

中华人民共和国国家标准

GB/T 25915.1—2021

代替 GB/T 25915.1—2010

洁净室及相关受控环境 第1部分： 按粒子浓度划分空气洁净度等级

Cleanrooms and associated controlled environments—Part 1: Classification of air
cleanliness by particle concentration

(ISO 14644-1:2015, MOD)

2021-08-20 发布

2022-03-01 实施

国家市场监督管理总局 发布
国家标准化管理委员会

目 次

前言	Ⅲ
引言	V
1 范围	1
2 规范性引用文件	1
3 术语和定义	1
4 分级	4
5 符合性的证明	5
附录 A (规范性) 按粒子浓度划分空气洁净度的基准方法	7
附录 B (资料性) 等级划分计算实例	11
附录 C (资料性) 悬浮大粒子的计数和测径	17
附录 D (资料性) 序贯采样法	21
附录 E (资料性) 非整数洁净度等级和粒径阈值的说明	27
附录 F (资料性) 检测仪器	29
参考文献	30

前 言

本文件按照 GB/T 1.1—2020《标准化工作导则 第 1 部分：标准化文件的结构和起草规则》的规定起草。

本文件是 GB/T 25915《洁净室及相关受控环境》的第 1 部分。GB/T 25915 已经发布了以下部分：

- 第 1 部分：按粒子浓度划分空气洁净度等级；
- 第 2 部分：洁净室空气粒子浓度的监测；
- 第 3 部分：检测方法；
- 第 4 部分：设计、建造、启动；
- 第 5 部分：运行；
- 第 6 部分：词汇；
- 第 7 部分：隔离装置（洁净风罩、手套箱、隔离器、微环境）；
- 第 8 部分：按化学物浓度划分空气洁净度（ACC）等级；
- 第 9 部分：按粒子浓度划分表面洁净度等级；
- 第 10 部分：按化学物浓度划分表面洁净度等级；
- 第 12 部分：监测空气中纳米粒子浓度的技术要求。

本文件代替 GB/T 25915.1—2010《洁净室及相关受控环境 第 1 部分：空气洁净度等级》，与 GB/T 25915.1—2010 相比，除结构调整和编辑性改动外，主要技术变化如下：

- a) 第 1 章增加了粒子测定仪器要求（见第 1 章）；
- b) 增加了“规范性引用文件”（见第 2 章）；
- c) 第 3 章术语和定义中：
 - 修改了洁净室、洁净区、分级、粒子等定义（见 3.1.1、3.1.2、3.1.4、3.2.1，2010 年版的 2.1.1）；
 - 删除了超微粒子、纤维、U 描述符、需方、供方等术语（2010 年版的 2.2.5、2.2.7、2.3.1、2.5.1、2.5.2）；
 - 增加了单向流、非单向流、分辨率、最大允许测量误差、光散射（离散式）空气悬浮粒子计数器、离散大粒子计数器、飞行时间测径仪等定义（见 3.2.7、3.2.8、3.4.1、3.4.2、3.5.1、3.5.2、3.5.3）；
- d) 增加了表 1 的注释（见表 1）；
- e) 增加了明确应用粒径范围（见 4.2）；
- f) 增加了非整数洁净度等级和粒径阈值（见 4.5）；
- g) 修改了附录 B、附录 C 的内容并整合到规范性附录 A（见附录 A，2010 年版的附录 B、附录 C）；
- h) 将附录 D 的内容充实到附录 B（见附录 B，2010 年版的附录 D）；
- i) 删除附录 E 中超细粒子内容、丰富了大粒子的计数和测径技术要求整合到附录 C（见附录 C，2010 年版的附录 E）；
- j) 修改了附录 F 并整合到附录 D 中（见附录 F，2010 年版的附录 D）；
- k) 增加了非整数洁净度等级和粒径阈值说明（见附录 E）；
- l) 删除了附录 A“洁净度等级图示”（见 2010 年版的附录 A）。

本文件修改采用 ISO 14644-1:2015《洁净室及相关受控环境 第 1 部分：按粒子浓度划分空气洁净度等级》。

本文件与 ISO 14644-1:2015 的技术差异及其原因如下：

——修改了规范性附录 A 中的公式(A.1)。原因是公式(A.1)适合于面积较小洁净室,对于我国 10 000 m² 以上大规模和超大规模洁净室,则暴露出其采样点过多和未采用较为合理抽样统计原理的问题。

本文件做了下列编辑性改动:

——删除了资料性附录 B 中 B.6.5。

请注意本文件的某些内容可能涉及专利。本文件的发布机构不承担识别专利的责任。

本文件由全国洁净室及相关受控环境标准化技术委员会(SAC/TC 319)提出并归口。

本文件起草单位:中国电子工程设计院有限公司、苏州安泰空气技术有限公司、苏州市计量测试院、深圳市丽风净化工程有限公司、江苏嘉合建设有限公司、中国电子系统工程第二建设有限公司、陕西中电精泰电子有限公司、苏州苏净仪器自控设备有限公司、天津泰达洁净材料有限公司、天俱时工程科技集团有限公司、中国标准化协会、上海市室内环境净化行业协会、广东省洁净技术行业协会、天津大学、吴江市华宇净化设备有限公司、上海科信检测科技有限公司、苏州华泰空气过滤器有限公司、北京中邦兴业科技有限公司、深圳市朗奥洁净科技股份有限公司、上海奥宣净化科技有限公司、广东省实验动物监测所、苏州鸿博斯特超净科技股份有限公司、深圳市君信达环境科技股份有限公司、法尔森科技(上海)有限公司、广西华原过滤系统股份有限公司、上海市食品药品包装材料测试所、灵汇机电工程(杭州)有限公司、佛山市顺德区阿波罗环保器材有限公司、广东富瑞希空气净化过滤制品有限公司、上海誉净环保科技有限公司。

本文件主要起草人:王大千、秦学礼、刘俊杰、陈思源、范国锋、王天羿、高正、陈建、余小彪、王芳、吴志坚、童广才、吴建华、张正兵、谢敬伟、徐晓丽、丁之洁、魏佳鸣、耿文韬、廖志铭、张中玲、王华、黄韧、顾小祥、刘鹏、韩辉、范阳辉、朱吉兴、王必统、洪道明、张玉华、彭永昌。

本文件及其所代替文件的历次版本发布情况为:

——2010 年首次发布为 GB/T 25915.1—2010;

