

Agilent ChemStation



**Informationen zu Ihrer
ChemStation**



Agilent Technologies

Hinweise

© Agilent Technologies, Inc. 2003

Die Vervielfältigung, elektronische Speicherung, Anpassung oder Übersetzung dieses Handbuchs ist gemäß den Bestimmungen des Urheberrechtsgesetzes ohne vorherige schriftliche Genehmigung durch Agilent Technologies verboten.

Handbuch-Teilenummer

G2070-92115

Ausgabe

06/03

Gedruckt in Deutschland

Agilent Technologies Deutschland GmbH
Hewlett-Packard-Strasse 8
76337 Waldbronn

Softwareversion

Dieses Handbuch gilt für die Versionen A.10.xx der Software "Agilent ChemStation", wobei xx kleinere Versionsänderungen der Software kennzeichnen, die keinen Einfluss auf die technische Richtigkeit dieses Handbuchs haben.

Gewährleistung

Agilent Technologies behält sich vor, die in diesem Handbuch enthaltenen Informationen jederzeit ohne Vorankündigung zu ändern. Agilent Technologies übernimmt keinerlei Gewährleistung für die in diesem Handbuch enthaltenen Informationen, insbesondere nicht für deren Eignung oder Tauglichkeit für einen bestimmten Zweck. Agilent Technologies übernimmt keine Haftung für Fehler, die in diesem Handbuch enthalten sind, und für zufällige Schäden oder Folgeschäden im Zusammenhang mit der Lieferung, Ingebrauchnahme oder Benutzung dieses Handbuchs. Falls zwischen Agilent und dem Benutzer eine schriftliche Vereinbarung mit abweichenden Gewährleistungsbedingungen hinsichtlich der in diesem Dokument enthaltenen Informationen existiert, so gelten diese schriftlich vereinbarten Bedingungen.

Technologielizenzen

Die in diesem Dokument beschriebene Hardware und/oder Software wird/werden unter einer Lizenz geliefert und dürfen nur entsprechend den Lizenzbedingungen genutzt oder kopiert werden.

Nutzungsbeschränkungen

Wenn Software für den Gebrauch durch die US-Regierung bestimmt ist, wird sie als "kommerzielle Computer-Software" gemäß der Definition in DFAR 252.227-7014 (Juni 1955), als "kommerzielle Komponente" gemäß der Definition in FAR 2.101(a), als "nutzungsbeschränkte Computer-Software" gemäß der Definition in FAR 52.227-19 (Juni 1987) (oder einer vergleichbaren Agentur- oder Vertragsregelung) ausgeliefert und lizenziert. Nutzung, Vervielfältigung oder Weitergabe von Software unterliegt den standardmäßigen Bestimmungen für kommerzielle Lizenzen von Agilent Technolo-

gies. US-Regierung und -Behörden (außer Verteidigungsministerium) erhalten keine Rechte, die über die Rechte an "nutzungsbeschränkter Computer-Software" gemäß FAR 52.227-19(c)(1-2) (Juni 1987) hinausgehen. Zur US-Regierung zählende Benutzer erhalten keine Rechte, die über die Rechte an "nutzungsbeschränkter Computer-Software" gemäß FAR 52.227-14 (Juni 1987) oder DFAR 252.227-7015 (b)(2) (November 1995) hinausgehen, soweit in irgendwelchen technischen Daten anwendbar.

Sicherheitshinweise

VORSICHT

Ein **VORSICHT**-Hinweis macht auf Arbeitsweisen, Anwendungen o. ä. aufmerksam, die bei falscher Ausführung zur Beschädigung des Produkts oder zum Verlust wichtiger Daten führen können. Wenn eine Prozedur mit dem Hinweis **VORSICHT** gekennzeichnet ist, dürfen Sie erst fortfahren, wenn Sie alle angeführten Bedingungen verstanden haben und diese erfüllt sind.

WARNUNG

Ein **WARNUNG**-Hinweis macht auf Arbeitsweisen, Anwendungen o. ä. aufmerksam, die bei falscher Ausführung zu Personenschäden, u. U. mit Todesfolge, führen können. Wenn eine Prozedur mit dem Hinweis **WARNUNG** gekennzeichnet ist, dürfen Sie erst fortfahren, wenn Sie alle angeführten Bedingungen verstanden haben und diese erfüllt sind.

In diesem Handbuch...

In diesem Handbuch werden die verschiedenen Konzepte der Agilent ChemStation beschrieben. Anhand des Handbuchs können Sie sich Einblick in die Funktionsweise Ihrer ChemStation verschaffen.

1 Agilent ChemStation Konzepte

In diesem Kapitel werden die Hauptkomponenten und die wichtigsten Merkmale der ChemStation beschrieben. Aufgabenspezifische Hilfe zu Ihrer ChemStation finden Sie in der Online-Hilfe oder dem ChemStation-Tutorial, das zusammen mit Ihrer Software geliefert wird.

2 Methoden

Dieses Kapitel beschreibt die Konzepte von Methoden und die Arbeit mit diesen Methoden.

3 Datenerfassung

Dieses Kapitel beschreibt die Konzepte von Datenakquisition, Datendateien, Logbüchern usw.

4 Integration

Dieses Kapitel beschreibt die Konzepte der Integration und des Integrationalgorithmus der ChemStation.

5 Der Standardintegrationsalgorithmus

Diese Kapitel beschreibt den Standard-Integratoralgorithmus, die Integration und die manuelle Integration.

6 Der neue Integrationalgorithmus

Dieses Kapitel beschreibt den erweiterten Integrator. Hier wird erläutert, wie Peaks tatsächlich in der Praxis integriert werden und wie der erweiterte Integrator genutzt wird.

7 Peakerkennung

Dieses Kapitel beschreibt die Konzepte der Peakidentifizierung.

8 Quantifizierung

Dieses Kapitel beschreibt die Quantifizierung anhand der ChemStation. Hier werden Einzelheiten von Flächen- und Höhenprozent, Externer Standardberechnung, Normalisierung, Berechnung mit Internem Standard und Quantifizierung unbekannter Peaks ausführlich erläutert.

9 Kalibrierung

Dieses Kapitel beschreibt die Kalibrierung anhand der ChemStation.

10 Automatisierung

Dieses Kapitel beschreibt die Konzepte der Automatisierung. Erläutert wird die Arbeit mit Sequenzen bei der ChemStation, was beim Ablauf einer Sequenz geschieht und wie Sequenzen an spezifische Erfordernisse angepasst werden können.

11 Batch-Review

Dieses Kapitel beschreibt die Konzepte der Batch Review (Stapelüberprüfung). Batchkonfiguration, Überprüfungsfunktionen und Batchberichterstellung.

12 Verwendung der ChemStation Reports

Dieses Kapitel beschreibt die Funktionen eines Reports. Es beinhaltet Einzelheiten zur Reporterstellung über Ergebnisse, zu quantitativen Ergebnissen, Reportformaten, Reportausgabeeinheiten und Sequenzübersichten.

13 Ermittlung der Systemleistung

14 Überprüfung des Systems

Inhalt

1	Agilent ChemStation Konzepte	17
	Allgemeine Beschreibung	18
	Zusätzliche Gerätemodule	19
	Zusätzliche Datenbearbeitungsmodule	19
	Produkte zur Datenauswertung	20
	ChemStation Hardware	21
	Zur ChemStation-Software	22
	Betriebssystem	22
	Methoden und Sequenzen	22
	Systemkonfiguration	22
	Datenmodell	23
	Benutzeroberfläche Software	23
	Datenerfassung	24
	Datenauswertung — Darstellung	25
	Datenauswertung — Integration	26
	Datenauswertung — Quantifizierung	27
	Datenauswertung — Standardreports	28
	Datenauswertung — Spezielle Reports	28
	Möglichkeiten und Kompatibilitäten	32
	Weitgehende Anpassung	33
	Automatisierung	33
	Gute Laborpraxis (Good Laboratory Practice, GLP)	35
	Gerätesteuerung	38
	Einsatz von Netzwerken	38
	Dokumentation	39
	Die Verzeichnisstruktur der ChemStation	41

2	Methoden	45
	Was ist eine Methode?	46
	Die Bestandteile einer Methode	47
	Methodeninformation	47
	Die Steuerung der Analysengeräte	47
	Datenauswertung	48
	Run-Time Checklist (Checkliste zum Analysenlauf)	49
	Der Status von Methoden	50
	Gespeicherte Methode (Stored Method)	50
	Aktuelle Methode (Current Method)	50
	Erstellen von Methoden	51
	Editieren von Methoden	52
	Editierbare Methodenteile	53
	Verzeichnisstruktur von Methoden	54
	Was geschieht während der Ausführung einer Methode?	55
	Ablauf einer Methode	56
	Befehl oder Makro vor dem Analysenlauf (Pre-Run)	56
	Datenerfassung	56
	Datenauswertung	57
	Angepasste Datenauswertung	58
	Speichern von GLP-Daten	58
	Befehl oder Makro nach dem Analyselauf (Post-Run)	59
	Speichern einer Kopie der Methode mit den Daten	59
	Zusammenfassung des Methodenablaufs	60
3	Datenerfassung	61
	Was ist Datenerfassung?	62
	Datensätze	63
	Online-Monitore	64

Online-Monitor für Signale	64
Online-Monitor für Spektren	64
Logbook (Logbuch)	65
Statusinformationen	66
Die Statusanzeige der ChemStation	66
Statuszeile	66
Systemübersicht	67
4 Integration	69
Was ist die Integration?	70
Was wird bei der Integration durchgeführt?	71
Die Integrationsalgorithmen der ChemStation	72
Eine kurze Abhandlung zum Standardintegrationsalgorithmus	72
Kompatibilität	72
Eine Vorstellung des neuen Integrationsalgorithmus	73
Allgemeine Integrationsmöglichkeiten	73
Fähigkeiten des neuen Integrators	74
5 Der Standardintegrationsalgorithmus	75
Der Standardintegrationsalgorithmus	76
Funktionsweise der Integration	77
Peakerkennung	78
Integration isolierter Peaks	78
Konstruktion der Basislinie	82
Kodierung zur Peaktrennung	83
Konstruktion einer modifizierten Basislinie	84
Konstruktion einer modifizierten Basislinie	85
Korrektur für das Schneiden	86
Peakflächenberechnung	87

Integrationsereignisse	90
Anfangsparameter (Initial events)	90
Peakbreite	90
Anpassung von Schwellenwert und Peakbreite	94
Anpassung der Integration	94
Zeitprogrammierbare Parameter (Timed Events)	96
Tabellen mit Integrationsparametern	97
Integrationsmethoden	98
Autointegration	98
Integration	99
Manuelle Integration	99
6 Der neue Integratoralgorithmus	103
Der neue Integratoralgorithmus	104
Wie wird der neue Integrator an eine Konfiguration angepasst?	105
Festgelegte Integrationsparameter	105
Veränderliche Integrationsparameter	106
Funktion des verbesserten Integrators	107
Definition der Anfangsbasislinie	108
Basislinienauswertung	108
Basislinienbestimmung	109
Erkennen von Peakanfang, -ende und -maximum	109
Integrieren von Peaks in der Praxis	111
Mehr zum Neuen Integrator	112
Peakerkennung	113
Peakbreite	113
Peakerkennungsfilter	113
Bündeln (Bunching)	115
Der Peakerkennungsalgorithmus	115
Der Algorithmus für das Peakmaximum	117

Berechnungen zur Abweichung von der Gauß-Kurve	117
Basislinienbestimmung	120
Standardmäßige Konstruktion der Basislinie	121
Anfang der Basislinie	121
Strichmarkierungen	122
Ende der Basislinie	122
Codes zur Beschreibung der Peaktrennung	123
Konstruktion einer modifizierten Basislinie	124
Schneiden der Basislinie	125
Tangentiale Anpassung	126
Nicht zugeordnete Peaks	128
Berechnung der Peakfläche	129
Symmetrie	131
Integrationsparameter	132
Anfangsparameter (Initial Events)	132
Peakbreite	133
Verändern der Mindesthöhe und der Peakbreite	134
Anpassung der Integration	135
Zeitprogrammierbare Parameter (Timed Events)	136
Tabellen mit Integrationsparametern	137
Anwendung des neuen Integrators	138
Integration	139
Autointegration	140
Begrenzung	141
Manuelle Integration	142
Kodierung zur Peaktrennung	143
Vorgehensweise in der manuellen Integration	143
Einfügen manueller Parameter in die Methode	144

7	Peakerkennung	145
	Was ist eine Peakidentifizierung?	146
	Regeln zur Peakübereinstimmung	147
	Möglichkeiten der Peakidentifizierung	148
	Absolute Retentions- bzw. Migrationzeit	148
	Korrigierte Retentions- bzw. Migrationszeit	148
	Peakqualifier	148
	Mengenangaben (Amount Limits)	149
	Absolute Retentions- bzw. Migrationzeit	150
	Korrigierte Retentions- bzw. Migrationszeiten	152
	Einzelne Referenzpeaks	152
	Mehrere Referenzpeaks	153
	Peakqualifier	154
	Signalkorrelation	155
	Überprüfung der Qualifier	155
	Berechnung des Qualifiervershältnisses	155
	Die Durchführung der Identifizierung	157
	Auffinden des Referenzpeaks	157
	Auffinden der Internen Standardpeaks (ISTD Peak)	157
	Suchen aller anderer kalibrierter Peaks	158
	Klassifizierung unidentifizierter Peaks	158
8	Quantifizierung	159
	Was ist die Quantifizierung?	160
	Rechenmethoden in der Quantifizierung	161
	Korrekturfaktoren	162
	Absoluter Responsefaktor	162
	Multiplikationsfaktor	162
	Verdünnungsfaktor	162

Probenmenge	163
Unkalibrierte Rechenmethoden	164
Area% und Height% (Flächen% und Höhen%)	164
Kalibrierte Rechenverfahren	165
Berechnungen mit externem Standard (ESTD)	166
Berechnung von Norm%	168
Berechnungen mit internem Standard (ISTD)	169
Lauf 1: Kalibrierung	170
Lauf 2: Unbekannte Probe	171
Berechnung mit ISTD für kalibrierte Peaks	171
Berechnung unkalibrierter Peaks mit ISTD	172
9 Kalibrierung	173
Definition der Begriffe	174
Kalibriertabelle	175
Kalibrierkurve	176
Unbekannte Proben	178
Kalibrierverfahren	179
Einpunktkalibrierung	179
Mehrpunktkalibrierung	180
Kalibrierbereiche	182
Anpassungsverfahren an Kalibrierkurven	182
Behandlung des Koordinatenursprungs	182
Gruppenkalibrierung	185
Peakaddition	186
Rekalibrierung	187
Was ist Rekalibrierung?	187
Warum ist die Rekalibrierung wichtig?	187
Manuelle Rekalibrierung	187

Rekalibrierung mit Peakaddition	188
Optionen für die Rekalibrierung	188
Möglichkeiten der Rekalibrierung	189
Rekalibrierung unidentifizierter Peaks	190
10 Automatisierung	191
Was ist Automatisierung?	192
Was ist eine Sequenz?	193
Sequenzparameter	194
Sequence Table (Sequenztafel)	195
Erstellen einer Sequenz	196
Verwenden der Schaltfläche "Insert Vial Range"	196
Verwenden der Schaltfläche "Append Line"	196
Arbeiten mit Sequenzen	197
Vorzugsproben (Priority Samples)	197
Durchführung von Sequenzen mit Kontrollproben	197
Stoppen einer Sequenz	197
Abbrechen einer Sequenz	198
Pausieren einer Sequenz	198
Ausführen einer Teilsequenz	198
Logbuchdatei einer Sequenz	200
Was geschieht während der Ausführung einer Sequenz?	201
Vergabe von Dateinamen in einer Sequenz	202
Automatische Vergabe von Dateinamen in einer Sequenz	202
Manuelle Vergabe von Dateinamen	203
Aktionen nach der Sequenz	204
Not Ready Timeout (nur für LC und CE)	204
Wait Time (nur für LC und CE)	204
Automatische Rekalibrierung	205

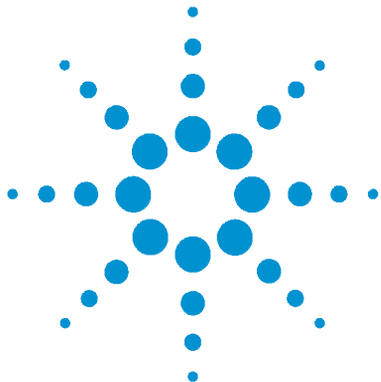
Spezifizieren von Rekalibrierungen	206
Die Rekalibrierparameter in der Sequenztabelle	206
Sequenztypen	209
Explizite Kalibriersequenzen	210
Zyklische Kalibriersequenzen eines Kalibrierpunkts	211
Zyklische Kalibriersequenzen für Mehrpunktkalibrierung	212
Analysenfolge der Methode A	214
Analysenfolge der Methode B	215
Kombination aus expliziter und zyklischer Kalibrierung	216
Beispiel	216
Analysenfolge der Methode SimpReg	217
Umschließende zyklische Kalibriersequenzen (Bracketing)	218
Beispiel	218
Arbeitsschritte einer umschließenden Kalibrierung	219
Beispiel	220
Zyklische Rekalibriersequenzen mit mehreren Probenfläschchen, die dieselbe Standardverdünnung enthalten	222
Zyklische Rekalibrierungssequenz mit "Round-Robin"-Kalibrierfläschchen	222
Zyklische Rekalibrierung aus verschiedenen Kalibrierfläschchen	224
Umschließende Sequenz mit verschiedenen Kalibrierfläschchen vor und nach den Probeninjektionen	224
11 Batch-Review	227
Was versteht man unter Batch-Review?	228
Batch-Konfiguration	229
Batch-Tabelle	229
Compound Table (Substanztabelle)	230
Batch-Report	230
Benutzeroberfläche	231

Funktionen für den Review	232
Kalibrierung in der Batch Review	232
Batch-Reports	233
Batch-Historie	233
12 Verwendung der ChemStation Reports	235
Was ist ein Report?	236
Reportergebnisse	237
Unkalibrierte Reports	237
Kalibrierte Reports	237
Report mit externem Standard	237
Report mit internem Standard	238
Control Charts Report (Kontrollkarten)	238
Quantitative Ergebnisse	239
Reportvorlagen	240
Hinzufügen eines individuellen Reports zu den Reportvorlagen	242
Weitere Parameter für die Reportvorlagen	243
Tabelle Summed Peaks (Peaksummen)	243
Reportvorlage für unkalibrierte Peaks	243
Reportausgabe	244
Report Dateiformate	244
Sequence Summary Reports (Sequenzzusammenfassungen)	246
Überblick	246
Erstellung eines zusammenfassenden Reports für Sequenzen	246
13 Ermittlung der Systemleistung	251
Bestimmung des Rauschens	254
Bestimmung des Rauschens als sechsfache Standardabweichung	254
Bestimmung des Rauschens nach der Peak-zu-Peak Berechnung	255
Bestimmung des Rauschens mit der ASTM-Methode	256

Signal-Rausch Berechnung	258
Drift und Wanderung	258
Berechnung der Peaksymmetrie	259
Formeln und Rechenmethoden zur Beurteilung der Systemeignung	261
Allgemeine Definitionen	262
Totvolumen	262
Retentionszeit einer nicht retardierten Substanz T (m) [min]	262
Definitionen des Leistungstests	263
Statistische Momente	263
Statistische Momente, Schiefe und Exzess	264
Wahre Peakbreite W_x [min]	265
Kapazitätsfaktor (USP), Kapazitätsverhältnis (ASTM) k'	265
Peaktailing nach USP t	265
Anzahl der theoretischen Trennstufen der Säule (USP, ASTM) n	266
Anzahl theoretischer Stufen pro Meter N [1/m]	267
Relative Retention (USP, ASTM), Selektivität Alpha	267
wobei Auflösung (USP, ASTM) R	268
Definitionen der Reproduzierbarkeit	269
Probenmittelwert M	269
Probe Standardabweichung S	269
Relative Standardabweichung RSD[%] (USP)	270
Standardabweichung des Mittelwertes S_M	270
Konfidenzintervall CI	271
Regressionsanalyse	272
Regressionskoeffizient	273
Standardabweichung (S)	273
Interner gespeicherter Doppelpräzisions Zahlzugriff	274
14 Überprüfung des Systems	277
Überprüfung des Systems	278
Darstellungen für Überprüfungen und Fehlererkennungen	280

Inhalt

Das Register "GLPsave"	281
Die Funktion "DAD Test"	283
Die Funktion "Review DAD Test"	283
Index	285



1 Agilent ChemStation Konzepte

Allgemeine Beschreibung	18
ChemStation Hardware	21
Zur ChemStation-Software	22
Gerätesteuerung	38
Dokumentation	39
Die Verzeichnisstruktur der ChemStation	41



Allgemeine Beschreibung

Die ChemStations für GC, LC, LC/MSD, CE und A/D Systeme dienen der Gerätesteuerung, der Datenaufnahme und der Datenauswertung für

- HP 5890 Gaschromatographen der Serie II und der Agilent 6890 Serie,
- Module und LC-Systeme der Agilent 1100 Serie,
- LC/MSD der Agilent 1100 Serie,
- Flüssigkeitschromatographen der HP 1090 Serie,
- Module für Flüssigkeitschromatographen der HP 1050 Serie,
- Agilent Kapillarelektrophorese-Systeme und
- Agilent 35900C/D/E Zweikanalschnittstellen für A/D-Wandler.

Die Software ist zum Einsatz auf IBM-kompatiblen Personalcomputern in der Arbeitsumgebung von Microsoft® Windows XP Professional ausgelegt.

Die Software wird als Einzelgerät-ChemStation in fünf Versionen verkauft. Alle Versionen umfassen die Datenerfassung, Gerätesteuerung, Datenauswertung (Integration, Quantifizierung und Reporterstellung) sowie die Automatisierung und Anpassung eines Analysengeräts. Jedes Gerätemodul hat seinen eigenen Zeitablauf und kann dabei Daten simultan aus verschiedenen Detektoren aufzeichnen. Die fünf Versionen sind:

- eine Einzelgerät-ChemStation für Gaschromatographiesysteme (GC), Bestellnummer: G2070AA,
- eine Einzelgerät-ChemStation für Flüssigkeitschromatographie-Systeme (LC), Bestellnummer G2170AA,
- eine Einzelgerät-ChemStation für Flüssigkeitschromatographie-Systeme mit massenselektivem Detektor (LC/MSD), Bestellnummer G2710AA,
- eine Einzelgerät-ChemStation für Kapillarelektrophorese-Systeme (CE), Bestellnummer G1601A und
- ein Einzelgerät (A/D)-ChemStation für die Erfassung von Analogdaten mit externer Gerätesteuerung, Bestellnummer G2072AA.

Die Möglichkeiten zur Gerätesteuerung mit der ChemStation-Software können durch den Erwerb zusätzlicher Gerätemodule erweitert werden. Dies ermöglicht gemischte Konfigurationen mit mehreren Analysengeräten.

Zusätzliche Gerätemodule

Folgende zusätzlichen Gerätemodule stehen zur Verfügung:

- Zusatzmodul zur GC-Steuerung und Datenaufnahme, Bestellnummer G2071AA.
- Zusatzmodul zur LC-Steuerung und Datenaufnahme, Bestellnummer G2171AA,
- Zusatzmodul zur LC/MSD-Steuerung und Datenaufnahme, erweiterbar auf die Datenauswertung, Bestellnummer G2715AA,
- Zusatzmodul zur CE-Steuerung, Datenaufnahme und -verarbeitung, Bestellnummer G2172AA,
- Zusatzmodul zur analogen Datenerfassung, Bestellnummer G2073AA.

Zusätzliche Datenbearbeitungsmodule

Die Möglichkeiten zur Datenbearbeitung mit der ChemStation können durch den Erwerb zusätzlicher Datenbearbeitungsmodule erweitert werden, hauptsächlich für Spezialanwendungen:

- Zusatzmodul zur Spektrenauswertung des Dioden-Array-Detektors (DAD), Bestellnummer G2180AA,
- Zusätzliches Datenbankmodul ChemStore zur Organisation von Daten und Ergebnissen, Bestellnummer G2181AA,
- Zusätzliches Datenbearbeitungsmodul für die Auswertung und Bioanalyse von LC/MSD-Daten, Bestellnummer G2720AA, nur für die LC/MSD ChemStation.

An jede ChemStation können bis zu vier chromatographische Geräte angeschlossen werden. Wenn Geräte mit spektroskopischen Detektoren (Dioden-Array-Detektoren für LC oder CE) angeschlossen sind, können von einer ChemStation lediglich zwei Dioden-Array-Detektoren gesteuert werden; die Anzahl der zu steuernden Geräte verringert sich auf drei. Wenn die ChemStation für den LC/MSD zur Steuerung eines LC/MSD-Moduls der Serie 1100 (optional mit einer LC der Serie Agilent 1100 oder HP 1090 Series II) verwendet wird, kann vom PC kein weiteres Gerät unterstützt werden.

Produkte zur Datenauswertung

Es sind zudem drei Produkte zur Datenauswertung verfügbar, die ohne angeschlossene Analysensysteme funktionieren. Sie sind für die Datenauswertung in Büroumgebungen ausgelegt:

- Die ChemStation für die Datenauswertung, Bestellnummer G2090AA, verfügt über dieselben Möglichkeiten der Datenauswertung wie die ChemStations.
- Die ChemStation für LC 3D-Datenauswertung, Bestellnummer G2190AA, verfügt über eine Diodenarray-Spektrenauswertung und die Möglichkeiten der ChemStation für die Datenauswertung.
- Die ChemStation für LC/MSD Datenauswertung, Bestellnummer G2730AA, verfügt über Diodenarray-Spektrenauswertung, Massenspektrenauswertung sowie die Möglichkeiten der ChemStation für Datenauswertung.

ChemStation Hardware

Nähere Informationen zur ChemStation-Hardware finden Sie bei *Installieren Ihrer ChemStation*.

Zur ChemStation-Software

Betriebssystem

Die ChemStation erfordert entweder Microsoft Windows 2000 Professional, einschließlich Microsoft Service Pack 2 (SP2) oder 3 (SP3), oder Windows XP Professional SP1 als Betriebssystem.

Für die Control Charts (Kontrollkarten) Funktion der ChemStation benötigt man Microsoft Excel 97.

Methoden und Sequenzen

Eine analytische Methode ist die vollständige Beschreibung einer speziellen Trennung. Sie enthält alle Parameter zur Gerätesteuerung, Datenerfassung und Auswertung einschließlich Integration, Quantifizierung und Reporterstellung. Das System kann so konfiguriert werden, dass es Daten von verschiedenen Proben mit verschiedenen Methoden aufnimmt. Die Steuerdatei für eine solche Folge heißt Sequenz und enthält Informationen zu den einzelnen Proben. Sie greift auf die geeigneten Methoden und die Angaben zur Rekalibrierung zu. Weitere Informationen zu Methoden und Sequenzen entnehmen Sie bitte [Kapitel 10](#), "Automatisierung" und dem Online-Hilfesystem.

Systemkonfiguration

Die Konfiguration eines Analysengeräts erfolgt mit Hilfe des Konfigurationsprogramms. Es ermöglicht Ihnen die Definition Ihres Analysengeräts, dessen GPIB- oder LAN-Adressen, der Verzeichnisse zur Speicherung von Daten, Sequenzen, Methoden und Farbdefinitionen der ChemStation-Software. Weitere Informationen entnehmen Sie bitte dem Handbuch, das mit Ihren zusätzlichen ChemStation-Modulen geliefert wurde.

Datenmodell

Das Datensystem der ChemStation beruht auf bestimmten Speicherstrukturen, die als Register bezeichnet werden. Register sind zweckmäßige Strukturen, die analytische Daten und Informationen zweidimensional (z.B. mit Zeit- und Intensitätsachse) und dreidimensional (z.B. mit Zeit-, Intensitäts- und Wellenlängenachse) ablegen können.

Die ChemStation verfügt über Befehle und Funktionen zur Konstruktion, Vergrößerung, Extraktion und – sofern keine Primärdaten geändert werden – Änderung von Registern. Für weitere Informationen zur weitgehenden Anpassung schlagen Sie bitte im *Macro Programming Guide* nach, der über die Online-Hilfe verfügbar ist.

Benutzeroberfläche Software

Die ChemStation-Software ist in mehrere Hauptmenüs gegliedert, in denen Softwarefunktionen entsprechend Ihrer analytischen Aufgaben in Gruppen zusammen gefasst sind. In die Softwarekonfiguration sind standardmäßig folgende drei Hauptmenüs eingebunden:

- “Method und Run Control” zur Kontrolle des Geräts und zur Datenaufnahme,
- “Data Analysis” zum Wiederaufrufen und Auswerten bereits aufgenommener Daten und
- “Report Layout” zum Erstellen bestimmter Reportvorlagen.

Für weitere Datenauswertungsmodule oder bestimmte Gerätekonfigurationen, die Fehlerdiagnosen und Geräteüberprüfungen ermöglichen, gibt es weitere Hauptmenüs. Zudem kann zu der ChemStation das Hauptmenü “Companion” installiert werden, wenn die Gerätebediener die Möglichkeit haben sollen, Proben bequem über eine vorgefertigte Tabelle abzarbeiten.

Jedes Hauptmenü besteht aus einer Reihe standardmäßiger Anwanderelemente wie Menüs und Symbolleisten. Die voreingestellte Symbolleiste ermöglicht den schnellen Zugriff auf allgemeine Informationen zur Gerätespezifikation wie Methoden und Sequenzen. Das Hauptmenü “Method und Run Control” enthält zusätzlich eine Informationszeile zum Gerätestatus, ein Informationsfeld zur Probe, das sowohl für einzelne als auch automatisierte Läufe festgelegt werden kann, und eine schematisch dargestellte Geräteschnittstelle für GC, LC und CE-Konfigurierungen. Über diese schematische Benutzerschnittstelle kann man sehr schnell auf die

Geräteparameter zugreifen, wobei ein graphischer Überblick über den Status jeder folgenden Analyse gegeben wird. Man kann die schematisch dargestellte Geräteschnittstelle auch ausschalten, um Arbeitsspeicher und andere Speicherquellen von Windows zu sparen.

Das Hauptmenü "Data Analysis" (Datenauswertung) erweitert die Standardsymbolleiste um bestimmte Datenauswertungsmodi einschließlich Integration, Kalibrierung, Reporterstellung, Beschriftungsmöglichkeiten, Signalvergleich und eventuell speziellen weiteren Modi. Jeder dieser einzelnen Datenauswertungsmodi wird durch einen artspezifischen Symbolsatz unterstützt.

Das Hauptmenü "Report Layout" ermöglicht es Ihnen, die äußere Form einer bestimmten Reportart bezogen auf die Objekte graphisch festzulegen. Auch dieses Hauptmenü enthält eine Symbolleiste, die speziell für diese Aufgaben ausgelegt ist.

Datenerfassung

Der Status der Analysengeräte wird laufend verfolgt und auf dem Bildschirm zusammen mit der abgelaufenen Analysenzeit dargestellt, wenn die ChemStation als sichtbares Fenster oder als Symbol ausgeführt wird. Alle Ereignisse aus einem Analysenlauf einschließlich aller Fehlermeldungen und der Bedingungen der Analysengeräte bei Start und Ende des Laufs werden in einem Logbuch des Systems abgelegt. Ein Auszug wird in jedem Datensatz gespeichert.

Gerätebedingungen wie Flussrate, Temperatur, Druck und die Lösungsmittelzusammensetzung von LC-Systemen können aufgezeichnet und in jedem Datensatz gespeichert werden. Diese Bedingungen können angezeigt und als Beleg der Analysenqualität ausgedruckt werden. Genaue Einzelheiten der gespeicherten Parameter hängen von der Methode und den Möglichkeiten des gewählten Analysengerätes ab.

Ein weiteres Darstellungsfenster kann dazu verwendet werden, die vom Gerät aufgenommenen Daten in einer Echtzeit-Anzeige anzugeben. Die Daten werden in ihrer tatsächlichen Maßeinheit wie mAU, Volt oder bar angegeben. Jedes der Fenster kann mehrere übereinander gelegte Chromatographiesignale oder Geräteparameter, wie z.B. den Druck enthalten. Die Voreinstellung der Anzeige kann angepasst werden und wird vom System gespeichert, so dass der Anwender eine eigene bevorzugte Einstellung als Standardeinstellung für das Gerät festsetzen kann. Das Fenster ist zoomfähig und mit Hilfe des Cursors kann der Wert für ein bestimmtes Signal zu jeder Zeit der Messung abgerufen werden.

Die gesamte Funktionalität der ChemStation kann auch während laufender Analysen durch eine Offline-Session genutzt werden.

Für Anwender, die mit der Datenauswertung beginnen wollen, bevor die Datenerfassung abgeschlossen ist, steht der Snapshot-Befehl zur Verfügung.

Die Layouts der Signal- und Statusinformations-Fenster, einschließlich der Bestandteile der schematisch dargestellten Geräteschnittstelle, werden automatisch gespeichert.

Weitere Informationen zur Datenaufnahme entnehmen Sie bitte [Kapitel 3](#), "Datenerfassung" und dem Online-Hilfesystem.

Datenauswertung — Darstellung

Die Ansicht von "Data Analysis" (Datenauswertung) enthält die Standardsymbolleiste, um aufgabenorientierte Funktionen zur Datenauswertung, einschließlich der Symbole für Integration, Kalibrierung, Reporterstellung, Beschriftungsmöglichkeiten und Signalvergleich auszuführen. Im Folgenden sind die wichtigsten Graphikfunktionen aufgeführt:

- Darstellungen im Einzel- oder Mehrfachsignalmodus, wählbar beim Laden des Chromatogramms;
- Überlagern von Chromatogrammen verschiedener Proben;
- Abziehen eines Chromatogramms von einem anderen;
- graphische Anpassung der Signale in vertikaler und horizontaler Richtung, um den visuellen Vergleich zu vereinfachen;
- Signalumkehr oder -spiegelung, um den visuellen Vergleich zu vereinfachen;
- graphische Funktionen zum Zoomen oder Verschieben;
- Festlegung der Darstellungsmerkmale, wie z.B. der Auswahl von Markierungen, Basislinien, Achsen, Retentionszeiten und Substanznamen (der Anwender kann auch die Schriftart der Retentionszeit und der Substanznamen festlegen, die Größe und Ausrichtung der Darstellung bestimmen, auswählen, ob die Darstellung überlagert oder getrennt erfolgen soll und die Skalierungsfaktoren festsetzen);
- die Darstellung des Chromatogramms kann, je nach den Möglichkeiten des angeschlossenen Gerätes, auch mit Verläufen der Geräteparameter überlagert sein;
- Anmerkungen können vom Anwender definiert und in die Darstellung eingefügt werden, wobei die Schriftart und -größe sowie die Ausrichtung und Farbe wählbar sind (eine einmal definierte Anmerkung kann graphisch verschoben, editiert oder gelöscht werden);

- Kopieren der Darstellung in die Windows Zwischenablage als Metafile oder im Bitmap-Format,
- Eine *Pick Mode* -Funktion ermöglicht die Ausgabe von Werten für einzelne Datenpunkte in Detektoreinheiten;
- Export von digitalisierten Werten in die Windows Zwischenablage.

Datenauswertung — Integration

Die ChemStation enthält zwei Integrationsalgorithmen. Der traditionelle Integrationsalgorithmus war Bestandteil der früheren Versionen der ChemStation und befindet sich in den meisten anderen Auswertesoftware-Paketen für analytische Daten von Agilent Technologies. Der neue Integrationsalgorithmus zielt auf bessere Robustheit, Zuverlässigkeit und Anwenderfreundlichkeit ab. Für diese Softwareversion empfehlen wir den Einsatz des traditionellen Algorithmus für bereits vorhandene validierte Methoden und des neuen Algorithmus für neue Methoden.

Allgemeine Integrationsmöglichkeiten

Die wichtigsten Möglichkeiten beider Integrationsalgorithmen sind folgende:

- eine Autointegrationsfunktion zur Einstellung anfänglicher Integrationsparameter;
- die Fähigkeit, für jedes Chromatographiesignal eine eigene Tabelle mit Integrationsparametern festzulegen, wenn mehrere Signale oder mehr als ein Detektor verwendet werden;
- die interaktive Festlegung von Integrationsparametern, die es dem Anwender ermöglichen, die Zeiten für die Ereignisse graphisch zu bestimmen;
- manuelle oder "Rubber Band" Integration für Chromatogramme oder Elektropherogramme, die eine spezielle Interpretation erfordern (diese Parameter können auch in die Methode integriert und somit automatisch aufgerufen werden);
- Darstellung und Ausdruck von Integrationsergebnissen und
- die Fähigkeit mindestens 1000 Peaks pro Chromatogramm zu integrieren.

Beide Integrationsalgorithmen enthalten folgende Befehlsgruppen:

- Definitionen für Integrationsparameter, um die Grundeinstellungen für den Integrator: Area Reject, Peak Width und Threshold (als Parameter für die Rauschunterdrückung) festzusetzen oder zu verändern;

- Parameter zur Kontrolle der Basislinie wie “force baseline” (Basislinie erzwingen), “hold baseline” (Basislinie halten), “baseline at all valleys” (Basislinie zu jedem Tal), “baseline at the next valley” (Basislinie beim nächsten Tal), “fit baseline backwards from the end of the current peak” (rückwärtige Anpassung der Basislinie vom Ende des aktuellen Peaks);
- Kontrolle der Flächenaddition;
- negative Peakerkennung;
- Tangentenauswertung Befehlen zur Festlegung des Lösungsmittelpeaks und
- Befehle zur Integratorsteuerung, die Retentionszeitbereiche festlegen, in denen der Integrator wirksam ist.

Der neue Integrationsalgorithmus

Der neue Integrationsalgorithmus bietet Verbesserungen bezüglich:

- Basislinienzuweisungen für Peaks bei Chromatogrammen und Elektropherogrammen mit driftender Basislinie;
- Erkennung “negativer Flächen” bei tangential angepassten Peaks; das Problem wird über eine Änderung des Basislinienverlaufes beseitigt,
- optionale Messung und Berechnung von Flächen, die zwischen der Basislinie und dem Signal auftreten und keinem bekannten Peak zugewiesen werden können,
- zusätzliche Anfangsparameter zum Ausschluss von Peaks, die durch Rauschen entstanden sind (anfängliche Peakhöhe),
- bessere Peakerkennung bei verrauschten Signalen,
- Schultererkennung bei Peaks durch Verwendung der zweiten Ableitung oder des zweiten Grades bei Kurvenberechnungen und
- Anwenderfreundlichkeit – der neue Integrationsalgorithmus ist auf der Benutzeroberfläche über Symbolleisten und auch über Tastenkombinationen zugänglich.

Datenauswertung — Quantifizierung

Der Kalibriermodus innerhalb der Datenauswertung der ChemStation ermöglicht die gleichzeitige Darstellung von:

- einem oder mehreren Signalen, bei deren Auswertung auf das Retentionszeitfenster der aktuellen Substanz hingewiesen wurde;

- der Kalibriertabelle, deren Darstellung aus einer umfassenden Auswahl von Kalibrierparametern festgelegt werden kann und
- der Kalibrierkurve für die zu bestimmende Substanz.

Alle Fenster des Kalibriermodus' sind miteinander verbunden, so dass Veränderungen, die in einem Fenster vorgenommen werden, auf alle anderen übertragen werden. Der Modus ermöglicht die graphische Auswahl und Veränderung der Kalibrierdaten.

Die Quantifizierung erfolgt als Berechnung von %-Werten, normierten %-Werten, bezüglich externem Standard, externen Standard %, internem Standard und internen Standard % für Peakfläche oder Peakhöhe. Sie kann Mehrpunktkalibrierungen und mehrfache Definitionen eines internen Standards umfassen. Veränderungen der Kalibrierung (Histories) werden automatisch gespeichert und zur Gewichtung von Berechnungen bei Rekalibrierungen verwendet.

Weitere Informationen zur Kalibrierung und Quantifizierung finden Sie in [Kapitel 9](#), "Kalibrierung".

Datenauswertung — Standardreports

Anwender-definierbare Reportvorlagen für die Analysenberichte sind auf dem Bildschirm Report Specification wählbar. Jede Standard Reportvorlage umfasst standardisierte Informationsgruppen und eine Reihe optionaler Informationsgruppen.

Weitere Informationen über verfügbare Reportvorlagen finden Sie in [Kapitel 12](#), "Verwendung der ChemStation Reports".

Datenauswertung — Spezielle Reports

Umfassendere Reportmöglichkeiten stehen zur Verfügung in der ChemStation für Anwendungen, die spezielle Reports erfordern. Sie umfassen die statistische Auswertung der Trennleistung, Trendanalysen sowie Anwender-definierbare Reportvorlagen.

Reports zur Systemeignung

Reports zur Systemeignung ermöglichen dem Anwender, die Systemleistung für einzelne Analysen zu überprüfen. Hierfür stehen drei Reportvorlagen zur Verfügung.

Der **Standard Performance Report** druckt folgende Parameter für unkalibrierte Methoden aus:

- Retentionszeit,
- Kapazitätsfaktoren (k')
- Peakflächen
- Peakhöhe
- Symmetrie
- Halbwertbreite der Peaks,
- Effizienz als Anzahl der theoretischen Trennstufen,
- Auflösung und
- Selektivität.

Bei Methoden mit Kalibrierungen werden die Spalten für Peakfläche, Peakhöhe und Selektivität durch den Substanznamen und Gehalt ersetzt.

Die Kopfzeile für den Report enthält die Standardkopf- und -fußzeile, die Probeninformation, die Parameter zur Trennsäule und optional eine Abbildung des Chromatogramms.

Die Reportvorlage **Performance and Noise style** fügt zum Performance Report eine Bewertung des Signalrauschens in bis zu sieben anwenderdefinierten Bereichen hinzu. Die Angabe des Rauschens erfolgt mit Signal-zu-Rausch-Verhältnissen für jeden Peak oder jede kalibrierte Komponente und einer Rauschtabelle für jedes Signal. Jede Rauschtabelle enthält Werte aus der sechsfachen Standardabweichung des Rauschens, dem Peak-zu-Peak Abstand nach ASTM-Berechnungen sowie Angaben zu Abweichungen und Drift.

Die Reportvorlage **Extended Performance** zeigt von jedem einzelnen Peak eine Darstellung, in der graphisch der Peakstart, das Peakende, die Halbwertbreiten und die Basislinie eingetragen sind. Zusätzlich werden folgende Parameter angegeben:

- Fläche, Höhe und berechnete Substanzmenge,
- Schiefe (Skew),
- Überschuß (Exzess),

- Tailingfaktor nach der USP-Methode,
- Zeitintervall zwischen den Datenpunkten und Anzahl der Datenpunkte im Peak,
- Die Statistischen Momente M0 bis M4,
- Peakbreite in halber Höhe: wahrer Wert, Berechnung mit fünf Sigma-, Tangenten- und Tailingmethode
- Anzahl theoretischer Trennböden pro Säule und pro Meter, berechnet mit der Halbwertbreite des Peaks, fünf Sigma-, Tangenten- und statistischen Methode.

Anwender können eigene Bereiche zur Berechnung der Rauschhöhe und eigene Akzeptanzkriterien angeben. Werte außerhalb des Anwender-definierten Akzeptanzbereiches werden im Report markiert.

Weitere Informationen zur Berechnung der Systemeignung entnehmen Sie bitte [Kapitel 13](#), "Ermittlung der Systemleistung".

Zusammenfassende Reports einer Sequenz (Sequence Summary Reports)

Zusammenfassende Reports werden am Ende einer automatischen Analysensequenz erstellt. Es stehen verschiedene Möglichkeiten, von einer kurzen Zusammenfassung der gemessenen Proben bis zur genauen graphischen Auswertung von Reproduzierbarkeit oder Trendanalysen nach Benutzervorgaben zur Verfügung. Diese Reports werden aus folgenden neun Informationsquellen zusammengestellt:

- Titelseite mit Informationen nach Anwendervorgaben,
- Gerätekonfiguration mit Revisionsnummern und Angaben zur analytischen Säule für LC- und CE Systeme,
- eine Liste der Proben (Sequenz),
- ein Ausdruck des Logbuches mit Angaben zu den Proben und Dokumentationen zur Datenerfassung und -auswertung sowie unerwarteten Ereignissen,
- ein Ausdruck der analytischen Methoden,
- Reports zu den einzelnen Proben,
- Statistische Angaben zu kalibrierten Proben,
- Statistische Angaben zu den Proben unbekanntes Gehaltes und
- Eine Zusammenfassung, die entweder aus einer Zusammenfassung der Proben (eine Zeile Information je Probe) oder als kurze Substanztabelle in Ergänzung der Probenzusammenfassung ausgegeben wird.

Weitere Informationen zu “Sequence Summary Reporting” entnehmen Sie bitte der Online-Hilfe und dem Abschnitt “[Sequence Summary Reports \(Sequenzzusammenfassungen\)](#)” auf Seite 246.

Benutzerdefinierte Reports

Im Menü zur Erstellung benutzerdefinierter Reports der ChemStation können Anwender den genauen Inhalt Ihrer eigenen Reports festlegen. Sie können Reportvorlagen graphisch gestalten, in denen allgemeine Informationen zu den Proben, sowie Informationen zu Signalen, Integration und quantitativen analytischen Ergebnissen enthalten sein können. Sie können eigene Gestaltungselemente wie Texte, Tabellen und Graphiken aufnehmen und die Informationen graphisch in Abschnitte gliedern sowie die Relativpositionen und Ausrichtung aller Elemente graphisch festlegen. Eigene Abschnitte können hinzugefügt, gelöscht, sortiert oder verschachtelt werden.

Anwender können eigene Kopf- und Fußzeilen für alle Seiten definieren und Datumseinträge sowie Seitenzahlen im Format *Seite x von y* festlegen. Informationen zur Aufnahme in den Report können alle Parameter der ChemStation oder alle Benutzer-definierten Parameter sein.

Ein Reportdesign kann mit jeder Methode verbunden werden und zum Standardformat für einen bestimmten Analysentyp werden.

Angepasste Reports können über den Bildschirm, den Drucker oder auf eine Datei ausgegeben werden. Reports auf dem Bildschirm enthalten auch Graphiken.

Weitere Informationen zu Reportformatierungen finden Sie in der Online-Hilfe.

Control Chart (Kontrollkarten) Reports

Die ChemStation-Software beinhaltet die Funktion “Control Chart”. Sobald diese Funktion installiert und angewählt ist, kann der Anwender beim Ausführen der Methode automatisch einen bestimmten Substanzparameter verfolgen. Als Parameter kommen dabei in Frage: Menge, Responsefaktor, Retentionszeit und Fläche.

Weitere Informationen zu den Control Chart Reports finden Sie in der Online-Hilfe.

Möglichkeiten und Kompatibilitäten

Allgemein

Die ChemStation kann Datendateien in das ANDI (Analytical Data Interchange) Chromatographieformat der Analytical Instrument Association (AIA), Version 1.0, Copyright 1992, importieren und daraus exportieren. Der Datenimport wird durch den Compliance-Level Eins (Probeninformation und Signaldaten) unterstützt und der Datenexport durch den Compliance-Level Zwei (Probeninformation, Signaldaten und Integrationsergebnisse).

Die ChemStation enthält Befehle und Funktionen, mit denen der dynamische Datenaustausch (DDE) auf der Ebene von Microsoft Windows sowohl als DDE-Empfänger als auch als DDE-Verteiler durchgeführt werden kann. Die Befehlsreihe enthält Befehle zum Verbinden und Trennen, zum beidseitigen Austausch von Informationen sowie zum ferngesteuerten Ausführen von Funktionen.

Die ChemStation enthält Befehle und Funktionen, mit denen der Open Database Connectivity Standard (ODBC) von Microsoft genutzt werden kann. Der ODBC-Standard wird über den Erweiterungslevel Eins unterstützt. Weitere Informationen finden sich in den Spezifikationen für das Produkt Agilent ChemStore.

ChemStations für LC und CE

Methoden, Datendateien, Spektrenbibliotheken und Sequenzen aus früheren Versionen der ChemStations für LC, einschließlich der Versionen A.01.00 bis A.04.02, sind mit der ChemStation-Software kompatibel. Methoden, Spektrenbibliotheken und Sequenzen von vorherigen Versionen der ChemStation unterstützen eventuell nicht die Funktionen der aktuellen Version.

Die ChemStation-Software enthält Möglichkeiten zur Umwandlung von Dateien mit Flüssigkeitschromatographiedaten und Spektrenbibliotheken für die LC ChemStation (Pascal Serie). Diese können auch automatisch durch das Anwenden von Makros (siehe den Abschnitt "Weitgehende Anpassung") ablaufen, um Chromatographiedaten in das neue ChemStation Format für LC umzuwandeln. Beachten Sie jedoch, dass die Umwandlungsroutine nur von Windows 95 unterstützt wird.

Der Datentransfer zwischen der Pascal- und der DOS-Umgebung kann über 3,5-Zoll Disketten, serielle Verbindungen oder lokale Netzwerke durchgeführt werden.

HP 3365 ChemStations

Methoden, Datendateien und Sequenzen aus der Reihe der HP 3365 ChemStation (DOS Series) müssen über geeignete, in der ChemStation installierte Importfunktionen umgewandelt werden. Nach der Umwandlung sind sowohl die Methoden als auch die Datendateien mit der ChemStation kompatibel. Importierte Sequenzen können lediglich zum wiederholten Berechnen der Datendateien verwendet werden.

Weitgehende Anpassung

Die ChemStation kann mit Hilfe des umfangreichen Befehlssatzes angepasst werden. Die enthaltenen Befehle können zu automatischen Funktionen kombiniert werden. Eine solche Kombination von Befehlen heißt Makro. Anwender können zur Erstellung von Makros eigene Variablen definieren, Verzweigungen und Schleifen sowie Ein-/Ausgabeoperationen festlegen. Diese umfassen Dateioperationen, Interaktionen mit dem Anwender, eigene verschachtelte Makros und Datenabgleich und Austausch mit anderen MS-DOS oder Windows-Anwendungen.

Für weitere Informationen zur weitgehenden Anpassung schlagen Sie bitte im *Macro Programming Guide nach*, der über die Online-Hilfe verfügbar ist.

Die ChemStation unterstützt das Microsoft ODBC-Protokoll mit Befehlen, um Verbindungen zu Datenbanken herzustellen und wieder zu trennen, den Status einer bestimmten Verbindung abzulesen und die Structured Query Language (SQL) auszuführen.

Automatisierung

Die ChemStation kann Sequenzen ausführen, die mehrere Methoden beinhalten.

Im Parametersatz einer Sequenz kann die Verwendung automatisch erzeugter Dateien oder sequentiell nummerierter Dateien mit einem Präfix nach Benutzervorgaben von 7 Zeichen Länge eingestellt werden. Der Anwender kann vollständige Sequenzen wählen oder solche, die nur die Datenauswertung durchführen. Weiter kann zwischen mehreren Abschlussbefehlen oder einem benutzerdefiniertem Abschlussmakro gewählt werden, das dann ausgeführt wird, wenn eine Sequenz durch eine Fehlerbedingung beendet wird oder alle Analysen durchgeführt wurden.

Die Sequenztabelle mit den auszuführenden Analysen wird ähnlich einer Tabellenkalkulation bedient. Hier können die Nummern von Probenfläschchen, Probenamen, Analysenmethoden, Parameter zur quantitativen Auswertung mit Angaben zur gefundenen Menge, ein Multiplikations- oder Verdünnungsfaktor, Angaben zur Kalibrierung sowie die Zahl der Injektionswiederholungen festgelegt werden. Es ist möglich, zwischen den Zellen der Tabelle zu springen und dabei deren Inhalte oder ganze Reihen oder mehrere ganze Reihen zu kopieren, auszuschneiden oder einzufügen. Damit können Sequenzen leicht und schnell erstellt werden.

Proben können in der Sequenztabelle als Unbekannte, Standard oder Kontrolle festgelegt werden. Der Probentyp bestimmt, ob die Probe einer speziellen Datenauswertung unterzogen wird:

- unbekannte Proben werden entsprechend der Methodenspezifikationen ausgewertet und als Report abgelegt;
- Standards werden dazu verwendet, die Substanzen zur Quantifizierung der Methode wie unten beschrieben neu zu kalibrieren;
- Kontrollen werden bezogen auf den in der Methode festgelegten Grenzwert für eine Substanz ausgewertet. Wenn das Ergebnis außerhalb eines bestimmten Bereichs liegt, wird die Sequenz angehalten.

Kalibrierungsstandards können als einfach, zyklisch oder umschließend definiert werden. Einfache Rekalibrierung bedeutet, dass eine Rekalibrierung immer dann durchgeführt wird, wenn ein Kalibrierungsstandard in der Sequenz vorkommt. Zyklische Rekalibrierungen werden während einer Analysenserie in festgelegten Intervallen durchgeführt. Bei der umschließenden Rekalibrierung wird je ein Standard vor und einer nach einer Reihe unbekannter Proben gemessen. Zur quantitativen Auswertung der unbekanntenen Proben wird eine Kalibriertabelle aus den Mittelwerten der beiden Kalibrierungen verwendet.

Die Funktion für Teilsequenzen erlaubt einen Einblick in die Reihenfolge der Sequenzbearbeitung und stellt eine Wiederholungsmöglichkeit zur Vermessung oder Nachbearbeitung einzelner Proben zur Verfügung. Bei der wiederholten Auswertung kann für die Quantifizierung zwischen den Originaldaten oder neuen Einträgen der Probentabelle gewählt werden. Sequenzen können zur schnellen Vermessung von Vorzugsproben unterbrochen werden.

Danach kann die Sequenz ohne eine Beeinflussung des automatischen Ablaufs fortgesetzt werden. Proben können zu einer Sequenztabelle hinzugefügt werden, während die Sequenz bearbeitet wird.

Sowohl die Sequenz als auch die Teilsequenz können ausgedruckt werden. Weitere Informationen zu Sequenzen entnehmen Sie bitte [Kapitel 10](#), "Automatisierung" und dem Online-Hilfesystem.

Gute Laborpraxis (Good Laboratory Practice, GLP)

Die ChemStation wurde gemäß internationaler Konzeptions- und Design-Richtlinien entwickelt und weist eine Reihe von Merkmalen auf, die den Betrieb unter behördlicher Kontrolle erleichtern. Diese Merkmale beziehen sich auf die umfassende Spezifikation und Überprüfung von Methoden hinsichtlich ihrer Eignung für ein Messvorhaben, auf die Funktionskontrolle im System und stellen die Nachvollziehbarkeit, Herkunft und Qualität der Daten sicher.

