 (仅当) 操作者错误操作或其他干扰引起计算机或仪器出错时，应立即关闭主机开关，当计算机软件无法正常操作时 (如死机)，请启动任务管理器结束“F96pc.exe”进程，重新启动软件和仪器。
6. 单色器内用螺丝紧固处不得松动，光学器件和仪器运行环境需保持清洁。
7. 开盖检视仪器时，一定要切断电源。

目录

第一部分 仪器使用说明

1. 仪器的外形及性能	
1.1 整机外形及主要部件-----	7
1.2 仪器的操作面板-----	11
1.3 仪器的工作原理-----	12
1.4 仪器的测量功能-----	14
1.5 仪器的性能指标-----	15
2. 仪器的操作	
2.1 仪器面板的操作使用-----	16
2.2 开机状态-----	17
2.3 测量-----	18
3. 仪器的安装	
3.1 安装环境-----	21
3.2 开箱检视-----	22
3.3 安装-----	24
3.4 仪器的调试-----	25
4. 仪器的维护和保养	
4.1 日常维护-----	27
4.2 激发光源的维护和更换-----	28
4.3 滤光片的维护和更换-----	29

第二部分 仪器连接计算机操作使用说明

5. 软件使用的环境要求及安装	
5.1 计算机软硬件的基本配置-----	31
5.2 “F96S 软件”的安装-----	32

目录

6. 软件的操作使用	
6.1 使用前的准备-----	33
6.2 三种工作模式界面-----	35
7. 波长扫描工作模式操作（接计算机时）	
7.1 波长扫描工作模式的界面-----	37
7.2 波长扫描操作-----	39
8. 时间扫描工作模式操作（接计算机时）	
8.1 时间扫描工作模式的界面及操作-----	45
9. 定量分析工作模式操作（接计算机时）	
9.1 定量分析工作模式的界面-----	48
9.2 定量分析操作-----	53
附录：微软 Excel2000 软件处理数据-----	56

第一部分

仪器使用说明

1 仪器的外形及性能

1.1 仪器的整机外形及主要部件

1.1.1 仪器的整机



图 1-1 F96S 荧光分光光度计主机

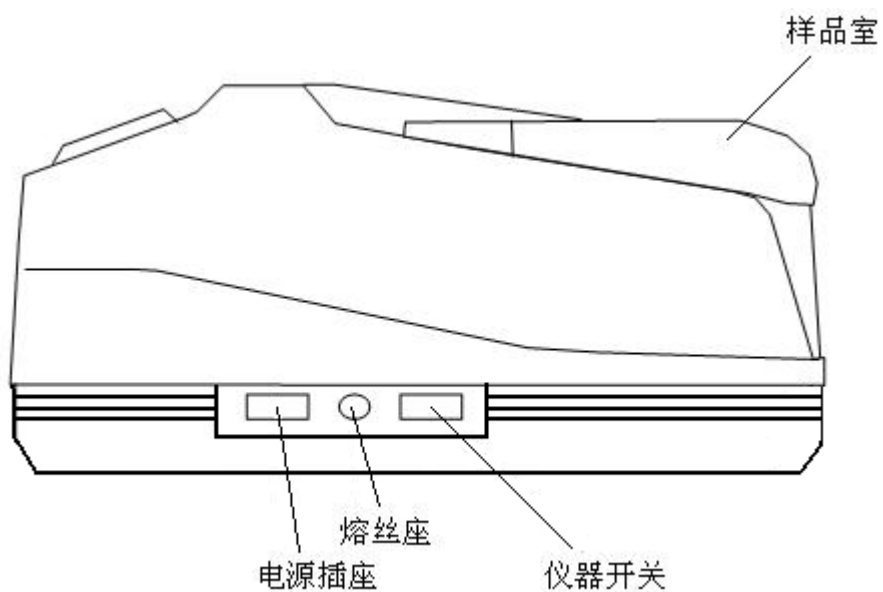


图 1-2 F96S 荧光分光光度计主机侧图

样品室：内有样品池架，放置样品。

仪器开关：用于开关仪器电源。

熔丝座：用于安装熔丝。

电源插座：用于接插电源电缆。

1.1.2 主要部件

1. 激发光单色器

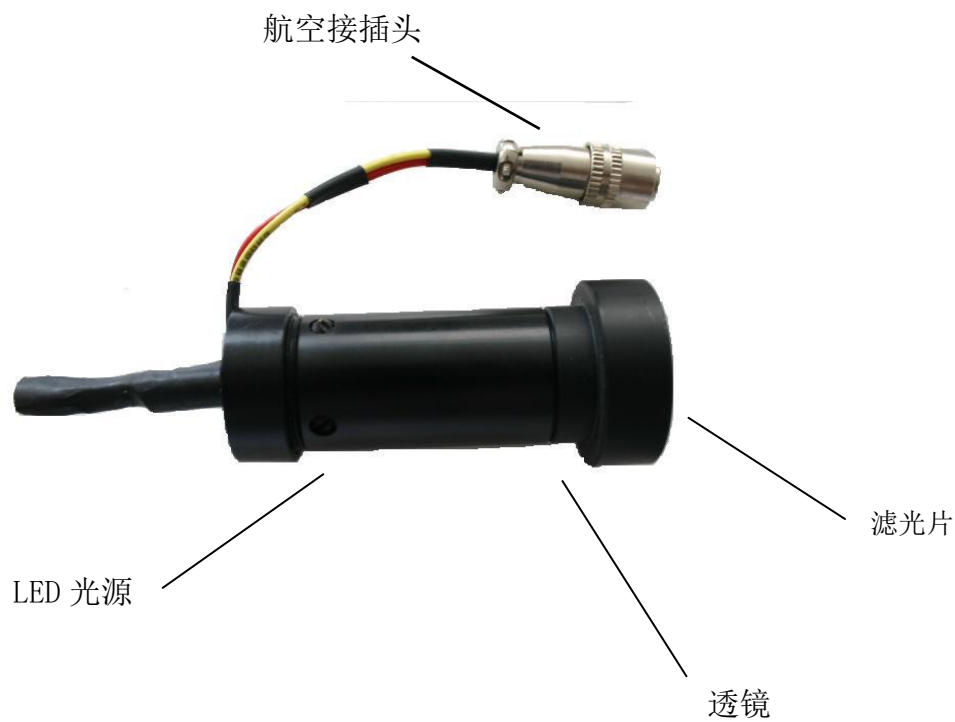


图 1-3 激发光源部件

航空接插头：部件电源插头，接入样品室内配套插座。

LED 光源：激发光源来源，预装于部件内部。

透镜：用于光源聚焦，预装于部件内部。

滤光片：用于光源滤光，可选配件。

2. 样品室

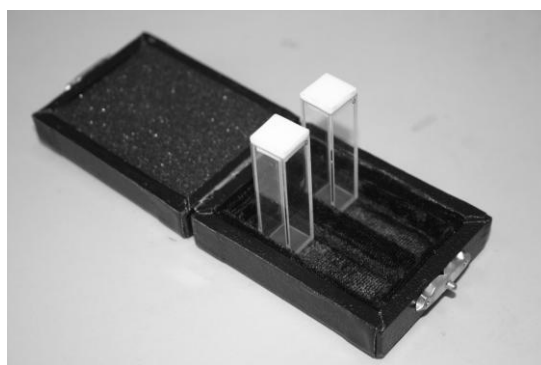
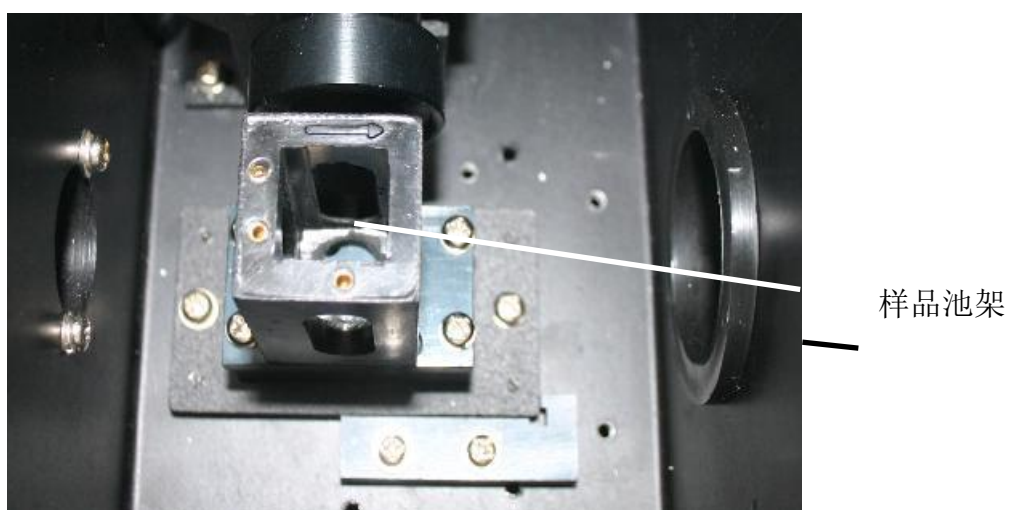


