产品执行标准号: Q31/0117000520C002-2018-02 型式批准证书号: 2019C102-31



目 录

第1章	概述	1
1.1	原理	1
1.2	用途	1
1.3	特点	1
第2章	主要技术指标	2
21	技术指标	2
2.2	随机附件	
2.3	仪器外观	3
2.4	仪器工作环境	4
第3章	仪器的基本操作	5
31	心哭空花	5
3.1	位罢的基本操作	5 6
3.2	○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○	0 6
3.2.2	2 设置波长	7
3.3	试验前的准备	7
第4章	光度计模式	8
1 1		0
4.1	侧	ہ 0
4.1.1	$\gamma = 4 z z z$	0 و
4.1.2	$3  \pm \lambda \downarrow \mu$	ر 9
4.1.4	4 删除文件	10
4.1.5	5 打印试验报告	10
第5章	定量测量	12
5 1	字景测景思西 -	10
5.1	建立曲线 -	12
5.2	至立回 <b>风</b>	12
5.2.	21.1 参数设置	13
5.2.2	2 根据浓度建立标准曲线	16
-5,	2.2.1 参数设置	16
5.3	测试&打印	18
5.3.1	──测试	18
5.3.	2 定量测量打印格式	18
第6章	多波长测试	19
6.1	多波长测试界面	19
6.2	波长设置	20
6.2.1	1 波长更改及删除	20
6.3	多波长测试	21
6.4	保存、载入、删除、打印	22

第7章	光谱扫描	
7.1	光谱界面	
7.2	扫描设置	
7.3	图谱处理	
7.3.1	改变标尺	
7.3.2	2. 图谱检索	
7.3.3	3 存储、打印、加载	
第8章	动力学	
0.1	計力受测量用面	
0.1 0.2	幼刀子侧里介面	27
0.2	少奴以且	- 27
0.3 8.4	则里少禄 图谨协理	27
0. <del>4</del> 8/11	因 <sub>但</sub> 又生	20
842	<ul> <li>风头你不知道: (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1)</li></ul>	20
843	3 存储、打印、加载	29
		A.
第9章	DNA/蛋日质测量	
9.1	DNA/蛋白质测量界面	
9.2	参数设置/测量方式	
9.2.1	选择测试方式	
9.2.2	2 参数设置	
9.2.3	3 测量方式	
9.2.4	存储、打印、加载	
第 10 章	PC 联机	
第 11 章	系统设置	
11.1	系统校正	
11.2	光源管理	
11.2	.1 光源开关	
11.2	.2 光源切换点设置	
11.3	时钟设置	
11.4	暗电流测量	
11.5	语言管理	
11.6	触屏校准	
11.7	恢复出厂值	
11.8	蓝牙配置	
11.8	.1 配对蓝牙	
11.8	.2 APP 的连接与应用	
11	L8.2.1 App 的连接	
11	L8.2.2 App 的功能	
11.8	.3 App 的断开	

附录 B. 故障排查         附录 C. 出错信息         附录 D. 更换钨灯         附录 E. 更换氘灯         附录 F 关键零件表	45 46 48 49 51
附录 C. 出错信息         附录 D. 更换钨灯         附录 E. 更换氖灯         附录 F 关键零件表	46 48 49 51
附录 D. 更换钨灯         附录 E. 更换氖灯         附录 F 关键零件表         U	48 49 51
	49 51
	51
With the with	
<i>J</i>	

## 第1章 概述

#### 1.1原理

分光光度法分析的原理是利用物质对不同波长光的选择吸收现象来进行物质的定 性和定量分析,通过对吸收光谱的分析,判断物质的结构及化学组成。

本仪器是根据相对测量原理工作的,即选定某一溶剂(蒸馏水、空气或试样)作为参比溶液,并设定它的透射比(即透过率 T)为 100%,而被测试样的透射比是相对于该参比溶液而得到的。透射比(透过率 T)的变化和被测物质的浓度有一定函数关系,在一定的范围内,它符合朗伯—比耳定律。

T=I/I₀

A=KCL= -  $\log I/Io$ 

式中:

- T-透射比(透过率)
- A- 吸光度
- C- 溶液浓度
- K- 溶液的吸光系数
- L- 液层在光路中的长度
- I- 光透过被测试样后照射到光电转换器上的强度
- lo-光透过参比测试样后照射到光电转换器上的强度

UV2 系列型紫外可见分光光度计(以下简称光度计)就是根据这一原理,结合现代精 密光学和微电子等高新技术,研制开发而成。

#### 1.2用途

本光度计可供物理学、化学、医学、生物学、药物学、地质学等学科进行科学研究, 是广泛应用于化工、药品、生化、治金、轻工、材料、环保、医学化验等行业及分析行 业中最重要的质量控制和检测仪器之一。

#### 1.3 特点

UV2 系列型紫外可见光度计具有以下特点:

采用低杂散光,高分辨率的单光束光路结构单色器,仪器具有良好的稳定性,重现性和精确的测量读数。

采用最新微处理机技术,不仅使仪器具有自动设置 0%T 和 100%T 等控制功能以及 多种方法的运算和数据处理功能,同时还具有防止使用者操作错误的特殊功能,使用时 无后顾之忧。