——本次为第一次修订。

引 言

GB/T 25915 是采用 ISO 14644 系列国际标准,各部分设置与国际标准保持一致,拟由 15 个部分构成。

- 第 1 部分:按粒子浓度划分空气洁净度等级。目的是区分粒子污染程度。
- 第 2 部分:洁净室空气粒子浓度的监测。目的是指导监测粒子污染,以避免可能产生的污染风险。
- 第 3 部分:检测方法。目的是指导对洁净室内各种污染和相关环境要素的检测。
- 第 4 部分:设计、建造、启动。目的是指导洁净室的设计、建造、启动。
- 第 5 部分:运行。目的是指导洁净室的运行。
- 第 6 部分:词汇。目的是统一规范技术术语。
- 第 7 部分:隔离装置(洁净风罩、手套箱、隔离器、微环境)。目的是提出洁净室用隔离装置的基本要求。
- 第 8 部分:按化学物浓度划分空气洁净度(ACC)等级。目的是区分空气化学污染程度。
- 第 9 部分:按粒子浓度划分表面洁净度等级。目的是区分表面粒子污染程度。
- 第 10 部分:按化学物浓度划分表面洁净度等级。目的是区分表面化学污染程度。
- 第 12 部分:监测空气中纳米粒子浓度的技术要求。目的是提出纳米级别的粒子污染的检测要求。
- 第 13 部分:达到粒子和化合洁净度要求的表面清洁。目的是提出洁净室内表面的清洁要求以避免可能产生的粒子和化学污染的风险。
- 第 14 部分:按粒子污染浓度评估设备适用性。目的是通过对相关设备可能在洁净室产生粒子污染的测试,确定设备的适合性。
- 第 15 部分:按化学污染物浓度评定设备及材料的适合性。目的是通过对相关设备可能在洁净室产生化学污染的测试,确定设备的适合性。
- 第 16 部分:提高洁净室和空气净化装置能效。目的是节约洁净室运行的能源消耗。

本次修订对 9 个 ISO 洁净度级别保留并做了细小修改。针对整数级别,表 1 定义了各种粒子粒径的粒子浓度。针对中间级别,表 E.1 定义了各种粒子粒径的最大粒子浓度。针对不同级别,这些表格是为了确保适当的粒径范围能得到更好地定义。本文件保留了大粒子描述符的概念。然而,纳米级粒子(先前被定义为超微粒子)将会在一个单独标准里提出。

本文件明确提出空气洁净度等级用空气量中一定浓度的粒子数量来表示。本文件不仅明确了判定洁净度等级的标准测试方法,还包括采样点的选择。

洁净室及相关受控环境 第1部分： 按粒子浓度划分空气洁净度等级

1 范围

本文件规定了按空气中悬浮粒子浓度划分洁净室、洁净区、GB/T 25915.7 所述的隔离装置中的空气洁净度等级。

本文件适用于粒径挡下限为 $0.1\ \mu\text{m}$ ~ $5\ \mu\text{m}$ 的颗粒物累积计数分布及其粒子浓度的监测。

超细粒子($<0.1\ \mu\text{m}$)的浓度将在纳米尺寸粒子空气洁净度标准中规定。在指定采样点,规定使用光散射(离散式)空气悬浮粒子计数器(LSAPC)判定大粒子($>5\ \mu\text{m}$)的粒子浓度,用 M 描述符对其量化。

本文件不适用于表征空气悬浮粒子的物理性、化学性、放射性、生物活性或其他特性。

2 规范性引用文件

下列文件中的内容通过文中的规范性引用而构成本文件必不可少的条款。其中,注日期的引用文件,仅该日期对应的版本适用于本文件;不注日期的引用文件,其最新版本(包括所有的修改单)适用于本文件。

GB/T 25915.2—2021 洁净室及相关受控环境 第2部分:洁净室空气粒子浓度的监测(ISO 14644-2:2015, IDT)

GB/T 25915.7 洁净室及相关受控环境 第7部分:隔离装置(净化空气台、手套箱、隔离器和微环境)(GB/T 25915.7—2020, ISO 14644-7:2004, IDT)

GB/T 29024.4—2017 粒度分析 单颗粒的光学测量方法 第4部分:洁净间光散射尘埃粒子计数器(ISO 21501-4:2007, IDT)

3 术语和定义

下列术语和定义适用于本文件。

3.1 基本

3.1.1

洁净室 cleanroom

空气悬浮粒子浓度受控并分级的房间,其设计、建造到运行均使进入、产生、滞留于房间的粒子受控。

注1:规定了按空气悬浮粒子浓度划分的级别。

注2:也可对影响洁净度等级的其他因素,如空气中化学物、微生物或纳米尺度粒子浓度等,以及影响表面洁净度等级的其他因素,如粒子、纳米粒子、化学物或微生物浓度等,作出规定并进行控制。

注3:温度、湿度、压力、振动和静电等相关的物理参数,也可按要求受控。

3.1.2

洁净区 clean zone

空气悬浮粒子计数浓度受控并分级的限定空间。其建造和运行使进入、产生和滞留于空间的粒子受控。

注 1: 空气悬浮粒子浓度的级别已确定。

注 2: 也可对影响洁净度等级的其他因素,如空气中化学物、微生物或纳米尺度粒子浓度等,以及影响表面洁净度等级的其他因素,如粒子、纳米粒子、化学物或微生物浓度等,作出规定并进行控制。

注 3: 洁净区可以是限定于洁净室内的空间,也可用隔离装置实现。隔离装置既可设在洁净室内也可在洁净室外。

注 4: 温度、湿度、压力、振动和静电等相关的物理参数,也可按要求受控。

3.1.3

设施 installation

连同所有相关构筑物、空气处理系统、供给和公用设施的洁净室或一个、多个洁净区。

3.1.4

分级 classification

按技术要求评定洁净室或洁净区洁净度水平的方法。

注: 洁净度水平应以 ISO 等级浓度来描述,它代表单位容积空气内最大允许粒子浓度。

3.2 空气悬浮粒子

3.2.1

粒子 particle

具有规定物理边界的微小物质。

3.2.2

粒径 particle size

给定粒径测定仪测得的、与被测粒子响应量相当的球体直径。

注: 光散射离散粒子计数器给出的是光学等效直径。

3.2.3

粒子浓度 particle concentration

单位体积空气中粒子的个数。

3.2.4

粒径分布 particle size distribution

以累积分布表示的粒子浓度与粒径的函数关系。

3.2.5

大粒子 macroparticle

当量直径大于 5 μm 的粒子。

3.2.6

M 描述符 M descriptor

实测或规定的每立方米空气中大粒子浓度,其中的当量粒径与测量方法有关。

注: M 描述符可视为采样点平均值的上限。不能用 M 描述符表示 ISO 洁净度等级,但 M 描述符可以单独引用或与 ISO 洁净度等级一起引用。

3.2.7

单向流 unidirectional airflow

通过洁净室或洁净区整个断面,风速稳定且平行的受控气流。

3.2.8

非单向流 non-unidirectional airflow

洁净室或洁净区的送风以诱导方式与室内空气混合的气流分布。

3.3 占用状态

3.3.1

空态 as-built

洁净室或洁净区所有服务设施就位并运行,但无设备、家具、材料和人员的状态。

3.3.2

静态 at-rest

洁净室或洁净区建成且设备就位,按议定的方式运行,但无人员在场的状态。

3.3.3

动态 operational

洁净室或洁净区设施按议定方式运行,且有规定数量的人员按议定方式工作的状态。

3.4 检测仪器

3.4.1

分辨率 resolution

可被测量的最小变量,即在相应显示中产生的、可辨认的变化。

注: 噪声(内、外部)或摩擦等因素可决定分辨率,被测的量值也可决定分辨率。

[来源:ISO/IEC Guide 99:2007,4.14]