图 1-4 样品室及石英荧光样品池（10mm）

3. 滤光片

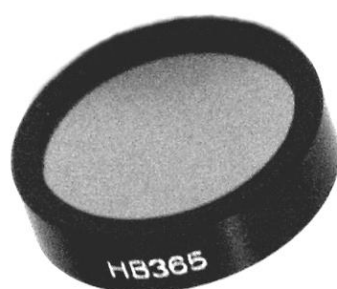
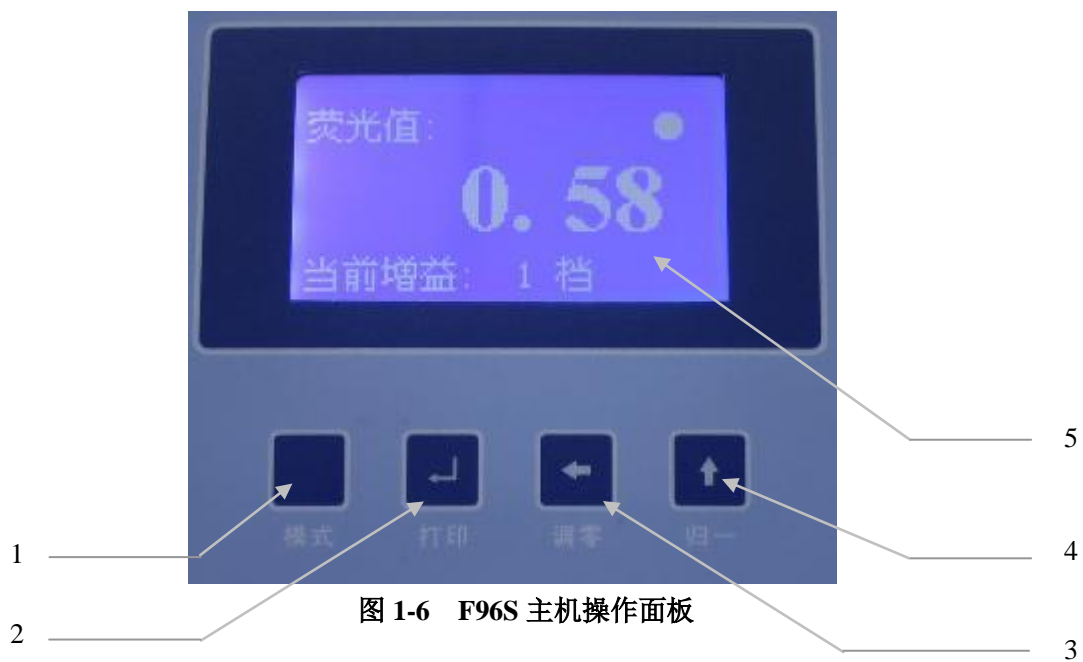


图 1-5 滤光片(中心波长为 365nm)

1 仪器的外形及性能

1.2 仪器的操作面板



1 模式键, 2. 打印键, 3. 调零键, 4. 归一键, 5. 液晶显示屏,

2 仪器的外形及性能

1.3 仪器的工作原理

1.3.1 信号过程 and 控制系统

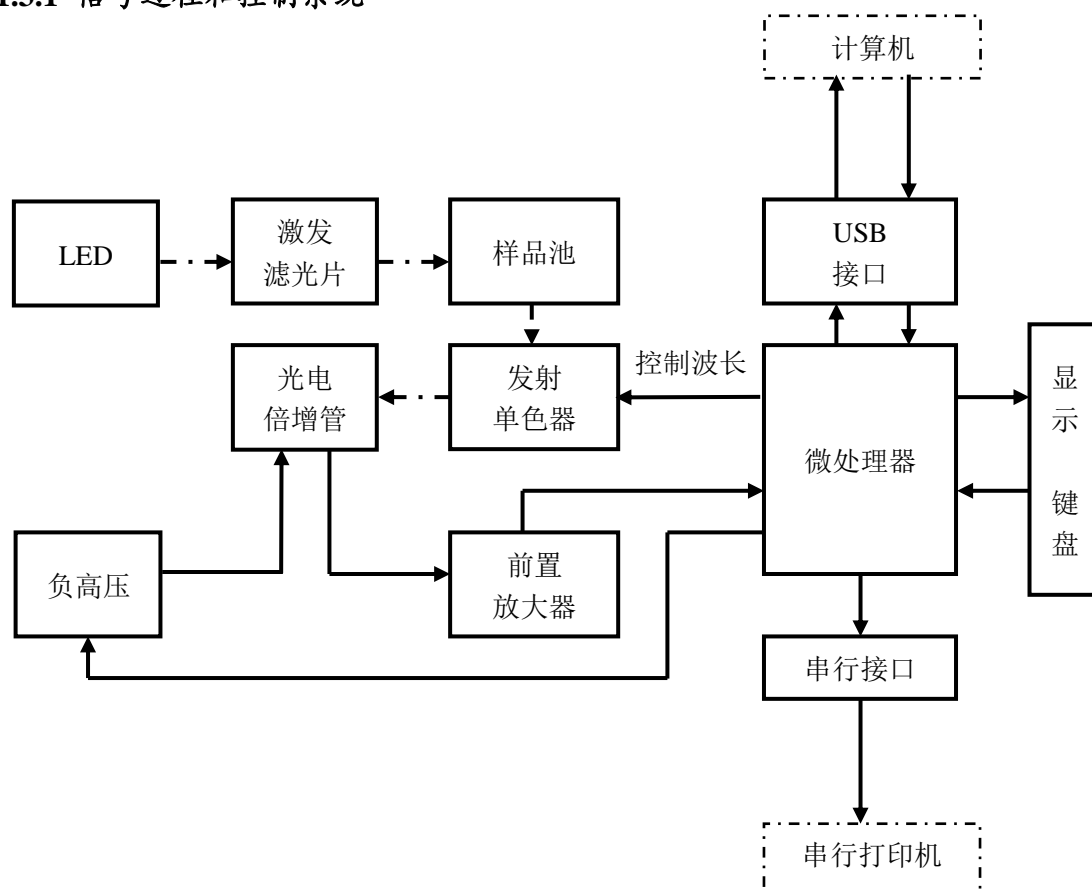


图 1-7 信号过程和控制系统

1.3.2 光路图

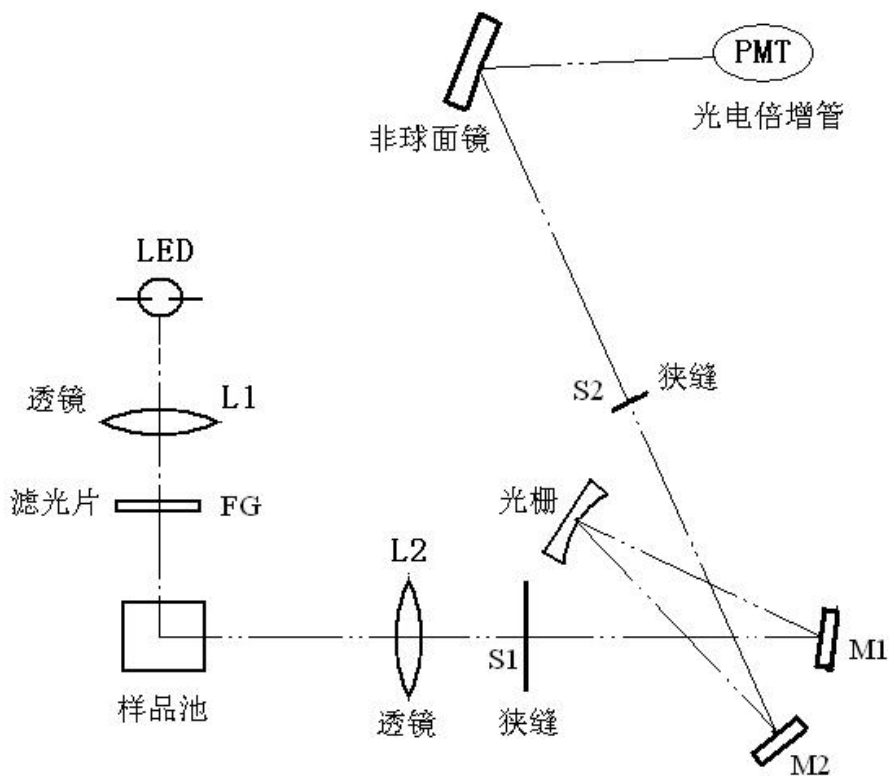


图 1-8 光路图

1 仪器的外形及性能

1.4 仪器的测量功能

1.4.1 测量的工作模式

1. **波长扫描模式**。在固定激发波长下，样品的荧光强度随发射波长变化的图谱。

2. **时间扫描模式**。在固定激发波长下，样品的荧光强度随时间变化的图谱。

3. **定量分析模式**。根据荧光光度法的定量关系式 $F=KC$ ，即给定实验条件下，荧光强度（ F ）与试样的待测组分浓度（ C ）成正比。通过对标准溶液的荧光强度的测量，拟合得到 K 。再测未知试样的荧光强度，从拟合方程计算出未知试样中待测组分的浓度。也可用标准曲线法或标准加入法校准。

本仪器单机使用时可用单点标样校准法，进行浓度直读测量。

1.4.2 测读数据方式

1. **单机测试**。使用仪器面板操作键功能及液晶显示屏，进行仪器控制和测读数据。

2. **计算机联机测试**。仪器通过通信口与计算机相连，由计算机软件系统控制仪器、设定参数、实时测读。软件还有强大的图谱处理、数据处理及存储等功能。



注意：不同的测读数据的方式，可使用的工作模式多少和使用的方便性各有所不同。

1.4.3 自检与自校

1. **仪器自我检测与自动校正功能**。仪器在开机后自动进入初始化工作，主要包括自我检测功能与波长校正功能。自我检测项目有联机状态检测，激发光源检测，仪器数据库检测，模数转换检测，信号增益检测，运动部件检测。相应检测项目的结果以中文方式显示在液晶屏幕或联机软件界面上，方便用户查找问题（参照表 1-2）。波长校正功能利用光栅零级光校正仪器发射单色器的波长精度，确保波长准确性。

1 仪器的外形及性能

1.5 仪器的性能指标

表 1-1 F96S 荧光分光光度计性能指标

光源	高亮度发光二极管
激发滤光片	带宽 10nm 干涉滤光片
发射单色器	C-T 衍射光栅单色器 (Em 200~650nm, 带宽 10nm) (扩展型单色器 Em200-900nm)
	波长准确度 $\pm 1\text{nm}$
	波长重复性 $\leq 0.5\text{nm}$
信噪比	S/N ≥ 90 (用 1cm 石英荧光样品池检测水的拉曼峰信号噪声比)
检出极限	1×10^{-10} g/ml 硫酸奎宁溶液
测量线性 (γ)	≥ 0.995
峰值强度重复性	$\leq 1.5\%$
零线漂移	≤ 0.3 (10min 内)
示值上限变化	$\leq 1.5\%$ (10min 内) (示值 ≥ 50 时)
电源电压范围	220V $\pm 22\text{V}$; 110V $\pm 22\text{V}$
尺寸	442 \times 392 \times 250 (mm)
重量	净重 10kg
	毛重 12kg

2 仪器的操作

2.1 仪器面板的操作使用

2.1.1 显示窗

显示窗由 128×64 像素的液晶屏构成，采用中文信息显示，所显示内容包括仪器初始化状态信息、荧光值、浓度值、发射波长值、仪器增益档位、浓度因子值、标准浓度值等。其中相关符号解释如下：