Entwicklungsprozess

Ein Zertifikat zur Validierung wird mit jedem Softwarepaket geliefert und dokumentiert die Schritte der Softwareentwicklung und Erprobung als Teil des Entwicklungsprozesses. Der Entwicklungsvorgang wird gemäß dem ISO 9001 Qualitätsstandard dokumentiert. Dies wird zusammen mit den eigenen Revalidierungsprotokollen in dem *Validation Binder (Validierungsordner) Agilent ChemStation für die HPLC* dokumentiert.

Spezifikation und Anwendung von Methoden

- Globale Methoden – alle Spezifikationen für Analysengeräte und zur Datenauswertung werden an einem Ort gespeichert. Methoden beinhalten Spezifikationen des Mengenbereichs von Komponenten. Hierdurch wird sichergestellt, dass Mengenangaben nicht außerhalb des Kalibrierungsbereichs erfolgen.
- Das Logbuch über Änderungen der Methode (History) ermöglicht es den Anwendern einer validierten Methode, automatisch zu dokumentieren, wie und wann die Methode geändert wurde. Anwender können optional eine Begründung für die Änderung der Methode ins History-Logbuch eintragen. Das History-Logbuch wird automatisch als Teil der Methode im Binärformat abgelegt. Um einen unerlaubten Eingriff in die Dokumentationen zu verhindern, wird es entsprechend des Schemas zur Anmeldung eines Anwenders wie im Folgenden beschrieben geschützt. Jede Veränderung im History-Logbuch kann auf dem Bildschirm angesehen und ausgedruckt werden.

- In jeder Methode können für eine Reihe von Chromatographie- und Geräteleistungsparametern Grenzwerte auf der Basis von einzelnen Substanzen festgelegt werden. Eine genauere Beschreibung hierzu befindet sich im Abschnitt “Datenauswertung - Quantifizierung”. Ergebnisse, die diese Parameterbereiche überschreiten, werden dazu verwendet, die Durchführung automatischer Sequenzen, wie unter “Automatisierung” beschrieben, zu kontrollieren. Sie werden auf dem entsprechenden Analysenreport vermerkt.
- Reports zur Systemeignung und Systemleistung (siehe den Abschnitt zur Reporterstellung oben) liefern genaue Daten zur Trennleistung.

Die ChemStation kann mit Zugangsbeschränkungen auf zwei Ebenen, einer Bediener- und einer Managerebene konfiguriert werden. Die Manager-Ebene kann durch ein Passwort geschützt werden und ermöglicht den Zugriff auf alle Funktionen der ChemStation. Die Bediener-Ebene ist auf die Nutzung einer Grundfunktionalität und die Ausführung definierter analytischer Methoden beschränkt. Die Bediener-Ebene ist zum Einsatz in Routinelabors gedacht und hindert Bediener insbesondere daran, Methoden zu verändern oder neu zu erstellen.

Stabilität von Methoden

Zusammenfassende Reports von Sequenzen (vgl. “[Datenauswertung – Spezielle Reports](#)” auf Seite 28) bieten die Möglichkeit, Methoden auf ihre Stabilität zu testen. Erweiterte Reportformate mit vom Anwender zu definierenden Kriterien werden als Trendgraphiken ausgegeben und können zur Beurteilung der realistischen Betriebsgrenzen dienen. Die Betriebsgrenzen können in eine Methode aufgenommen werden, wodurch zusammen mit Kontrollproben sichergestellt wird, dass die Methode innerhalb dieser Grenzen arbeitet.

Systembetrieb

Das Verification Kit der ChemStation ist Teil der Standardsoftware und überprüft automatisch auf korrekte Installation und Funktion der Datenauswertung der Software, indem bekannte Ergebnisse mit einer Testauswertung verglichen werden. Das Verification Kit ermöglicht die Definition eigener Datensätze und Methoden zur Durchführung des Tests.

Nachvollziehbarkeit, Herkunft und Qualität der Daten

Das Logbuch liefert ein Protokoll über das komplette System. Es speichert alle unerwarteten Ereignisse (Fehler, Parameteränderungen während der Analyse) sowie die Gerätebedingungen vor und nach jeder Analyse. Eine Kopie des relevanten Logbuchauszugs wird mit jedem Datensatz gespeichert.

Die aktuellen Gerätebedingungen wie zum Beispiel Druck, Flussrate und Temperatur während einer Analyse werden ebenfalls gespeichert, falls das entsprechende Gerät diese Möglichkeit bietet. Diese Daten können später mit dem Chromatogramm graphisch dargestellt werden, um den Gerätezustand während dieser Analyse zu zeigen und in den Report aufzunehmen.

Mit den Datensätzen werden Kopien der verwendeten Methode gespeichert, womit eine vollständige Reproduzierbarkeit der Daten zu einem späteren Zeitpunkt möglich ist. Die Methode wird nach Abschluss aller analytischer Schritte gespeichert.

Alle Reports tragen Datumseinträge und eine nachvollziehbare Seitennummerierung (*Seite x von y*). Der Anwender kann einen Reportumfang von einer einfachen Zusammenfassung bis zur Darstellung aller Gerätedetails wählen (vgl. Abschnitt zu Reports oben).

GLP-Registerdateien, die als Teil einer Methode definiert werden, sichern alle Originaldaten mit Probeninformationen sowie die Datenauswertungsmethode, die chromatographischen Messwerte, die Geräteeinstellungen, die Ergebnisse aus Integration und Quantifizierung, die Daten des Reports und das Logbuch des Analysenlaufes in einer binären Registerdatei mit einem Prüfsummenschutz. Dieses Binärformat kann nicht bearbeitet werden und sichert daher die Originalität der Ergebnisse. Die Datei enthält ein Revisionsschema, das anzeigt, wenn die Daten erneut bearbeitet werden.

In der Sequenztabelle können Kontrollen definiert und dazu verwendet werden, die Leistungsfähigkeit des Gerätes über einen Vergleich zu den Ergebnissen der Kontrollproben automatisch zu überprüfen, wenn das Gerät unbeobachtet läuft. Ergebnisse, die außerhalb eines vom Anwender festgelegten Akzeptanzbereiches liegen, führen zum Abbruch der automatischen Abarbeitung von Sequenzen durch das Gerät.

Gerätesteuerung

Die Möglichkeiten der Gerätesteuerung mit der ChemStation können durch den Erwerb zusätzlicher Gerätemodule zu einer Mehrgeräte- Konfiguration erweitert werden. Weitere Informationen finden Sie in den Gerätehandbüchern der zusätzlichen ChemStation Module.

Einsatz von Netzwerken

Die ChemStation wurde erfolgreich auf die Kompatibilität mit der LanManager Software, der Novell NetWare sowie Microsoft Windows 2000 und Microsoft XP Professional, die auf IEEE 802.3 CSMA/CD Spezifikationen basieren, getestet. Sie sollte mit jeder Netzwerk-Software kompatibel sein, die dem Programmierstandard von Microsoft Windows entspricht.

Diese Produkte ermöglichen es der ChemStation physikalisch vorhandene Geräte, wie Plotter und Drucker und Informationen, wie Daten- oder Methodendateien mit anderen Laboratorien und deren Computern zu teilen.

Client/Server

Die ChemStation-Software kann auf einem geeigneten Netzwerkserver installiert und nach Bedarf auf einen damit verbundenen PC geladen werden. Die spezielle Konfigurierung jedes angebotenen PCs gewährleistet eine angemessene Umgebung für verschiedenen Techniken und einzelne Anwender. Die zentralisierte Installation der Software löst das Problem, viele Kopien derselben ChemStation innerhalb einer Abteilung zu verwalten.

Gerätesteuerung über LAN

Die ChemStation-Software ermöglicht die Gerätesteuerung über LAN und die Datenaufnahme für Agilent 6890 Gaschromatographen, Agilent 35900E A/D Steuermodule und Flüssigkeitschromatographen der Agilent 1100 Serie. Geräte können leicht eingebunden werden, indem man sie an ein LAN anschließt, an dem auch der ChemStation PC angeschlossen ist. Diese Anordnung ermöglicht es, den ChemStation PC von den Geräten, die er ansteuert örtlich zu trennen.

Dokumentation

Die Dokumentation enthält bestimmte Abschnitte über:

- die Installation und das Erlernen der ChemStation-Software,
- das Anwenden der ChemStation-Software,
- das Verstehen der Arbeitsprinzipien der Software und
- die Anpassung der ChemStation.

Installation und Erlernen

Jede ChemStation-Software wird mit einem Installationshandbuch geliefert, das Details über die wichtigsten Punkte der PC Hardware- und Softwareanforderungen, den Einbau der Schnittstelle, die Installation der ChemStation und die Voraussetzungen für die Installation enthält. Das Installationshandbuch ist spezifisch für die gekaufte Konfiguration und kann Anweisungen zu Fehlerbehebung, Systemdokumentationen und Instandhaltung des Systems beinhalten.

Jede ChemStation enthält ein aufgabenorientiertes Tutorial, das in die Software integriert werden kann. Das Tutorial ist in erster Linie eine Lernhilfe und so ausgelegt, dass der Anwender selbständig die notwendigen Anwendungen erlernen kann. Jede analytische Aufgabe ist in eine Anzahl leicht verständlicher Schritte unterteilt, die der Anwender automatisch von der Software ausführen lassen und anschließend selbst üben kann.

Anwenden der Software

Zwei zusätzliche Kategorien von Online-Informationen wurden für den Routineanwender entworfen.

Die ChemStation enthält eine verständliche, an den Kontext anlehende, katalogisierte Online-Hilfe im Windowsformat. Sie liefert zu jeder Bildschirmdarstellung und zur Bedeutung der wichtigsten darauf enthaltenen Parameter detaillierte Erklärungen. Die Erklärungen werden, wenn nötig, durch Graphiken ergänzt und können in die Windows-Zwischenablage kopiert werden. Von dort können sie in Anwenderdokumentationen eingebunden oder ausgedruckt werden.

Der Abschnitt "How to" (Wie man ...) der Online-Hilfe enthält Checklisten über die technikorientierten und die chromatographischen Aufgaben. Sie helfen dem weniger routinierten Anwender, das System richtig einzurichten. Diese Checklisten sind direkt mit den detaillierten Informationen der Online-Hilfe verbunden.

Verstehen der Prinzipien

Das Handbuch *ChemStation*-Konzepte dokumentiert die Prinzipien der Software-Bedienung und die Algorithmen bei der Datenbearbeitung.

Anpassung

Erfahrene Anwender, die die Bedienungsweise der ChemStation an ihre Bedürfnisse anpassen oder zusätzliche Möglichkeiten einbauen wollen, können dies durch Schreiben von Makros erreichen.

Das erste Referenzhandbuch, *Macro Programming Guide*, das über die Online-Hilfe verfügbar ist, enthält leicht verständliche Beispiele, die durch die vollständige Beschreibung der internen Datenarten und Strukturen ergänzt sind.

Die Hilfedatei zu den Befehlen dient dem Programmierer als Arbeitsreferenz und ist direkt über das Hilfemenü der ChemStation oder über das Dialogfeld "Show Command" zugänglich. Sie enthält Erklärungen zu Syntax und den Parametern mit Beispielmakros, die den Einsatz vieler der Befehle erläutern. Dadurch, dass sie sich online befinden, kann der Anwender ganze Beispiele oder nur eine Befehlssyntax direkt in das eigene Makro kopieren.

Die Verzeichnisstruktur der ChemStation

Die Verzeichnisstruktur der ChemStation wird im Folgenden als Beispiel gezeigt. Sie besteht aus allgemeinen Verzeichnissen, die von allen angeschlossenen Analysengeräten benutzt werden, sowie aus gerätespezifischen Verzeichnissen. Das Installationsprogramm legt ein Unterverzeichnis des Verzeichnisses der ChemStation (Standardname: HPCHEM) für jedes angeschlossene Analysengerät mit dessen Gerätenummer an. In diesem Verzeichnis werden standardmäßig alle Daten, Methoden und Sequenzen für dieses Analysengerät gespeichert.

1 Agilent ChemStation Konzepte

Die Verzeichnisstruktur der ChemStation

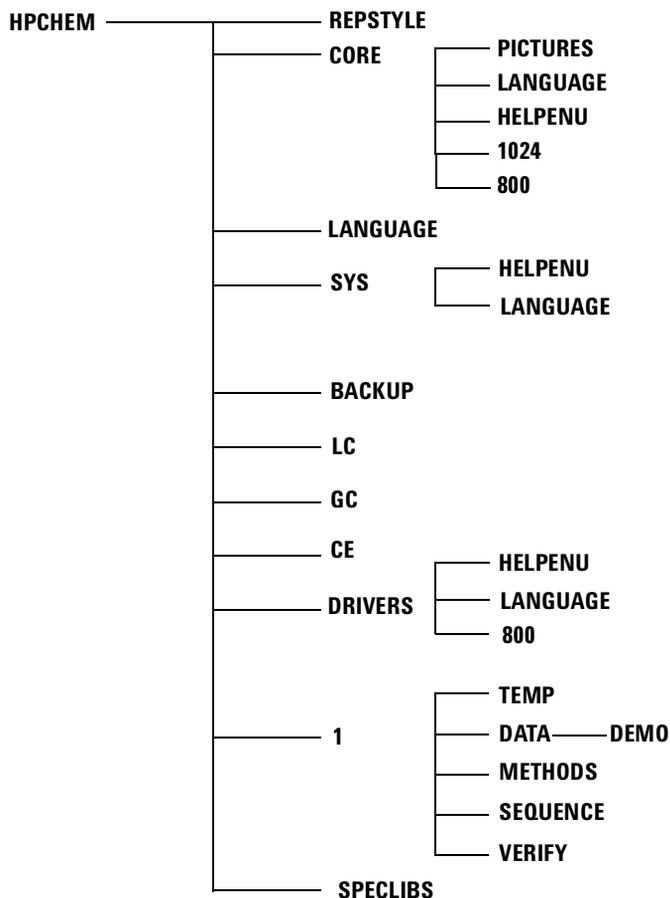


Abbildung 1 Die Verzeichnisstruktur der ChemStation

Dies sind die Unterverzeichnisse der ChemStation:

Tabelle 1 ChemStation Unterverzeichnisse

Verzeichnis	Inhalt
HPCHEM	In diesem Verzeichnis stehen alle Programme zum Konfigurieren und Starten der ChemStation. Es muss in der Umgebungsvariable PATH enthalten sein. Dieses Verzeichnis wird vom Installationsprogramm automatisch angelegt, außer wenn eine Alternative eingegeben wird.
REPSTYLE	Hier befinden sich alle Reportvorlagen, die mit dem Reportdesigner definiert wurden.

Tabelle 1 ChemStation Unterverzeichnisse (Fortsetzung)

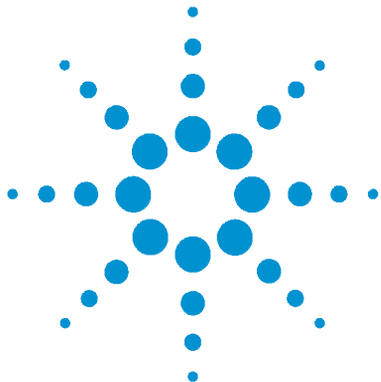
Verzeichnis	Inhalt
CORE	Hier befinden sich die Basiskomponenten der Software, die von allen chromatographischen Geräten benutzt werden. Es ist auch das Arbeitsverzeichnis der ChemStation.
PICTURES	Die für die ChemStation erforderlichen Graphiken befinden sich in diesem Verzeichnis.
LANGUAGE	Hier befinden sich spezifische Sprachmodule dieses Teils der Software.
1024 und 800	Hier befinden sich Initialisierungsdateien für die Softwareschnittstelle für Anwender. Bitte nicht ändern!
SYS	Hier befinden sich die allgemeinen Komponenten, die von allen chromatographischen Gerätemodulen genutzt werden. \hpchem\sys muss in der Umgebungsvariablen PATH enthalten sein. Das Installationsprogramm fügt es standardmäßig hinzu.
HELPENU	Hier befindet sich die US-Englische Version der Hilfedateien für die passenden Teile der Software.
LANGUAGE	Hier werden andere Sprachen-spezifische Teile der Software gespeichert.
BACKUP	Hier werden während der Installation Sicherungskopien alter Dateien abgelegt.
DRIVERS	Hier befinden sich die Gerätetreiber der konfigurierten Analysengeräte.
1	Verwendung für das jeweilige Gerät (1 bis 4). Dieses Verzeichnis enthält fünf weitere Unterverzeichnisse: DATA, METHODS, SEQUENCE, VERIFY und TEMP.
DATA	Hier stehen alle Verzeichnisse mit den Analyseergebnissen. Es können noch weitere Unterverzeichnisse enthalten sein, deren Definition im Dialogfeld Sample Information oder Sequence Parameters möglich ist. Ergebnisverzeichnisse werden durch die Erweiterung .D am Namen gekennzeichnet. Weitere Informationen über verfügbare Reportvorlagen finden Sie in “Datensätze” auf Seite 63.
METHODS	Beinhaltet alle Methodenverzeichnisse mit einer .M Erweiterung. Weitere Einzelheiten zum Inhalt finden Sie unter “Verzeichnisstruktur von Methoden” auf Seite 54.
SEQUENCE	Hier stehen die Sequenztabelle. Die Sequenzdateien tragen die Dateinamenerweiterung .S.
VERIFY	Hier stehen Datensätze, Methoden und Ergebnisse der Datenbearbeitung in Registerdateien (.REG). Diese Dateien führen die Prüfroutinen aus, die in der Online-Hilfe beschrieben werden. Ein Satz, bestehend aus Daten, Methode und Registerdatei wird für jeden Überprüfungstest benötigt
TEMP	Das Unterverzeichnis TEMP enthält temporäre Arbeitsdateien und Logbuchdateien. Zum Beispiel wird bei Gerät 1 das Online-Logbuch INSTR1.LOG und das Offline-Logbuch INSTR1-2.LOG genannt.

1 Agilent ChemStation Konzepte

Die Verzeichnisstruktur der ChemStation

Tabelle 1 ChemStation Unterverzeichnisse (Fortsetzung)

Verzeichnis	Inhalt
LC, GC, CE	Hier befinden sich Dateien, die für die Gerätetreiber erforderlich sind, zum Beispiel die Initialisierungsdatei INI. Diese Verzeichnisse sind nur vorhanden, wenn die entsprechenden Geräte vorhanden sind.
SPECLIBS	Hier stehen alle Spektrenbibliotheken. (nur für ChemStations mit 3D LC Systemen, LC/MS Systemen und CE Systemen).



2 Methoden

Was ist eine Methode?	46
Die Bestandteile einer Methode	47
Der Status von Methoden	50
Erstellen von Methoden	51
Editieren von Methoden	52
Verzeichnisstruktur von Methoden	54
Was geschieht während der Ausführung einer Methode?	55
Zusammenfassung des Methodenablaufs	60



2 Methoden

Was ist eine Methode?

Was ist eine Methode?

Eine Methode besteht aus allen erforderlichen Parametern zur Datenerfassung und Datenauswertung und gegebenenfalls aus den Aktionen vor und nach der Messung (Pre- und Post-Run Tasks) für bestimmte Proben.

Die Bestandteile einer Methode

Eine Methode trägt einen Namen, der aus bis zu acht alphanumerischen Zeichen bestehen kann. An der Dateinamenerweiterung .M kann man stets erkennen, dass es sich um eine Methode handelt. Methoden werden als MS-DOS Verzeichnisse gespeichert und enthalten bestimmte Dateien für die einzelnen Teile einer Methode.

Jede Methode besteht aus fünf Komponenten:

- Methodeninformation,
- Steuerung der Analysengeräte,
- Datenauswertung und
- Checkliste zur Ausführung

Methodeninformation

In diesem Abschnitt werden Informationen zur Methode gespeichert.

Die Steuerung der Analysengeräte

Hier werden Parameter zur Steuerung von Analysengeräten oder deren Komponenten festgelegt. Bei LC-Geräten dienen Angaben wie Zusammensetzung der mobilen Phase, Flussrate, Injektionsvolumen, Wellenlänge des Detektors usw. zur Steuerung von Pumpe, Probengeber und Detektor. Bei GC-Geräten steuern die Angaben zur Einlasstemperatur, Einlassdruck, Flussrate auf gepackter Säule usw. das Analysengerät.

Datenauswertung

Hier werden Parameter zur Durchführung der Datenauswertung festgelegt.

Signal details

Hier werden Signale und ihre Eigenschaften für die Datenauswertung definiert.

Integration Events (Integrationsereignisse)

Hier werden zeitabhängige Parameter definiert, die innerhalb eines Chromatogramms oder Elektropherogramms zu einer bestimmten Retentions- bzw. Migrationszeit auftreten. Über die zeitabhängigen Parameter kann die Art der Integration geändert werden.

Peak Identification (Peakerkennung)

Hier werden Parameter definiert, die zur Peakerkennung in Chromatogrammen oder Elektropherogrammen dienen.

Peak Quantification (Mengenbestimmung)

Hier werden Parameter zur Konzentrations- oder Mengenberechnung eines Peaks definiert.

Calibration and Recalibration (Kalibrierung und Rekalibrierung)

Hier werden Parameter für die Kalibrierung definiert, die festlegen, wie und wie oft eine Kalibrierung ausgeführt wird.

Report

Hier wird das Format des Reports festgelegt, der nach einem Analysenlauf gedruckt wird.

Run-Time Checklist (Checkliste zum Analysenlauf)

Hier wird definiert, welcher Teil einer laufenden Methode ausgeführt wird.

Sie können die Checkliste zum Analysenlauf für folgende Funktionen verwenden:

- zum Erfassen, Speichern und Bearbeiten von Daten bis zur Reporterstellung,
- zum Ausführen von nur einem Methodenteil,
- zum Erfassen und Speichern von Daten ohne Bearbeitung,
- zum erneuten Nachbearbeiten von Datensätzen,
- zum Einsatz eigener Makros zur Datenanalyse und Aktionen vor und nach dem Analysenlauf (Pre- und Postrun Processing) und
- zum Ablegen der Analysenergebnisse in Registern für GLP-Zwecke.

Der Status von Methoden

Eine Methode kann auf zwei Arten vorliegen.

Gespeicherte Methode (Stored Method)

Dies ist eine Methode, die auf der Festplatte des Computers gespeichert ist. Gespeicherte Methoden haben einen Namen aus bis zu acht alphanumerischen Zeichen gefolgt von der Dateinamenerweiterung .M.

Aktuelle Methode (Current Method)

Wenn eine gespeicherte Methode von der Festplatte aufgerufen wird, ist sie die aktuelle Methode. Im Speicher existiert immer eine aktuelle Methode. Beim ersten Start der ChemStation wird die von Agilent Technologies gelieferte Standardmethode als Teil des Startprozesses geladen. Es kann sich dabei um eine der folgenden Methoden handeln:

- DEF_LC.M bei einem LC-Gerät,
- DEF_GC.M bei einem GC-Gerät oder
- DEF_CE.M bei einem CE-Gerät.

Eine Kopie der Standardmethode wird im Hauptspeicher abgelegt und wird zur aktuellen Methode. Sie können an dieser Stelle eine andere Methode laden, die dann zur aktuellen Methode wird. Die oben angeführten Methoden verwenden den neuen Integrationsalgorithmus. Wenn Sie den Standardintegrationsalgorithmus verwenden wollen, müssen Sie Ihre Methode aus eine der folgenden Methoden aufbauen:

- DEFOLDLC.M für einen Flüssigkeitschromatographen,
- DEFOLDGC.M für einen GC oder
- DEFOLDCE.M für eine CE.

Erstellen von Methoden

Das Erstellen einer neuen Methode läuft immer über Abändern der aktuellen Methode und anschließende Speicherung der Modifikation unter einem neuen Methodennamen. Beachten sie, dass nach der Änderung einer Methode die Version auf der Festplatte unverändert bleibt, bis die Änderungen gespeichert werden.

Die Art der Methodenerstellung ist frei wählbar. Sie können eine Methode erstellen, die entweder einen oder alle Teile einer Analyse steuert. Sie können also eine Methode zum Beispiel nur für die Datenerfassung erstellen. Für die Datenauswertung mit Report zur Bibliothekssuche von Spektren können Sie die Methode dann um diese Aufgaben erweitern.

VORSICHT

Löschen Sie bitte keine der Standardmethoden (DEF_LC.M, DEF_CE.M or DEF_GC.M). Diese Methodendateien werden als Vorlage beim Erstellen neuer Methoden benötigt.

Editieren von Methoden

Sie können eine existierende Methode bearbeiten, indem Sie den Menüpunkt Edit Entire Method im Menü Method aufrufen. Sie werden durch alle Dialogfelder geführt, und schließlich kann die Methode gespeichert werden. Dieser Ablauf wird unten verdeutlicht:

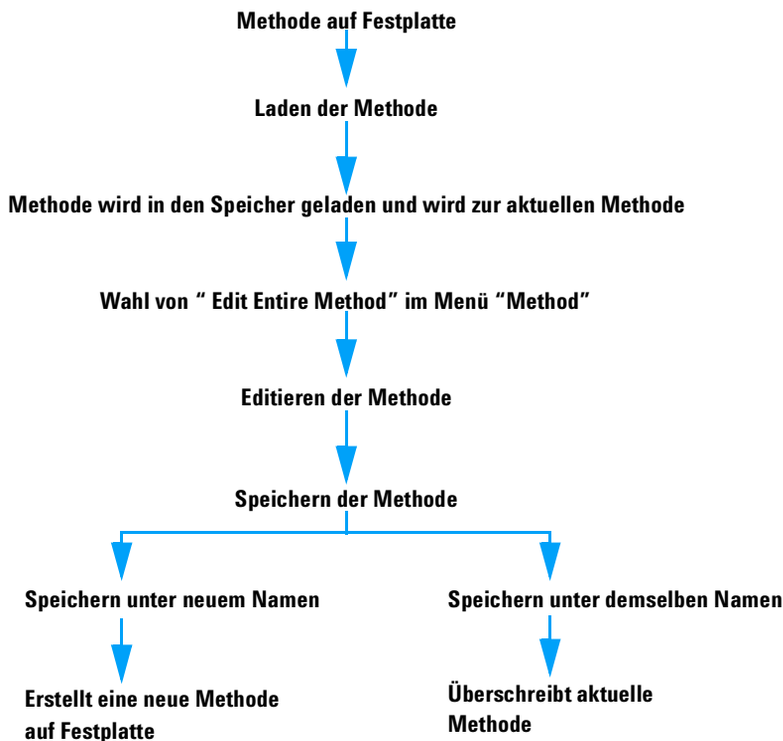


Abbildung 2 Editieren von Methoden

Editierbare Methodenteile

Jede Methode besteht aus vier Komponenten, die separat editiert werden können:

Es folgen nun Abschnitte, die sich auf bestimmte Dialogfelder beziehen, sowie allgemeine Beschreibungen.

- *die Methodeninformation* besteht aus:
 - Text zur Beschreibung einer Methode
- *die Gerätesteuerung* ist von der Konfiguration abhängig und kann beispielsweise Folgendes enthalten:
 - Ofenparameter
 - Parameter des automatischen Probengebers
 - Detektorparameter
- *die Datenauswertung* besteht aus:
 - Signaldetails
 - Integrationsparametern
 - Parametern zur Quantifizierung
 - Parametern zur Kalibrierung
 - Parametern zur Reporterstellung
- *die Checkliste zur Ausführung eines Analysenlaufs* besteht aus:
 - den Teilen der Methode, die ausgeführt werden.

Verzeichnisstruktur von Methoden

Eine Methode besteht aus einer Gruppe von Dateien, die im Methodenverzeichnis gespeichert werden.

Im Verzeichnis METHODS stehen alle Methoden. Sie besitzen die Dateinamenerweiterung .M.

Methodendateien mit der Erweiterung .MTH enthalten die Parametersätze und liegen im ASCII -Format vor. Die Datei INFO.MTH fasst die Kontrollparameter der Methode zusammen.

Methodendateien mit Parametern zur Gerätesteuerung tragen den Namen des zugehörigen Analysengeräts. Einige Beispiele:

Tabelle 2 Beispiel für Methodendateien

LC1090.MTH	Datenerfassungsmethode des HP 1090
GC5890.MTH	Datenerfassungsmethode des HP 5890
HPCE1.MTH	Datenerfassungsmethode der Agilent Kapillarelektrophorese
DAD1.MTH	Datenerfassungsmethode des HP 1090, HP 1050 oder HP 1040 Dioden-Array-Detektors.
FLD1.MTH	Datenerfassungsmethode des HP 1046 Fluoreszenzdetektors.
ECD1.MTH	Datenerfassungsmethode des Agilent 1049 Elektrochemischen Detektors.
ADC1.MTH	Datenerfassungsmethode des HP 35900 Wenn zwei identische Geräte konfiguriert worden sind, werden die Methodendateien ADC1.MTH und ADC2.MTH benannt.
1050VWD	Datenerfassungsmethode von Modulen der Serie HP 1050. Das Modul wird in den letzten drei Buchstaben beschrieben, wie hier z.B. der Variable Wellenlängendetektor.
DAMETHOD.REG	für die Datenauswertung.
LALS1.REG	Parameter für die automatischen Probengeber der Agilent 1100 Serie. Die Methodendatei für andere Module der Agilent 1100 Serie folgt derselben Regel lxxx1.reg, wobei xxx dem Initialwort für das Modul entspricht.

Was geschieht während der Ausführung einer Methode?

Die Checkliste zur Ausführung legt in einem Dialogfeld fest, welcher Teil einer Methode in einem Analysenlauf ausgeführt wird.

Die Checkliste zur Ausführung besteht aus acht Teilen:

- Befehl oder Makro vor dem Analysenlauf (Pre-Run)
- Datenerfassung
- Standard Datenauswertung
- Auswertungsmethode des zweiten Datensignals (nur bei GC-Geräten)
- Angepasste Datenauswertung
- Speicherung von GLP-Daten
- Befehl oder Makro nach dem Analysenlauf (Post-Run)
- Speicherung einer Kopie der Methode mit Daten

Bei der Ausführung einer Methode werden die im Dialogfeld "RunTime Checklist" spezifizierten Teile ausgeführt.

Ablauf einer Methode

Abbildung 3 vermittelt einen Überblick über den Status der ChemStation während des Ablaufs einer Methode, wenn *alle* Bestandteile der Checkliste zur Ausführung gewählt wurden.

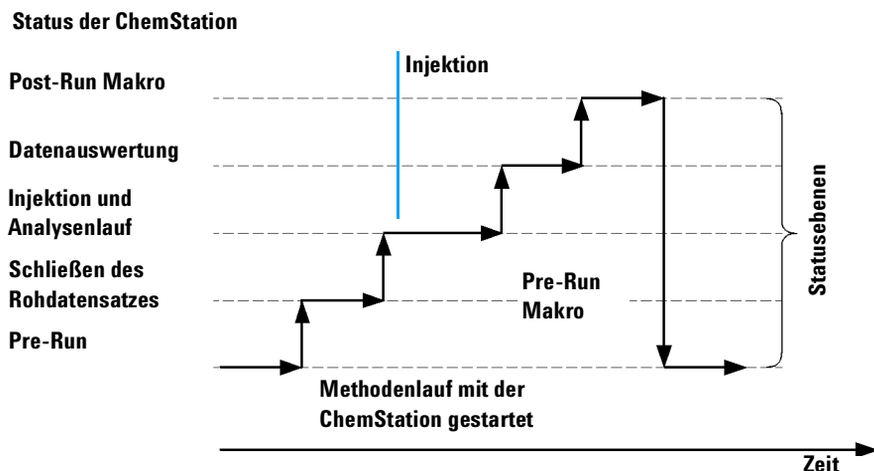


Abbildung 3 Methodenablauf

Befehl oder Makro vor dem Analysenlauf (Pre-Run)

Wenn ein Makro oder ein Befehl zur Ausführung vor dem Analysenlauf angegeben wird, erfolgt die Ausführung vor dem Start der Analyse. Dieser Teil dient normalerweise der Systemanpassung in Verbindung mit anderen Softwarepaketen.

Datenerfassung

- Alle Parameter werden auf die Anfangsbedingungen gesetzt, die in der aktuellen Methode angegeben sind.
- Wenn angegeben, wird ein Injektionsprogramm ausgeführt, und es erfolgt eine Injektion aus dem aktuell definierten Probenfläschchen.

- Auf dem Bildschirm wird der Verlauf der Analyse, zusammen mit chromatographischen oder elektrophoretischen Informationen sowie gegebenenfalls den Spektren dargestellt.
- Daten werden erfasst und in einer Datei gespeichert.

Datenauswertung

Bei Erreichen der Stopzeit wird der Analysenlauf beendet, die Rohdaten werden auf der Festplatte des Computers gespeichert. Der Softwareteil zur Datenauswertung startet nach dem Speichern der Rohdaten.

Integration

- Chromatographische/elektrophoretische Objekte im Signal werden so integriert wie im Dialogfeld "Integration Events" festgelegt.
- Peakstart, Peakmaximum, Retentions- bzw. Migrationszeit sowie das Peakende werden ermittelt.
- Unter jedem Peak wird der Verlauf der Basislinie zur Bestimmung von Peakfläche und Peakhöhe definiert.
- Die Integrationsergebnisse (Integration Results) werden als Liste dargestellt.

Peakidentifizierung und Quantifizierung

- Mit den Retentions- bzw. Migrationszeiten und optionalen Peakqualifiern identifiziert die Software die Peaks durch Vergleich mit bekannten Stoffen, deren Daten in der Kalibriertabelle (Calibration Table) enthalten sind.
- Mit den Peakhöhen oder Peakflächen berechnet die Software die gefundene Menge jeder integrierten Substanz durch die Verwendung der Kalibrierparameter aus der Kalibriertabelle.

Bibliothekssuche mit Spektren (nur bei ChemStations für LC 3D Systeme, LC/MS Systeme und CE Systeme)

Für alle Peaks mit gemessenen UV/VIS-Spektren kann eine automatische Suche in vorgegebenen Spektrenbibliotheken zur Identifizierung erfolgen. Weitere Informationen hierzu finden Sie im Buch *Installation und Funktion des Spektrenmoduls*.

Überprüfen der Peakreinheit (nur bei ChemStations für LC 3D Systeme, LC/MS Systeme und CE Systeme)

Für Peaks mit vorhandenen UV/VIS-Spektren kann ein Reinheitsfaktor errechnet und in einem Register gespeichert werden. Die Peakreinheit kann auch automatisch am Ende eines Analysenlaufs als Teil einer Methode ermittelt werden. Hierzu muss das Ankreuzkästchen Check Purity aktiviert werden, wenn die automatische Bibliothekssuche oder eine geeignete Reportvorlage gewählt wird. Weitere Informationen hierzu finden Sie im Buch *Installation und Funktion des Spektrenmoduls*.

Ausdruck eines Reports

Ein Report mit qualitativen und quantitativen Ergebnissen des Analysenlaufs wird erzeugt.

Angepasste Datenauswertung

Die angepasste Datenauswertung ermöglicht Ihnen die Ausführung spezieller Makros zur Auswertung Ihrer analytischen Daten.

Speichern von GLP-Daten

Das Binärregister GLPSave.Reg wird zusammen mit der Methode der Datenauswertung im Standardverzeichnis der Datensätze gespeichert. Dies dient zur Sicherung von Datenqualität und Datenherkunft.

Die binäre Registerdatei GLPSave.Reg enthält folgende Informationen in einem Format, das nicht editiert werden kann und durch eine Prüfsumme geschützt ist:

- die wichtigsten Eingabeparameter des Analysengerätes (können graphisch betrachtet werden)
- chromatographische oder elektrophoretische Signale
- Integrationsergebnisse
- Ergebnisse der quantitativen Auswertung
- Methode der Datenauswertung
- Logbuch

Diese Daten werden nur gesichert, wenn die Option "Save GLP Data" durch Aktivieren des Kontrollkästchens in der RunTime Checklist gewählt wurde. Sie können diese Daten über das Menü Data Analysis der ChemStation einsehen aber nicht verändern.

Befehl oder Makro nach dem Analyselauf (Post-Run)

Falls ein Befehl oder ein Makro zur Ausführung nach dem Analysenlauf gewählt wurde, erfolgt die Ausführung, zum Beispiel das Anfertigen einer Sicherungskopie der Daten auf Diskette, nach der Datenauswertung.

Speichern einer Kopie der Methode mit den Daten

Dies erfolgt nach der Datenerfassung nur, wenn in der RunTime Checklist "Save Method with Data" aktiviert wurde. Hiermit wird die *aktuelle* Methode in das Datenverzeichnis kopiert.

Zusammenfassung des Methodenablaufs

Die folgende Liste fasst den Ablauf der Methode zusammen, für den Fall, dass alle Teile der RunTime Checklist gewählt wurden.

1 *Befehl oder Makro vor dem Analysenlauf*

Führt eine Aufgabe aus, bevor der Analysenlauf gestartet wird.

2 *Datenerfassung*

Führt ein Programm im automatischen Probengeber aus.

Injiziert die Probe.

Erfasst die Rohdaten.

Speichert diese Daten.

3 *Speichern der Methode mit den Daten*

4 *Datenauswertung (Datenbearbeitung)*

Lädt den Datensatz.

Integriert den Datensatz.

Identifiziert und quantifiziert Peaks.

Durchsucht, wenn möglich, Spektrenbibliotheken.

Überprüft, wenn möglich, die Peakreinheit.

Druckt einen Report.

5 *Angepasste Datenauswertung*

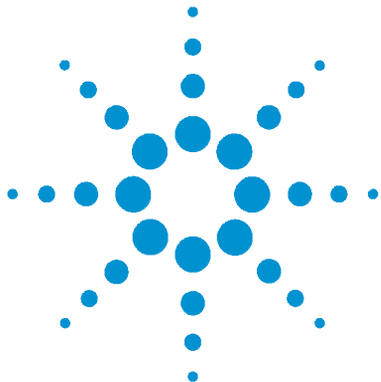
Führt Ihre Makros aus.

6 *Speichern von GLP-Daten*

Speichert die binäre Registerdatei GLPSave.Reg

7 *Befehl oder Makro nach dem Analysenlauf*

Führt eine Aufgabe nach vollständigem Abschluss der Analyse durch. Zum Beispiel wird ein Report nach Benutzervorgaben ausgedruckt.



3 Datenerfassung

Was ist Datenerfassung? 62

Datensätze 63

Online-Monitore 64

Logbook (Logbuch) 65

Statusinformationen 66



3 Datenerfassung

Was ist Datenerfassung?

Was ist Datenerfassung?

Während der Datenerfassung werden alle analogen Signale im Analysengerät in digitale Signale konvertiert. Das digitale Signal wird elektronisch zur ChemStation übertragen und in einem Rohdatensatz abgelegt.

Datensätze

Ein Datensatz besteht aus einer Gruppe von Dateien, die im Verzeichnis DATA als Unterverzeichnisse angelegt werden. Jede Datei in dem Verzeichnis befolgt eine Namenskonvention.

Tabelle 3 Datensätze

Name	Beschreibung
*.CH	Rohdatensatz mit Daten aus Chromatographie oder Elektrophorese. Der Dateiname besteht aus dem Modul- oder Detektortyp, der Modulnummer und einer Identifikationsnummer für das Signal oder den Kanal. Zum Beispiel heißt der Rohdatensatz ADC1A.CH, wenn der ADC das Modul ist, 1 die Modulnummer und A die Signalidentifikation. Die Erweiterung für Chromatographie ist .CH.
*.UV	Datensätze mit UV-Spektren. Der Dateiname besteht aus Detektortyp und Gerätenummer (nur bei Dioden-Array-Detektor und Fluoreszenzdetektor).
REPORT.TXT	Reportdatensätze für die zugehörigen Rohdatensätze. Der Dateiname besteht aus Detektortyp, Gerätenummer und Signal- oder Kanalidentifikation, z. B. ADC1A.TXT.
SAMPLE.MAC	Makro zur Probeninformation.
RUN.LOG	Logbucheinträge, die während eines Analysenlaufes aufgenommen wurden. Das Logbuch zeichnet alle Vorgänge während der Analyse auf. Es werden alle etwaigen Fehlermeldungen und wichtige Statusänderungen der ChemStation aufgezeichnet.
LCDIAG.REG	Nur bei LC. Enthält Kurven zum Geräteverhalten (Gradienten, Temperaturen, Drücke etc.), Injektionsvolumina und Lösungsmittelbeschreibungen.
ACQRES.REG	Enthält die Säuleninformation. Bei GC-Systemen enthält die Datei auch das Aufgabevolumen.
GLPSAVE.REG	Teil des Datensatzes, wenn "Save GLP Data" angegeben ist.

Die Methode kann zusammen mit den Ergebnisdateien gespeichert werden. In diesem Fall wird das Methodenverzeichnis als Unterverzeichnis des Verzeichnisses des Datensatzes angelegt.

Online-Monitore

Es gibt zwei verschiedene Online-Monitore: Einen Online-Monitor für das Signal und einen weiteren für Spektren.

Online-Monitor für Signale

Der Online-Monitor für Signale ermöglicht es Ihnen, mehrere Signale und Aufzeichnungen der Geräteleistung, wenn dies vom angeschlossenen Gerät her unterstützt wird, im selben Fenster darzustellen. Sie können bequem die gewünschten Signale auswählen, um die Zeit- und Intensitätsachse zu formatieren. Für Detektoren, die diese Funktion unterstützen, gibt es eine Ausgleichtaste.

Wenn Sie mit dem Cursor in die Darstellung gehen, können Sie den absoluten Signalresponse aus der Meldungszeile ablesen.

Online-Monitor für Spektren

Den Online-Monitor für Spektren gibt es nur in Verbindung mit ChemStations, die Spektrenauswertungen unterstützen. Er zeigt eine Auftragung der Absorption als Funktion der Wellenlänge. Sie können sowohl den angezeigten Wellenlängenbereich als auch die Absorptionsskala einstellen.

Logbook (Logbuch)

Das Logbuch zeigt Meldungen an, die vom analytischen System erzeugt wurden. Diese Meldungen können Fehlermeldungen, Systemmeldungen oder Ereignismeldungen aus einem Modul sein. Das Logbuch zeichnet diese Ereignisse auf, wobei es keine Rolle spielt, ob die Meldungen auch auf dem Bildschirm angezeigt werden. Für weitere Informationen zu einem Ereignis klicken Sie die entsprechende Zeile doppelt an, um eine Beschreibung als Hilfstext aufzurufen.

Statusinformationen

Die Statusanzeige der ChemStation

Das Statusfenster der ChemStation zeigt eine Zusammenfassung des Status der ChemStation-Software.

Wenn eine einzige Analyse läuft, zeigt sie Folgendes an:

- In der ersten Zeile des Statusfensters der ChemStation wird "Run in Progress" angezeigt.
- In der zweiten Zeile des Statusfensters der ChemStation wird der aktuelle Status der Methode angezeigt.
- In der dritten Zeile wird der Name des Rohdatensatzes zusammen mit der aktuellen Laufzeit angezeigt (bei einem GC-System werden auch Dateien für Front- und Back-Injektor angezeigt).

Das Statusfenster des Analysengerätes bietet Informationen über die Gerätemodule und die Detektoren. Sie zeigen den Status der einzelnen Komponenten und, je nach System, die aktuellen Bedingungen zum Beispiel von Druck, Gradient oder Fluss an.

Statuszeile

Der graphische Anwenderzugriff des ChemStation-Systems enthält Symbolzeilen und eine Statuszeile in der Darstellung "Method and Run Control" der ChemStation. Die Statuszeile enthält den Systemstatus und Informationen über die aktuelle Methode und Sequenz. Wenn diese nach dem Laden geändert wurden, sind sie mit einem roten Dreieck markiert. Bei einem LC-Modul der Agilent 1100 Serie macht ein gelbes EMF-Symbol den Anwender darauf aufmerksam, wenn Haltbarkeitsgrenzen von Verbrauchsmaterialien (wie z.B. der Lampe) überschritten wurden.

Systemübersicht

Sie können zu Ihrem ChemStation-System eine graphische Benutzeroberfläche aufrufen, wenn diese Funktion von dem angeschlossenen Analysengerät (wie z.B. von den LC-Modulen der Agilent 1100 Serie oder den Agilent 6890 Series GCs) unterstützt wird. Dies ermöglicht es Ihnen, den Systemstatus mit einem Blick zu überprüfen. Wählen Sie den Befehl "System Diagram" aus dem Darstellungsmenü für "Method and Run Control" auf, um die Übersicht aufzurufen. Sie ist eine graphische Darstellung Ihres ChemStation-Systems. Jeder Bestandteil wird durch ein Symbol repräsentiert. Unter Verwendung des folgenden Farbcodes wird der aktuelle Status angezeigt.

Tabelle 4 Farbcodierung

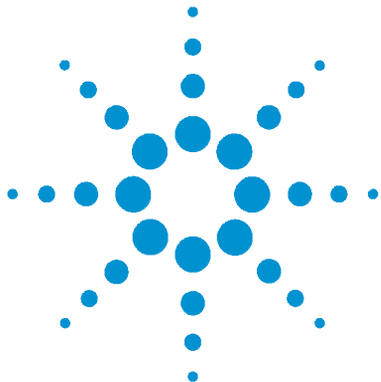
Farbe	Status
grau	inaktiv oder abgeschaltet
gelb	nicht bereit
grün	bereit
blau	in Funktion
rot	Fehler

Zusätzlich können Sie Auflistungen über die aktuellen Einstellungen der Parameter aufrufen. Abgesehen von der Statusübersicht ermöglicht die Darstellung einen schnellen Zugriff auf die Dialogfelder der Parametereinstellungen für jede Komponente des Systems.

Weitere Informationen über die Systemübersicht finden Sie im Geräteabschnitt der Online-Hilfe.

3 Datenerfassung

Statusinformationen



4 Integration

Was ist die Integration? 70

Was wird bei der Integration durchgeführt? 71

Die Integrationsalgorithmen der ChemStation 72



Was ist die Integration?

Über die Integration werden in einem chromatographischen Signal die Peaks bestimmt und ihre Größe berechnet.

Die Integration ist erforderlich für die:

- Quantifizierung
- Berechnung der Peakreinheit (nur bei ChemStations für LC 3D, LC/MS Systeme und CE Systeme)
- Bibliothekssuchen mit Spektren (nur bei ChemStations für LC 3D, LC/MS Systeme und CE Systeme).

Was wird bei der Integration durchgeführt?

Zur Integration eines Peaks führt die Software folgende Aktionen aus:

- Für jeden Peak werden die Start- und Endzeiten bestimmt und mit vertikalen Strichmarkierungen markiert.
- Das Maximum jedes Peaks wird bestimmt. Es entspricht der Retentions- bzw. Migrationszeit.
- Es konstruiert eine Basislinie.
- Für jeden Peak werden Fläche, Höhe und Peakbreite berechnet.

Dieser Vorgang wird mit den sogenannten Integrationsparametern kontrolliert.

Die Integrationsalgorithmen der ChemStation

Die ChemStation enthält zwei Integrationsalgorithmen. Der Standardintegrationsalgorithmus war Bestandteil früherer Versionen der ChemStation und ist Bestandteil der meisten anderen Softwarepakete von Agilent Technologies für die Auswertung analytischer Daten. Der neue Integrationsalgorithmus zielt auf bessere Robustheit, Zuverlässigkeit und Anwenderfreundlichkeit. Agilent Technologies empfiehlt den Einsatz des traditionellen Algorithmus für bereits vorhandene validierte Methoden und des neuen Algorithmus für neue Methoden.

Eine kurze Abhandlung zum Standardintegrationsalgorithmus

Um 1980 wurde der Standardintegrationsalgorithmus mit dem HP 3350 Labordatensystem eingeführt. Später wurde er in das HP 3365 ChemStation System eingegliedert und schließlich auch in die neue ChemStation.

Der Standardintegrationsalgorithmus war dafür ausgelegt, bei möglichst geringem Optimierungsaufwand durch den Anwender den vollen Bereich der analytischen Anwendungen abzudecken.

Mit steigender Zahl analytischer Anwendungen wurde klar, dass ein einziger Standardintegrator nicht für alle möglichen Anwendungen ohne Kompromisse bezüglich der Leistungsfähigkeit optimiert werden konnte.

Kompatibilität

Den Standardintegrator gibt es auch weiterhin für Anwender, die bereits Methoden für den Standardintegrator entwickelt haben oder im Augenblick nicht zu dem neuen Integrator wechseln wollen. Für Datensätze, die mit dem Standardintegrator aufgenommen oder Neuberechnet wurden, können beide Integratoren verwendet werden.

Eine Vorstellung des neuen Integrationsalgorithmus

Hewlett Packard hat den neuen Integrator auf Empfehlung von Kunden entwickelt. Wir sind uns bewusst, dass ein Integrationalgorithmus variabel sein sollte, um den verschiedenen gegenwärtig und in Zukunft verfügbaren analytischen Techniken Rechnung zu tragen.

Allgemeine Integrationsmöglichkeiten

Die wichtigsten Möglichkeiten beider Integrationsalgorithmen sind folgende:

- eine Autointegrationsfunktion zur Einstellung anfänglicher Integrationsparameter;
- die Fähigkeit, für jedes Chromatographiesignal eine eigene Tabelle mit Integrationsparametern festzulegen, wenn mehrere Signale oder mehr als ein Detektor verwendet werden;
- die interaktive Festlegung von Integrationsparametern, die es dem Anwender ermöglichen, die Zeiten für die Ereignisse graphisch zu bestimmen;
- manuelle oder "Rubber Band" Integration für Chromatogramme oder Elektropherogramme, die eine spezielle Interpretation erfordern (diese Parameter können auch in die Methode integriert und somit automatisch aufgerufen werden);
- Darstellung und Ausdruck von Integrationsergebnissen und
- die Fähigkeit mindestens 1000 Peaks pro Chromatogramm zu integrieren.

Beide Integrationsalgorithmen enthalten folgende Befehlsgruppen:

- Definitionen für Integrationsparameter, um die Grundeinstellungen für den Integrator: Area Reject, Peak Width und Threshold (als Parameter für die Rauschunterdrückung) festzusetzen oder zu verändern;
- Parameter zur Kontrolle der Basislinie wie "force baseline" (Basislinie erzwingen), "hold baseline" (Basislinie halten), "baseline at all valleys" (Basislinie zu jedem Tal), "baseline at the next valley" (Basislinie beim nächsten Tal), "fit baseline backwards from the end of the current peak" (rückwärtige Anpassung der Basislinie vom Ende des aktuellen Peaks);
- Kontrolle der Flächenaddition;
- negative Peakerkennung;

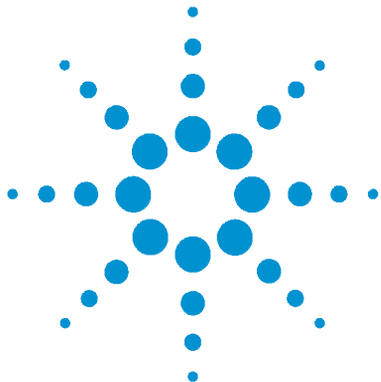
- Tangentenauswertung Befehlen zur Festlegung des Lösungsmittelpeaks und
- Befehle zur Integratorsteuerung, die Retentionszeitbereiche festlegen, in denen der Integrator wirksam ist.

Fähigkeiten des neuen Integrators

Der neue Integrator bietet folgende Fähigkeiten, die im Vergleich zum Standardintegrator verbessert wurden:

- optimierte Basislinienzuweisung unter Verwendung von Parametern aus individuellen Methoden und Datensätzen,
- zusätzliche Anfangsparameter zum Ausschluss von Peaks, die durch Rauschen entstanden sind (anfängliche Peakhöhe),
- bessere Peakerkennung bei verrauschten Signalen,
- Schultererkennung bei Peaks durch Verwendung der zweiten Ableitung oder des zweiten Grades bei Kurvenberechnungen und
- Erweiterung der Rechenmodi für die tangentielle Anpassung durch die Funktion geradlinig/exponentiell, bei der die tangentielle Anpassung von einem exponentiellen Verlauf in eine gerade Linie übergeht.
- verbesserte Aufnahme von Datenpunkten mit unterschiedlichen Abständen zur Verbesserung der DAD LC Datensätze, die aus DAD Spektren rekonstruiert wurden
- Anwenderfreundlichkeit – der neue Integrationsalgorithmus ist auf der Benutzeroberfläche über Symbolleisten und auch über Tastenkombinationen zugänglich.

Die beiden Integrationsalgorithmen sind genauer in [Kapitel 5](#), “Der Standardintegrationsalgorithmus” und [Kapitel 6](#), “Der neue Integrationalgorithmus” beschrieben.



5 Der Standardintegrationsalgorithmus

Der Standardintegrationsalgorithmus	76
Funktionsweise der Integration	77
Peakerkennung	78
Konstruktion der Basislinie	82
Kodierung zur Peaktrennung	83
Peakflächenberechnung	87
Integrationsereignisse	90
Tabellen mit Integrationsparametern	97
Integrationsmethoden	98
Autointegration	98
Integration	99
Manuelle Integration	99



Der Standardintegrationsalgorithmus

Der Standardintegrationsalgorithmus war Bestandteil früherer Versionen der ChemStation und ist Bestandteil der meisten anderen Auswertungssoftware-Pakete für analytische Daten von Agilent Technologies. In diesem Kapitel wird die Funktionsweise des Standardintegrationsalgorithmus' behandelt.

Zur Integration eines Signals führt der Standardintegrationsalgorithmus folgende Aktionen aus:

- Für jeden Peak werden die Start- und Endzeiten bestimmt und mit vertikalen Strichmarkierungen markiert.
- Das Maximum jedes Peaks wird bestimmt. Es entspricht der Retentions- bzw. Migrationszeit.
- es konstruiert eine Basislinie,
- Fläche, Höhe und Peakbreite werden für jeden Peak berechnet.

Dieser Vorgang wird mit den sogenannten Integrationsparametern kontrolliert. Die beiden wichtigsten Parameter sind der Schwellenwert und die Peakbreite (Threshold, Peak Width). Die ChemStation ermöglicht die Eingabe von Anfangswerten für diese und andere Parameter. Die Werte gelten für den Beginn eines Signaldatensatzes. In den meisten Fällen genügen diese Werte für eine gute Integration des gesamten Signals. Es könnten jedoch Fälle auftreten, wo Sie die Integration mit einem Zeitprogramm durchführen möchten. Weitere Informationen finden Sie unter "[Integrationsereignisse](#)" auf Seite 90.

