

## Bepaling van vluchtige organische verbindingen in water

## INHOUD

|                                                                                                  |                                       |           |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------|-----------|
| <b>1</b>                                                                                         | <b>TOEPASSINGSGEBIED</b>              | <b>3</b>  |
| <b>2</b>                                                                                         | <b>PRINCIPE</b>                       | <b>4</b>  |
| 2.1                                                                                              | <i>Preconcentrering</i>               | 4         |
| 2.1.1                                                                                            | Purge and trap                        | 4         |
| 2.1.2                                                                                            | Dampfasebemonstering                  | 4         |
| 2.2                                                                                              | <i>Identificatie</i>                  | 4         |
| 2.3                                                                                              | <i>Kwantificering</i>                 | 5         |
| <b>3</b>                                                                                         | <b>OPMERKINGEN</b>                    | <b>5</b>  |
| <b>4</b>                                                                                         | <b>APPARATUUR EN MATERIAAL</b>        | <b>5</b>  |
| <b>5</b>                                                                                         | <b>REAGENTIA en OPLOSSINGEN</b>       | <b>5</b>  |
| 5.1                                                                                              | <i>Reagentia</i>                      | 5         |
| 5.2                                                                                              | <i>Oplossingen</i>                    | 6         |
| <b>6</b>                                                                                         | <b>PROCEDURE</b>                      | <b>6</b>  |
| 6.1                                                                                              | <i>Preconcentrering</i>               | 6         |
| 6.2                                                                                              | <i>GC-MS instellingen</i>             | 7         |
| 6.3                                                                                              | <i>Kalibratie</i>                     | 9         |
| 6.4                                                                                              | <i>Identificatie</i>                  | 10        |
| 6.5                                                                                              | <i>Kwantificering</i>                 | 10        |
| <b>7</b>                                                                                         | <b>KWALITEITSCONTROLE</b>             | <b>11</b> |
| 7.1                                                                                              | <i>Responslineariteit</i>             | 11        |
| 7.2                                                                                              | <i>Gaschromatografische scheiding</i> | 11        |
| <b>8</b>                                                                                         | <b>Rapportering</b>                   | <b>11</b> |
| <b>9</b>                                                                                         | <b>REFERENTIES</b>                    | <b>12</b> |
| <b>BIJLAGE A : TYPISCHE WERKVOORWAARDEN VOOR DE BEPALING VAN VLUCHTIGE VERBINDINGEN IN WATER</b> |                                       | <b>13</b> |
| <b>BIJLAGE B : GCMS total ion chromatogram voor de EPA 524.2 VOC standaard</b>                   |                                       | <b>14</b> |

## 1 TOEPASSINGSGBIED

Deze methode **vervangt procedure WAC/IV/A/016 van oktober 2021** en beschrijft de kwantitatieve bepaling van een reeks vluchtige verbindingen (met kookpunten gaande van -30°C tot 218°C) in oppervlaktewater, grondwater, drinkwater en afvalwater. De lijst van verbindingen is overeenkomstig met deze van EPA 502, 524.2 en 624 en is hieronder weergegeven. ~~Chloorethaan is onder normale omstandigheden van druk en temperatuur een gas en kan omwille van de geringe houdbaarheid van stalen en standaarden niet kwantitatief bepaald worden.~~ Ook voor de alkanen kunnen minder betrouwbare gehalten bekomen worden. De gemeten gehalten kunnen in dat geval enkel gerapporteerd worden als indicatief.

Tabel 1: Lijst van vluchtige verbindingen bepaalbaar met deze analysemethode

|                                |                             |
|--------------------------------|-----------------------------|
| benzeen                        | 1,1-dichloorpropeen         |
| tolueen                        | koolstoftetrachloride       |
| ethylbenzeen                   | 1,2-dichloorethaan          |
| m- + p-xyleen                  | trichloorethyleen           |
| o-xyleen                       | 1,2-dichloorpropaan         |
| styreen                        | dibroommethaan              |
| isopropylbenzeen               | broomdichloormethaan        |
| n-propylbenzeen                | 1,3-dichloorpropeen,cis     |
| 1,2,3-trimethylbenzeen         | 1,3-dichloorpropeen,trans   |
| 1,3,5-trimethylbenzeen         | 1,1,2-trichloorethaan       |
| tert-butylbenzeen              | tetrachloorethyleen         |
| 1,2,4-trimethylbenzeen         | 1,3-dichloorpropaan         |
| sec-butylbenzeen               | dibroomchloormethaan        |
| p-isopropyltolueen             | 1,2-dibroommethaan          |
| n-butylbenzeen                 | chlorobenzeen               |
| naftaleen                      | 1,1,1,2-tetrachloorethaan   |
| vinylchloride                  | bromoform                   |
| chloorethaan                   | 1,1,2,2-tetrachloorethaan   |
| 1,1-dichlooretheen             | broombenzeen                |
| dichloormethaan                | 1,2,3-trichloorpropaan      |
| 1,2-dichlooretheen,trans       | 2-chloortolueen             |
| 1,1-dichloorethaan             | 4-chloortolueen             |
| 2,2-dichloorpropaan            | 1,3-dichloorbenzeen         |
| 1,2-dichlooretheen,cis         | 1,4-dichloorbenzeen         |
| broomchloormethaan             | 1,2-dichloorbenzeen         |
| chloroform                     | 1,2-dibroom-3-chloorpropaan |
| 1,1,1-trichloorethaan          | 1,2,4-trichloorbenzeen      |
| methyl-tert.butyl-ether (MTBE) | hexachloorbutadien          |
| n-hexaan                       | 1,2,3-trichloorbenzeen      |
| n-heptaan                      | 1,3,5-trichloorbenzeen      |
| n-octaan                       |                             |

