

Aumenta l'efficienza del laboratorio con un metodo consolidato per l'analisi dei semivolatili in tracce

Le colonne RMX-5Sil MS, eccezionalmente inerti, consentono di soddisfare gli obiettivi di qualità dei dati per una gamma più ampia di composti

Di Erica Pack, Chris English, Ramkumar Dhandapani, Colton Myers

- La rivoluzionaria deattivazione TriMax crea un percorso di flusso del campione robusto ed eccezionalmente inerte per 150 composti, inclusi acidi, basici e neutri.
- La massima inerzia migliora la forma dei picchi per un'ampia gamma di composti semivolatili, consentendo il consolidamento del metodo e una sensibilità a livello di picogrammo.
- Maggiore flessibilità: implementa il nostro metodo per 150 semivolatili oppure ottimizza in pochi secondi le condizioni per il tuo elenco di analiti con il software gratuito EZGC chromatogram modeler di Restek.



L'analisi dei semivolatili rappresenta un'applicazione fondamentale nei laboratori di analisi ambientale di tutto il mondo. Poiché i semivolatili presentano un'ampia variabilità in termini di natura chimica e reattività, vengono spesso analizzati utilizzando colonne diverse; di conseguenza è possibile ottenere significativi incrementi di produttività se i metodi possono essere consolidati su un'unica colonna. Tuttavia, il successo del consolidamento dei metodi dipende dall'efficacia della deattivazione della colonna GC, e le deattivazioni tradizionali tendono a dare buoni risultati per alcune classi di composti ma non per altre. Restek ha sviluppato una tecnologia di deattivazione TriMax di nuova generazione, applicata a tutte le colonne RMX, che ha dimostrato un'efficacia ad ampio spettro, superando anche colonne concorrenti di fascia premium [1].

Uno studio recente ha mostrato che le colonne RMX-5Sil MS producono forme di picco più simmetriche su una gamma più ampia di classi di semivolatili, con il risultato che un numero maggiore di composti soddisfa i requisiti di qualità dei dati in termini di linearità e recupero [2]. La presente applicazione amplia questo lavoro di base ottimizzando le condizioni analitiche ed estendendo l'elenco dei composti target a 150 semivolatili comunemente analizzati, inclusi standard interni e surrogati (Figura 1). Come mostrato in Figura 2, sono stati ottenuti risultati cromatografici eccellenti a livello di tracce (0,1–10 pg on-column) per i semivolatili appartenenti a tutte le classi di composti, inclusi composti acidi reattivi (pentaclorofenolo, 2,4-dinitrofenolo) e composti basici (piridina, benidina), che spesso sono soggetti a requisiti di qualità dei dati nelle verifiche di idoneità del sistema. Inoltre, la colonna RMX-5Sil MS ha garantito un'adeguata separazione di idrocarburi policiclici aromatici neutri di difficile risoluzione (benzo[b]fluorantene e benzo[k]fluorantene).

Sebbene questo metodo consolidato per l'analisi dei semivolatili in tracce dimostri l'efficacia della colonna RMX-5Sil MS su un ampio elenco di 150 semivolatili comunemente analizzati (n° cat. 31907), i laboratori possono ulteriormente adattarlo alle proprie esigenze utilizzando il software gratuito EZGC chromatogram modeler, che consente di creare istantaneamente metodi ottimizzati per elenchi di analiti specifici e per le dimensioni di colonna preferite.

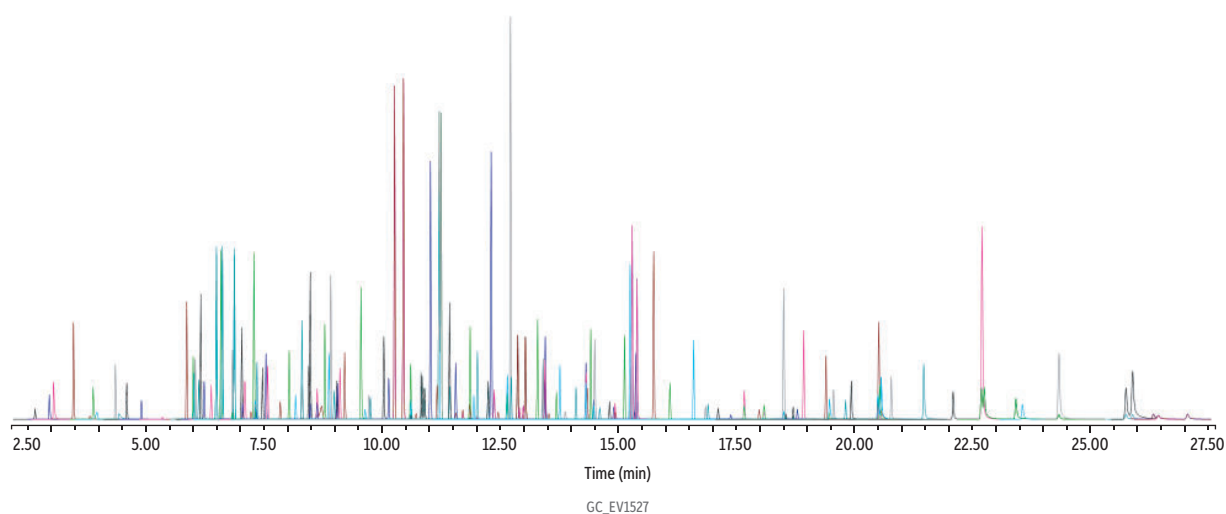
Vuoi personalizzare un metodo?