Funktionsweise der Integration

Der Integrationsprozess besteht aus folgenden Schritten:

- Peakerkennung (Definition der Kardinalpunkte)
- Konstruktion der Basislinie
- Berechnung der Peakfläche

Peakerkennung

Der erste Schritt der Integration ist die Peakerkennung, die aus folgenden Teilen besteht:

- Erkennen des Peakansfangs
- Definition des Peakmaximums
- Erkennen des Peakendes

Integration isolierter Peaks

Der Integrator prüft die digitalen Signaldaten mit der Annahme, dass der erste Punkt des Signals auf der Basislinie liegt. Gleichzeitig wird ein der anfänglichen Peakhalbwertsbreite entsprechender gleitender Durchschnitt berechnet und als Basislinie definiert. Dieser Prozess wird solange fortgesetzt, wie der Wert unter dem vorgegebenen Schwellenwert (Threshold) liegt. Bei Überschreiten dieses Werts kann ein Peakansfang vorliegen. Wird der Wert weiter überschritten, handelt es sich um die Anstiegsflanke eines Peaks. Der Peak wird bearbeitet und der Integrator kehrt in den Modus zur Basislinienauswertung zurück.

Der Prozess zur Erkennung eines positiven Peaks besteht aus folgenden Schritten (siehe [Abbildung 4](#) auf Seite 79):

- 1 Steigung und Krümmung unter Schwellenwert: Basislinie prüfen
- 2 Steigung und Krümmung über Schwellenwert: Möglichkeit eines Peaks.
- 3 Steigung bleibt über Schwellenwert: Peak erkannt
- 4 Krümmung wird negativ: Wendepunkt der Anstiegsflanke.
- 5 Steigung wird negativ: Peakmaximum
- 6 Krümmung wird positiv: Wendepunkt der Abstiegsflanke.
- 7 Steigung und Krümmung unter Schwellenwert: Peakende erreicht.
- 8 Steigung und Krümmung unter Schwellenwert: Peakende erreicht, Basislinie prüfen.

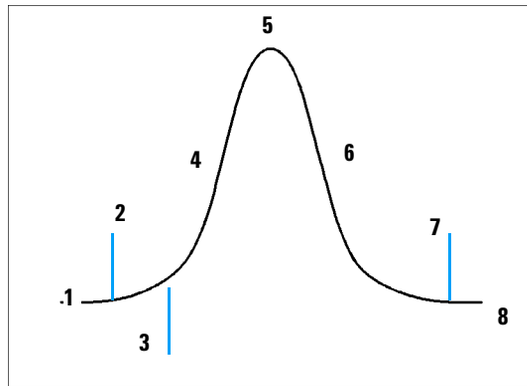


Abbildung 4 Kardinalpunkte

Schritte 3, 5 und 8 bestimmen die Kardinalpunkte: Peakanfang, Peakmaximum und Peakende.

Der Peak wird bestätigt, wenn die resultierende Peakbreite in halber Peakhöhe die Schwellenwerte erreicht, die mit der Option Peakwidth (Peakbreite) im Dialogfeld "Integration Events" vorgegeben wurden. Sie finden weitere Einzelheiten im Abschnitt "Peakbreite" auf Seite 90.

Bestimmung des Peakmaximums

An der höchsten Stelle des Peaks wird die positive Steigung negativ. Zur Berechnung der Retentions- bzw. Migrationszeiten und der Peakhöhe nimmt der Integrator den höchstgelegenen Datenpunkt auf beiden Seiten des Peaks. An diese beiden Punkte wird eine quadratische Gleichung angepasst, deren Lösung den höchsten Punkt des Peaks ergibt.

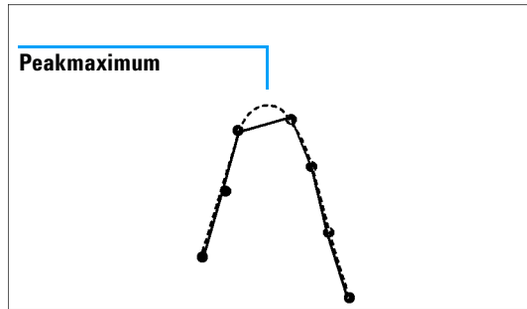


Abbildung 5 Bestimmung des Peakmaximums

Integration überlappender Peaks

Manchmal überlappen sich zwei Peaks so, dass zwischen ihnen kein Basislinienpunkt vorhanden ist. Im Falle eines Basislinie Valley (BV) und eines Valley Basislinie (VB) Peaks trennt der Integrator die überlappenden Peaks durch Lotfällung vom Talpunkt zwischen den beiden Peaks. Der Integrator erkennt den Start des ersten Peaks und integriert die Fläche, bis er einen Talpunkt findet. Am Talpunkt endet die Integration des ersten Peaks. Nun beginnt die Flächenaddition für den zweiten Peak. Wenn der Integrator das Ende des zweiten Peaks erkennt, wird die Flächenaddition beendet.

Sie finden Einzelheiten zur Trennung überlappender Peaks im Abschnitt ["Kodierung zur Peaktrennung"](#) auf Seite 100.

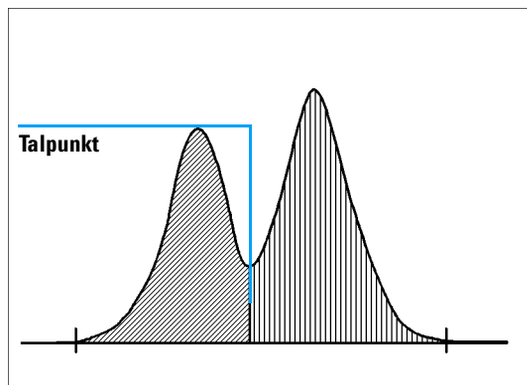


Abbildung 6 Überlappende Peaks

Integration von Peakschultern

Eine Schulter ist ein nicht aufgetrennter Peak auf der vorderen oder hinteren Flanke eines größeren Peaks. Es ist kein Talpunkt vorhanden, an dem sich eine negative Steigung in eine positive Steigung verwandelt.

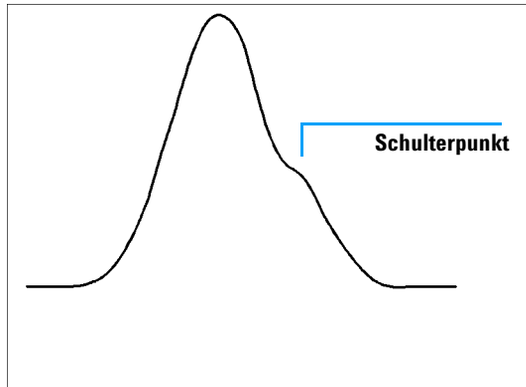


Abbildung 7 Peakschultern

Die gefundenen Schultern werden einer Retentionszeit zugeordnet, wo die negative Steigung maximal ist. Die Fläche, die für den Hauptpeak angegeben wird, umfasst die Fläche der Schultern.

Konstruktion der Basislinie

Nach Erkennung eines Peaks wird die Basislinie konstruiert, damit die Fläche des Peaks berechnet werden kann. Die Konstruktion der Basislinie folgt der Änderung des Signals.

Der Integrator konstruiert die Basislinie als Folge gerader Linienstücke zwischen folgenden Punkten:

- Wert des Signals zu Beginn des Analysenlaufs
- den Strichmarkierungen (die Anfang und Ende eines Peaks markieren)
- Wert des Signals am Ende des Analysenlaufs; ein Punkt, der sich zur Stopzeit auf einer horizontalen Verlängerung des letzten erkannten Punktes der Basislinie befindet

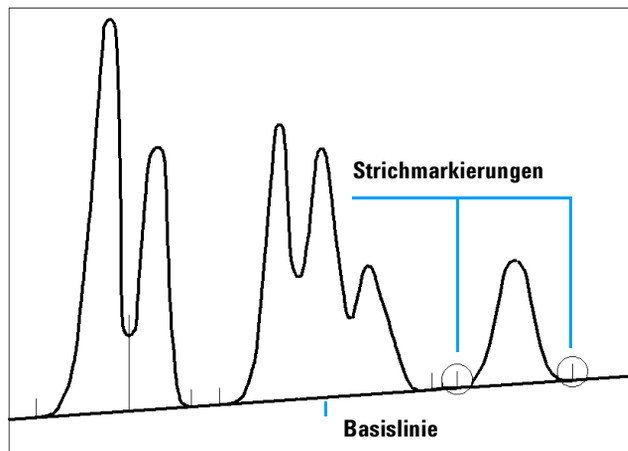


Abbildung 8 Standardmäßige Konstruktion der Basislinie

Kodierung zur Peaktrennung

In den Reports wird jedem Peak ein Code aus zwei Buchstaben zugeordnet, der angibt, wie die Basislinie konstruiert wurde. Falls ein dritter Buchstabe angegeben ist, gibt dieser Aufschluss über die Peakart. Diese Codes werden bei den tabellarischen Ergebnissen in einer Spalte namens "Type" aufgeführt. Der erste Buchstabe beschreibt die Basislinie am Peakanfang, der zweite die Basislinie am Peakende (Codes für die Peaktrennung).

Alle in den ChemStation Reports verwendeten Codes sind in alphabetischer Reihenfolge aufgelistet:

- A** Die Peakintegration wurde abgebrochen (Peakart).
- B** Peakanfang oder Peakende auf der Basislinie.
- H** Peakanfang oder Peakende auf horizontaler Basislinie.
- N** Dies ist ein negativer Peak (Peakart).
- P** Peakanfang oder Peakende durch Schneiden der Basislinie.
- S** Der Integrator erkannte den Peak als Lösungsmittelpeak (Peakart).
- T** Der Peak begann oder endete, während die Funktion Tangentiale Anpassung (Tangent Skim) (gerade Linie) eingeschaltet war (Peakart).
- V** Peakanfang oder Peakende durch Lotfällung von einem Talpunkt.
- +** Der Peak ist ein flächenaufsummierter Peak (Area Summed Peak) (Peakart).
- Der Peak ist negativ, liegt also unterhalb der Basislinie (Peakart).

Bei manueller Integration können einige andere Codes als Basislinien- oder Peaktrennungscodes erscheinen:

- M** Der Peak wurde manuell integriert
- F** Der Peak wurde durch manuelle Integration erzwungen. Falls ein Peak vor einem manuell integrierten Peak erscheint und sein Ende von einer manuellen Integration beeinflusst wird, erhält der Peak die Klassifizierung "erzwungen" (forced).
- R** Ein Lösungsmittelpeak wurde von manueller Integration betroffen. Eine solche tangentielle Peakanpassung (Tangent Skim) wird als Neuberechneter Lösungsmittelpeak klassifiziert (Peakart).

5 Der Standardintegrationsalgorithmus

Kodierung zur Peaktrennung

Bei eingeschalteter Option Schultererkennung (shoulder detection) wird in die Spalte "Type" ein vier-Buchstabencode eingefügt:

FSHO Auf der Anstiegsflanke des Peaks wurde eine Schulter entdeckt (Front Shoulder).

RSHO Auf der Abstiegsflanke des Peaks wurde eine Schulter entdeckt (Rear Shoulder).

Konstruktion einer modifizierten Basislinie

Unter bestimmten Bedingungen modifiziert der Integrator die Basislinie und schließt Punkte durch Anwendung bestimmter Regeln (siehe [Abbildung 9](#)) ein.

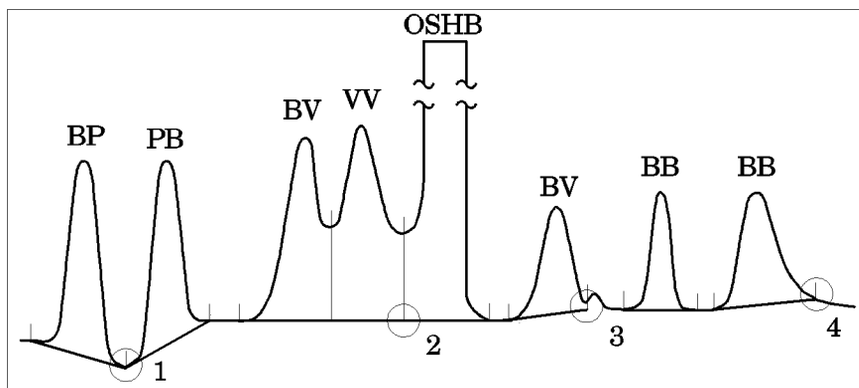


Abbildung 9 Konstruktion einer modifizierten Basislinie

- Wenn ein Peak die Basislinie schneidet (BP und PB) geht die Basislinie durch den niedrigsten Punkt des Peaks gemäß Punkt 1 in [Abbildung 9](#).
- Wenn ein Lösungsmittelpeak nach Verwendung einer tangentialen Anpassung nicht auf der Basislinie beginnt, wird die Basislinie durch einen Punkt gelegt, der auf einer horizontalen Verlängerung des letzten gefundenen Basislinienpunktes und dem Anfang des Lösungsmittelpeaks liegt, vgl. Punkt 2 in [Abbildung 9](#). Die Buchstaben OSHB bedeuten "Overflow solvent horizontal Baseline" und besagen, dass das Signal den linearen Bereich des Detektors überschritten hat.

- Wenn ein Peak in einem nachfolgenden Tal endet, der folgende Peak aber die Vorgabe des Wertes für “Area Reject” (Mindestfläche) nicht erreicht, wird die Basislinie vom Anfang des Peaks zum nächsten gefundenen Basislinienpunkt gemäß Punkt 3 in [Abbildung 9](#) gezogen. Bei einem Peakstart unter denselben Umständen wird dieselbe Regel angewandt.
- Zur verbesserten Behandlung von Peaks mit Tailing werden die Zeiten registriert, in denen der Peak die Kriterien für Anstieg und Abfall überschreitet, und es wird ein Viertel dieser Zeit am Peakende zu diesem Peak addiert, vgl. Punkt 4 in [Abbildung 9](#) auf Seite 84.

Konstruktion einer modifizierten Basislinie

Ein Schnittpunkt tritt auf, wenn das Signal unter die konstruierte Basislinie fällt. Wenn ein Schnittpunkt mit der Basislinie vorliegt, wird dieser Teil der Basislinie neu festgelegt.

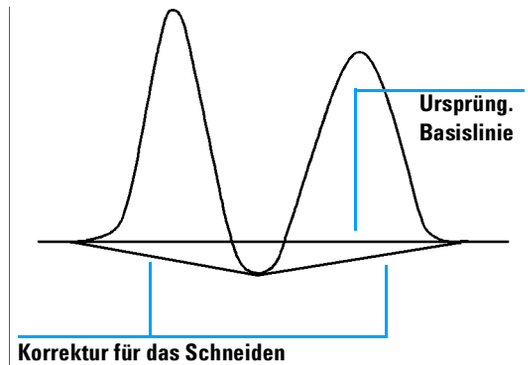


Abbildung 10 Unterschreiten der Basislinie

Korrektur für das Schneiden

Tangentiale Anpassung ist eine Möglichkeit der Basislinienkonstruktion für Peaks, die auf der abfallenden Flanke eines Lösungsmittelpeaks erscheinen. Der Integrator legt die Tangente durch den Talpunkt vor dem aufgesetzten Peak zum Tangentenpunkt nach dem aufgesetzten Peak, wo die Steigung des Signals gleich der Steigung der Tangenten ist (siehe [Abbildung 11](#)).

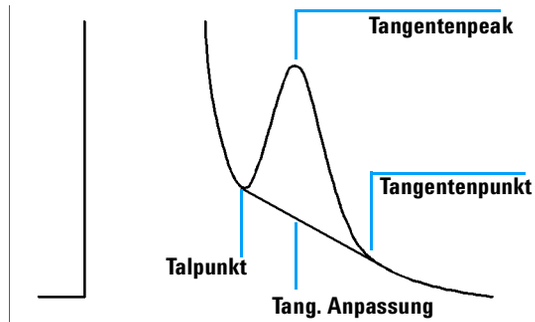


Abbildung 11 Korrektur für das Schneiden

Peakflächenberechnung

Der letzte Schritt einer Integration besteht aus der Bestimmung der Peakfläche.

Die Fläche, die der Integrator bei der Integration berechnet, wird folgendermaßen bestimmt:

- bei Basislinien-getrennten (BB) Peaks liegt die Fläche oberhalb der Basislinie zwischen den Strichmarkierungen,

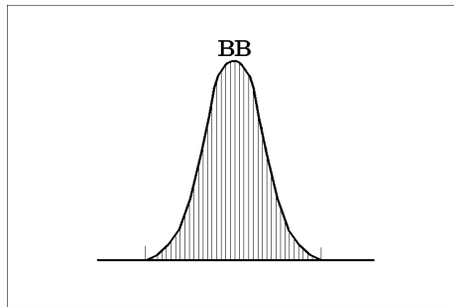


Abbildung 12 Flächenbestimmung für Basislinien-getrennte Peaks

- für nicht getrennte Peaks (Valley to Valley, VV) wird die Fläche oberhalb der Basislinie durch Lotfällung zwischen den Strichmarkierungen unterteilt,

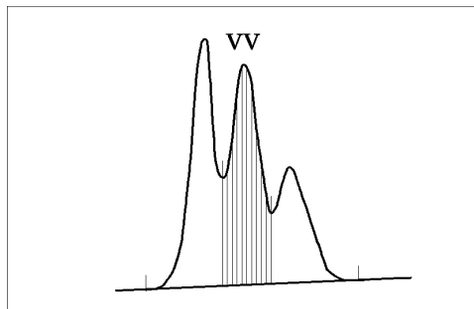


Abbildung 13 Flächenbestimmung für Tal-zu-Tal-getrennte Peaks

5 Der Standardintegrationsalgorithmus

Peakflächenberechnung

- bei tangentialen Peaks liegt die Fläche oberhalb der neu bestimmten Basislinie,
- bei Lösungsmittelpeaks liegt die Fläche oberhalb der horizontalen Verlängerung vom letzten gefundenen Basislinienpunkt und unterhalb der korrigierten Basislinie des tangentialen Peaks. Ein Lösungsmittelpeak kann eventuell zu langsam ansteigen, um erkannt zu werden oder eine Peakgruppe kann der Erfahrung zufolge ein Lösungsmittelpeak mit einigen Aufsetzern sein. Dies bewirkt oft eine verschmolzene Peakgruppe, bei der der erste Peak wesentlich größer ist als die anderen. Eine einfache Auswertung durch Lotfällung würde die hinteren Peaks überbewerten, da sie tatsächlich auf der abfallenden Flanke des ersten Peaks sitzen. Durch Erzwingen der Erkennung des ersten Peaks als Lösungsmittelpeak werden die restlichen Peaks durch tangentiale Anpassung integriert.

Obwohl in CE-Analysen kein Lösungsmittelpeak auftritt, kann diese Bezeichnung dennoch von der ChemStation für CE-Systeme für große Peaks eingefügt werden.

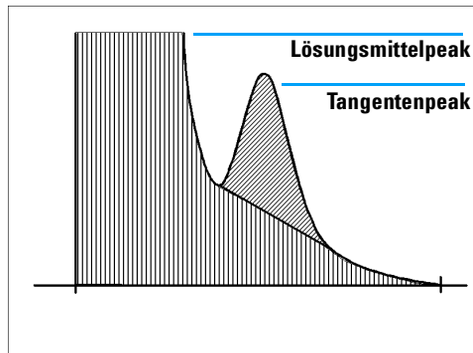


Abbildung 14 Flächenbestimmung für Lösungsmittelpeaks und tangential abgetrennte Peaks

- Negative Peaks liegen unterhalb der Basislinie und haben, wie in [Abbildung 15](#) gezeigt, eine positive Fläche.

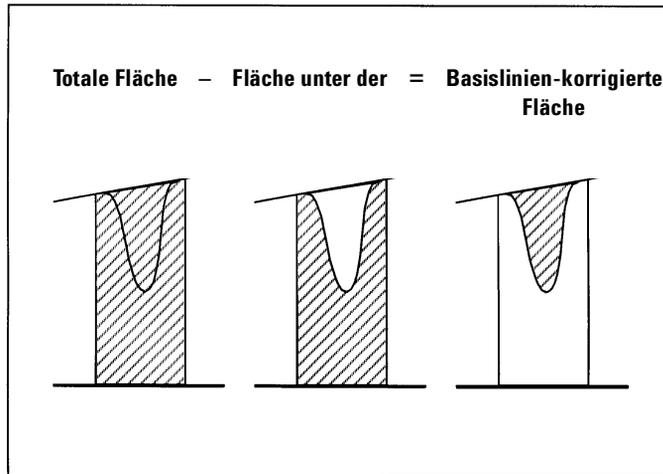


Abbildung 15 Flächenbestimmung bei negativen Peaks

Integrationsereignisse

Für den Integrator stehen vier Anfangsparameter und neunzehn zeitprogrammierbare Parameter (Events) zur Verfügung. Viele Parameter sind Paare und bestehen aus An und Aus bzw. Start und Stop.

Anfangsparameter (Initial events)

Anfängliche Peakbreite (Initial Peakwidth)	Anfängliche Peakbreite in halber Höhe
Anfänglicher Schwellenwert	Minimale Signalthöhe zur Peakerkennung
Anfängliche Mindestfläche	Minimale Peakfläche zur Peakerkennung
Schulterererkennung	Aktiviert (on) oder deaktiviert (off) die Erkennung von Peakschultern

Peakbreite

Der Standardintegrator berechnet die Peakbreite W anhand der folgenden Formel (siehe [Abbildung 16](#) auf Seite 91 für weitere Informationen):

$$W = 0.3 \times (t_2 + t_3) + 0.7 \times \frac{A}{H}$$

Erläuterung:

t_i = Zeitabschnitt

A = Peakfläche

H = Peakhöhe

Dies entspricht der Breite bei halber Höhe eines Gauss-Peaks, wobei $t_2 + t_3$ und A/H identisch sind. Peaks mit Tailing weisen relativ zu ihrer Halbwertbreite eine größere Breite auf, so dass die Berechnung der Anzahl theoretischer Trennböden mit dieser Breite eine zu kleine Zahl ergibt. Dennoch gibt der Integrator gute Werte für die Peakbreite überlappender Peaks an.

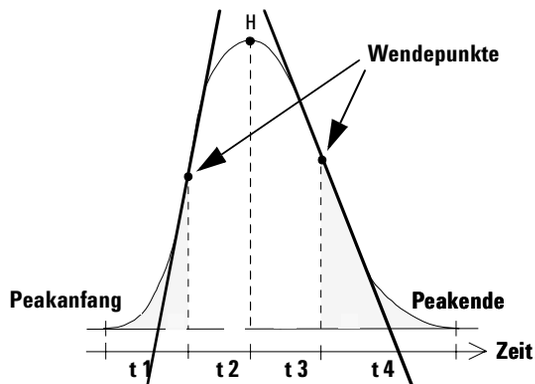


Abbildung 16 Peakbreitenberechnung

Die Voreinstellung der Peakbreite steuert die Selektivität des Integrators in der Unterscheidung zwischen Peaks und Basislinienrauschen. Eine geeignete Voreinstellung ist die Halbwertbreite eines einzelnen Peaks in Minuten.

Eine gute Einstellung der Peakbreite soll Rauschen mindestens so gut ausfiltern, dass im Rauschen keine Peaks gefunden werden, und andererseits die chromatographische bzw. elektrophoretische Information nicht verzerrt wird. Bei einer zu geringen Einstellung der Peakbreite wird Rauschen als Peak interpretiert.

Die anfängliche Peakbreite soll der Breite des schmalsten Peaks entsprechen. Normalerweise nehmen die Peakbreiten in isokratischen bzw. isothermen Analysenläufen mit der Retentionszeit zu. In solchen Fällen könnte es erforderlich sein, die Peakbreite im Dialogfeld Integration Events für einen Analysenlauf dieser Verbreiterung anzupassen. Es können auch breitere und schmalere Peaks gemischt auftreten. Die Peakbreite kann im Dialogfeld "Integration Events" mit "Peak Width Event" zeitprogrammiert werden, um erforderliche Anpassungen vorzunehmen.

Die Peakbreite wird während der Integration automatisch aktualisiert, wenn Peaks identifiziert werden. Die Aktualisierung geschieht mit folgender Gewichtung:

$$0.75 \times \text{existing peak width} + 0.25 \times \text{width of current peak}$$

Die Aktualisierung ist auf eine Änderung von 25 % beschränkt. Bei Verwendung eines zeitprogrammierten Integrationsparameters im Integrationsprozess wird die automatische Anpassung der Peakbreite deaktiviert.

Peak Width Range (Peakbreitenbereich)

Der Peakbreitenbereich ist ein Bereich, innerhalb dessen ein Peak erkannt wird. Ein Peak mit einer Breite oberhalb oder unterhalb dieser Grenze wird *nicht* als Peak erkannt, vgl. [Abbildung 17](#) auf Seite 95. Die Größe dieses Bereiches hängt vom Signal-Rausch Verhältnis ab. Bei einem guten Signal-Rausch Verhältnis, zum Beispiel 100:1 oder darüber, beträgt die Untergrenze des Breitenbereiches etwa ein Drittel und die Obergrenze etwa den dreifachen Wert der Breite des angegebenen Peaks. Bei einem schlechten Signal-Rausch-Verhältnis, zum Beispiel 5:1, wird der Bereich der Peakbreite auf 90 % bzw. 110 % der Breite des fraglichen Peaks reduziert.

Threshold (Schwellenwert)

Der Schwellenwert steuert die Rauscherkennung für die Integration.

Der Schwellenwert legt eine minimale Signalthöhe fest. Peaks, die eine geringere Höhe als den Schwellenwert aufweisen, werden vom Integrator ignoriert. Umso höher der Schwellenwert gewählt wird, desto höher muß ein Datenpunkt über der erkannten Basislinie liegen, damit ein Peakstart erkannt wird.

Der Schwellenwert wird mit folgender Formel errechnet:

$$\text{Threshold} = c2^{n-6}$$

Erläuterung:

c eine Konstante ist, deren Wert vom Detektor abhängt, und

n dem Schwellenwert entspricht.

Der Schwellenwert basiert auf einer Skala, die von -20 bis 25 reicht. Die folgende Tabelle zeigt den Zusammenhang zwischen der Einstellung des Schwellenwertes und der Signalintensität (mAU) der Detektoren, die mit der ChemStation eingesetzt werden können. Es handelt sich dabei um folgende Detektoren: den HP 1090 Dioden-Array-Detektor, den Agilent CE Dioden-Array-Detektor, den HP 1046 Fluoreszenzdetektor, den HP 1050 Dioden-Array-Detektor, den variablen Wellenlängendetektor der HP 1050 Serie und den HP 1050 Multiwellenlängendetektor. Beim Zweikanal A/D-Wandler Agilent 35900C/D/E werden dieselben Werte in der Einheit mV angewandt.

Tabelle 5 Schwellenwerte für LC Detektoren

Einstellung	LC Detektor (mAU) A/D-Wandler (mV)
-7	0.03125
-6	0.0625
-5	0.125
-4	0.25
-3	0.5
-2	1
-1	2
0	4
1	8
2	16
3	31
4	62
5	125
6	250
7	500
8	1000

Der Schwellenwert sollte nicht dazu verwendet werden, Peaks auszuschließen, deren Höhe mit den kleinsten interessierenden Peaks vergleichbar ist, weil dieser Parameter dafür nicht ausgelegt ist. Zum Ausschluss kleiner Peaks wird der Einsatz der Funktion "Area Reject" (Mindestfläche) empfohlen.

Area Reject (Mindestfläche)

Die Einstellung der Mindestfläche schließt Peaks aufgrund ihrer Fläche aus. Peaks, deren Flächen kleiner sind als die Mindestfläche, werden nicht in den Report aufgenommen.

Shoulder Detection (Schulterererkennung)

Bei aktivierter Schultererkennung benutzt der Integrator einen erweiterten Algorithmus, der auch Schultern eines Peaks erkennen kann.

Anpassung von Schwellenwert und Peakbreite

Sowohl Peakbreite als auch Schwellenwert sind wichtige Vorgaben für die Integration. Veränderungen führen zu anderen Ergebnissen.

- Eine Erhöhung sowohl des Schwellenwerts als auch der Peakbreite ist dort nützlich, wo dominante Komponenten bei starkem Rauschen entdeckt und quantifiziert werden müssen. Eine Erhöhung der Peakbreite führt zu einer stärkeren Filterung des Signals, und eine Erhöhung des Schwellenwerts stellt sicher, dass das Rauschen ignoriert wird.
- Eine Reduzierung von Schwellenwert und Peakbreite ist zur Entdeckung und Quantifizierung von Spurenkomponenten nützlich, deren Höhen mit der Rauschhöhe vergleichbar sind. Eine Reduzierung der Peakbreite führt zu schwächerer Signalfilterung, und die Senkung des Schwellenwerts stellt sicher, dass kleine Peaks nicht aufgrund einer zu geringen Höhe ignoriert werden.
- Wo sowohl breite als auch schmale Peaks detektiert und quantifiziert werden müssen, ohne dass die Peakbreite individuell angepasst wird, sollte eine schmale Peakbreite eingestellt werden, und der Schwellenwert sollte ebenfalls reduziert werden.

Anpassung der Integration

Oft ist es nützlich, die Werte für Peakbreite, Schwellenwerte und Mindestfläche so zu ändern, dass Sie eine optimierte Integration Ihres Signals erhalten.

[Abbildung 17](#) zeigt den Einfluss von Schwellenwert, Peakbreite und Mindestfläche auf die fünf Peaks des Chromatogramms.

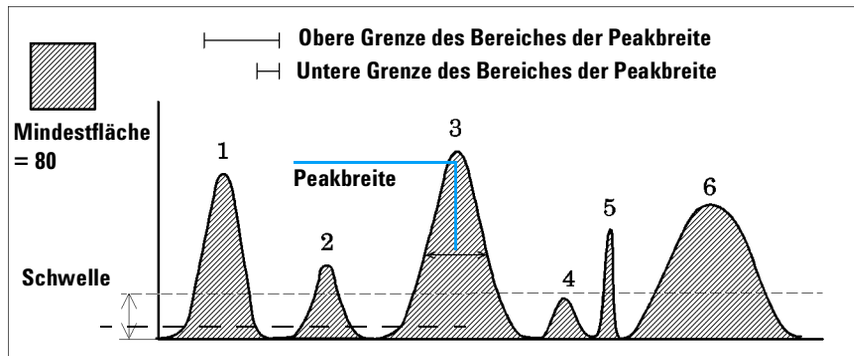


Abbildung 17 Verwendung von Anfangsparametern

Tabelle 6 Flächenwerte

Peak 1	Peak 2	Peak 3	Peak 4	Peak 5	Peak 6
110	50	200	32	30	241

Ein Peak wird nur integriert, wenn die Vorgaben aller drei Integrationsparameter erfüllt werden. Mit der Peakbreite des Peaks 3, der Mindestfläche und des Schwellenwertes aus Abbildung 15 werden nur die Peaks 1 und 3 integriert.

Tabelle 7 Schwellenwerte

Integrationsparameter	Peak 1	Peak 2	Peak 3	Peak 4	Peak 5	Peak 6
Schwelle	darüber	darüber	darüber	darunter	darüber	darüber
Peakbreitenbereich	innerhalb	innerhalb	innerhalb	innerhalb	darunter	darüber
Mindestfläche	darüber	darunter	darüber	darunter	darunter	darüber
Peak integriert	ja	nein	ja	nein	nein	nein

- Peak 1** wird integriert, da alle drei Vorgaben erfüllt werden.
- Peak 2** wird nicht integriert, da die Fläche nicht die Mindestfläche erreicht.
- Peak 3** wird integriert, da alle drei Vorgaben erfüllt werden.
- Peak 4** wird nicht integriert, weil die Peakhöhe den Schwellenwert nicht übertrifft.
- Peak 5** wird nicht integriert, weil die Peakbreite die Untergrenze des Bereichs der Peakbreite nicht erreicht.
- Peak 6** wird nicht integriert, weil die Peakbreite den Wert der Obergrenze überschreitet.

Zeitprogrammierbare Parameter (Timed Events)

Sie können die Konstruktion der Basislinie mit zeitabhängigen Integrationsparametern optimieren, wenn die standardmäßige Konstruktion nicht ausreicht. Diese Parameter können zur Bestimmung der endgültigen Peakflächen und zur Korrektur schneller oder langsamer Abweichungen der Basislinie dienen. Weitere Informationen zu Integrationsparametern finden Sie in Ihrer *Online-Hilfe*.

Tabellen mit Integrationsparametern

Jedes Signal (Chromatogramm oder Elektropherogramm), das mit einer bestimmten Methode erfasst wurde, kann über seine eigenen Integrationsparameter verfügen, die in einer Tabelle zur Signalintegration eingestellt werden. Diese Tabellen werden nicht benutzt, bis sie speziell eingerichtet werden:

- Anwender können diese auswählen und Parameter im Dialogfeld "Integration Events" definieren.
- Anwender können "Autointegrate" wählen, wodurch die Parameter für jedes Signal optimiert werden.

Falls die individuelle Parametertabelle des Signals nicht benutzt wird, werden alle Signale mit der Standardtabelle der Integrationsparameter integriert.

Integrationsmethoden

Die ChemStation bietet folgende Integrationsmethoden:

- Autointegration,
- Integration
- manuelle Integration

Autointegration

Die Autointegration untersucht den vorderen und hinteren Bereich eines Chromatogramms, um ein Maß für das Rauschen abzuschätzen und entsprechende Anfangseinstellungen für den Schwellenwert (Threshold) und die Mindestfläche (Area Reject) festzulegen. Außerdem bestimmt die Autointegration auch einen **temporären** Wert für die Peakbreite (Peak Width), der von der Laufzeit und den unteren Detektionskriterien abhängt. Mit einem Wert von Null für "Area Reject" wird probeweise eine Integration durchgeführt.

Wenn bei der probeweisen Integration keine Peaks erkannt werden, erfolgt eine Anpassung der Parameter und es wird erneut integriert. Diese Integration auf Probe kann gegebenenfalls mehrere Male wiederholt werden. Aus den Breiten der ersten gefundenen Peaks wird die Anfangseinstellung für die Peakbreite ermittelt, die die Autointegration für das bearbeitete Chromatogramm verwendet.

Begrenzung

Die Autointegration ist eine nützliche Startplattform für die Integration der meisten Chromatogramme und die ersten Schritte der Methodenentwicklung. Allerdings sollte die Autointegration nicht als Ersatz für eine gute Probenvorbereitung oder Chromatographie verstanden werden.

Die Autointegration bestimmt Werte für den **Anfang** des Chromatogramms, was die Fähigkeit der Autointegration beschränkt, mit ungewöhnlichen Peaks umzugehen, die *später* im Chromatogramm auftreten können.

Mit der Autointegration kann es bei Chromatogrammen, die Störungen oder Peaks zu Beginn oder am Ende aufweisen, zu Problemen kommen.

Dabei sind folgende Störungen denkbar:

- umgekehrte Peaks
- Störungen oder Einschwingen der Basislinie (Ventil- oder Signalschaltungen)
- ansteigende Basislinie am Ende eines Laufs (Säulenbluten)

Wenn die Autointegration allein keine zufriedenstellenden Ergebnisse liefert, können zusätzliche Integrationsparameter programmiert werden. Im obigen Chromatogramm wurden folgende zeitprogrammierten Integrationsparameter verwendet.

- Integrator Off
- Integrator On, Baseline All Valleys
- Set Baseline

Mit Hilfe der zeitabhängigen Integrationsparameter kann die Autointegrate-Funktion gute Ergebnisse liefern.

Integration

Das Signal wird entsprechend der Integrationsparametertabelle integriert. Sie können diese Tabelle zur Optimierung der Integrationsergebnisse für eine nachfolgende Reintegration verwenden.

Sowohl Autointegrate als auch Integrate liefern Integrationsergebnisse. Autointegrate berechnet jedoch automatisch Anfangswerte von Schwellenwert und Peakbreite. Über "Edit Integration" können Sie Werte für diese Parameter vorgeben oder die Standardwerte zu verwenden.

Manuelle Integration

Dieser Integrationstyp ermöglicht Ihnen die Integration ausgewählter Peaks oder Peakgruppen. Mit Ausnahme des anfänglichen Werts für die Mindestfläche werden im Bereich der manuellen Integration die Parametertabellen der ChemStation ignoriert.

Die manuelle Integration erlaubt Ihnen die Definitionen von Peakstart und Peakende und die Einbeziehung der damit ermittelten Peakflächen in die Quantifizierung und Reporterstellung. Manuell integrierte Peaks werden in einem Report mit dem Code M markiert.

Die manuelle Integration bietet folgende Möglichkeiten:

Draw Baseline (Basislinie ziehen)	Es wird festgelegt, wo die Basislinie für einen Peak oder eine Peakgruppe verläuft. Sie können außerdem angeben, ob die Peaks dieses Bereichs an allen Talpunkten automatisch getrennt werden sollen.
Negative Peaks	Es wird festgelegt, wann Flächen unterhalb der Basislinie als negative Peaks behandelt werden. Sie können außerdem angeben, ob die Peaks dieses Bereichs an allen Talpunkten automatisch getrennt werden sollen.
Tang. Anpassung	Es werden die Flächen von Peaks bestimmt, indem sie durch tangentielle Anpassung von der Flanke eines Hauptpeaks abgetrennt werden. Sie können außerdem angeben, ob die Peaks dieses Bereichs an allen Talpunkten automatisch getrennt werden sollen. Die Fläche des tangential abgetrennten Peaks wird von der Fläche des Hauptpeaks abgezogen.
Split Peak (Peaktrennung)	Angabe des Punkts, an dem ein Peak durch Lotfällung abgetrennt wird.
All Valleys (Alle Talpunkte)	All Valleys ist ein aktiver oder inaktiver Menüpunkt. Wenn er aktiv ist, werden Peaks an allen Talpunkten im Bereich der manuellen Integration abgetrennt, wenn einer der Menüpunkte Draw Baseline, Negative Peaks oder Tangent Skim verwendet wird. Trace Mode
Trace Mode (Verfolgen des Signals)	Aktiviert einen vertikalen Pfeilcursor, der nicht vom Signal getrennt werden kann. Damit wird sichergestellt, dass Start- und Endpunkte des Peaks auf dem Chromatogramm oder Elektropherogramm liegen.
Delete Peak(s)	Löscht einen oder mehrere Peaks aus den Integrationsergebnissen.

Kodierung zur Peaktrennung

- Manuell integrierte Peaks werden im Integrationsreport mit der Kodierung MM markiert.
- Falls vor dem manuell integrierten Peak ein Peak erscheint, dessen Ende aufgrund dieses Peaks verändert wird, trägt er die Kodierung F (für forced, erzwungen).
- Ein Lösungsmittelpeak, der durch manuelle Integration beeinflusst wurde, zum Beispiel durch tangentielle Anpassung, trägt statt S die Kodierung R (für re-calculated solvent, Neuberechneter Lösungsmittelpeak).

Vorgehensweise in der manuellen Integration

- Der erste Schritt einer manuellen Integration besteht in der Wahl eines Signalbereiches zur manuellen Integration. Dies geschieht durch Herausvergrößern (zoomen) des interessierenden Bereiches.

- Im nächsten Schritt wird Draw Baseline, Negative Peaks, Tangent Skim oder Delete Peak(s) gewählt.
- Die Basislinie kann nun gezeichnet werden, indem die Maus mit gedrückter linker Maustaste bewegt wird. Während der Mausbewegung wird eine Linie vom Startpunkt bis zur aktuellen Position der Maus gezogen. Im Falle von Delete Peak(s) wird ein Auswahlrechteck um die zu löschenden Peaks geöffnet.
- Die grafische Eingabe arbeitet auf zwei Arten: Absolut (Standard) und Verfolgend. In beiden Fällen werden in der Mitteilungszeile die Zeit und die Höhe des Mauszeigers angezeigt.
- Im Modus "Trace" ist der Mauszeiger ein abwärts weisender Pfeil und folgt dem Profil des Signals, indem er sich von Datenpunkt zu Datenpunkt bewegt. Sie können den Trace-Modus aktivieren, wenn sich der Zeiger am gewünschten Peakstart befindet, indem Sie den rechten Mausknopf drücken.
- Im Modus "Absolute" ist der Mauszeiger ein Fadenkreuz und folgt dem Signal, erlaubt jedoch eine Positionierung an jeder Stelle des Bildschirms. Sie können von einem Modus in den anderen umschalten, indem Sie den rechten Mausknopf drücken.
- Für jeden manuell integrierten Peak werden die Flächenwerte (Area Counts) zusammen mit der Retentions- bzw. Migrationszeit auf dem Bildschirm angezeigt.

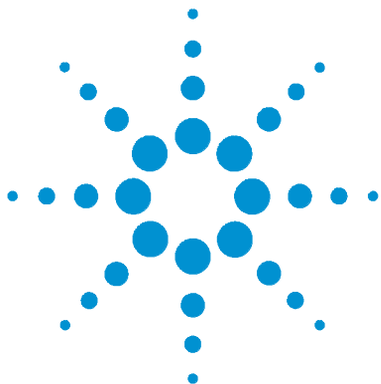
Einfügen manueller Parameter in die Methode

Der Befehl "Copy Manual Events to Method" im Menü Integration ermöglicht Ihnen das Einfügen Ihrer manuell definierten Integration in die aktuelle Methode. Diese manuellen Parameter werden in der Methode separat gespeichert. Sie können im Dialogfeld "Integration Events" nicht eingesehen werden. Nach dem Laden eines Signals werden sie nur durch Aktivieren von "Apply Manual Integration Events" im Dialogfeld "Integration Events" oder durch Wahl von "Apply Manual Events from Method" im Menü "Integration" angewandt.

Die manuellen Integrationsparameter verwenden absolute Zeitfenster. Sie führen keine Anpassung bei einer Signalverschiebung durch.

5 Der Standardintegrationsalgorithmus

Integrationsmethoden



6 Der neue Integratoralgorithmus

Der neue Integratoralgorithmus	104
Wie wird der neue Integrator an eine Konfiguration angepasst?	105
Funktion des verbesserten Integrators	107
Integrieren von Peaks in der Praxis	111
Mehr zum Neuen Integrator	112
Peakerkennung	113
Basislinienbestimmung	120
Codes zur Beschreibung der Peaktrennung	123
Berechnung der Peakfläche	129
Integrationsparameter	132
Tabellen mit Integrationsparametern	137
Anwendung des neuen Integrators	138
Integration	139
Autointegration	140
Manuelle Integration	142



Der neue Integrationalgorithmus

Der neue Integrationalgorithmus zielt auf bessere Robustheit, Zuverlässigkeit und Anwenderfreundlichkeit und wurde in der Version A.04.01 der ChemStation vorgestellt. In dieser Version der Software empfehlen wir den Einsatz des Standard-Algorithmus' für bereits vorhandene validierte Methoden und des neuen Algorithmus' für neue Methoden.

Wie wird der neue Integrator an eine Konfiguration angepasst?

Der neue Integrator wurde für optimale Integration unterschiedlicher Analysensysteme (LC, GC, CE) entwickelt.

- festgelegte Integrationsparameter und
- veränderbare Integrationsparameter.

Festgelegte Integrationsparameter

Festgelegte Integrationsparameter *können nicht* über den normalen Benutzerzugriff verändert werden. Die meisten dieser Parameter wurden von Agilent Technologies für eine bestimmte Hardware/Software-Konfiguration festgelegt. Allerdings werden einige davon über Informationen aus den Methoden und Datensätzen bestimmt.

Für verschiedene chromatographische Systeme muss das Peakmaximum unterschiedlich berechnet werden. Der neue Integrator berechnet z.B. das Peakmaximum über eine der folgenden Methoden: Er kann den höchsten Datenpunkt, eine quadratische Anpassung, den ersten Moment oder eine Gauß-Anpassung verwenden. Die geeignete Berechnungsart wird festgelegt, um den Integrator für die jeweilige Hardware (Detektor, Säulenart usw.) und die Anwendung zu optimieren.

Wir haben die Berechnung des Peakmaximums gewählt, um das Konzept der festgelegten Integrationsparameter zu veranschaulichen. Gegenwärtig gibt es mehr als ein Dutzend weiterer festgelegter Parameter, die allerdings für die meisten Anwender als unveränderlich betrachtet werden sollten. Erfahrene Anwender können über den Einsatz geeigneter Makros auf sie zugreifen, was im *Macro Programming Guide* beschrieben ist.

Veränderliche Integrationsparameter

Die veränderlichen Integrationsparameter lassen sich dadurch als solche erkennen, dass sie für den Anwender zugänglich sind.

Zu den veränderbaren Integrationsparametern gehören:

- Integrationsparameter, die vom Anwender vor einer Analyse festgelegt werden (wie Initial Area Reject, Initial PW, usw) und
- Parameter, die zeitabhängig verändert werden können.

Funktion des verbesserten Integrators

Wenn Sie die Integrationsvorgänge in ihre grundlegenden Schritte trennen, muss der verbesserte Integrator genauso funktionieren wie jeder Integrator. Die Genauigkeit und Reproduzierbarkeit der Integrationsergebnisse hängt davon ab, wie der Integrator die einzelnen Integrationssschritte ausführt.

Der Integrator führt beim Integrieren der Peaks folgende Schritte durch:

- er bestimmt die anfängliche Basislinie,
- er verfolgt den Verlauf der Basislinie und legt sie neu fest,
- er erkennt den Peakanfang und markiert ihn mit einer vertikalen Strichmarkierung,
- er findet das Peakmaximum und druckt die Retentions- bzw. Migrationszeit,
- er erkennt das Peakende und markiert es mit einer vertikalen Strichmarkierung,
- es konstruiert eine Basislinie,
- er berechnet für jeden Peak die Fläche, Höhe und Peakbreite.

Dieser Vorgang wird mit den sogenannten Integrationsparametern kontrolliert. Die wichtigsten Parameter sind die anfängliche Steigungsempfindlichkeit (Slope Sensitivity), Peakbreite (Peak Width) und Mindesthöhe (Height Reject). Die ChemStation ermöglicht die Eingabe von Anfangswerten für diese und andere Parameter. Die Werte gelten für den Beginn eines Signaldatensatzes.

In den meisten Fällen genügen diese Werte für eine gute Integration des gesamten Signals. Es können jedoch Fälle auftreten, wo Sie eine Integration auf bestimmte Weise durchführen wollen.

Zur weiteren Optimierung einer Integration gibt es folgende Möglichkeiten:

- die Verwendung der zeitprogrammierten Parameter der ChemStation
- die Verwendung eines Makros, um die Funktionsweise des Integrators anzupassen.

Weitere Informationen finden Sie unter dem Abschnitt "Einstellungen der festen Parameter für den neuen Integrator und im *Macro Programming Guide*, der über die Online-Hilfe verfügbar ist.

Definition der Anfangsbasislinie

Der Integrator verwendet Parameter aus der Methode und den Datensätzen, um die Basislinie für die jeweilige Anwendung zu optimieren.

Bevor der Integrator damit beginnen kann, die Peaks zu integrieren, versucht er einen Punkt auf der Basislinie zu bestimmen. Zu Beginn der Analyse richtet der Integrator einen Anfangslevel für die Basislinie ein, wobei der erste Punkt des Signals als vorläufiger *Basislinienpunkt* verwendet wird. Danach versucht er den Anfangswert der Basislinie bezogen auf den Mittelwert des ankommenden Signals neu zu definieren. Wenn der Integrator keinen neu definierten Anfangswert für die Basislinie erzielt, behält er den Wert des ersten Datenpunkts als möglichen Anfangswert für die Basislinie bei.

Basislinienauswertung

Der Integrator betrachtet die digitalen Daten in Intervallen entsprechend der anfänglichen Peakbreite oder im Lauf der Analyse anhand der berechneten Peakbreite. Er behandelt jeden Datenpunkt als möglichen Basislinienpunkt.

Um als Basislinienpunkt zu gelten, muss ein Datenpunkt folgende Bedingungen erfüllen:

- der Datenpunkt muss innerhalb des festgelegten Basislinienbereiches liegen
- die Krümmung der Basislinie am Datenpunkt (bestimmt über die zweite Ableitung) muss unterhalb des kritischen Wertes liegen, der von der aktuellen "Slope Sensitivity" (Steigungsempfindlichkeit) festgelegt wird.

Der Integrator legt einen *Basislinienbereich* mittels der Steigung der Basislinie unter Verwendung des Algorithmus' der Basislinienauswertung fest. Die Steigung wird dabei über die erste Ableitung und die Krümmung über die zweite Ableitung bestimmt.

Der Anfangswert der Basislinie, der zu Beginn der Analyse festgelegt wurde, wird dann immer wieder neu bestimmt, wobei das Bestimmungsintervall von der Peakbreite abhängt. Der Wert für die Basislinie ergibt sich dann aus dem *sich ändernden Mittelwert* der Datenpunkte, die über einen von der Peakbreite abhängigen Zeitraum *innerhalb des Basislinienbereiches* liegen. Der Integrator verfolgt den Lauf der Basislinie und legt ihren Wert periodisch neu fest, um ein mögliches Abdriften der Basislinie zu kompensieren, bis ein Peakanstieg, wie in [Abbildung 18](#) auf Seite 109 dargestellt, erkannt wird.

Basislinienbestimmung

Der Integrator bestimmt während der Analyse die chromatographische Basislinie in regelmäßigen Abständen neu. Der Wert für die Peakbreite legt die Häufigkeit der Basislinienbestimmung fest. Wenn der Integrator eine bestimmte Anzahl an Datenpunkten gemittelt hat, legt er den Wert für die Basislinie vom anfänglichen Wert auf den Wert des aktuellen Datenpunktes. Der Integrator verfolgt den Basislinienverlauf über den nächsten Datensatz und stellt den Wert für die Basislinie erneut ein. Dieser Vorgang wird solange fortgeführt, bis der Integrator den Startpunkt eines Peaks erkennt.

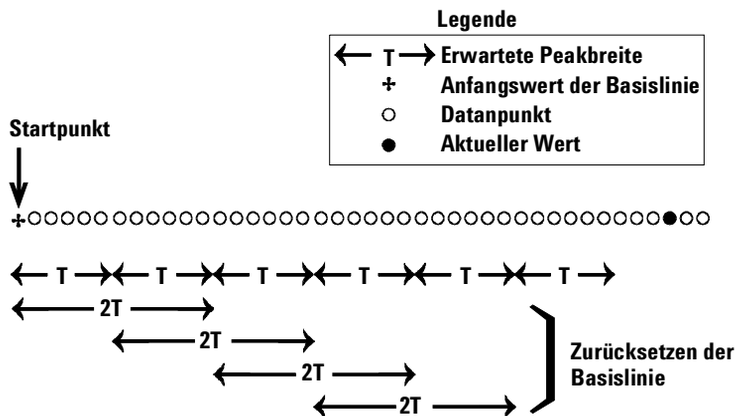


Abbildung 18 Basislinie

Erkennen von Peakanfang, -ende und -maximum

Der Integrator erkennt einen eventuellen Peakanfang daran, dass mögliche Basislinienpunkte außerhalb des Basislinienbereichs liegen und die Krümmung der Basislinie einen durch den Integrationsparameter "slope sensitivity" (Steigungsempfindlichkeit) bestimmten Wert überschreitet. Wird diese Bedingung weiterhin erfüllt, erkennt der Integrator definitiv, dass er sich auf einem Peakanstieg befindet und der Peak wird nach folgendem Schema behandelt. Siehe [Abbildung 19](#) auf Seite 110.

6 Der neue Integratoralgorithmus

Funktion des verbesserten Integrators

Peakanfang –

- 1 Steigung und Krümmung unter Schwellenwert: Basislinie prüfen.
- 2 Steigung und Krümmung über Schwellenwert: Möglichkeit eines Peaks.
- 3 Steigung bleibt über Schwellenwert: Peak erkannt, Kardinalpunkt festgelegt.
- 4 Krümmung wird negativ: Wendepunkt der Anstiegsflanke.

Peakmaximum –

- 5 Steigung wird negativ: Peakmaximum, Kardinalpunkt festgelegt.
- 6 Krümmung wird positiv: Wendepunkt der Abstiegsflanke.

Peakende –

- 7 Steigung und Krümmung unter Schwellenwert: Peakende erreicht.
- 8 Steigung und Krümmung unter Schwellenwert: Peakende erreicht, Kardinalpunkt festgelegt.
- 9 Integrator kehrt in den Modus zur Basislinienauswertung zurück.

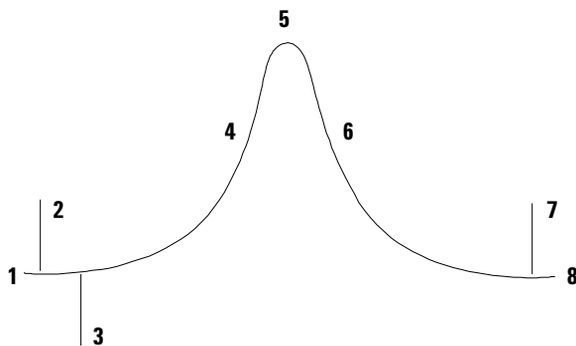


Abbildung 19 Integrierter Peak

Kardinalpunkte sind Punkte, die der Integrator auswählt, um einen Peak zu definieren und zu quantifizieren. Basislinienpunkte, Talpunkte, Peakmaximum und Wendepunkte werden als Kardinalpunkte festgelegt und gespeichert. Jeder Kardinalpunkt erhält eine horizontale Koordinate in Form der abgelaufenen Zeit und eine vertikale Koordinate in Form der Höhe von der Basislinie aus betrachtet sowie andere Parameter, die der Integrator zur Berechnung der Peakflächen verwendet.

Integrieren von Peaks in der Praxis

In der Praxis muss der Integrator normalerweise mit mehr als einem komplizierten chromatographischen Problem umgehen können. Die Größe der Peaks kann innerhalb einer Analyse erheblich variieren, wobei die interessierenden Peaks oft nur geringe Konzentrationen aufweisen. Störungen wie Systemrauschen, Driften und Wandern können die Basislinie beeinflussen, von der aus der Integrator die Peakflächen und -höhen bestimmt. Außerdem kann es manchmal unmöglich sein, die Peaks durch einen chromatographischen Vorgang vollständig zu trennen. Sofern es möglich ist, sollte die Chromatographie so weit optimiert sein, dass es zu einer vollständigen Trennung kommt. Wenn dies aus irgendwelchen Gründen nicht möglich ist, muss der Integrator mit überlappenden Peaks umgehen können.