De methode behelst een purge and trap preconcentrering of een dampfasebemonstering (headspace), gevolgd door GC-MS analyse. De GC-MS analyse laat identificatie van de aanwezige verontreiniging toe. Verbindingen die gedetecteerd worden maar niet aanwezig zijn in de

hierboven staande nominatieve lijst kunnen indicatief bepaald worden. De aantoonbaarheidsgrenzen van deze methode bedragen typisch 0.1 - 1 µg/l.

*Opmerking :*

- Naast de componenten in het toepassingsgebied kunnen ook andere vluchtige organische verbindingen bepaald worden met deze methode zoals bv. hexachloorethaan.
- De bepaling van hexaan, heptaan en octaan is enkel van toepassing in het kader van onderzoek naar bodem- en grondwaterverontreiniging.

## 2 PRINCIPE

### 2.1 PRECONCENTRERING

Waterstalen worden afhankelijk van de aanwezige verontreiniging al dan niet verdund met water en gedopeerd met interne standaarden. De aldus bekomen bekomen waterstalen worden geanalyseerd met dampfasebemonstering-GC/MS of purge and trap-GC/MS.

#### 2.1.1 PURGE AND TRAP

Het waterstaal wordt in een purgeerkolf doorborreld met helium. Het heliumeffluent wordt over een adsorbens geleid waarop de pollutanten gevangen worden. Het purgeren grijpt plaats in neutraal midden.

De op het adsorbens gevangen vluchtige verbindingen worden thermisch gedesorbeerd en met behulp van een draaggas over een koude val geleid, waar de verbindingen opnieuw verzameld worden. Na een snelle verhitting van de koude val worden ze via een verwarmde transferlijn in een gaschromatograaf, uitgerust met een massaspectrometrische detector (GC/MS), geïnjecteerd.

#### 2.1.2 DAMPFASEBEMONSTERING

Het waterstaal wordt op een welbepaalde temperatuur gebracht en na instelling van het evenwicht tussen vloeibare en dampfase wordt de dampfase van het staal bemonsterd en afgeleid naar de GC/MS.

*Opmerkingen:*

- aan het waterstaal kan een hoeveelheid zout toegevoegd worden om de instelling van het evenwicht te versnellen en om de gevoeligheid te verhogen;
- de gevoeligheid kan ook verhoogd worden door de dampfase te preconcentreren op een adsorbens. Na desorptie worden de vrijgesteld componenten (al dan niet na focusering d.m.v. een koude val) geanalyseerd met GC/MS.

### 2.2 IDENTIFICATIE

De analyse gebeurt met behulp van de GC/MS techniek. Identificatie van de vluchtige verbindingen wordt uitgevoerd op basis van de retentietijden van de pieken in het ionchromatogram dat geëxtraheerd wordt uit de lineaire scan opname (*extracted ion chromatogram*). Bijkomend kan de herkenning gebeuren door vergelijking van de geregistreerde full scan spectra met deze aanwezig in de spectrabibliotheek of aan de hand van de relatieve intensiteiten van specifieke ionen.

*Opmerking:*

indien nodig kan een meer gevoelige SIM- (of SIR-) analyse toegepast worden om bepaalde normwaarden te bereiken.

## 2.3 KWANTIFICERING

Voor de kwantitatieve bepaling van de polluenten wordt gebruik gemaakt van de interne standaardmethode. Als interne standaarden worden isotoop gemerkte of gefluoreerde verbindingen gebruikt. De kwantificering gebeurt door vergelijking van de geïntegreerde piekoppervlakken van de meest karakteristieke ionen voor de verbindingen en de interne standaarden.

## 3 OPMERKINGEN

Voor de bewaringcondities en –termijnen wordt verwezen naar de procedure WAC/A/010.