- 1.：“●” 指示激发光源处于开启状态；
- 2.：“×” 指示激发光源处于拔出状态；
- 3.：“○” 指示激发光源处于关闭状态；
- 4.：“%” 指示仪器荧光值处于归一化状态。

2.1.2 功能键的使用

1. **模式**键。切换仪器操作模式使用。切换循环顺序为：

荧光值模式—〉波长模式—〉增益模式—〉浓度输入模式—〉因子输入模式—〉浓度直读模式—〉荧光值模式。

在波长模式和增益模式下，当设置参数数值与当前数值不一致时，**模式**键功能为取消当前设置值，返回目标数值功能。

2. **←/打印**键。荧光值模式和浓度直读模式下，为打印功能，可将显示值通过专门配套的串行打印机打印输出；波长模式、增益模式、浓度输入模式和因子输入模式下，为确认功能，执行修改后的参数命令。

3. **←/调零**键。荧光值模式模式下，为调零功能，可将当前荧光值作为零位值扣除；波长模式、浓度输入模式和因子输入模式下，为选位功能，从左向右循环选位，选中可修改的数值；增益模式下，为减少增益档位功能。

4. **↑/归一**键。荧光值模式模式下，为归一化功能，可将当前荧光值归一化为 100 的荧光值，同时显示“%”标志，再次按键，则为取消归一化功能；波长模式、浓度输入模式和因子输入模式下，为累加功能，将选中的数值从 0 到 9 循环修改；增益模式下，为增加增益档位功能。

2 仪器的操作

2.2 开机状态

2.2.1 开机

开机仪器进行初始化工作，如仪器未连接电脑 USB 接口，则初始化信息显示于液晶屏幕上；如仪器连接电脑 USB 接口，则初始化信息显示于电脑软件界面上，液晶屏幕显示“联机操作中...”信息。

仪器初始化工作包括自检和自校正，中途步骤及显示信息见表 1-2：

表 1-2 F96S 荧光光度计开机初始化信息表

步骤	项目	成功	失败
仪器自检	联机自检	仪器进入联机操作状态	仪器进入单机测试状态
	激发光源自检	激发光源正常	激发光源部件被拔出或故障
	仪器数据库自检	仪器内部参数正常	仪器内部参数设置错误 存储芯片故障
	模数转换自检	模数转换模块正常	模数转换芯片故障
	信号增益自检	信号增益模块正常	倍增管故障 负高压模块故障
	运动部件自检	运动部件模块正常	电机故障 电机驱动板故障
仪器校正	波长校正	数值从小到大再到小， 形成明显波峰状态	数值无形成明显波峰状态， 仪器波长将出现较大误差 检查样品池是否为空

2 仪器的操作

2.3 测量

仪器预热 30min 后进行测量操作。仪器的两种测试方式（单机测试和计算机联机测试）各有不同的操作方法。

仪器主机连接计算机时，不同工作模式的选择及操作方法，详见第二部分，第 7、8、9 节。

本节为单机测试时的定量分析操作。

2.3.1 置入试样

将待测试样注入样品池内大约 2/3 高度，用滤纸吸去样品池外壁残留的液滴，小心将其插入样品池放置的位置，见图 1-4。



注意：样品池由石英材料制成，使用时应注意保护透光窗面。用手取放样品池时，应手握样品池对角线方向。

2.3.2 单机测试方式时的定量分析

单机测试方式主要用于定量分析工作模式，有多点标样法和单点标样法两种，它们的操作方式如下。

1. 多点标样法的测量步骤

配制系列标准溶液（含空白溶液），在制备未知样溶液完成后，按下顺序操作。

(1) **调整波长。**按 **模式** 键，进入波长模式，“当前波长：***nm”指示当前发射单色器的检测波长，利用 **←/调零** 键和 **↑/归一** 键调整目标波长值（参照 2.1.2 功能键的使用），调整完毕后按 **←/打印** 键，仪器自动调整波长至目标波长。

(2) **调整增益。**按 **模式** 键，进入荧光值模式，放入浓度最大的标准溶液于样品池中，再按 **模式** 键，进入增益模式，“当前增益：**档”指示当前仪器检测增益档数，档数越高，增益越高，仪器灵敏度越高。利用 **←/调零** 键和 **↑/归一** 键调整目标增益档位，调整完毕后按 **←/打印** 键，仪器自动调整至目标档位状态。

(3) **调零。**放入空白溶液于样品池中，按 **模式** 键，进入荧光值模式，待示

值稳定，按 \leftarrow /调零键，调节荧光值为0.0（ ± 0.1 ）。



注意：在以下的测试过程中不允许再调整灵敏度。

(4) **标样测定。**逐一将系列标准溶液（由稀到浓）进入光路，待荧光值读数稳定后，记下荧光值。可按附录提供的“微软 Excel 2000 软件处理数据”拟合工作曲线方程。

(5) **未知样测定。**将未知样溶液进入光路，待荧光值读数稳定后，记下荧光值。由工作曲线方程求得未知样的浓度。

2. 单点标样法的测量步骤

配制标准溶液、空白溶液各一个。在制备未知样溶液完成后，按下顺序操作。



注意：标样溶液浓度的选择，尽可能接近待测样品的浓度。

(1) **调整波长。**按 $\boxed{\text{模式}}$ 键，进入波长模式，“当前波长：***nm”指示当前发射单色器的检测波长，利用 \leftarrow /调零键和 \uparrow /归一键调整目标波长值（参照2.1.2 功能键的使用），调整完毕后按 \leftarrow /打印键，仪器自动调整波长至目标波长。

(2) **调整增益。**按 $\boxed{\text{模式}}$ 键，进入荧光值模式，放入标准溶液于样品池中，再按 $\boxed{\text{模式}}$ 键，进入增益模式，“当前增益：**档”指示当前仪器检测增益档数，档数越高，增益越高，仪器灵敏度越高。利用 \leftarrow /调零键和 \uparrow /归一键调整目标增益档位，调整完毕后按 \leftarrow /打印键，仪器自动调整至目标档位状态。

(3) **调零。**放入空白溶液于样品池中，按 $\boxed{\text{模式}}$ 键，进入荧光值模式，待示值稳定，按 \leftarrow /调零键，调节荧光值为0.0（ ± 0.1 ）。



注意：在以下的测试过程中不允许再调整灵敏度。

(4) **进入浓度直读模式。**按 $\boxed{\text{模式}}$ 键，进入浓度输入模式，显示窗显示“输入已知浓度：”，利用 \leftarrow /调零键和 \uparrow /归一键调整浓度值为标样溶液浓度值（参照2.1.2 功能键的使用），再按 \leftarrow /打印键确认，仪器自动计算浓度因子，并切换到浓度直读模式。

(5) **未知样测定。**放入未知样品溶液于样品池中，浓度直读模式下的数值即为未知样品溶液的浓度。按 \leftarrow /打印键，数据可由专门配套的串行打印机打印输出。

(6) **读取浓度因子。**按 $\boxed{\text{模式}}$ 键，进入因子输入模式，显示窗显示“输入已

知因子:”，显示窗数值即为当前浓度因子系数，利用 \leftarrow /调零键和 \uparrow /归一 \rightarrow 键还可修改浓度因子。当浓度因子被修改后即启用新的因子计算浓度值。



注意：当测定相同样品时，经设定该浓度因子，可直接测定样品。此时的仪器增益档位，应与读取浓度因子时相同。

2.3.3 关机

关闭主机仪器开关，拔出电源插头。

如在联机状态下，应先关计算机软件，再关闭仪器电源开关。



注意：关闭主机电源后，若要重新使用，请等待 10 秒以后重新触发。

3 仪器的安装

3.1 安装环境

本仪器适合在实验室环境作分析测试，因其配合计算机工作，需要符合以下工作环境。

3.1.1 实验室空间环境

环境温度 10~30 ℃，环境湿度小于 85%。避免腐蚀性气体及在紫外辐射范围内有吸收的有机、无机气体。

3.1.2 工作台

安放在稳固工作台上，避免震动，避免阳光直射，避免灰尘。

3.1.3 电源

交流电压应在 220V ±22V ， 110V ±11V 范围内。

3.1.4 环境变更

本仪器如需在现场使用，现场工作环境应符合上述要求，移动仪器应使用原包装，如有特殊需求可在订货时作特殊订货。

3 仪器的安装

3.2 开箱检视

仪器主机采用纸箱包装。长途运输可要求加装外木箱。

3.2.1 外包装检视

开箱前，检视外包装是否完整，如发现包装不完整或碰撞痕迹，请与运输保险部门联系。

3.2.2 开箱清点

按密封胶带位置开封，小心取出主机（请保存外包装，以备下次移动时使用。）按装箱单清点主机、标准配件，及选订附件、备件。如有差错请立即与地区销售商或本公司联系。

表 1-3 F96S 荧光分光光度计配置清单

标准配置	主机	1 台
	365nm 激发光源部件(预装于主机上)	1 只
	376nm 激发光源部件	1 只
	392nm 激发光源部件	1 只
	405nm 激发光源部件	1 只
	F96S 荧光分光光度计数据处理软件包 (套)	1 套
	电源电缆	1 根
	USB 通讯电缆	1 根
	石英荧光样品池 10mm	1 对
	熔丝 2A	2 只
	F96S 荧光分光光度计使用手册	1 份
	产品合格证明书	1 份
	装箱单	1 份
	产品保修单	1 份
	可选备件	250~600nm 激发光源部件
200~750nm 干涉滤光片 (φ25mm)		
石英荧光样品池 10mm		
玻璃荧光样品池 10mm		
熔丝 (2A)		
USB 通讯电缆		
电源电缆		
可选附件	微型计算机主机 显示器	
	专用串行打印机	
	膜状样品荧光测量附件	
	粉状样品荧光测量附件	
	毛细管微量样品测量附件	
	护套式样品池测量附件	
	200μ L 离心管荧光测量附件	
	荧光测定半自动进样附件 (LG2.002.001)	