3.4.2

最大允许测量误差 maximum permissible measurement error

对一项具体测量、或对测量仪或测量系统,相对于已知参照量值,技术条件或规范所允许的测量误差极值。

注 1: 在有两个极限值时,通常用术语“最大允许误差”或“误差限值”予以区分。

注 2: “公差”不可用于表示“最大允许误差”。

[来源:ISO/IEC Guide 99:2007,4.26]

3.5 仪器规格

3.5.1

光散射(离散式)空气悬浮粒子计数器 light scattering (discrete) airborne particle counter; LSAPC
依据粒子的光学等效直径,对空气中单个粒子进行计数和测径的仪器。

注: GB/T 29024.4—2017 给出了 LSAPC 的规格。

3.5.2

离散大粒子计数器 discrete-macroparticle counter

能够对空气中单个大粒子计数和测径的仪器。

注: 其技术规格见附录 F 中表 F.1。

3.5.3

飞行时间测径仪 time-of-flight particle sizing apparatus

以粒子适应风速变化的时间来测定其空气动力学直径的离散粒子计数、测径装置。

注 1: 通常借助光学方法测量流体速度变化后粒子的移动时间。

注 2: 其技术规格见表 F.2。

4 分级

4.1 占用状态

应规定在“空态”“静态”和“动态”的某种或某几种占用状态下(见 3.3),对洁净室或洁净区按空气中粒子浓度进行分级。

4.2 粒径

当按粒子浓度划分空气洁净度等级时,范围为 $0.1\ \mu\text{m}\sim 5\ \mu\text{m}$ 的一个或几个粒径挡阈值(低值)。

4.3 ISO 等级数

按粒子浓度划分的空气洁净度应标识为 ISO N 级。每个关注粒径的最大允许浓度见表 1。

表 1 中不同粒径阈值的粒子浓度数目仅作为分级标准,并不反映空气中真实的粒径和数量分布。附录 B 中列举了几个分级计算实例。

表 1 按粒子浓度划分的空气洁净度 ISO 级别

ISO 等级数 N	大于或等于关注粒径的粒子最大允许浓度 ^a					
	个/ m^3					
	$0.1\ \mu\text{m}$	$0.2\ \mu\text{m}$	$0.3\ \mu\text{m}$	$0.5\ \mu\text{m}$	$1\ \mu\text{m}$	$5\ \mu\text{m}$
1	10^b	^d	^d	^d	^d	^e
2	100	24^b	10^b	^d	^d	^e
3	1 000	237	102	35^b	^d	^e
4	10 000	2 370	1 020	352	83^b	^e
5	100 000	23 700	10 200	3 520	832	^{d,e,f}
6	1 000 000	237 000	102 000	35 200	8 320	293
7	^c	^c	^c	352 000	83 200	2 930
8	^c	^c	^c	3 520 000	832 000	29 300
9 ^g	^c	^c	^c	35 200 000	8 320 000	293 000

^a 本表中的所有浓度都是累积的,例如 ISO 5 级, $0.3\ \mu\text{m}$ 所对应的 10 200 个粒子包括所有粒径大于或等于该粒径的粒子。

^b 这些浓度需大采样量才能用于分级。可以使用序贯采样程序,见附录 D。

^c 表格这一区域因粒子浓度太高,浓度限值不适用。

^d 受采样和统计方法的制约,在粒子浓度低时不适用于分级。

^e 粒径大于 $1\ \mu\text{m}$ 的低浓度粒子在采样系统可能有损耗,此粒径不适合分级之用。

^f ISO 5 级中此粒径可采用大粒子 M 描述符,但至少要结合另一个粒径一起使用(见 C.7)。

^g 该级别只适用于动态。

4.4 表示方法

洁净室或洁净区内悬浮粒子浓度的表示方法应包括:

- a) 以“ISO N 级”表示的 ISO 等级数；
- b) 分级时的占用状态；
- c) 关注粒径。

如果关注粒径不止一个,较大粒径(D_2)应至少是下个较小粒径(D_1)的 1.5 倍,即 $D_2 \geq 1.5 \times D_1$ 。示例见表 2。

表 2 关注粒径示例表

ISO 等级数	占用状态	关注粒径	
		D_1	D_2
ISO 4 级	静态	0.2 μm	0.5 μm

4.5 非整数洁净度等级和粒径阈值

当需要非整数等级,或整数和非整数等级需要表 1 中未列出的粒径挡时,见附录 E。

5 符合性的证明

5.1 原则

完成规定的检测程序,并提供检测条件和结果的相关文件,以此认证是否符合用户规定的空气洁净度(ISO 等级数)要求。

静态和动态的分级通常依据风险评估情况每年进行。

对洁净室、洁净区和隔离装置的监测,应按照 GB/T 25915.2—2021。

注:设施配备了连续或频繁监测粒子浓度和其他性能参数的仪器时,若监测结果保持在规定的监测限值内,分级检测时间间隔可以延长。

5.2 检测

附录 A 中给出了符合性检测的基准方法,也可以指定其他至少具备同等准确性的方法和(或)仪器。如无规定或议定的替代方法,应采用基准方法。

应采用校准有效期内的仪器进行符合性认证检测。

5.3 悬浮粒子浓度计算

按附录 A 完成检测后,每个采样点单次采样量的粒子浓度(以每立方米的粒子数目表示)不应超过表 1 中相应粒径的浓度限值或表 E.1 中相应粒径的非整数等级的浓度限值。如果在采样点进行了多次采样,浓度应取平均值并且平均浓度不得超过表 1 或表 E.1 给出的浓度限值。非表列粒径应由公式(E.1)计算得出。

为确定 ISO 等级,所有关注粒径粒子浓度应采用相同方法检测。

5.4 检测报告

各洁净室或洁净区的检测结果均应记录在案,以综合报告形式提交,并说明是否符合规定的按粒子浓度划分的空气洁净度等级。

检测报告应包括下述内容:

- a) 检测机构的名称、地址和检测完成的日期;