Inserisci i tuoi analiti target nel software gratuito Pro EZGC chromatogram modeler di Restek e genera istantaneamente condizioni di metodo ottimizzate per il tuo elenco specifico di composti.

Provalo subito!



Figura 1: Metodo consolidato per l'analisi dei semivolatili in tracce per 150 semivolatili, surrogati e standard interni a 100 ppb (10 pg on-column)



Column RMX-5Sil MS, 30 m, 0.25 mm ID, 0.25 µm (cat.# 17323)
Standard/Sample SVOC MegaMix 150 kit (cat.# 31907)
 Revised SV internal standard mix (cat.# 31886)
 Base neutral surrogate mix (4/89 SOW) (cat.# 31024)
 Acid surrogate mix (4/89 SOW) (cat.# 31025)
Diluent: Dichloromethane
Conc.: 100 ppb
Injection
 Inj. Vol.: 1 µL split (split ratio 10:1)
 Liner: Topaz 4.0 mm ID Precision liner w/wool (cat.# 23267)
 Inj. Temp.: 280 °C
 Split Vent Flow Rate: 12 mL/min

Oven
 Oven Temp.: 40 °C (hold 1 min) to 280 °C at 12 °C/min to 310 °C at 3 °C/min (hold 1 min)
Carrier Gas He, constant flow
 Flow Rate: 1.2 mL/min @ 40 °C
Detector SRM/MSM
 Source Temp.: 330 °C
 Transfer Line Temp.: 280 °C
 Analyzer Type: Triple Quadrupole
 Ionization Mode: EI
 Collision Gas: Ar
 Tune Type: PFTBA
 Tune Emission Current: 70 µA
Instrument Thermo Scientific TSQ 8000 Triple Quadrupole GC-MS
Sample Preparation Standards were combined and diluted to a concentration of 100 ppb.

Peaks	t _r (min)	Conc. (ng/mL)	Mass 1	Product 1	Collision energy 1	Mass 2	Product 2	Collision energy 2
1. 1,4-Dioxane	2.71	10	58	28	6	88	28	14
2. N-Nitrosodimethylamine	3.02	10	74	44	6	74	42	16
3. Pyridine	3.08	10	79	52	12	52	26	18
4. Ethyl methacrylate	3.51	10	69	41	6	99	43	14
5. 2-Picoline	3.91	10	93	66	12	93	65	18
6. N-Nitrosomethylethylamine	4	10	88	71	6	88	42	16
7. Methyl methanesulfonate	4.39	10	80	65	8	80	48	28
8. Acrylamide	4.44	10	71	55	6	71	44	22
9. 2-Fluorophenol	4.62	10	112	92	6	92	63	14
10. N-Nitrosodiethylamine	4.94	10	102	85	6	102	44	10
11. Ethyl methanesulfonate	5.38	10	109	45	10	109	79	6
12. Benzaldehyde	5.88	10	105	77	10	105	51	26
13. Phenol-d6	6.02	10	99	71	8	71	42	16
14. Phenol	6.04	10	94	66	10	94	39	30
15. Aniline	6.07	10	93	66	10	93	65	20
16. Pentachloroethane	6.14	10	167	132	14	167	95	32
17. bis-(2-Chloroethyl)ether	6.18	10	93	63	6	63	27	10
18. 2-Chlorophenol	6.25	10	128	64	14	128	63	24
19. Decane	6.4	10	85	43	6	71	43	6
20. 1,3-Dichlorobenzene	6.51	10	146	111	14	146	75	24
21. 1,4-Dichlorobenzene-d4	6.61	10	150	115	14	150	76	38
22. 1,4-Dichlorobenzene	6.63	10	146	111	14	146	75	24
23. Benzyl alcohol	6.85	10	108	79	12	108	77	24
24. 1,2-Dichlorobenzene	6.89	10	146	111	12	111	50	36
25. Indene	7.05	10	115	89	16	116	89	28
26. 2-Methylphenol	7.06	10	108	80	8	108	77	24
27. 2,2'-oxybis(1-chloropropane)	7.11	10	121	45	6	77	51	14
28. N-Nitrosopyrrolidine	7.28	10	100	43	8	100	55	6
29. Acetophenone	7.31	10	105	77	12	105	51	26
30. 3- and 4-Methylphenol	7.33	10	70	43	6	107	77	26
31. N-Nitrosomorpholine	7.331	10	116	86	6	116	56	10
32. o-Toluidine	7.37	10	106	79	8	107	77	26
33. Hexachloroethane	7.49	10	201	166	12	201	131	30
34. Nitrobenzene-d5	7.57	10	128	82	12	82	54	12
35. Nitrobenzene	7.62	10	123	77	10	123	51	30
36. N-Nitrosopiperidine	7.88	10	114	84	6	114	97	6
37. Isophorone	8.05	10	138	82	8	82	54	6