注:可选备件、可选附件按订货合同供货。

3 仪器的安装

3.3 安装

3.3.1 清洁

去除运输中各固定胶带，清洁表面。

3.3.2 核对电源匹配

核对仪器电源电压是否与地区电压一致。

3.3.3 连接电源电缆线

将主机及计算机或打印机置于稳固工作台上，离墙大于 10 cm，连接随仪器的电源电缆至实验室市电插座。

3 仪器的安装

3.4 仪器的调试

3.4.1 信噪比测试（用水的拉曼峰）

1. 单机测试方式

确保仪器样品池无物件，开通主机电源，仪器自动进入初始化工作，（本仪器具备仪器自检与波长自校正功能），约需数分钟。

(1) 预热。

仪器开机后，光源及电子部件都需热平衡。应在开机预热 30min 后，进行测量操作。

(2) 置入试样。

启用干净清洁的石英荧光样品池，将试样（重蒸馏水）装入石英荧光样品池，手握样品池对角位，放入样品室内的样品池槽架上。见图 1-4。



注意：不够清洁的石英荧光样品池将影响测试的准确度，降低所测得的信噪比值。

(3) 调整波长。

调整波长至 416nm 处，调整方法参见 2.3.2 内容。

(4) 调整仪器增益。

调整仪器增益的目的是使测试样品的显示值在适当数值。调整方法参见 2.3.2 内容，使荧光值在 50~200 之间，并在 415nm 附近寻找最大荧光强度的波长值 λ_{\max} 。

然后在 λ_{\max} 处观察 2 分钟，记录荧光最大值和最小值，相加除以 2 得 λ_{\max} 处的荧光强度平均值，相减得出 λ_{\max} 处的噪声值。

再调节波长至 315nm 处，此时显示的荧光值为水的拉曼峰的本底值。

上面 λ_{\max} 荧光强度平均值减去 310nm 处的本底值，除以 λ_{\max} 噪声值，得出仪器信噪比 (S/N)。（本仪器出厂指标 S/N \geq 90）



注意：①为了保护光电倍增管，当灵敏度较高 (>6) 时，请勿将强光源置入样品室内。

②调整仪器增益时，整机自动灵敏度系统重调将影响原设定的荧光零位，调整增益后请检查零位，如有变化可重调零位一次。

(5) 关机。

测试完毕后，关机。

2. 与计算机联机测试方式

利用计算机软件的波长扫描和时间扫描功能，完成水的拉曼峰信噪比测试，原理与方法同 3.4.1 第 1 节，软件使用方法详见第二部分。

3.4.2 仪器的波长校验

仪器波长示值的准确性由仪器自动校验，如发现有误，可用汞弧灯校验(如无汞灯也可用日光灯代替,但必须由专业人员进行,具体方法及校正步骤通过培训介绍。)

汞弧灯的谱线波长及谱图见表 1-4 及图 1-9。

表 1-4 低压汞灯在紫外和可见区的发射光谱

编 号	波长/nm	编 号	波长/nm
1	253.65	7	404.66
2	296.73	8	407.78
3	302.15	9	435.84
4	313.16	10	546.07
5	334.15	11	576.96
6	365.01	12	579.07

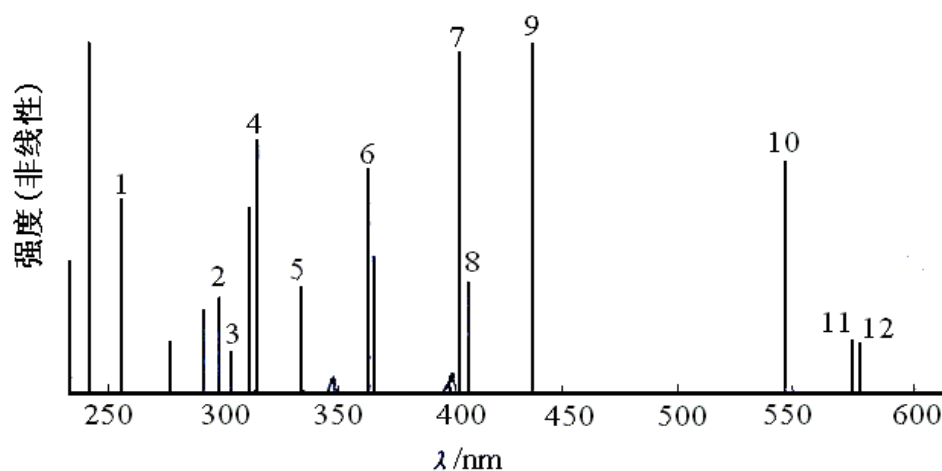


图 1-9 汞弧灯的光谱图

4 仪器的维护和保养

4.1 日常维护

1. 在日常使用中，要经常检查工作环境是否符合要求。发现工作环境不符合要求时，要及时采取措施。
2. 仪器激发光源部件为可更换部件，更换时请正确安装，更换下来的部件妥善保存，注意防尘，防水，保持清洁。
3. 仪器应保持清洁，主机不使用时要加防尘罩。清洁仪器外表时，可用温水擦拭，勿使用乙醇、乙醚、丙酮等有机溶剂。请勿在工作时清洁。
4. 荧光样品池应保持清洁。

4 仪器的维护和保养

4.2 激发光源的维护和更换

4.2.1 激发光源的维护

1. 仪器激发光源采用高性能发光二极管，安装在样品室内的安装架上，见图 1-3。
2. 激发光源部件前部可安装滤光片，请注意保持滤光片清洁。
3. 其余部件请不要随意拆卸，激发光源部件出厂时经过专门光路调试，随意拆卸易引起光路偏差，导致测量结果错误。
4. 激发光源部件在单独储藏时请注意防尘，防水，避免外力挤压或撞击等。建议放置于原配储藏盒内。

4.2.2 激发光源的更换

通过更换激发光源部件，可更改激发光波长，满足不同样品种类的测试。

更换步骤如下：

1. 打开样品室，拔下连接电源的航空插头。在开机状态下显示屏会提示“激发光源被拔出”或出现“×”提示符号（参见 2.1.1）。



注意：建议关机状态下完成更换，如需开机状态更换，请注意打开样品室前将仪器增益调至最低档，以保护倍增管

2. 拧出滚花螺钉，滚花螺钉位于激发光源部件右方。
3. 将扣于激发光源部件上方的压盖板翻起，由滚花螺钉处向左上方翻起。
4. 取出激发光源部件。
5. 将新激发光源部件放入安装架上，放入前确保压盖板处于翻起状态。
6. 盖上压盖板，拧入滚花螺钉，先不拧紧，确保激发光源部件能前后移动。
7. 插上航空插头，航空插头具有方向性，请慢慢旋转插头并向前适当用力，直到插头与插座自动契合。在开机状态下显示屏会回归正常显示或出现“●”提示符号（参见 2.1.1）。
8. 开启仪器，用可放入样品池内的合适白纸片，观察激发光源光斑，前后微调部件，使最小光斑处于样品池中心，再拧紧滚花螺钉，固定住激发光源部件。
9. 适当处理激发光源部件的电源线，确保不要处于测量光路中。

4 仪器的维护和保养

4.3 滤光片的维护和更换

4.3.1 滤光片的维护

1. 滤光片表面应保持清洁。



注意: 若手触摸了滤光片表面, 请用镜头纸及酒精将其擦抹干净, 然后干燥。

2. 卸下的滤光片要清洁后用镜头纸包好, 放入存有干燥剂的容器内, 妥善保存。

4.3.2 滤光片的更换

1. 参照 4.2.2, 取下激发光源部件。
2. 卸下激发光源前部压圈, 请逆时针旋转。
3. 旋下压圈后, 用手捏住滤光片边缘两侧, 拿出滤光片, 将欲换上的滤光片套入压圈内 (滤光片无正反面), 将压圈顺时针旋入, 固定住滤光片。



注意: 拿出滤光片时, 勿接触滤光片透光面。

4. 参照 4.2.2, 安装激发光源部件。

第二部分
仪器连接计算机
使用说明

5 软件使用的环境要求及安装

在阅读本部分前，请先行仔细阅读第一部分仪器使用说明和 Windows 98 以上版本操作手册。

5.1 计算机软硬件的基本配置

5.1.1 硬件

CPU P2 Celeron 600 以上，内存不低于 64M，硬盘应有足够的运行空间（约 200M），计算机的 USB 接口应运行正常，并且系统中没有中断冲突的情况。

图象分辨率 800×600 以上，颜色增强 16 位以上。

5.1.2 软件要求

本部分使用 Windows 98 第二版(也可使用 Windows 98 以上版本)。计算机运行时，要求关闭屏幕保护程序，关闭 BIOS 中的电源管理程序，以保证“F96S 荧光分光光度计数据处理软件包”（简称“F96S 软件”，下同）能正常运行。

5 软件使用的环境要求及安装

5.2 “F96S软件”的安装

把光盘放入光驱中，计算机会自动安装应用程序。

如无自动安装，则打开 X: \ (双击) SETUP.EXE 文件，(应用程序)，出现 SETUP 窗口后，点击“NEXT”键，键入姓名和公司名称，再次点击“NEXT”键，出现安装路径对话框。

若不需要变动，请直接点击“NEXT”键；若要修改路径，点击“Browse”键。之后出现的将是项目名对话框，默认名称是“F96S 荧光分光光度计软件包”，可以直接点击“NEXT”键，或更改项目名，接着确认你上述所有步骤的对话框。

若要修改，按“<Back”键，否则直接点击“NEXT”键，计算机开始读光盘进行程序安装，直至安装完毕后，即可运行程序。



注意：所使用的光盘有序列号，必须与相同序列号的仪器连接，不能与其他序列号机器交叉使用。如交叉使用，软件将无法正常运行。

6 软件的使用

6.1 使用前的准备

6.1.1 F96S 主机与计算机的连接

F96S 主机通过 USB 通讯电缆与计算机连接,初次连接时计算机会自动安装 USB 设备驱动,在屏幕右下方有相关提示,请在驱动安装成功完毕后再启动 F96S 软件。