- b) 本文件编号,如 GB/T 25915.1—2021;
- c) 清楚地标明被测洁净室或洁净区的实际位置(必要时包括毗邻的参照区)及所有采样点的坐标(宜附图);
- d) 规定的洁净室或洁净区表示法,其中包括 ISO 等级数、相关的占用状态和关注粒径;
- e) 检测方法的详细说明,包括与检测有关的特殊条件或对检测方法的偏离情况,及检测仪器的型号标识和当前的校准证书;
- f) 检测结果,含全部采样点的粒子浓度数据;
- g) 如果大粒子的浓度已参照附录 C 的说明作了量化,相关的信息也应包含在检测报告中。

附录 A

(规范性)

按粒子浓度划分空气洁净度的基准方法

A.1 原理

使用离散粒子计数器在指定的采样点测定大于或等于规定粒径的空气悬浮粒子浓度。

A.2 仪器要求

A.2.1 粒子计数器

粒子计数器应具有粒径分辨能力,能显示或记录空气中粒子数量和粒径大小,可依据洁净度等级,测定粒子合适粒径范围内总浓度。

注:通常用光散射(离散)空气悬浮粒子计数器进行空气洁净度分级检测。

A.2.2 仪器校准

粒子计数器应有有效的校准证书,校准频度和校准方法应符合 GB/T 29024.4—2017 的要求。

注:某些粒子计数器不能用 GB/T 29024.4—2017 所规定方法校准。此情况下,检测报告中应记录使用该计数器的决定。

A.3 粒子计数检测的准备工作

检测前,确保洁净室或洁净区密封性相关的所有各项均已调试完成并按性能要求运行。

宜注意洁净室性能辅助检测的顺序,检测目录见 GB/T 25915.3。

A.4 确定采样点

A.4.1 获取采样点数目

最少数目采样点 N_L 见表 A.1。

表 A.1 洁净室中采样点数目与面积的关系

洁净室面积 m ² (小于或等于)	最少采样点数目 N_L
2	1
4	2
6	3
8	4
10	5
24	6
28	7
32	8
36	9

表 A.1 洁净室中采样点数目与面积的关系 (续)

洁净室面积 m ² (小于或等于)	最少采样点数目 N_L
52	10
56	11
64	12
68	13
72	14
76	15
104	16
108	17
116	18
148	19
156	20
192	21
232	22
276	23
352	24
436	25
636	26
>1 000	见公式(A.1)

注 1: 如果被考虑的面积位于表中两值之间,宜选两值中较大者。
注 2: 单向流情况时,宜考虑垂直于气流流动方向的横截面面积。其他情况下,可考虑洁净室或洁净区的平面面积。

A.4.2 确定采样点位置

按以下步骤确定采样点位置:

- 在表 A.1 查到最小采样点数目 N_L ;
- 将整个洁净室或洁净区分成面积相等的 N_L 个区域;
- 在每个区域选择一个具有代表性的位置作为采样位置;
- 在每个采样位置上,将粒子计数器的探头置于工作面高度或其他指定位置。

关键位置处可增加采样点,其数量和位置也应商定并说明。

增加的采样区域及其相应采样点可计算在总采样点数内,以便将洁净室或洁净区划分为相等采样区域。

非单向流洁净室或洁净区中,位于无扩散装置的送风口正下方的采样点不具有代表性。

A.4.3 大型洁净室或洁净区的采样点

当洁净室或洁净区的面积大于 636 m² 时,应按公式(A.1)算出最小采样点数目。

$$N_L = \sqrt{A} \quad \dots\dots\dots (A.1)$$

式中:

N_L ——最小采样点数目,带小数时向上进位取整数;

A ——待测洁净室的面积,单位为平方米(m^2)。

注:可和用户协商增加关键工艺部位采样点。

A.4.4 确定单次采样量和各点的采样时间

所选最大粒径的粒子浓度恰好为规定的 ISO 级别上限时,在各采样点所采的空气量足以检测到至少 20 个粒子。

每个采样点的单次采样量 V_s ,按公式(A.2)计算。

$$V_s = \left(\frac{20}{C_{n,m}} \right) \times 1\,000 \quad \dots\dots\dots (A.2)$$

式中:

V_s ——每个采样点的最小单次采样量,单位为升(L)(例外情况见附录 D);

$C_{n,m}$ ——相应洁净度级别最大关注粒径的浓度上限,单位为粒每立方米(粒/ m^3);

20 ——粒子浓度恰好为级别上限时,能计数到的粒子数目。

每一采样点的采样量至少为 2 L,每一采样点单次采样的最小采样时间为 1 min,每一采样点的每次采样量应一致。

当 V_s 很大时,所需采样时间较长。此时可采用序贯采样法(见附录 D)以减少所需的采样量及采样时间。

A.5 采样步骤

A.5.1 依据产品说明书调整粒子计数器(见 A.2),包括零计数率校核。

A.5.2 采样探头应放置在朝向气流的方向。被采样气流方向是不可控制或不可预测时(例如非单向气流),采样探头的开口应垂直向上。

A.5.3 确定采样前所选定的占用状态已达到规定条件。

A.5.4 按 A.4.4 中规定的每个采样点单次最小采样量进行采样。

A.5.5 某个采样点发现非正常情况引起的异常计数时,经验明后可以剔除该计数并在检测报告中予以说明,然后重新采样。

A.5.6 某个采样点的不合格计数是由洁净室或设备的技术故障引起时,宜查明原因,采取补救措施,并对该点及其周围相邻点或受其影响的其他采样点进行复测。此情况应清楚地记录并说明合理性。

A.6 结果处理

A.6.1 结果记录

记录每次采样测量的结果,即相应 ISO 空气洁净度等级所关注粒径的每个单次采样量中粒子数。

注:对于带有浓度计算模式的粒子计数器,无需手动计算。

A.6.1.1 每个采样点的平均粒子浓度

在某个点进行两次及以上采样时,依据各单次采样的粒子浓度,按公式(A.3)计算并记录该点关注粒径的平均粒子数目。

$$\bar{x}_i = \left(\frac{x_{i,1} + x_{i,2} + \dots + x_{i,n}}{n} \right) \quad \dots\dots\dots (A.3)$$

式中：

- \bar{x}_i —— 采样点 i 处的平均粒子浓度,代表任意点；
- $x_{i,1}$ 至 $x_{i,n}$ —— 各单次采样的粒子数；
- n —— 在采样点 i 处的采样次数。