Die Integration komplexer Chromatogramme ist nicht immer einfach. Der neue Integrator kann eine schlechte Chromatographie zwar nicht ausgleichen, aber er kann Rauschen, Driften oder eine unvollständige Peaktrennung besser ausgleichen und somit für schwierige Chromatogramme reproduzierbare Ergebnisse erzielen.

Mehr zum Neuen Integrator

Nun soll genauer betrachtet werden, wie der Integrator den Peakanfang, das Peakmaximum und das Peakende erkennt, wie er die Kardinalpunkte für die Basislinienbestimmung festlegt und wie die Flächen berechnet werden.

Der Integrationsprozess besteht aus folgenden Schritten:

- Peakerkennung (Definition der Kardinalpunkte)
- Basislinienbestimmung
- Berechnung der Peakfläche

Peakerkennung

Der neue Integrator verwendet verschiedene *Mittel*, um einen Peak zu erkennen:

- Peakbreite
- Peakerkennungsfilter
- Bündeln (Bunching)
- Peakerkennungsalgorithmus
- Algorithmus für das Peakmaximum
- Berechnungen zu Abweichungen von der Gauß-Kurve (Tailing, überlappende Peaks, usw.)

Peakbreite

Die Voreinstellung der Peakbreite steuert die Selektivität des Integrators in der Unterscheidung zwischen Peaks und Basislinienrauschen. Um gute Leistungen zu erzielen, muss die Peakbreite auf einen Wert eingestellt werden, der der tatsächlichen Breite der Chromatographiepeaks nahe kommt.

Die Peakbreite kann auf drei Arten verändert werden:

- vor der Analyse, kann der Anwender die anfängliche Peakbreite bestimmen,
- während der Analyse vergibt der Integrator automatisch neue Werte für die Peakbreite, sobald dies zum Einhalten der Peakerkennungsfilter notwendig ist,
- während der Analyse kann die Peakbreite mit Hilfe einer zeitabhängigen Programmierung eingestellt oder verändert werden.

Peakerkennungsfilter

Der Integrator verwendet drei Peakerkennungsfilter als Mittel zur Peakerkennung, wobei er Veränderungen der Steigung und Krümmung innerhalb einer Reihe aufeinanderfolgender Datenpunkte erkennt. Diese Filter

enthalten die erste Ableitung (zur Bestimmung der Steigung) und die zweite Ableitung (zur Bestimmung der Krümmung) der vom Integrator untersuchten Datenpunkte. Die Erkennungsfiler sind wie folgt definiert:

- Filter 1** Steigung und Krümmung zweier aufeinanderfolgender Datenpunkte
- Filter 2** Steigung und Krümmung von vier aufeinanderfolgenden Datenpunkten
- Filter 3** Steigung und Krümmung von acht aufeinanderfolgenden Datenpunkten

Der gerade verwendete Filter hängt von der Einstellung für die Peakbreite ab. Beispielsweise kann zu Beginn einer Analyse Filter 1 verwendet werden. Würde die Peakbreite im Lauf der Analyse ansteigen, kämen Filter 2 und möglicherweise Filter 3 zum Einsatz. Um gute Leistungen zu erzielen, muss die Peakbreite auf einen Wert eingestellt werden, der der tatsächlichen Breite der Chromatographiepeaks nahe kommt. Wenn notwendig vergibt der Integrator während der Analyse neue Werte für die Peakbreite, um die Integration zu optimieren.

Der neue Integrator kann je nach Gerät die neuen Werte für die Peakbreite auf verschiedene Arten berechnen:

Für LC/CE-Konfigurationen, berechnet der neue Integrator die Peakbreite standardmäßig über folgende zusammengesetzte Formel:

$$(0.3 \times (\text{rechter Wendepunkt} - \text{linker Wendepunkt}) + 0,7 \times \text{Fläche/Höhe}).$$

Für GC-Konfigurationen berechnet der neuer Integrator die Peakbreite standardmäßig als Verhältnis von Fläche/Höhe. Diese Berechnung führt zu keiner Überschätzung der Breite, wenn die Peaks oberhalb der halben Höhe überlappen.

Bei manchen Analysen können die Peaks im Analysenverlauf deutlich breiter werden. Diese Charakteristik ist typisch für isothermische GC- und isokratische LC-Analysen. Um dies auszugleichen, vergibt der Integrator automatisch neue Werte für die Peakbreite, wenn die Peaks im Lauf einer Analyse breiter werden. Er führt dies automatisch durch, bis die Funktion ausgeschaltet oder durch eine zeitabhängige Programmierung ein bestimmter Wert eingestellt wird.

Die neue Einstellung für die Peakbreite wird folgendermaßen gewichtet:

$$[0.75 \times (\text{existing peak width}) + 0.25 \times (\text{width of current peak})]$$

Wenn die Peakbreite durch eine zeitabhängige Programmierung eingestellt wird, wird die automatische Peakbreitenanpassung deaktiviert.

Bündeln (Bunching)

Der Integrator kann die Peakbreite bei Verbreiterung der Peaks nicht unendlich heraufsetzen. Die Peaks könnten dabei so breit werden, dass sie von den Peakerkennungsfiltren nicht mehr *erkannt* werden. Um das Problem dieser Begrenzung zu umgehen, verwendet der Integrator das *Bündeln* (*Bunching*). Durch das Bündeln der Datenpunkte verringert der Integrator die Breite der Peaks beträchtlich und erhält dennoch dieselbe Peakfläche. Das Bündeln ist demnach das Mittel, anhand dessen der Integrator breiter werdende Peaks innerhalb des Bereichs des Peakerkennungsfilters hält und so eine gute Selektivität sicherstellt.

Wenn es aktiviert ist, wird das Bündeln in Abhängigkeit von der erwarteten oder erfahrungsgemäßen Peakbreite durchgeführt. Der Algorithmus für das Bündeln ist in [Tabelle 8](#) zusammengefasst.

Tabelle 8 Kriterien für das Bündeln

erwartete Peakbreite (T)	verwendeter Filter	Bündeln durchgeführt
0 – 10 Datenpunkte	erster	nicht
8 – 16 Datenpunkte	zweiter	nicht
12 – 24 Datenpunkte	dritter	nicht
16 – 32 Datenpunkte	zweiter	einmal
24 – 48 Datenpunkte	dritter	einmal
32 – 96 Datenpunkte	dritter, zweiter	zweimal
64 – 192 Datenpunkte	dritter, zweiter	dreimal

Der Peakerkennungsalgorithmus

Der Integrator erkennt den Peakanfang anhand eines Basislinienpunktes, der durch den Peakerkennungsalgorithmus bestimmt wurde. Der Peakerkennungsalgorithmus vergleicht zunächst die Ausgangswerte aus den Peakerkennungsfiltren mit der anfänglichen "Slope Sensitivity" (Steigungsempfindlichkeit), um den Anstiegsakkumulator zu erhöhen oder zu senken. Wenn sein Wert ≥ 15 beträgt, legt der Integrator diesen Punkt als Indikator für einen Peakanfang fest.

Der Peakerkennungsalgorithmus ist in [Tabelle 9](#) und [Tabelle 10](#) zusammengefasst.

Tabelle 9 Steigende Werte für den Anstiegsakkumulator

Ableitungsfilter 1-3 Ausgangswerte gegenüber Steigungsempfindlichkeit	Filter 1	Filter 2	Filter 3
Steigung > Steigungsempfindlichkeit	+ 8	+ 5	+ 3
Krümmung > Steigungsempfindlichkeit	+ 0	+ 2	+ 1
Steigung < (-) Steigungsempfindlichkeit	- 8	- 5	- 3
Steigung < Steigungsempfindlichkeit	- 4	- 2	- 1
Krümmung < (-) Steigungsempfindlichkeit	- 0	- 2	- 1

In [Tabelle 9](#) bestimmt die erwartete Peakbreite den Filter, dessen Wert für Steigung und Krümmung mit der Steigungsempfindlichkeit verglichen werden. So werden beispielsweise die Zahlen für Filter 1 zu dem Anstiegsakkumulator hinzugefügt, wenn die erwartete Peakbreite klein ist. Wenn die Werte für die erwartete Peakbreite größer werden, kommen die Zahlen für Filter 2 und möglicherweise Filter 3 zum Einsatz.

Wenn der Wert für den Anstiegsakkumulator größer oder gleich 15 beträgt, erkennt der Algorithmus an dieser Stelle einen möglichen Peakanfang.

Tabelle 10 Steigende Werte für den Abfallakkumulator

Ableitungsfilter 1-3 Ausgangswerte gegenüber Steigungsempfindlichkeit	Filter 1	Filter 2	Filter 3
Steigung > Steigungsempfindlichkeit	+ 8	+ 5	+ 3
Krümmung > Steigungsempfindlichkeit	+ 0	+ 2	+ 1
Steigung < (-) Steigungsempfindlichkeit	- 11	- 7	- 4
Steigung < Steigungsempfindlichkeit	- 28	- 18	- 11
Krümmung < (-) Steigungsempfindlichkeit	- 0	- 2	- 1

In [Tabelle 10](#) auf Seite 116 bestimmt die erwartete Peakbreite den Filter, dessen Wert für Steigung und Krümmung mit der Steigungsempfindlichkeit verglichen werden. So werden beispielsweise die Zahlen für Filter 1 zu dem Anstiegsakkumulator hinzugefügt, wenn die erwartete Peakbreite klein ist. Wenn die Werte für die erwartete Peakbreite größer werden, kommen die Zahlen für Filter 2 und möglicherweise Filter 3 zum Einsatz.

Wenn der Wert für den Anstiegsakkumulator größer oder gleich 15 ist, erkennt der Algorithmus an dieser Stelle ein mögliches Peakende.

Der Algorithmus für das Peakmaximum

Das Peakmaximum wird als höchster Punkt im Chromatogramm erkannt, indem eine parabolisch verlaufende Kurve durch die höchsten Datenpunkte gelegt wird.

Berechnungen zur Abweichung von der Gauß-Kurve

Überlappende Peaks

Treten auf, wenn ein neuer Peak anfängt, ehe das Ende des ersten Peaks festgelegt wurde. Die folgende Abbildung verdeutlicht, wie der Integrator mit überlappenden Peaks umgeht.

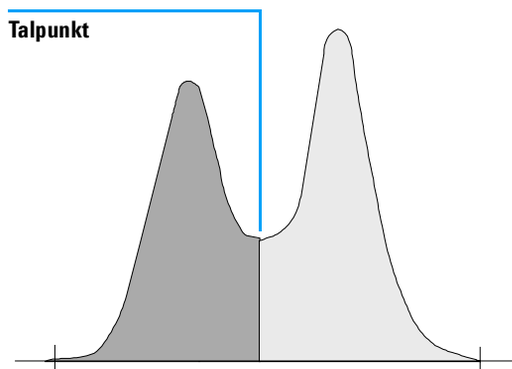


Abbildung 20 Überlappende Peaks

Der Integrator behandelt überlappende Peaks nach folgender Vorgehensweise:

- 1 Der Integrator summiert die Fläche des ersten Peaks bis zum Talpunkt auf.
- 2 Am Talpunkt endet die Flächensummierung für den ersten Peak und die Aufsummierung für den zweiten Peak beginnt.
- 3 Wenn der Integrator das Ende des zweiten Peaks erkennt, endet die Flächensummierung. Der Vorgang kann veranschaulicht werden, indem man die überlappenden Peaks mittels einer Lotfällung vom Talpunkt zwischen den beiden Peaks auf die Basislinie trennt.

Schultern

Sind nicht aufgetrennte Peaks auf der vorderen oder hinteren Flanke eines größeren Peaks. Bei einer Schulter ist kein Talpunkt vorhanden, an dem sich eine negative Steigung in eine positive Steigung ändert. Ein Peak kann eine beliebige Anzahl an Schultern auf der vorderen und/oder hinteren Flanke aufweisen.

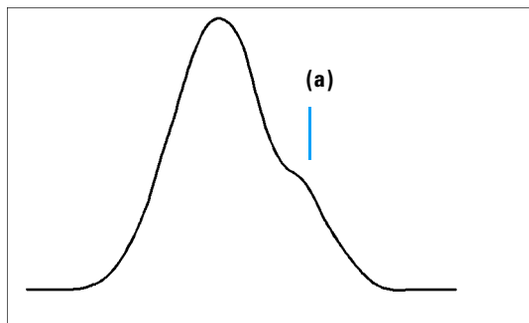


Abbildung 21 Peakschultern

Schultern werden über die Krümmung des Peaks, die über die zweite Ableitung berechnet wird, erkannt. Wenn die Krümmung gegen Null geht, erkennt der Integrator einen Wendepunkt, wie Punkt "a" in [Abbildung 21](#).

- Eine mögliche Schulter auf der vorderen Flanke erkennt man am Vorhandensein eines zweiten Wendepunkts vor dem Peakmaximum. Wenn sie sich bestätigt, wird der Anfang der Schulter auf den Punkt mit der maximalen positiven Krümmung vor dem Wendepunkt festgelegt.
- Eine mögliche Schulter auf der hinteren Flanke erkennt man am Vorhandensein eines zweiten Wendepunkts vor dem Peakende oder einem Tal. Wenn sie sich bestätigt, wird der Anfang der Schulter auf den Anfangspunkt der Krümmung gelegt.

Die Retentionszeit wird über den Punkt der Schulter bestimmt, wo die negative Krümmung maximal ist. Mit Hilfe eines programmierten Integrationsparameters kann der neue Integrator auch die Schulterflächen über Lotfällung vom Wendepunkt der Peakschulter aus als normale Peaks berechnen.

Die Fläche der Schulter wird vom Hauptpeak abgezogen.

Peakschultern können mit Hilfe eines zeitabhängigen Integrationsparameters wie normale Peaks behandelt werden.

Basislinienbestimmung

Nachdem alle Peakgruppen bestimmt und die Basislinie gefunden wurde, benötigt der Integrator den Algorithmus zur Basisliniebestimmung, der die Basislinie mit Hilfe einer *pegs-and-thread-Technik* bestimmt. Er verwendet Annäherungen an trapezförmige Flächen und die entsprechenden Höhen, um den Lauf zu normalisieren und die niedrigste Basislinie zu erhalten. Zu den Eingangsdaten für den Algorithmus zur Basislinienbestimmung gehören auch Parameter aus der Methode und den Datensätzen, die den Detektor und die Anwendung, die der Integrator zur Optimierung seiner Berechnungen verwendet, kennzeichnen.

Standardmäßige Konstruktion der Basislinie

Im einfachsten Fall konstruiert der Integrator die Basislinie als Folge gerader Liniensegmente zwischen folgenden Punkten:

- dem Anfang der Basislinie,
- den Strichmarkierungen,
- dem Peakende.

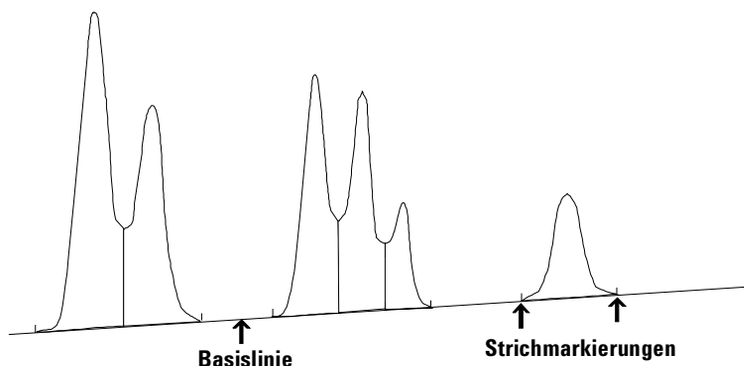


Abbildung 22 Standardmäßige Konstruktion der Basislinie

Anfang der Basislinie

Wenn zu Beginn eines Laufes keine Basislinie gefunden wird, wird der Anfang der Basislinie auf eine der folgenden Wege festgelegt:

- Vom Startpunkt der Analyse zum ersten Basislinienpunkt, wenn der Startpunkt der Analyse niedriger ist als der erste Basislinienpunkt.
- Vom Startpunkt der Analyse zum ersten Talpunkt, wenn der Startpunkt der Analyse niedriger ist als der erste Talpunkt.
- Vom Startpunkt der Analyse zum ersten Talpunkt, wenn das erste Tal eine imaginäre Linie zwischen dem Startpunkt der Analyse und dem ersten Basislinienpunkt schneidet.
- Vom Startpunkt der Analyse zu einer horizontalen Basislinie, die zum ersten Basislinienpunkt verlängert wird.

Strichmarkierungen

Strichmarkierungen kennzeichnen den Peakanfang und das Peakende. Ihre Position wird von den Zeiten für Peakanfang und Peakende bestimmt, die in der Peaktabelle abgelegt werden.

Ende der Basislinie

Der letzte gültige Basislinienpunkt wird dazu verwendet, das Ende der Basislinie zu kennzeichnen. In den Fällen, in denen der Lauf nicht auf der Basislinie endet, wird das Ende der Basislinie über den letzten gültigen Basislinienpunkt unter Berücksichtigung des ermittelten Driftens berechnet.

Codes zur Beschreibung der Peaktrennung

In den Reports wird jedem Peak ein Code aus zwei Buchstaben zugeordnet, der angibt, wie die Basislinie konstruiert wurde. Falls ein dritter Buchstabe angegeben ist, gibt dieser Auskunft über die Peakart. Diese Codes werden bei den tabellarischen Ergebnissen in einer Spalte namens "Type" aufgeführt. Der erste Buchstabe beschreibt die Basislinie am Peakanfang, der zweite die Basislinie am Peakende (Codes für die Peaktrennung). Alle in den ChemStation Reports verwendeten Codes sind in alphabetischer Reihenfolge aufgelistet:

- A** Die Peakintegration wurde abgebrochen (Peakart).
- B** Peakanfang oder Peakende auf der Basislinie.
- H** Peakanfang oder Peakende auf horizontaler Basislinie.
- N** Dies ist ein negativer Peak (Peakart).
- P** Peakanfang oder Peakende durch Schneiden der Basislinie.
- S** Der Integrator erkannte den Peak als Lösungsmittelpeak (Peakart).
- T** Der Peak begann oder endete, während die Funktion tangentielle Anpassung (Tangent Skim) (gerade Linie) eingeschaltet war (Peakart).
- U** Markiert den Anfang oder das Ende eines nicht zugeordneten Peaks.
- V** Peakanfang oder Peakende durch Lotfällung von einem Talpunkt.
- X** Exponentiale tangentielle Peakpassung (Tangent Skim) (Peakart).
- +** Der Peak ist ein flächenaufsummierter Peak (Area Summed Peak) (Peakart).

Bei manueller Integration können einige andere Codes als Basislinien- oder Peaktrennungscodes erscheinen:

- M** Der Peak wurde manuell integriert
- F** Der Peak wurde durch manuelle Integration erzwungen. Falls ein Peak vor einem manuell integrierten Peak erscheint und sein Ende von einer manuellen Integration beeinflusst wird, erhält der Peak die Klassifizierung "erzwungen" (forced).
- R** Ein Lösungsmittelpeak wurde von manueller Integration betroffen. Eine solche tangentielle Peakpassung (Tangent Skim) wird als Neuberechneter Lösungsmittelpeak klassifiziert (Peakart).

Bei eingeschalteter Option Schultererkennung (Shoulder Detection) und detektierten Schultern enthalten Spalten drei und vier des Peaktrennungscodes einen der folgenden Buchstaben:

- F** Auf der Anstiegsflanke des Peaks wurde eine Schulter entdeckt (Front Shoulder)—Flächenbestimmung über Lotfällung.
- B** Auf der Abstiegsflanke des Peaks wurde eine Schulter entdeckt (Rear Shoulder)—Flächenbestimmung über Lotfällung.
- f** Auf der Anstiegsflanke des Peaks wurde eine Schulter entdeckt (Front Shoulder)—Flächenbestimmung über tangentielle Anpassung.
- b** Auf der Abstiegsflanke des Peaks wurde eine Schulter entdeckt (Rear Shoulder)—Flächenbestimmung über tangentielle Anpassung.

FALLS ein vierter Buchstabe vorhanden ist, gibt dieser zusätzliche Peakinformation (Peak flag). Ein *O* im Peakcode weist darauf hin, dass der Messbereich überschritten wurde, *U* bedeutet, dass der Messbereich unterschritten wurde und *D* bedeutet einen verzogenen Peak.

Konstruktion einer modifizierten Basislinie

Die meisten Analysen ergeben ein komplizierteres Chromatogramm als das, welches in [Abbildung 23](#) dargestellt ist. Der Integrator verändert die Basislinie nach folgenden Regeln:

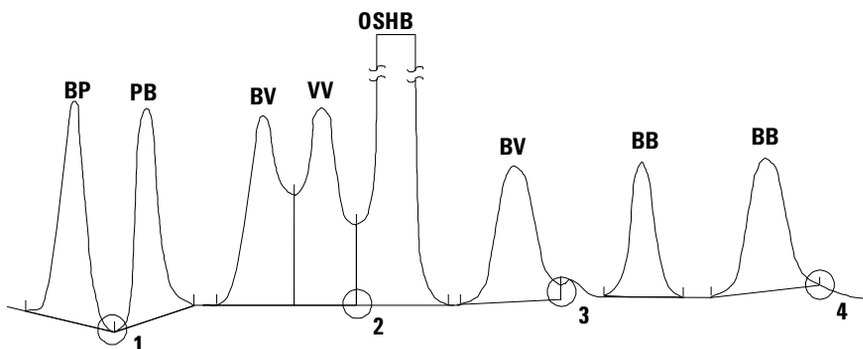


Abbildung 23 Konstruktion einer modifizierten Basislinie

- Wenn ein Peak die Basislinie schneidet (BP und PB) geht die Basislinie durch den niedrigsten Punkt des Peaks gemäß Punkt 1 in [Abbildung 23](#).
- Wenn ein Lösungsmittelpeak nach Verwendung einer tangentialen Anpassung nicht auf der Basislinie beginnt, wird die Basislinie durch einen Punkt gelegt, der auf einer horizontalen Verlängerung des letzten gefundenen Basislinienpunktes und dem Anfang des Lösungsmittelpeaks liegt, vgl. Punkt 2 in [Abbildung 23](#). Die Buchstaben OSHB bedeuten "Overflow solvent horizontal Baseline" und besagen, dass das Signal den linearen Bereich des Detektors überschritten hat.
- Wenn ein Peak in einem nachfolgenden Tal endet, der folgende Peak aber die Vorgabe des Wertes für "Area Reject" (Mindestfläche) nicht erreicht, wird die Basislinie vom Anfang des Peaks zum nächsten gefundenen Basislinienpunkt gemäß Punkt 3 in [Abbildung 23](#) gezogen. Bei einem Peakstart unter denselben Umständen wird dieselbe Regel angewandt.

Schneiden der Basislinie

Ein Schnittpunkt tritt auf, wenn das Signal unter die konstruierte Basislinie fällt (Punkt "a"). Wenn ein Schnittpunkt mit der Basislinie vorliegt, wird dieser Teil der Basislinie neu festgelegt (wie bei Punkt "b" dargestellt).

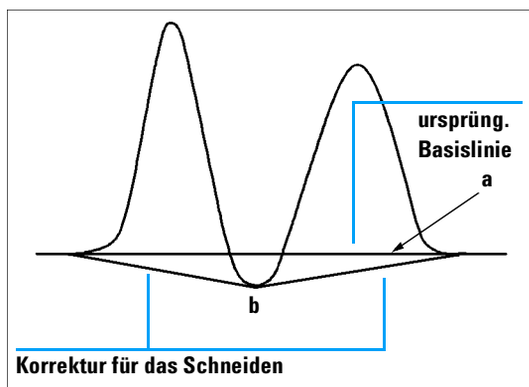


Abbildung 24 Schneiden der Basislinie

Tangentiale Anpassung

Tangentiale Anpassung ist eine Möglichkeit der Basislinienkonstruktion für Peaks, die auf der abfallenden Flanke eines Lösungsmittelpeaks erscheinen. Wenn die Funktion vom Anwender als zeitabhängiger Parameter eingegeben wurde, kann der Lösungsmittelpeak folgendermaßen tangential angepasst werden:

- als Geradenberechnung,
- als exponentielle Berechnung,
- als Kombination aus exponentieller und Geradenberechnung für beste Übereinstimmung (Standardeinstellung).

Die geeignete Berechnung für die tangentielle Anpassung wird bei der Konfigurierung der ChemStation-Software für eine bestimmte Anwendung festgelegt. Die Standardeinstellung ist die Kombination aus exponentieller und Geradenberechnung. Der Standardalgorithmus verwendet dieselbe Berechnung.

Der Wechsel von der exponentiellen zur Geradenberechnung wird so vollzogen, daß eine plötzliche Diskontinuität der Höhen oder Flächen ausgeschlossen ist.

- Wenn ein Signal weit über der Basislinie liegt, wird zur Berechnung des Tailens die Exponentialfunktion herangezogen.
- Wenn sich das Signal innerhalb des Basisliniebereiches befindet, wird zur Berechnung des Tailens die Geradenfunktion herangezogen.

Die kombinierten Berechnungen gehen in den Report als *exponentielle* oder *tangentiale Anpassung* ein.

Wenn die tangentielle Anpassung laufzeitabhängig angegeben ist, vergleicht der Integrator das Signal mit dem Tangentenpunkt. Der Tangentenpunkt wird durch die Annäherung an den Startpunkt des anzupassenden Peaks bestimmt, wie in [Abbildung 25](#) dargestellt.

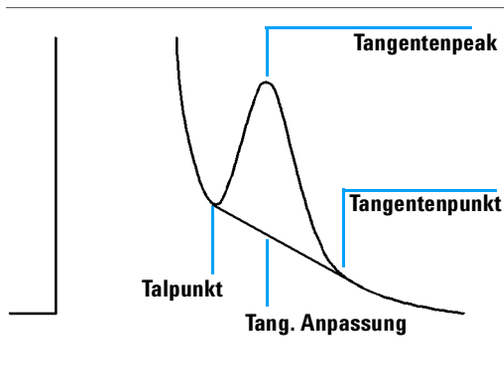


Abbildung 25 Tangentiale Anpassung

Manchmal führt die normale Basislinienführung zu einer großen *negativen Fläche*. Das ist besonders dann der Fall, wenn kleine Peaks auf der abfallenden Flanke des Lösungsmittelpeaks tangential angepasst werden. Wenn diese Fläche zur Fläche über der Basislinie addiert wird, resultiert daraus eine deutlich kleinere Peakfläche als tatsächlich vorliegt. Um derartige Fehler zu vermeiden, sucht der Integrator negative Flächen und zieht die Basislinie entsprechend der Darstellung in [Abbildung 26](#) neu.

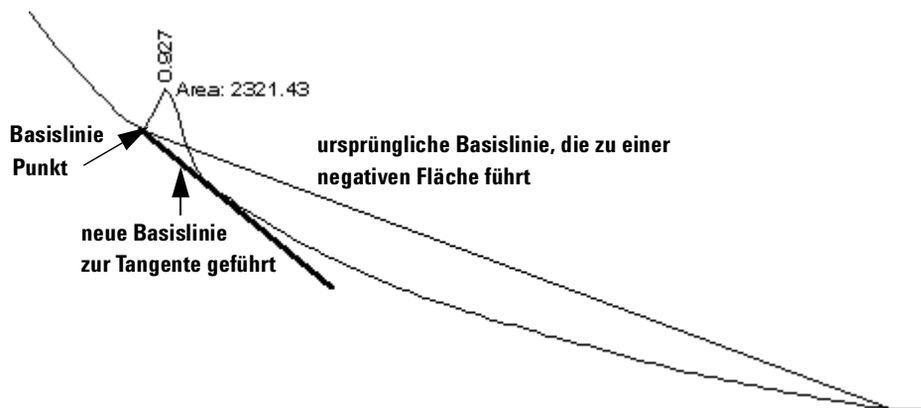


Abbildung 26 Tangentiale Anpassung kleiner Peaks auf der abfallenden Flanke des Lösungsmittelpeaks

Nicht zugeordnete Peaks

Manche Basislinienführungen ergeben kleine Fläche zwischen der Basislinie und dem Signal, die jedoch keinem bekannten Peak zugeordnet werden können. Normalerweise werden solche Flächen weder gemessen noch im Report aufgeführt. Wenn die Funktion "unassigned peaks" eingeschaltet ist, werden diese Flächen mitgemessen und im Report als "Unassigned Peaks" (nicht zugeordnete Peaks) aufgeführt. Die *Retentionszeit* für solche Flächen ergibt sich aus dem Mittelpunkt zwischen Anfang und Ende der Fläche, siehe [Abbildung 27](#).

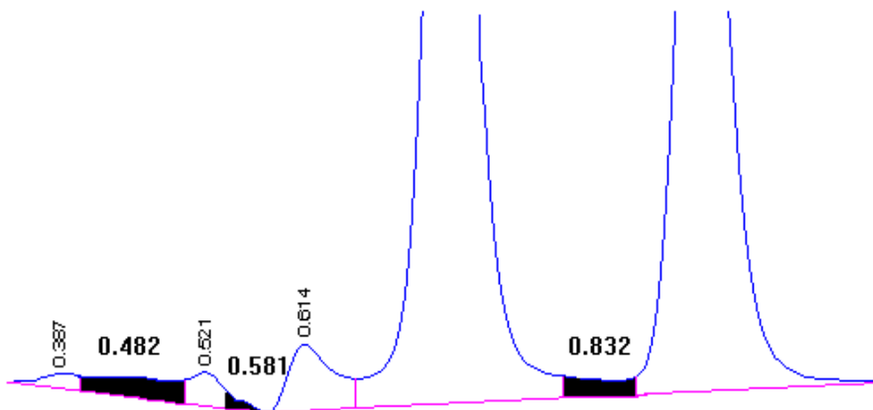


Abbildung 27 Nicht zugeordnete Peaks

Berechnung der Peakfläche

Der letzte Schritt einer Integration besteht aus der Bestimmung der Peakfläche.

Während einer Analyse werden die Flächen unter der Basislinie aufsummiert und gespeichert. Die Peakflächen werden über die Daten aus den Kardinalpunktdateien berechnet. Die Kardinalpunkte sind die Punkte, die der Integrator auswählt, um einen Peak zu definieren und zu quantifizieren. Sie bestehen aus den Basislinienpunkten, den Talpunkten, dem Peakmaximum und den Punkten auf halber Peakhöhe. Kardinalpunkte besitzen eine horizontale Koordinate in Form der verstrichenen Zeit, eine vertikale Koordinate in Form der Höhe von der Basislinie aus sowie andere Parameter, die der Integrator zur Berechnung der Peakflächen verwendet.

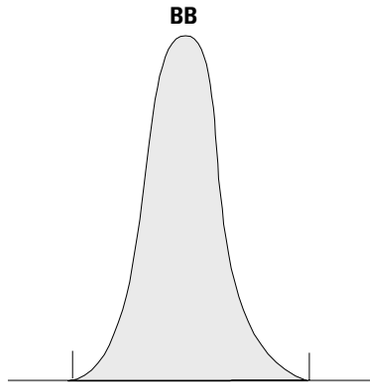


Abbildung 28 Flächenbestimmung für Basislinien-getrennte Peaks

6 Der neue Integratoralgorithmus

Berechnung der Peakfläche

Im Fall eines einfachen getrennten Peaks wird die Peakfläche als Fläche oberhalb der Basislinie zwischen Peakanfang und Peakende bestimmt (über Strichmarkierungen gekennzeichnet).

Die Fläche, die der Integrator bei der Integration berechnet, wird folgendermaßen bestimmt:

- bei Basislinien-getrennten (BB) Peaks liegt die Fläche oberhalb der Basislinie zwischen den Strichmarkierungen,
- Bei Tal-zu-Tal-getrennten (VV) Peaks wird die Fläche oberhalb der Basislinie mittels Lotfällung von den Strichmarkierungen aus geteilt.

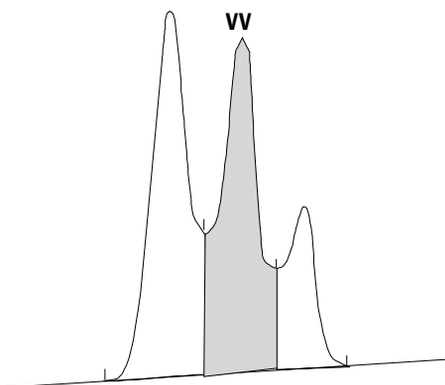


Abbildung 29 Flächenbestimmung für Tal-zu-Tal-getrennte Peaks

- bei tangentialen Peaks liegt die Fläche oberhalb der neu bestimmten Basislinie,
- bei Lösungsmittelpeaks (S) liegt die Fläche oberhalb der horizontalen Verlängerung vom letzten gefundenen Basislinienpunkt und unterhalb der korrigierten Basislinie des tangentialen Peaks (T). Ein Lösungsmittelpeak kann eventuell zu langsam ansteigen, um erkannt zu werden oder eine Peakgruppe kann der Erfahrung zufolge ein Lösungsmittelpeak mit einigen Aufsetzern sein. Dies bewirkt oft eine verschmolzene Peakgruppe, bei der der erste Peak wesentlich größer ist als die anderen. Eine einfache Auswertung durch Lotfällung würde die hinteren Peaks überbewerten, da sie tatsächlich auf der abfallenden Flanke des ersten Peaks sitzen. Durch Erzwingen der Erkennung des ersten Peaks als Lösungsmittelpeak werden die restlichen Peaks durch tangentielle Anpassung integriert.

- Negative Peaks liegen unterhalb der Basislinie und haben, wie in [Abbildung 30](#) gezeigt, eine positive Fläche.

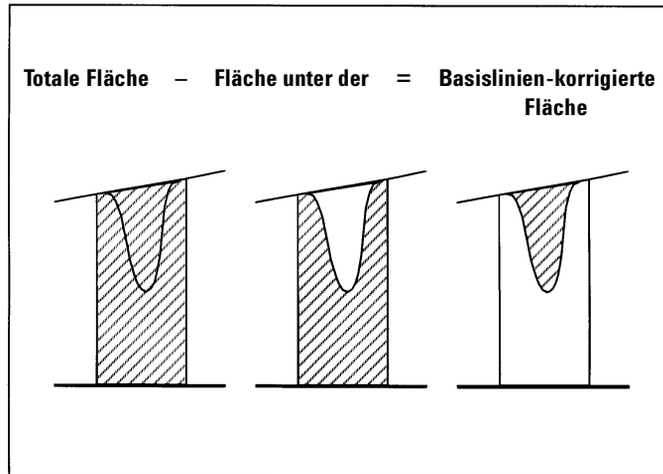


Abbildung 30 Flächenbestimmung bei negativen Peaks

Symmetrie

Der neue Integrator behandelt die Peaksymmetrie auf folgende Weise:

- wenn die Berechnung der Peakbreite über das Verhältnis von Fläche/Höhe erfolgt, wird die Symmetrie über das Verhältnis von vorderer Fläche/hinterer Fläche bestimmt (die Berechnung erfolgt auch dann auf diese Weise, wenn der vordere bzw. der hintere Wendepunkt nicht bestimmt wurde)
- ansonsten wird die Symmetrie entsprechend den Berechnungen des Standardintegrators bestimmt

Integrationsparameter

Der neue Integrator stellt dem Anwender Anfangsparameter und zeitprogrammierbare Parameter (Events) zur Verfügung. Viele Parameter sind Paare und bestehen aus An und Aus bzw. Start und Stop.

Anfangsparameter (Initial Events)

Anfängliche Peakbreite (Initial Peakwidth) Interne Peakbreite des Integrators zu Beginn der Analyse. Die anfängliche Peakbreite wird dazu verwendet, um die Größe des Akkumulators festzulegen, der Peakanstieg, Peakabfall und Tailing erkennt. Der Integrator kann diesen Wert im Laufe der Analyse abändern, um die Integration zu optimieren. Er wird vom Anwender als die Anzahl an Zeiteinheiten angegeben, die der Peakbreite auf halber Höhe des ersten Peaks entspricht (den Lösungsmittelpeak ausgenommen).

Steigungsempfindlichkeit (Slope Sensitivity) Einstellung der Empfindlichkeit. Beim neuen Integrator ist die Steigungsempfindlichkeit ein Wert für die Steigung, die sich linear verändert. Darin unterscheidet er sich vom Standardintegrator, der die Höhe der Steigungsempfindlichkeit in Form von Zweierpotenzen ausdrückt.

Mindesthöhe (Height reject) Die Mindesthöhe ist ein Parameter, der vom Anwender bei der Integration zur Rauschverringerung festgesetzt wird. Peaks, die diesen Wert unterschreiten, werden vom Integrator ignoriert. Je höher die Einstellung für die Mindesthöhe ist, desto weiter muß ein Datenpunkt über der festgelegten Basislinie liegen, ehe er als Peakanfang qualifiziert werden kann.

Die Mindesthöhe sollte nicht dazu verwendet werden, Peaks zu unterdrücken, deren Höhe der Höhe des kleinsten interessierenden Peaks nahe kommt. Verwenden Sie stattdessen den Parameter der Mindestfläche (Area Reject), um kleine Peaks auszuschließen.

Mindestfläche Die Einstellung der Mindestfläche schließt Peaks aufgrund ihrer Fläche aus. Peaks, deren Flächen kleiner sind als die Mindestfläche, werden nicht in den Report aufgenommen.

Schulterererkennung Wenn die Schultererkennung aktiviert ist, erkennt der Integrator Schultern anhand der Krümmung des Peaks, die durch die zweite Ableitung gegeben ist. Wenn die Krümmung gegen null geht, wertet der Integrator diesen Wendepunkt als möglichen Anfang einer Schulter. Wenn der Integrator vor dem Peakmaximum einen weiteren Wendepunkt findet, ist die Schulter identifiziert.

Peakbreite

Der Berechnungsalgorithmus für die Peakbreite hat sich hinsichtlich des Standardintegrators nicht geändert. Informationen finden Sie im entsprechenden Abschnitt über den Standardintegrator (siehe **“Peakbreite”** auf Seite 90).

Die Voreinstellung der Peakbreite steuert die Selektivität des Integrators in der Unterscheidung zwischen Peaks und Basislinienrauschen. Um gute Leistungsfähigkeit zu sichern, muss der Wert der Peakbreite nahe an den Breiten auf halber Höhe der tatsächlichen Chromatographiepeaks liegen. Der Integrator kann den Wert für die Peakbreite im Lauf der Analyse neu festlegen, um die Integration zu optimieren.

Auswählen der Peakbreite

Eine gute Einstellung der Peakbreite sollte Rauschen mindestens so gut ausfiltern, dass im Rauschen keine Peaks gefunden werden und andererseits die Informationen des Signals nicht verzerrt werden.

- Eine geeignete Voreinstellung für die Peakbreite bei einem einzigen interessierenden Peak ist seine Breite in Zeiteinheiten als Basiswert.
- Eine geeignete Voreinstellung für die Peakbreite, wenn der Lauf mehrere interessierende Peaks aufweist, ist der Wert der Breite des schmalsten Peaks entspricht. Damit wird optimale Selektivität erreicht.

Wenn die Voreinstellung für die Peakbreite zu klein gewählt wurde, kann Rauschen als Peaks interpretiert werden. Wenn breite und schmale Peaks vermischt auftreten, können Sie durch die Programmierung von zeitabhängigen Parametern die Peakbreite für bestimmte Peaks festlegen. Manchmal können die Peaks im Analysenverlauf deutlich breiter werden. Diese Charakteristik ist typisch für isothermische GC- und isokratische LC-Analysen. Um dies auszugleichen, vergibt der Integrator automatisch neue Werte für die Peakbreite, sowie die Peaks im Laufe einer Analyse breiter werden. Er führt diese Funktion solange durch bis sie deaktiviert oder die Peakbreite durch einen zeitabhängigen Parameter festgelegt wird.

Die neue Einstellung für die Peakbreite wird folgendermaßen gewichtet:

$$[0.75 \times (\text{existing peak width}) + 0.25 \times (\text{width of current peak})]$$

Wenn die Peakbreite durch eine zeitabhängige Programmierung eingestellt wird, wird die automatische Peakbreitenanpassung deaktiviert.

Verändern der Mindesthöhe und der Peakbreite

Sowohl die Peakbreite als auch die Mindesthöhe sind sehr wichtig für den Integrationsvorgang. Sie können durch Verändern dieser Werte unterschiedliche Ergebnisse erzielen.

- Erhöhen Sie sowohl die Mindesthöhe als auch die Peakbreite, wenn relativ dominierende Bestandteile detektiert und in einer Umgebung mit starkem Rauschen quantifiziert werden sollen. Eine Erhöhung der Peakbreite verbessert die Rauschfilterung, während eine Erhöhung der Mindesthöhe hin und wieder auftretendes Rauschen unterdrückt.
- Verringern Sie sowohl die Mindesthöhe als auch die Peakbreite, um Spurenkomponenten, deren Höhe dem Rauschen nahe kommt, zu detektieren und zu quantifizieren. Eine Verringerung der Peakbreite vermindert die Signalfilterung, während eine Verringerung der Mindesthöhe sicherstellt, dass auch kleine Peaks nicht aufgrund ihrer geringen Höhe vernachlässigt werden.

Wenn eine Analyse Peaks unterschiedlicher Peakbreiten ergibt, sollte die Peakbreite an die schmalen Peaks angepasst sein. Die Mindesthöhe sollte reduziert werden, um sicher zu stellen, dass breite Peaks nicht aufgrund ihrer geringen Höhe vernachlässigt werden.

Anpassung der Integration

Oft ist es nützlich, die Werte für die Steigungsempfindlichkeit, die Peakbreite und die Mindesthöhe und Mindestfläche so zu ändern, dass Sie eine optimierte Integration Ihres Signals erhalten.

Abbildung 31 zeigt den Einfluss dieser Parameter auf die Integration der sieben Peaks des Chromatogramms.

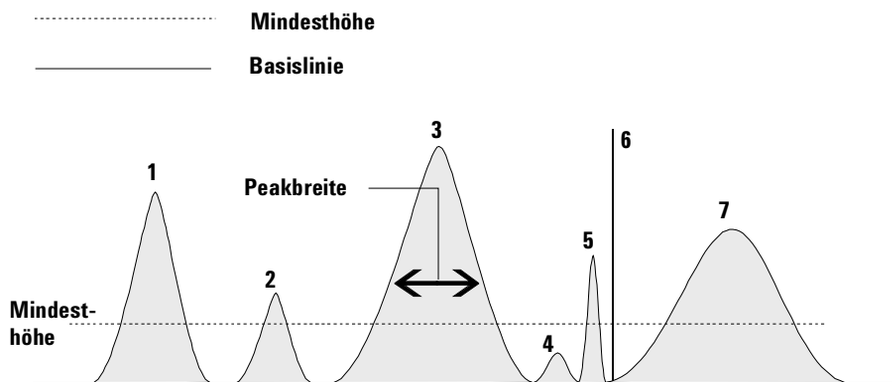


Abbildung 31 Verwendung von Anfangsparametern

Ein Peak wird nur integriert, wenn die Vorgaben aller drei Integrationsparameter erfüllt werden. Mit einer Peakbreite von Peak 3 und der Mindestfläche und Steigungsempfindlichkeit aus [Abbildung 31](#) werden nur die Peaks 1 und 3 integriert.

- Peak 1** wird integriert, da alle drei Vorgaben erfüllt werden.
- Peak 2** wird nicht integriert, da die Fläche nicht die Mindestfläche erreicht.
- Peak 3** wird integriert, da alle drei Vorgaben erfüllt werden.
- Peak 4** wird nicht integriert, weil die Peakhöhe unterhalb der Mindesthöhe liegt.
- Peak 5** wird integriert.
- Peak 6** wird nicht integriert, weil der Peak als Spike interpretiert wird.
- Peak 7** wird integriert.

Tabelle 11 Werte für "Slope Sensitivity" (Steigungsempfindlichkeit)

Integrationsparameter	Peak 1	Peak 2	Peak 3	Peak 4	Peak 5	Peak 6	Peak 7
Mindesthöhe	darüber	darüber	darüber	darunter	darüber	darüber	darüber
Mindestfläche	darüber	darunter	darüber	darunter	darüber	darüber	darüber
kleinste Mindesthöhe	darüber	darüber	darüber	darüber	darüber	darunter	darüber
Peak integriert	ja	nein	ja	nein	ja	nein	ja

Zeitprogrammierbare Parameter (Timed Events)

Sie können die Konstruktion der Basislinie mit zeitabhängigen Integrationsparametern optimieren, wenn die standardmäßige Konstruktion nicht ausreicht. Diese Parameter können zur Bestimmung der endgültigen Peakflächen und zur Korrektur schneller oder langsamer Abweichungen der Basislinie dienen. Weitere Informationen zu Integrationsparametern finden Sie in Ihrer Online-Hilfe.

Tabellen mit Integrationsparametern

Jedes Signal (Chromatogramm oder Elektropherogramm) kann über seine eigenen Integrationsparameter verfügen, die in einer Tabelle zur Signalintegration eingestellt werden.

Zum Erstellen einer Tabelle mit Integrationsparametern hat ein Anwender folgende Möglichkeiten:

- er kann die Integrationsparameter manuell eingeben oder
- Autointegrate auswählen, um für jedes Signal die Anfangswerte festzusetzen.

Falls die individuelle Parametertabelle des Signals nicht benutzt wird, werden alle Signale mit der Standardtabelle mit Integrationsparameter für den entsprechenden Detektor integriert. Für jede Detektorart gibt es eine Standardtabelle mit Integrationsparametern, zum Beispiel für FID, ECD oder DAD. Die Standardtabellen mit Integrationsparametern können nicht gelöscht werden und sind immer fester Bestandteil der Methode zur Datenauswertung.

Anwendung des neuen Integrators

Der neue Integrator der ChemStation bietet folgende Methoden zur Integration eines Datensatzes:

- Integration
- Autointegration
- manuelle Integration

Integration

Das Signal wird entsprechend der Integrationsparametertabelle integriert. Sie können diese Tabelle zur Optimierung der Integrationsergebnisse für eine nachfolgende Reintegration verwenden.

Sowohl Autointegrate als auch Integrate liefern Integrationsergebnisse. Autointegrate berechnet jedoch automatisch Anfangswerte für die Steigungsempfindlichkeit und Peakbreite, während es die Funktion "Edit Integration Event" ermöglicht, zwischen selbst bestimmten und Standardwerten zu wählen.

Autointegration

Für den neuen Integrator wurde die Autointegration so verändert, dass die gewählten Parameter stabiler sind und der Anwender mehr Informationen über die Probleme erhält, die bei der Autointegration auftreten.

Die Autointegration untersucht den vorderen und hinteren Bereich eines Chromatogramms, um ein Maß für das Rauschen abzuschätzen und entsprechende Anfangseinstellungen für die Steigungsempfindlichkeit (Slope Sensitivity) und die Mindesthöhe (Height Reject) festzulegen. Außerdem bestimmt die Autointegration auch einen *temporären* Wert für die Peakbreite (Peak Width), der von der Laufzeit und den unteren Detektionskriterien abhängt. Mit einem Wert für "Area Reject" von Null wird probeweise eine Integration durchgeführt. Wenn bei dieser Integration weniger Peaks erkannt werden, erfolgt eine Anpassung der Parameter, und es wird erneut integriert. Diese Integration kann bei Bedarf mehrere Male wiederholt werden.

Nach einer geeigneten probeweisen Integration wird bei der Autointegration die Breite des ersten gefundenen Peaks als Anfangswert für die Peakbreite eingesetzt. Die Peaksymmetrie wird dazu verwendet, Peaks mit inakzeptablen Peakformen aus der Berechnung auszuschließen.

AutoIntegrate sucht zwischen den detektierten Peaks nach einem sicheren Basisliniensegment. Es wird bei der Autointegration zusammen mit der Peakbreite dazu verwendet, die Werte für die Steigungsempfindlichkeit und die Mindesthöhe neu zu definieren. Der Wert für die Mindestfläche wird über die anfängliche Peakbreite und das Maß für das Rauschen bestimmt.

AutoIntegrate gibt einen Warnhinweis in der Meldungszeile aus, wenn:

- die Anforderungen für die Peaksymmetrie zur Berechnung der Peakbreite gelockert wurden
- zu wenig Peaks für eine genaue Berechnung der Peakbreite vorhanden sind
- keine Peaks gefunden werden (AutoIntegrate versucht ein Signal-Rausch-Verhältnis von 10:1 einzuhalten, auch wenn dann keine Peaks mehr detektiert werden)

Begrenzung

Die Autointegration ist eine nützliche Startplattform für die Integration der meisten Chromatogramme und die ersten Schritte der Methodenentwicklung. Allerdings sollte die Autointegration nicht als Ersatz für eine gute Probenvorbereitung oder Chromatographie verstanden werden.

Die Autointegration bestimmt Werte für den *Anfang* des Chromatogramms, was die Fähigkeit der Autointegration beschränkt, mit ungewöhnlichen Peaks umzugehen, die *später* im Chromatogramm auftreten können. Mit der Autointegration kann es bei Chromatogrammen, die Störungen oder Peaks zu Beginn oder am Ende aufweisen, zu Problemen kommen.

Bei der Autointegration gibt es Schwierigkeiten, wenn ein Chromatogramm zeitprogrammierte Integrationsparameter erfordert, um z.B. die folgenden Störungen zu umgehen:

- umgekehrte Peaks
- Störungen oder Einschwingen der Basislinie (Ventil- oder Signalschaltungen)
- ansteigende Basislinie am Ende eines Laufs (Säulenbluten)

Im obigen Chromatogramm wurden folgende zeitprogrammierten Integrationsparameter verwendet.

- Integrator Off
- Integrator On, Baseline All Valleys
- Set Baseline

Wenn der erforderliche zeitabhängige Parameter gesetzt ist, kann die Autointegration sehr leistungsfähig arbeiten.

Manuelle Integration

Dieser Integrationstyp ermöglicht Ihnen die Integration ausgewählter Peaks oder Peakgruppen. Mit Ausnahme des anfänglichen Wertes für die Mindestfläche werden im Bereich der manuellen Integration die Parametertabellen der ChemStation ignoriert.

Die manuelle Integration erlaubt Ihnen die Definitionen von Peakstart und Peakende und die Einbeziehung der damit ermittelten Peakflächen in die Quantifizierung und Reporterstellung. Manuell integrierte Peaks werden in einem Report mit dem Code M markiert.

Die manuelle Integration bietet folgende Möglichkeiten:

- | | |
|-----------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Draw Baseline
(Basislinie ziehen) | Es wird festgelegt, wo die Basislinie für einen Peak oder eine Peakgruppe verläuft. Sie können außerdem angeben, ob die Peaks dieses Bereiches an allen Talpunkten automatisch getrennt werden sollen. |
| Negative Peaks | Es wird festgelegt, wann Flächen unterhalb der Basislinie als negative Peaks behandelt werden. Sie können außerdem angeben, ob die Peaks dieses Bereiches an allen Talpunkten automatisch getrennt werden sollen. |
| Tang. Anpassung | Es werden die Flächen von Peaks bestimmt, indem sie durch tangentiale Anpassung von der Flanke eines Hauptpeaks abgetrennt werden. Sie können außerdem angeben, ob die Peaks dieses Bereiches an allen Talpunkten automatisch getrennt werden sollen. Die Fläche des tangential abgetrennten Peaks wird von der Fläche des Hauptpeaks abgezogen. |
| Split Peak
(Peaktrennung) | Angabe des Punktes, an dem ein Peak durch Lotfällung abgetrennt wird. |
| All Valleys
(Alle Talpunkte) | Die Einstellung "Alle Talpunkte" (All Valleys) legt fest, dass die Peaks innerhalb eines ausgewählten Integrationsbereiches über eine Basislinienkonstruktion von allen Talpunkten aus getrennt werden. |
| Delete Peak(s)
(Löschen von Peaks) | Löscht einen oder mehrere Peaks aus den Integrationsergebnissen. |

Kodierung zur Peaktrennung

- Manuell integrierte Peaks werden im Integrationsreport mit der Kodierung MM markiert.
- Falls vor dem manuell integrierten Peak ein Peak erscheint, dessen Ende wegen diesem Peak verändert wird, trägt er die Kodierung F (für forced, erzwungen).
- Ein Lösungsmittelpeak, der durch manuelle Integration beeinflusst wurde, zum Beispiel durch tangentielle Anpassung, trägt die Kodierung R (für re-calculated solvent, Neuberechneter Lösungsmittelpeak) statt S.

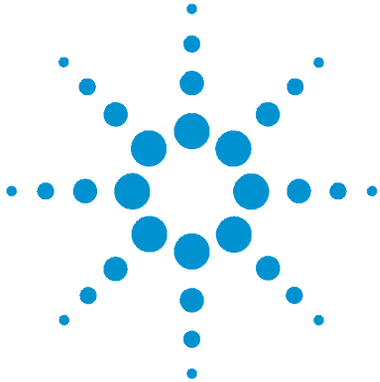
Vorgehensweise in der manuellen Integration

- Der erste Schritt einer manuellen Integration besteht in der Wahl eines Signalbereiches zur manuellen Integration. Dies geschieht durch Herausvergrößern (zoomen) des interessierenden Bereiches.
- Im nächsten Schritt wird Draw Baseline, Negative Peaks, Tangent Skim oder Delete Peak(s) gewählt.
- Die Basislinie kann nun gezeichnet werden, indem die Maus mit gedrückter linker Maustaste bewegt wird. Während der Mausbewegung wird eine Linie vom Startpunkt bis zur aktuellen Position der Maus gezeichnet. Im Falle von Delete Peak(s) wird ein Auswahlrechteck um die zu löschenden Peaks geöffnet.
- Die graphische Eingabe kann in den zwei Modi Absolute (der Standardwert) und Trace (Verfolgen des Signals) erfolgen. In beiden Fällen wird in der Mitteilungszeile die Zeit und die Höhe des Mauszeigers angezeigt.
- Im Modus "Trace" ist der Mauszeiger ein abwärts weisender Pfeil und folgt dem Profil des Signals, indem er sich von Datenpunkt zu Datenpunkt bewegt. Sie können den Trace-Modus aktivieren, wenn sich der Zeiger am gewünschten Peakstart befindet, indem Sie den rechten Mausknopf drücken.
- Im Modus "Absolute" ist der Mauszeiger ein Fadenkreuz und folgt dem Signal, erlaubt jedoch eine Positionierung an jeder Stelle des Bildschirms. Sie können von einem Modus in den anderen umschalten, indem Sie den rechten Mausknopf drücken.
- Für jeden manuell integrierten Peak werden die Flächenwerte (Area Counts) zusammen mit der Retentions- bzw. Migrationszeit auf dem Bildschirm angezeigt.