## 4 APPARATUUR EN MATERIAAL

- 4.1 injectiespuiten van verschillende volumes tussen 10 en 250 µl
- 4.2 pH-indicator papier of pH-meter
- 4.3 ultrasoonbad
- 4.4 in geval van purge and trap: een purge and trap eenheid, welke typisch bestaat uit een purgeervat, een adsorptie-buis, een thermische desorptie-eenheid en een koude val. Bij voorkeur is de eenheid uitgerust met een automatische monsterwisselaar. De purge and trap eenheid moet opgesteld zijn in een laboratoriumomgeving vrij van contaminatiebronnen
- 4.5 een dampfasebemonsteringsautomaat (headspace-automaat), uitgerust met een monsterwisselaar, een eenheid voor de thermostatisatie van de waterstalen en een dampfase-injectiesysteem. Het toestel is eventueel uitgerust met een adsorptietrap en/of met een koude val.
- 4.6 monsterflesjes , voorzien van crimp cap en rubberen septum met teflon afscherm laag, bestemd voor dampfase-analyse
- 4.7 een gaschromatograaf uitgerust voor het gebruik van capillaire kolommen. De injectiepoort is eventueel voorzien van een regelbare effluentsplitter
- 4.8 analytische kolom: capillaire kolom met apolaire of semipolaire chemisch gebonden fase. Opmerking : m- en p-xyleen coëluëren gewoonlijk op een apolaire kolom en kunnen ook niet massaspectrometrisch onderscheiden worden. Zij worden niet afzonderlijk bepaald, maar als som van beiden op het verslag weergegeven.
- 4.9 een lage resolutie massaspectrometer

## 5 REAGENTIA EN OPLOSSINGEN

### 5.1 REAGENTIA

- 5.1.1. Draaggas : Waterstof of Helium
- 5.1.2. Blancowater: bvb. mineraalwater (Spa Reine of gelijkwaardig)
- 5.1.3. Natriumchloride of natriumsulfaat: p.a.
- 5.1.4. Methanol, MeOH: geschikt voor residu-analyse of van purge & trap kwaliteit
- 5.1.5. Interne standaarden: zuiverheid minstens 98 %. Voorbeelden zijn:

d8-tolueen  
d8-styreen

d5-chloorbenzeen  
d4-1,2-dichloorbenzeen

|                       |                        |
|-----------------------|------------------------|
| d10-ethylbenzeen      | fluorbenzeen           |
| d4-1,2-dichloorethaan | d10-xyleen             |
| d6-benzeen            | d4-1,4-dichlorobenzeen |

Opmerking: Gebruik bij voorkeur minstens 2 interne standaarden gekozen over het volledige retentietijdgebied

## 5.2 OPLOSSINGEN

### 5.2.1. Primaire standaardoplossingen

Van de interne standaarden worden primaire standaardoplossingen van bv. 10000 µg/g in methanol gemaakt.

Oplossingen in methanol van verbindingen vermeld in tabel 1 zijn beschikbaar in de handel. Deze oplossingen zijn verpakt in dichtgelaste glazen ampoules en zijn in principe onbeperkt houdbaar. Oplossingen van de meest vluchtige verbindingen (vinylchloride en chloorethaan) worden afzonderlijk verkocht.

### 5.2.2. Werkstandaardoplossingen

Uitgaande van de primaire standaardoplossing wordt een reeks oplossingen gemaakt waarbij de concentraties van de verbindingen variëren en deze van de gemerkte verbindingen constant gehouden wordt. Het concentratieniveau is afhankelijk van de gevoeligheid van de gebruikte techniek (purge and trap of headspace). De werkstandaarden worden aangemaakt in methanol.

### 5.2.3. Interne standaardoplossingen voor dopering

Deze oplossing wordt bereid in methanol uitgaande van de primaire interne standaardoplossing. De concentratie is afhankelijk van de gevoeligheid van de gebruikte techniek.

## 6 PROCEDURE

### 6.1 PRECONCENTRERING

#### 6.1.1 Purge and trap

Van waterstalen wordt met behulp van een pipet (of via een automaat) een bekende hoeveelheid in het purgeervatgebracht. Het monster wordt eventueel met blancowater verdund, afhankelijk van het verwachte concentratieniveau. Om eventuele degradatie van het adsorbens door ontwijkende zuren te voorkomen worden monsters met een pH-waarde kleiner dan 7 geneutraliseerd door toevoegen van NaOH 6N.

Het te purgeren watermonster wordt rechtstreeks in de purgeerkolf gedopeerd met een gekende hoeveelheid interne standaard tot een eindconcentratie van bv. 20 tot 50 µg/l.

Het purgeervat wordt opgewarmd en doorborreld met Helium; de vluchtige componenten worden door de gasstroom meegesleurd en over het adsorbens geleid waar ze gevangen worden. Eventueel is het toestel uitgerust met een zgn. "moisture control system" dat ervoor zorgt dat er tijdens het purgeren slechts een minimale hoeveelheid water op het adsorptiepatroon terechtkomt. Na het purgeren gebeurt er een "dry purge" van het adsorptiepatroon om water te verwijderen. Het adsorbens wordt vervolgens opgewarmd om de gevangen componenten te desoberen; ze worden met een heliumstroom naar een koude val geleid en gefocusseerd tot een nauwe band. Nadat de desorptie is beëindigd wordt de koude val snel opgewarmd en worden de componenten door het draaggas overgebracht naar de capillaire kolom in de gaschromatograaf.