A.6.1.2 单位立方米粒子浓度

单位立方米粒子浓度按公式(A.4)计算。

$$c_i = \frac{\bar{x}_i \times 1\,000}{v_i} \dots\dots\dots (A.4)$$

式中：

- c_i —— 单位立方米粒子浓度；
- \bar{x}_i —— 采样点 i 处的平均粒子数,代表任意点；
- v_i —— 单次采样量,单位为升(L)。

A.6.2 结果说明

A.6.2.1 分级要求

每一采样位置测量的粒子浓度(粒/m³)均不超过表 1 规定的浓度限值时,判定所测洁净室或洁净区符合规定空气洁净度级别要求。

使用附录 E 所述的非整数洁净度等级或其他非规定测试粒径时,宜使用表 E.1 或公式(E.1)确定适当限值。

A.6.2.2 不合格的异常结果

对不合格计数的情形,应进行调查。检测报告中应注明调查结果和所采取的补救措施(见 5.4)。

附 录 B
(资料性)
等级划分计算实例

B.1 示例 1

B.1.1 某个洁净室占地面积 18 m²,规定洁净度级别为动态 ISO 5 级。使用采样流量为 28.3 L/min 的离散粒子计数器进行分级测试。2 个关注粒径分别为: $D \geq 0.3 \mu\text{m}$ 和 $D \geq 0.5 \mu\text{m}$ 。

查表 A.1,采样点数 N_L 为 6。

B.1.2 从表 1 查得 ISO 5 级的粒子浓度限值为:

$$C_n(\geq 0.3 \mu\text{m}) = 10\ 200 \text{ 个}/\text{m}^3$$

$$C_n(\geq 0.5 \mu\text{m}) = 3\ 520 \text{ 个}/\text{m}^3$$

B.1.3 用公式(A.2)可计算出所需的单次采样量为:

$$V_s = \left(\frac{20}{C_{n,m}} \right) \times 1\ 000$$

$$V_s = \left(\frac{20}{3\ 520} \right) \times 1\ 000$$

$$V_s = (0.005\ 68) \times 1\ 000$$

$$V_s = 5.68 \text{ L}$$

算得的单次采样量为 5.68 L。由于所使用的离散粒子计数器每分钟的采样流量是 28.3 L/min,采样 1 min 的采样量符合要求(见 A.4.4),所以每次采样的采样量定为 28.3 L。

注:在 A.4.4 中,通过如上所述的步骤计算最小采样量,然后确定粒子计数器运行 1 min 对应的采样量。每个点的采样至少持续 1 min;当 1 min 内的采样足以满足最小采样量要求时,则 1 min 到后可结束采样。当所用仪器 1 min 内的采样量不足以满足最小采样量要求时,需以分钟(min)为单位继续采样且至满足最小采样量要求为止。由于有几种不同采样流量的粒子计数器,在此提醒使用者,在确定采样时间既满足 1 min 要求也满足计算的最小采样量时,核对所用具体仪器的采样流量。

B.1.4 每个点只进行一次采样。在每个采样点处各个粒径对应的每立方米粒子数目 x_i 的计算如表 B.1 和表 B.2 所示。

表 B.1 $\geq 0.3 \mu\text{m}$ 粒子的采样数据

采样点	样本 1 $x_i \geq 0.3 \mu\text{m}$ (每 28.3 L 计数)	各点平均 采样计数 (每 28.3 L)	各点平均 粒子浓度 (每 m ³ 计数=各点 平均数×35.3)	ISO 5 级对应的 $\geq 0.3 \mu\text{m}$ 粒径 的浓度限值	合格/不合格
1	245	245	8 649	10 200	合格
2	185	185	6 531	10 200	合格
3	59	59	2 083	10 200	合格
4	106	106	3 742	10 200	合格
5	164	164	5 789	10 200	合格
6	196	196	6 919	10 200	合格

表 B.2 $\geq 0.5 \mu\text{m}$ 粒子的采样数据

采样点	样本 1 $x_i \geq 0.5 \mu\text{m}$ (每 28.3 L 计数)	各点平均 采样计数 (每 28.3 L)	各点平均 粒子浓度 (每 m^3 计数=各点 平均数 $\times 35.3$)	ISO 5 级对应的 $\geq 0.5 \mu\text{m}$ 粒径 的浓度限值	合格/不合格
1	21	21	741	3 520	合格
2	24	24	847	3 520	合格
3	0	0	0	3 520	合格
4	7	7	247	3 520	合格
5	22	22	777	3 520	合格
6	25	25	883	3 520	合格

B.1.5 如表 B.1 和表 B.2 所示, $D \geq 0.5 \mu\text{m}$ 粒子的每一个浓度值都小于 $10\,200 \text{ 个}/\text{m}^3$ 的限值, $D \geq 0.5 \mu\text{m}$ 的每一个浓度值都小于 $3\,520 \text{ 个}/\text{m}^3$ 的限值; 因此该洁净室按粒子浓度划分的空气洁净度达到所要求的 ISO 等级。

B.2 示例 2

B.2.1 某个洁净室占地面积 9 m^2 , 洁净度级别规定为动态 ISO 3 级, 使用采样流量为 $50.0 \text{ L}/\text{min}$ 的离散粒子计数器进行分级测试。关注粒径只有一个 ($D \geq 0.1 \mu\text{m}$)。

查表 A.1, 采样点数 N_L 取 5。

B.2.2 从表 1 查得 ISO 3 级对应 $\geq 0.1 \mu\text{m}$ 的粒子浓度限值为:

$$C_n (\geq 0.1 \mu\text{m}) = 1\,000 \text{ 个}/\text{m}^3$$

B.2.3 从公式(A.2)可算出单次采样量要求为:

$$V_s = \left(\frac{20}{C_{n,m}} \right) \times 1\,000$$

$$V_s = \left(\frac{20}{1\,000} \right) \times 1\,000$$

$$V_s = (0.02) \times 1\,000$$

$$V_s = 20.0 \text{ L}$$

计算得出的单次采样量为 20.0 L , 因此所使用的 $50.0 \text{ L}/\text{min}$ 的离散粒子计数器采样 1 min 的采样量符合要求(见 A.4.4)。所以 50.0 L 即作为每个单次采样的采样量。

B.2.4 在每个采样点只采样一次。每个采样点每立方米的粒子数目 x_i 的计算如表 B.3 所示。

表 B.3 $\geq 0.1 \mu\text{m}$ 粒子的采样数据

采样点	样本 1 $x_i \geq 0.1 \mu\text{m}$ (每 50.0 L 计数)	各点平均 (每 50.0 L 计数)	各点平均粒子浓度 (每 m^3 计数= 各点平均数 $\times 20$)	ISO 5 级对应粒径 $\geq 0.1 \mu\text{m}$ 的 浓度限值	合格/不合格
1	46	46	920	1 000	合格
2	47	47	940	1 000	合格

表 B.3 $\geq 0.1 \mu\text{m}$ 粒子的采样数据 (续)