科学的设计,新技术的运用,将光、机、电以及微机技术有机的结合在一起,使仪器的稳定性指标接近或达到高级型紫外可见分光光度计的水平。

屏幕采用 7.0 英寸、800X480 图形点阵式触摸屏,可显示数据、图谱,丰富的机内 软件,可以完成定量、标准曲线分析、DNA/蛋白质、扫描及动力学等模式,加上 APP 软件、外置存储及蓝牙功能,用户直接可通过移动设备查看数据、分享、打印、保存等 功能,做到了不连计算机即可完成所有的测试,分析与数据输出。

# 第2章 主要技术指标

## 2.1技术指标

#### 主要技术指标

型号及规格	UV2355	UV2360	UV2365
波长范围 (nm)		190-1000	
波长最大允许误差(nm)	±0.8	±0.5	5
透射比最大允许误(%)		±0.5	
光谱带宽(nm)	2.0	1.8	
廿化会坐			

### 甘仙会类

波长显示范 (nm)		190-1100			
透射比范围(%)		0~200	$\boldsymbol{\lambda}$		
吸光度范围(A)		-0.3~3.0			
杂散光	≤0.20%≹	王 220nm、360 nm 和 42	20nm 处		
波长重复性 (nm)	≤0.4	≤0.	2		
透射比重复性(%)		€0.2			
测光方法		单光束			
光源		氘灯√ 卤钨灯			
接收及色散元件	硅光电池;光栅				
参数显示	0 英寸 800X480 图形点阵式触摸屏				
输入电压(V)	AC90~250V				
频率(Hz)	50±1				
功率(W)		80			
外形尺寸 L×B×H	485×365×200	485×365×190	485×365×200		
重量 (kg)		12			
数据输出	U 盘存储、USB 联	机、蓝牙打印、UNICC	D_ST_BT 数据传		
		输(安貞/iOS)			

## 2.2随机附件

打开仪器包装后,请对照装箱单对仪器的成套性进行认真清点、验收,仔细核对装箱单上所 列物品与包装箱内所放物品是否相符。检查仪器有无明显的因运输、装卸造成的破损,如发 现有遗漏、破损、外壳开裂、变形或其他问题,请马上与我们的销售代表或当地的 UNICO 代理商联络处理。

装箱单		
物件名	数量	
光度计主机	1台	
电源线	1 根	
10mm 玻璃比色皿	1 盒 (4 只)	$  \mathbf{A}   \mathbf{V}$
10mm 石英比色皿	1 盒 (2 只)	
防尘罩	1个	
用户手册	1本	
产品装箱单	1张	
产品合格证	1张	
U 盘	1	]

### 2.3仪器外观

见图 2-1,图 2-2(仅供参考,实际物品为准)



图 2-1



## 2.4仪器工作环境

- ➤ 不要将仪器放置于高温高湿的环境中,必须保证在 15~35℃的温度,45~85% 的湿度条件下安装和使用仪器;
- > 仪器应放置于稳定、无振动的水平工作台上,四周留有足够的空间,以保证空 气流动顺畅;
- ▶ 避免阳光直射到仪器,避免多灰和有腐蚀性气体的环境;
- ▶ 远离电磁发射装置和大功率电气装置;
- 供电电源必须稳定,具有良好的接地保护线,为仪器提供一个单独的电源插座, 不要和其它用电设备共用。
- $\mathbf{0}$

如果当地电网电压不稳定,需为仪器配备一个功率 300W 以上的稳压电源!

恶劣的工作环境会严重影响仪器的测试结果和使用寿命!

## 第3章 仪器的基本操作

### 3.1仪器安装

UV2 系列型紫外可见分光光度计安装步骤!

第一步:打开仪器包装箱,取出仪器,放置在平稳的工作台上。

第二步:连接仪器电源线。

第三步:打开仪器电源开关,给仪器通上电,测试前需让仪器至少预 热 15 分钟。

注意: 1. 上电后, 仪器内存自检;

依次:初始化——定位光源——定位滤色盘并提示仪器预热 15分钟(图 3-1);

15 分钟到或按【取消】跳过——系统提示是否系统校准?(图 3-2)

选 "是"查找特征峰(图 3-3),选 "否"跳过,,在测过 暗电流后,进入主显示界面(图 3-4)。

2. 如果内存中数据已丢失,仪器将在预热完成后直接查找特征波

长;

	波长: 0.0nm	2018/01/11 08:30:35
	<b>系统启动,请等待!</b> 定位光源	● 氘灯 已用 小时 ● 钨灯 已用 小时
	预热: 15:00 分钟 取消	
25	图 3-1	
$\langle J \rangle$	波长: 0.0nm	2018/01/11 08:30:35
	系统启动,请等待! 定位光源	● 氘灯 已用 小时 ● 钨灯 已用 小时
	重新校准系统?	

图 3-2



OA 100%T

保

图 3-5

删

1T

## 3.2.2 设置波长

在主界面、ABS/T%模式中设置波长步骤如下:

◆ 按左上角波长 546nm, 跳出设置波长对话框 (图 3-6), 取消按【ESC】。



✓将试验用比色皿或试管用蒸馏水或其他专门的清洗剂清洗干净,并用 柔软的棉布或纸巾将其表面的手指印或滴液擦试干净;