6.1.2 联机操作步骤

1. 连接 USB 通讯电缆

USB 电缆在仪器端和计算机端均连接,计算机处于开启状态。

2. 开启仪器主机。

开启仪器主机电源,仪器自动检测联机状态,进入联机操作状态中。

3. 初始化。

运行“F96S 软件”,软件自动检测联机状态,进入初始化工作,仪器开始自检与自校正过程。具体信息参照 2.2.1。

初始化工作后,程序直接进入波长扫描工作模式界面,如图 2-1 所示。



注意: 初始化时,请勿将样品放入样品池内。

4. 进入相关工作模式。

点击图 2-1 菜单栏“工作模式”,可在“波长扫描”、“时间扫描”、“定量分析”三种工作模式间切换。如图 2-2。

5. 联机仪器的关机。

联机状态下关机的正确顺序为先关闭联机软件,再关闭仪器主机电源。



如果在联机状态下先关闭主机电源,联机软件将出现通讯故障,这时需启用任务管理器将 F96pc.exe 进程结束,方可再次联机正常工作。

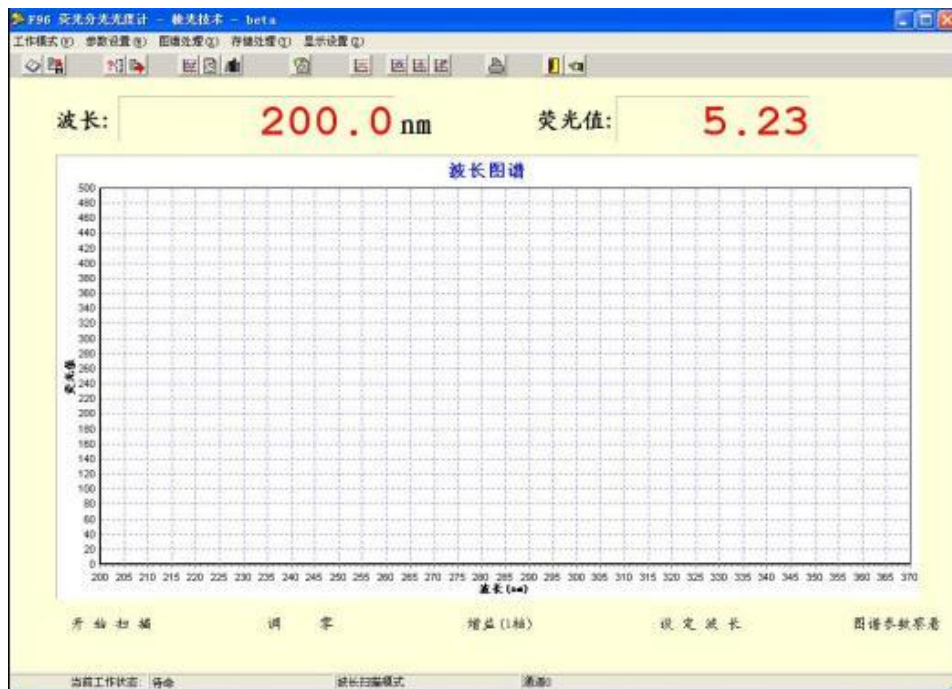


图 2-1 程序直接进入波长扫描工作模式界面

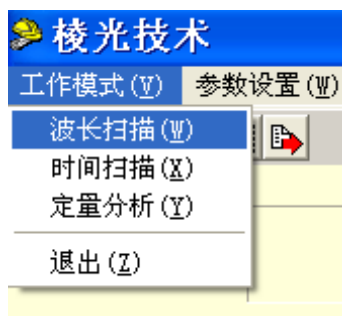


图 2-2 工作模式的切换

6 软件的使用

6.2 三种工作模式界面

程序进入波长扫描、时间扫描和定量分析三种工作模式的界面。

6.2.1 波长扫描界面

波长扫描是指在选定的激发光源（即激发光波长）条件下，测量荧光强度随荧光发射波长的变化，也即测绘样品组分的荧光光谱图。

它可用作荧光定量分析方法研究时的测定荧光发射波长选择，也可用于研究荧光分子在溶液中的荧光发射行为。

波长扫描工作模式的界面见图 2-1。

6.2.2 时间扫描界面

时间扫描是指在选定的激发光源（即激发光波长）条件下，用作观察样品组分在某一荧光发射波长时的荧光强度随时间的变化情况。

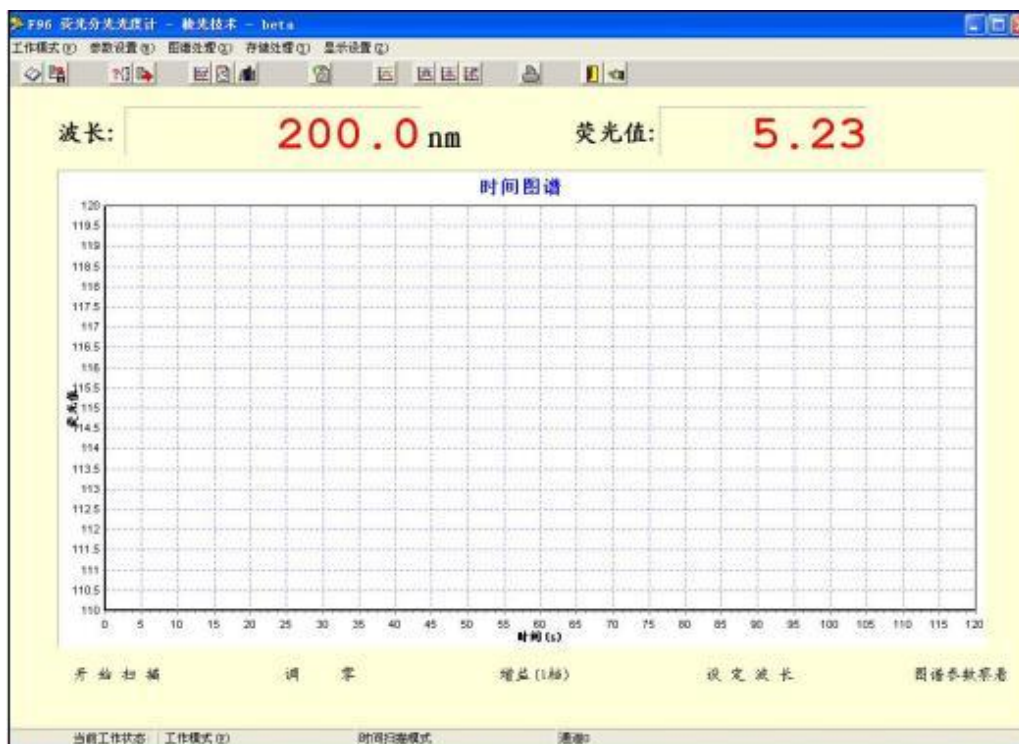


图 2-3 进入时间扫描模式的界面

它可用作荧光的动力学分析方法的测量，用于建立荧光定量分析方法的实验条件研究。也可用于仪器漂移和噪声测量。

时间扫描工作模式的界面见图 2-3。

时间扫描与波长扫描不同之处在于横座标是以时间为单位进行扫描，在“参数设置”、“图谱处理”、“存储处理”等功能及操作，其要求与波长扫描是一样的。

6.2.3 定量分析界面

定量分析是指在选定的激发光源(即激发光波长)和荧光发射波长的条件下，通过测量待测组分(浓度 C) 的荧光发射强度 (F)，由公式 $F=KC$ ，求得待测组分的浓度。式中 K 为与测试条件有关的常数，它可在同一测试条件下，由测量待测组分的一个标准溶液的荧光发射强度计算的到；也可用多个标准溶液的荧光发射强度，经线性拟合或图解得到。它可用作溶液试样中具有荧光发射的组分含量测定。

定量分析工作模式的界面见图 2-4。



图 2-4 进入定量分析模式的界面

7 波长扫描工作模式操作（接计算机时）

7.1 波长扫描工作模式的界面

仪器通过初始化后直接进入波长扫描界面。屏幕上方第一栏为菜单栏，第二栏有 15 个“图标快捷键”。屏幕上有波长、荧光值显示窗,以及荧光值与波长的坐标图。屏幕下方有 5 个“快捷键”。如图 2-5 所示。

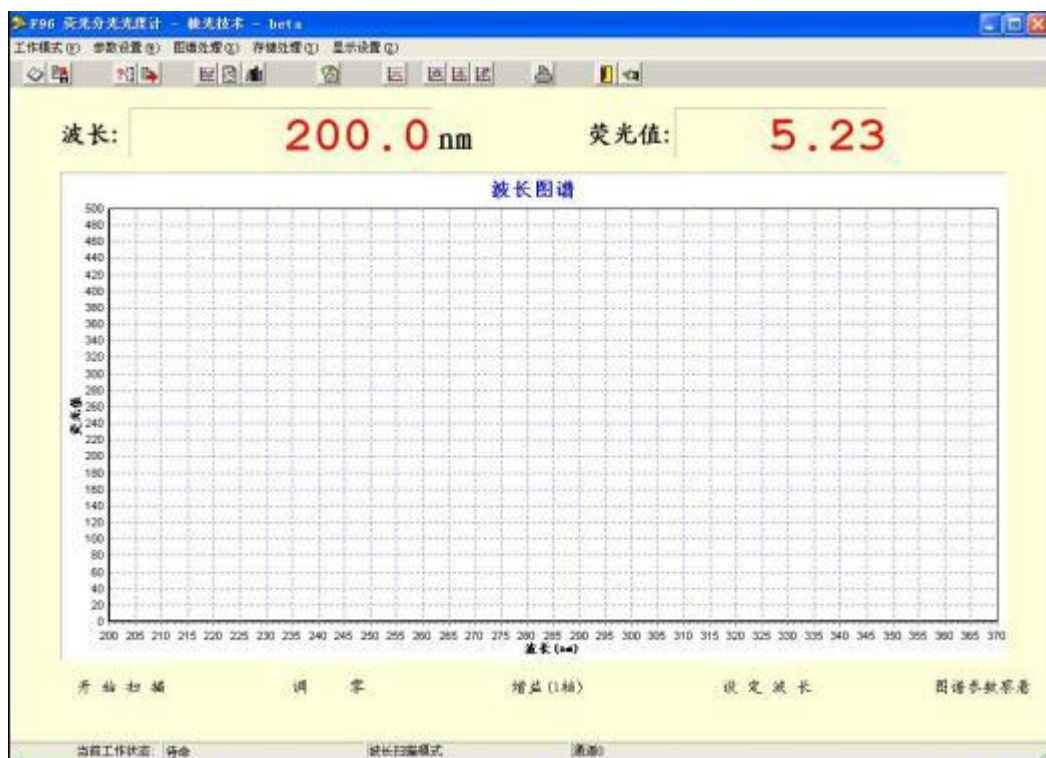


图 2-5 荧光光谱波长扫描界面

7.1.1 屏幕下方快捷键的功能

“开始扫描”键是启动键。点击后，开始按所设置参数扫描图谱。

“调零”键为当前值调零。作用是扣除本底。
















“增益 (1 档)”键为增益调整，在弹出窗口中选择合适增益档位 (1-17)，再点确定即可。

“设定波长”键是用于调节当前波长。主机将自动使当前波长移至所设定波长。

“图谱参数察看”键是察看当前波长扫描参数。

7.1.2 图标快捷键的功能

将鼠标指针移至图标快捷键上，便显示出图标快捷键的功能。图标依次从左到右，其功能介绍如下。

- ---“读入图谱”键，指打开以前保存的图谱。
- ---“存储图谱”键，指保存当前图谱。
- ---“图谱传输”键，指图谱在通道间的传输。
- ---“图谱参数传送”键，将当前通道的图谱参数传送到其它通道。
- ---“波长扫描”键，指将当前工作模式切换到波长扫描模式。
- ---“时间扫描”键，指将当前工作模式切换到时间扫描模式。
- ---“定量分析”键，指将当前工作模式切换到定量分析模式。
- ---“参数设置”键，指设置扫描参数。
- ---“恢复原图谱”键，指将当前通道图谱还原到最初状态。
- ---“图谱平滑”键，指对图谱数据作平均值运算,使图谱更加光滑。
- ---“峰谷检测”键，指用于对图谱进行峰谷值的检测。
- ---“峰谷点数据显示”键，指显示峰谷检测后图谱中峰和谷的值。
- ---“打印输出”键，指将图谱和数据打印输出。
- ---“退出”，指关闭 F96S 软件。
- ---“定波长打印”键，指选择自己需要的波长点进行打印输出。