采样点	样本 1 $x_i \geq 0.1 \mu\text{m}$ (每 50.0 L 计数)	各点平均 (每 50.0 L 计数)	各点平均粒子浓度 (每 m^3 计数 = 各点平均数 $\times 20$)	ISO 5 级对应粒径 $\geq 0.1 \mu\text{m}$ 的 浓度限值	合格/不合格
3	46	46	920	1 000	合格
4	44	44	880	1 000	合格
5	9	9	180	1 000	合格

B.2.5 $D \geq 0.1 \mu\text{m}$ 粒子的每个浓度值都小于表 1 中规定的 $1\,000 \text{ 个}/\text{m}^3$ 的限值;因此该洁净室按粒子浓度划分的空气洁净度达到所要求的 ISO 等级。

B.3 示例 3

B.3.1 某一个洁净室占地面积 64 m^2 , 洁净度级别规定为动态 ISO 5 级, 使用采样流量为 $28.3 \text{ L}/\text{min}$ 的离散粒子计数器进行分级测试。关注粒径只有一个 ($D \geq 0.5 \mu\text{m}$)。

查表 A.1, 采样点数 N_L 取 12。

B.3.2 从表 1 查得 ISO 5 级对应 $\geq 0.5 \mu\text{m}$ 的粒子浓度限值为:

$$C_n(\geq 0.5 \mu\text{m}) = 3\,520 \text{ 个}/\text{m}^3$$

B.3.3 从公式(A.2)可算出所要求的单次采样量为:

$$V_s = \left(\frac{20}{C_{n,m}} \right) \times 1\,000$$

$$V_s = \left(\frac{20}{3\,520} \right) \times 1\,000$$

$$V_s = (0.005\,68) \times 1\,000$$

$$V_s = 5.68 \text{ L}$$

计算出的单次采样量为 5.68 L。由于所用的 $28.3 \text{ L}/\text{min}$ 离散粒子计数器 1 min 的采样量符合要求(见 A.4.4), 所以将 28.3 L 即作为每个单次采样的采样量。

B.3.4 在每个采样点只采样一次。每个采样点每立方米的粒子数 x_i 的计算如表 B.4 所示。

表 B.4 $\geq 0.5 \mu\text{m}$ 粒子的采样数据

采样点	样本 1 $x_i \geq 0.5 \mu\text{m}$ (每 28.3 L 计数)	各点平均数 (每 28.3 L 计数)	各点平均 粒子浓度 (每 m^3 计数 = 各点平均数 $\times 35.3$)	ISO 5 级对应粒径 $\geq 0.5 \mu\text{m}$ 的 浓度限值	合格/不合格
1	35	35	1 236	3 520	合格
2	22	22	777	3 520	合格
3	89	89	3 142	3 520	合格
4	49	49	1 730	3 520	合格
5	10	10	353	3 520	合格
6	60	60	2 118	3 520	合格

表 B.4 $\geq 0.5 \mu\text{m}$ 粒子的采样数据 (续)

采样点	样本 1 $x_i \geq 0.5 \mu\text{m}$ (每 28.3 L 计数)	各点平均数 (每 28.3 L 计数)	各点平均 粒子浓度 (每 m^3 计数= 各点平均数 $\times 35.3$)	ISO 5 级对应粒径 $\geq 0.5 \mu\text{m}$ 的 浓度限值	合格/不合格
7	18	18	635	3 520	合格
8	44	44	1 553	3 520	合格
9	59	59	2 083	3 520	合格
10	51	51	1 800	3 520	合格
11	6	6	212	3 520	合格
12	31	31	1 094	3 520	合格

B.3.5 $D=0.5 \mu\text{m}$ 粒子的每个浓度值都小于表 1 中规定的 $3\,520 \text{ 个}/\text{m}^3$ 的限值;因此该洁净室按粒子浓度划分的空气洁净度达到所要求的 ISO 等级。

B.4 示例 4

B.4.1 某个洁净室占地面积 25 m^2 , 洁净度级别规定为动态 ISO 5 级, 使用采样流量为 $28.3 \text{ L}/\text{min}$ 的离散粒子计数器进行分级测试。关注粒径只有一个 ($D \geq 0.5 \mu\text{m}$)。

查表 A.1, 采样点数 N_L 取 7。

B.4.2 从表 1 查得 ISO 5 级对应 $\geq 0.5 \mu\text{m}$ 的粒子浓度限值为:

$$C_n(\geq 0.5 \mu\text{m}) = 3\,520 \text{ 个}/\text{m}^3$$

B.4.3 从公式(A.2)可算出所要求的单次采样量为:

$$V_s = \left(\frac{20}{C_{n,m}} \right) \times 1\,000$$

$$V_s = \left(\frac{20}{3\,520} \right) \times 1\,000$$

$$V_s = (0.005\,68) \times 1\,000$$

$$V_s = 5.68 \text{ L}$$

算出的单次采样量为 5.68 L 。由于所用的 $28.3 \text{ L}/\text{min}$ 离散粒子计数器 1 min 的采样量符合要求(见 A.4.4), 所以将 28.3 L 即作为每个单次采样的采样量。

B.4.4 查表 A.1, 采样点数 N_L 取 7。但在本例中, 客户和供应商商定另外增加 3 个采样点, 总共 10 个。每个点进行的单次采样次数为 1 次~3 次。

B.4.5 由于记录的原因, 每个采样点每立方米的粒子数(浓度) x_i 将以每个点单位采样量 (28.3 L) 的平均计数 (28.3×35.3) 进行计算, 如表 B.5 所示。

表 B.5 $\geq 0.5 \mu\text{m}$ 粒子的采样数据

采样点	样本 1 $x_i \geq 0.5 \mu\text{m}$ (每 28.3 L 计数)	样本 2 $x_i \geq 0.5 \mu\text{m}$ (每 28.3 L 计数)	样本 3 $x_i \geq 0.5 \mu\text{m}$ (每 28.3 L 计数)	各点平均数 (每 28.3 L 计数)	各点平均 粒子浓度 (每 m^3 计数= 各点平均数 $\times 35.3$)	ISO 5 级 对应 \geq $0.5 \mu\text{m}$ 粒径的 浓度限值	合格/ 不合格
1	47	57		52	1 836	3 520	合格
2	12			12	424	3 520	合格

表 B.5 $\geq 0.5 \mu\text{m}$ 粒子的采样数据 (续)

采样点	样本 1 $x_i \geq 0.5 \mu\text{m}$ (每 28.3 L 计数)	样本 2 $x_i \geq 0.5 \mu\text{m}$ (每 28.3 L 计数)	样本 3 $x_i \geq 0.5 \mu\text{m}$ (每 28.3 L 计数)	各点平均数 (每 28.3 L 计数)	各点平均 粒子浓度 (每 m^3 计数= 各点平均数 $\times 35.3$)	ISO 5 级 对应 \geq $0.5 \mu\text{m}$ 粒径的 浓度限值	合格/ 不合格
3	162	78	32	91	3 201	3 520	合格
4	148	74	132	118	4 165	3 520	不合格
5	1	0		0.5	18	3 520	合格
6	19	22	17	19	682	3 520	合格
7	5	15	3	8	271	3 520	合格
8	38	21		30	1 041	3 520	合格
9	54	159	78	97	3 424	3 520	合格
10	48	62	53	54	1 918	3 520	合格