Typische werkvoorwaarden voor de purge and trap zijn weergegeven in bijlage 1.

### 6.1.2 Dampfasebemonstering

Hieronder is alleen het looptype injectiesysteem besproken. In de handel zijn ook andere systemen verkrijgbaar waarmee goede resultaten bekomen kunnen worden (bvb. spuitinjectie of het "pressure balanced" injectiesysteem).

Voor een goede kwantitatieve dampfase-analyse is het essentieel dat het proces van de dampfasebemonstering voor alle stalen en standaarden steeds op identieke wijze gebeurt : met dezelfde hoeveelheid monster in monsterflesjes van gelijk volume (dezelfde gas-vloeistof verhouding), met dezelfde zouthoeveelheid, met gelijke thermostatisatieduur en -temperatuur, en met dezelfde schudcondities.

Van waterstalen wordt een gekende hoeveelheid overgebracht in een headspace monsterflesje en na dopering met interne standaard wordt het flesje afgesloten met een crimp cap. Desgewenst wordt vooraf een hoeveelheid zout in het flesje gebracht (natriumchloride of natriumsulfaat); het toevoegen van zout is geen noodzaak maar kan de gevoeligheid doen toenemen; ook stelt de evenwichtsverdeling tussen gasfase en vloeibare fase zich sneller in. Het monsterflesje wordt gedurende 10 min. gesoniceerd en nadien overgebracht naar de monsterwisselaar van de headspace automaat.

Het monsterflesje wordt gedurende een bepaalde tijd opgewarmd in de oven van het headspace-toestel. De vluchtige organische componenten zullen migreren naar de dampfase en na verloop van tijd zal er zich een evenwicht instellen tussen de concentratie in de dampfase en in de vloeibare fase. Het monsterflesje wordt vervolgens onder druk gebracht met Helium. Daarna wordt de dampfase ontspannen in een loop. De inhoud van de loop wordt door het GC-draaggas naar de analytische kolom overgebracht. Eventueel worden de vluchtige verbindingen gefocusseerd d.m.v. een koude val; de val wordt daarna snel opgewarmd zodat de componenten door het draaggas overgebracht worden naar de capillaire kolom in de gaschromatograaf.

Typische werkvoorwaarden voor dampfasebemonstering zijn weergegeven in bijlage 1.

## 6.2 GC-MS INSTELLINGEN

Het draaggas met de vluchtige verbindingen wordt in de injector van de gaschromatograaf eventueel gesplit. De capillaire kolom wordt opgewarmd. en de verbindingen worden chromatografisch gescheiden. De detectie gebeurt met een lage resolutie massaspectrometer in de SCAN-mode.

Typische GC-MS werkvoorwaarden zijn weergegeven in bijlage 1. Een GC-MS totaal ionenchromatogram is weergegeven in bijlage 2. Uit het totaal ionenchromatogram worden voor elke verbinding de karakteristieke ionenchromatogrammen geëxtraheerd:

- het "target" ion geeft in principe de grootste respons en wordt gebruikt voor de kwantificering;
- het "qualifier" ion komt overeen met een karakteristiek fragment dat m.b.t. positieve identificatie in een welbepaalde verhouding t.o.v. het "target" ion dient teruggevonden te worden; deze verhouding wordt bepaald aan de hand van een kalibratie-oplossing.

De typische "target" en "qualifier" ionen van de vluchtige verbindingen zijn weergegeven in onderstaande tabel.