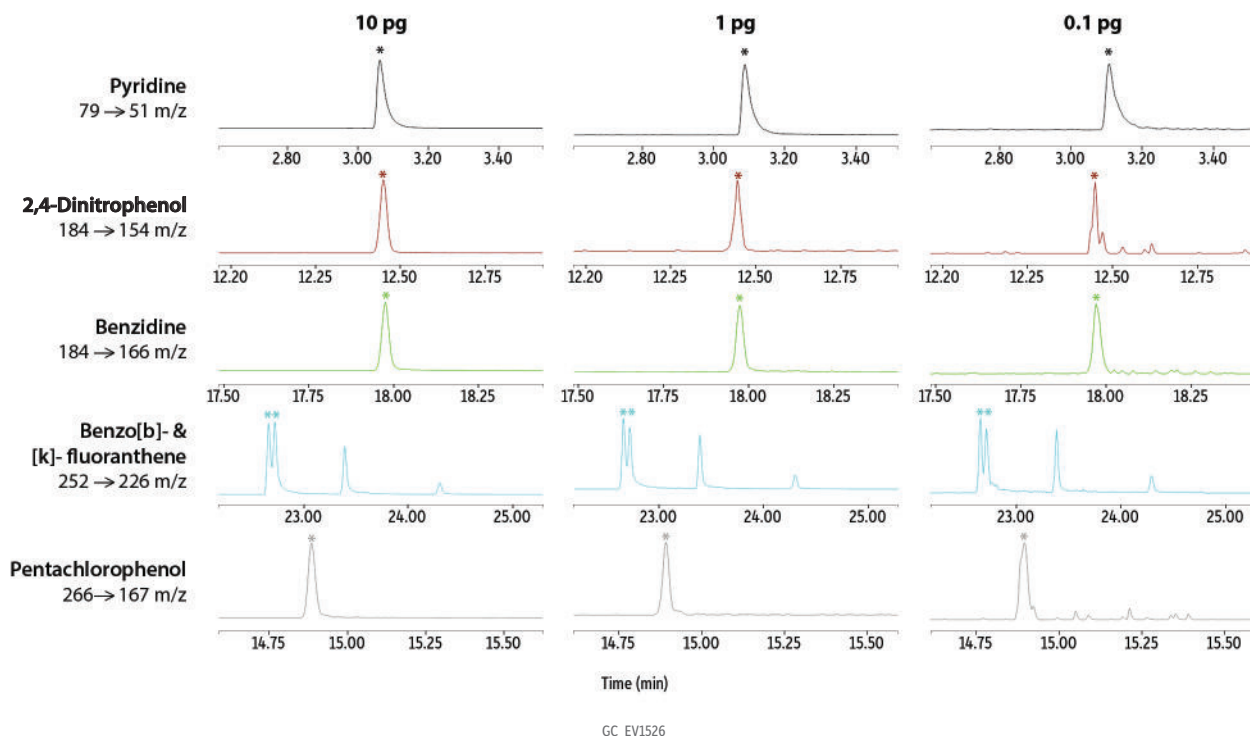
Figura 1: (continua)