B.4.6 在 4 号采样点,采样的平均浓度 4 165 个/ m^3 超出了 ISO 5 级限值 3 520(个/ m^3)。在 3 号和 9 号采样点,尽管这两点的平均粒子浓度符合表 1 中规定的限值,但是每个点各有一次采样的粒子浓度数据超出了表 1 中所规定的限值。由于 4 号采样点的粒子浓度不符合洁净度要求,因此该洁净室按粒子浓度划分的空气洁净度未达到所要求的 ISO 等级。

B.5 示例 5

B.5.1 某个洁净室占地面积 10.7 m^2 ,洁净度级别规定为动态 ISO 7.5 级,使用采样流量为 28.3 L/min 的离散粒子计数器进行分级测试。关注粒径只有一个($D \geq 0.5 \mu\text{m}$)。

查表 A.1,采样点数 N_L 取 6。

B.5.2 从表 E.1 查得 ISO 7.5 级的粒子浓度限值为:

$$C_n(\geq 0.5 \mu\text{m}) = 10^N \times \left(\frac{0.1}{D}\right)^{2.08} \quad \text{其中 } N=7.5, D=0.5 \mu\text{m}$$

$$C_n(\geq 0.5 \mu\text{m}) = 10^{7.5} \times \left(\frac{0.1}{0.5}\right)^{2.08}$$

$$C_n(\geq 0.5 \mu\text{m}) = 31\,622\,777 \times 0.351\,675\,7$$

$$C_n(\geq 0.5 \mu\text{m}) = 1\,112\,069 (\text{取三个有效数位}) = 1\,110\,000 \text{ 个}/\text{m}^3$$

B.5.3 从公式(A.2)可算出所要求的单次采样量为:

$$V_s = \left(\frac{20}{C_{n,m}}\right) \times 1\,000$$

$$V_s = \left(\frac{20}{1\,112\,000}\right) \times 1\,000 = 0.017\,99 \text{ L}$$

算出的单次采样量为 $0.017\,99 \text{ L}$ 。由于所用的 28.3 L/min 离散粒子计数器 1 min 的采样量符合要求(见 A.4.4),所以将 28.3 L 即作为每个单次采样的采样量。

B.5.4 每个点进行的单次采样次数为 1 次~3 次。每个采样点每立方米的粒子数(浓度) x_i 的计算如表 B.6 所示。

表 B.6 $\geq 0.5 \mu\text{m}$ 粒子的采样数据

采样点	样本 1 $x_i \geq 0.5 \mu\text{m}$ (每 28.3 L 计数)	样本 2 $x_i \geq 0.5 \mu\text{m}$ (每 28.3 L 计数)	样本 3 $x_i \geq 0.5 \mu\text{m}$ (每 28.3 L 计数)	各点平均数 (每 28.3 L 计数)	各点平均 粒子浓度 (每 m^3 计数= 各点平均数 $\times 35.3$)	ISO 5 级 粒径 \geq $0.5 \mu\text{m}$	合格/ 不合格
1	11 679			11 679	412 269	1 110 000	合格
2	9 045			9 045	319 289	1 110 000	合格
3	12 699			12 699	448 275	1 110 000	合格
4	26 232	27 555	34 632	29 473	1 040 397	1 110 000	合格
5	7 839			7 839	276 717	1 110 000	合格
6	13 669			13 669	482 516	1 110 000	合格

B.5.5 在 4 号采样点,第三次采样的浓度 $1\,222\,507 \text{ 个}/\text{m}^3$ ($34\,632 \times 35.3$) 超出了 ISO 7.5 级限值 $1\,110\,000 \text{ (个}/\text{m}^3)$ 。可是并不要求每个单次采样的粒子浓度都符合表 1 中所规定的限值。由于各采样点的平均粒子浓度要符合表 1 中所规定的限值要求,因此该洁净室按粒子浓度划分的空气洁净度达到所要求的 ISO 等级。

附录 C

(资料性)

悬浮大粒子的计数和测径

C.1 原理

某些情况下,特别是与特定的工艺要求有关的情况下,可依据表列等级粒径范围之外的粒子总体,规定空气洁净度。用户和供应商应就这类粒子的最大允许浓度和验证的检测方法等问题达成一致。C.2 中给出了有关检测方法的要点以及规定的技术表述格式。

C.2 大于 5 μm 粒子(大粒子)——M 描述符

C.2.1 应用

如果要评定大于 5 μm 的粒子造成的污染风险,宜采用适合于这类粒子具体特性的采样装置和测量程序。

阈值粒径分布在 5 μm ~20 μm 的悬浮粒子浓度的测量,可在三种规定状态(空态、静态和动态)下进行。

空气悬浮粒子总体中的大粒子主要是工艺环境中释放出的粒子。宜根据具体的应用情况来确定适用的采样装置和测量程序。需要考虑的因素有粒子的密度、形状、体积和空气动力学特性,也有可能需要侧重于整个悬浮粒子总体中如纤维等的特殊成分。

C.2.2 M 描述符的格式

M 描述符既可单独引用,也可当作按粒子浓度划分的空气洁净度级别的补充信息。

M 描述符的格式表示为:

“ISO M(a;b);c”

其中:

a——大粒子的最大允许浓度(以每立方米中大粒子数目表示);

b——与测量大粒子的规定方法相关的当量直径(或直径)(以微米表示);

c——规定的测量方法。

示例 1: 使用光散射尘埃粒子计数器(LSAPC)进行测量,粒径范围为 $\geq 5 \mu\text{m}$ 的悬浮粒子浓度为 29 p/m^3 ,则其描述符写为“ISO M(29; $\geq 5 \mu\text{m}$);LSAPC”。

示例 2: 使用气溶胶粒子飞行时间计数器测定粒子的空气动力学直径,粒径范围为 $> 10 \mu\text{m}$ 的悬浮粒子浓度为 2 500 p/m^3 ,则其描述符写为“ISO M(2 500; $\geq 10 \mu\text{m}$),气溶胶粒子飞行时间计数器”。

示例 3: 使用串级撞击取样器,然后再用显微法测径并计数,粒径范围为 10 μm ~20 μm 的悬浮粒子的浓度为 1 000 p/m^3 ,则其描述符写为“ISO M(1 000;10 μm ~20 μm),串级撞击器,显微法测径并计数”。