Tabel 2: m/z-waarden voor target en qualifier ionen en retentietijden

|    | <b>verbinding</b>          | <b>target<br/>m/z</b> | <b>qualifier<br/>m/z</b> |
|----|----------------------------|-----------------------|--------------------------|
| IS | d6-benzeen                 | 56                    | 84                       |
| IS | d8-tolueen                 | 98                    | 100                      |
| IS | d8-styreen                 | 112                   | 110                      |
| IS | d10-ethylbenzeen           | 98                    | 116                      |
| IS | d4-1,2-dichloorethaan      | 65*                   | 67                       |
| IS | d4-1,4-dichloorbenzeen     | 152                   | 150**                    |
| IS | d5-chloorbenzeen           | 117                   | 82                       |
| 1  | vinylchloride              | 62                    | 64                       |
| 2  | chloorethaan               | 64                    | 66                       |
| 3  | 1,1-dichlooretheen         | 96                    | 61                       |
| 4  | dichloormethaan            | 84                    | 49                       |
| 5  | 1,2-dichlooretheen,trans   | 96                    | 61                       |
| 6  | 1,1-dichloorethaan         | 63                    | 65                       |
| 7  | 1,2-dichlooretheen,cis     | 96                    | 61                       |
| 8  | 2,2-dichloorpropaan        | 77                    | 79                       |
| 9  | broomchloormethaan         | 130                   | 128                      |
| 10 | chloroform                 | 83                    | 85                       |
| 11 | 1,1,1-trichloorethaan      | 97                    | 99                       |
| 12 | 1,2-dichloorethaan         | 62                    | 64                       |
| 13 | 1,1-dichloorpropeen        | 110                   | 75                       |
| 14 | koolstofetetrachloride     | 117                   | 119                      |
| 15 | benzeen                    | 78                    | 77                       |
| 16 | trichloorethyleen          | 130                   | 132                      |
| 17 | 1,2-dichloorpropaan        | 63                    | 62                       |
| 18 | dibroommethaan             | 174                   | 93                       |
| 19 | broomdichloormethaan       | 83                    | 85                       |
| 20 | 1,3-dichloorpropeen,cis    | 75                    | 110                      |
| 21 | tolueen                    | 91                    | 92                       |
| 22 | 1,3-trichloorpropeen,trans | 75                    | 110                      |
| 23 | 1,1,2-trichloorethaan      | 97                    | 99                       |
| 24 | 1,3-dichloorpropaan        | 76                    | 78                       |
| 25 | dibroomchloormethaan       | 129                   | 127                      |
| 26 | tetrachlooretheen          | 166                   | 164                      |
| 27 | 1,2-dibroommethaan         | 107                   | 109                      |
| 28 | chloorbenzeen              | 112                   | 77                       |
| 29 | 1,1,1,2-tetrachloorethaan  | 131                   | 133                      |
| 30 | ethylbenzeen               | 106                   | 91                       |
| 31 | m-xyleen                   | 106                   | 91                       |
| 32 | p-xyleen                   | 106                   | 91                       |
| 33 | o-xyleen                   | 106                   | 91                       |
| 34 | styreen                    | 104                   | 103                      |
| 35 | bromoform                  | 173                   | 175                      |
| 36 | 1,1,2,2-tetrachloorethaan  | 83                    | 85                       |
| 37 | isopropylbenzeen           | 105                   | 120                      |

|    | verbinding                  | target<br>m/z | qualifier<br>m/z |
|----|-----------------------------|---------------|------------------|
| 38 | 1,2,3-trichloorpropaan      | 110           | 75               |
| 39 | broombenzeen                | 156           | 158              |
| 40 | 2-chloortolueen             | 126           | 91               |
| 41 | propylbenzeen               | 120           | 91               |
| 42 | 4-chloortolueen             | 126           | 91               |
| 43 | 1,3,5-trimethylbenzeen      | 105           | 120              |
| 44 | tert.butylbenzeen           | 119           | 134              |
| 45 | 1,2,4-trimethylbenzeen      | 105           | 120              |
| 46 | 1,3-dichloorbenzeen         | 146           | 148              |
| 47 | sec.butylbenzeen            | 105           | 134              |
| 48 | 1,4-dichloorbenzeen         | 146           | 148              |
| 49 | p-isopropyltolueen          | 119           | 134              |
| 50 | 1,2-dichloorbenzeen         | 146           | 148              |
| 51 | n.butylbenzeen              | 134           | 91               |
| 52 | 1,2-dibroom-3-chloorpropaan | 157           | 155              |
| 53 | 1,2,4-trichloorbenzeen      | 180           | 182              |
| 54 | hexachloorbutadieen         | 225           | 260              |
| 55 | naftaleen                   | 128           | 127              |
| 56 | 1,2,3-trichloorbenzeen      | 180           | 182              |
| 57 | 1,2,3-trimethylbenzeen      | 105           | 120              |
| 58 | MTBE                        | 73            | 57               |
| 59 | n-hexaan                    | 57            | 86               |
| 60 | n-heptaan                   | 57            | 100              |
| 61 | n-octaan                    | 57            | 114              |
|    |                             |               |                  |
|    |                             |               |                  |

**Opmerking :**

indien d4-1,2-dichloorethaan als interne standaard gebruikt wordt dan moet hiervan de bijdrage van natief dichloorethaan bij m/z 65 afgetrokken worden. De bijdrage bedraagt ca 5% van het signaal geregistreerd bij m/z 62.

**6.3 KALIBRATIE**

De kwantitatieve bepaling van de verschillende vluchtige verbindingen gebeurt volgens de zgn. interne standaard-methode. Hierbij wordt elke component gekwantificeerd t.o.v. een bepaalde interne standaard die bij het begin van de analyse aan het monster werd toegevoegd.

De kalibratiestandaarden worden aangemaakt door een hoeveelheid blancowater in de purgeerkolf of de headspacevial te doperen met werkoplossingen van natieve en gemerkte componenten. De kalibratiestandaarden ondergaan de volledige procedure van purge and trap of headspace preconcentrering zoals hierboven beschreven.

