



美丽的小错误

第一次做气相的时候是做有机残溶。我就按常规步骤做。先装进样针，然后老化柱子，然后就进样。先进七个定位的纯的有机溶剂样品，然后奇怪的事就发生了，只出了两个峰，而且峰面积非常小。查了半天都不知道是什么问题。刚好那天有工程师上门来维修液相，然后等他修完液相就叫他过来看看。当他修完液相的时候已经快到下班时间了，然后他就匆忙的帮我看了看，就说可能是我的仪器漏气了，叫我报修。后来我的带教师傅过来看了好久才发现是我的进样针没装好，样品根本没有吸到，幸好我的主任没发现，要不就被炒鱿鱼了！

有一次做正相的液相。做了一段时间后出现了奇怪的问题，基线总是有规律的出现小峰。然后就打电话给那个液相公司的客服，客服说做正相要换正相的柱塞杆密封垫，于是我就跟客服要了配件。配件第二天就到了。换上去后，马上试机，问题没有解决。后来就叫他们的工程师上门，工程师先说可能是我们的配电有问题，然后我们就叫专业的电工来看，电工看后说配电没问题。然后就怀疑是氙灯，测了一下能量可以通过，然后就怀疑是光路问题，但光路很少出故障，于是就再次回到氙灯上。于是就在另一台同型号的液相那里换了个好的氙灯过来，问题就解决了。