 将盛参比液的比色皿放入4联手动样品架最靠近你的槽位中,再将推杆向前推到头 使比色皿正对光路,关上样品室盖。

х

## 第4章 光度计模式

UV2 系列型紫外可见分光光度计为用户提供了多种不同的分析方法。光度计模式是其中最为基本的测试模式。

#### 4.1 测试方法描述

波长设置	波长: 800.0nm	光度计模式	<b>*</b> 20	18/01/11 08:30:35	蓝牙、日期
			序号 1	▲ 吸光度 (Abs)	<u>返回工一采单</u> %T/Abs切换
	0.003	?Abc	2 3	-0. 015 0. 003	测试数据
当前样品值	0.000	<u> </u>			滚动轴
	新建 <u>OA</u> 测 过	化 保 存 载 入		除打印	按键
Th能键排	tì⊀	图 4-1	f	•	

- ▶ 调节波长:用户可通过触碰左上角波长位置,可设置波长;
- ▶ 模式切换:用户可通过触碰~吸光度(Abs)/透过率(%T)切换当前模式;
- > 数据预览: 当数据大于 10 条后(每个文件最大 100 条记录), 可通过滚动轴预 览更多记录;
- 新建:建立新测试文件、如果新建前有测试数据未保存,则提示"是否保存 当前测试数据"。
- ▶ 0A/100%T:校正空白
- 测试:测试当前样品的吸光度或透过率,并暂存于数据列表。如果数据列表 中的数据个数大于100时,则提示"存储超限!!!"
- 保存:保存用户所需数据(如果U盘插入仪器后,保存到U盘;否则保存 到仪器内,仪器存储容量最大100个文件);
  - 载入:载入用户保存的数据;
  - 删除: 删除用户测试的数据; 若为保存文件, 系统提示是否删除文件;
  - 打印:打印当前单条或全部数据,打印前需安装打印机(参考10.8)。

#### 4.1.1 Abs /T%模式

将参比液推入光路,主菜单进入《ABS/T%模式》后系统将自动调空白一次,将被测样品推入光路中后按【测试】键确认测试,界面右侧将显示数据(图 4-1),共有二种模式供选择,分别为:吸光度,透过率。

- 4.1.2 保存文件
- 1、 有测试数据后,点击"保存"按钮,弹出"输入文件名"对话框

波长: 550.nm	请输入文件名		
请输入文件名:	Ę	○ 点击录入	
	确认 取	2 消	

2、点击"请输入文件名"后的空白处,使用弹出的键盘输入文件名(文件 名有效字符为8位)。输入完成后按"enter/return"键返回

请输	入文化	件名	: S/	AMF	<b>&gt;</b>						
	!	@ 2	# 3	\$ 4	% 5	^ 6	& 7	* 8	(9	) 0	
	Q	W	E	R	Т	Y	U	1	0	Р	
	A	S	D	Ē	G	н		К	L	delete	
	Z	×	С	V	В	N	M		enter return	esc	

3、如对输入的文件名无异议,按"确认"保存;否则点击输入的文件名处 更改

	波长: 550.nm	请输入文件名	
	请输入文件名:	SAMP	○
F.F.		确 认	取消

#### 4.1.3 载入文件

点"载入"按钮,在弹出的"文件加载"窗内选择要打开的文件后,按"确认"

波长	: 550.nm	文件加载		
		请选择文件: X SAMP SAMPLE 确认 取消		
4.1.4 删除さ	文件		$\mathbf{A}$	
点"删除" 打	安钮,在弹出的"	文件删除"窗内选择要打开的	文件后,按"	确认"
波长	: 550.nm	文件删除		
		请选择文件: SAMP SAMPLE 确认取消		
注:如果已	见无存储文件,贝	自动返回		
4.1.5 打印词	式验报告	·		
打印当前单条记录	<b>₹</b>			
	Basic Mode '	Fest Report		
	Date&Time: 2	2018/03/20 08:35:24		
$\mathbf{X}$	Wavelength:	546. Onm		
/	T=78.85%T			
	$h_{h_0} = 0.1021$			
	AD2-0, 1034			

打印当前文件的全部记录



## 第5章 定量测量

#### 5.1定量测量界面

主界面中按《定量测量》直接进入测试界面,按右上箭头则返回主界面(图 5-1

设置波长	波长:546.0nm	定量测量	★ 2018/01/11 08:30:35	蓝牙、日期、时间
序号、浓度、吸光度	ID Conc.( ppm )	Abs	拟合公式	返回上一菜单
测试数据	$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	-0.001	<b>Conc=</b> 1.000*Abs	拟合公式
滚动轴				
				图谱
	新建 <u>OA</u> 100%T 测试	保存载入	删除打印 拟合曲线	按键



#### 功能键说明:

- 新建:已当前标准曲线方程文件建立新测试。如原测试未保存,则提示是否保存。
- ▶ 0A/100%T:校正空白。
- ▶ 拟合方法:选择标准曲线的拟合模式;
- 》 测试:测试样品的吸光度值,并通过标准曲线方程计算出浓度放到数据列表中。每个测试文件最多 100 条测试记录
- 保存:保存测试文件。U盘插入后只存储到U盘,否则只存储到仪器自身(最多存储100个文件)。

载入:载入已存储的测试文件。U 盘插入后只读 U 盘存储标准曲线文件,否则只读仪器自身存储的标准曲线文件。

删除:删除己存储的测试文件。U盘插入后只操作U盘存储标准曲线文件, 否则只操作仪器自身存储的标准曲线文件。

- ▶ 打印:打印测试文件
- ▶ 拟合曲线:建立、载入标准曲线文件

### 5.2建立曲线

"建立曲线主界面"