Peaks	t _r (min)	Conc. (ng/mL)	Mass 1	Product 1	Collision energy 1	Mass 2	Product 2	Collision energy 2
38. 2-Nitrophenol	8.19	10	139	109	8	139	81	12
39. Benzoic acid	8.31	10	122	77	20	105	77	10
40. 2,4-Dimethylphenol	8.32	10	122	107	12	122	77	26
41. O,O,O-Triethyl phosphorothioate	8.46	10	121	65	10	198	114	12
42. Bis(2-chloroethoxy)methane	8.5	10	63	27	12	93	63	6
43. 2,4-Dichlorophenol	8.64	10	98	63	8	162	98	12
44. Phentermine	8.78	10	58	42	22	134	91	20
45. 1,2,4-Trichlorobenzene	8.8	10	180	145	12	180	109	24
46. Naphthalene-d8	8.89	10	136	134	14	136	84	20
47. Naphthalene	8.92	10	128	102	16	129	103	14
48. α-Terpineol	9	10	136	121	8	136	93	10
49. 4-Chloroaniline	9.06	10	127	100	10	127	65	20
50. 2,6-Dichlorophenol	9.07	10	162	126	8	164	63	26
51. Hexachloropropene	9.12	10	213	119	18	215	119	18
52. Hexachlorobutadiene	9.21	10	225	190	14	260	190	26
53. Quinoline	9.56	10	129	102	16	129	76	26
54. Caprolactam	9.65	10	113	85	6	113	56	10
55. 1,4-Phenylenediamine	9.73	10	108	81	10	108	80	20
56. N-Nitrosodibutylamine	9.76	10	116	99	6	116	74	8
57. 4-Chloro-3-methylphenol	10.05	10	142	107	12	142	77	26
58. Isosafrole I	10.14	10	131	103	8	162	104	12
59. 2-Methylnaphthalene	10.27	10	141	115	16	141	89	30
60. 1-Methylnaphthalene	10.46	10	141	115	16	141	89	30
61. 1,2,4,5-Tetrachlorobenzene	10.61	10	216	181	14	216	108	36
62. Hexachloropentadiene	10.62	10	272	237	12	237	143	22
63. 2,3-Dichloroaniline	10.83	10	161	90	16	163	90	18
64. 2,4,6-Trichlorophenol	10.85	10	132	97	10	196	97	24
65. 2,4,5-Trichlorophenol	10.95	10	132	97	10	196	97	24
66. 2-Fluorobiphenyl	11.03	10	172	171	12	172	170	22
67. 2-Chloronaphthalene	11.15	10	162	127	16	162	77	30
68. Isosafrole II	11.17	10	131	103	10	162	104	12
69. Safrole	11.2	10	162	127	16	131	103	10
70. Biphenyl	11.21	10	154	152	22	153	126	32
71. 1-Chloronaphthalene	11.25	10	162	127	16	127	77	16
72. o-Nitroaniline	11.43	10	138	92	12	138	65	22
73. Diphenyl ether	11.43	10	170	142	10	141	115	14
74. 1,4-Naphthoquinone	11.57	10	158	130	8	158	102	14
75. 1,2-Dinitrobenzene	11.86	10	122	75	12	168	75	20
76. 1,3-Dinitrobenzene	11.87	10	168	75	20	76	50	10
77. Diphenyl phthalate	11.87	10	163	133	8	163	77	20
78. 1,6-Dinitrotoluene	11.95	10	165	148	8	165	63	20
79. 1,4-Dinitrobenzene	12.01	10	168	51	14	76	63	6
80. Acenaphthylene	12.02	10	152	126	24	152	76	36
81. 3-Nitroaniline	12.25	10	92	65	8	138	65	20
82. Acenaphthene-d10	12.32	10	164	162	14	164	160	32
83. Acenaphthene	12.37	10	153	126	36	153	77	38
84. 2,4-Dinitrophenol	12.46	10	184	154	6	184	107	10
85. 4-Nitrophenol	12.65	10	139	109	6	139	81	14
86. Pentachlorobenzene	12.66	10	250	215	16	250	142	38
87. Dibenzofuran	12.73	10	168	139	22	139	63	30
88. 2,4-Dinitrotoluene	12.74	10	165	119	6	165	63	22
89. 1-Naphthylamine	12.88	10	143	116	10	143	115	22
90. 2,3,5,6-Tetrachlorophenol	12.91	10	232	168	12	234	133	26
91. 2,3,4,6-Tetrachlorophenol	13	10	232	168	12	234	131	24
92. 2-Naphthylamine	13.03	10	143	116	10	143	115	22
93. Diethyl Phthalate	13.3	10	177	149	8	149	65	20
94. Hexadecane	13.41	10	85	43	6	99	41	14
95. Fluorene	13.41	10	165	139	26	167	166	14
96. Zinophos	13.45	10	143	79	10	107	52	20
97. 5-Nitro-o-toluidine	13.45	10	152	106	10	152	77	24
98. 4-Nitroaniline	13.46	10	138	108	8	138	80	18
99. 4-Chlorophenyl phenyl ether	13.46	10	204	77	22	141	115	14
100. 4,6-Dinitro-2-methylphenol	13.54	10	198	168	6	198	121	10
101. Diphenylamine	13.7	10	169	66	22	169	77	30
102. Azobenzene	13.76	10	182	105	6	182	77	12
103. 2,4,6-Tribromophenol	13.88	10	330	222	20	332	143	34
104. Sulfotepp	14.1	10	202	146	10	322	146	24
105. 1,3,5-Trinitrobenzene	14.23	10	213	167	8	213	74	38
106. Diallate 1	14.31	10	86	43	6	234	150	16
107. Phorate	14.32	10	75	47	8	121	47	26
108. Phenacetin	14.35	10	179	137	8	179	109	14
109. 4-Bromophenyl phenyl ether	14.41	10	248	141	14	141	115	12
110. Diallate 2	14.48	10	234	150	16	86	43	6
111. Hexachlorobenzene	14.5	10	284	249	14	288	216	26
112. Dimethoate	14.6	10	93	63	8	125	47	14
113. Atrazine	14.82	10	200	122	8	215	200	8
114. Pentachlorophenol	14.9	10	266	167	22	270	169	22
115. 4-Aminobiphenyl	14.93	10	168	141	8	168	167	10

Figure 1: (continua)