De kalibratie kan op een aantal verschillende manieren gebeuren:

- aan de hand van de relatieve responsfactor (RRF), bepaald met minstens één kalibratie-oplossing. Deze werkwijze kan gevolgd worden indien de RRFen binnen bepaalde grenzen constant zijn over het meetgebied. De RRFen voor elke te bepalen component worden vervolgens bepaald uit de verhouding van de oppervlakten en concentraties van de natieve componenten en de overeenkomstige interne standaarden :

$$RRF_i = \frac{A_i \times C_{IS}}{A_{IS} \times C_i}$$

met

|          |   |                                                                                                          |
|----------|---|----------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| $RRF_i$  | = | relatieve responsfactor van VOC-component i                                                              |
| $A_i$    | = | piekoppervlakte van VOC-component i bij analyse van de kalibratie-oplossing                              |
| $C_i$    | = | concentratie (in µg/l) van VOC-component i in de geanalyseerde kalibratie-oplossing                      |
| $C_{IS}$ | = | concentratie (in µg/l) van de overeenkomstige interne standaard in de geanalyseerde kalibratie-oplossing |
| $A_{IS}$ | = | piekoppervlakte van de overeenkomstige interne standaard bij analyse van de kalibratie-oplossing         |

De berekening van de concentraties in een staal gebeurt aan de hand van de gemiddelde RRF van de 2 kalibratie-oplossingen waartussen het staal geïnjecteerd werd.

- aan de hand van kalibratierechten. In dit geval worden aan het begin van de analysereeks minimaal 4 kalibratieoplossingen geanalyseerd met concentraties groter dan 0 en verspreid over het lineair gebied. Op de X-as en de Y-as worden de verhoudingen uitgezet van resp. de concentraties en de piekoppervlakten van de natieve component en de overeenkomstige interne standaard. Vervolgens wordt dmv lineaire regressie de vergelijking van de kalibratierechte berekend
- aan de hand van kwadratische curven. Indien bij de lineariteitstest gebleken is dat er geen lineair maar een kwadratisch verband is tussen concentratie en respons, dan kunnen kwadratische curven gebruikt worden voor de kalibratie. Daartoe worden aan het begin van de analysereeks minimaal 5 kalibratie-oplossingen geanalyseerd met concentraties verspreid over het meetgebied. De laagste concentratie mag niet hoger zijn dan 2 keer de ondergrens van het meetbereik. Op de X-as en de Y-as worden de verhoudingen uitgezet van resp. de concentraties en de piekoppervlakten van de natieve VOC en de overeenkomstige interne standaard. Vervolgens wordt dmv kwadratische curve fitting de vergelijking van de curve berekend.

#### 6.4 IDENTIFICATIE

De vluchtige verbindingen en de interne standaarden worden geïdentificeerd op basis van de criteria voor retentietijden en ionenratio's zoals vermeld in WAC/VI/A/003.

Bijkomende bevestiging van de identiteit kan verkregen worden door het uitvoeren van een zoekopdracht in de spectrabibliotheek of door vergelijking van het fragmentatiepatroon waargenomen in het staal met deze in de kalibratiestandaard. Ook verbindingen niet aanwezig in de bovenstaande nominatieve lijst kunnen door spectravergelijking geïdentificeerd worden.

In tabel 2 zijn de karakteristieke massa's van de vluchtige verbindingen en van de interne standaarden weergegeven.

#### 6.5 KWANTIFICERING

Voor de monsters worden de ionenchromatogrammen geregistreerd op identieke wijze als hierboven beschreven voor de standaardoplossingen. Van de geïdentificeerde VOC worden de piekoppervlakten behorende bij het meest intense ion berekend. Uitgaande van de integratiewaarden voor het monster en de relatieve responsfactoren of kalibratierechte/curve

bepaald voor de kalibratiestandaard worden de gehalten van de verschillende verbindingen in het monster berekend.

*Opmerking:*

- verbindingen niet aanwezig in de nominatieve lijst kunnen indicatief gekwantificeerd worden door integratie van de piekoppervlakken van zowel verbindingen als interne standaard in het total ion chromatogram.

## 7 KWALITEITSCONTROLE

Voor de kwaliteitseisen ivm kalibratie, procedureblanco, terugvinding van de interne standaard, controle op gevoeligheid, controlestaal en controlestandaard wordt verwezen naar WAC/VI/A/003.

### 7.1 RESPONSLINEARITEIT

De werkwijze voor de bepaling van lineariteit is beschreven in WAC/VI/A/001.

Indien bij purge and trap preconcentrering verschillende splitinstellingen toegepast worden (i.f.v. de belading van de stalen), dient voor elke splitinstelling het overeenkomstig lineair gebied bepaald te worden.

Stelt men bij de monsteranalyse een overschrijding van de bovenste lineaire grens vast, d.i. de hoogst geregistreerde oppervlakte in het lineaire gebied, dan moet de analyse hernomen worden. De watermonsters worden met blancowater verdund. Eventueel wordt gewerkt bij een hogere splitverhouding (purge and trap benadering).

### 7.2 GASCHROMATOGRAFISCHE SCHEIDING

De kolomkwaliteit wordt geverifieerd aan de hand van de scheiding van een voor de kolom karakteristiek kritisch paar in het chromatogram van de standaard. Voor een apolaire kolom is dit bv. ethylbenzeen enerzijds en de gezamenlijke piek van m-xyleen en p-xyleen anderzijds.