7.1.3 屏幕上方菜单栏

“工作模式”，鼠标左键点击后，在下拉菜单中选择切换工作模式或退出程序。

其它菜单项为：“参数设置”、“图谱处理”、“存储处理”及“显示设置”等项目，见图 2-5。具体使用和设置方法见第 7-2 节。

7 波长扫描工作模式操作（接计算机时）

7.2 波长扫描操作

波长扫描可获得荧光光谱，并由荧光光谱确定定量分析的荧光测量波长。

7.2.1 参数设置



仪器通过初始化后，便直接进入波长扫描界面。在扫描操作前，须先进行扫描参数的设置。

点击图 2-5 的“参数设置”，进入“波长扫描参数设置”界面，见图 2-6-1 到图 2-6-3。



图 2-6-1 波长扫描参数设置-基本设定页

1. 波长起点。指波长扫描起点。
2. 波长终点。指波长扫描结束点。
3. 荧光最小值。扫描图谱 Y 轴坐标显示的最小值。
4. 荧光最大值。扫描图谱 Y 轴坐标显示的最大值。
5. 波长间隔。指波长扫描数据间隔。
6. 扫描次数。波长扫描重复次数。

7. **扫描速度**。下拉选择扫描速度，其数值跟随波长间隔变化自动调整。
8. **增益**。选择波长扫描增益档位。
9. **多曲线显示**。多曲线显示于窗口中的处理方式，重叠为多条图谱同时显示，覆盖为将前次扫描结果覆盖。
10. **绘图方式**。下拉选择扫描绘图方式，实时为获得数据即显示数据，批量为全谱扫描完后再显示全谱数据。
11. **狭缝宽度**。发射单色器带宽，为 10nm，不可修改。



图 2-6-2 波长扫描参数设置-连续扫描设定页

12. **扫描后等待时间**。重复波长扫描的时间间隔。
13. **图谱自动保存名称**。重复波长扫描中自动保存图谱的名称，自动保存时软件自动在该名称后加入时间标记，以区分不同图谱。
14. **图谱自动保存路径**。用于指定自动保存的图谱路径。

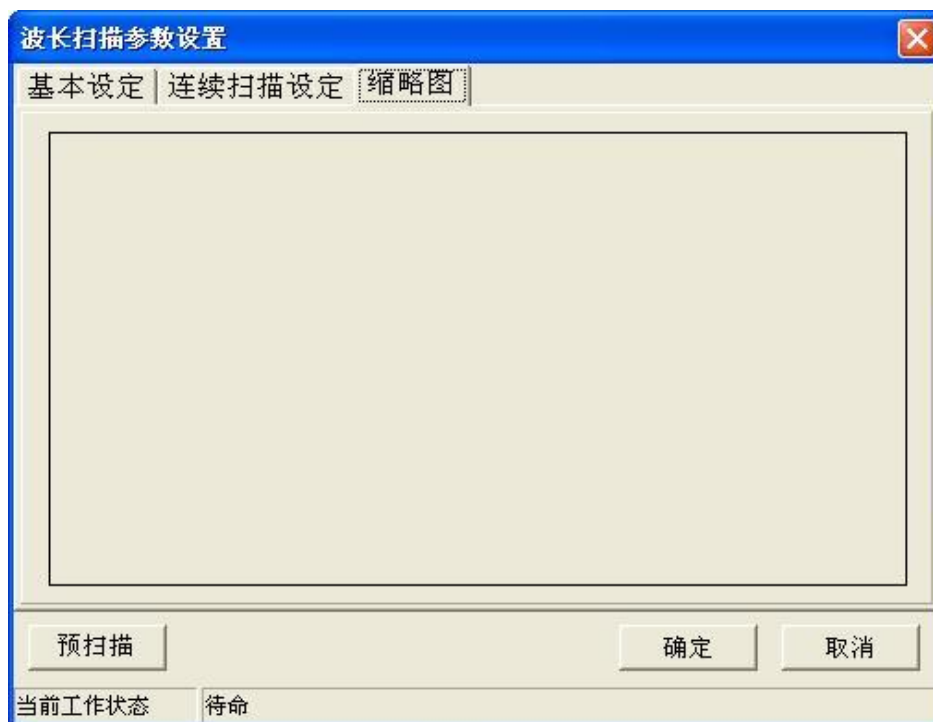


图 2-6-3 波长扫描参数设置-缩略图页

15. 预扫描。按照“波长扫描参数设置-基本设定页”设定的参数执行快速扫描，获取图谱缩略图，并自动设置合适的 Y 轴坐标范围。

7.2.2 图谱处理

点击图 2-5 的“图谱处理”，下拉子菜单，见图 2-7。

1. 图谱缩放。对图谱实行缩放。点击此项后只需输入新的图谱标尺数据。

也可直接用鼠标拖曳屏幕上的图谱进行放大处理。方法是：从图谱的左上角至右下角的方向进行拖曳。若要把放大的图谱恢复，则可反方向拖曳。

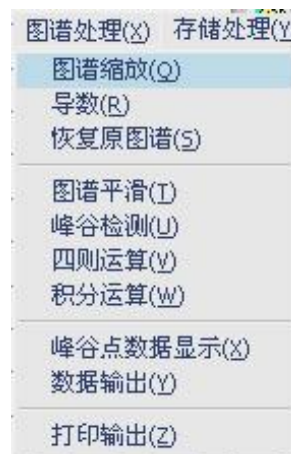


图 2-7 图谱处理子菜单

2. 导数。对图谱进行求导。进行图谱的 1~4 阶导数处理，求导间隔的设置必须是采样间隔值的 2 倍。

3. 恢复原图谱。可以把图谱还原到原始状态。

4. **图谱平滑。**对图谱的各点作平均值运算，使图谱更加光滑。

5. **峰谷检测。**用于对图谱进行峰谷值的检测。

(1) 点击此项后，出现“输入灵敏度”对话框，输入一个“输入灵敏度”的限值，为有效的峰谷值，大于限值的峰能检出。例：“输入灵敏度”为 25，对峰值为 50 峰就能检出；若“输入灵敏度”为 60，则对峰值为 50 峰就不能检出。

(2) 再点击子菜单中“峰谷点数据显示”，可以显示出峰和谷的值大小。

6. **四则运算。**点击图 2-7 的“四则运算”，进入“通道四则运算”界面，见图 2-8。此计算可作单个通道与常数间的运算，也可作通道间的四则运算。

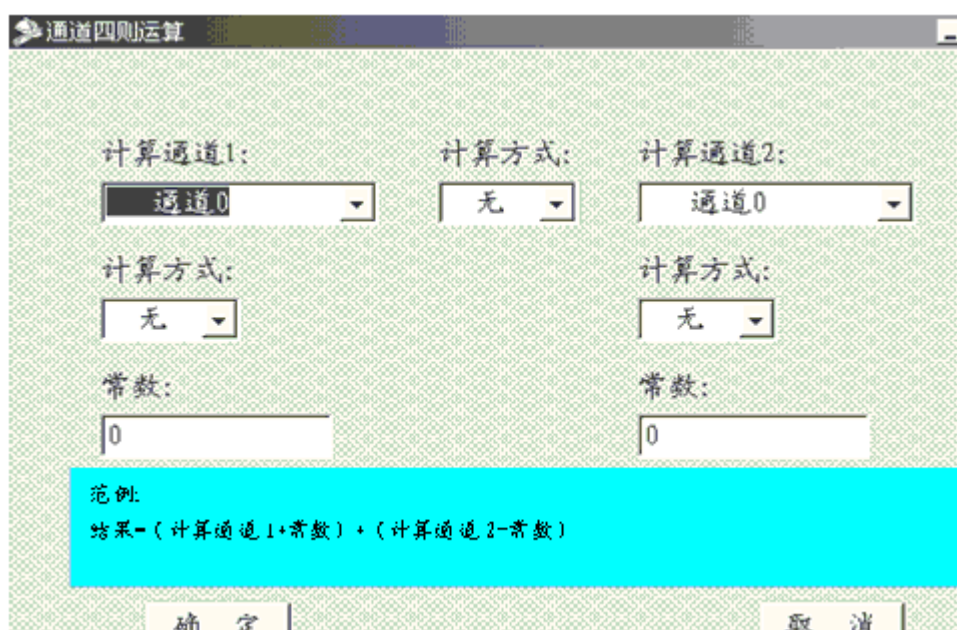


图 2-8 通道四则运算界面

7. **积分运算。**点击此项后，输入“起始波长”和“结束波长”后，再点击“积分”钮，可得到所设置波长范围内荧光的积分值。

8. **峰谷点数据显示。**显示图谱的峰谷数据。

9. **数据输出。**图谱用数据形式输出，有离散和连续两种方式。

(1) 离散数据输出：在列表框中，通过 **ctrl** 键或 **shift** 键与鼠标组合选取所需查看数据的波长值。

(2) 连续数据输出：输入所需查看数据的波长范围。其值也可打印。

10. **打印输出**。点击后出现“输入图谱名”对话框，键入图名后(可以用中文)，点击 **OK** 即可。



注意：在打印前请先确认打印机安装的情况。



2-9 存储处理子菜单

7.2.3 存储处理

点击图 2-5 的“存储处理”，下拉子菜单，见图 2-9。

1. **通道选择**。共有 10 个通道（即为存储窗口）可以供使用。程序最多可以分别打开 10 个波长扫描或时间扫描的存储窗口供用户使用。



注意：10 个通道不能同时运行，只能运行在当前通道。定量分析、时间扫描和波长扫描共用 10 个通道。

2. **读入图谱**。该图谱将在当前的通道中显示，鼠标指针放在波长扫描窗口上按右键即可见当前的通道号。

3. **图谱传输**。把一个通道的图谱复制到另一个通道中。

4. **存储图谱**。将所选图谱及所取文件名保存至硬盘中。

5. **存图谱为**。图谱存盘，出现对话框后输入另一个文件名，点击“保存”。

6. **图谱比较**。点击后出现“通道比较选择”，例把“0”通道及“1”通道作比较时，先点击“0 号通道”，再按住 **Ctrl** 键，同时点击“1 号通道”，这时“0 号通道”和“1 号通道”都变成了深蓝色，然后按确定键即可。