Peaks	t _r (min)	Conc. (ng/mL)	Mass 1	Product 1	Collision energy 1	Mass 2	Product 2	Collision energy 2
116. Pentachloronitrobenzene	14.93	10	295	265	8	237	143	20
117. Propylzamide	15.13	10	173	145	14	254	191	16
118. Phenanthrene-d10	15.24	10	188	160	20	184	154	32
119. Octadecane	15.27	10	85	43	6	99	41	14
120. Phenanthrene	15.29	10	178	152	18	178	151	32
121. Dinoseb	15.34	10	163	116	14	240	117	24
122. Disulfoton	15.36	10	88	60	6	97	65	16
123. Anthracene	15.39	10	178	152	18	178	151	32
124. Carbazole	15.741	10	167	166	12	167	139	24
125. Methyl Parathion	16.08	10	263	109	10	263	79	24
126. di-n-Butyl phthalate	16.58	10	149	121	12	149	65	20
127. 4-Nitroquinoline-N-oxide	16.83	10	190	160	8	101	75	10
128. Ethyl Parathion	16.89	10	109	81	10	291	81	26
129. Methapyrilene	17.1	10	97	53	16	190	97	14
130. Isodrin	17.36	10	261	226	16	261	191	28
131. Fluoranthene	17.65	10	202	176	26	184	156	18
132. Fluoranthene	17.65	10	202	152	30	200	174	22
133. Benzidine	17.99	10	184	166	16	200	149	34
134. Pyrene	18.08	10	200	150	26	212	208	36
135. p-Terphenyl-d14	18.5	10	244	242	14	244	240	22
136. Aramite 1	18.55	10	319	185	6	175	107	14
137. Aramite 2	18.7	10	185	63	12	319	185	6
138. p-Dimethylaminoazobenzene	18.79	10	225	148	6	120	77	16
139. Chlorobenzilate	18.93	10	251	139	12	251	111	30
140. Famfur	19.4	10	218	109	14	125	79	6
141. 3,3'-Dimethylbenzidine	19.46	10	211	196	8	211	195	16
142. Kepone	19.47	10	272	237	12	237	143	22
143. Benzyl butyl phthalate	19.56	10	206	149	8	149	121	10
144. Bis(2-ethylhexyl) adipate	19.81	10	129	55	14	129	83	8
145. 2-Acetylaminofluorene	19.93	10	223	181	10	181	152	34
146. Benz[a]anthracene	20.5	10	228	202	22	226	200	28
147. Chrysene-d12	20.51	10	240	238	14	240	236	30
148. 3,3'-Dichlorobenzidine	20.51	10	252	181	22	252	182	20
149. 4,4'-Methylenebis(2-chloroaniline)	20.53	10	231	195	16	266	231	12
150. Chrysene	20.56	10	228	202	22	228	201	36
151. Bis(2-ethylhexyl) phthalate	20.78	10	167	149	8	149	121	14
152. 6-Methylchrysene	21.46	10	242	226	28	239	213	26
153. Di-n-octyl phthalate	22.08	10	149	121	12	149	93	16
154. Benzo[b]fluoranthene	22.68	10	252	226	22	250	224	24
155. 7,12-Dimethylbenz[a]anthracene	22.69	10	256	241	12	241	226	14
156. Benzo[k]fluoranthene	22.74	10	252	226	22	250	224	24
157. Benzo[a]pyrene	23.41	10	252	226	22	250	224	26
158. Perylene-d12	23.55	10	264	262	20	264	260	34
159. 3-Methylcholanthrene	24.32	10	268	253	14	252	226	22
160. Dibenz(a,h)acridine	25.8	10	279	252	34	278	250	24
161. Dibenz[a,j]acridine	25.88	10	279	277	30	278	250	26
162. Indeno[1,2,3-cd]pyrene	26.32	10	138	125	12	276	250	30
163. Dibenz[a,h]anthracene	26.43	10	139	126	8	139	113	14
164. Benzo[ghi]perylene	27.05	10	138	125	12	138	124	28

Figura 2: Le colonne RMX-5Sil MS, altamente inerti, aiutano a soddisfare i requisiti di qualità dei dati per un'ampia gamma di semivolatili complessi a livelli estremamente bassi.



Column	RMX-5Sil MS, 30 m, 0.25 mm ID, 0.25 µm (cat.# 17323)
Standard/Sample	SVOC MegaMix 150 kit (cat.# 31907) Revised SV internal standard mix (cat.# 31886) Base neutral surrogate mix (4/89 SOW) (cat.# 31024) Acid surrogate mix (4/89 SOW) (cat.# 31025)
Diluent:	Dichloromethane
Conc.:	1, 10, 100 ppb
Injection	
Inj. Vol.:	1 µL split (split ratio 10:1)
Liner:	Topaz 4.0 mm ID Precision liner w/wool (cat.# 23267)
Inj. Temp.:	280 °C
Split Vent Flow Rate:	12 mL/min
Oven	
Oven Temp.:	40 °C (hold 1 min) to 280 °C at 12 °C/min to 310 °C at 3 °C/min (hold 1 min)
Carrier Gas	He, constant flow
Flow Rate:	1.2 mL/min @ 40 °C
Detector	SRM/MRM
Source Temp.:	330 °C
Transfer Line Temp.:	280 °C
Analyzer Type:	Triple Quadrupole
Ionization Mode:	El
Collision Gas:	Ar
Tune Type:	PFTBA
Tune Emission Current:	70 µA
Instrument	Thermo Scientific TSQ 8000 Triple Quadrupole GC-MS