#### 功能键说明:

- ▶ 调节波长:用户可通过触碰左上角波长位置,可设置波长。
- ▶ 拟合方法:选择标准曲线的拟合模式;
- ▶ 标准样品数:以"标准样品"建立曲线时的标准样品的个数。;
- 系数:以已知曲线方程的系数建立标准曲线。
- ▶ 单位:浓度单位。
- ▶ 0A/100%T:校正空白。
- ▶ 测试:测试标准样品的吸光度,测试所有标准样品后建立曲线方程。
- ▶ 保存:保存建立的曲线文件。U盘插入后只存储到U盘,否则只存储到仪器 自身(最多存储 100 个文件)。
- 载入:载入已存储的曲线文件。U盘插入后只读U盘存储标准曲线文件、否则只读仪器自身存储的标准曲线文件。
- 删除:删除已存储的曲线文件。U盘插入后只操作U盘存储标准曲线文件, 否则只操作仪器自身存储的标准曲线文件。

注解:单位及公式。

曲线拟合方法	曲线方程表达式	所需输入的因子数
一阶线性过零拟合	C=K1×A	K1,r*
一阶线性拟合	C=K0+K1×A	K0,K1,r*



- 5.2.1 根据曲线方程系数测浓度
- 5.2.1.1 参数设置

《定量测试》界面进入【**拟合曲线**】界面, 【波长】选择被测物波段(5-2); 【拟合方式】选择方程表达式(5-3); 【系数】建立斜率及截距系数(5-4); 【单位】选择适合当前被测物的单位(5-5);

#### 【**测试】**测出数据(5-6)。

1、 点击"波长"设置用户测试波段(图 5-2)。



4、选择单位(图 5-5):



图 5-6

以上数据得出计算方程浓度结果:

Conc=2.000 x Abs (0.197) +1.000

该方程得出被测物在 560nm 处的浓度为 1.394。

#### 5.2.2 根据浓度建立标准曲线

#### 5.2.2.1 参数设置

《定量测试》界面进入【拟合曲线】界面, 【波长】选择被测物波段(5-2); 【拟合方式】选择方程表达式(5-3); 【单位】选择适合当前被测物的单位(5-4); 【选择样品数】测试样品个数(5-7) 【测试】测试样品(5-8); 【测试】测出数据(5-9)。

- 1、选择测试波长为 560nm,测试样品个数,以2个单位为例,标准样品的浓度分别为 1.000、2.000;
- 2、数字键直接输入标准浓度溶液的浓度值(图 5-7)。



3、浓度值设定完成后,将参比液拉入光路,用户设定波长后,仪器将走到选定波段并处校空白;

按【测试】键将样品逐个拉入光路中,得出样品的吸光度值及拟合曲线。 提示"请插入1号标准样品"(图 5-8-1);



图 5-9

## 5.3测试&打印

#### 5.3.1 测试

以上数据得出计算方程截距、斜率的结果: Conc=-2.430 x Abs+1.518 该方程得出被测物在 560nm 处的截距、斜率为 1.518、-2.430。

### 5.3.2 定量测量打印格式



# 第6章 多波长测试

### 6.1多波长测试界面



- ▶ 波长设置: 设置测试波长点(最多10个)。
- ▶ 0A/100%**T**:校正空白。
  - 测试:测试样品的吸光度、透过率,并把测试结果放入数据列表中(每个测试文件最大100条记录)。
  - 、保存:保存建立的曲线文件。U 盘插入后只存储到U盘,否则只存储到仪器 自身(最多存储100个文件)。
- 载入:载入已存储的曲线文件。U盘插入后只读U盘存储标准曲线文件,否则只读仪器自身存储的标准曲线文件。
- 删除:删除已存储的曲线文件。U盘插入后只操作U盘存储标准曲线文件, 否则只操作仪器自身存储的标准曲线文件。
- ▶ 打印:打印当前单条或当前全部数据。

## 6.2波长设置

主界面按《多波长测试》进入测试界面; 选择【波长设置】选择当前测试波段,最多 10 位(图 6-1); 输入波长后按【OK】继续输入; 终止波长可点击【ESC 退出】。



6.2.1 波长更改及删除

完成波长输入后,用户如果对波长做修改可按以下操作,<u>例如更改或删除第三</u> <u>条 560nm</u>(图 6-2);

- 1、点击想要更改或删除的波段;
- 2、点击完成后观察红圈数字变化;
- 3、点击更改或删除按键;
- 4、选择更改,系统将对该序号的波段做再次输入的调整;
- 5、选择删除,系统将对该序号的波段删除,同时下一波段将会上移 一位。



6-2

更改后的样式(图 6-3);



波长	€: 546.nm	多证	发长测试	₫ 🕴 2018/01/11 08:30:35	
			-	<u> </u>	
	NO: WL(nm)	Abs	%T		
	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	0.005	99.5	一 波长数: 4	
	3 560.0	0.006	98.6		
	4 570.0	0.008	98.2	检索页: 3 / 3	
					$\mathbf{\Lambda}$
				● 一 一 翻页 ● 检索	
			存载	入删除打印	
	100%1	T~~ T			
					1-
			6-5	•	
					N Contraction
	: 向前向后翻〕	页			<b>-</b>
_					
○. 定在	立到指定测试页	面		$X \land \gamma$	
() 但专 书		++++ L'H			
6.4保仔、	へ、께际、	1 대			
<u> </u>	计描式撮作				
<b>罗马儿</b> 文	们供认述下。				
		$\sqrt{N}$			
	-				
	-				
		/			
T					
$\wedge$					
S S					
1					