Alternatief kan de kolomkwaliteit geverifieerd worden aan de hand van het aantal theoretische platen, berekend op basis van de piekarakteristieken voor een gekozen verbinding in het chromatogram van de kalibratiestandaard. Het aantal platen  $N_{th}$  wordt gegeven door :

$$N_{th} = 5.54 * \left( \frac{t_{R_i}}{w_{1/2}} \right)^2$$

Hierbij is  $t_{R_i}$  de waargenomen retentietijd voor de verbinding i en  $w_{1/2}$  de piekbreedte op halve hoogte, uitgedrukt in dezelfde tijdseenheid.

Om een continue controle te hebben over de kolomkwaliteit is het zinvol de scheidingskarakteristieken uit te zetten in een controlekaart.

## 8 RAPPORTERING

Vermeld in het analyseverslag het gehalte van elke VOC in  $\mu\text{g/l}$ .

## 9 REFERENTIES

- EPA 524.2: 1992; Measurement of Purgeable Organic Compounds in Water by Capillary Column Gaschromatography / Mass Spectrometry
- EPA 8260B 1996; Volatile Organic Compounds by Gaschromatography / Mass Spectrometry; SW 846 Ch.4.3.2
- ISO 8466-1: 1990; Water Quality: Calibration and Evaluation of Analytical Methods and Estimation of Performance Characteristics, Part 1: Statistical Evaluation of the Linear Calibration Function
- NVN 5732: 1993; Bodem: Gaschromatografische bepaling van het gehalte aan vluchtige aromatische koolwaterstoffen en naftaleen en vluchtige gehalogeneerde koolwaterstoffen met behulp van de purge and trap methode en thermische desorptie

**BIJLAGE A: TYPISCHE WERKVOORWAARDEN VOOR DE BEPALING VAN VLUCHTIGE VERBINDINGEN IN WATER**

| <u>Purge and trap</u>        | <u>off-line</u>                                | <u>on-line</u>         |                |
|------------------------------|------------------------------------------------|------------------------|----------------|
| <i>Purgeereenheid</i>        |                                                |                        |                |
| Purgeervolume                | 50 ml                                          | 10 ml                  |                |
| Heliumdebiet                 | 40 ml/min                                      | 40 ml/min              |                |
| Totale purgeertijd           | 15 min                                         | 8 min                  |                |
| Purgeertemperatuur           | 30 °C                                          | 30°C                   |                |
| Trap                         | 300mg Carbotrap 300                            |                        |                |
| <i>Desorptie-eenheid</i>     |                                                |                        |                |
| Draaggas en druk             | Helium, 175 kPa                                | Helium, 175 kPa        |                |
| Desorptietemperatuur         | 330°C                                          | 250°C                  |                |
| Desorptieperiode             | 10 min                                         | 10 min                 |                |
| Herconditionerigstemperatuur | 250 °C                                         | 250°C                  |                |
| Herconditioneringstijd       | ~30 min                                        | ~30 min                |                |
| Interne traptemperatuur      | -75 °C                                         | -100°C                 |                |
| Flashverdampingstemperatuur  | 240 °C                                         | 180°C                  |                |
| Flashverdampingstijd         | 4 min                                          |                        |                |
| Splitverhouding              | 1/5 of 1/20                                    | -                      |                |
| Transferlijntemperatuur      | 200 °C                                         |                        |                |
| <u>Headspace</u>             |                                                |                        |                |
| Oventemperatuur              | 60°C                                           |                        |                |
| Looptemperatuur              | 80°C                                           |                        |                |
| Transferleidingtemp          | 90°C                                           |                        |                |
| Thermostatisatieduur         | 30 min                                         |                        |                |
| Pressurization druk          | 125 kPa                                        |                        |                |
| Pressurization duur          | 0.2 min                                        |                        |                |
| Loopvulling duur             | 0.4 min                                        |                        |                |
| Injectieduur                 | 2 min                                          |                        |                |
| <u>Kolomspecificaties</u>    | DB-5ms of equivalent, 60 m x 0.25 mm x 0.25 µm |                        |                |
| <u>GC-instellingen</u>       |                                                | <u>MS-instellingen</u> |                |
| Draaggas en druk             | Helium, constant flow                          | Brontemperatuur        | 230 °C         |
| Interfacetemperatuur         | 200 °C                                         | Elektronenenergie      | 70 eV          |
| Split vent                   | ~9.5 (P&T),<br>~ 30 (HS) ml/min                | Scan range             | 40 tot 300 amu |
| Kolom flow                   | ~1.0 ml/min                                    |                        |                |
| Temperatuursprogrammatie     |                                                |                        |                |
| 35°C                         | : 3 min                                        |                        |                |
| 35°C → 170 °C                | : 5 °C / min                                   |                        |                |
| totale duur                  | : 30 min                                       |                        |                |