Bibliografia

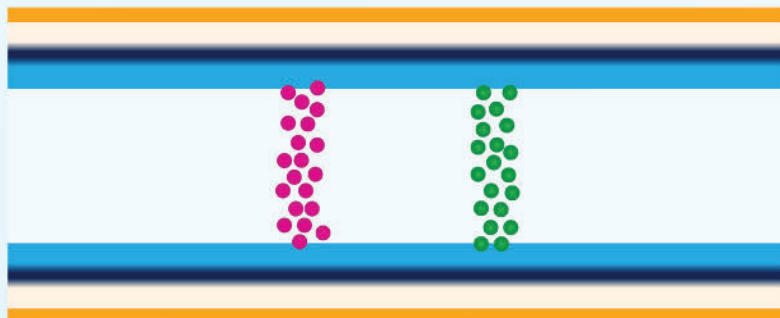
1. RMX GC columns brochure, GNB4923-UNV, Restek Corporation, 2026.
2. E. Pack, J. Hoisington, C. English, R. Dhandapani, and C. Myers, Comprehensive trace-level GC-MS/MS semivolatiles method, Application note, EVAN4920-UNV, Restek Corporation, 2025.

Cosa Rende Migliori le Colonne GC RMX?

La deattivazione altamente efficace TriMax protegge gli analiti dalle interazioni superficiali, migliorando la forma del picco e la sensibilità per un'ampia gamma di composti chimici.



Deattivazione TriMax

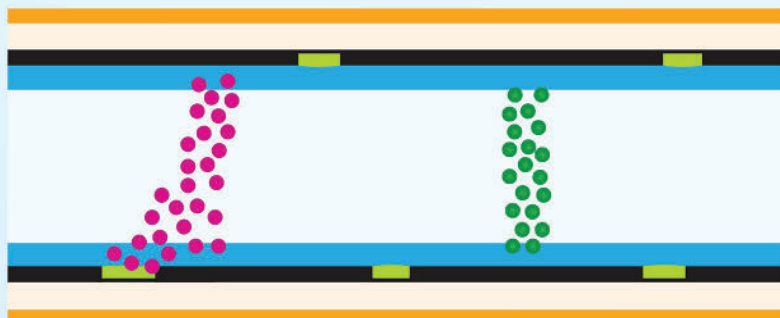


Inattivi



Attivi

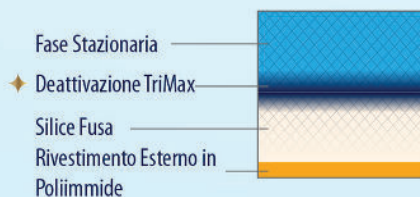
Deattivazione Non-TriMax



Inattivi



Attivi



- Composti Inattivi: *alcani, alcheni, alchini, ecc.*
- Composti Attivi: *acidi, basi, alcoli, esteri, eteri, ecc.*
- Siti attivi residui

Scopri di più sulle
colonne RMX oggi stesso!



Prodotti utilizzati

Colonna capillare GC RMX-5Sil MS

N° catalogo	Nome prodotto	Unità
17323	Colonna capillare GC RMX-5Sil MS, 30°m, ID 0,25°mm, 0,25 µm	cad.



Liner per iniettore Precision Topaz

N° catalogo	Nome prodotto	Unità
23267	Liner per iniettore Precision Topaz, 4,0 mm x 6,3 x 78,5, per GC Thermo TRACE 1300/1310 e 1600/1610 con iniettori SSL, lana di quarzo, deattivazione premium	5 pz.



Leak Detector Elettronico Restek

N° catalogo	Nome prodotto	Unità
28500	Leak Detector Elettronico Restek (comprende: custodia, adattatore di alimentazione CA universale [USA, Regno Unito, Europa, Australia, Giappone], cavo di ricarica USB di circa 2 metri)	cad.



Hai bisogno di aiuto per scegliere applicazioni o prodotti?

Contattaci!



Kit SVOC MegaMix 150, 1 mL/ampolla; 6 ampolle/kit

Contiene un'ampolla di ciascuno dei seguenti composti.