# 第7章 光谱扫描

### 7.1光谱界面

主界面中进入《光谱扫描》直接进入测试界面,按右上箭头则返回主界面(图7-1)



2、显示设置(图 7-3):用户自定义波长扫描范围后,可将 X、Y 轴的范围同步放宽,满 足全波段范围;



应的模式值。



### 7.3.2 图谱检索

按【**检索】**进行峰谷检索设置逐点峰谷,检索高度,该值越小检**索**到的峰谷点越多,反 之亦然。(图 **7-6、7-7**)



图 7-7

## 7.3.3 存储、打印、加载

A、完成某一样品的扫描图谱,通过【保存】,输入文件名后确认即可完成图谱保存;

- B、将保存的图谱通过【载入】,加载到仪器内部读取后显示;
- C、打印数据。



# 第8章 动力学

8.1动力学测量界面

设置波长	<sub>波长</sub> , 320.0nm 动力学测量	★ 2018/01/11 08:30:35 蓝牙、日期、时间
	100. 2	<u> 返回上一菜単</u> 激素 ▲ 吸光度 (Aba) %T/Abs切換
	wy how many	111.0         0.000         测试数据           112.0         0.000         113.0
		114.0         0.000         滚动轴           115.0         0.000         滚动轴           116.0         0.000
X轴与Y轴 设置范围	99. 8	117.0 0.000 118.0 0.000 119.0 0.000
	0.0     120       参数设置     反应速率     新建     OA 100%T     测	」 试 停 止 ▶ 按键
	显示设置 保存 载入 删除 打	印检索

## 8.2参数设置

主界面按《动力学》进入测试界面。

参数设置:用户自定义模式、波长点、时间及间隔。

《例:波长: 320.0nm,扫描间隔: 1.0s,扫描时间: 120 秒》设置完成确认,取消则返回 (图 8-1)



图 8-1

### 8.3测量步骤

1、参数设置完成后。置参比液入光路中按【0A/100%T】做一次空白。



2、.置样品入光路中,按【测试】即开始对样品作时间扫描,扫描进行中,按【停止】可以中止扫描,扫描完成会伴随三声蜂鸣器鸣叫提示结束并显示数值(图 8-2)。

3、测试结束后。可按【反应速率】做动力学反应速率计算,输入计算起始点和结束点之时间值,和计算因子 F 的值后按【确认】,反应速率即可算出,(例:反应时间 0.0 -120.0,计算因子: F: 1.000),确认后,反应速率显示-0.000,取消则返回。(图 8-3)。
注意: I.U.=F × △ A/分钟

动力学测量 **\*** 2018/01/11 08:30:35 波长: 320.0nm 100.2 波长 ◀ 透过率(A) 反应时间 0.0 --- 120.0 111.0 100.0 112.0 100.0 计算因子: F: <u>1.000</u> 113.0 100.0 反应速率: -0.0000 114.0 100.0 115.0 100.0 确 取 消 116.0 100.0 117.0 100.0 118.0 100.0 99.8 119.0 100.0 120.0 120.0 100.0 OA 100%T 反应速率 参数设置 新 建 试 止 测 图 8-3 8.4图谱处理 8.4.1 改变标尺 参考扫描模式 7.3.1

#### 8.4.2 图谱检索

参考扫描模式 7.3.2

## 8.4.3 存储、打印、加载

存储及加载参考扫描模式 7.3.3, 打印数据。

Date	list			
NO.Ti	ime(s)	Abs	%T	
1.	0.0	0.000	99.98	<b>^</b>
2.	0.0	0.000	99.98	
3.	0.0	0.000	99.97	
4.	0.0	0.000	99.97	
5.	0.0	0.000	99.98	
6.	0.0	0.000	99.99	
7.	0.0	0.000	99.98	
8.	0.0	0.000	99.96	
	•••••		••	
9.	0.0	0.000	99.98	$X \land \uparrow$

# 第9章 DNA/蛋白质测量

## 9.1 DNA/蛋白质测量界面





9.2参数设置/测量方式、

按【方法选择】进入参数设置界面(图 9-2)所示。



图 9-2

### 9.2.1 选择测试方式

- 1、DNA(260-280)------(模式 1);
- 2、DNA(260-230)-----(1 模式 2);

以上2种模式的参考波长均为320nm,也可由用户自定义设置或不选。

9.2.2 参数设置

设置 DNA f 计算因子、protein f 蛋白质因子(仪器内已驻入了计算因子的缺省 值,也允许用户输入不同的计算因子)。 Unit=浓度单位: DNA-f=计算因子; Ratio=吸光度比率; Protein=蛋白质因子;

#### 注意:关于 DNA/蛋白质测量的具体算法请参考附录 A。

#### 9.2.3 测量方式

1. 参比液拉入光路中,按【OA/100%T】键,波长走至 260nm, 280nm, 320nm,各校空 白一次(图 9-3)。

訯	:★:320.	0nm		校正空白中.		<b>*</b> 2018	/01/11 08:3	0:35
ſ	ID	260. Onm	280. Onm	320. Onm	C-DNA	Protein	DNA Ratio	
	方法选择	¥ <u>OA</u> 100%	T 测 词	式 保 有	<b>Ā</b> 载 .	入劃	除打	:p
		•	<b>,</b> )		2			

2.将待测样品拉入光路中,按【测试】得出数值——此数据经供参考。(图 9-4)



图 9-4

### 9.2.4 存储、打印、加载

A、完成某一样品的测试,通过【保存】,输入文件名后确认即可完成数值保存; B、将保存的图谱通过【载入】,加载到仪器内部读取后显示; C、打印数据。

DNA/Protein Test Report Filesne: Date&Time:2018/03/29 12:21:34 Sample---001 0.140Abs 260nm 280nm 0.174Abs 320nm 0.053Abs 0.114 ppm 12.210 ppm C-DNA C-Pro Ration 0.072 • • .