## BIJLAGE B: GCMS TOTAL ION CHROMATOGRAM VOOR DE EPA 524.2 VOC STANDAARD

## Quantitation Report

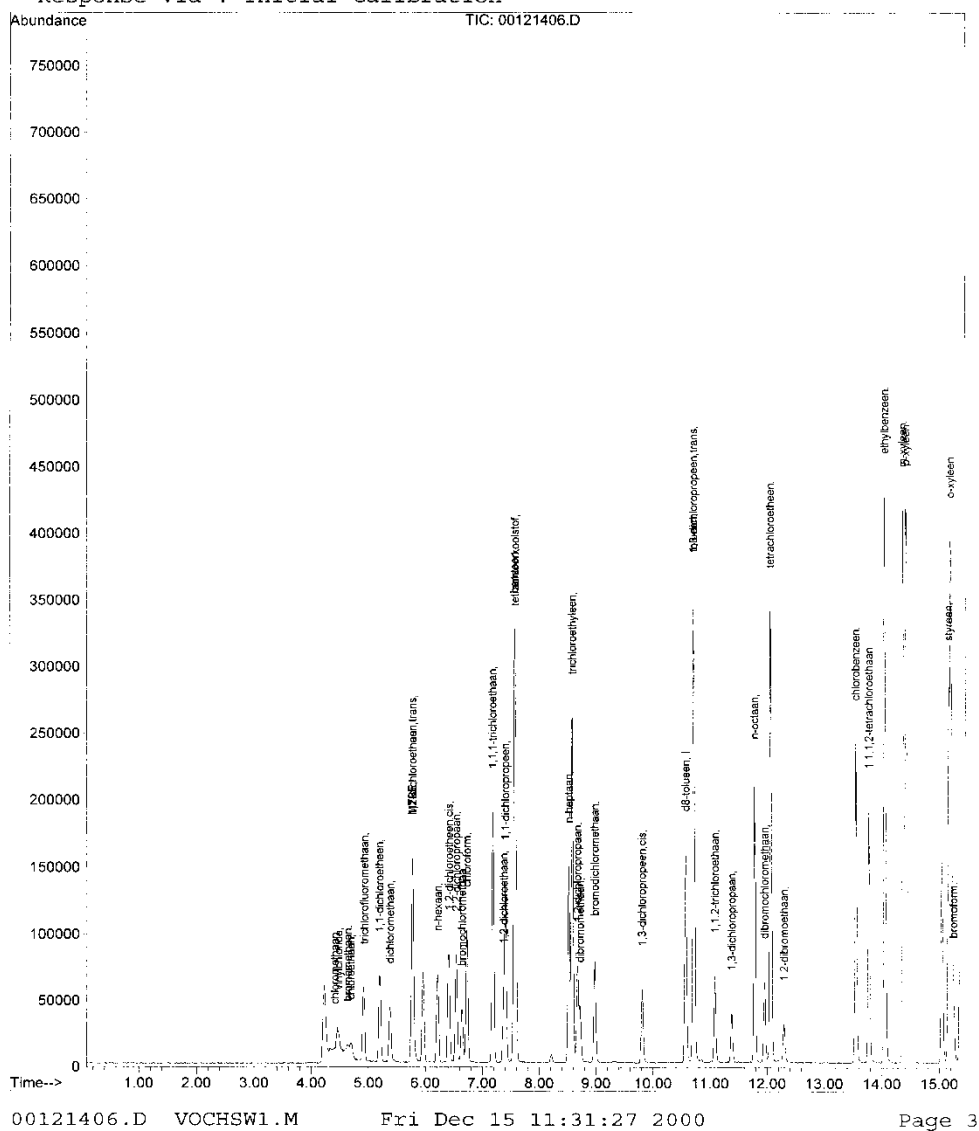
Data File : D:\00DEC14\00121406.D  
Acq On : 14 Dec 2000 11:47  
Sample : KALI/3  
Misc :

Vial: 6  
Operator: R.Swinnen  
Inst : GC/MS Ins  
Multiplr: 1.00  
Sample Amount: 0.00

MS Integration Params: VOCHSW.P  
Quant Time: Dec 15 11:31 19100

Quant Results File: VOCHSW1.

```
Method      : C:\HPCHEM\1\METHODS\VOCHSW1.M (RTE Integrator)
Title       : vochsw1
Last Update : Thu Dec 14 13:23:46 2000
Response via : Initial Calibration
```



BIJLAGE 2: GCMS TOTAL ION CHROMATOGRAM VOOR DE EPA 524.2 VOC  
STANDAARD (VERVOLG)

## Quantitation Report

Data File : D:\00DEC14\00121406.D  
Acq On : 14 Dec 2000 11:47  
Sample : KALI/3  
Misc :

Vial: 6  
Operator: R.Swinen  
Inst : GC/MS Ins  
Multiplr: 1.00  
Sample Amount: 0.00

MS Integration Params: VOCHSW.P  
Quant Time: Dec 15 11:31 19100

Quant Results File: VOCHSW1.

Method : C:\HPCHEM\1\METHODS\VOCHSW1.M (RTE Integrator)  
Title : vochsw1  
Last Update : Thu Dec 14 13:23:46 2000  
Response via : Initial Calibration