Einfügen manueller Parameter in die Methode

Die Software ermöglicht Ihnen über den Befehl “Copy Manual Events to Method” im Menü Integration das Einfügen Ihrer manuell definierten Integration in die aktuelle Methode. Diese manuellen Parameter werden in der Methode separat gespeichert. Sie können im Dialogfeld “Integration Events” nicht eingesehen werden. Nach dem Laden eines Signals werden sie nur durch Aktivieren von “Apply Manual Integration Events” im Dialogfeld “Integration Events” oder durch Wahl von “Apply Manual Events from Method” im Menü “Integration” angewandt.

Die manuellen Integrationsparameter verwenden absolute Zeitfenster. Sie führen keine Anpassung bei einer Signalverschiebung durch.



7 Peakerkennung

- Was ist eine Peakidentifizierung? 146
- Regeln zur Peakübereinstimmung 147
- Möglichkeiten der Peakidentifizierung 148
- Absolute Retentions- bzw. Migrationzeit 150
- Korrigierte Retentions- bzw. Migrationszeiten 152
- Peakqualifizier 154
- Die Durchführung der Identifizierung 157



Was ist eine Peakidentifizierung?

Die Peakidentifizierung ist die Identifizierung der Komponenten einer unbekannt Probe aufgrund ihrer chromatographischen oder elektrophoretischen Eigenschaften mit einer definierten Standard- oder Kalibrierprobe.

Die Identifizierung von Komponenten ist die Voraussetzung zur Quantifizierung. Eigenschaften jeder interessanten Komponente werden in der Kalibriertabelle einer Methode gespeichert.

Die Peakidentifizierung erfolgt durch Vergleich jedes Peaks im Signal mit den Peaks in der Kalibriertabelle.

Die Kalibriertabelle enthält die erwarteten Retentions- bzw. Migrationszeiten der interessierenden Komponenten. Ein Peak, der mit der Retentions- bzw. Migrationszeit eines Peaks aus der Kalibriertabelle übereinstimmt, erhält die Attribute dieser Komponente, zum Beispiel Name und Responsefaktor. Peaks ohne Übereinstimmung mit einem Peak der Kalibriertabelle werden als unbekannt eingestuft. Dieser Prozess wird durch folgende Faktoren kontrolliert:

- Retentions- bzw. Migrationszeiten für Peaks in der Kalibriertabelle, die als Zeitreferenz vorgesehen wurden;
- Festgelegte Retentions- bzw. Migrationszeitfenster der Referenzpeaks;
- Retentions- bzw. Migrationszeiten kalibrierter Peaks der Kalibriertabelle, die keine Zeitreferenzpeaks sind;
- Festgelegte Retentions- bzw. Migrationszeitfenster dieser nicht-Referenzpeaks;
- Vorhandensein weiterer qualifizierender Peaks in richtigen Verhältnissen.

Regeln zur Peakübereinstimmung

Folgende Regeln werden zur Feststellung einer Übereinstimmung zwischen Peaks angewandt:

- Wenn ein Probenpeak innerhalb des vorgegebenen Zeitfensters (Peak Matching Window) eines Peaks der Kalibriertabelle liegt, werden diesem die Attribute der Komponente der Kalibriertabelle zugeordnet.
- Wenn mehr als ein Probenpeak innerhalb des vorgegebenen Zeitfensters liegt, wird der Peak mit der geringsten Abweichung von der vorgegebenen Retentions- bzw. Migrationszeit als diese Komponente identifiziert.
- Wenn ein Peak als Zeitreferenz oder interner Standard dient, wird der größte Peak im Zeitfenster als diese Komponente identifiziert.
- Wenn Peakqualifier verwendet werden, wird das Signalverhältnis in Kombination mit dem Zeitfenster zur Identifizierung der Komponente benutzt.
- Wenn der Peak ein Peakqualifier ist, wird der gemessene Peak identifiziert, der dem Hauptpeak der Komponente am nächsten benachbart ist.
- Wenn ein Probenpeak nicht in eines der vorgegebenen Zeitfenster fällt, wird er als unbekannte Komponente aufgelistet.

Möglichkeiten der Peakidentifizierung

Eine Übereinstimmung von Probenpeaks mit den Peaks in der Kalibriertabelle der ChemStation Software kann anhand verschiedener Methoden festgestellt werden.

Absolute Retentions- bzw. Migrationszeit

Die Retentions- bzw. Migrationszeit des Probenpeaks wird mit der erwarteten Retentions- bzw. Migrationszeit der Komponente in der Kalibriertabelle verglichen.

Korrigierte Retentions- bzw. Migrationszeit

Die erwartete Retentions- bzw. Migrationszeit von Peaks wird über die aktuellen Retentions- bzw. Migrationszeiten von einem oder mehreren Referenzpeaks korrigiert. Die Peakübereinstimmung erfolgt dann aufgrund dieser korrigierten relativen Retentions- bzw. Migrationszeiten. Die Referenzpeaks müssen in der Kalibriertabelle spezifiziert werden.

Peakqualifier

Zusätzlich zur Identifizierung von Peaks mit ihrer Retentions- bzw. Migrationszeit können Sie Peakqualifier zur Erreichung eines noch genaueren Ergebnisses einsetzen. Wenn mehr als ein Peak im Retentions- bzw. Migrationszeitfenster erscheint, sollten Peakqualifier zur Identifizierung der korrekten Komponente eingesetzt werden.

Mengenangaben (Amount Limits)

Die Grenzwerte für die Mengenangaben werden im Dialogfeld “Compound Details” definiert und zur qualifizierten Peakidentifizierung benutzt. Wenn die Mengenangabe einer identifizierten Komponente im vorgegebenen Bereich liegt, wird die Peakidentifizierung im Report aufgeführt.

Absolute Retentions- bzw. Migrationszeit

Zur Feststellung einer Peakübereinstimmung wird ein Zeitfenster für die Retentions- bzw. Migrationszeit verwendet. Dieses Zeitfenster wird um die erwartete Retentions- bzw. Migrationszeit für einen erwarteten Peak zentriert. Jeder Probenpeak, der innerhalb dieses Fensters liegt, wird zur Identifizierung dieser Komponente herangezogen.

In [Abbildung 32](#) ist ein Retentions- bzw. Migrationszeitfenster für Peak 2 zwischen 1,809 und 2,631 Minuten eingetragen, die erwartete Retentions- bzw. Migrationszeit beträgt 2,22 Minuten. Für Peak 2 bestehen also zwei Möglichkeiten: Eine bei 1,85 und eine andere bei 2,33 Minuten. Wenn der erwartete Peak kein Referenzpeak ist, wird bei 2,22 Minuten der nächstgelegene Peak gewählt.

Wenn der erwartete Peak eine Zeitreferenz oder ein interner Standard ist, wird der größte Peak innerhalb des Fensters gewählt.

In beiden Fällen wählt die ChemStation den Peak bei 2,33 Minuten. Wenn die Peaks gleichgroß wären, würde der Peak, der dem Mittelpunkt des Zeitfensters am nächsten liegt, gewählt.

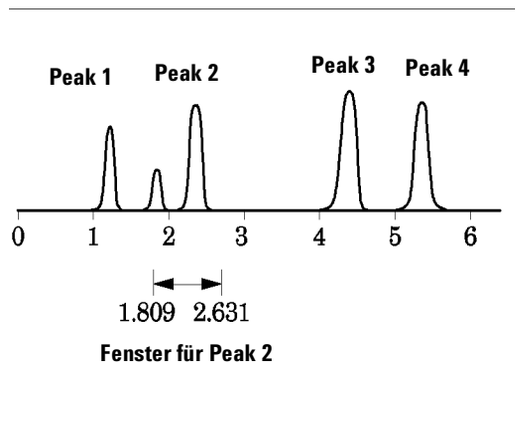


Abbildung 32 Zeitfenster für die Retentions- bzw. Migrationszeiten

Beim Versuch Peaks zu lokalisieren werden drei Fenstertypen benutzt.

- Fenster für Referenzpeaks, die nur auf Referenzpeaks angewendet werden,
- Fenster für nicht-Referenzpeaks werden auf alle anderen kalibrierten Peaks angewendet
- Spezielle Fenster mit Werten für einzelne Komponenten, die im Dialogfeld **“Compound Details”** eingestellt werden.

Die Standardwerte für diese Fenster werden im Dialogfeld “Calibration Settings” eingegeben. Die Lage jeder Seite des Fensters der Retentions- bzw. Migrationszeit für die Peakübereinstimmung ist die Summe aus absolutem und prozentuell angepasstem Fenster.

Ein Fenster von 5 % definiert eine Retentions- bzw. Migrationszeit, die innerhalb eines Rahmens von plus/minus 2,5 % der kalibrierten Retentions- bzw. Migrationszeit des Peaks liegt. Beispielsweise muss ein Peak mit einer Retentions- bzw. Migrationszeit von 2,00 Minuten in den nachfolgenden Analysen nach Ablauf von 1,95 bis 2,05 Minuten erscheinen.

Ein Fenster mit der Absolutbreite von 0,20 Minuten und einer relativen Anpassung von 10 % ergibt also ein Retentions- bzw. Migrationszeitfenster zwischen 1,80 und 2,20 Minuten.

$1,80 \text{ min} = 2,00 \text{ min} - 0,10 \text{ min} (0,20 \text{ min} / 2) - 0,10 \text{ min} (10 \% \text{ of } 2,00 \text{ min}).$

$2,20 \text{ min} = 2,00 \text{ min} + 0,10 \text{ min} (0,20 \text{ min} / 2) + 0,10 \text{ min} (10 \% \text{ von } 2,00 \text{ min}).$

Korrigierte Retentions- bzw. Migrationszeiten

Die Übereinstimmung von Peaks auf der Basis absoluter Retentions- bzw. Migrationszeiten ist leicht anwendbar, jedoch nicht immer zuverlässig. Einzelne Retentions- bzw. Migrationszeiten können leichte Abweichungen aufgrund schwankender chromatographischer Bedingungen aufweisen. Daher können Peaks auch außerhalb des Fensters für die Peakübereinstimmung auftreten und werden nicht identifiziert.

Eine Möglichkeit zur Begegnung unvermeidlicher Schwankungen der absoluten Retentions- bzw. Migrationszeiten ist die Festlegung einer Retentions- bzw. Migrationszeit relativ zu einem oder mehreren Referenzpeaks.

Referenzpeaks werden in der Referenzspalte der Kalibriertabelle definiert. Die Methode einer relativen Peakübereinstimmung verwendet einen oder mehrere Referenzpeaks zur Positionsanpassung des Fensters zur Peakübereinstimmung. Hierdurch werden Verschiebungen der Retentions- bzw. Migrationszeiten der Probenpeaks kompensiert.

Falls in der Methode kein Referenzpeak definiert ist oder die ChemStation nicht mindestens einen Referenzpeak während des Analysenlaufes erkennen kann, werden von der Software die absoluten Retentions- bzw. Migrationszeiten verwendet.

Einzelne Referenzpeaks

Es wird für den Referenzpeak ein Fenster mit der Retentions- bzw. Migrationszeit bei seiner erwarteten Retentions- bzw. Migrationszeit erzeugt. Der größte Peak in diesem Fenster wird als Referenzpeak identifiziert. Die erwarteten Retentions- bzw. Migrationszeiten aller anderen Peaks in der Kalibriertabelle werden korrigiert. Dazu wird das Verhältnis der erwarteten zur aktuell gefundenen Retentions- bzw. Migrationszeit des Referenzpeaks herangezogen.

Mehrere Referenzpeaks

Die Korrektur der Retentions- bzw. Migrationszeit mit einem einzelnen Peak basiert auf der Annahme, dass die Abweichung der aktuellen von der erwarteten Retentions- bzw. Migrationszeit gleichmäßig bzw. linear mit zunehmender Retentions- bzw. Migrationszeit im Analysenlauf erfolgt. Während längerer Analysenläufe ändern sich die Retentions- bzw. Migrationszeiten jedoch uneinheitlich. In solchen Fällen können bessere Ergebnisse erhalten werden, wenn mehrere Referenzpeaks eingesetzt werden, die in geeigneten Abständen über den Analysenlauf verteilt sind. Das Signal wird dann in Zonen aufgeteilt. Innerhalb jeder Zone wird dann eine lineare Abweichung der aktuellen von der erwarteten Retentions- bzw. Migrationszeit ermittelt.

HINWEIS

Der Algorithmus für die Zeitkorrektur kann scheitern, wenn die Retentionszeiten der Referenzpeaks zu eng beieinander liegen und nicht über den gesamten Analysenlauf verteilt sind.

Peakqualifizier

Viele Komponenten können mit mehreren Signalen detektiert werden. Grundsätzlich ist diese Methode auf alle Arten der Chromatographie anwendbar, die mit mehreren Detektoren oder mit Detektoren arbeiten, die über mehrere Signalausgänge verfügen. Sie wird aber hauptsächlich in der LC mit Multiwellenlängendetektoren oder Dioden-Array-Detektoren eingesetzt. Diese Detektoren werden normalerweise so eingestellt, dass eine Wellenlänge nahe der maximalen Absorption des Hauptpeaks in der Kalibriertabelle eingesetzt wird. In [Abbildung 33](#) ist das λ_1 .

Die beiden anderen detektierten Wellenlängen können zur Bestätigung des Peaks dienen. In [Abbildung 33](#) sind dies λ_2 und λ_3 .

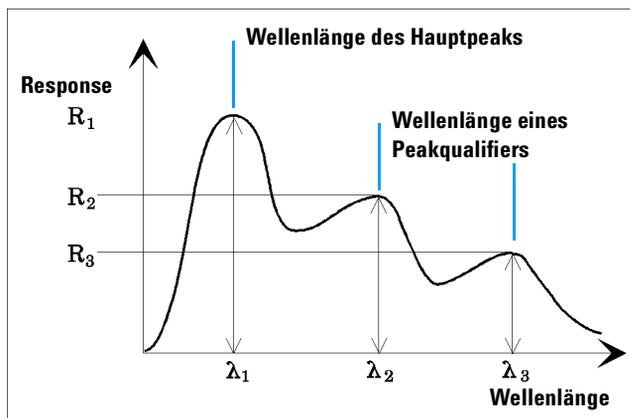


Abbildung 33 Peakqualifizier

Peaks ohne Verunreinigungen weisen ein konstantes Verhältnis des Response über verschiedene Wellenlängen auf.

Der Peakqualifizier weist eine anteilige Response des Hauptpeaks auf. Die akzeptierten Grenzen des Response-Bereichs können in der Kalibriertabelle eingestellt werden, wenn die Option "Identification Details" angewählt ist. Wenn das Verhältnis zwischen dem Hauptpeak λ_1 und einem Peakqualifizier, zum Beispiel λ_3 , innerhalb vorgegebener Grenzen liegt, wird die Peakidentität bestätigt.

Signalkorrelation

Unter Signalkorrelation versteht man, dass zwei Peaks, die von unterschiedlichen Detektoren innerhalb eines bestimmten Zeitfensters gemessen wurden, derselben Substanz zugeordnet werden. Das Fenster für die Signalkorrelation kann über den Parameter "SignalCorrWin" der Tabelle "QuantParm" im _DaMethod-Register festgelegt werden. Wenn das Fenster für die Signalkorrelation auf 0.0 gestellt ist, ist die Signalkorrelation ausgeschaltet (weitere Informationen finden Sie im *Macro Programming Guide*). Wenn die Signalkorrelation ausgeschaltet ist, werden Peaks, die zur selben Retentionszeit in zwei unterschiedlichen Detektoren erfaßt werden, als unterschiedliche Substanzen behandelt.

Standardmäßig ist das Fenster für die Signalkorrelation für LC-, LC/MS- und CE-Daten auf 0,03 Minuten und für GC-Daten auf 0,0 Minuten eingestellt.

Überprüfung der Qualifizier

Wenn die Signalkorrelation eingeschaltet ist, werden standardmäßig die Qualifizier für alle Arten von Datendateien überprüft. Diese Option kann abgestellt werden, indem man in der Methode innerhalb der Tabelle der "Quantification Parameters" die UseQualifiers Flag setzt (weitere Informationen entnehmen Sie bitte dem *Macro Programming Guide*). Die Überprüfung der Qualifizier wird auch dann abgeschaltet, wenn die Signalkorrelation abgestellt ist.

Berechnung des Qualifizierverhältnisses

Wenn die Überprüfung der Qualifizier für eine Substanz eingeschaltet ist, wird das Größenverhältnis des Qualifiziers zum Hauptpeak gegenüber den kalibrierten Grenzwerten überprüft. Je nach der Einstellung unter "Specify Report" kann die Größe über die Höhe oder die Fläche ermittelt werden.

Die Peakqualifizier können genauso kalibriert werden wie die Zielsubstanzen. Der Anwender muss die erwarteten Qualifizierverhältnisse nicht angeben. Sie werden automatisch berechnet:

$$\text{QualRespRatio} = \text{Response des Qualifiziers} / \text{Response des Hauptpeaks}$$

beide werden zur Retentionszeit der Substanz bestimmt.

7 Peakerkennung

Peakqualifizier

Der Parameter "QualTolerance" bestimmt den akzeptablen Bereich für das Qualifizierverhältnis, zum Beispiel, $\pm 20\%$.

Die Toleranz kann in der Kalibriertabelle über die Benutzeroberfläche (Identification Details) eingestellt werden und wird in absoluten Prozent angegeben. Zum Beispiel:

$$\text{Akzeptabler Bereich} = 50\% \pm 20\% = 30\% \dots 70\%$$

Bei einer mehrstufigen Kalibrierung berechnet die ChemStation eine minimale Qualifiziertoleranz aufgrund der gemessenen Qualifizier-Verhältnisse jeder Kalibrierstufe. Die minimale Qualifizier-Toleranz wird nach folgender Formel berechnet:

$$\text{minimum qualifier tolerance} = \frac{\sum_{i=1}^n (q_i - \bar{q})}{\bar{q} \times i} \times 100$$

wobei q_i das gemessene Qualifizierverhältnis darstellt auf der Stufe i .

Die Durchführung der Identifizierung

Beim Versuch der Peakidentifizierung durchläuft die Software die integrierten Daten dreimal.

Auffinden des Referenzpeaks

Im ersten Durchlauf werden die Zeitreferenzpeaks gesucht. Die Software sucht im Analysenlauf nach Retentions- bzw. Migrationszeiten, die mit denen der Referenzpeaks aus der Kalibriertabelle übereinstimmen. Ein Peak eines Analysenlaufs wird als Referenzpeak der Kalibriertabelle identifiziert, wenn dessen Retentions- bzw. Migrationszeit innerhalb des angegebenen Fensters des Peaks aus der Kalibriertabelle liegt.

Werden in diesem Fenster mehrere Peaks gefunden, so wird der Peak mit der größten Fläche oder Höhe, gegebenenfalls mit einer positiven Übereinstimmung der Peakqualifizier, als Referenzpeak gewählt.

Für jeden gefundenen Zeitreferenzpeak wird die Abweichung zwischen der gefundenen Retentions- bzw. Migrationszeit und der in der Kalibriertabelle festgelegten ermittelt. Dann werden alle anderen erwarteten Retentions- bzw. Migrationszeiten in der Kalibriertabelle angepasst.

Auffinden der Internen Standardpeaks (ISTD Peak)

Im zweiten Durchlauf werden alle definierten internen Standardpeaks gesucht. Falls sie nicht bereits als ISTD identifiziert wurden, können Peaks auch als Zeitreferenz identifiziert werden. ISTD-Peaks werden durch ihre Fenster für Retentions- bzw. Migrationszeiten und Peakqualifizier identifiziert. Werden in demselben ISTD-Fenster mehrere Peaks gefunden, dann wird der größte Peak gewählt.

Suchen aller anderer kalibrierter Peaks

Im dritten Durchgang werden alle anderen Peaks aus der Kalibriertabelle gesucht. Diese Nicht-Referenzpeaks der Kalibriertabelle werden mit dem Retentions- bzw. Migrationszeitfenster auf Übereinstimmung mit den Peaks des Analysenlaufes untersucht.

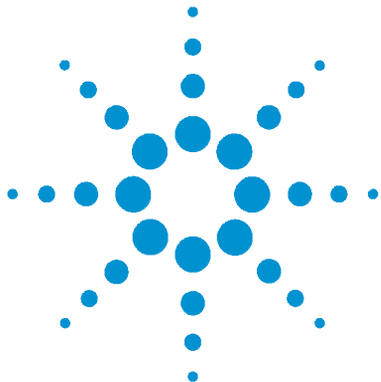
Jeder kalibrierte Nicht-Referenzpeak wird in der Kalibriertabelle mit seiner Retentions- bzw. Migrationszeit angegeben. Diese wird anhand der Vor-Identifizierung der Zeitreferenzpeaks an den entsprechenden Lauf angepasst. Das Fenster für die Retentions- bzw. Migrationszeit des kalibrierten Peaks wird anhand der korrigierten Retentions- bzw. Migrationszeiten des kalibrierten Peaks angepasst.

Werden mehrere Peaks in demselben Fenster gefunden, wird der Peak mit der Retentions- bzw. Migrationszeit gewählt, die am nächsten der erwarteten Retentions- bzw. Migrationszeit liegt und die auch die Vorgaben zum Qualifier erfüllt.

Klassifizierung unidentifizierter Peaks

Falls nicht identifizierte Peaks übrig bleiben, werden diese als unbekannt klassifiziert. Die ChemStation versucht die unbekannt Peaks derselben Komponente zu einer Gruppe zusammenzufassen. Wenn ein Peak in mehreren Signalen entdeckt wurde, werden die Peaks mit derselben Retentions- bzw. Migrationszeit in jedem Signal dieser Komponente zugeordnet.

Unbekannte Peaks werden im Report aufgenommen, wenn die entsprechende Vorgabe im Dialogfeld "Calibration Settings" eingestellt wurde.



8 Quantifizierung

Was ist die Quantifizierung?	160
Rechenmethoden in der Quantifizierung	161
Korrekturfaktoren	162
Unkalibrierte Rechenmethoden	164
Kalibrierte Rechenverfahren	165
Berechnungen mit externem Standard (ESTD)	166
Berechnung von Norm%	168
Berechnungen mit internem Standard (ISTD)	169



Was ist die Quantifizierung?

Nach Integration und Identifizierung der Peaks ist der nächste Auswertungsschritt die Quantifizierung. Die Quantifizierung bestimmt aufgrund der Peakfläche oder Peakhöhe die Konzentration einer Substanz in einer Probe.

Eine quantitative Analyse besteht aus mehreren Schritten, die wie folgt zusammengefasst werden können:

- Die zu analysierende Substanz muss bekannt sein.
- Eine Analysenmethode zur Vermessung von Proben mit dieser Substanz muss vorhanden sein.
- Es müssen eine oder mehrere Proben vermessen werden, die eine bekannte Konzentration der Substanz erhalten, so dass deren Responsefaktor ermittelt werden kann.

Alternativ können auch mehrere Proben mit unterschiedlichen Konzentrationen dieser Substanzen vermessen werden, falls Ihr Detektor einen nichtlinearen Response aufweist. Dieser Prozess wird Mehrpunktkalibrierung (*Multi-Level Calibration*) genannt.

- Die Probe mit einer unbekanntem Konzentration der Substanz wird zur Ermittlung von Peakfläche oder Peakhöhe vermessen.
- Bei bekanntem Responsefaktor kann die unbekanntem Konzentration ermittelt werden.

Für einen korrekten Vergleich einer Probe mit unbekannter und einer mit bekannter Konzentration müssen die Daten unter identischen Bedingungen erfasst und bearbeitet werden.

Rechenmethoden in der Quantifizierung

Die ChemStation bietet folgende Berechnungsmöglichkeiten zur Konzentrationsbestimmung der Substanz einer Mischung:

- Prozentualer Anteil
- Normalisierungen
- Berechnungen mit einem externen Standard (ESTD)
- Prozentualer Anteil relativ zu einem externen Standard (ESTD%)
- Berechnungen mit einem internen Standard (ISTD)
- ISTD%

Die Berechnungen zur Konzentrationsbestimmung einer Substanz in einer unbekannt Probe hängen vom Typ der Quantifizierung ab. Jede Berechnungsart verwendet Peakfläche oder Peakhöhe, erzeugt jedoch einen unterschiedlichen Report.

Korrekturfaktoren

Zur quantitativen Berechnung werden vier verschiedene Korrekturfaktoren eingesetzt: *Absolute Response Factor* (absoluter Responsefaktor), *Multiplier* (Multiplikationsfaktor), *Dilution Factor* (Verdünnungsfaktor) und *Sample Amount* (Probenmenge). Diese Faktoren dienen der Korrektur von Kalibrierungen mit Blick auf variierende Detektorresponse, verschiedene Konzentrationen, Probenverdünnung und Probenmengen sowie zur Umrechnung von Konzentrationseinheiten.

Absoluter Responsefaktor

Der absolute Responsefaktor einer Substanz ist definiert als Quotient der Substanzmenge geteilt durch die gemessene Fläche oder Höhe des zugehörigen Standardpeaks. Der absolute Responsefaktor wird stets für Kalibrierungen verwendet und korrigiert den Detektorresponse für einzelne Probenbestandteile.

Multiplikationsfaktor

Mit dem Multiplikationsfaktor können die Ergebnisse jeder Substanz multipliziert werden. Multiplikatoren können dazu eingesetzt werden, Konzentrationseinheiten umzurechnen.

Verdünnungsfaktor

Der Verdünnungsfaktor ist eine Zahl, mit der alle Ergebnisse multipliziert werden, bevor der Report gedruckt wird. Sie können den Verdünnungsfaktor zur Anpassung der Skala, in der die Ergebnisse angegeben werden, oder zur Korrektur von Konzentrationsänderungen zum Beispiel durch eine Probenvorbereitung verwenden. Er dient auch für alle anderen Berechnungen mit einem konstanten Faktor.

Probenmenge

Bei der Wahl der Rechenmethoden ESTD% oder ISTD% werden in den Reporttypen ESTD und ISTD relative statt absoluter Werte angegeben. Das bedeutet, dass die Menge jeder Substanz als prozentualer Anteil an der Probengesamtmenge angegeben wird. Die Probenmenge dient in den Reports ESTD% und ISTD% zur Umrechnung der Absolutmenge der analysierten Substanzen in relative Werte. Dies geschieht mit einer Division durch den angegebenen Wert.

Unkalibrierte Rechenmethoden

Unkalibrierte Rechenmethoden erfordern keine Kalibriertabelle.

Area% und Height% (Flächen% und Höhen%)

Die Berechnungsart Flächen% berechnet die Fläche jedes Peaks der Probe als prozentualen Anteil an der Gesamtfläche aller Peaks eines Analysenlaufes. Die Berechnung von Flächen% erfordert keine vorherige Kalibrierung und hängt in bestimmten Grenzen des Detektors nicht von der injizierten Probenmenge ab. Es werden keine Responsefaktoren berücksichtigt. Falls alle Substanzen identische Responsefaktoren aufweisen, kann die Angabe Flächen% eine Näherung für die vorhandenen Mengen der Substanzen darstellen.

Flächen% wird routinemäßig dort eingesetzt, wo die qualitative Information ausreicht oder zur Erstellung von Kalibriertabellen für andere Kalibrierverfahren.

Die Angabe Höhen% berechnet die Höhe jedes Peaks der Probe als prozentualen Anteil an der Gesamthöhe aller Peaks eines Analysenlaufes.

Kalibrierte Rechenverfahren

Die Methoden Externer Standard (ESTD), Normierung und Interner Standard (ISTD) erfordern jeweils bekannte Responsefaktoren und daher eine Kalibriertabelle. Die Kalibriertabelle steuert die Umrechnung einer Fläche oder Höhe in eine Einheit, die Sie durch die Wahl des Verfahrens festlegen können.

Berechnungen mit externem Standard (ESTD)

Das ESTD-Verfahren dient zur Quantifizierung, wobei Standards und Proben unter identischen Bedingungen aufgenommen wurden. Die Ergebnisse der unbekannt Proben werden mit der Kalibriertabelle verglichen und damit die Menge der unbekannt Probe errechnet.

Das ESTD-Verfahren verwendet absolute Responsefaktoren und unterscheidet sich damit vom ISTD-Verfahren. Die Responsefaktoren werden in einer Kalibrierung gewonnen und gespeichert. In den nachfolgenden Probenläufen werden die Substanzmengen durch Anwendung dieser Responsefaktoren auf die gemessenen Mengen errechnet. Bei Verfahren dieses Typs muss beachtet werden, dass die injizierte Probenmenge von einem Lauf zum nächsten reproduzierbar sein muss, da in der Probe kein Standard enthalten ist, der Abweichungen des Injektionsvolumens oder aus der Probenvorbereitung korrigiert.

Bei der Erstellung eines ESTD-Reports erfolgt die Berechnung der Menge einer bestimmten Substanz in der unbekannt Probe in zwei Schritten:

- 1 Für diese Substanz wird eine passende Kalibrierkurve errechnet, die in den Dialogfeldern "Calibration Settings" oder "Calibration Curve" gewählt wurde.
- 2 Die Substanzmenge der Substanz in der unbekannt Probe wird mit der unten beschriebenen Formel berechnet. Diese Menge kann im Report erscheinen, oder zuvor durch Anwendung von Multiplikationsfaktor, Verdünnungsfaktor oder Probenmenge weiter bearbeitet werden, bevor sie im Report erscheint.

Die Formel des ESTD-Verfahrens zur Berechnung einer Absolutmenge der Substanz x lautet:

$$\text{Absolute Amt of } x = \text{Response}_x \cdot RF_x \cdot M \cdot D$$

Erläuterung:

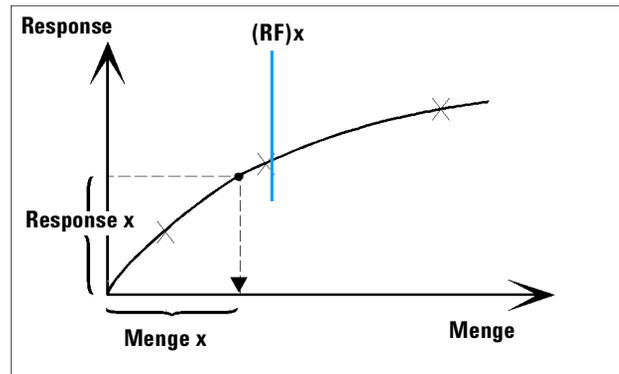
Response_x ist der Response der Substanz im Peak x;

RF_x ist der Responsefaktor der Substanz x, gemäß:

$$RF_x = \frac{\text{Amount}_x}{\text{Response}_x}$$

M ist der Multiplikationsfaktor.

D ist der Verdünnungsfaktor.



Multiplikations- und Verdünnungsfaktor werden den Dialogfeldern **“Calibration Settings”** oder **“Sample Information”** entnommen.

Wenn der Report ESTD% Report gewählt wird und die Probenmenge nicht Null ist, wird der relative Anteil (in %) einer Substanz mit der unten gezeigten Formel berechnet:

$$\text{Relative Amt of } x = \frac{(\text{Absolute Amt of } x) \cdot 100}{\text{Sample Amount}}$$

Erläuterung:

Absolute Menge von x wird analog zur oben gezeigten ESTD-Methode berechnet;

Probenmenge (Sample Amount) wird dem Feld “Sample Information” oder dem “Dialogfeld Calibration Settings” bei Einzelanalysen entnommen. Wenn die Probenmenge Null ist, wird der ESTD berechnet.

Berechnung von Norm%

In der Normierungsmethode werden Responsefaktoren auf die Peakflächen oder Peakhöhen angewendet, um Schwankungen der Detektorempfindlichkeit für verschiedene Probenbestandteile auszugleichen.

Der Report Norm% wird genauso berechnet wie der Report ESTD, außer dass über einen zusätzlichen Rechenschritt die relativen Mengen anstelle der absoluten Mengen der Substanzen berechnet werden.

Der Report Norm% hat dieselben Nachteile wie die Reports Flächen% und Höhen%. Jede Änderung mit einem Einfluss auf die Gesamtpeakfläche hat auch Einfluss auf die berechneten Konzentrationen der Einzelsubstanzen. Der Report Normierung sollte nur eingesetzt werden, wenn alle Substanzen, die von Interesse sind, eluiert bzw. migriert sind und integriert wurden. Die Herausnahme von Peaks aus dem Report Normierung verändert die Ergebnisse dieser Probe im Report.

Die Formel zur Berechnung der Norm% einer Substanz x lautet:

$$\text{Norm\% of x} = \frac{\text{Response}_x \cdot RF_x \cdot 100 \cdot M \cdot D}{\sum (\text{Response} \cdot RF)}$$

Erläuterung:

Response_x ist die Fläche (oder Höhe) des Peaks x;

RF_x ist der Responsefaktor;

$\sum (\text{Response} \cdot RF)$ ist die Summe aller Produkte ($RESPONSE$)(RF) für alle Peaks einschließlich des Peaks x;

M ist der Multiplikationsfaktor

D ist der Verdünnungsfaktor.

Multiplikations- und Verdünnungsfaktor werden den Dialogfeldern "**Calibration Settings**" oder "**Sample Information**" entnommen.

Berechnungen mit internem Standard (ISTD)

Die Berechnung ISTD eliminiert die Nachteile des ESTD-Verfahrens durch Hinzufügen einer bekannten Menge einer Substanz in die Proben. Diese Substanz, der *interne Standard* wird sowohl zu Kalibrier- als auch zu unbekanntem Proben gegeben.

Die Software verwendet die entsprechenden Responsefaktoren aus der in der Methode gespeicherten Kalibrierung. Mit der Konzentration des internen Standards und den Peakflächen oder Peakhöhen des Analysenlaufes berechnet die Software die Konzentration unbekannter Substanzen.

Die Substanz, die als interner Standard eingesetzt wird, sollte ein ähnliches Verhalten wie die übrigen Substanzen zeigen, sowohl chemisch als auch in der Retentions- bzw. Migrationszeit, muss aber chromatographisch oder elektrophoretisch klar unterscheidbar sein.

Tabelle 12 Das ISTD-Verfahren

Vorteile	Nachteile
Variierende Probenmengen sind nicht kritisch.	Der interne Standard muss jeder Probe beigemischt werden.
Drift des Analysengerätes wird durch internen Standard kompensiert.	
Verluste in der Probenvorbereitung werden minimiert, wenn das chemische Verhalten von ISTD und Probe ähnlich ist.	

Wenn das ISTD-Verfahren für Kalibrierungen mit nicht-linearer Charakteristik verwendet wird, muss sichergestellt werden, dass die Rechenmethode keine systematischen Fehler erzeugt. Bei Mehrpunktkalibrierungen muss die Menge des internen Standards konstant gehalten werden, das heißt in jedem Kalibrierlevel ist dieselbe Menge enthalten.

Bei einer Analyse mit internem Standard wird die Menge der interessierenden Substanz über das Responseverhältnis der beiden Peaks auf die Menge an internem Standard bezogen.

Bei einer ISTD-Kalibrierung mit zwei Läufen wird die Berechnung eines korrigierten Mengenverhältnisses einer bestimmten Substanz in einer unbekanntem Probe mit folgenden Schritten durchgeführt:

Lauf 1: Kalibrierung

- 1 Die Kalibrierkurve wird erstellt, indem für jeden Punkt ein Mengenverhältnis und ein Responseverhältnis berechnet wird.

Das Mengenverhältnis ist die Menge der Substanz dividiert durch die Menge des internen Standards für diesen Kalibrierpunkt.

Das Responseverhältnis errechnet sich als Peakfläche der Substanz dividiert durch Peakfläche oder Höhe des internen Standards für diesen Kalibrierpunkt.

- 2 Die Kalibrierkurve wird auf der Basis der Anpassung (Fit) berechnet, die in den Dialogfeldern "Calibration Settings" oder "Calibration Curve" angegeben wurde.

$$RF_x = \frac{\text{Amount Ratio}}{\text{Response Ratio}}$$

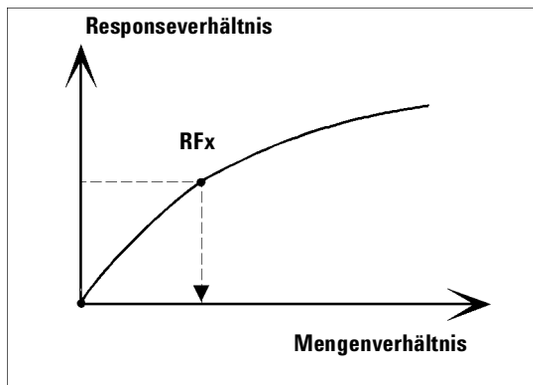


Abbildung 34 Mengenverhältnis

Lauf 2: Unbekannte Probe

- 1 Zur Ermittlung des Responseverhältnisses der unbekannt Probe wird die Response der Substanz in der unbekannt Probe durch die Response des internen Standards in der unbekannt Probe dividiert.
- 2 Das Mengenverhältnis für die unbekannt Probe wird mit der Kurvenanpassung aus Schritt 2 oben und der Menge an internem Standard ermittelt.

Berechnung mit ISTD für kalibrierte Peaks

Die Gleichungen zur Berechnung der Menge einer kalibrierten Substanz x für eine Einpunktkalibrierung lauten:

$$\text{Response Ratio} = \frac{\text{Response}_x}{\text{Response}_{\text{ISTD}}}$$

$$\text{Actual Amt of } x = (\text{Response Ratio} \cdot RF_x) \cdot (\text{Actual Amount of ISTD}) \cdot M \cdot D$$

Erläuterung:

RF_x ist der Responsefaktor der Substanz x ;

Die Menge des internen Standards in der Probe (*Actual Amt*) ist der Wert, der in den Dialogfeldern "Calibration Settings" oder "Sample Info" eingegeben wurde;

M ist der Multiplikationsfaktor;

D ist der Verdünnungsfaktor.

Bei gewähltem Reporttyp ISTD% wird die relative Menge (in %) der Menge x in der Probe mit folgender Gleichung berechnet:

$$\text{Relative Amt of } x = \frac{(\text{Actual Amount of } x) \cdot 100}{\text{Sample Amount}}$$

Berechnung unkalibrierter Peaks mit ISTD

Zur Definition des Responsefaktors nicht identifizierter Peaks gibt es zwei Möglichkeiten.

- 1 Verwendung eines festen Responsefaktors, der im Kasten With Rsp Factor des Dialogfelds "Calibration Settings" eingegeben wird. Sie können einen festen Responsefaktor durch Angabe einer ISTD-Korrektur korrigieren.

$$\text{Actual Amount of } x = \text{RF}_x \cdot (\text{Response Ratio})_x \cdot \text{Actual Amount of ISTD} \cdot M \cdot D$$

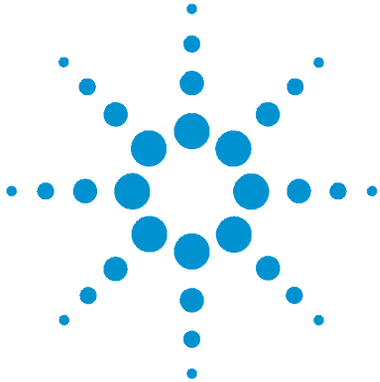
$$\text{Response Ratio} = \frac{\text{Response}_x}{\text{Response}_{\text{ISTD}}}$$

RF_x ist der Responsefaktor aus dem Dialogfeld "**Calibration Settings**".

Sie können an diesen Formeln sehen, dass die Variationen des ISTD Response zur Korrektur in der Mengenbestimmung der unbekannt Substanz benutzt werden.

- 2 Verwendung eines kalibrierten Peaks. Damit wird sichergestellt, dass zur Quantifizierung aller Peaks derselbe Responsefaktor benutzt wird. Der Responsefaktor der ausgewählten Substanz und die unkalibrierten Peaks werden durch Rekalibrierungen korrigiert. Änderungen des Responsefaktors des kalibrierten Peaks führen zur gleichen Änderung des Responsefaktors des unbekannt Peaks. Falls eine Kalibriertabelle erstellt wurde, können Sie in "Using Compound" des Dialogfelds "Calibration Settings" eine Substanz auswählen.

Die Gleichungen zur Berechnung der Menge einer Substanz eines unkalibrierten Peaks x sind oben angeführt.



9 Kalibrierung

Definition der Begriffe	174
Kalibriertabelle	175
Kalibrierkurve	176
Unbekannte Proben	178
Kalibrierverfahren	179
Gruppenkalibrierung	185
Peakaddition	186
Rekalibrierung	187



Definition der Begriffe

Kalibrierung

Eine Kalibrierung ist ein Verfahren zur Berechnung absoluter Substanzkonzentrationen. Hierzu werden spezielle Kalibrierproben (Standards) gemessen und ihre Response ermittelt. Die Kalibriertabelle wird auch zur Identifizierung verwendet. Siehe [Kapitel 7](#), "Peakerkennung".

Substanz

Eine chemische Substanz kann bei einer Mehrfachsignalkalibrierung mehrere Peaks liefern, normalerweise einen Peak pro Signal. Bei einer Einfachsignalkalibrierung wird die Substanz nur auf einen Peak bezogen.

Kalibrierstufen (Level)

Eine Kalibrierstufe enthält die Kalibrierpunkte für die Kalibrierung einer Probenkonzentration. Bei einer Mehrfachsignalkalibrierung können die Kalibrierpunkte auf mehrere Signale verteilt sein.

Kalibrierpunkt

Ein Kalibrierpunkt bezieht sich auf das Mengen/Response-Verhältnis eines Peaks auf der Kalibrierkurve.

Kalibrierprobe

Eine Kalibrierprobe, auch Kalibrierstandard oder Standardmischung genannt, ist eine Probe mit einem bekannten Gehalt der Substanz, die quantifiziert werden soll. In der Software wird die Kalibrierprobe als Injektion aus dem Kalibrierfläschchen bezeichnet.

Kalibrierproben sind bei den Anbietern von Feinchemikalien erhältlich oder können durch sorgfältiges Verdünnen einer bekannten Menge eines reinen Stoffes hergestellt werden. Die Menge des Stoffes in der Kalibrierprobe wird meist in Konzentrationseinheiten angegeben, oft in der Einheit ng/ml.

Kalibriertabelle

Eine Kalibriertabelle enthält Umrechnungen von Peakflächen oder Peakhöhen in Einheiten, die Sie selbst wählen können. Sie enthält eine Liste mit Retentions- bzw. Migrationszeiten aus einem Kalibrierlauf. Diese Retentions- bzw. Migrationszeiten werden mit denen des Analysenlaufes verglichen. Wenn eine Übereinstimmung vorliegt, wird für den Peak der Probe mit den Verfahren aus [Kapitel 7](#), "Peakerkennung" angenommen, dass es sich um dieselbe Substanz handelt wie in der Kalibriertabelle. Bei der Analyse oder der Reporterstellung werden die Mengen jedes eingetragenen Peaks dazu verwendet, die Mengen für das ausgewählte Kalibrierverfahren zu bestimmen. Die Art und Menge an Information, die zur Erstellung einer Kalibriertabelle notwendig ist, hängt von der Art des Kalibrierverfahrens ab.

Folgende Informationen sind zur Erstellung einer Kalibriertabelle erforderlich:

- Die Retentions- bzw. Migrationszeiten aller Komponenten der Kalibriermischung.
- Eine Mengenangabe für jede Komponente der Kalibriermischung in konsistenten Einheiten.

Kalibrierkurve

Eine Kalibrierkurve ist eine graphische Auftragung von Menge und Response (Peakfläche oder Peakhöhe) für eine Komponente aus einer oder mehreren Kalibrierproben.

Normalerweise wird ein Aliquot der Kalibrierprobe injiziert, ein Signal gemessen und der Response mit der Peakfläche oder Peakhöhe gemäß [Abbildung 35](#) berechnet.

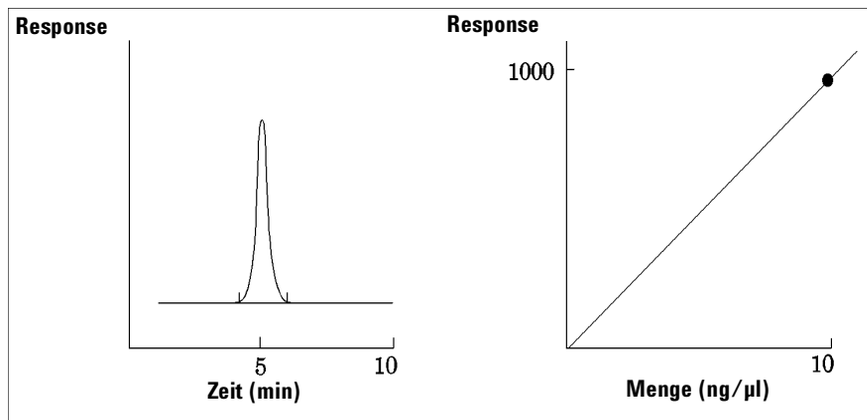


Abbildung 35 Kalibrierprobe (10 ng/µl) Signal und Kalibrierkurve

Mit der graphischen Darstellung der Kalibrierkurve wird ein *Korrelationskoeffizient* angegeben. Der Korrelationskoeffizient ist die Wurzel aus dem Regressionskoeffizienten und stellt ein Maß für die Anpassung der Kalibrierkurve an die Datenpunkte dar. Der Koeffizient wird mit drei Dezimalstellen im Wertebereich von

0,000 bis 1,000 angegeben.

Erläuterung:

0,000 = keine Übereinstimmung

1,000 = beste Übereinstimmung

Für jede Kalibrierstufe wird die *relative Abweichung* angezeigt. Sie wird mit folgender Formel berechnet:

$$relRES = \frac{Response_{calibrated} - Response_{calculated}}{Response_{calculated}} \cdot 100$$

Erläuterung:

relRES= relative Abweichung in Prozent

Der berechnete Response entspricht einem Punkt der Kalibrierkurve.

Die *Standardabweichung* kann durch Wahl von "Print calibration table and curves" in einigen Reports angegeben werden und wird anhand folgender Formel berechnet:

$$ResSTD = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^n (Resp_{calibratedi} - Resp_{calculatedi})^2}{n - 2}}$$

Erläuterung:

ResSTD = Standardabweichung

Resp_{calibratedi} = kalibrierter Response im Punkt i

Resp_{calculatedi} = berechneter Response im Punkt i

n= Anzahl der Kalibrierpunkte

Unbekannte Proben

Eine unbekannte Probe ist eine Probe, die eine unbekannte Menge einer Substanz enthält, die quantifiziert werden soll.

Zur Ermittlung der Menge dieser Substanz in der Probe müssen Sie folgende Schritte durchführen:

- Erstellen einer Kalibrierkurve für diese Substanz;
- Ein Aliquot der unbekanntes Probe injizieren und eine Analyse auf exakt dieselbe Weise ausführen wie bei der Kalibrierprobe;
- Ermitteln des Response, die als Fläche oder Höhe des Peaks entsprechend dem unbekanntes Gehalt an der Substanz gemessen wird;
- Berechnen des Gehalts der unbekanntes Substanz mit Hilfe der Kalibrierkurve.

Wenn zum Beispiel für eine Probe unbekanntes Gehalts eine Fläche von 500 gemessen wird, wird mit der in [Abbildung 36](#) gezeigten Kalibrierkurve ein Gehalt der unbekanntes Probe von 5 ng/ml ermittelt

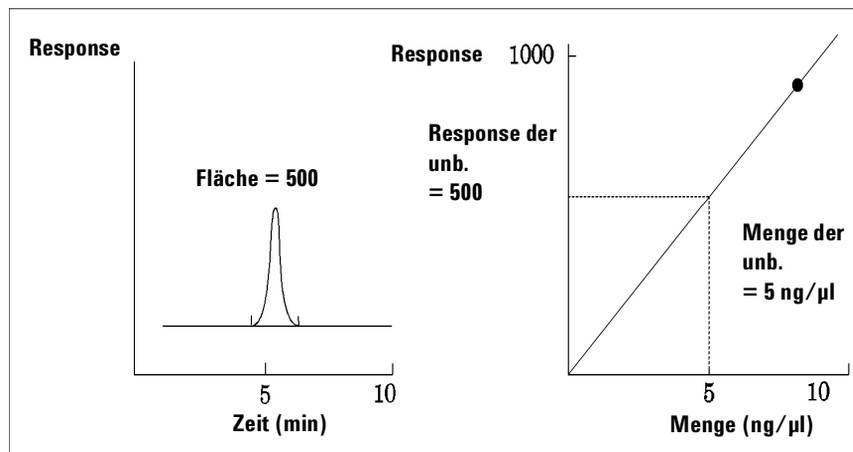


Abbildung 36 Signal einer unbekanntes Probe und Kalibrierkurve

Kalibrierverfahren

Die ChemStation beinhaltet die beiden Kalibrierverfahren Einpunktkalibrierung (Single-Level Calibration) und Mehrpunktkalibrierung (Multilevel Calibration).

Einpunktkalibrierung

Die Kalibrierkurve in [Abbildung 37](#) enthält einen einzigen Kalibrierpunkt. Einer Einpunktkalibrierung liegt die Annahme zugrunde, dass die Detektorresponse über den interessierenden Konzentrationsbereich linear ist. Der Responsefaktor einer bestimmten Substanz wird durch die inverse Steigung der Kalibrierkurve durch Messpunkt und Koordinatenursprung bestimmt. Ein Nachteil der Einpunktkalibrierung ist, dass Detektorlinearität und ein Verlauf der Kurve durch den Ursprung angenommen werden. Da dies nicht immer der Fall ist, kann es zu unkorrekten Ergebnissen kommen.

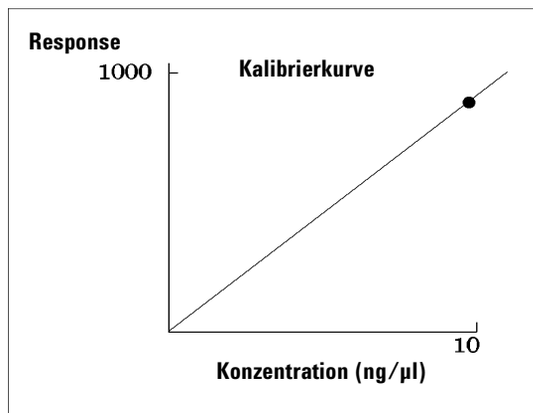


Abbildung 37 Einpunktkalibrierkurve

Zur Erzielung korrekter Ergebnisse sollte eine Kalibrierkurve mindestens zwei Kalibrierpunkte aufweisen. Diese Kalibrierpunkte sollten die in der Probe erwarteten Mengen umschließen, d. h. darüber und darunter liegen.

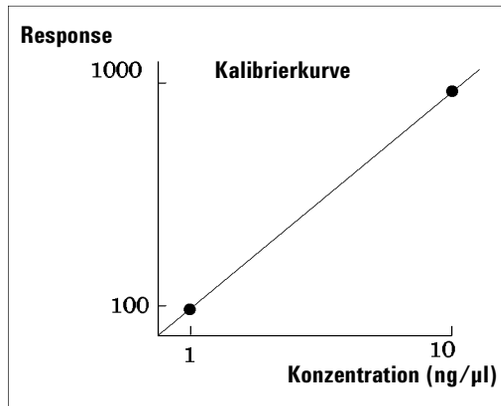


Abbildung 38 Zweipunktkalibrierkurve

Wenn Sie zum Beispiel eine Probe vermessen wollen, deren Gehalt im Bereich von 1 bis 10 ng/ml erwartet wird, sollte die Kalibrierkurve mindestens die beiden Punkte gemäß [Abbildung 38](#) aufweisen.

Bestimmungsgrenzen

Die ChemStation erlaubt Ihnen die Definition von Bestimmungsgrenzen in absoluten Einheiten für jede Komponente.

Mehrpunktkalibrierung

Mehrpunktkalibrierungen können bei nichtlinearem Verhalten einer Substanz im kalibrierten Bereich oder zur Bestätigung der Linearität eingesetzt werden. Jeder Kalibrierpunkt wird mit einer Probe einer bestimmten Konzentration gewonnen. Die Kalibrierproben sollen mit Konzentrationen angesetzt werden, die den Bereich der erwarteten Probenkonzentrationen umschließen. Dann ist es möglich, Änderungen der Detektorresponse in Abhängigkeit von der Konzentration zu berücksichtigen und die Responsefaktoren dafür zu berechnen.

Diese Mehrpunktkalibrierkurve hat drei Kalibrierpunkte und eine lineare Kurvenanpassung, die durch den Koordinatenursprung verläuft. Dieses Verfahren zur linearen Anpassung durch den Ursprung ist ähnlich dem Verfahren bei der Einpunktkalibrierung. Hierbei wird eine lineare Beziehung zwischen Detektorresponse und Konzentration angenommen. Der Unterschied besteht darin, dass die Geradensteigung durch die beste Anpassung an die Kalibrierpunkte erhalten wird.

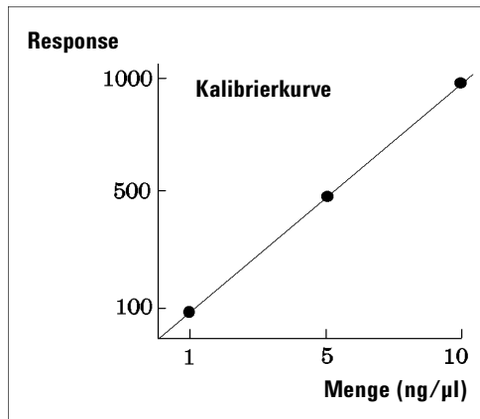


Abbildung 39 Mehrpunktkalibrierkurve mit drei Kalibrierpunkten

Die zugehörige Kalibriertabelle, die tabellarische Zusammenstellung der Kalibrierdaten, wird in [Tabelle 13](#) dargestellt.

Tabelle 13 Kalibriertabelle

Kalibrierstufe	Menge (ng/µl)	Response (Flächeneinheiten)
1	1	100
2	5	500
3	10	1000

In diesem Beispiel wurden die Kalibrierproben zur Erzeugung der drei Kalibrierpunkte mit 1, 2 und 3 bezeichnet.

Kalibrierbereiche

Jede Mehrpunktkalibrierung ist über den Konzentrationsbereich gültig, der durch die Kalibrierproben vorgegeben wurde. Eine Extrapolation der Kalibrierkurve, besonders im nichtlinearen Fall, ist bestenfalls eine Näherung. Der gültige Konzentrationsbereich kann für jede Substanz im Dialogfeld "Compound Details" definiert werden. Jeder Eintrag besteht aus einer Ober- und einer Untergrenze. Bei Überschreiten dieser Grenzen wird ein Hinweis in den Report eingefügt.