# 第10章 PC 联机

主界面点击《PC 联机》进入联机界面,按右下箭头则返回主界面。



## 第11章 系统设置

主界面按《系统设置》进入设置界面,按右上箭头则返回主界面。



 波长微调:用于调试过程中对于波长准确度做微处理调节,非技术人员不得修改; 波长校正:为保证波长的真实性,测试结果的准确性、可靠性,对于长期待机状态 下做校正。

校正功能如果选择 "取消"则返回到《系统设置》界面,反之则重新校正系统。 校正系统过程如下:

a) 检测暗电流(图 11-3)



图 11-5

d) 波长定位到 546nm(图 11-6)



波长: 546.0nm	\$ 2018/01/11 08:30:35
気灯 (大) 気灯时间清零 光源切换波长 339. 強认	<ul> <li>気灯</li> <li>● 協灯</li> <li>● 協力</li> <li>● 協力<!--</th--></li></ul>
图 1	1-8
注: 氘灯反复开关时,一定要在氘灯完	全点亮的状态下,再进行关氖灯的操作
11.2.2 光源切换点设置	
在光源管理中设置氘灯/钨灯切换点,通 确认,最后按光源管理中的确认切换波长(	过数字键输入要切换的波长点,按【OK】 图 11-9)。
注:设置切换点后,仪器需重新启动。	
波长: 546.0nm 気灯 (気灯) 気灯) 気灯 光源切换波长 3 適心	2018/01/11 08:30:35
图 1	1-9
11.3 时钟设置	
系统设置中按【 <b>时钟管理】</b> ,跳出数字银 **(月)**(日),**(时)**(分)**(秒)	建盘可设置日期时间,输入格式为:**(年) (图 11-10),按右上箭头键返回前级界面。



图 11-12

- 11.6 触屏校准
  - 1. 系统设置中按【触屏校准】进入校准界面,通过按左上角的十字点(图 11-13)



波	₭:546.0nm	恢复出厂值	\$ 2018/01/11 08:30:35	
	<del>ئ</del> ى	始化文件 清文件,是否继续?	X	
<b>3</b> .确认继续 置,取消则返[	卖下一步删除全部 回系统设置界面。	图 11-15 文件"继续"或"刵	双消"(图 11-16),继	续恢复出厂设
波	¥:546.0nm स्या	恢复出厂值 始化文件 ⑦ 删除全部文件,是否继续? ● 通认	\$ 2018/01/11 08:30:35	
11.8 蓝牙 11.81 配本	f配置 b蓝牙	图 11-16		
1、系统设面。	】 費中按【 <b>蓝牙】</b> 渡长: 546.0nm	进入蓝牙配置界面( 蓝牙配置	图 11-17),按右上箭 2018/01/11 08:30:35	头返回前级界
	<sup>23</sup> 而 校 田 : 直找 确知		((()))) 的设备 断开 配置	

图 11-17

2、按"查找"可用设备(例:查找到蓝牙打印机 Printer\_4485)确认选择设备型 号: Printer\_4485 后,点击"连接"设备,连接成功后显示打印机图标(图 11-18), 点击"断开"即可释放打印机。

इस्: 546.0nm	蓝牙配置	🛱 2018/01/11 0	08:30:35	
可用设备: Printer_18D2 Printer_05F9 Printer_4485	-	(((🔊)))		
	已配对的 Printer_	的设备 _4485		
查找 确定	连接	断开 配置		

图 11-18

3、按"配置"键,用户可自定仪器的蓝牙名称(图 11-19), 按"Enter"键确认并返回。

自定义名	称:										
ABCD	)										
使用蓝牙互耳	ŧ、WL	AN直连	和热点非		其他设备	会看到	此设备往	3称:			
		4	1					11			
	1	@ 2	#	s 4	% 5	Ĝ	& 7	* 8	9	)	
	Q	W	E	R	T	Y	U	L	0	P	
	A	S	D	F	G	Н	J	к	L	delete	
	Z	×	С	V	В	N	M		enter	esc	

图 11-19

11.8.2 APP 的连接与应用

11.8.2.1 App 的连接

注: APP 连接时,确保光度计蓝牙模式为断开状态(即:没有任何设备与其连接)。 1、用户移动设备开启蓝牙功能,并在蓝牙设置中搜索光度计名称或代号,完成后

点击配对, 配对初始密码为 0000。

配对完成后打开"尤尼柯 ST 蓝牙数据传输(安卓)/UNICO\_ST\_BT (iOS)",点 击界面上的**[连接]**按钮,查找光度计名称或代号,选择完成后连接成功(图 11-20)