7. **传送数据到 Excel**。将图谱数据传送到 Excel 表格中。

8. **清除通道**。清除当前通道上的图谱。

9. **图谱参数察看**。点击后会显示出当前通道所显示的图谱的参数。

10. **查找零级光**。点击后仪器利用光栅零级光进行发射单色器的波长校正。

7.2.4 显示设置

点击图 2-5 的“显示设置”，下拉子菜单，见图 2-10。

1. **当前绘画颜色**。改变当前图谱颜色。

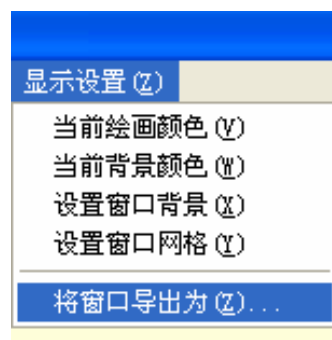
2. 当前背景颜色。改变工作窗口的背景颜色。

3. 设置窗口背景。改变扫描窗口的背景颜色。

4. 设置窗口网格。改变扫描窗口的网格类型。

5. 将窗口导出为：将当前图谱导出为 BMP 格式，

可粘贴至 WORD 文档编辑。



2-10 显示设置子菜单

8 时间扫描工作模式操作（接计算机时）

8.1 时间扫描工作模式的界面及操作

时间扫描与波长扫描不同之处，在于 X 轴是以时间为单位进行扫描，即可以用作观察在固定发射波长下样品的荧光强度随时间而变化的情况。

8.1.1 时间扫描工作模式的界面

点击图 2-1 菜单栏“工作模式”，再点击下拉子菜单的“时间扫描”，即可从波长扫描界面切换为时间扫描界面。见图 2-3。

除 X 轴以时间单位(s)表示外，时间扫描界面其它表达与波长扫描界面一样，快捷键的功能也一样。详见第 7.1 节。

8.1.2 参数设置

点击图 2-3 的“参数设置”，进入“时间扫描参数设置”界面，见图 2-11-1 到图 2-11-2。



图 2-11-1 时间扫描参数设置-基本设定

1. 扫描波长。指执行时间扫描的发射波长。

2. **扫描时间**。指时间扫描总时间。
3. **荧光最小值**。扫描图谱 Y 轴坐标显示的最小值。
4. **荧光最大值**。扫描图谱 Y 轴坐标显示的最大值。
5. **积分时间**。指时间扫描时的信号积分时间。
6. **扫描次数**。指执行时间扫描的重复次数。
7. **更新间隔**。指时间扫描时的数据更新间隔，为 0.1 秒更新一次。
8. **增益**。指时间扫描时的信号增益档位。
9. **最大采样数**。指时间扫描期间最大可记录的数据量。
10. **多曲线显示**。多曲线显示于窗口中的处理方式，重叠为多条图谱同时显示，覆盖为将前次扫描结果覆盖。



图 2-11-2 时间扫描参数设置-连续扫描设定页

11. **扫描后等待时间**。重复时间扫描的时间间隔。
12. **图谱自动保存名称**。重复时间扫描中自动保存图谱的名称，自动保存时软件自动在该名称后加入时间标记，以区分不同图谱。
13. **图谱自动保存路径**。用于指定自动保存的图谱路径。

8.1.3 图谱处理

其功能及操作与波长扫描工作模式中图谱处理相同。详见第 7.2.2 节。

8.1.4 存储处理

其功能及操作与波长扫描工作模式中存储处理相同。详见第 7.2.3 节。

8.1.5 显示设置

其功能及操作与波长扫描工作模式中显示设置相同。详见第 7.2.4 节。

9 定量分析工作模式操作（接计算机时）

9.1 定量分析工作模式的界面

点击屏幕左上方“工作模式”，由下拉菜单切换到定量分析工作模式界面，见图 2-12 所示。



图 2-12 进入定量分析工作模式

定量分析界面的屏幕上方第一栏为菜单栏，第二栏为“图标快捷键”。屏幕上有当前波长、荧光值显示窗，以及标样设置和样品测定显示框。屏幕下方有 5 个“快捷键”。如图 2-13 所示。



图 2-13 定量分析界面的快捷键

9.1.1 屏幕下方快捷键的功能

“标样设置”快捷键用于设置标样。点击后，出现“标样设定”对话框。详见图 2-16。

“**样品测定**”快捷键，是在测定样品操作后，点击该键，将测得样品的荧光值和相应的浓度值在“样品测定显示框”中显现出来。


“**调零**”快捷键，为当前值调零。作用是扣除本底。


“**增益**”快捷键，为增益调整，在弹出窗口中选择合适增益档位（1-17），再点击确定即可。

“**设定波长**”快捷键，是用于调节屏幕上方当前波长显示窗内的当前波长值。点击“设定波长”快捷键，主机将自动使当前波长移至已设定波长值。


9.1.2 图标快捷键的功能


将鼠标指针移至图标快捷键上，便显示出图标快捷键的功能。图标依次从左到右，其功能介绍如下。

 --- “定量参数设置” 键。


 --- “工作曲线系数设置” 键。指直接输入系数得出工作曲线方程。（只有在系数输入法方式下才能使用）

 --- “待定系数法” 键。指通过测试标准样品得出工作曲线方程。


 --- “系数输入法” 键。指直接输入系数得出工作曲线方程。


 --- “读入图谱” 键。暂未使用。


 --- “保存图谱” 键。暂未使用。

 --- “工作曲线建立” 键。指建立标准工作曲线方程并查看曲线图谱。

 --- “工作曲线打印” 键。指打印出工作曲线图谱。


 --- “打印标样数据” 键。指打印标样数据。


 --- “打印样品数据” 键。指打印样品数据。

 --- “读入定量文件” 键。指读入以前保存的定量文件。

 --- “保存定量文件” 键。指保存当前定量文件。

 --- “清除标样数据” 键。指清除所有标样数据。

 --- “清除样品数据” 键。指清除所有样品数据

 --- “退出定量分析” 键。

9.1.3 屏幕上方菜单栏

屏幕上方菜单设有“分析方式”、“参数设置”、“曲线类型”、“数据处理”等栏目。

1. 分析方式

暂未使用。

2. 参数设置

点击“参数设置”，显示定量分析参数设置窗口，如图 2-14-1 和图 2-14-2。

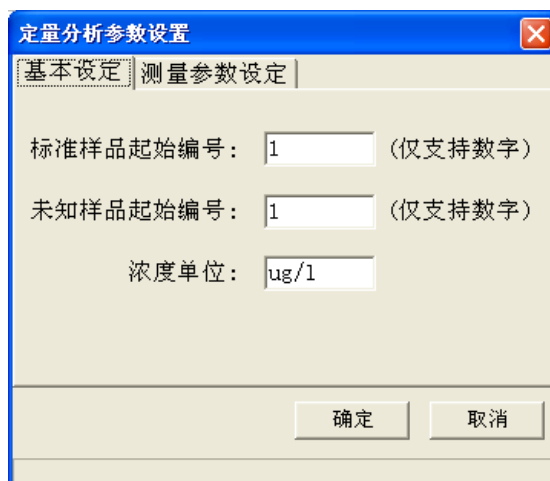


图 2-14-1 基本分析参数设置的基本设定页
在“基本设定”页中可设置样品起始编号和浓度单位。

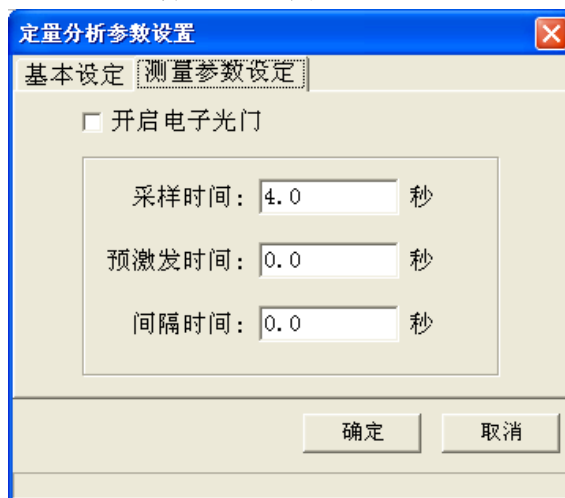


图 2-14-2 基本分析参数设置的测量参数设定页
在“测量参数设定”页中可设置仪器测量参数。

“开启电子光门”：勾选该功能，仪器启动电子光门测量功能，指激发光源仅在测量样品时开启，在测量结束后自动关闭。未勾选该功能时，激发光源一直处于开启状态。

“采样时间： 秒”：指信号采样时间，在该段时间内仪器进行信号积分操作。在启动电子光门功能时，该采样时间段内激发光源处于开启状态，在该采样时间结束后，激发光源自动关闭。