Anpassungsverfahren an Kalibrierkurven

Für die Mehrpunktkalibrierung sind verschiedene Anpassungsverfahren verfügbar.

- Punkt zu Punkt
- Linear
- Logarithmisch
- Potenziert
- Exponentiell
- Quadratisch
- Kubisch
- Mittelwertbildung (Response/Menge)

Nichtlineare Anpassungsverfahren

In einigen Fällen ändert sich der Detektorresponse nicht linear mit der Probenkonzentration. In diesen Fällen ist eine Kalibrierung auf der Basis einer linearen Regression unzulässig und es sollte eine Mehrpunktkalibrierung eingesetzt werden.

Behandlung des Koordinatenursprungs

Es stehen vier Möglichkeiten zur Einbeziehung des Koordinatenursprungs zur Verfügung:

- Ursprung ignorieren
- Ursprung einbeziehen

- Verlauf durch Koordinatenursprung erzwingen
- Mit Koordinatenursprung verbinden

Um zu erzwingen, dass der Koordinatenursprung in der Kalibrierkurve enthalten ist, werden die Kalibrierpunkte am Ursprung vom ersten Quadranten in den dritten gespiegelt. Die Verwendung aller Punkte für die Regressionsberechnung sichert, dass die Kalibrierkurve durch den Ursprung läuft. Dies wird auch in [Abbildung 40](#) erklärt.

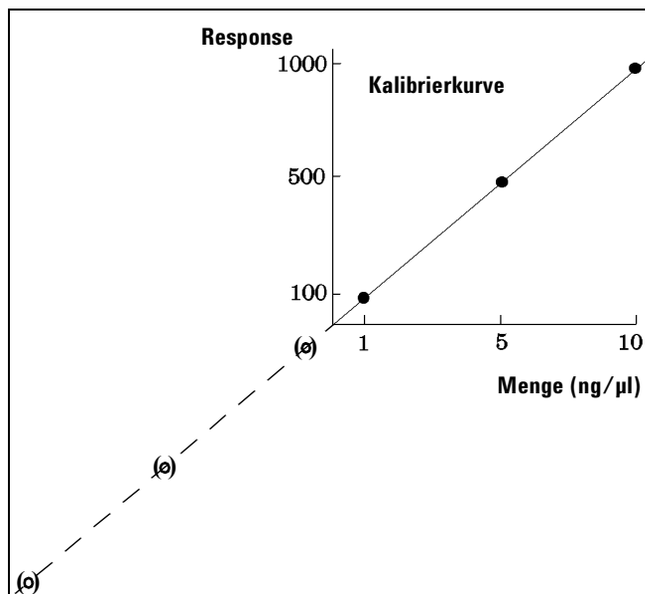


Abbildung 40 Verlauf durch Koordinatenursprung erzwingen

Weitere Informationen zu Kurvenanpassungen in Kalibrierungen und zur Behandlung des Achsenabschnittes finden Sie in Ihrer *Online-Hilfe*.

Gewichtung von Kalibrierpunkten

Bei der Erstellung Ihrer Standardkalibrierkurve können Sie eine relative Gewichtung der verschiedenen Kalibrierpunkte angeben.

Folgende Optionen können zur Gewichtung gewählt werden:

Gewichtung	Beschreibung
Gleich	Alle Kalibrierpunkte der Kurve werden gleich gewichtet.
Linear (Menge)	Ein Kalibrierpunkt der Menge x erhält die Gewichtung $1/x$, normiert auf die niedrigste Konzentration. So ergibt sich für den höchsten Gewichtungsfaktor der Wert 1. Die Normierung wird über die Multiplikation der Gewichtung mit der niedrigsten Konzentration durchgeführt. Beispielsweise resultiert die Gewichtung für einen Kalibrierpunkt der Menge x aus $(1/x) \times a$, wobei a die kleinste Menge Kalibriersubstanz darstellt, die in den Kalibrierstandards enthalten ist. Wenn der Ursprung einbezogen ist, wird ihm der Mittelwert der Gewichtungen der anderen Kalibrierpunkte zugewiesen.
Linear (Resp)	Ein Kalibrierpunkt mit der Response y hat die Gewichtung $1/y$ auf die niedrigste Response normiert, so dass der größte Gewichtungsfaktor 1 ist. Die Normalisierung geschieht durch Multiplikation der Gewichtung mit der kleinsten Response. Beispielsweise ergibt sich die Gewichtung eines Kalibrierpunktes mit der Menge y $(1/y) \times b$, dort, wo b die Reponse ist, die der kleinsten Menge der in den Kalibrierstandards enthaltenen Kalibriersubstanz entspricht. Wenn der Ursprung einbezogen ist, wird ihm der Mittelwert der Gewichtungen der anderen Kalibrierpunkte zugewiesen.
Quadratisch (Menge)	Ein Kalibrierpunkt der Menge x erhält die Gewichtung $1/x^2$, normiert auf die niedrigste Konzentration. So ergibt sich für den höchsten Gewichtungsfaktor der Wert 1. Die Normalisierung wird über die Multiplikation der Gewichtung mit der niedrigsten Konzentration durchgeführt. Beispielsweise resultiert die Gewichtung für einen Kalibrierpunkt der Menge x aus $(1/x^2) \times a^2$, wobei a die kleinste Menge Kalibriersubstanz darstellt, die in den Kalibrierstandards enthalten ist.
Quadratisch (Resp)	Ein Kalibrierpunkt mit der Response y hat die Gewichtung $1/y^2$ auf die niedrigste Response normiert, so dass der größte Gewichtungsfaktor 1 ist. Die Normalisierung geschieht durch Multiplikation der Gewichtung mit der kleinsten Response. Beispielsweise ergibt sich die Gewichtung eines Kalibrierpunktes mit der Response y $(1/y^2) \times b^2$, wo b die Reponse ist, die der kleinsten Menge der in den Kalibrierstandards enthaltenen Kalibriersubstanz entspricht.
# kalibriert	Jeder Kalibrierpunkt erhält eine Gewichtung entsprechend der vorliegenden Zahl an Rekalibrierungen für diesen Punkt. Es wird keine Normalisierung durchgeführt.

Quadratische Kalibrierpunkt-Gewichtung kann z.B. zur Anpassung bei streuenden Kalibrierpunkten verwendet werden. Sie führt dazu, dass Kalibrierpunkte, die näher am Ursprung liegen und somit genauer bestimmt werden können, höher gewichtet werden als Kalibrierpunkte, die weiter vom Ursprung entfernt sind und eher streuen können.

Sie sollten Ihre Entscheidung bezüglich der Kalibrierpunktgewichtung von den Anforderungen Ihrer Methode abhängig machen.

Gruppenkalibrierung

Gruppenkalibrierungen können für Substanzen verwendet werden, bei denen für einzelne Komponenten keine Konzentrationen bekannt sind, sondern nur die Konzentrationen einer Gruppe von Komponenten. Ein Beispiel dafür sind Isomere. Es wurden vollständige Substanzgruppen kalibriert. Folgende Formel wurde benutzt:

Kalibrierung

$$Conc_{AB} = RF_A \cdot Response_A + RF_B \cdot Response_B$$

Erläuterung:

$Conc_{AB}$ ist die Konzentration der Substanzgruppe, die aus Substanz A und B besteht

$Response_A$ ist die Fläche (bzw. Höhe) der Substanz A

RF_A ist der Responsefaktor

Dabei werden für die Substanzen einer Gruppe dieselben Responsefaktoren vorausgesetzt:

$$RF_A = RF_B$$

Folglich wird die Konzentration einer Substanz aus einer Substanzgruppe wie folgt berechnet:

$$Conc_A = \frac{Conc_{AB} \cdot Resp_A}{Resp_A + Resp_B}$$

Peakaddition

Die Tabelle der Peaksummen wird für einige Anwendungen für die petrochemische oder pharmazeutische Industrie geliefert und lässt sich folgendermaßen sehr wirksam einsetzen:

- Addition der Peakflächen, die innerhalb eines benutzerdefinierten Bereichs liegen
- Addition der Flächen eines Peakbereichs und Berechnung mit einem einzigen Multiplikator
- Addition der Flächen aller Peaks mit gleichem Namen

Die Tabelle der Peaksummen ähnelt in mancher Hinsicht der Kalibriertabelle. Wie die Kalibriertabelle ist sie mit der aktuellen Methode verknüpft.

HINWEIS

Sie müssen erst eine Kalibriertabelle für eine Analyse erstellen, bevor Sie eine Tabelle der Peaksummen anlegen können.

Rekalibrierung

Was ist Rekalibrierung?

Unter Rekalibrierung versteht man die Aktualisierung eines Kalibrierpunktes auf einer Kalibriergeraden. Bei der Rekalibrierung wird eine Probe vermessen, die dieselben Substanzen in denselben Mengen enthält wie die Originalprobe. Durch die Analyse der Kalibrierprobe erhalten Sie aktualisierte Responsefaktoren und Retention-/Migrationszeiten. Sie können auch den Responsefaktor über mehrere Kalibrierläufe mitteln, womit der Responsefaktor gleich gewichtet wird.

Warum ist die Rekalibrierung wichtig?

Die meisten Kalibrierungen sind nur für eine beschränkte Zeit gültig, weil sich die chromatographischen bzw. elektropherographischen Rahmenbedingungen ändern. Die Rekalibrierung dient zur Sicherstellung der Genauigkeit der Quantifizierung. Nehmen wir an, Sie hätten eine Kalibriertabelle für die Substanz Koffein erstellt, die Sie immer für die quantitative Analyse von Proben mit Koffein benutzen. Gelegentlich müssen Sie die Säule/Kapillare ersetzen. Auch wenn es sich um denselben Säulen- bzw. Kapillarentyp handelt, besitzt die Säule bzw. Kapillare nicht genau dieselben Eigenschaften, wie die, mit der die Kalibriertabelle für Koffein erstellt wurde. Daher sollten die Stufen der Kalibriertabelle mit der neuen Säule bzw. Kapillare nochmals ermittelt werden, bevor die unbekannte Probe auf ihren Koffeingehalt untersucht wird. Durch diese Vorgehensweise werden die Proben unter denselben Bedingungen analysiert.

Manuelle Rekalibrierung

Sie können Informationen für Peakkalibrierungen auch manuell eingeben und die Kalibriertabelle mit Hilfe der Schaltfläche "Manual Setup" im Dialogfeld "New Calibration Table" normieren. Normalerweise wird eine neue Kalibriermethode erstellt, indem man eine Standardmischung analysiert, eine Kalibriertabelle erstellt und die Menge aller kalibrierter Peaks angibt, um die

Responsefaktoren zu berechnen. Für einige Anwendungen, z.B. in der petrochemischen Industrie, ist dieser Ansatz sehr ineffizient, da dieselben Substanzen seit Jahren untersucht werden und die Responsefaktoren der verschiedenen Substanzen für verschiedene Detektoren bereits vorliegen.

In diesem Fall wird die Kalibriertabelle manuell erstellt, indem die Peaks und ihre Responsefaktoren in die Kalibriertabelle eingetragen werden. Außerdem muss die Methode mit einem Standard, der mindestens einen Referenzpeak enthält, rekaliert und Abweichung (%) aktualisiert werden.

Rekalibrierung mit Peakaddition

Wenn eine Rekalibrierung durchgeführt wird, werden die Bereiche für die Retentionszeiten in der Peaksummen-Tabelle vor der eigentlichen Rekalibrierung aktualisiert. Rekalibrierungen der Peaksumme werden auf diese Weise durchgeführt, um sicherzustellen, dass Abweichungen in die Zeitberechnungen aufgenommen werden.

Optionen für die Rekalibrierung

Es gibt mehrere Möglichkeiten, die Werte für den Response in der Kalibriertabelle durch neue Kalibrierdaten zu ersetzen.

Mittelwert (Average)

Der Mittelwert aus allen Ergebnissen der Kalibrierläufe wird nach folgender Formel berechnet

$$Response = \frac{n \cdot Response + MeasResponse}{n + 1}$$

mit

n = Anzahl der vorherigen Kalibrierungen

MeasResponse = gemessener Response

Fließender Mittelwert (Floating Average)

Aus allen Kalibrierläufen wird ein gewichteter Mittelwert berechnet. Die neue Gewichtung wird im Dialogfeld "Recalibration Settings" eingetragen.

$$Response = \left(1 - \frac{Weight}{100}\right) \cdot Response + \left(\frac{Weight}{100}\right) \cdot MeasResponse$$

mit

Prozentanteil= neue Gewichtung für den Response in den Einstellungen für die Rekalibrierung

MeasResponse = gemessener Response

Ersetzen (Replace)

Die alten Werte für den Response werden durch die neuen Werte ersetzt.

Möglichkeiten der Rekalibrierung

Mit der ChemStation Software können Rekalibrierungen auf zwei Arten durchgeführt werden. Sie können interaktiv oder automatisch während einer Sequenz rekalibrieren. Die interaktive Rekalibrierung ist die direkte Durchführung aller Rekalibrierschritte mit der ChemStation nach der Injektion einer oder mehrerer Proben. Rekalibrierungen mit einer Sequenz erfordern die Angabe des Rekalibrierzeitpunkts; die Rekalibrierung wird von der Software dann automatisch vorgenommen. Für weitere Informationen schlagen Sie bitte unter "[Automatische Rekalibrierung](#)" auf Seite 205 nach.

Weitere Informationen über die Durchführung einer Rekalibrierung mit Hilfe der Software finden Sie im Abschnitt "How To" des Hilfe-Systems oder im integrierten Tutorial.

Rekalibrierung unidentifizierter Peaks

Es gibt drei Möglichkeiten zur Rekalibrierung unidentifizierter Peaks.

Keine Rekalibrierung

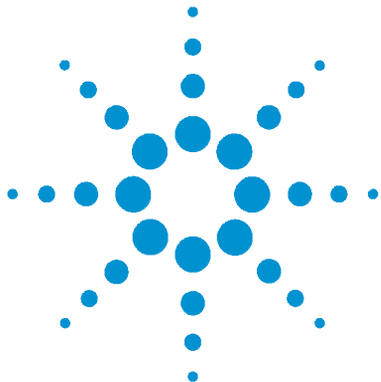
Wenn ein Peak der Kalibriertabelle bei der Ausgabe der Integrationsergebnisse nicht identifiziert werden kann, wird die Kalibrierung abgebrochen. Wenn dies innerhalb einer Sequenz auftritt, wird die Sequenz ebenfalls abgebrochen.

Partielle Rekalibrierung

Diese Möglichkeit gestattet die Rekalibrierung der identifizierten Peaks. Fehlende Peaks führen nicht zum Abbruch der Kalibrierung, aber zu einem entsprechenden Hinweis im Report.

Rekalibrierung aller Retentions- bzw. Migrationszeiten

Diese Möglichkeit gestattet die Rekalibrierung von Retentions- bzw. Migrationszeit aller identifizierten und unidentifizierten Peaks. Dies geschieht mit Hilfe der Retentions- bzw. Migrationszeiten aller identifizierten Peaks. Die Responsefaktoren unidentifizierter Peaks werden nicht aktualisiert.



10 Automatisierung

- Was ist Automatisierung? [192](#)
- Was ist eine Sequenz? [193](#)
- Sequenzparameter [194](#)
- Sequence Table (Sequenztafel) [195](#)
- Erstellen einer Sequenz [196](#)
- Arbeiten mit Sequenzen [197](#)
- Logbuchdatei einer Sequenz [200](#)
- Was geschieht während der Ausführung einer Sequenz? [201](#)
- Vergabe von Dateinamen in einer Sequenz [202](#)
- Aktionen nach der Sequenz [204](#)
- Automatische Rekalibrierung [205](#)
- Spezifizieren von Rekalibrierungen [206](#)
- Sequenztypen [209](#)
- Explizite Kalibriersequenzen [210](#)
- Zyklische Kalibriersequenzen eines Kalibrierpunkts [211](#)
- Zyklische Kalibriersequenzen für Mehrpunktkalibrierung [212](#)
- Kombination aus expliziter und zyklischer Kalibrierung [216](#)
- Umschließende zyklische Kalibriersequenzen (Bracketing) [218](#)
- Zyklische Rekalibriersequenzen mit mehreren Probenfläschchen, die dieselbe Standardverdünnung enthalten [222](#)



Was ist Automatisierung?

Unter Automatisierung versteht man die unbeaufsichtigte Ausführung mehrerer Analysen.

Der Sequenzteil der ChemStation Software ermöglicht Ihnen die automatische Datenerfassung, Datenauswertung und Reporterstellung.

Was ist eine Sequenz?

Eine Sequenz ist eine Folge von Anweisungen zur Automatisierung der Analyse von Proben.

Eine Sequenz kann eine Probe automatisch injizieren und die Daten gemäß der gewählten Methode erfassen und auswerten. Jede Probe in einer Sequenz kann mit einer anderen analytischen Methode vermessen werden. Daher können unterschiedliche Parametersätze für die chromatographischen oder elektrophoretischen Bedingungen und in der Datenauswertung verwendet werden.

Sequenzparameter

Das Dialogfeld “Sequence Parameters” enthält Informationen, die für alle Proben einer Sequenz gleich bleiben. Sie können in diesem Dialogfeld folgende Parameter einstellen:

- Informationen zum Verzeichnis der Datensätze und zum Anwender (der Anwendername aus dem Dialogfeld “Operator Name” wird angezeigt)
- Angaben zur Ausführung der Sequenz durch Wahl von Parametern im Dialogfeld “Part of Methods to Run”.

Hier können zum Beispiel folgende Eingaben gemacht werden:

- Durchführung der Sequenz entsprechend der RunTime Checkliste
- Nur die Datenerfassung durchführen
- Nur die Datenauswertung durchführen

Wenn die Option Datenauswertung (Reprocessing) gewählt wird, können Sie zwischen den Probandaten, die bei der ursprünglichen Auswertung der Proben gewählt wurden oder aktualisierten Daten wählen. Dies geschieht durch Aktivieren des Ankreuzkästchens “Use Sequence Table” oder Eingabe der Daten in die Sequenztabelle.

- Mit dem Parameter “Shutdown” kann festgelegt werden, was nach Ende der Sequenz geschehen soll
- Legen Sie fest, ob Strichcodes verwendet werden sollen und was bei einer Nichtübereinstimmung der Strichcodes geschehen soll; dies setzt voraus, dass Sie einen Strichcodeleser an Ihrem System installiert haben.

Sequence Table (Sequenztafel)

In der Sequenztafel werden die Methoden zur Analyse der Proben und die Reihenfolge der Probenfläschchen in der Messung festgelegt. Diese Tabelle enthält auch Informationen zu jeder Probe, einschließlich eines Namens und Parametern zur Quantifizierung und Rekalibrierung.

Das Gruppenfeld "Injector" wird beim Einsatz mit Geräten angezeigt, die Dual Sampling unterstützen, z. B. ein GC. Die Wahl von Front oder Back zeigt die Zeilen in der Sequenztafel neben dem aktiven Status dieses Injektors an.

Eine Beschreibung der einzelnen Spalten dieser Tabelle und das Zusammenwirken mit Informationen aus der Methode finden Sie in der Online-Hilfe.

Erstellen einer Sequenz

Verwenden Sie die Sequenztabelle zur Festlegung der Proben, Methoden und Probenfläschchen in der Sequenz. Die Sequenztabelle zeigt jede Probe der Sequenz in der Reihenfolge, in der die Messung erfolgt, und enthält die notwendigen Informationen bezüglich Probenfläschchen, Methode und Kalibrierung für jede Probe.

Verwenden der Schaltfläche "Insert Vial Range"

Falls Sie sehr viele Proben zur Vermessung mit einer Methode haben, können Sie diese schnell in die Sequenztabelle einfügen, indem Sie die Funktion "Insert Vial Range" (Probenbereich einfügen) nutzen. Diese Funktion kopiert Methodenname, Bereich der Probenfläschchen, Anzahl der Injektionen pro Probenfläschchen und nach Wunsch die Probenmenge, Menge des internen Standards, Multiplikations- und Verdünnungsfaktor. Das System fügt die erforderlichen Informationen für jede Probe innerhalb dieses Bereichs in die Sequenztabelle ein.

Verwenden der Schaltfläche "Append Line"

Wenn Sie eine leere Zeile an die Sequenz anhängen wollen, wählen Sie die Schaltfläche "Append Line" an.

Arbeiten mit Sequenzen

Sequenzen werden im Menü "Sequence" aufgerufen und erstellt. Sequenzen werden in derselben Weise erstellt und gespeichert wie Methoden. Beim Speichern einer Sequenz wird eine Datei mit der Erweiterung .S abgelegt. Wenn Sie die Sequenz erneut editieren oder laden wollen, erfolgt der Zugriff mit "Load Sequence" im Menü "Sequence".

Vorzugsproben (Priority Samples)

Eine aktuell laufende Sequenz kann nach Abschluss einer aktuell laufenden Methode unterbrochen werden. Eine eingeschobene Vorzugsprobe kann dann mit derselben oder einer anderen Methode vermessen werden. Die Sequenz wird anschließend mit derjenigen Probe fortgesetzt, mit der die Sequenz auch ohne Unterbrechung weitergelaufen wäre.

Durchführung von Sequenzen mit Kontrollproben

Eine Probe kann im Feld "Sample Type" der Sequenztabelle als Kontrollprobe festgelegt werden. Die Methode, mit der diese Probe abgearbeitet wird, muss eine Kalibriertabelle besitzen, in der Grenzwerte für eine der enthaltenen Substanzen eingegeben sind. Wenn die festgelegten Grenzwerte für die Kontrollprobe überschritten werden, wird die Sequenz gestoppt und eine Meldung in das Logbuch geschrieben. Wenn Sie einen der Reportarten der ChemStation verwenden, werden die Grenzwerte für die Kontrollproben in den Analysenreport aufgenommen. Weitere Informationen über das Festlegen einer Sequenz mit Kontrollproben finden Sie im Abschnitt "How To" Ihres Online-Hilfesystems.

Stoppen einer Sequenz

Der aktuelle Lauf wird vor dem Stop der Sequenz vollständig durchgeführt. Eine gestoppte Sequenz kann nicht mehr fortgesetzt werden.

Abbrechen einer Sequenz

Die Funktion "Abort" unterbricht eine Sequenz sofort.

Pausieren einer Sequenz

Während einer Pause im Sequenzablauf können die Namen von Sequenztabelle und Datensätzen nicht geändert werden. Sie können in der Sequenztabelle nur die Zeilen, die noch nicht bearbeitet wurden, oder in der aktuellen Zeile die Nummer des Probenfläschchens ändern. Sie können bei anstehenden Analysen Zeilen hinzufügen, löschen und ändern.

Es könnte zum Beispiel erforderlich sein, zu einer aktiven Sequenz weitere Proben hinzuzufügen. Sie können die Sequenz editieren und eingeben, dass diese Proben im Anschluss an die aktuell laufende Sequenz bearbeitet werden.

Ausführen einer Teilsequenz

Eine bereits erstellte Sequenztabelle kann durch Wahl von "Partial Sequence" im Menü "Sequence" auch teilweise ausgeführt werden. Das System zeigt das Dialogfeld "Partial Sequence" an und ermöglicht Ihnen die Auswahl einzelner Proben zur Analyse.

Jede Zeile des Dialogfeldes "Partial Sequence" entspricht einem Analysenlauf. Für jeden Analysenlauf werden Probenfläschchen, Methode, Datensatz- und Probenname angegeben. Zusätzlich stehen in den Spalten "Seq Tbl" und "Calib:RF:RT" kodierte Informationen zur Sequenztabelle und den Kalibrierproben. In der Online-Hilfe finden Sie die Erläuterungen dieser Kodierungen.

Über die Druckschaltfläche können Sie die Teilsequenz ausdrucken.

Das folgende Dialogfeld “Partial Sequence” wird erstellt, wenn die Methode “SimpReg Method” und die Sequenztabelle, die unter [Tabelle 18](#) auf Seite 216 und [Tabelle 19](#) auf Seite 217, dargestellt ist, gewählt werden. Die Proben 1, 2, 4, 5 und 8 sind für eine Bearbeitung markiert.

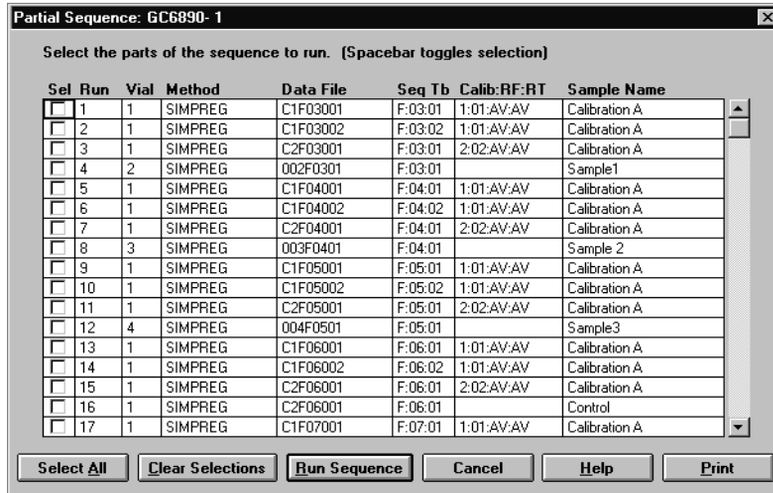


Abbildung 41 Dialogfeld für eine Teilsequenz

Logbuchdatei einer Sequenz

Es wird eine Logbuchdatei angelegt, die alle Ereignisse enthält, die während der Ausführung der Analyse auftraten. Dies ist zur Fehlererkennung bei unbeobachtet ausgeführten Sequenzen, zum Beispiel über Nacht, von Nutzen. Der Name der Logbuchdatei trägt immer die Dateierweiterung .log. Die Logbuchdatei befindet sich in dem Verzeichnis, in dem die Sequenzdaten gespeichert sind.

Was geschieht während der Ausführung einer Sequenz?

- Bei vorhandenem Autosampler sucht die ChemStation Software zuerst die Probe im Autosampler gemäß der Zahl in der Spalte "Vial".
- Die Methodenparameter werden an die Analysengeräte weitergegeben.
- Das Makro vor dem Analysenlauf (Prerun Macro) wird ausgeführt.
- Die Probe wird entweder manuell oder automatisch injiziert.
- Die Datenauswertung der Methode wird durchgeführt. Dies umfasst Integration, Quantifizierung, Reporterstellung und eventuelle Makros des Anwenders.
- Das Makro nach dem Analysenlauf (Postrun Macro) wird ausgeführt.
- Während des gesamten Vorganges verfolgt die ChemStation den Fortschritt der Sequenz in Echtzeit und legt eine Logbuchdatei an.

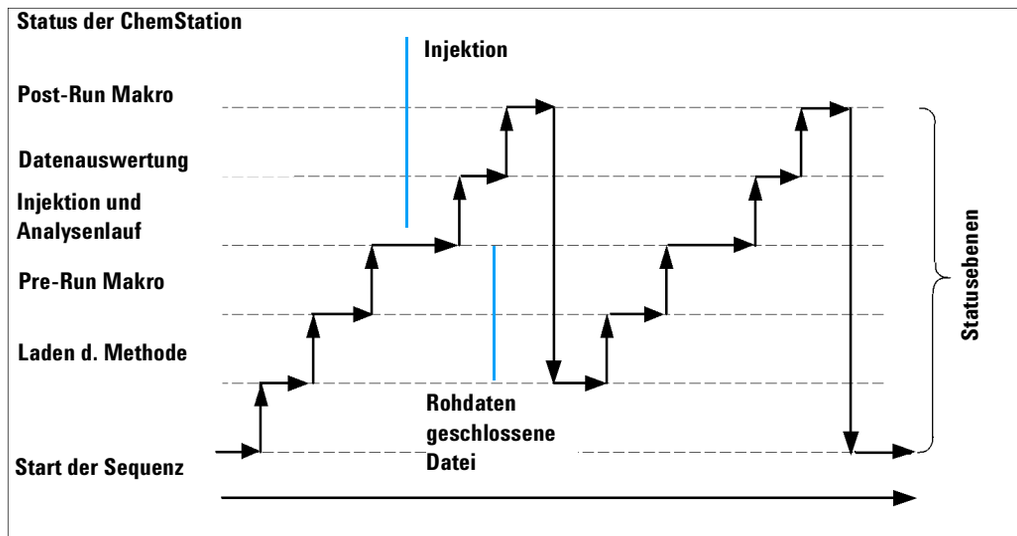


Figure 42 Statusfolge einer Sequenz

Vergabe von Dateinamen in einer Sequenz

In einer Sequenz können Dateinamen folgendermaßen vergeben werden:

- automatisch
- manuell
- mit Präfix-Zähler

Sie sollten auf jeden Fall ein Unterverzeichnis angeben, in dem die Datensätze gemäß **“Sequenzparameter”** auf Seite 194 gespeichert werden sollen.

Automatische Vergabe von Dateinamen in einer Sequenz

Probenfläschchen

Beispiel: 017-0103.D

Erläuterung:

- Die ersten drei Stellen nennen die Nummer des Probenfläschchens, hier 017.
- Die vierte Stelle ist bei LC und Elektrophorese ein Trennstrich (-). In der Gaschromatographie erscheinen entweder F (für Front) oder B (für Back).
- In der fünften und sechsten Stelle steht die Zeilennummer der Sequenz, die die verwendete Methode vorgibt, hier 01 für die erste Zeile der Sequenz.
- In der siebten und achten Stelle stehen die Injektionsnummern dieses Probenfläschchens mit dieser Methode, hier 03 für die dritte Injektion.

Nullproben als Analysenläufe

Beispiel: NV--0499.D

Erläuterung:

- NV steht für “no vial” (kein Probenfläschchen)
- - ist der Trennstrich
- 0499 ist die 99^{-te} Nullprobe aus der Sequenzzeile 4.

Manuelle Vergabe von Dateinamen

Eine Spalte in der Sequenztabelle hat die Beschriftung "Datafile". Wenn hier nichts eingetragen wird, werden die Dateinamen nach einer der anderen Möglichkeiten (automatisch oder über Präfix-Zähler) vergeben. Wird in die Spalte mit der Beschriftung "Datafile" Text eingegeben, so verwendet die ChemStation diesen Text als Dateinamen für den Analysenlauf.

Wenn in einer Zeile mit einem manuell vergebenen Dateinamen für ein Probenfläschchen mehrere Injektionen vorgesehen sind, schneidet die ChemStation automatisch Buchstaben vom eingegebenen Namen ab und hängt die Injektionsnummer an. Dies verhindert, dass derselbe Dateiname für mehrere Injektionen vergeben wird.

Vergabe von Dateinamen über einen Präfix-Zähler

Wenn Sie für die Benennung von Datensätzen den Präfix-Zähler verwenden, erstellt die ChemStation für jede Analyse einen Namen. Bei Geräten, die Analysen mit Doppelsignalen ermöglichen, wie z.B. dem GC, erstellt die ChemStation für jedes Signal einen Dateinamen.

Die ChemStation erstellt die Dateinamen aus einem vom Anwender eingegebenen Präfix (bestehend aus 1 bis 7 alphanumerischen Zeichen) und einem Zähler (8 weniger der Anzahl der Zeichen im Präfix).

Im unten angeführten Beispiel ist TEST der Präfix und 0001 der Zähler.

TEST0001

Der Zähler wird mit jedem erstellten Datensatz um eins erhöht.

Aktionen nach der Sequenz

Sie können angeben, was nach dem Ende der planmäßigen Sequenzausführung oder wenn die ChemStation während der Ausführung einen Fehler entdeckt, geschehen soll. Für LC-Sequenzen ermöglicht das Ankreuzkästchen "Post-Sequence Cmd/Macro" des Dialogfeldes "Sequence Parameters" folgende Wahlmöglichkeiten:

- Aktivieren eines STANDBY-Status mit ausgeschalteten Pumpen und Lampen
- Aktivieren eines LAMPOFF-Status mit ausgeschalteten Lampen (nur LC und CE)
- Aktivieren eines PUMPOFF-Status mit ausgeschalteten Pumpen (nur LC und CE)
- Aktivieren eines SHUTDOWN-Makros oder Modifikation von SHUTDOWN.MAC zur Festlegung bestimmter Operationen.

So können Sie Ihr System nach der Ausführung der Sequenz abschalten. Das Makro SHUTDOWN kann auch zum Reduzieren oder Abschalten der Flussrate benutzt werden.

Im Dialogfeld "Sequence Parameters" können Sie die Ausführung eines beliebigen Makros festlegen, indem Sie dessen Namen im Feld "Post-Sequence Cmd/Macro" eintragen und das Kontrollkästchen aktivieren.

Not Ready Timeout (nur für LC und CE)

Der Parameter "Not Ready Timeout" im Dialogfeld "Sequence Parameters" bestimmt die Zeitdauer, die das System maximal darauf wartet, dass ein Analysengerät bereit ist. Nach einer Zeitüberschreitung erfolgt eine Abschaltung (Shutdown).

Wait Time (nur für LC und CE)

Im Dialogfeld "Sequence Parameters" kann eine Wartezeit spezifiziert werden, die nach Laden der Methode und vor der ersten Injektion mit dieser Methode verstreicht. Dies könnte der Equilibrierung von Säule oder Kapillare unter neuen analytischen Bedingungen dienen.

Automatische Rekalibrierung

Eine Kalibrierung wird meistens nach einer Änderung der Arbeitsbedingungen, zum Beispiel nach dem Wechsel einer Säule oder Kapillare, durchgeführt. Eine automatische Rekalibrierung wird normalerweise beim Start einer Analysensequenz oder in regelmäßigen Abständen während der Sequenz zur Kompensation von Faktoren durchgeführt, die das analytische Ergebnis beeinflussen.

Zwei Möglichkeiten stehen zur Durchführung einer automatischen Sequenzrekalibrierung zur Verfügung:

- Explizit angegebene Kalibriersequenzen
- Zyklische Kalibriersequenzen

Spezifizieren von Rekalibrierungen

Die Parameter zur Rekalibrierung einer Sequenz werden direkt in die Sequenztabelle eingetragen. Diese Parameter legen fest, wie die Methode im Lauf einer Sequenz rekalibriert wird.

Die Rekalibrierparameter in der Sequenztabelle

Der Responsefaktor und die Retentions- bzw. Migrationszeiten können auf mehrere Arten aktualisiert werden. Der Kalibrierpunkt, der aktualisierte Responsefaktor und aktualisierte Retentions- bzw. Migrationszeiten werden in der Datenauswertung benutzt, wenn die Kalibriertabelle rekalibriert wurde.

Wenn in der Spalte mit der Beschriftung "SampleType" der Proben-tabelle "Calibration" eingegeben ist, werden folgende Spalten aktiviert und somit editierbar:

- CAL Level
- Update RT
- Update RF
- Intervall

Die Werte, die man für jede dieser Spalten eingeben kann, sind in [Tabelle 14](#) auf Seite 206 aufgeführt.

Tabelle 14 Rekalibrierparameter in der Sequenztabelle

CAL level	Update RT	Update RF	Intervall
Kalibriertabelle Stufe (Level) # (1-999)	No update (Kein Update)	No update (Kein Update)	Zyklisches Rekalibrierintervall # (1-999)
	Mittelwert (Average)	Mittelwert (Average)	Blank
	Ersetzen (Replace)	Ersetzen (Replace)	
		Bracket (Umschließen)	
		Delta%	

Tabelle 14 zeigt die Spalten der Sequenztabelle, die die Rekalibrierparameter enthalten, sowie die verwendbaren Werte.

Keine Aktualisierung (No Update)

Responsfaktoren oder Retentions- bzw. Migrationszeiten werden nicht aktualisiert.

Ersetzen (Replace)

Ersetzt die vorigen Responsefaktoren (Flächen oder Höhen) mit den Werten des aktuellen Laufes. Response wird für Peaks, die in diesem Lauf nicht gefunden wurden, nicht geändert.

Mittelwert (Average)

Aus den Responsefaktoren (Flächen oder Höhen) der Originalkalibrierung und allen nachfolgenden Kalibrierungen werden Mittelwerte gebildet. Wenn ein Peak in einem der Rekalibrierläufe fehlt, wird die durchschnittliche Response nicht beeinträchtigt.

Umschließen (bracket)

Die Analysenläufe werden von Kalibrierungen vor und nach der Messung umschlossen. Die Auswertung wird durchgeführt, nachdem die letzte Kalibrierprobe vermessen wurde. Die bestehenden Kalibrierdaten werden durch die Ergebnisse des Kalibrierungslaufes der öffnenden Klammer ersetzt. Die schließende Kalibrierung wird mit jener in der Kalibriertabelle gemittelt.

Intervall

Das Intervall legt die Häufigkeit von Rekalibrierungen während der Durchführung einer Sequenz fest. Die Kalibrierhäufigkeit nennt die Anzahl durchzuführender Analysenläufe, bevor Kalibrierproben injiziert werden. Zu Beginn des Analysenlaufes wird eine Kalibriertabelle mit den Ergebnissen (Responsefaktoren) erstellt. Diese Ergebnisse werden in den folgenden quantitativen Berechnungen verwendet. Nach der vorgegebenen Zahl von Injektionen wird eine erneute Kalibrierung durchgeführt. Deren Ergebnisse werden in die Kalibriertabelle eingegeben und überschreiben die früheren Ergebnisse.

Delta%

Mit Hilfe der Delta%-Berechnung lassen sich die Responsefaktoren einer Analyse mit Responsefaktoren vergleichen, die von Hand in eine Kalibriertabelle eingetragen wurden. Dabei wird Delta% auf alle kalibrierten Peaks der Tabelle angewandt. Sie können verschiedene interne Standards bestimmen, über deren gemessene Responsefaktoren dann die neuen Responsefaktoren der anderen Peaks berechnet werden. Sie legen für jeden Peak in der Kalibriertabelle fest, welcher interne Standard für die Delta%-Berechnung verwendet werden soll.

Sequenztypen

Es gibt folgende Sequenztypen:

- Explizite Kalibriersequenzen
- Explizite Kalibriersequenzen eines Kalibrierpunkts
- Zyklische Kalibriersequenzen mehrerer Kalibrierpunkte
- Explizite und zyklische Kalibrierungen in einer Sequenz
- Umschließende zyklische Kalibriersequenzen

Explizite Kalibriersequenzen

Dieser Sequenztyp führt eine Rekalibrierung in Intervallen durch, die Sie in der Sequenztabelle eingeben können.

Zur Durchführung expliziter Kalibriersequenzen werden die Kalibrierproben in die Sequenz eingegeben, ohne dass ein Eintrag für ein Intervall in der Sequenztabelle erfolgt. Eine Rekalibrierung wird mit jeder in der Sequenztabelle eingetragenen Kalibrierprobe durchgeführt.

Zyklische Kalibriersequenzen eines Kalibrierpunkts

Dieser Sequenztyp entnimmt in regelmäßigen Abständen Kalibrierlösung aus demselben Probenfläschchen.

Das Intervall in der Sequenztabelle legt fest, wie oft die Rekalibrierung durchgeführt wird. Ein Intervall von 2 führt zu einer Rekalibrierung nach jeweils zwei vermessenen Proben der Sequenz.

Zyklische Kalibriersequenzen für Mehrpunktkalibrierung

Dieser Sequenztyp benutzt mehrere Kalibrierproben zur Rekalibrierung einer Mehrpunktkalibrieremethode.

Das folgende Beispiel beschreibt eine Sequenz, die aus den beiden Methoden A und B zur Kalibrierung zweier verschiedener Probengruppen besteht. Beide Methoden sind Mehrpunktkalibrierungen die in definierten Intervallen automatisch rekalibriert werden.

Für jede Methode existieren drei Einträge in der Sequenztabelle:

- Zwei Kalibrierpunkte:
 - Sequenzzeilen 1 und 2 in Methode A.
 - Sequenzzeilen 8 und 9 in Methode B.
- Fünf Einträge für Proben:
 - Sequenzzeilen 3 bis 7 für Methode A.
 - Sequenzzeilen 10 bis 14 für Methode B.

Die Angabe der regelmäßigen Intervalle erfolgt durch Einträge unter "Recalibration Interval" in der Rekalibriertabelle der Sequenz.

- Methode A wird nach der Vermessung von jeweils 2 Proben rekalibriert.
- Methode B wird nach der Vermessung von jeweils 3 Proben rekalibriert.

Die unten aufgeführte Sequenztabelle ist zur Vereinfachung des Beispiels verkürzt.

Tabelle 15 Sequenztabelle für Methode A und Methode B

Zeile	Vial	Proben-name	Methoden-name	Inj/ Vial	Probenart	CAL Stufe	Update RF	Update RT	Intervall	...
1	1		Methode A	1	Kalibrierung	1	Mittelwert (Average)	No update (Kein Update)	2	...
2	2		Methode A	1	Kalibrierung	2	Mittelwert (Average)	No update (Kein Update)	2	...
3	10		Methode A	1						...
4	11		Methode A	1						...
5	12		Methode A	1						...
6	13		Methode A	1						...

Tabelle 15 Sequenztabelle für Methode A und Methode B (Fortsetzung)

Zeile	Vial	Proben-name	Methoden-name	Inj/ Vial	Probenart	CAL Stufe	Update RF	Update RT	Intervall	...
7	14		Methode A	1						...
8	3		Methode B	1	Kalibrierung	1	Mittelwert (Average)	No update (Kein Update)	3	...
9	5		Methode B	2	Kalibrierung	2	Mittelwert (Average)	No update (Kein Update)	3	...
10	20		Methode B	1						...
11	21		Methode B	1						...
12	22		Methode B	1						...
13	23		Methode B	1						...
14	24		Methode B	1						...

Analysenfolge der Methode A

Dieser Abschnitt beschreibt die Analysenfolge der Methode A, die den ersten Teil der Sequenz mit zwei Methoden darstellt.

Tabelle 16 Analysenfolge der Methode A

Inj Nr.	Methode	Vial	Operation
1	Methode A	1	Level 1 und Report
2	Methode A	2	Level 2 und Report
3	Methode A	10	Analysenlauf und Report
4	Methode A	11	Analysenlauf und Report
5	Methode A	1	Level 1 und Report
6	Methode A	2	Level 2 und Report
7	Methode A	12	Analysenlauf und Report
8	Methode A	13	Analysenlauf und Report
9	Methode A	1	Level 1 und Report
10	Methode A	2	Level 2 und Report
11	Methode A	14	Analysenlauf und Report

Analysenfolge der Methode B

Dieser Abschnitt beschreibt die Analysenfolge der Methode B, die den zweiten Teil der Sequenz mit zwei Methoden darstellt.

Methode B unterscheidet sich in folgenden Punkten von Methode A:

- Level 2 wird mit 2 Injektionen pro Probenfläschchen gewonnen. Das Intervall wird auf 3 gestellt.

Tabelle 17 Analysenfolge der Methode B

Inj Nr.	Methode	Vial	Operation
12	Methode B	3	Level 1 und Report
13	Methode B	5	Level 2 und Report
14	Methode B	5	Level 2 und Report
15	Methode B	20	Analysenlauf und Report
16	Methode B	21	Analysenlauf und Report
17	Methode B	22	Analysenlauf und Report
18	Methode B	3	Level 1 und Report
19	Methode B	5	Level 2 und Report
20	Methode B	5	Level 2 und Report
21	Methode B	23	Analysenlauf und Report
22	Methode B	24	Analysenlauf und Report

Bitte beachten Sie, dass die Ergebnisse in [Tabelle 16](#) auf Seite 214 und [Tabelle 17](#) durch Verwendung von “Partial Sequence” dargestellt werden können. Nachdem die Sequenztabelle erstellt wurde, kann damit eine Vorschau auf die Ablauffolge aufgerufen werden.

Kombination aus expliziter und zyklischer Kalibrierung

Dieser Sequenztyp besteht aus expliziten und zyklischen Kalibrierungen in derselben Sequenz.

Diese Möglichkeit erlaubt Ihnen eine komplette Rekalibrierung der Methode zu Beginn einer Sequenz (*explizite Rekalibrierung*) und danach die Aktualisierung der Kalibrierung (*zyklische Rekalibrierung*) während der Sequenz.

- *Es müssen für jeden Kalibrierpunkt (Level) in der Tabelle "Sequence Recalibration" zwei Zeilen für die Kalibrierung angegeben werden. Eine Zeile enthält die Einträge für die explizite, die andere für die zyklische Rekalibrierung.*
- Die Sequenztabelle *muss* Einträge für jede Kalibrierzeile aufweisen. Alle Probenfläschchen der zyklischen Rekalibrierungen *müssen* vor den Einträgen der expliziten Rekalibrierung und der Proben selbst eingetragen werden.

Beispiel

Die unten dargestellte Sequenztabelle zeigt eine Methode mit Einpunktkalibrierung namens SimpReg. Sie ist zur Vereinfachung des Beispiels verkürzt.

Tabelle 18 Sequenztabelle für SIMPREG

1	1	SimpReg	1	Kalibrierung	1	Mittelwert (Average)	Mittelwert (Average)	3	...
2	1	SimpReg	1	Kalibrierung	1	Ersetzen (Replace)	Ersetzen (Replace)		...
3	2	SimpReg	1						...
4	3	SimpReg	1						...
5	4	SimpReg	1						...
6	5	SimpReg	1						...
7	6	SimpReg	1						...
									...

Die Tabelle hat zwei Einträge für einen Kalibrierpunkt.

- Die erste Zeile bezieht sich auf denselben Kalibrierpunkt und gibt die Mittelwertbildung der Rekalibrierparameter vor. Das Rekalibrierintervall gibt an, dass nach je drei Proben eine Rekalibrierung durchgeführt wird.
- Der zweite Eintrag ersetzt alle Parameter der Rekalibrierung, d.h. es erfolgt eine vollständige Rekalibrierung. Es gibt *kein* Rekalibrierungsintervall.

Sequence Table (Sequenztafel)

Die Sequenztafel besteht aus sieben Zeilen. Die erste Zeile spezifiziert die Probe zur zyklischen Rekalibrierung. Die zweite Zeile spezifiziert die explizite Rekalibrierung, die zu Beginn der Sequenz durchgeführt wird. Die dritte bis siebte Zeile spezifiziert die zu analysierenden Proben.

Die Reihenfolge der Einträge in die Sequenztafel ist sehr wichtig. Alle Einträge zu Probenfläschchen für zyklische Rekalibrierungen *müssen vor* den Einträgen der Proben oder den Einträgen zur expliziten Rekalibrierung der Methode stehen.

Analysefolge der Methode SimpReg

In diesem Abschnitt wird die Analysefolge der Methode SimpReg beschrieben.

Tabelle 19 SimpReg Analysefolge der Methode SimpReg

Seq. Zeile	Inj Nr.	Methode	Vial	Operation
2	1	SimpReg	1	einfache Kalibrierung
1	2	SimpReg	1	regelmäßige Kalibrierung
3	3	SimpReg	2	Analysenlauf
3	4	SimpReg	3	Analysenlauf
4	5	SimpReg	4	Analysenlauf
5	6	SimpReg	1	regelmäßige Kalibrierung
6	7	SimpReg	5	Analysenlauf
7	8	SimpReg	6	Analysenlauf

Umschließende zyklische Kalibriersequenzen (Bracketing)

Dieser Sequenztyp interpoliert Kalibrierungen über eine oder mehrere unbekannte Proben. Dies dient einer exakteren Berücksichtigung der Response des Analysengeräts zum Analysenzeitpunkt. Durch die Verwendung einer umschließenden Kalibrierung können die Auswirkungen einer instrumentellen Drift minimiert werden.

Beispiel

Folgende Situation soll betrachtet werden:

- Das Analysengerät zeigt eine Response mit Drift.
- Es werden drei Injektionen identischer Mischungen mit drei Substanzen durchgeführt.
- Zwei dieser Injektionen werden als Kalibrierproben, eine weitere als Probe spezifiziert.
- Die erste und dritte Probe sind die Kalibrierproben.
- Die zweite Injektion ist eine Probe gemäß [Abbildung 43](#) auf Seite 219.

Zur Berechnung eines möglichst exakten Ergebnisses für die zweite Injektion (der Probe) muss zwischen den beiden Kalibrierungen eine Interpolation durchgeführt werden, wie in [Abbildung 43](#) dargestellt. Dieser Prozess wird als umschließende Kalibrierung (Bracketing) bezeichnet.

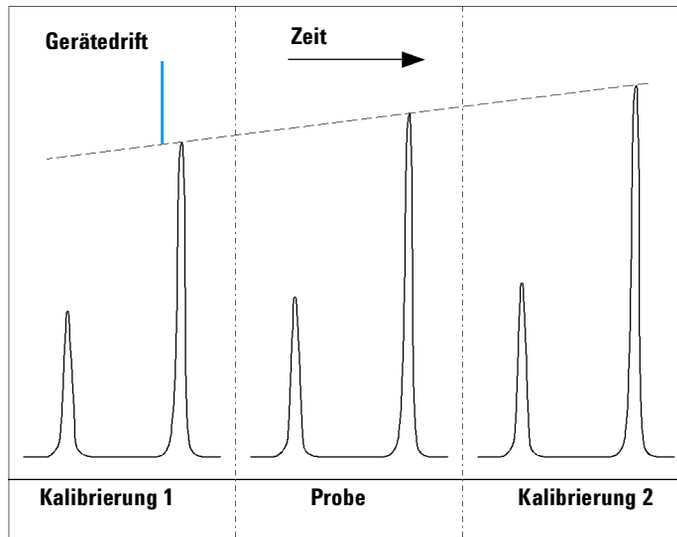


Abbildung 43 Umschließende Kalibrierung

Die Kalibriertabelle zur quantitativen Auswertung der Probe wird bei einer zyklisch kalibrierten Sequenz durch Mittelwertbildung aus den Ergebnissen der aktuellen und der vorherigen Kalibrierung gewonnen. Diese neue Kalibriertabelle stellt eine exaktere Berücksichtigung des Response des Analysengeräts zum Zeitpunkt der Probenvermessung dar.

Arbeitsschritte einer umschließenden Kalibrierung

- Die ersten Probenfläschchen der Kalibrierung werden analysiert.
- Die Proben werden analysiert.
- Die nächsten Kalibrierproben werden analysiert.
- In der Kalibriertabelle werden die Responsefaktoren durch Mittelwertbildung aus den Ergebnissen der umschließenden Kalibrierung berechnet.

10 Automatisierung

Umschließende zyklische Kalibriersequenzen (Bracketing)

- Die Datensätze der Proben werden ausgewertet und die Reports werden erstellt.
- Die Sequenz wiederholt Schritt 2, falls weitere Proben analysiert werden müssen.

Beispiel

In diesem Abschnitt wird eine umschließende Kalibrierung beschrieben, die aus einer Methode mit dem Namen Brack.M besteht. Die Methode Brack.M ist eine Methode mit zwei Kalibrierpunkten und internem Standard mit zyklischer Kalibrierung.

Sequence Table (Sequenztafel)

Die Sequenztafel für die Methode Brack.M (nächste Seite) ist zur Vereinfachung des Beispiels verkürzt. Sie besteht aus sieben Zeilen. Die ersten zwei Zeilen bestimmen die Bedingungen für jede Stufe der Rekalibrierung. In den verbleibenden Zeilen werden die zu analysierenden Proben definiert.

Die Sequenztafel für die Methode Brack.M besteht aus:

- Dem Eintrag "Bracket" in der Spalte "Update Response Factor", wodurch die Umschließung der Proben mit Kalibrierungen spezifiziert wird.
- Dem Eintrag "Replace" in der Spalte "Update Retention/Migration Times", wodurch Retentions- bzw. Migrationszeiten ersetzt werden.
- Dem Eintrag "3" in der Spalte "Recalib Interval", wodurch eine Rekalibrierung nach jeweils drei Proben spezifiziert wird.

Tabelle 20 Sequenztafel der Methode BRACK-M

1	1	BRACK-M	2	Kalibrierung	1	Bracket (Umschließen)	Ersetzen (Replace)	3	...
2	2	BRACK-M	2	Kalibrierung	2	Bracket (Umschließen)	Ersetzen (Replace)	3	...
3	10	BRACK-M	1						...
4	11	BRACK-M	1						...
5	12	BRACK-M	1						...
6	13	BRACK-M	1						...
7	14	BRACK-M	1						...

Analysenfolge der Sequenz mit umschließender Kalibrierung

Run No.	Method Name	Vial No.	Inj No.	DataFile Name	Lvl No.	Upd RF	Upd Ret	Operation
1	Brack.M	1	1	c1-03001.d	1	R	R	Report for Calibration Run No.1
2	Brack.M	1	2	c1-03002.d	1	A	R	Report for Calibration Run No.2
3	Brack.M	2	1	c2-03001.d	2	R	R	Report for Calibration Run No.3
4	Brack.M	2	2	c2-03002.d	2	A	R	Report for Calibration Run No.4 Print Calibration Table
5	Brack.M	10	1	010-0301.d				Sample Analysis, no report
6	Brack.M	11	1	011-0301.d				Sample Analysis, no report
7	Brack.M	12	1	012-0301.d				Sample Analysis, no report
8	Brack.M	1	1	c1-03003.d	1	A	R	Calibration Analysis, no report
9	Brack.M	1	2	c1-03004.d	1	A	R	Calibration Analysis, no report
10	Brack.M	2	1	c2-03003.d	2	A	R	Calibration Analysis, no report
11	Brack.M	2	2	c2-03004.d	2	A	R	Calibration Analysis, no report Print Calibration Table
				010-0301.d				Report for Sample Run No.5
				011-0301.d				Report for Sample Run No.6
				012-0301.d				Report for Sample Run No.7
				c1-03003.d	1	R		Report for Calibration Run No.8
				c1-03004.d	1	A		Report for Calibration Run No.9
				c2-03003.d	2	R		Report for Calibration Run No.10
				c2-03004.d	2	A		Report for Calibration Run No.11
12	Brack.M	13	1	013-0301.d				Sample Analysis, no report
13	Brack.M	14	1	014-0301.d				Sample Analysis, no report
14	Brack.M	1	1	c1-03005.d	1	A	R	Calibration Analysis, no report
15	Brack.M	1	2	c1-03006.d	1	A	R	Calibration Analysis, no report
16	Brack.M	2	1	c2-03005.d	2	A	R	Calibration Analysis, no report
17	Brack.M	2	2	c2-03006.d	2	A	R	Calibration Analysis, no report Print Calibration Table
				013-0301.d				Report for Sample Run No.12
				014-0301.d				Report for Sample Run No.13
				c1-03005.d	1	R		Report for Calibration Run No.14
				c1-03006.d	1	A		Report for Calibration Run No.15
				c2-03005.d	2	R		Report for Calibration Run No.16
				c2-03006.d	2	A		Report for Calibration Run No.17

Where A = average

R = replace

Zyklische Rekalibriersequenzen mit mehreren Probenfläschchen, die dieselbe Standardverdünnung enthalten

Zyklische Rekalibrierungssequenz mit "Round-Robin"-Kalibrierfläschchen

Wenn man eine lange Sequenz mit zyklischer Rekalibrierung laufen lässt, das heißt eine automatische Rekalibrierung nach einer festen Anzahl von Probeninjektionen durchführt, besteht die Gefahr, dass das Kalibrierfläschchen im Lauf der Sequenz geleert wird. Die Sequenztabelle der ChemStation bietet die Möglichkeit, eine Reihe von Probengefäßen mit derselben Standardverdünnung *zyklisch nacheinander* zu verwenden.