取光度       序号       取光度       透过率       浓度       时间/日期         話过率	nm	连接	打开	保存	分享	打印
透过率         衣皮         www.unicosh.com.cn         Imm 连接 打开 保存 分享 打印         Printer_4485         DC:0D:30:27:44:85         透过         Feasycom         D0:0D:30:00:04:CB         XH         V1800         D0:0D:30:00:04:D1	光度	序号	吸光度	透过率	浓度	时间/日期
R度 www.unicosh.com.cn www.unicosh.com.cn m 连接 打开 保存 分享 打印 ・ Printer_4485 DC:0D:30:27:44:85 BCID Feasycom DD:0D:30:00:04:01	过率					
WWW.unicosh.com.cn      Im 连接 打开 保存 分享 打印      Im 连接 打开 保存 分享 打印      Im      Finter_4485 DC:0D:30:27:44:85      Easycom DD:0D:30:00:04:D1      V1800 DD:0D:30:00:04:D1	E					
www.unicosh.com.cn m 连接 打开 保存 分享 打印 Printer_4485 DC:00:30:27:44:85 Eessycom DD:0D:30:00:04:CB V1800 DD:0D:30:00:04:01						
m       连接       打开       保存       分享       打印         光部       Printer_4485       DC:0D:30:27:44:85	w.unicosh.com.cr	ì				
m         连接         打开         保存         分享         打印           2013         Printer_4485         DC:0D:30:27:44:85         DC:0D:30:00:04:05         DC:0D:30:00:04:05         DC:0D:30:00:04:05         DC:0D:30:00:04:01         DC:0D:30:00:			$\int$	-		
Rxiii         Printer_4485           Dc:0D:30:27:44:85           Feasycom           DD:0D:30:00:04:CB           V1800           DD:0D:30:00:04:D1	nm	连接	打开	保存	分享	打印
DC:0D:30:27:44:85 Eeasycom DD:0D:30:00:04:CB V1800 DD:0D:30:00:04:D1	Printer 44	85				
V1800 DD:0D:30:00:04:D1	DC:0D:30:27:4	14:85				
g V1800 DD:0D:30:00:04:D1	DD:0D:30:00:0	)4:CB				
	g V1800 DD:0D:30:00:0	)4:D1				

图 11-20 2、蓝牙连接完成后仪器屏幕上的蓝牙标志由空心转为实心,并且在光度计模式下 所测试的数据将同步于移动设备上(图 11-21)。

	波长:546.0nm		2018/01/11 08:30:35				
			空心	转为实心	序号	◀ 吸光度 (Abs	
			1	0.117			
		0.038					
X		0,000					
,							
	新建	<u>OA</u> 100%T 测试	保存	载入	删	除打日	



- 蓝牙连接;
- 2、点击 App 软件的断开按钮即可释放与仪器的连接,断开后的蓝牙图标由实心转为空心,此时仪器上测试的数据将不再上传至 App,但保留在 App 上的数据仍可以打印;
- 3、移除打印设备:在移动设备上的蓝牙功能下,将已配对的设备中的打印机取消即可。

# 附录 A. DNA/蛋白质检测方法

方法	波长	计算	参数
1.A260/280	A1=A260nm	DNA concentration:	f1=62.9
	A2=A280nm	(A1-Aref)*f1-	f2=36.0
	Aref=A320nm( 可	(A2-Aref)*f2	f3=1552
	选择)	Protein concentration:	f4=757.3
		(A2-Aref)*f3-	
		(A1-Aref)*f4	
2.A260/230	A1=A260nm	DNA concentration:	f1=62.9
	A2=A230nm	(A1-Aref)*f1-	f2=36.0
	Aref=A320nm( 可	(A2-Aref)*f2	f3=1552
	选择)	Protein concentration:	f4=757.3
		(A2-Aref)*f3-	
		(A1-Aref)*f4	
3.A260/230/280	A1=A260nm		PL=1
	A2=A230nm		DF=1
	A3=A280nm		
	Aref=A320nm( I		
	选择)		

44

# 附录 B. 故障排查

故障现象	故障原因	排除方法
接通电源仪 器毫无反应	电源线未连接电 源插座	将仪器的插座与电源接通
	电源插座没电	更换另一个电源插座
	内部保险丝熔断 或者电子元件坏	打电话给专业服务工程师
	输入电压不正确	检查电源电压 (ac90v-250v)
100%T(吸光	光路堵塞	检查样品架,查看样品架是否正确的放置,
度)失调		并且没有东西阻塞光路
	钨灯有偏差.	检查光是否正确的聚焦在单色器的狭缝入
		口上。打电话给技术服务寻求帮助
	钨灯昏暗或钨灯 坏	更换钨灯
	电子元件坏	打电话给专业服务工程师
T%和吸光度	溶液中有泡沫或	检查样品制备和分析过程
联系错误	杂质	
	电子元件坏	打电话给专业服务工程师
显示与样品	浓度读数"冻结"	样品溶液太浓,稀释重新做测试
的浓度无关	波长设置错误	检查样品制成和波长设置
	样品容量不足	在容器中加入更多的溶液
	样品制备时挥发	样品准备时远离仪器并保持通风
	溶液中有泡沫或	检查样品制备和分析过程
	杂质	
	电子元件坏或连	检查连接线连接器
	接线松动	打电话给专业服务工程师
仪器漂移和人	钨灯没有调整好	检查钨灯是否正确的安装或移动到正确位
噪声	(失调)	置
	钨灯老化或坏	更换一个新钨灯
	钨灯电源不稳定	检查钨灯与 PCB 相连的电源
	检测装置坏或有	打电话给专业服务工程师
	灰尘或电子元件	
	坏	
获得错误的	样品容量不足	在容器中加入更多的溶液
<b>'</b> 读数	波长设置错误	检查分析过程和波长设置,根据程序检查波
		长准确度
	样品制备时挥发	准备样品时远离仪器并保持通风
	溶液中有泡沫或 杂质	检查样品制备和分析过程
	校验超出仪器范 围	打电话给专业服务工程师