N° cat. 31850: MegaMix 8270

1000 µg/mL di ogni composto in diclorometano
(3-metilfenolo e 4-metilfenolo a 500 µg/mL), 1 mL/ampolla
Acenaphthene (83-32-9)
Acenaphthylene (208-96-8)
Aniline (62-53-3)
Anthracene (120-12-7)
Azobenzene (103-33-3)*
Benz[a]anthracene (56-55-3)
Benzo[a]pyrene (50-32-8)
Benzo[b]fluoranthene (205-99-2)
Benzo[g,h,i]perylene (191-24-2)
Benzo[k]fluoranthene (207-08-9)
Benzyl alcohol (100-51-6)
Benzyl butyl phthalate (85-68-7)
Bis(2-chloroethoxy)methane (111-91-1)
Bis(2-chloroethyl)ether (111-44-4)
Bis(2-ethylhexyl)adipate (103-23-1)
Bis(2-ethylhexyl)phthalate (117-81-7)
4-Bromophenyl phenyl ether (101-55-3)
Carbazole (86-74-8)
4-Chloroaniline (106-47-8)
4-Chloro-3-methylphenol (59-50-7)
2-Chloronaphthalene (91-58-7)
2-Chlorophenol (95-57-8)
4-Chlorophenyl phenyl ether (7005-72-3)
Chrysene (218-01-9)
Dibenz[a,h]anthracene (53-70-3)
Dibenzofuran (132-64-9)
1,2-Dichlorobenzene (95-50-1)
1,3-Dichlorobenzene (541-73-1)
1,4-Dichlorobenzene (106-46-7)
2,4-Dichlorophenol (120-83-2)
Diethylphthalate (84-66-2)
2,4-Dimethylphenol (105-67-9)
Dimethylphthalate (131-11-3)
Di-n-butyl phthalate (84-74-2)
1,2-Dinitrobenzene (528-29-0)
1,3-Dinitrobenzene (99-65-0)
1,4-Dinitrobenzene (100-25-4)
4,6-Dinitro-2-methylphenol (Dinitro-o-cresol) (534-52-1)
2,4-Dinitrophenol (51-28-5)
2,4-Dinitrotoluene (121-14-2)
2,6-Dinitrotoluene (606-20-2)
Di-n-octyl phthalate (117-84-0)
Diphenylamine (122-39-4)†
Fluoranthene (206-44-0)
Fluorene (86-73-7)
Hexachlorobenzene (118-74-1)
Hexachlorobutadiene (87-68-3)
Hexachlorocyclopentadiene (77-47-4)
Hexachloroethane (67-72-1)
Indeno[1,2,3-cd]pyrene (193-39-5)
Isophorone (78-59-1)
1-Methylnaphthalene (90-12-0)
2-Methylnaphthalene (91-57-6)
2-Methylphenol (o-cresol) (95-48-7)
3-Methylphenol (m-cresol) (108-39-4)
4-Methylphenol (p-cresol) (106-44-5)
Naphthalene (91-20-3)
2-Nitroaniline (88-74-4)
3-Nitroaniline (99-09-2)
4-Nitroaniline (100-01-6)

Nitrobenzene (98-95-3)
2-Nitrophenol (88-75-5)
4-Nitrophenol (100-02-7)
N-Nitrosodimethylamine (62-75-9)
N-Nitroso-di-n-propylamine (621-64-7)
2,2'-Oxybis(1-chloropropane) (108-60-1)
Pentachlorophenol (87-86-5)
Phenanthrene (85-01-8)
Phenol (108-95-2)
Pyrene (129-00-0)
Pyridine (110-86-1)
2,3,4,6-Tetrachlorophenol (58-90-2)
2,3,5,6-Tetrachlorophenol (935-95-5)
1,2,4-Trichlorobenzene (120-82-1)
2,4,5-Trichlorophenol (95-95-4)
2,4,6-Trichlorophenol (88-06-2)

N° cat. 31909: SVOC aggiuntivi

1000 µg/mL di ogni composto in diclorometano,
1 mL/ampolla
Acrylamide (79-06-1)
Benzidine (92-87-5)
n-Decane (C10) (124-18-5)
Dibenz(a,h)acridine (226-36-8)
2,3-Dichloroaniline (608-27-5)
3,3'-Dichlorobenzidine (91-94-1)
Dimethoate (60-51-5)
Dinoseb (88-85-7)
Disulfoton (298-04-4)
Famphur (52-85-7)
n-Hexadecane (C16) (544-76-3)
Indene (95-13-6)
Methyl parathion (298-00-0)
6-Methylchrysene (1705-85-7)
4,4'-Methylene-bis(2-chloroaniline) (101-14-4)
n-Octadecane (C18) (593-45-3)
Parathion (ethyl parathion) (56-38-2)
Phorate (298-02-2)
Quinoline (91-22-5)
Sulfotepp (3689-24-5)
α-Terpineol (98-55-5)
o,o,o-Triethyl phosphorothioate (126-68-1)
Zalophus (thionazine) (297-97-2)