Über diese Möglichkeit lassen sich lange Sequenzen mit automatischen Rekalibrierläufen nach festen Intervallen definieren, bei denen die Kalibriersubstanzen für jede Stufe aus mehreren Probenfläschchen entnommen und gleichmäßig verbraucht werden.

Wenn man die passende Anzahl von Kalibrierfläschchen einsetzt, wird jedes Kalibrierfläschchen nur einmal verwendet. Dies ist besonders bei solchen Fällen erforderlich, bei denen für jede Rekalibrierung ein neues Kalibrierfläschchen verwendet werden muss, weil Lösungsmittel entweicht oder reagieren können. Der folgende Abschnitt beschreibt, wie die Sequenztabelle der ChemStation ausgefüllt werden muss, um diese Anforderungen zu erfüllen.

Bestimmen Sie über die Anzahl der Kalibrierungen innerhalb einer Sequenz die Menge an Kalibrierfläschchen für jede Stufe.

Legen Sie für jedes Kalibrierfläschchen eine gesonderte Zeile für die zyklische Rekalibrierung an. Informationen für dieselbe Kalibrierstufe müssen in angrenzenden Zeilen der Sequenztabelle stehen und auch die festgelegten Positionen der Kalibrierfläschchen müssen nebeneinander liegen. Wählen Sie für alle Kalibrierzeilen identische Intervalle für die Rekalibrierung. Wenn Ihre Sequenz beispielsweise alle 6 Probeninjektionen eine Kalibrierung durchführen soll, müssen Sie das Rekalibrierintervall auf 6 stellen.

Zyklische Rekalibriersequenzen mit mehreren Probenfläschchen, die dieselbe
Standardverdünnung enthalten

Tabelle 21 Zyklische Rekalibriersequenz mit drei Fläschchen für jede Kalibrierstufe

Vial No.	Sample Name	Sample Type	Method Name	No. of Inj.	Lvl	Upd RT	Upd RF	Intervall
1	Cal1a	Calib	Methode A	1	1	Avg	Avg	6
2	Cal1b	Calib	Methode A	1	1	Avg	Avg	6
3	Cal1c	Calib	Methode A	1	1	Avg	Avg	6
5	Cal2a	Calib	Methode A	1	2	Avg	Avg	6
6	Cal2b	Calib	Methode A	1	2	Avg	Avg	6
7	Cal2c	Calib	Methode A	1	2	Avg	Avg	6
10	Sample10	Probe	Methode A	6				
11	Sample11	Probe	Methode A	6				
12	Sample12	Probe	Methode A	6				
13	Sample13	Probe	Methode A	6				
14	Sample14	Probe	Methode A	6				

Die Proben werden in folgender Reihenfolge abgearbeitet:

- Probenfläschchen 1 (Cal1a)
- Probenfläschchen 5 (Cal2a)
- 6 Injektionen aus Probenfläschchen 10 (Probe 10)
- Probenfläschchen 2 (Cal1b)
- Probenfläschchen 6 (Cal2b)
- 6 Injektionen aus Probenfläschchen 11 (Probe 11)
- Probenfläschchen 3 (Cal1c)
- Probenfläschchen 7 (Cal2c)
- 6 Injektionen aus Probenfläschchen 12 (Probe 12)
- Probenfläschchen 1 (Cal1a)
- Probenfläschchen 5 (Cal2a)

10 Automatisierung

Zyklische Rekalibriersequenzen mit mehreren Probenfläschchen, die dieselbe Standardverdünnung enthalten

- 6 Injektionen aus Probenfläschchen 13 (Probe 13)
- Probenfläschchen 2 (Cal1b)
- Probenfläschchen 6 (Cal2b)
- usw.

Zyklische Rekalibrierung aus verschiedenen Kalibrierfläschchen

Um sicherzustellen, dass aus jedem Kalibrierfläschchen nur einmal injiziert wird, muss die Sequenz eine ausreichende Zahl von verschiedenen Kalibrierfläschchen festlegen, so dass die im folgenden Beispiel beschriebene *zyklische* Abfolgenicht vorliegt. Wenn in einer Sequenz zum Beispiel 80 Proben analysiert und nach jeweils 10 Proben Rekalibrierungen erfolgen sollen, muss die Sequenztabelle für jede Stufe $80/10 + 1 = 9$ Kalibrierzeilen enthalten.

Wie im letzten Beispiel müssen die Zeilen, die aneinander angrenzende Positionen kennzeichnen, auch in der Sequenztabelle benachbart sein.

Umschließende Sequenz mit verschiedenen Kalibrierfläschchen vor und nach den Probeninjektionen

Diese Möglichkeit lässt sich auch bei umschließenden Sequenzen anwenden. Eine umschließende Sequenz kann so definiert werden, dass für den Kalibrierlauf vor den Proben ein anderes Fläschchen benutzt wird als für den Lauf nach den Proben, indem die entsprechende Anzahl von Kalibrierfläschchen eingesetzt wird. Auch in diesem Fall müssen die Kalibrierzeilen innerhalb der Sequenz wie auch die Positionen der Kalibrierfläschchen aneinandergrenzen.

Ob die Kalibrierfläschchen für die umschließende Sequenz zyklisch nacheinander oder nur einmal injiziert werden, hängt allein von der Anzahl der Kalibrierfläschchen für jede Stufe und davon ab, wie häufig innerhalb der Sequenz rekalibriert werden soll.

Im folgenden Beispiel sind 3 Injektionen mit umschließender Kalibrierung definiert. Die Kalibriersubstanz für den anfänglichen Kalibrierlauf wird aus einem anderen Fläschchen entnommen, als die für den abschließenden Kalibrierlauf. Nach jeder Probeninjektion soll rekalibriert werden; folglich muss das Rekalibrierintervall 1 betragen. Die Anzahl an Kalibrierzeilen pro Stufe entspricht der Anzahl der Proben plus eins.

Zyklische Rekalibriersequenzen mit mehreren Probenfläschchen, die dieselbe Standardverdünnung enthalten

Tabelle 22 Verschiedene Fläschchen für die Kalibrierläufe vor und nach den Probeninjektionen

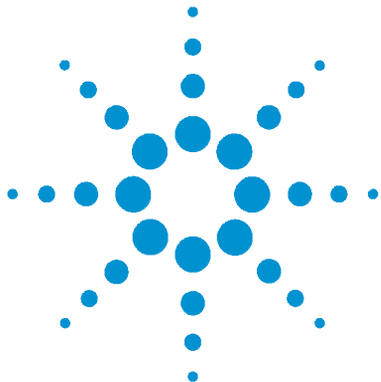
Vial No.	Sample Name	Sample Type	Method Name	No. of Inj.	Lvl	Upd RT	Upd RF	Intervall
1	Cal1a	Calib	Methode A	1	1	Brkt	Brkt	1
2	Cal1b	Calib	Methode A	1	1	Brkt	Brkt	1
3	Cal1c	Calib	Methode A	1	1	Brkt	Brkt	1
4	Cal1d	Calib	Methode A	1	1	Brkt	Brkt	1
10	Sample10	Probe	Methode A	1				
11	Sample11	Probe	Methode A	1				
12	Sample12	Probe	Methode A	1				

Die Sequenz wird in folgender Reihenfolge durchgeführt:

- Probenfläschchen 1 (Cal1a), Kalibrierlauf vor dem 1. Probensatz
- Probenfläschchen 10 (Probe 10)
- Probenfläschchen 2 (Cal1b), Kalibrierlauf nach dem 1. und vor dem 2. Probensatz
- Probenfläschchen 11 (Probe 11)
- Probenfläschchen 3 (Cal1c), Kalibrierlauf nach dem 2. und vor dem 3. Probensatz
- Probenfläschchen 12 (Probe 12)
- Probenfläschchen 4 (Cal1d), Kalibrierlauf nach dem 3. Probensatz

10 Automatisierung

Zyklische Rekalibriersequenzen mit mehreren Probenfläschchen, die dieselbe Standardverdünnung enthalten



11 Batch-Review

Was versteht man unter Batch-Review? [228](#)

Batch-Konfiguration [229](#)

Funktionen für den Review [232](#)

Batch-Reports [233](#)



Was versteht man unter Batch-Review?

Unter "Batch-Review" versteht man die Möglichkeit, schnell einen ersten Überblick über die Ergebnisse einer Sequenz oder einer Auswahl von Analysenläufen zu erhalten. Dies ist vor allem bei großen Probenzahlen sehr zeitsparend. Immer wenn eine Sequenz ausgeführt wird, wird automatisch eine Batch-Datei (mit der Dateinamenerweiterung .b) erstellt und mit den Datensätzen im Datenverzeichnis abgelegt. Diese Batch-Datei enthält Zeiger auf die entsprechenden Datensätze des Batch-Reviews. Um einen Batch zu laden, muss der Anwender nur eine Methode für den Batch anwählen und dann die einzelnen Datensätze aussuchen, die innerhalb des Batches bearbeitet werden sollen. Man kann die Genauigkeit der Kalibrierung, die Leistungsfähigkeit des Systems und die einzelnen Integrationen überprüfen, ehe man die Ergebnisse verbessert. Alle für ein Chromatogramm spezifischen Integrationsparameter sowie ihre Änderungen werden aus Gründen der Nachvollziehbarkeit der Ergebnisse mit dem Datensatz gespeichert. Diese interaktive Umgebung bietet auch vollen Zugriff auf alle anderen Funktionen der Datenauswertung, wie die Überprüfung der Peakreinheit, die Bibliothekssuche usw.

Der Batch-Review verwendet dieselben Register für die Datenauswertung (ChromReg and ChromRes) wie die Standard-Datenauswertung und sollte daher nicht innerhalb einer Online-Sitzung zum Einsatz kommen, in der gerade Analysen durchgeführt werden.

Batch-Konfiguration

Als Batch bezeichnet man eine individuelle Auswahl von Datensätzen, die mit einer individuellen, bestimmten Methode ausgewertet werden. Dabei wird für alle Datensätze innerhalb eines Batches dieselbe Methode verwendet. Die Auswertungsschritte, die für jede zu bearbeitende Probe im Review durchgeführt werden sollen, sind frei wählbar (Integration, Identifizierung/Quantifizierung, Reporterstellung).

Die Ergebnisse aller Kalibrierläufe eines Batches gehen über gemittelte Response-Faktoren in eine Kalibriertabelle ein, die dann zur Quantifizierung verwendet wird.

Batch-Tabelle

Die Läufe werden in einer frei definierbaren Batch-Tabelle angezeigt:

- die Anzahl und der Inhalt der Tabellenspalten kann festgelegt werden;
- die Läufe können folgendermaßen sortiert werden
 - nach dem Laufindex (in der Reihenfolge, in der sie aufgenommen wurden) unabhängig von allen anderen Kriterien,
 - Probenart (zuerst Kontrollproben, dann Kalibrierproben, dann normale Proben) und innerhalb des Probenart nach dem Laufindex,
 - nach der Methode (wenn mehr als eine Methode zur Datenaufnahme verwendet wurde) und innerhalb jeder Methode nach dem Laufindex;
- Proben, Standards und Kontrollen können in der Tabelle angezeigt oder versteckt werden.

Jeder Lauf macht eine Zeile der Batch-Tabelle aus. Sie können einzelne Läufe aus der Batch-Tabelle ausblenden, indem Sie sie auf die Probenart "Removed" (entfernt) setzen.

Compound Table (Substanztabelle)

Die Ergebnisse für die Substanzen werden in einer individuell definierbaren Substanztabelle dargestellt, deren Inhalt von den Probenarten der Batch-Tabelle abhängt:

- Die Substanzliste enthält alle Substanzen, die in der Methode aufgeführt wurden, die im Batch-Review zum Einsatz kam;
- Wenn nur Standards in der Batch-Tabelle angeführt sind (Proben und Kontrollen also versteckt sind), enthält die Substanztabelle zusätzliche Spalten für weitere Informationen zum Standard (erwartete Menge, relativer und absoluter Fehler);
- Wenn nur Kontrollen in der Batch-Tabelle angeführt sind (wenn die Proben und Standards also versteckt sind), enthält die Substanztabelle zusätzliche Spalten für mögliche Grenzwerte.

Für Spalten, die Substanz-spezifische Informationen enthalten, können Sie den Namen der Substanz in den Titel der Tabelle aufnehmen, indem Sie in die Spaltenbedingungen %s aufnehmen.

Batch-Report

Der Batch-Report enthält zwei Tabellen, die im Allgemeinen der Batch- und der Substanztabelle entsprechen; auch diese Tabellen sind individuell definierbar.

Für Spalten, die substanzspezifische Informationen enthalten, können Sie den Namen der Substanz in den Titel der Tabelle aufnehmen, indem Sie in die Spaltenbedingungen %s aufnehmen. Auch mehrzeilige Kopfzeilen sind erlaubt; über Eingabe des Zeichens ‘|’ erfolgt ein Zeilenumbruch an dieser Stelle.
mehrzeilige Kopfzeile

Benutzeroberfläche

Der Batch-Review ermöglicht die Auswahl zwischen zwei Benutzeroberflächen:

- die Standardoberfläche enthält eine Leiste mit Schaltflächen, die den Zugriff auf die meisten Menüeinträge für den Batch ermöglichen, einschließlich der Batch- und Substanztabelle;
- eine minimale Benutzeroberfläche bietet eine ganz ähnliche Symbolleiste, wobei allerdings die Batch- und die Substanztabelle durch ein Feld ersetzt sind, das nur die Information für die festgelegte Batch-Tabelle enthält. Die Symbolleiste für die minimale Benutzeroberfläche enthält keine direkte Schaltflächen für die Batch- oder die Substanztabelle.

Funktionen für den Review

Datendateien können auf zwei unterschiedliche Arten dargestellt werden:

- manuell, indem aus der Tabelle ein darzustellender Lauf ausgewählt wird,
- automatisch, mit festgelegten Intervallen zwischen den einzelnen Datensätzen. Bei der automatischen Darstellung werden nur die Probenarten dargestellt, die auch in der Tabelle zu sehen sind; die Läufe werden entsprechend der Reihenfolge, in der sie in der Tabelle aufgeführt sind, dargestellt. Der automatische Überblick kann angehalten und später weitergeführt oder ganz gestoppt werden.

Die Standardfunktionen der ChemStation sind auch in der Batch Review verfügbar. Sie beinhalten die Kalibrierung, die manuelle Änderung von Chromatogrammen, wie z.B. die Glättung oder die manuelle Integration. Alle Änderungen, die an einer Datendatei vorgenommen werden, lassen sich kennzeichnen und mit dem Datensatz abspeichern. Chromatogramme, die nachbearbeitet wurden, werden in der Batch-Tabelle mit einem Sternchen markiert. Sie können auch die Änderungen des aktuellen Chromatogramms oder die Änderungen aller Chromatogramme des Batches wieder verwerfen.

Wenn ein Lauf aufgerufen wird, werden die ausgewählten Bearbeitungsschritte durchgeführt; wenn der Lauf bereits bearbeitet und mit den Änderungen abgespeichert wurde, wird er in seiner nachbearbeiteten Form aufgerufen. Dies geht natürlich schneller, da die Bearbeitungsschritte nicht mehr durchgeführt werden müssen.

Kalibrierung in der Batch Review

Die Kalibrierung in der Batch Review arbeitet unabhängig von den Rekalibrierungseinstellungen der Sequenztabelle. Der erste Schritt bei der Batch-Kalibrierung ersetzt stets die Einträge der Kalibriertabelle für Response und Retentionszeit. Bei den folgenden Kalibrierstandards werden Response und Retentionszeit gemittelt.

Batch-Reports

Die individuell definierbare **“Batch-Tabelle”** auf Seite 229, kann direkt auf dem Drucker, auf dem Bildschirm oder in eine Datei ausgegeben werden. Die Datei besteht aus einem wählbarem Präfix und kann in einem der folgenden Formate abgelegt werden:

- als ASCII-Textdatei mit der Dateinamenerweiterung .TXT
- im Data Interchange Format mit der Dateinamenerweiterung .DIF
- im CSV-Format (Comma-Separated Values) mit der Dateinamenerweiterung .CSV
- XLS-Datei Microsoft Excel-Datei

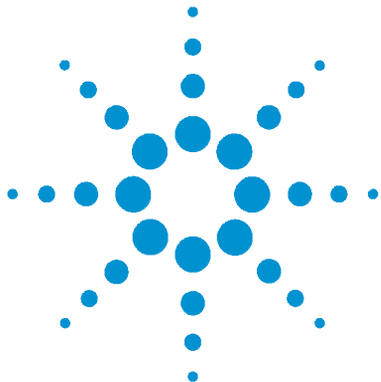
Die Optionen für die Reporterstellung ermöglichen es auch, die Proben unabhängig von der Reihenfolge in der Batch-Tabelle zu sortieren (über den Laufindex, die Probenart oder die Methode). Die Prioritäten für die Reihenfolge entsprechen denen für die **“Batch-Tabelle”** auf Seite 229.

Batch-Historie

Die atch Review zeichnet alle Aktionen innerhalb des aktuellen Batches auf. Aktionen, die zu Änderungen des Batches führen (zum Beispiel eine Änderung des dargestellten Chromatogramms, eine Änderung der Probenart, Laden und Speichern des Batches) erweitert die Batch-Historie um eine Zeile mit Datum- und Zeitangabe, dem Namen des derzeitigen Anwenders sowie einer Beschreibung des Vorganges.

Sie können der Batch-Historie auch eigene Kommentare hinzufügen. Vorhandene Einträge in der Batch-Historie lassen sich nicht ändern. Die Auflistung kann nur über die Menüeinträge für **“Batch History”** aufgerufen werden.

11 Batch-Review
Batch-Reports



12 Verwendung der ChemStation Reports

- Was ist ein Report? [236](#)
- Reportergebnisse [237](#)
- Quantitative Ergebnisse [239](#)
- Reportvorlagen [240](#)
- Weitere Parameter für die Reportvorlagen [243](#)
- Reportausgabe [244](#)
- Sequence Summary Reports (Sequenzzusammenfassungen) [246](#)



Was ist ein Report?

Ein Report kann aus qualitativen und quantitativen Informationen zu einer analysierten Probe bestehen. Der Report kann als Ausdruck, als Bildschirmdarstellung oder als elektronische Datei ausgegeben werden. Der Report kann Details der Peakerkennung eines Analysenlaufs und Darstellungen der Chromatogramme bzw. Elektropherogramme enthalten.

Reportergebnisse

Es stehen zwei Reporttypen zur Verfügung:

- Ein unkalibrierter Report ohne Korrektur der Detektor-Response
- Ein kalibrierter Report mit korrigierter Detektor-Response für unterschiedliche Substanzen.

Unkalibrierte Reports

Unkalibrierte Reports umfassen die Reports Flächen% und Höhen%. Diese Reports werden hauptsächlich zur Vorbereitung kalibrierter Reports verwendet. Sie können auch als endgültiger Report benutzt werden, wenn die Substanzen vergleichbare Responsefaktoren aufweisen, so dass sich auch ähnliche Flächen- oder Höhenwerte ergeben.

Kalibrierte Reports

In kalibrierten Reports werden die unterschiedlichen Responsefaktoren der untersuchten Substanzen berücksichtigt. Eine oder mehrere Kalibrierproben mit bekanntem Gehalt dieser Substanzen müssen dazu unter identischen Bedingungen vermessen werden. Die integrierten Daten dieser Kalibrierprobe(n) werden zur Erstellung einer Kalibriertabelle benötigt. Das ist eine Liste von Retentions- oder Migrationszeiten, Mengen und Responsefaktoren, die zur Reporterstellung benötigt werden. Der kalibrierte Report beruht auf zwei Kalibrierverfahren, externer oder interner Standard.

Report mit externem Standard

Der ESTD-Report erstellt eine Ergebnisliste mit Konzentrationseinheiten Ihrer Wahl oder Angaben der prozentuellen Anteile an der Gesamtmenge der Substanzen. Das Verfahren des externen Standards erfordert die genaue Kenntnis der injizierten Volumina von Kalibrier- und Probenlösung. Die

Verlässlichkeit dieses Reports hängt von der Reproduzierbarkeit der Injektionsvolumina und anderer Faktoren ab, die sich von Probe zu Probe ändern können.

Report mit internem Standard

Die Beschränkungen des Reports mit externem Standard entfallen bei der Verwendung eines internen Standards. Eine exakt bekannte Menge des internen Standards wird sowohl zur Kalibrierlösung als auch zur Probenlösung gemischt. Die Responsefaktoren jeder interessierenden Substanz werden durch die Response des internen Standards dividiert, womit das Response-Verhältnis errechnet wird. Die Kalibrierkurven werden als Auftragung dieses Response-Verhältnisses gegen das Mengenverhältnis gewonnen. Mit dieser Information werden die Ergebnisse im Report berechnet. Mit diesem Verfahren werden Fehler des Injektionsvolumens oder leichte Schwankungen des chromatographischen Systems mit Auswirkungen auf alle Substanzen berücksichtigt. Im ISTD-Report werden die Ergebnisse mit Einheiten Ihrer Wahl ausgegeben.

Control Charts Report (Kontrollkarten)

Beim Control Charts Report wird ein einzelnes Ergebnis für eine bestimmte kalibrierte Substanz über mehrere Läufe hinweg verfolgt. Die Control Chart Funktion wird erst installiert, wenn die ChemStation betriebsbereit ist. Am Ende eines Laufes, dessen Methode diese Funktion beinhaltet, wird das verfolgte Ergebnis direkt in ein Microsoft Excel-Datenblatt überführt. Schließlich wird der Report auch über Excel ausgedruckt.

Quantitative Ergebnisse

Der Reporttyp trägt den Namen der Rechenmethode, die zur Auswertung verwendet wurde, zum Beispiel ISTD-Report. Jeder Typ wird unten kurz beschrieben. Die Rechenmethoden werden in [Kapitel 8](#), "Quantifizierung" ausführlich besprochen.

Area% (Flächen%) erzeugt den einfachsten Report und erfordert keine Kalibrierdaten, da keine Korrektur des Detektor-Response für unterschiedliche Substanzen erfolgt. Dieser Reporttyp kann zur Entwicklung einer Kalibriertabelle zur Verwendung mit anderen Reportoptionen genutzt werden. Dieser Report ist für Substanzen anwendbar, deren Responsefaktoren gleich sind.

Height% (Höhen%) ergibt einen Report ähnlich des Typs Area%, wobei anstelle der Peakfläche die Peakhöhe zur Berechnung verwendet wird.

Norm% ergibt einen Report, in dem jede Komponente als prozentualer Anteil an der Gesamtmenge ausgedrückt wird. Die Peaks werden vor der Berechnung hinsichtlich ihres Detektor-Response korrigiert.

ESTD (Externer Standard) ergibt einen Report der aktuellen Menge jeder Substanz in frei wählbaren Einheiten. Die Mengenermittlung erfolgt mit einer zuvor erstellten Kalibriertabelle. Die Verwendung eines externen Standards erfordert die Kenntnis des Injektionsvolumens der Kalibriermischung.

ESTD% erzeugt einen Report der relativen Mengen jeder Substanz als prozentualer Anteil der injizierten Probe. Die Mengenermittlung erfolgt mit einer zuvor erstellten Kalibriertabelle. Die Verwendung eines externen Standards erfordert die Kenntnis des Injektionsvolumens der Kalibriermischung.

ISTD (Interner Standard) erzeugt einen Report mit den aktuellen Mengen jeder Substanz. Die Mengen werden mit einer zuvor erstellten Kalibrierkurve berechnet. Die Verwendung eines internen Standards in der Probe und der Kalibriermischung erfordert keine so exakte Kontrolle des Injektionsvolumens. Diese Methode korrigiert Schwankungen der instrumentellen Leistungen zwischen einzelnen Analysenläufen.

ISTD% erzeugt einen Report mit den relativen Mengen jeder Substanz als prozentualer Anteil an der injizierten Probe. Die Verwendung eines internen Standards in der Probe und der Kalibriermischung erfordert keine so exakte Kontrolle des Injektionsvolumens. Diese Methode korrigiert Schwankungen der instrumentellen Leistungen zwischen einzelnen Analysenläufen.

Reportvorlagen

Folgende Reportvorlagen sind verfügbar:

Sie können die gewünschte Reportvorlage durch Aktivieren des entsprechenden Kästchens in "Specify Report" auswählen.

- **None** (Keiner) Es wird keinerlei Text in den Report aufgenommen. Das Chromatogramm wird nur dann als Report ausgegeben, wenn die Option "Add Chromatogram Output" angewählt ist.
- **Short** (Kurz) besteht aus quantitativen Ergebnissen aller integrierten Signale, die im Dialogfeld "Signal Details" (nur bei LC) oder "Signal" (nur GC) aufgeführt sind.
- **Detail** (Genau) besteht aus Signalen, quantitativen Ergebnissen in Textform und Kalibrierkurven. Der Kopfteil stammt aus der Datei RPTHEAD.TXT im Methodenverzeichnis. Sie können den Kopfteil mit einem Texteditor an Ihre Methode anpassen.
- **Header + Short** (Kopfteil + Kurz) Besteht aus Kopfteil und quantitativen Ergebnissen. Der Kopfteil stammt aus der Datei RPTHEAD.TXT im Methodenverzeichnis. Sie können den Kopfteil mit einem Texteditor an Ihre Methode anpassen.
- **GLP + Short** (GLP + Kurz) besteht aus Kopfteil, Probeninformation, apparativen Bedingungen, Logbuch, Signal und quantitativen Ergebnissen. Der Kopfteil stammt aus der Datei RPTHEAD.TXT im Methodenverzeichnis. Sie können den Kopfteil mit einem Texteditor an Ihre Methode anpassen.
- **GLP + Detail** (GLP + Genau) besteht aus Kopfteil, Probeninformation, apparativen Bedingungen, Logbuch, Signal, Kalibrierkurven und quantitativen Ergebnissen. Der Kopfteil stammt aus der Datei RPTHEAD.TXT im Methodenverzeichnis. Sie können den Kopfteil mit einem Texteditor an Ihre Methode anpassen.
- **Full** (Vollständig) besteht aus Kopfteil, Probeninformation, apparativen Bedingungen, Logbuch, Signale und quantitativen Ergebnissen. Der Kopfteil stammt aus der Datei RPTHEAD.TXT im Methodenverzeichnis. Sie können den Kopfteil mit einem Texteditor an Ihre Methode anpassen.
- **Performance** (Systemleistung) produziert einen Report gemäß der Grenzen aus dem Dialogfeld "Edit Performance Limits" aus dem Menü "System Suitability".

Bei unkalibrierten Reports beinhalten die Reportparameter die Peaknummer, Retentions- bzw. Migrationszeit, Peakfläche, Peakhöhe, Signalbeschreibung, wahre Halbwertsbreite (siehe auch [“Wahre Peakbreite \$W_x\$ \[min\]”](#) auf Seite 265), Symmetrie, k' , Effizienz (Anzahl Trennböden) und Auflösung für jeden Peak.

Für kalibrierte Methoden besteht der Report aus Peaknummer, Retentions- bzw. Migrationszeit, Substanzname, Menge, Signalbeschreibung, wahrer Halbwertsbreite, Symmetrie, k' , Effizienz (Anzahl Trennböden) und Auflösung für jeden Peak.

Die Halbwertsbreite wird an den Wendepunkten der Peakflanke berechnet und nicht mit der komplexeren Formel des Integrators. Die Werte für Effizienz und Auflösung beruhen auf dieser berechneten Halbwertsbreite. Der Kopfteil des Reports umfasst alle relevanten Informationen zur Methode, einschließlich Analysengerät, Säule/Kapillare, Probe und Parameter der Datenerfassung. Auch das Signal wird dargestellt.

- **Performance + Noise** (Systemleistung + Rauschen) kombiniert die Reportvorlage 'Systemleistung' mit Berechnungen zum Rauschen für einen Bereich, der im Dialogfeld "Edit Noise Range" aus dem Menü "System Suitability" festgelegt wird. Zusätzlich wird das Rauschen als sechsfache Standardabweichung, Peak zu Peak und als ASTM-Rauschen angegeben. Drift und Abweichungen werden ebenfalls bestimmt.
- **Performance + Extended** (Systemleistung + Erweitert) erzeugt einen erweiterten Report mit allen Parametern aus den Leistungsberechnungen der Peaks und einzelnen Peakdarstellungen. Die Darstellungen umfassen die Basislinie, die Tangenten und die Peakbreiten in definierten Höhen. Dieser Reporttyp berücksichtigt nur kalibrierte Peaks.

Zusätzlich zu den Parametern, die für den Performance Report ausgedruckt werden, werden weitere Parameter zur Peakleistung bestimmt: Anfangs- und Endzeiten des Peaks, Verzerrung, Überschuss, Peakbreite, USP für das Peak tailing, Zeitintervall zwischen Datenpunkten, Anzahl der Datenpunkte, statistische Momente, Anzahl der Trennstufen, Trennstufen pro Meter, Selektivität und Peakauflösung werden mit ausgedruckt. Die Peakbreite, Zahl der Trennböden, Trennböden pro Meter, Selektivität und Auflösung werden mit der wahren Halbwertsbreite-, 5 Sigma-, Tangenten- und Tailing-Methode berechnet (genauere Beschreibungen finden Sie unter [“Definitionen des Leistungstests”](#) auf Seite 263).

12 Verwendung der ChemStation Reports

Reportvorlagen

Der Kopfteil des Reports umfasst alle relevanten Informationen zur Methode, einschließlich Analysengerät, Säule/Kapillare, Probe und Parameter der Datenerfassung, das Signal wird ebenfalls dargestellt. Eine vollständige Liste der Algorithmen zur Berechnung der Leistungsparameter finden Sie unter [“Definitionen des Leistungstests”](#) auf Seite 263.

Die Spektrenreportvorlagen (**Short + Spectrum (Kurz + Spektrum)**, **Detail + Spectrum (Ausführlich + Spektrum)**, **Performance + Library Search (Leistungsfähigkeit + Bibliothekssuche)**) sind bei *Informationen zu Ihrem Spektrenmodul* beschrieben.

Hinzufügen eines individuellen Reports zu den Reportvorlagen

Sie können zur Liste der verfügbaren Reportvorlagen eine individuelle Reportvorlage hinzufügen, die Sie in der Ansicht “Report Layout” der ChemStation erstellen können.

HINWEIS

Bei allen Reports außer den Leistungsfähigkeitsreports sind die aufgelisteten Peakbreiten vom Integrator mit einer komplexeren Formel berechnet worden (genauere Informationen zur Peakbreitenberechnung finden Sie unter [“Peakbreite”](#) auf Seite 90).

Weitere Parameter für die Reportvorlagen

Tabelle Summed Peaks (Peaksummen)

Die Tabelle der Peaksummen wird für einige Anwendungen für die petrochemische oder pharmazeutische Industrie geliefert und lässt sich folgendermaßen sehr wirksam einsetzen:

- Addition der Peakflächen, die innerhalb eines benutzerdefinierten Bereiches liegen
- Addition der Flächen eines Peakbereiches und Berechnung mit einem einzigen Multiplikator
- Addition der Flächen aller Peaks mit gleichem Namen

Wenn der Report erstellt ist, verwendet die ChemStation die Tabelle der Peaksummen dazu, den Peaksummenreport zu generieren. Die Berechnungen erfolgen analog dem Standardreport, außer dass Norm% durch den Peaksummenreport ersetzt ist.

Reportvorlage für unkalibrierte Peaks

Wenn Sie die Reportvorlage für unkalibrierte Peaks verändern wollen, müssen Sie einen der folgenden Reports im Dialogfeld "Specify Report" auswählen.

- Über "Separately" werden die unkalibrierten Peaks im Report in einer gesonderten Tabelle (wenn die Peaks nach der Retentionszeit sortiert sind) oder in getrennten Tabellen (wenn die Peaks nach dem Signal sortiert sind) angeführt.
- Über "With Calibrated Peaks" werden die unkalibrierten Peaks zusammen mit den kalibrierten Peaks im Report angeführt.
- Über "Do Not Report" werden die unkalibrierten Peaks überhaupt nicht in den Report aufgenommen.

Reportausgabe

Der Report kann an folgende Stellen ausgegeben werden:

- Bildschirm

Ein Report (bestehend aus Text und Graphiken) wird auf dem Bildschirm im Fenster des Reportanzeigers dargestellt und kann von dort aus gedruckt werden.

- Drucker

Ein Report, der aus Text und Grafik besteht, wird auf dem aktuellen Drucker ausgegeben.

- Datei

Der Report wird in eine Datei gesichert. Nachdem Daten in einer Datei gespeichert wurden, ist eine Nachbearbeitung der Daten mit einem anderen Programm, zum Beispiel Microsoft EXCEL möglich.

Report Dateiformate

Jeder Report kann in vier verschiedenen Formaten gespeichert werden. Jedes Format weist eine eigene Dateinamenerweiterung auf. Es ist möglich, mehr als ein Format für einen Report zu wählen.

- .TXT** Der Text des Reports wird als ASCII-Textdatei gedruckt.
- .WMF** Jede Grafik eines Reports (Signal oder Kalibrierkurve) wird als Microsoft Windows Metadatei (WMF) gesichert. Es können mehrere Metadateien für einen Report gespeichert werden. Dieses Dateiformat entspricht dem Microsoft Standard für das Metadateiformat gemäß der Dokumentation zur Windows Softwareentwicklung. Diese Dateien sind mit dem Format der Aldus Placeable Metafiles (APM) kompatibel, das von einer Reihe von Softwarepaketen unterstützt wird.
- .DIF** Tabellarische Reportdaten werden im Data Interchange Format (DIF) gespeichert. Dieses Format wird von Tabellenkalkulationsprogrammen wie Microsoft Excel unterstützt. Unabhängig vom gewählten Reportformat werden nur die Informationen der Reportvorlage "Short" gespeichert.

.CSV Dieses Format heißt Comma Separated Values (CSV, Werte mit Kommatrennung). Es ist ein sehr einfaches Format für tabellarische Daten und wird von vielen Tabellenkalkulationsprogrammen und Datenbanken akzeptiert. Unabhängig vom gewählten Reportformat werden nur die Informationen der Reportvorlage "Short" gespeichert.

Für einen Report können mehrere Dateien der Formate .DIF und .CSV angelegt werden. Für jeden Reportblock enthält die erste Datei, zum Beispiel REPORT00.CSV den Kopfteil. Die nachfolgenden Dateien enthalten die tabellarischen Ergebnisse.

Wenn die Ergebnisse nach Retentions- bzw. Migrationszeit sortiert werden, ist nur eine Datei für die vollständige Tabelle erforderlich, zum Beispiel REPORT01.CSV.

Wenn die Ergebnisse nach dem Signal sortiert werden, ist für jedes Signal eine getrennte Tabelle erforderlich. In diesem Fall lautet die Namensgebung Report01.CSV bis ReportNN.CSV, wobei NN die Nummer des Signals ist.

.XLS Der Report wird in das XLS-Format der Tabellen von Microsoft Excel exportiert. Die Daten müssen im Allgemeinen nachbearbeitet werden.

Sequence Summary Reports (Sequenzzusammenfassungen)

Überblick

Die ChemStation kann verschiedene Standardreports für einzelne Analysenläufe ausgeben. Der zusammenfassende Report einer Sequenz ist eine weitere Möglichkeit der Reporterstellung und ermöglicht Ihnen, Berechnungen und Parameterausgaben über mehrere Analysen zu erstellen. Das ist zum Beispiel als Beleg der Stabilität des Instrumentes oder einer neuen Methode erforderlich.

Ein zusammenfassender Report kann folgende Bestandteile aufweisen:

- Eine Titelseite
- Konfiguration der Analysengeräte einschließlich Revisionsnummer von Gerät und Einzelheiten zur analytischen Säule/Kapillare
- Eine Sequenztabelle mit einer Beschreibung des vorgesehenen Ablaufs der automatischen Analysen
- Logbucheinträge mit einer Beschreibung des Ablaufes der Sequenz mit unerwarteten Ereignissen, die während des Ablaufes auftraten
- Eine Methodenliste
- Einzelreports für jede Probe
- Eine statistische Auswertung der Analysen mit auszuwählenden Kriterien—*Statistische Daten werden nur für kalibrierte Substanzen errechnet*
- Ein Inhaltsverzeichnis mit Querverweisen auf die Seitennummern der Abschnitte mit detaillierten Informationen

Erstellung eines zusammenfassenden Reports für Sequenzen

Bei der Erstellung eines zusammenfassenden Reports für Sequenzen können Sie beliebige Kombinationen der folgenden neun Kategorien wählen, indem Sie die entsprechenden Kästchen aktivieren und, wo möglich, eine Reportvorlage mit der Auswahl "Template" auswählen. Jede Vorlage spezifiziert Inhalt und Layout des spezifischen Abschnitts des zusammenfassenden Reports.

Sie können unter folgenden Reportvorlagen für zusammenfassende Reports wählen:

- **One Page Header (Kopfzeilen auf einer Seite)**

Die Vorlage GLP druckt GLP mit großen Buchstaben als Titelseite für den folgenden Report. Datum und Platz für eine Unterschrift sind vorgesehen.

- **Configuration (Konfiguration)**

Mit der Wahl von "Configuration" können Sie die Gerätekonfiguration und die Daten der analytischen Säule/Kapillare in den Report aufnehmen.

- **Sequence Table (Sequenztafel)**

Mit der Wahl von "Sequence table" können Sie eine Probenliste, Parameter zur Quantifizierung und Methodennamen im Report aufnehmen. Diese Liste umfasst die vorgesehenen Aufgaben des Systems.

- **Logbook (Logbuch)**

Mit der Wahl von "Logbook" können Sie eine Liste mit den vermessenen Proben, den Gerätebedingungen und allen unerwarteten Ereignissen während der Messungen erstellen.

- **Methoden**

Mit der Wahl von "Methods" können Sie eine Liste aller Methoden erstellen, die in einer Serie von Messungen benutzt wurden.

- **Analysis Reports (Analysenreports)**

Mit der Wahl von "Analysis reports" erhalten Sie Reports der einzelnen Analysen gemäß der in der Methode gewählten Vorlage.

Einzelne Analysenreports können nach jeder Analyse mit der gewählten Reportvorlage der Methode ausgedruckt werden. Dies erfolgt zusätzlich zu den Reportabschnitten des zusammenfassenden Reports der Sequenz. Siehe "[Sequence Output \(Spezifikationen zur Ausgabe\)](#)" auf Seite 248.

- **Statistics for Calibrated and Sample Runs (Statistik für Standards und Analysen)**

Mit der Wahl von "Statistics cal. runs" werden statistische Trendanalysen der Kalibrierproben erzeugt. Mit der Wahl von "Statistics sample runs" werden statistische Trendanalysen für die unbekanntenen Proben erstellt. Beide Wahlmöglichkeiten bieten die Gestaltungsvorlagen "Standard-Statistic" und "Extended Statistic". Extended Statistics druckt die statistischen Trends der Analysen graphisch, Standard Statistics druckt

12 Verwendung der ChemStation Reports

Sequence Summary Reports (Sequenzzusammenfassungen)

nur Text. Die Auswahl des Dialogfelds "Items and Limits for Extended Statistics" werden nur bei Wahl der Option "Extended Statistic" im Dialogfeld "Sequence Summary Parameters" verwendet.

Bei Wahl der Option "Standard Statistic" im Dialogfeld "Sequence Summary Parameters" werden folgende statistische Auswertungen angeboten:

Retentions-/Migrationszeiten
Fläche
Höhe
Menge
Halbwertsbreite des Peaks
Symmetrie

Die statistische Auswertung unterscheidet nicht zwischen verschiedenen Kalibrierpunkten in einer Sequenz mit Mehrpunktkalibrierung. Das bedeutet, dass konzentrationsabhängige Angaben (Fläche, Höhe, Menge, siehe Dialogfeld zu Angaben und Grenzen von Extended Statistics) gemeinsam betrachtet werden. Die Werte von "Statistics for Calibration Runs" sind bei Mehrpunktkalibrierungen in Sequenzen daher nicht anwendbar.

- **Summary (Zusammenfassung)**

Die Wahl von "Summary" druckt eine Übersicht über die analysierte Probenreihe und die verwendeten Methoden. Wenn "Summary" zusammen mit anderen Wahlmöglichkeiten aus "Sequence Summary" gewählt wird, werden Verweise mit Seitenzahlen auf andere Teile der Zusammenfassung eingefügt.

Es sind zwei Vorlagen für "Summary" verfügbar:

"Sample Summary" präsentiert die Analysenläufe der Sequenz tabellarisch mit Probeninformationen, wie Probenname, Name des Datensatzes, Methode und Nummer des Probenfläschchens.

"Compound Summary" fasst die Ergebnisse tabellarisch zusammen und nennt Ergebnisse der Quantifizierung für jede kalibrierte Komponente oder für jeden Peak, was von dem in der Methode festgelegten Report abhängt.

- **Sequence Output (Spezifikationen zur Ausgabe)**

Im Dialogfeld "Sequence output" können Sie auch festlegen, wohin der Summary-Report der Sequenz gedruckt werden soll.

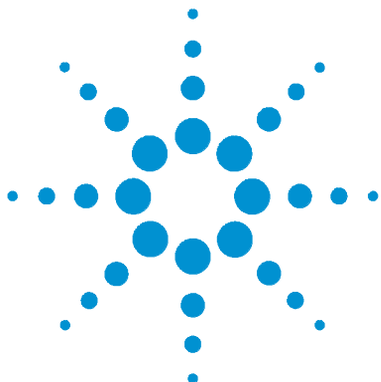
Die Wahl von "Report to file" und Eingabe eines Dateinamens sichert den Report in dieser Datei. Die Standardeinstellung ist die Ausgabe in die Datei GLPrprt.txt. Bei GC-Systemen mit Dual-Injektion werden die Dateien GLPrprtF.txt und GLPrprtB.txt für den vorderen bzw. hinteren Injektor angelegt.

Durch die Wahl von "Report to printer" wird der Report auf dem aktiven Drucker des Systems ausgedruckt.

"Print individual reports for each run" aktiviert auch das Drucken von Reports nach jeder Analyse. Diese Reports werden zusätzlich zu den zusammenfassenden Reports am Ende der Sequenz ausgegeben. Sie können für diesen Ausdruck ein neues Ausgabeziel im Dialogfeld "Sequence Output" angeben oder das Ausgabeziel verwenden, das in der einzelnen Methode bestimmt wurde.

12 Verwendung der ChemStation Reports

Sequence Summary Reports (Sequenzzusammenfassungen)



13 Ermittlung der Systemleistung

Bestimmung des Rauschens	254
Berechnung der Peaksymmetrie	259
Formeln und Rechenmethoden zur Beurteilung der Systemeignung	261
Allgemeine Definitionen	262
Definitionen des Leistungstests	263
Definitionen der Reproduzierbarkeit	269
Interner gespeicherter Doppelprecisionen Zugriff	274

Es ist Bestandteil der guten Laborpraxis, die Leistungsfähigkeit von Analysengerät und Methode vor der Vermessung von Proben und dem Routineeinsatz zu überprüfen. Dazu zählt auch die Überprüfung des Analysensystems vor, während und nach Routineanalysen. Die ChemStation Software bietet Hilfsmittel zur automatischen Durchführung dieser drei Tests. Der Test eines Analysengerätes kann die Überprüfung der Detektorempfindlichkeit, die Reproduzierbarkeit von Retentionszeiten und Peakflächen umfassen. Der Test einer Methode kann die Überprüfung der Reproduzierbarkeit von Retentionszeiten und berechneten Mengen, die Selektivität und die Stabilität der Methode hinsichtlich Abweichungen im täglichen Einsatz umfassen. Ein Systemtest kann die Überprüfung der berechneten Mengen, die Auflösung zwischen zwei bestimmten Peaks und des Tailings beinhalten.

Laboratorien, die nach den Vorschriften der

- GLP (Good Laboratory Practice),
- GMP (Good Manufacturing Practice) und cGMP (Current Good Manufacturing Practice) oder
- GALP (Good Automated Laboratory Practice)



arbeiten, sollten diese Tests durchführen und sämtliche Ergebnisse dokumentieren. Laboratorien, die einem Qualitätssicherungssystem zum Beispiel nach ISO9000 unterliegen, müssen die korrekte Funktion ihrer Analysengeräte dokumentieren.

Die ChemStation sammelt Ergebnisse aus mehreren Analysenläufen und wertet diese im zusammenfassenden Report einer Sequenz statistisch aus.

Die Testergebnisse werden in einer Form dokumentiert, die von behördlichen Stellen oder von unabhängigen Auditoren akzeptiert werden. Die statistischen Daten umfassen:

- Retentionszeiten der Peaks
- Peakflächen
- Berechnete Mengen
- Peakhöhe
- Peakbreite in halber Höhe
- Peaksymmetrie
- Peaktailing
- Kapazitätsfaktoren (k')
- Anzahl theoretischer Trennstufen
- Auflösung zwischen Peaks
- Selektivität relativ zu einem vorausgegangenen Peak
- Verzerrung
- Überschuß

Der Mittelwert, die Standardabweichung, die relative Standardabweichung und die Vertrauensbereiche werden berechnet. Sie können Grenzwerte entweder für die Standardabweichung, die relative Standardabweichung oder die Vertrauensbereiche dieser Parameter angeben. Sollten die Werte die vorgegebenen Grenzwerte überschreiten, werden entsprechende Anmerkungen zur besonderen Beachtung im Report aufgenommen.

Die Qualität der analytischen Daten kann mit Aufzeichnungen der Messbedingungen zum Analysenzeitpunkt belegt werden. Die ChemStation trägt die apparativen Bedingungen vor und nach einem Analysenlauf in ein Logbuch ein. Diese Informationen werden zusammen mit den Daten gespeichert und in Reports aufgenommen. Daten zur Beschreibung der Geräteleistung werden während des gesamten Analysenlaufes aufgezeichnet und im Datensatz gespeichert. Diese Gerätedaten können, wenn vom Analysengerät unterstützt, dem Chromatogramm bzw. Elektropherogramm unterlegt werden und bei Bedarf, zum Beispiel einem Audit abgerufen werden.

Basislinienrauschen und Drift können automatisch gemessen werden. Damit kann über die Peakhöhe eine Nachweisgrenze für jede kalibrierte Substanz der Methode berechnet werden.

Schließlich können die Gerätekonfiguration, die Seriennummern der Geräte, die Säulenkennung und Ihre eigenen Kommentare in jeden Report aufgenommen werden.

Erweiterte Leistungswerte können nur für kalibrierte Substanzen berechnet werden, womit die Identifizierung über Retentions- bzw. Migrationszeiten und mit Substanznamen sichergestellt wird.

Ein typischer Report über einen Systemleistungstest umfasst Ergebnisse zu folgenden Leistungsprüfungen:

- Details zu den Analysengeräten
- Details zur Trennsäule/Kapillare
- Die analytische Methode
- Informationen zur Probe
- Informationen zur Datenerfassung
- Signalbeschreibung und Bestimmung des Basislinienrauschens
- Beschriftung von Chromatogramm/Elektropherogramm mit Retentions-/Migrationszeiten und Substanznamen.

Zusätzlich werden folgende Informationen für jede kalibrierte Substanz in das Chromatogramm/Elektropherogramm aufgenommen:

- Retentions-/Migrationszeiten
- k'
- Symmetrie
- Peakbreite
- Anzahl der theoretischen Trennböden
- Auflösung
- Verhältnis von Signal zu Rauschen
- Substanznamen

Bestimmung des Rauschens

Die Rauschhöhe wird aus den Daten eines Zeitintervalls im Chromatogramm/Elektropherogramm bestimmt. Rauschen kann auf drei Arten beschrieben werden:

- Als sechsfache Standardabweichung aus der linearen Regression der Drift
- Als Peak-zu-Peak Wert (mit Driftkorrektur)
- Durch Bestimmung mit der ASTM-Methode (ASTM E 685-93).

Das Rauschen kann für bis zu sieben Bereiche des Signals berechnet werden; die Bereiche werden als Teil der Einstellungen zur Systemeignung bei den Reportparametern festgelegt.

Bestimmung des Rauschens als sechsfache Standardabweichung

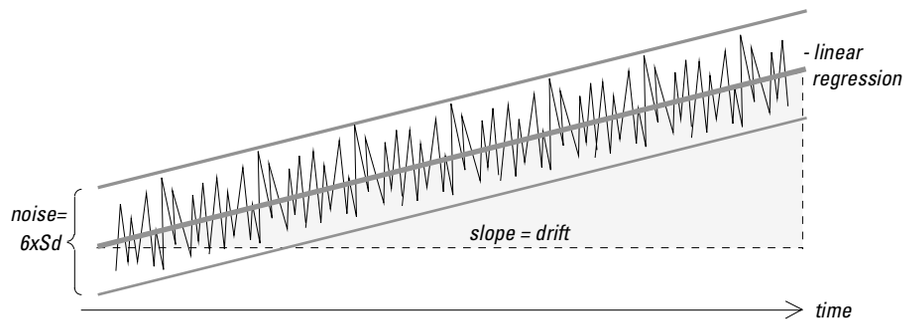


Abbildung 44 Bestimmung des Rauschens als sechsfache Standardabweichung

Die lineare Regression wird mit Hilfe aller Datenpunkte des gegebenen Zeitbereiches bestimmt (siehe [“Regressionsanalyse”](#) auf Seite 272). Das Rauschen ergibt sich nach folgender Formel:

$$N = 6 \times Std$$

wobei N das Rauschen gemäß der sechsfachen Standardabweichung ist und Std die Standardabweichung der linearen Regression aller Datenpunkte in dem Zeitbereich ist.

Bestimmung des Rauschens nach der Peak-zu-Peak Berechnung

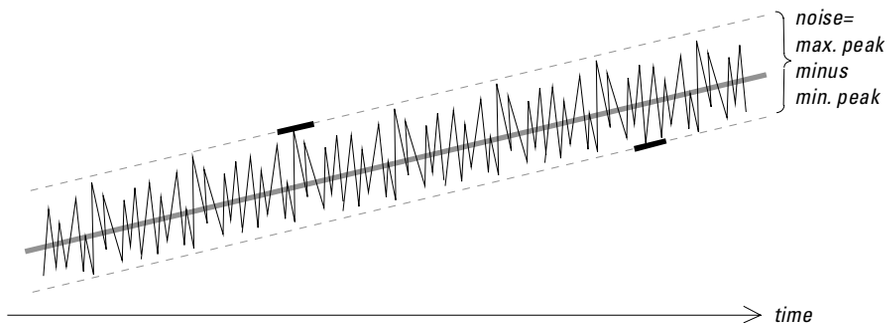


Abbildung 45 Bestimmung des Rauschens als maximaler Peak-zu-Peak Spitzenabstand

Zunächst wird die Drift durch Bestimmung der linearen Regression aller Datenpunkte in dem Zeitbereich ermittelt (siehe [“Regressionsanalyse”](#) auf Seite 272). Zur Ermittlung des Drift-korrigierten Signals wird die lineare Regressionslinie von allen Datenpunkten des Zeitbereiches abgezogen. Das Peak-zu-Peak Rauschen wird dann nach folgender Formel berechnet:

$$N = \frac{I_{max}}{I_{min}}$$

wobei N das Peak-zu-Peak Rauschen, I_{max} der höchste (Maximum) Peak und I_{min} der niedrigste (Minimum) Peak in dem Zeitbereich ist.

Bestimmung des Rauschens mit der ASTM-Methode

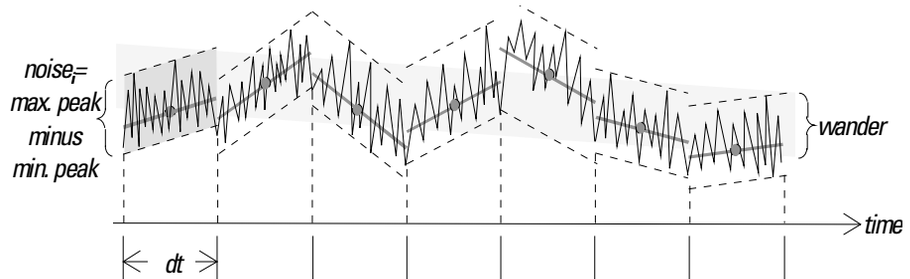


Abbildung 46 Bestimmung des Rauschens mit der ASTM-Methode

Die Bestimmung des Rauschens mit der ASTM-Methode (ASTM E 685-93) beruht auf einem Standardverfahren zum Testen von Detektoren variabler Wellenlänge nach einer Definition der American Society for Testing and Materials. Es werden drei Typen von Rauschen nach dem Zeitintervall zur Bestimmung unterschieden. Die Bestimmung von Rauschen basiert auf der Messung der Abstände von Peak-zu-Peak innerhalb bestimmter Zeitintervalle.

Zykluszeit, t

Langfristiges Rauschen Es ist die maximale Amplitude aller zufälligen Schwankungen des Detektorsignals mit Frequenzen von 6 bis 60 Zyklen pro Stunde. Langzeitrauschen wird in einem Zeitintervall bestimmt, das länger als eine Stunde ist. Die Zeitintervalle für jeden Zyklus (dt) werden auf 10 Minuten eingestellt, so dass im gewählten Zeitbereich mindestens sechs Zyklen erfasst werden.

Kurzzeitrauschen Kurzzeitrauschen—Es ist die maximale Amplitude aller zufälligen Schwankungen des Detektorsignals mit einer Frequenz von mehr als einem Zyklus pro Minute.

Kurzzeitrauschen wird in einem Zeitintervall zwischen 10 und 60 Minuten bestimmt. Als Zeitintervall eines Zyklus (dt) wird eine Minute gewählt, so dass im gewählten Zeitbereich mindestens 10 Zyklen erfasst werden.

Sehr kurzfristiges Rauschen (kein Teil von ASTM E 685-93) Es ist die maximale Amplitude aller zufälligen Schwankungen des Detektorsignals mit einer Frequenz von mehr als einem Zyklus pro 0,1 Minuten.