“预激发时间 秒”：该功能只针对启动电子光门功能状态，指在进行信号

采样前激发光源的开启时间，主要用于激发光源的预热和样品的前期稳定。

“间隔时间 秒”：该功能只针对启动电子光门功能状态，指两次信号采样间的时间间隔，主要用于激发光源的热平衡。

用户可根据以上参数，设置最佳参数组合，提高样品测量的精度和稳定性。

3. 曲线类型

点击“曲线类型”，下拉子菜单，设有以下项目（“✓”为默认项）：

- (1) 一次曲线。系列标准样品浓度和相应的荧光强度拟合为线性方程。
- (2) 二次曲线。系列标准样品浓度和相应的荧光强度拟合为二次曲线方程。
- (3) 三次曲线。系列标准样品浓度和相应的荧光强度拟合为三次曲线方程。
- (4) 待定系数法。通过标准样品的测定而建立工作曲线方程式的方法称为待定系数法。详见第 9.2.4 ~ 9.2.6 节。

(5) 系数输入法。对于已知标准样品工作曲线方程的定量测定，不需要测量标准样品。可点击图标快捷键“工作曲线系数设置”键，直接输入系数“K0”和“K1”，建立工作曲线方程式。系数输入法做样品的方法如下：

①点击“曲线类型”菜单中的“系数输入法”。

②点击工具栏中“工作曲线系数设置”键。出现“一次函数系数输入”对话框，分别输入框中系数“K0”和系数“K1”后，按“确认”（在一次曲线中“K0”代表截距，“K1”代表斜率）。工作曲线方程已建立，可用于样品测定。

4. 数据处理

点击“数据处理”，下拉子菜单，见图 2-15，设有以下项目。

(1) 工作曲线建立。建立工作曲线，查看工作曲线图谱。

(2) 工作曲线打印。打印工作曲线。



注意：请先确认打印机在 Windows 中的设置情况。

(3) 工作曲线另存为。另存当前工作曲线并重新命名。

(4) 删除单个样品数据。删除样品栏中选中的单个样品数据。

(5) 清除标样数据。把标样栏中的数据全部清除。

(6) 打印标样数据。打印出标样数据。



图 2-15 数据处理子菜单

(7) **清除样品数据。**清除样品栏中的全部数据。

(8) **打印样品数据。**打印出样品栏中的数据。

(9) **读入定量文件。**将以前保存的定量文件从硬盘中取出。



此功能常用作要利用已往的标准溶液数据，建立工作曲线，以便对同类样品作直接测试。

①点击数据处理中的“工作曲线建立”。即可见到工作曲线、方程和相关系数。

②关闭窗口后，把样品放入光路中，点击样品测定，样品浓度就显示在屏幕上了。

(10) **保存定量文件。**把定量文件中的数据保存到硬盘中，点击后出现的对话框中输入文件名后，按保存即可。

(11) **将定量文件保存为。**把定量文件中的数据保存到硬盘中，并重新命名新的文件名，按保存即可。

(12) **传送数据到 Excel。**将定量文件中的数据传送到 Excel 表。

9 定量分析工作模式操作（接计算机时）

9.2 定量分析操作

定量分析界面见图 2-16。左边为标样设置显示框，右边样品测定显示框。



图 2-16 定量分析界面

9.2.1 设置测量的荧光波长

点击屏幕下方快捷键“设定波长”，输入测量样品的荧光波长值后，按“OK”。

9.2.2 增益设置

增益共 1~17 八档，打开软件后的初始值是 1。一般用浓度最高的溶液来调节增益。通过调节使得荧光值在合适的范围内。

9.2.3 调零

放入空白溶液，鼠标点击“调零”快捷键（见图 2-16），此时可见定量分析界面右上方的荧光值变为 0.0（±0.1）。

9.2.4 标样设置

点击定量分析界面左下方的“标样设置”快击键后，出现“标样设定”对话框，图 2-17。“单位：”栏目可输入浓度单位，如共有 5 个标样其浓度是：1 号样品 10，2 号样品浓度是 20，3 号样品浓度是 30.....。则在“标样名”中键入“1”，“浓度”中输入“10”，再按“添加”键，输入数据即在下边框内显示。重复上面过程 5 次，直到把 5 个样品全部输入。用鼠标单击选中显示框中数据时，可利用“插入”和“删除”按钮进行修改工作。输入完毕后按“完成”。数据将在定量分析界面“标样设置显示框”中显示,见图 2-16。

注意：①标样参数的设定必须浓度从小到大。②标样名（包括样品名）可设定为数字、英文字母及汉字。



图 2-17 标样设定窗口

9.2.5 标样的测定

在定量分析界面“标准样品”栏中，分别列出 5 行已输入的标样数值（见图 2-16）。测量时先把 1 号样品放入样品室中，双击 1 号样品这一行，软件下方会显示正在测试，稍等几秒钟后，荧光值（F）就会显出来。重复上述过程，直到测得所有标样的荧光值。

9.2.6 待定系数法处理标样数据

点击菜单栏中的“曲线类型”，在下拉子菜中选择你想要的曲线类型（默认为一次曲线）。

再点击菜单栏中的“数据处理”，在下拉子菜中选择“工作曲线的建立”，屏幕上出现“工作曲线窗口”，并绘出了标样的工作曲线，其下方有工作曲线方程和相关系数。

如上述通过标准样品的测定而建立工作曲线方程式的方法称为待定系数

9 定量分析工作模式操作（接计算机时）

法。

当工作曲线方程已知时,可选择“系数输入法”,系数输入法做样品的方法见第 9.1.3 节。

9.2.7 样品测定

把样品放入样品池光路中,点击屏幕下方“样品测定”快捷键,样品的荧光值及相应的浓度值在样品测定栏中显现。

9.2.8 样品名设定

鼠标单击“未知样品”栏中“样品名称”列的某一行,即可对选中的样品编辑名称。

附录

微软 Excel 2000 软件处理数据

用 Excel 2000 软件处理荧光光度法实验数据。

启动微软的 Excel 2000 软件，在计算机显示屏上该软件界面。以多点标样法实验数据为例。

1. 输入实验数据

将实验记录数据输入 Excel 的 Sheet1。

编号	B0	B1	B2	B3	B4	B5
核黄素溶液浓度 (g/mL)	0.000	0.020	0.040	0.060	0.080	0.100
荧光强度	0.0	9.1	17.8	26.9	35.4	43.6

在 A1 单元格输入浓度“c/ (g/mL)”，在 A2 单元格输入“荧光强度”，将核黄素溶液浓度数据输入 A2 到 A7 号单元格，将对应的吸光度数据输入 B2 到 B7 号单元格。调整数据格式，居中。输入后如图 1 所示。

	A	B	C
1	c/(g/mL)	荧光强度	
2	0	0	
3	0.02	9.1	
4	0.04	17.8	
5	0.06	26.9	
6	0.08	35.4	
7	0.1	43.6	
8			
9			
10			

图 1 输入浓度及荧光强度数据后屏幕显示

2. 进入图表向导系统

(1) 预览生成图形。点击 Excel 面版上的“图表向导”钮，进入“图表向导

4-步骤之 1”，在“标准类型”页的“图表类型”中选择“XY 散点图”，在子图表类型中选择“平滑线散点图”，点击“按下不放可查看示例”钮，预览要生成的图形及初始坐标设定。

(2)完善生成图形。点击“下一步”钮，进入“图表向导 4-步骤之 2”，点击“系列”页标签。点击“下一步”钮，进入“图表向导 4-步骤之 3”，在“标题”页的“图表标题”栏中输入“标准曲线”，在“数值 (X) 轴”栏中输入“c/ (g/mL)”，在“数值 (Y) 轴”栏中输入“F”。切换到“网格线”页，在前三个复选框内打上“√”号。切换到“图例”页，取消“显示图例”的“√”号。

(3)图形插入。点击“下一步”钮，进入“图表向导 4-步骤之 4”，选择图形的插入位置。

3. 线性回归处理数据

从 Excel 的菜单上选择“图表(C)”→“添加趋势线(R)...”,选择“线性回归”，切换到“选项”页，选中“显示公式”和“显示 R 平方值”。按“确定”钮。

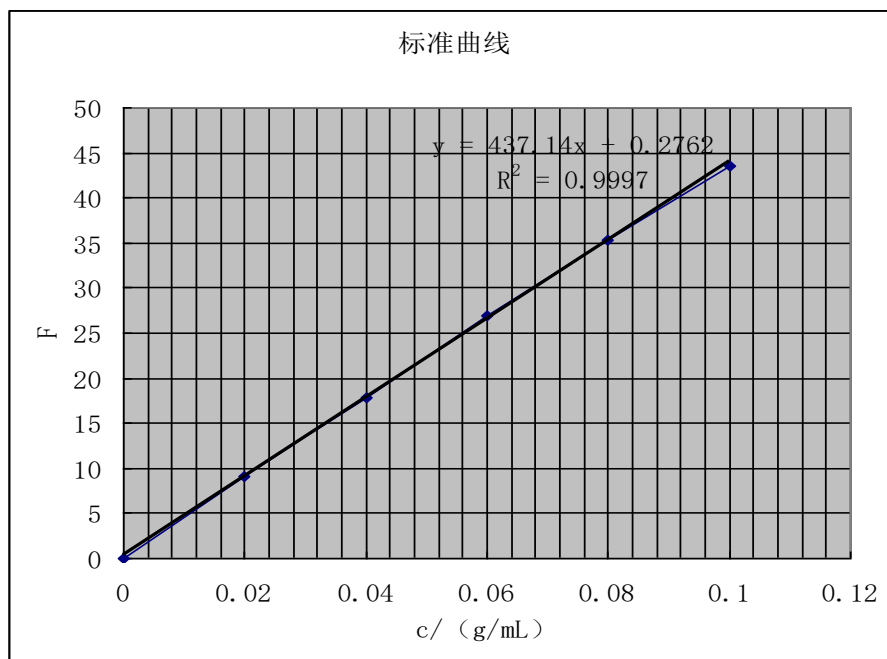


图 2 经 Excel 2000 软件处理后绘制的荧光光度法测核黄素的标准曲线

($y=437.14x+0.2762$ 为拟合方程，相关系数 $R^2=0.9997$ 。)

4. 未知样测定

在相同条件下测量未知液的荧光强度，对照上面的标准曲线，或代入拟合方程，可得出未知样中核黄素的浓度。

上海棱光技术有限公司

地址：上海市打浦路 350 号

邮编：200023

电话：021-63025595 021-63032547

传真：021-63011573

服务热线：021-63033931