N° cat. 32459: Miscela N. 1, Appendice IX rivista

2000 µg/mL di ogni composto in diclorometano,
1 mL/ampolla
2-Acetylaminofluorene (53-96-3)
4-Aminobiphenyl (92-67-1)
p-Dimethylaminoazobenzene (60-11-7)
3,3'-Dimethylbenzidine (o-tolidine) (119-93-7)
α,α-Dimethylphenethylamine (phentermine) (122-09-8)
1-Naphthylamine (1-aminonaphthalene) (134-32-7)
2-Naphthylamine (2-aminonaphthalene) (91-59-8)
N-Nitrosodibutylamine (924-16-3)
N-Nitrosodiethylamine (55-18-5)
N-Nitrosomethylethylamine (10595-95-6)
N-Nitrosomorpholine (59-89-2)
N-Nitrosopiperidine (100-75-4)
N-Nitrosopyrrolidine (930-55-2)
5-Nitro-o-toluidine (99-55-8)
1,4-Phenylenediamine (106-50-3)
2-Picoline (109-06-8)
o-Toluidine (95-53-4)

N° cat. 32460: Metapirilene

2000 µg/mL in diclorometano, 1 mL/ampolla
Methapyrilene hydrochloride (135-23-9)

N° cat. 31806: Miscela N. 2, Appendice IX

1000 µg/mL di ogni composto in diclorometano,
1 mL/ampolla
Acetophenone (98-86-2)
Aramite (140-57-8)
Atrazine (1912-24-9)
Benzaldehyde (100-52-7)
Biphenyl (92-52-4)
ε-Caprolactam (105-60-2)
Chlorobenzilate (510-15-6)
1-Chloronaphthalene (90-13-1)
Diallate (2303-16-4)
Dibenz[a,j]acridine (224-42-0)
2,6-Dichlorophenol (87-65-0)
7,12-Dimethylbenz[a]anthracene (57-97-6)
1,4-Dioxane (123-91-1)
Diphenyl ether (101-84-8)
Ethyl methacrylate (97-63-2)
Ethyl methanesulfonate (62-50-0)
Hexachloropropene (1888-71-7)
Isodrin (465-73-6)
Isosafrole (cis & trans) (120-58-1)
Kepone (143-50-0)
3-Methylcholanthrene (56-49-5)
Methyl methanesulfonate (66-27-3)
1,4-Naphthoquinone (130-15-4)
4-Nitroquinoline-N-oxide (56-57-5)
Pentachlorobenzene (608-93-5)
Pentachloroethane (76-01-7)
Pentachloronitrobenzene (Quintozene) (82-68-8)
Phenacetin (62-44-2)
Propylamide (23950-58-5)
Safrole (94-59-7)
1,2,4,5-Tetrachlorobenzene (95-94-3)
1,3,5-Trinitrobenzene (99-35-4)

N° cat. 31879: Acido benzoico

2000 µg/mL in diclorometano, 1 mL/ampolla
Benzoic acid (65-85-0)

*La 1,2-difenilidrazina (analita 8270) si degrada in azobenzene (componente della miscela) nell'iniettore.

†La N-nitrosodifenilammina è una specie reattiva che può innescare la decomposizione prematura di altri composti presenti nella miscela. Per questi motivi, nella preparazione di questa miscela viene utilizzata la difenilammina.



N° catalogo

31907

Unità

kit



Miscela di tuning per GC-MS

1000 µg/mL, diclorometano, 1 mL/ampolla

N° catalogo	Contiene	Unità
31615	Benzidine (92-87-5)	cad.
	4,4'-DDT (50-29-3)	
	DFTPP (decafluorotriphenylphosphine) (5074-71-5)	
	Pentachlorophenol (87-86-5)	

Miscela di surrogati acidi (SOW 4/89)

2000 µg/mL, metanolo, 1 mL/ampolla

N° catalogo	Contiene	Unità
31025	2-Fluorophenol (367-12-4)	cad.
	Phenol-d6 (13127-88-3)	
	2,4,6-Tribromophenol (118-79-6)	

Miscela di surrogati neutri basici (SOW 4/89)

1000 µg/mL, diclorometano, 1 mL/ampolla

N° catalogo	Contiene	Unità
31024	2-Fluorobiphenyl (321-60-8)	cad.
	Nitrobenzene-d5 (4165-60-0)	
	p-Terphenyl-d14 (1718-51-0)	

Miscela di standard interni SV, revisionata

4000 µg/mL, diclorometano, 1 mL/ampolla

N° catalogo	Contiene	Unità
31886	Acenaphthene-d10 (15067-26-2)	cad.
	Naphthalene-d8 (1146-65-2)	
	Chrysene-d12 (1719-03-5)	
	Perylene-d12 (1520-96-3)	
	1,4-Dichlorobenzene-d4 (3855-82-1)	
	Phenanthrene-d10 (1517-22-2)	
	1,4-Dioxane-d8 (17647-74-4)	

Hai bisogno di assistenza per preventivi, acquisti e altro?

Contattaci!



Per informazioni su brevetti e marchi Restek, visita il sito www.restek.com/patents-trademarks. Per non ricevere più nostre comunicazioni o aggiornare le tue preferenze, visita www.restek.com/subscribe. Per aggiornare il tuo stato presso un distributore Restek autorizzato o un partner di canale strumentale, contattali direttamente.

© 2026 Restek Corporation. Tutti i diritti riservati.

www.restek.com



Let. N° cat. EVFA5253-IT