# 附录 C.出错信息

如果错误被仪器检测到,错误信息将显示在 LCD 屏幕上。在自检或操作期间,每一个错误信息代表一个特定的错误。

错误信息	定义 (功能)	原因/解决方案	
Locating lampX	仪器无法定位	如果氘灯/钨灯切换电机不工作	
	灯源(钨灯或	1) CPU 上的 J19 连接器和电机线可能	
	者氘灯)	松动	
		2) U8 芯片 (THB6128) 坏	
		如果氘灯/钨灯切换电机工作	
		1) CPU 上的 J26 连接器和切换开关的	
		电线松动	
		2) 切换开关可能发生故障	
Locating filterX	仪器无法定位	如果滤色盘电机不工作	
	滤色盘	1) CPU 上的 J23 连接器和电机线可能	
		松动	
		2) 滤色盘电机可能坏	
		3) CPU 上的 U20(ULN2003)可能坏	
		如果滤色盘电机工作	
		1) CPU上的j28连接器和滤色盘耦合的	
		线松动	
		2) 选择耦合(ST178)可能坏	
WL Zero-order!	./	1.光线校准关闭或被堵塞	
		2.氘灯关闭或坏	
		3.滤色盘故障或光路中滤色盘位置错误	
Sys energy low!	通过自检和	检测到的能量低,0位的能量低于50000	
	波长校准但	1.光线校准天闭	
	是光线能量	2. 滤色盘故障或光路中滤色盘位置错误	
Got end	尤法定位波	显示"WL sensor 1X"没有杂声	
	长的起始刻	如果波长驱动电机个工作,	
Please reset !!!	度	1) CPU 上的 J18 连接 和电机的连	
		按线 川 能 松 功	
		3) CPU 上的 U9(THB6128) 环	
		加用油艺版动力机工作	
		1) CPU 上的 J22	
		形位4J. 2) 油长选择耦合(CV102)山坊陪	
		2) 伙 区心 并 柄 后 (GK102) 出	
		<b>3)</b> 儿增洲两以垍盔坦风兀电他不能	
		────────────────────────────────────	
		4) 均凡大以小 5) DCD 上来由油带陪(应由法目在式	
		J PUB 上兀电他砍悍 「 咱电 抓 定 贝 以	

		太高)		
System	不能进行空	加里波老亚动中坦不工作		
solibration V	<b>小</b> 肥近17元 			
Calibrationx	歪的日位	1)CPU 上的 JIII 建按碲和电机线松纳		
		2)波长驱动电机环		
		3)CPU 上的 U8(ID62064)环		
		如果波长驱动电机工作,		
		1)CPU上的 J5 连接器和选择光耦可能松动		
		2)波长洗择光耦(GK102)坏		
		3) 光路偏离或堵塞造成光电池未能检测		
		4)钨灯关戓坏		
		F) DCD 上光由洲执陪(陪由流星台的武士		
		高)		
Energy low!!	能量低!	<u>绝</u> 们未打开或坏		
Energy low .:	配里版・	1) 绝灯打开旧光由油本能检测光线		
		2) 发照送日波曲大宣		
		3)		
		4) 尤路偏离:仅有条焦住狭缝入口以内		
		部尤线偏离造放尤线个能射出杆品至的		
		5) 滤色描定位故障		
		6) PCB 上光电池故障(暗电流太小或是负		
		的或是坏的)		
Energy high!!	能量高!	1) 滤色盘定位故障		
		2) PCB 上光电池故障(暗电流太高或是		
		坏的)		

T

47

# 附录 D. 更换钨灯

- I. 关闭仪器并拔下电源线。
- 2. 用中号十字槽螺丝刀移去换灯窗口盖板上的 4 颗 M3 螺丝(图 Fig DI),取下窗口盖板。



# 附录 E.更换氘灯

- 1. 关闭仪器并拔下电源线。
- 2. 用十字槽螺丝刀移除底板上固定外壳的 6 颗 M4 螺丝(图 Fig EI),取下外壳。



Fig E I

3. 用十字槽螺丝刀移除灯室盖板上的 2 颗 M4 螺丝 (图 Fig E2),取下灯室盖板。



Fig E2

4. 拔下氘灯的电源线插头(图 Fig E3)。





5. 用十字槽螺丝刀移除固定氘灯的 2 颗 M4 螺丝 (图 Fig E4),取下氘灯



Fig E4

5. 安装上新氘灯,并固定紧。



注:

- 进行更换氘灯操作时,一定要关闭仪器,切断电源。
- 移出旧的氘灯时,一定要确保灯在冷却状态。

装入新的氘灯时,不能用手直接接触氘灯(特别是灯窗),可用干净的卫生纸把灯<</li>
 包裹。

# 附录 F 关键零件表

名称	图号或规格	备注	
钨灯	64258	欧士朗	
氘灯	A550NU	Milas,有底座	
光电池	S1336-8BQ		
光栅	SST8.333.003		

尤尼柯(上海)仪器有限公司 上海市松江区新桥镇民益路 201号 (漕河泾新经济园区)19号楼4层 电话:021-33730133 传真:021-33730122 E-mail:sales@unicosh.com.cn V1.01-1901 With With the water of the wate