Sehr kurzfristiges Rauschen wird in einem Zeitintervall zwischen 1 und 10 Minuten bestimmt. Als Zeitintervall eines Zyklus (dt) wird 0,1 Minute gewählt, so dass im gewählten Zeitbereich mindestens 10 Zyklen erfasst werden.

Bestimmung der Zyklenzahl, n

$$n = \frac{t_{tot}}{t}$$

wobei t die Zykluszeit und t_{tot} die Gesamtzeit ist, über die das Rauschen ermittelt wird.

Berechnung des Peak-zu-Peak Rauschens in jedem Zyklus

Zunächst wird die Drift durch Bestimmung der linearen Regression aller Datenpunkte in dem Zeitbereich ermittelt (siehe "Regressionsanalyse" auf Seite 272). Zur Ermittlung des Drift-korrigierten Signals wird die lineare Regressionslinie von allen Datenpunkten des Zeitbereiches abgezogen. Das Peak-zu-Peak Rauschen wird dann nach folgender Formel berechnet:

$$N = \frac{I_{max}}{I_{min}}$$

wobei N das Peak-zu-Peak Rauschen, I_{max} der höchste (Maximum) Peak und I_{min} der niedrigste (Minimum) Peak in dem Zeitbereich ist.

Berechnung des ASTM Rauschens

$$N_{ASTM} = \frac{\sum_{i=1}^n N}{n}$$

wobei N_{ASTM} das Rauschen nach der ASTM-Methode ist.

Eine Bestimmung des Rauschens nach ASTM wird nicht durchgeführt, wenn der gewählte Zeitbereich kürzer ist als eine Minute. Bei gewählten Zeitintervallen von größer oder gleich einer Minute wird die Rauschhöhe mit einer der oben beschriebenen ASTM-Methoden beschrieben. In jedem Zyklus werden mindestens sieben Datenpunkte zur Berechnung verwendet. Die Zyklen in der automatischen Bestimmung der Rauschhöhe überlappen um 10 %.

Signal-Rausch Berechnung

Für die Berechnung des Signal-Rausch Verhältnisses verwendet die ChemStation für das Rauschen das sechsfache der Standardabweichung (sd) der linearen Regression der Drift. Der dem Peak nächste Bereich wird aus den Bereichen gewählt, die in den Einstellungen für die Systemeignung vorgegeben sind. Das Signal-Rausch Verhältnis wird dann nach folgender Formel berechnet:

$$\text{Signal-to-Noise} = \frac{\text{Height of the peak}}{\text{Noise of closest range}}$$

Das Signal-Rausch Verhältnis wird für jeden Peak im Signalverlauf berechnet. Wenn die ChemStation keinen Rauschwert ermitteln kann, wird das Signal-Rausch Verhältnis mit “-” gekennzeichnet.

Drift und Wanderung

Die Drift wird als Steigung der Regressionsgeraden gemäß [Abbildung 44](#) definiert und Wanderung wird als Peak-zu-Peak Rauschen der Mittelwerte in den ASTM-Rauschzyklen bestimmt, siehe [Abbildung 46](#) auf Seite 256.

Berechnung der Peaksymmetrie

Die ChemStation führt keine Bestimmung der Peakasymmetrie durch Vergleich der halben Peakbreiten in 10%, oder wie von der FDA empfohlen, in 5% der Peakhöhe durch.

Die Peaksymmetrie wird vom Integrator als Pseudomoment mit folgenden Gleichungen berechnet:

$$m_1 = a_1 \left(t_2 + \frac{a_1}{1.5H_f} \right)$$

$$m_2 = \frac{a_2^2}{0.5H_f + 1.5H}$$

$$m_3 = \frac{a_3^2}{0.5H_r + 1.5H}$$

$$m_4 = a_4 \left(t_3 + \frac{a_4}{1.5H_r} \right)$$

$$\text{Peak symmetry} = \sqrt{\frac{m_1 + m_2}{m_3 + m_4}}$$

Wenn nur ein Wendepunkt oder keine Wendepunkte gefunden werden, dient folgende Formel zur Berechnung der Peaksymmetrie:

$$\text{Peak symmetry} = \frac{a_1 + a_2}{a_3 + a_4}$$

13 Ermittlung der Systemleistung

Berechnung der Peaksymmetrie

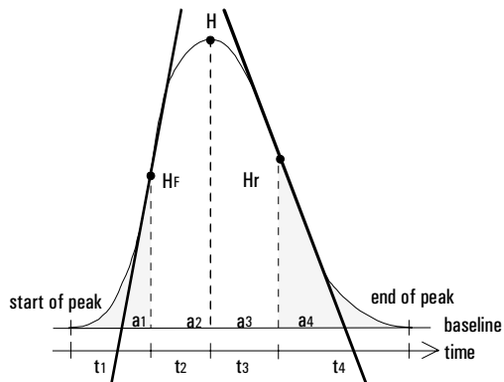


Abbildung 47 Berechnung der Peaksymmetrie

Erläuterung:

a_i = Flächenwert des Abschnitts

t_i = Zeit des Abschnitts

H_f = Höhe des vorderen Wendepunkts

H_r = Höhe des hinteren Wendepunkts

H = Höhe im Maximum

Formeln und Rechenmethoden zur Beurteilung der Systemeignung

Die ChemStation verwendet die folgenden Formeln zur Berechnung der Systemleistung in den verschiedenen Tests. Die Ergebnisse werden in den Reportvorlagen "Performance", "Performance + Noise" und "Performance + Extended" eingebunden.

Wenn in einer gegebenen Definition ASTM oder USP angegeben wird, entsprechen die Definitionen der Referenz. Es ist jedoch zu beachten, dass die hier verwendeten Symbole von jenen der Referenzen abweichen können.

Die beiden Referenzen in diesem Zusammenhang sind:

- *ASTM: Abschnitt E 682 - 93, Jahrbuch der ASTM Standards, Band.14.01*
- *USP: The United States Pharmacopeia, XX. Version, pp 943 - 946*

Allgemeine Definitionen

Totvolumen

$$V = d^2 \pi l (f/4)$$

Erläuterung:

d = Durchmesser der Säule [cm]

π = Konstante; Wert für das Verhältnis zwischen Umfang und Durchmesser eines Kreises

l = Säulenlänge [cm]

f = Anteil am Säulenvolumen, das nicht durch die stationäre Phase ausgefüllt wird und mobile Phase aufnehmen kann; Standardwert beträgt:

f = 0,68 (für Hypersil)

Retentionszeit einer nicht retardierten Substanz T (m) [min]

(Andere Bezeichnung Totzeit oder Nullzeit)

$$T_m = V/F$$

Erläuterung:

F = Flussrate der mobilen Phase der LC [ml/min]

Definitionen des Leistungstests

Statistische Momente

$$M0 = d_t \cdot X$$

$$M1 = t_0 + d_t \cdot \frac{X}{Y}$$

$$M2 = \frac{d_t^2}{X} \cdot \sum_{i=1}^N \left(\left(i - 1 - \frac{Y}{X} \right)^2 \cdot A_i \right)$$

$$M3 = \frac{d_t^3}{X} \cdot \sum_{i=1}^N \left(\left(i - 1 - \frac{Y}{X} \right)^3 \cdot A_i \right)$$

$$M4 = \frac{d_t^4}{X} \cdot \sum_{i=1}^N \left(\left(i - 1 - \frac{Y}{X} \right)^4 \cdot A_i \right)$$

Erläuterung:

N = Anzahl der Flächenabschnitte

A_i = Fläche des Abschnitts mit dem Index i

d_t = Zeitintervall zwischen benachbarten Flächenabschnitten der Peakfläche

t₀ = Zeit des ersten Flächenabschnittes der Peakfläche

$\sum_{i=1}^N$ = Summenbildung über die Einzelbeobachtungen mit dem Index 1 bis zum letzten Index N

$$X = \sum_{i=1}^N (A_i)$$

$$Y = \sum_{i=1}^N ((i-1)A_i)$$

Statistische Momente, Schiefe und Exzess

Die statistischen Momente werden alternativ zur Beschreibung asymmetrischer Peakformen verwendet. Es existiert eine unendliche Anzahl statistischer Momente zu einem Peak, es werden jedoch nur die ersten fünf zur Beschreibung chromatographischer Peaks verwendet.

Diese werden **0th Moment**, **1st Moment**, ... **4th Moment** genannt.

Das **0th Moment** repräsentiert die Peakfläche.

Das **1st Moment** repräsentiert die mittlere Retentionszeit gemessen am Peaksschwerpunkt. Diese unterscheidet sich von der chromatographischen Retentionszeit, die am Peakmaximum gemessen wird, vorausgesetzt es handelt sich um einen symmetrischen Peak.

Das **2nd Moment** ist eine Repräsentation der Peakvarianz, die ein Maß für die Peakverbreiterung ist. Es ist eine Summe der Varianzen aus verschiedenen Beiträgen der Analysengeräte.

Das **3rd Moment** beschreibt die vertikale Symmetrie oder Schiefe. Es ist ein Maß für die Abweichung der Peakform von der idealen Gaußform. Die Schiefe wird im Report "Performance & Extended" zusätzlich dimensionslos angegeben. Ein symmetrischer Peak hat eine Schiefe von Null. Peaks mit Tailing haben eine positive Schiefe mit einem 1. Moment, das größer als die Retentionszeit ist. Peaks mit Fronting haben eine negative Schiefe und ihr 1. Moment ist kleiner als die Retentionszeit.

Das **4. Moment** oder der Exzess ist ein Maß für die Stauchung oder Zerrung eines Peaks längs einer vertikalen Achse als Vergleich zur idealen Gaußform, die ein 4. Moment von Null aufweist. Eine visuelle Vergleichsdarstellung wäre das Verschieben der Seiten eines Gaußpeaks bei konstanter Fläche. Wenn ein Peak in diesem Vergleich "komprimiert" wird, weist er einen negativen Exzess auf. Wenn er höher und schmaler wird, ist der Exzess positiv. Der Wert des Exzesses wird im Report "Performance & Extended" als dimensionsloser Wert präsentiert.

Wahre Peakbreite W_x [min]

W_x = width of peak at height x % of total height

Spezialfälle:

- W_B** Basisbreite, 4 Sigma, wird erhalten, indem Tangenten durch die Wendepunkte gelegt werden, die die Basislinie schneiden (*Tangenten-Peakbreite*) siehe [Abbildung 48](#) auf Seite 266)
- $W_{4,4}$** Breite bei 4,4% der Höhe (*5 Sigma Breite*)
- $W_{5,0}$** Breite bei 5% der Höhe (*Tailing Peakbreite*), wird für den USP Tailingfaktor verwendet
- $W_{50,0}$** Breite bei 50% der Höhe (*wahre Peakbreite bei halber Höhe oder 2,35 Sigma*).
Detaillierte Informationen finden Sie in [Abbildung 48](#).

Kapazitätsfaktor (USP), Kapazitätsverhältnis (ASTM) k'

$$k' = \frac{T_R - T_0}{T_0}$$

Erläuterung:

T_R = Retentionszeit des Peaks [min]

T_0 = Nullzeit [min]

Peaktailing nach USP t

$$t = \frac{W_{5,0}}{t_w \cdot 2}$$

Erläuterung:

t_w = Abstand in min zwischen der Peakfront und T_R , gemessen bei 5% der Peakhöhe (siehe [Abbildung 48](#) auf Seite 266)

$W_{5,0}$ = Peakbreite bei 5% der Peakhöhe [min]

13 Ermittlung der Systemleistung Definitionen des Leistungstests

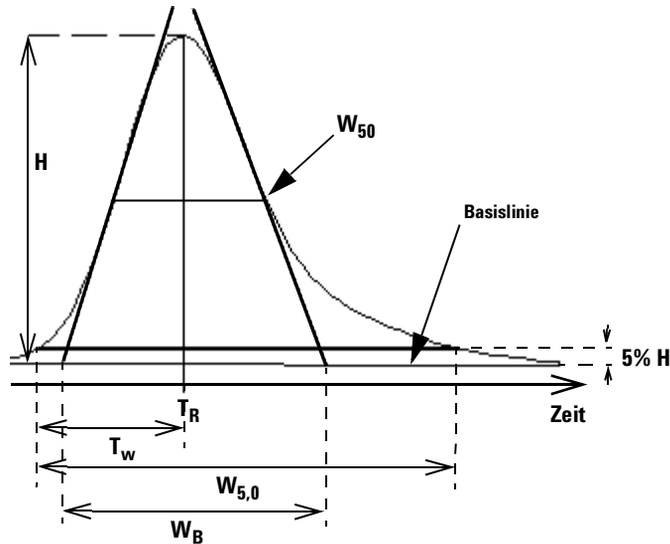


Abbildung 48 Leistungsparameter

Anzahl der theoretischen Trennstufen der Säule (USP, ASTM) n

Tangentenmethode (USP, ASTM):

$$n = 16 \left(\frac{T_R}{W_B} \right)^2$$

Erläuterung:

W_B = Basisbreite [min] (siehe [Abbildung 48](#))

Methode unter Verwendung der Halbwertsbreite (ASTM):

$$n = 5.54 \left(\frac{T_R}{W_{50}} \right)^2$$

Erläuterung:

W_{50} = Peakbreite bei halber Höhe [min] (siehe [Abbildung 48](#))

5 Sigma-Methode

$$n = 25 \left(\frac{T_R}{W_{4,4}} \right)^2$$

Erläuterung:

$W_{4,4}$ = Peakbreite bei 4,4% der Peakhöhe [min]

Methode unter Verwendung der Varianz:

$$n = \frac{M1^2}{M2}$$

Erläuterung:

M_x = x th statistisches Moment (Siehe auch "Statistische Momente" auf Seite 263)

Anzahl theoretischer Stufen pro Meter N [1/m]

$$N = 100 \times \frac{n}{l}$$

Erläuterung:

n = Anzahl theoretischer Stufen

l = Säulenlänge [cm]

Relative Retention (USP, ASTM), Selektivität Alpha

(Bezogen auf zwei Peaks a und b, mit T_R des Peaks a < T_R des Peaks b)

$$\alpha = \frac{k'_{(b)}}{k'_{(a)}}, \alpha \geq 1$$

Erläuterung:

$k'_{(x)}$ = Kapazitätsfaktor des Peaks x

wobei Auflösung (USP, ASTM) R

(bezogen auf Peaks a und b, T_R von Peak a < T_R von Peak b; T_R in min)

Tangentenmethode (USP, ASTM):

$$R = \frac{2(T_{R(b)} - T_{R(a)})}{W_{B(b)} + W_{B(a)}}$$

5 Sigma-Methode:

$$R = \frac{2.5(T_{R(b)} - T_{R(a)})}{W_{4.4(b)} + W_{4.4(a)}}$$

Methode der Halbwertsbreite:212

$$R = \frac{(2.35/2)(T_{R(b)} - T_{R(a)})}{W_{50(b)} + W_{50(a)}}$$

Statistische Methode:

$$R = \frac{M1_{(b)} - M1_{(a)}}{W_{S(b)} + W_{S(a)}}$$

Erläuterung:

$M1_{(x)}$ = mittlere Retentionszeit für Peak x (1. statistischer Moment) [min]

$W_{B(x)}$ = Basisbreite für Peak x [min]

$W_{4,4(x)}$ = Breite bei 4,4% Höhe für Peak x [min]

$W_{50(x)}$ = Breite bei 50% Höhe für Peak x [min]

$W_{S(x)}$ = Breite erhalten aus statistischen Momenten = $\sqrt{(M2)}$ für Peak x
(siehe auch "Statistische Momente" auf Seite 263) [min]

Definitionen der Reproduzierbarkeit

Für die statistische Betrachtung der Analysendaten mit Blick auf die Reproduzierbarkeit wird die Sequenz als eine kleine, zufällig aus einer unendlichen Anzahl möglicher experimenteller Ergebnisse ausgewählte Probe betrachtet. Um einen kompletten Ergebnissatz zu erreichen, bräuchte man eine unbegrenzte Menge Probenmaterial und Zeit. Strikte statistische Daten beziehen sich ausschließlich auf einen kompletten, in sich selbst geschlossenen Satz oder Datenpopulation. Aus diesem Grund ist die Voraussetzung für solch eine Datenbehandlung, dass die ausgewählte Probe als repräsentativ für alle Daten betrachtet werden kann.

Probenmittelwert M

Der Mittelwert M einer zufällig ausgewählten Probe, die N mal gemessen wurde, wird aus diesem begrenzten Satz von N einzeln ermittelten Werten X_i (mit dem Index i als fortlaufendem Zähler) entsprechend folgender Formel berechnet:

$$M = \frac{\sum_{i=1}^N X_i}{N}$$

Erläuterung:

N = Anzahl der Einzelbeobachtungen

X_i = Wert der Einzelbeobachtung mit dem Index i

Probe Standardabweichung S

Eine zufällige Probe der Größe N wird angenommen. Die Proben-Standardabweichung S für die ausgewählte begrenzte Probe aus der großen Datenpopulation wird ermittelt durch

13 Ermittlung der Systemleistung

Definitionen der Reproduzierbarkeit

$$S = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^N (X_i - M)^2}{N - 1}}$$

Die Proben-Standardabweichung S unterscheidet sich in zwei Punkten von der Standardabweichung s für die gesamte Population:

- anstelle des wirklichen Mittelwertes wird nur der Proben-Mittelwert M verwendet und
- die Division durch $N-1$ anstelle von N .

Relative Standardabweichung RSD[%] (USP)

Die relative Standardabweichung ist definiert als

$$RSD = 100 \frac{S}{M}$$

Standardabweichung des Mittelwertes S_M

M stellt den Probenmittelwert dar und S die Proben-[oder (N-1)]-Standardabweichung. Die Standardabweichung S_M vom Probenmittelwert M wird folgendermaßen ermittelt

$$S_M = \frac{S}{\sqrt{N}}$$

Dies kann durch ein Beispiel verdeutlicht werden:

Während die Retentionszeit einer bestimmten Substanz während einer Sequenz leicht vom berechneten Mittelwert abweichen kann, können die Daten einer anderen Sequenz z.B. durch Umgebungstemperaturänderungen, Abbau des Säulenmaterials mit der Zeit usw. sehr viel deutlicher abweichen. Um diese Abweichung zu bestimmen, kann die Standardabweichung des Probenmittelwertes S_M anhand der zuvor genannten Formel berechnet werden.

Konfidenzintervall CI

Das Konfidenzintervall wird berechnet, um Informationen über die Güte der Einschätzung des Mittelwertes zu erhalten, wenn dieser auf die ganze Population und nicht nur auf eine Probe angewandt wird.

Das $100 \cdot (1 - \alpha) \%$ Konfidenzintervall für den gesamten Mittelwert ist gegeben durch

$$CI = t_{(\alpha/2);N-1} \cdot S_M$$

Erläuterung:

$$t_{(\alpha/2);N-1}$$

Prozentpunkt der t-Verteilungstabelle bei einer Risikowahrscheinlichkeit von α

Für die erweiterte Statistik im Sequenz Summary-Report kann das 95% Konfidenzintervall verwendet werden ($\alpha = 0.05$).

Die t Verteilung (oder 'Student-Verteilung') muss bei kleinen Probenvolumen verwendet werden. Im Falle großer Probenvolumina differieren die Ergebnisse für die t-Verteilung und die Normal(Gauss)-Verteilung nicht mehr. Deshalb kann bei 30 oder mehr Proben stattdessen die Normalverteilung verwendet werden (es wäre sehr schwierig, die t-Verteilung für eine große Probenanzahl zu berechnen, die Normalverteilung ist die beste Annäherung daran).

95% Konfidenzintervall für 6 Proben:

$$1 - \alpha = 0.95$$

$$N = 6$$

Der korrekte Wert für t muss aus der t-Verteilungstabelle für 5 (N-1) Freiheitsgrade genommen werden und für den Wert $\alpha/2$, der 0,025 entspricht. Daraus ergibt sich die folgende Berechnungsformel für CI:

$$CI = 2.571 \cdot \frac{1}{\sqrt{6}} \cdot S_M$$

Regressionsanalyse

Mit:

N = Anzahl der Einzelbeobachtungen

X_i = Unabhängige Variable, i -te Beobachtung

Y_i = Abhängige Variable, i -te Beobachtung

Geradengleichung: $y_{(X)} = a + bX$

Koeffizienten:

$$a = \frac{1}{\Delta_X} \left(\sum_{i=1}^N X_i^2 \cdot \sum_{i=1}^N Y_i - \left(\sum_{i=1}^N X_i \cdot \sum_{i=1}^N X_i Y_i \right) \right)$$

$$b = \frac{1}{\Delta_X} \left(N \cdot \sum_{i=1}^N X_i Y_i - \left(\sum_{i=1}^N X_i \cdot \sum_{i=1}^N Y_i \right) \right)$$

Erläuterung:

$$\Delta_X = N \cdot \sum_{i=1}^N X_i^2 - \left(\sum_{i=1}^N X_i \right)^2$$

Regressionskoeffizient

$$r = \frac{\left(N \cdot \sum_{i=1}^N X_i Y_i - \sum_{i=1}^N X_i \cdot \sum_{i=1}^N Y_i \right)}{\sqrt{\Delta_x \cdot \Delta_y}}$$

Erläuterung:

$$\Delta_Y = N \cdot \sum_{i=1}^N Y_i^2 - \left(\sum_{i=1}^N Y_i \right)^2$$

Standardabweichung (S)

$$S = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^N (Y_i - a - bX_i)^2}{N - 2}}$$

Interner gespeicherter Doppelpräzisions Zahlenzugriff

Für Validierungszwecke kann eine manuelle Neuberechnung der ChemStation-Ergebnisse wie Kalibrierkurven, Korrelationskoeffizienten, theoretische Trennböden usw. notwendig sein. Dabei muss das in der ChemStation verwendete Zahlenformat berücksichtigt werden.

Für alle in der ChemStation intern gespeicherte Zahlen wird der "C" Datentyp DOUBLE verwendet. Dies bedeutet, dass für jede Zahl 14 signifikante Stellen gespeichert werden. Die Implementierung dieses Datentyps folgt der Microsoft Implementierung des IEEE Standards für den "C" Datentyp und die damit verbundenen Rundungsregeln (siehe Microsoft Dokumentationen Q42980, Q145889 und Q125056).

Entsprechend der unbegrenzten Zahl von Parametern, die für die Berechnung der Kalibriertabelle verwendet werden können, ist es nicht möglich, den exakten Fehler zu berechnen, der sich durch die Fortpflanzung und Aufaddierung von Rundungsfehlern ergibt. Gründliches Testen mit verschiedenen Kalibrierkurven-Konstruktionen hat jedoch gezeigt, dass eine Genauigkeit auf bis zu 10 Stellen garantiert werden kann. Da die Wiederholbarkeit von chromatographischen Analysen die Fläche, Höhe und Retentionszeit betreffend 3 signifikante Stellen besitzt, ist die Verwendung von 10 signifikanten Stellen während der Berechnung ausreichend. Aus diesem Grund werden bei der Kalibrierung und anderen Tabellen maximal 10 signifikante Stellen angegeben.

Wird für die Validierung eine externe (manuelle) Berechnung benötigt, so wird empfohlen, alle für die interne Berechnung verwendeten Stellen zu benutzen. Die Verwendung der angezeigten und/oder gerundeten Daten bei der externen Berechnung kann durch Rundungsfehler zu anderen Ergebnissen führen, als die ChemStation ermittelt hat.

Im folgenden Abschnitt wird beschrieben, wie alle intern gespeicherten Stellen für Zahlen, die typischerweise für manuelle Berechnungen benötigt werden, erreicht werden können. In allen Fällen muss vor der Eingabe der aufgelisteten Befehle eine Datendatei geladen und ein Report mit der geeigneten Reportvorlage erstellt werden. Alle Befehle werden in der ChemStation-Befehlszeile eingegeben, die vom Menü View aus verfügbar gemacht werden kann. Die Information in der Datei "C:\HPCHEM\TEMP.TXT" kann mit Hilfe von NOTEPAD oder einem geeigneten Text-Editor angesehen werden.

Rohpeakinformation:

- Retentionszeit
- Fläche
- Höhe
- Breite (Integrator)
- Symmetrie
- Peak Startzeit
- Peak Endzeit

Verwenden Sie den Befehlszeileneintrag:

```
DUMPTABLE CHROMREG, INTRESULTS, "C:\HPCHEM\1\TEMP\
INTRES.TXT"
```

Bearbeitete Peakinformation:

- Gemessene Retentionszeit
- Erwartete Retentionszeit
- Fläche
- Höhe
- Breite (Integrator)
- Symmetrie
- Halbe Breite - Halbe Peakhöhe (Leistungstest & Erweiterter Leistungstest)
- Tailingfaktor (Leistungstest & Erweiterter Leistungstest)
- Selektivität (Leistungstest & Erweiterter Leistungstest)
- K' (Erweiterter Leistungstest)
- Tangenten-Peakbreite (Erweiterter Leistungstest)
- Schiefe (Erweiterter Leistungstest)
- Theoretische Trennböden - Halbe Breite (Leistungstest & Erweiterter Leistungstest)
- Theoretische Trennböden - Tangente (Erweiterter Leistungstest)
- Theoretische Trennböden - 5-Sigma (Erweiterter Leistungstest)
- Theoretische Trennböden - Statistisch (Erweiterter Leistungstest)
- Auflösung - Halbe Breite (Leistungstest & Erweiterter Leistungstest)
- Auflösung - Tangente (Erweiterter Leistungstest)

13 Ermittlung der Systemleistung

Interner gespeicherter Doppelpräzisions Zahlenzugriff

- Auflösung - 5-Sigma (Erweiterter Leistungstest)
- Auflösung - Statistisch (Erweiterter Leistungstest)

Verwenden Sie den Befehlszeileneintrag:

```
DUMPTABLE CHROMRES, PEAK, "C:\HPCHEM\1\TEMP\PEAK.TXT"
```

Bearbeitete Substanzinformation:

- Berechnete Menge

Verwenden Sie den Befehlszeileneintrag:

```
DUMPTABLE CHROMRES, COMPOUND, "C:\HPCHEM\1\TEMP\COMPOUND.TXT"
```

Kalibriertabelleninformation:

- Stufenzahl
- Menge
- Fläche
- Höhe

Verwenden Sie den Befehlszeileneintrag:

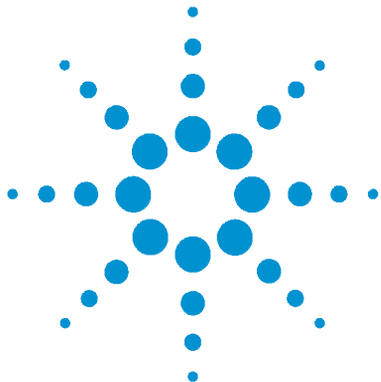
```
DUMPTABLE _DAMETHOD, CALPOINT, "C:\HPCHEM\1\TEMP\CALIB.TXT"
```

Lineare Regressionsinformation:

- Y-Achsenabschnitt (CurveParm1)
- Steigung (CurveParm2)
- Korrelationskoeffizient

Verwenden Sie den Befehlszeileneintrag:

```
DUMPTABLE _DAMETHOD, PEAK, "C:\HPCHEM\1\TEMP\REGRESS.TXT"
```



14 Überprüfung des Systems

Überprüfung des Systems [278](#)

Das Register "GLPsave" [281](#)

Die Funktion "DAD Test" [283](#)



Überprüfung des Systems

Die Systemüberprüfung ist ein Schlüsselbaustein in der Qualitätssicherung des Routinebetriebs eines analytischen Labors. Die Möglichkeiten der ChemStation zur Überprüfung nach GLP sind so ausgelegt, dass Ihnen folgende Hilfen zur Verfügung stehen: Überprüfung korrekter Funktionsweise der Software oder wichtiger Softwarekomponenten zum jetzigen Zeitpunkt oder zum Zeitpunkt einer bestimmten Analyse.

Die Funktion zur Überprüfung der ChemStation ermöglicht Ihnen die Überprüfung der korrekten Funktion Ihrer ChemStation Software. Sie können dies durch Nachbearbeitung Ihrer Datensätze mit speziellen Methoden erreichen und die Ergebnisse mit definierten Standards vergleichen. Die Überprüfung ist besonders wichtig zur Sicherstellung der Zuverlässigkeit der Daten aus Integration und Quantifizierung.

Sie können den Standard Test zur Überprüfung verwenden oder Ihre eigenen Tests mit unterschiedlichen Methoden und Datensätzen definieren, um die Kombinationen der bei Ihrer Methode verwendeten Rechensoftware zu prüfen. Der Überprüfungstest ist eine geschützte Datei, die nicht geändert oder gelöscht werden kann.

Der Befehl "Verification" unter "Data Analysis" ermöglicht es Ihnen, eine der folgenden Optionen auszuwählen:

- Durchführung einer Überprüfung aus der Datenbank
- Definition eines neuen Verfahrens für eine Überprüfung und Hinzufügen zur Datenbank
- Löschen einer Überprüfung aus der Datenbank

Im Abschnitt "How To" des Online-Hilfe Systems wird beschrieben, wie diese Aufgaben durchgeführt werden können. Während einer Überprüfung der ChemStation können Sie wählen, ob der gesamte Test oder nur Teile des Test durchlaufen werden sollen.

Die Ergebnisse der Überprüfung werden im Binärformat im Standardverzeichnis gespeichert: c:\hpchem\1\Verify, zusammen mit der Methode und den Datendateien. Das Unterverzeichnis Verify steht auf derselben Ebene wie die Verzeichnisse der Sequenzen, Methoden und Datensätze. Sie können die Ergebnisse an eine Datei oder auf einem Drucker ausgeben. Die Testergebnisse einschließlich der Testergebnisse für kombinierte Überprüfungen werden mit "Test bestanden" bzw. "Test nicht bestanden" bewertet.

Für die Überprüfungstests stehen folgende Komponenten zur Verfügung:

Digitale Elektronik (nur für HP 1050 DAD und Agilent 1100 Series DAD)

Im Dioden-Array-Detektor ist ein Testchromatogramm gespeichert. Dieses Chromatogramm wird zur ChemStation geschickt, nachdem es dieselben Bearbeitungsschritte durchlaufen hat wie normale Rohdatensätze von den Photodioden. Die daraus resultierenden Daten werden mit den Ursprungsdaten verglichen, die für dieses Testchromatogramm in der ChemStation abgelegt sind. Wenn die Werte nicht übereinstimmen, gilt der Test als nicht bestanden. Dieser Test stellt sicher, dass die Elektronik des DAD, die die Daten bearbeitet, richtig funktioniert. Es wird ein gespeichertes Testchromatogramm verwendet; d.h. die Lampe und der Dioden-Array sind nicht an diesem Test beteiligt. Sie können mit Hilfe des Abschnitts [“Die Funktion “DAD Test”](#) auf Seite 283 überprüft werden.

Peakintegration

Die Datendatei wird nochmals mit der Originalmethode analysiert. Die Ergebnisse werden mit den Original-Integrationsergebnissen verglichen, die im Verzeichnis Verification gespeichert sind. Wenn die Werte nicht übereinstimmen, gilt der Test als nicht bestanden.

Quantifizierung der Substanzen

Die Substanzen der Datendatei werden nochmals quantifiziert. Die Ergebnisse werden mit den Original-Integrationsergebnissen verglichen, die im Verzeichnis Verification gespeichert sind. Wenn die Werte nicht übereinstimmen, gilt der Test als nicht bestanden.

Drucken der Reports

Der Originalreport wird noch einmal gedruckt.

Folgende Seite zeigt ein Beispiel für einen erfolgreich durchgeführten Verifikationstest.

=====
ChemStation Verification Test Report
=====

Tested Configuration:

Component	Revision	Serial Number
LC 2D ChemStation	A.05.01	N/A
Microsoft Windows	3.95 (enhanced mode)	N/A
MS-DOS	7.0	N/A
Processor	Pentium	N/A
CoProcessor	yes	N/A

ChemStation Verification Test Details:

Test Name : C:\HPCHEM\1\VERIFY\DEFAULT.M
Original Data File : C:\HPCHEM\1\VERIFY\DATA\NV-0019.D
Original Acquisition Method : TC1ISO2.M
Original Data Analysis Method : TC1ISO2.M
Original Operator : Agilent Technologies
Original Injection Date : WEd Feb 17 08:59:51 1997
Original Sample Name :

Signals Tested:

Signal 1: DAD1 A, Sig=254,4 Ref=450,80 of NV-0019.D
Signal 2: VWD1 A, Wavelength=254 nm of NV-0019.D

ChemStation Verification Test Results:

Test Module	Selected For Test	Test Result
Digital electronics test	No	N/A
Integration test	yes	Pass
Quantification test	yes	Pass
Print Analytical Report	No	N/A

ChemStation Verification Test Overall Results: Pass

Darstellungen für Überprüfungen und Fehlererkennungen

Die ChemStation bietet, wenn dies die konfigurierten Geräte ermöglichen z.B. die Module der Agilent 1100 Serie für die HPLC, zwei zusätzliche Ansichten für die Überprüfung und Diagnose. Weitere Informationen finden Sie in der Online-Hilfe und im Handbuch *Performance Verification*.

Das Register "GLPsave"

Das Register "GLPsave" wird am Ende jeder Analyse gespeichert, wenn diese Option in der Runtime-Checkliste angewählt ist. Es enthält folgende Informationen:

- die Signale
- das Logbuch
- die Tabelle mit den Integrationsergebnissen
- die Tabelle mit den Quantifizierungsergebnissen
- Daten zur Gerätefunktion
- die Methode zur Datenauswertung

Dieses Register ist eine vollständige geschützte Aufnahme, die beim Analysenlauf erstellt wird. Sie können es jederzeit aufrufen, wenn Sie einmal Ihre Analysenmethode überprüfen wollen.

Die Option "GLPsave Register" unter "Data Analysis" ermöglicht es Ihnen, die Daten im Register "GLPsave" jederzeit einzusehen. Die entsprechende Datei ist durch eine Kontrollzahlsumme geschützt und als Binärcode verschlüsselt, damit sie nicht verändert werden kann.

Im Dialogfeld zur Ansicht des Registers "GLPsave", können Sie folgende Optionen auswählen:

- Laden der Ursprungsmethode
- Laden der Ursprungssignale
- Laden der Daten zur Gerätefunktion
- Ausdruck der Ursprungsmethode
- Ausdruck der ursprünglichen Integrationsergebnisse
- Ausdruck der ursprünglichen Quantifizierungsergebnisse
- Erstellen eines Originalreports aus Ursprungsmethode und -signalen.

Mit Hilfe der Funktion zur Ansicht der GLP können Sie zeigen, dass es sich bei Ihren Chromatogrammen um Originaldaten handelt. Weiterhin lässt sich anhand der Daten zur Gerätefunktion die Qualität der Analyse unter Beweis stellen und die Berechtigung der Datenbewertung demonstrieren.

14 Überprüfung des Systems

Das Register "GLPsave"

Sie können beispielsweise:

- den Datenauswertungsteil der Methode, die zum Zeitpunkt der Datenauswertung verwendet wurde, neu laden und ausdrucken, um nachzuweisen, dass die in den Ergebnissen dargestellte Datenauswertung für die Analyse in keiner Weise verändert wurde;
- die Integrations- und Quantifizierungsergebnisse ohne erneute Berechnung aufrufen, um die Echtheit des Reports unter Beweis zu stellen.

Die Funktion "DAD Test"

In einem Labor mit GLP-Standard können Detektortests dazu verwendet werden, routinemäßig Systembewertungen für ein Analysengerät durchzuführen.

Der DAD-Test prüft die Funktionen Ihres Dioden-Array-Detektors. Wenn Sie aus dem Menü "Instrument" (nur für LC3D an 3DCE) den DAD-Test auswählen, wird das Gerät auf seine Intensität und Wellenlängenkalibrierung geprüft. Wenn Sie "Save" betätigen, werden die Testergebnisse automatisch in der DADTest-Datenbank gespeichert. Dabei handelt es sich um ein Datenregister, das mit DADTest.Reg benannt und im Standardverzeichnis für das Gerät abgelegt ist.

Die Funktion "Review DAD Test"

Die Funktion "Review DAD Test" im Menü "View" der Datenanalyse ermöglicht es Ihnen, die Datei DADTest.Reg jederzeit einzusehen. Die Datei wird durch eine Kontrollzahlsumme geschützt und als Binärcode verschlüsselt, damit sie nicht verändert werden kann.

Sie können folgende Teile des DAD-Tests zur Wiedereinsicht auswählen:

Anzeige der Heliumspektren (Show Holium Spectra)

Stellt alle in der Anzeigetabelle des DAD-Tests angeführten Holmiumspektren dar. Das aktive Spektrum ist markiert.

Anzeige der Intensitätsspektren (Show Intensity Spectra)

Stellt alle in der Anzeigetabelle des DAD-Tests angeführten Intensitätsspektren dar. Das aktive Spektrum ist markiert.

Speichern als neue Datenbank (Save as New Database)

Wenn Sie die Lampe Ihres DAD austauschen, können Sie den DAD-Test wieder in die Ausgangssituation zurückstellen, um ungewollte Testergebnisse aus der Tabelle zu löschen. Danach können Sie die Funktion "Save As New Database" einsetzen.

14 Überprüfung des Systems

Die Funktion "DAD Test"

Anzeige der gewählten Spektren (Show Selected Spectra)

Stellt nur die in der Tabelle ausgewählten Spektren dar.

Anzeige eines Intensitätsschaubilds (Show Intensity Graph)

Sie können ein Intensitätsschaubild auf dem Bildschirm darstellen, um die Lebensdauer der Lampe Ihres Dioden-Array-Detektors abschätzen zu können. Das Schaubild liefert eine Funktion der maximalen Lampenintensität gemessen an der Zeit.

Index

A

abbrechen
 Sequenz, 198
Abhandlung über den HP
 Standardintegrationsalgorithmus
 Überblick, 72
absolut
 der Retentionszeit, 148, 150
 Responsefaktor, 162
Abweichung
 relative, 177
 Standardabweichung, 177
Abweichung von Gauß-Kurve, 117
aktuell
 Methode, 50
alle Talpunkte, 100, 142
analoges Signal, 62
Anfangsparameter
 Ereignisse, 90, 132
 Mindestfläche, 90
 Peakbreite, 90
 Schwellenwert, 90
angepaßte
 Report, 31
Anpassung
 Kurve, 183
 nicht-linear, 182
Anzahl der Trennböden, 266
Area%
 Berechnung, 164
 Report, 239
aufgesetzter Peak, 86
Auflösung, 268
Ausgabe
 Report, 244
Autointegration, 98, 140

automatische
 automatische Bibliothekssuche, 57
 Batch Review
 (Stackelüberprüfung), 232
 Rekalibrierparameter, 205
 Shutdown, 204
automatische Bibliothekssuche, 57
Automatisierung, 33, 191
 Was ist?, 192

B

Basislinie, 78
 Anfang der, 121
 angepasste Konstruktion, 96
 Auswertung, 78, 108, 109
 Bestimmung, 108, 109, 120
 Definition, 108
 Ende der, 122
 Kodierung, 100, 143
 Konstruktion einer modifizierten, 84, 124
 Konstruktionsparameter, 96
 Schneiden, 85, 125
 standardmäßige Konstruktion, 121
Basislinie ziehen, 100, 142
Batch
 Konfiguration, 229
 Report, 230
 Substanztabelle, 230
Batch Review (Stackelüberprüfung), 228
 automatische, 232
 Benutzeroberfläche, 231
 manuell, 232
 Überblick, 233
Batch-Reports
 Ausgabeformate, 233

Batch-Tabelle, 229
 Konfiguration, 229
 Probenart "removed" (entfernt), 229
 Reports, 233
Berechnung
 kalibrierter, 165
 mit ESTD, 166
 mit ISTD, 169
 Norm%, 168
 Peaksymmetrie, 259
 Quantifizierung, 161
 unkalibrierter, 164
Bereiche
 Kalibrierkurve, 182
Bestimmung des Rauschens, 256
Bestimmungsgrenzen, 149, 180

C

Checkliste zur Ausführung, 49, 53, 55
 Datenauswertung, 57
 Datenerfassung, 56
 Post-Run Befehl, 59
 Post-Run Makro, 59
 Pre-Run Befehl, 56
 Pre-Run Makro, 56
 Speichern der GLP-Daten, 58
 Speichern einer Kopie der Methode, 59
ChemStation
 allgemeine Beschreibung, 18
 weitgehende Anpassung, 33
CI, 271

D

Dateiformate
 Batch-Report, 233
 Report, 244

Index

Datenauswertung
 angepaßte, 58
 Integration, 26
 Quantifizierung, 27
 Reports, 28
 Spezielle Reports, 28
Datenerfassung, 24
 Was ist ?, 62
Datensatz
 Methode, 54
Datensätze, 229
Definition für Linearitätstests, 269
Definitionen der Reproduzierbarkeit, 269
delta%, 208
der Analyse
 Genauigkeit, 189
der Retentionszeit, 262
 absolut, 148, 150
 korrigierte, 148, 152
 Rekalibrierparameter, 190
 Update, 206
Detektorresponse, 179, 181, 237
digitales Signal, 62
Dokumentation, 39
Drift
 Response, 218

E

Einpunktkalibrierkurve, 179
 zyklisch Kalibriersequenzen, 211
einzelne Referenzpeaks, 152
Ereignismeldungen, 65
Ereignisse
 Anfangsparameter, 90, 132
 Integration, 90
 Parameter, 90
 zeitprogrammierbare, 96
Ersetzen (Replace), 207
explizit Kalibriersequenzen, 210
externer Standard, 166
Extrapolation, 182, 219

F

Fehlermeldungen, 65
 Sequenz, 200
Fläche
 Ereignisse, 96
 Mindest-, 93
Formel für die Systemeignung
 Auflösung, 268
 Mittelwert, 269
 Regressionsanalyse, 272
 Regressionskoeffizient, 273
 relative Retention, 267
 RSD, 270
 standard deviation, 269
 Standardabweichung, 273
Formeln
 allgemeine Definitionen, 262
 Definitionen des Leistungstests, 263
Formeln für die Systemleistung
 Anzahl der Trennböden, 266
 der Retentionszeit, 262
 Kapazitätsfaktor, 265
 Nullzeit, 262
 Peakbreite, 265
 Peaktailing nach USP, 265
 Totvolumen, 262
 Totzeit, 262

G

Genauigkeit
 der Analyse, 189
Gerät
 Responseänderung, 218
 Status des, 67
Gerätesteuerung, 38
 Netzwerke, 38
Gewichtung
 der Kalibrierpunkte, 183
 gleich, 183
 linear, 183
 quadratisch, 183
GLPSave.Reg, 58
 mit der Methode speichern, 58

Grenzwerte, 230
Gute Laborpraxis (Good Laboratory Practice, GLP), 35

H

Handbücher, 39
Height%
 Berechnung, 164
 Report, 239

I

Integration, 57, 99
 Anpassung, 94, 135
 Ereignisse, 76, 90, 132
 Ergebnistabelle, 57
 isolierte Peaks, 78
 Kontrollparameter, 96
 manuell, 99
 Methoden, 98
 neuen, 73
 Parametertabelle, 99, 137
 Schultern, 81
 Strichmarkierungen, 71
 überlappende Peaks, 80
 Was ist ?, 76
interner Standard, 169
Intervall
 Rekalibrierparameter, 207

K

Kalibrierkurve, 174
 "Round-Robin", 222
 Anpassung, 183
 Arbeitsschritte zur umschließenden Kalibrierung, 219
 Arten, 179
 Bereiche, 182
 Beschreibung der, 176
 Einpunktkalibrierung, 179, 211
 explizite, 210
 Gewichtung des Kalibrierpunkts, 183
 Häufigkeit, 207
 Kalibrierung, 180
 Kurve, 176
 Kurvenanpassung, 183
 Proben-Standardabweichung, 174, 181
 Punkt, 174
 settings, 172
 Stufe, 174
 Substanz, 174
 umschließende, 207
 Verlauf durch Ursprung erzwingen, 183
 Was ist ?, 176
 zyklische Mehrpunkt, 212
 Kalibriertabelle, 146
 Was ist ?, 175
 Kalibrierung
 Kalibrierkurve, 180
 zyklisch Kalibriertsequenzen, 212
 Kapazitätsfaktor, 265
 Kapazitätsverhältnis, 265
 Kardinalpunkte, 79
 Konfidenzintervall, 271
 Konfiguration, 22
 des neuen Integrators, 105
 Kontrollkarten Reports, 31
 Koordinatenursprung
 Behandlung, 183
 einbeziehen, 183
 erzwingen, 183
 ignorieren, 183
 verbinden, 183

Korrekturfaktoren, 162
 korrigierte Retentionszeit, 148, 152
 Kurve
 Anpassung, 183
 Kalibrierkurve, 176

L

Leistungstest Definitionen
 Testdefinitionen, 263
 Logbuch, 65
 Logbuchdatei
 Sequenz, 200
 Löschen von Peaks, 100, 142
 Lösungsmittelpeak, 83, 88, 123, 130
 Lotfällung, 80

M

Makro
 Shutdown, 204
 Manuelle Integration, 99, 142
 alle Talpunkte, 100, 142
 Basislinie ziehen, 100, 142
 Codes zur Trennung, 100, 143
 Delete Peak(s), 100, 142
 negative Peaks, 100, 142
 Peaktrennung, 100, 142
 tangentielle Anpassung, 100, 142
 Trace Mode, 100, 142
 Vorgehensweise, 100, 143
 manuelle Parameter
 einfügen, 144
 Maus
 rechter Mausknopf, 101, 143
 mehrere
 Referenzpeaks, 153
 mehrere Standards, 222
 Mehrpunktkalibrierung, 169, 180

Methode

Ablauf, 55
 aktuell, 50
 automatische Bibliothekssuche, 57
 Bestandteile, 47
 editieren, 52
 erstellen, 51
 gespeicherte, 50
 GLPSave.Reg, 58
 Information, 47
 Integration, 57
 Standard-, 50
 Status der, 50
 Status des, 67
 Überprüfen der Peakreinheit, 58
 verändern, 51
 Verzeichnis, 54
 Warten, 204
 Was ist?, 46
 Zusammenfassung des Ablaufs, 60
 Methodendatei
 Geräteparameter, 54
 Mindesthöhe, 132
 mit der ASTM-Methode, 254, 256
 mit ESTD
 Berechnung, 166
 Report, 237, 239
 Verfahren, 166
 mit ISTD
 Berechnung, 169
 Peaks auffinden, 157
 Report, 238
 Verfahren, 169
 Monitor
 Gerätestatus, 67
 Signal, 64
 Multiplikationsfaktor, 162, 167

N

Name
 einer Sequenzdatei, 202
 negative Peaks, 83, 100, 123, 142

Index

neuer HP Integrator
Anwendung, 138
Funktion des neuen Integrators, 107
mehr zum, 112
weitgehende Anpassung, 105
Nicht zugeordnete Peaks, 123, 128
nicht-linear
Kurvenanpassung, 182
No Update, 207
Norm%
Berechnung, 168
Report, 168, 239
Normalisierungsfaktor, 169
Not Ready Timeout, 204
Nullprobe
Analysenlauf, 202
Nullzeit, 262

O

Online
Monitore, 64
Online-Hilfe, 39

P

partielle Rekalibrierung, 190
pausieren
Sequenz, 198

Peak
Algorithmus für Maximum, 117
Anfang der, 79, 109
Ausschlusskriterien, 94
-breite, 90, 113
Bündeln, 115
Codes zur Trennung, 83, 123
der Retentionszeit, 152
Durchführung der Identifizierung, 157
Ende der, 79, 109
Ereignisse, 90
-erkennung, 78, 113
Flächenberechnung, 87, 129
-höhe, 164
Identifizierung, 57, 146
Integration, 76
Krümmung, 79
Lösungsmittel, 85, 130
-maximum, 109
-qualifier, 147, 148, 154
Quantifizierung, 57, 160
Regeln zur Übereinstimmung, 147
Reinheit, 58
Retentionszeitfenster, 151
-schulter, 81
Steigung, 79
Symmetrie, 259
Tangente, 86, 130
überlappend, 80
zyklisch, 154
Peakbreite
auswählen, 133
bei Höhe x%, 265
Bereich, 92
Einfluss der, 94
Tangente, 265
verändern, 94
Peakidentifizierung
Arten, 148
Was ist ?, 146
Peaks in der Praxis, 111
Peaktailing, 265
Peaktailing nach USP, 265

Post-Run
Befehl, 59
Makro, 59
Post-Sequenz Aktionen, 204
Präzision
Zahlenformat, 274
Pre-Run
Befehl, 56
Makro, 56
Proben-Standardabweichung
Kalibrierkurve, 174, 181
-menge, 163
unb., 178
Vorzugsproben, 197
prozentuale Berechnung, 164

Q

-qualifier, 154
Quantifizierung
Berechnungen, 161
ESTD-Verfahren, 166
ISTD-Verfahren, 169
Was ist ?, 160

R

Referenzfenster, 151
Referenzpeaks
Anwendung, 152
auffinden, 157
einzelne, 152
mehrere, 153
Regression
Regressionskoeffizient, 273
Regressionsanalyse, 272

- Rekalibrierparameter, 189
 - automatische, 205
 - der Retentionszeit, 190
 - Intervall, 207
 - Mittelwert (average), 207
 - partielle, 190
 - unidentifizierter Peaks, 190
 - vollständige, 190
 - Warum Rekalibrierung wichtig ist, 189
 - Was ist ?, 189
- relative Retention, 267
- Report, 237
 - angepaßte, 31
 - Area%, 239
 - Ausgabe, 244
 - Dateiformate, 244
 - Height%, 239
 - kalibrierter, 237
 - Kontrollkarten, 31
 - mit ESTD, 237, 239
 - Norm%, 239
 - Sequence Summary, 30
 - Systemeignung, 29
 - unkalibrierter, 237
 - Vorlagen, 240
 - Was ist ?, 236
- Report zur Systemeignung
 - Extended Performance, 29
 - Performance and Noise style, 29
 - Performance Report, 29
- Reportergebnisse, 237
- Reports zur Systemeignung, 29
- Response
 - Drift, 218
- Responsefaktor
 - absolut, 162
 - Update, 206
- results
 - quantitative, 239
- Retentionszeit Fenster, 151
- S**
- Schiefe (Skew),, 264
- Schneiden
 - Basislinie, 85
- Schulter-erkennung, 133
- Schultern
 - Detektion, 90, 93
 - Integration, 81
- Schwellenwert, 92
 - Einfluss der, 94
 - verändern, 94
- Sequence Summary Report, 30, 246
 - Analysenreports, 247
 - Festlegung der Ausgabe, 248
 - Konfiguration, 247
 - Kopfzeilen, 247
 - Logbuch, 247
 - Methoden, 247
 - Probentabelle, 247
 - Sequenztafel, 247
 - Statistik, 247
 - Zusammenfassung, 248
- Sequenz
 - abbrechen, 198
 - Dateiname, 202
 - editieren, 197
 - erstellen, 196, 197
 - explizite Kalibrierung, 210
 - Fehlermeldungen, 200
 - Logbuchdatei, 200
 - Nullproben, 202
 - pausieren, 198
 - Probengefäße, 202
 - Rekalibrierparameter, 206
 - speichern, 197
 - stoppen, 197
 - Tabelle, 195
 - umschließende Kalibrierung, 218
 - Unterverzeichnis, 43
 - Was ist ?, 193
 - zyklische Kalibrierung, 211, 212
- Sequenztafel
 - Rekalibrierparameter, 206
- Shutdown
 - automatische, 204
 - Makro, 204
 - System, 204
- Signal
 - analog, 62
 - Details, 48
 - digital, 62, 78
 - Monitor, 64
- Signal-Rausch Berechnung, 258
- Software-Überblick
 - Betriebssystem, 22
 - Datenmodell, 23
 - Methoden und Sequenzen, 22
 - Systemkonfiguration, 22
- Speichern der GLP-Daten, 58
- Standard
 - externer, 166
 - interner, 169
 - Rekalibrierung mit mehreren Probefläschchen, 222
- standard deviation
 - Proben-Standardabweichung, 269
- Standardabweichung
 - relative, 270
 - Standardabweichung des Mittelwertes, 270
 - Standardabweichung S, 273
- Standby Status, 204
- statistische Momente, 264
- Status des
 - Fenster, 67
 - Gerät, 67
- stoppen
 - Sequenz, 197
- Strichmarkierungen, 71, 82, 122
- Substanz, 174
- Substanztafel, 230
- System
 - Meldungen, 65
 - Shutdown, 204
 - Status des, 66

Index

Systemeignung
Grenzen der, 252
mit Statistik, 252

T

t Verteilung, 271
Table der Peaksummen, 243
Talpunkt, 80
Tangentenpeak, 86, 88, 130
tangentielle Anpassung, 86, 100, 126, 142
Totvolumen, 262
Totzeit, 262
Trace Mode, 142
aktivieren, 101, 143
Manuelle Integration, 100, 142

U

überlappende Peaks
Integration, 80
überprüfen
Unterverzeichnis, 43
Überprüfen der Peakreinheit, 58
Überprüfung, 278
Überprüfung des Systems, 278
umschließende
Kalibrierkurve, 207
Sequenz, 218
unbekannte Probe, 178
unidentifizierter Peaks
Klassifizierung, 158
Rekalibrierparameter, 190
unkalibrierte Rechenmethoden, 164
Update
der Retentionszeit, 206
Responsefaktor, 206

V

veränderbare Integration
Parameter, 106
Verdünnungsfaktor, 162, 167
Verification, 278

Verzeichnis
Methode, 54
Struktur, 41
Vorlagen
Report, 240
Vorzugsprobe, 197

W

weitgehende Anpassung, 33
Datenauswertung, 58
des neuen Integrators, 105
Wendepunkt
Abstiegsflanke, 79
Anstiegsflanke, 79

Z

Zeitfenster
Retention/Migration, 150
zeitprogrammierbare Parameter, 96, 136
zyklisch, 160, 178
Detektor, 179
Verhältnis, 154
zyklische Kalibrierung, 222

www.agilent.com

In diesem Handbuch

In diesem Handbuch werden die verschiedenen Konzepte der Agilent ChemStation beschrieben. Anhand des Handbuchs können Sie sich Einblick in die Funktionsweise Ihrer ChemStation verschaffen.

Informationen zur Verwendung der ChemStation finden Sie im Online-Hilfesystem sowie im integrierten Tutorial.

© Agilent Technologies Deutschland GmbH 2003

Gedruckt in Deutschland
06/03



G2070-92115



Agilent Technologies