注 1: 如采样的悬浮粒子中含有纤维,则可以向 M 描述符增加一个单独的纤维描述符,表示格式为“Mfiber (a;b);c”。

注 2: IEST-G-CC1003^[4]中给出了检测大于 5 μm 悬浮粒子浓度的合适方法。

C.3 悬浮大粒子的计数

C.3.1 原理

这些检测方法表述了如何对粒径阈值大于 5 μm 的粒子(大粒子)进行测量。C.3 中所述的测量步骤引自 IEST-G-CC1003:1999^[4]。测量可在洁净室或洁净区的空态、静态或动态中的任意状态下进行。

测量是为了确定大粒子浓度,5.1,5.2 和 5.4 的原则可适用。要强调样本的采集和处理要得当,以尽量减少样本中大粒子的损失。

C.3.2 通则

采样点数量、位置选择和所需的数据量宜符合表 A.1 中的要求。对于大粒子的最大允许浓度、颗粒的当量直径和测量方法的指定,客户和供应商宜达成一致。也可根据客户和供应商之间的协议,使用其他能提供等效数据和等效精度的方法。如果没有其他议定的方法,或在有争议的情况下,宜使用本附录中的基准方法。

C.3.3 样品处理注意事项

当处置大粒子时,需要当心样本的采集和处理。IEST-G-CC1003:1999^[4]中,对未用等动力采样或非等动力采样将粒子输送到测量点的系统方面的要求有完整的述说。

C.3.4 大粒子的测量方法

大粒子的测量方法有两大类。不同的测量方法所得到的结果不能比较。同样,不同方法之间也不存在相关性。C.3.4.1 和 C.3.4.2 中对不同方法以及相应方法下的粒径信息作了概述。

C.3.4.1 原位测量

使用粒子飞行时间计数器或光散射粒子计数器(LSAPC)对大粒子的浓度和粒径进行原位测量:

- a) LSAPC 测量(C.4.1.2)给出的大粒子粒径依据的是其当量光学直径;
- b) 粒子飞行时间计数器测量(C.4.1.3)给出的大粒子粒径依据的是其空气动力学直径。

C.3.4.2 采样

用过滤或惯性效应进行粒子采集,然后用显微镜测量所采集粒子的数量和尺寸:

- a) 过滤器采集加显微测量(C.4.2.2)测出的大粒子是以商定粒径为准的;
- b) 串级撞击器采集加显微测量(C.4.2.3)测出的大粒子是以所选的报告粒径为准的。

C.4 大粒子的测量方法

C.4.1 无粒子采集的大粒子测量方法

C.4.1.1 通则

不从空气中采集的粒子也能测量大粒子。此过程包括对悬浮在空气中的颗粒的光学测量。空气样本以特定流率通过光散射粒子计数器(LSAPC)时,该仪器可测量粒子的光学当量直径或其空气动力学直径。

C.4.1.2 光散射粒子计数器(LSAPC)测量

使用 LSAPC 测量大粒子与附录 A 中悬浮粒子计数测量的程序相同,仅有一点例外。例外的是因只测大粒子的数据,所以在此情况下对 LSAPC 粒径小于 $1\ \mu\text{m}$ 的粒子没有灵敏度要求。需要注意确保在每一采样点上 LSAPC 都是直接对空气进行采样的。LSAPC 的采样流量不小于 $28.3\ \text{L}/\text{min}$ 且宜配备在单向流区域中进行等动力采样的探头尺寸。在非单向流区域,采样探头入风口垂直向上。

采样探头宜选择能在单向流区域进行近似等动力采样的探头。如不能满足此条件,则采样探头的入风口朝向气流的主要方向;在气流不受控或不可预测的区域(如非单向流),采样探头入风口垂直向上。采样探头与 LSAPC 传感器之间的连接管长度越短越好。采集对于粒径 $\geq 1\ \mu\text{m}$ 粒子的样本,采样

管的长度和直径不宜超过生产厂商建议的尺寸,其长度一般不超过 1 m。

宜尽量减少因大粒子损失造成的采样系统采样误差。

将 LSAPC 的粒径范围设置为只检测大粒子,同时还宜记录一个粒径 $< 5 \mu\text{m}$ 的小粒子数据,以确保不会由于检测到的小粒径粒子浓度太高,而造成 LSAPC 测量的重叠误差。该较小粒径范围粒子浓度与大粒子浓度之和,不宜超过所用 LSAPC 规定的最大粒子浓度的 50%。

C.4.1.3 飞行时间粒径测量

测量大粒子的尺寸可用飞行时间测定仪。空气样本被仪器吸入后,经喷嘴在半真空的测量区膨胀加速。在测量区内,空气样本中的任何粒子都会和空气一起被加速。粒子的加速度与其质量成反比。在测量点处利用空气流速和粒子速度间的关系,可用以确定粒子的空气动力学直径。知道测量区的压力和周围环境空气的压力差,就可直接计算出空气流速。粒子速度则是通过其在两束激光之间的飞行时间确定的。飞行时间测定仪可测量的空气动力学直径至 $20 \mu\text{m}$,样本采集方法与使用 LSAPC 测量大粒子的方法相同。另外,确定报告的粒径范围,该仪器也采用与 LSAPC 同样的方法。

C.4.2 有粒子采集的大粒子测量方法

C.4.2.1 通则

可从空气中采集粒子进行大粒子测量。空气样本以规定的流量传送到收集装置中。使用显微分析法对收集的粒子计数。

注:也可测定所采集的粒子的质量,因为空气洁净度是按数量浓度决定的,所以本文件不涉及此项。

C.4.2.2 过滤器采集和显微测量

选择一种膜过滤器及夹具或一个预组装的气溶胶监测仪;膜宜使用 $2 \mu\text{m}$ 或更小孔径的。在过滤器支架上贴上标签以识别支架位置及设施。将出口与真空相连并按所需流量吸出空气。如果大粒子的采样点是在单向流区域,宜按满足膜过滤器或气溶胶监测仪入风口的等动力采样,且入口面向单向流。

使用公式(C.1)确定所需的采样量。

从过滤器夹具上或气溶胶监测仪上取下盖子并存放在洁净处。在客户和供应商议定的采样点进行空气采样。如果使用便携式真空泵将空气抽通过薄膜过滤器,泵的排气宜经过一个合适的过滤器后排放或者排放到洁净设施外。采样完成后,将“滤膜夹”或气溶胶监测仪的盖子盖回原位。样本夹具的运输方式宜使滤膜在任何时候都保持在水平位置,且样本从捕获到分析的时间段内,不会受到振动或冲击。对过滤器表面的颗粒进行计数(见 ASTM F312-08^[3])。

C.4.2.3 用串级撞击器采集和测量

在串级撞击器中通过粒子的惯性碰撞实现粒子的分离。采样气流通过一系列孔径渐小的喷嘴,较大的粒子直接沉积在最大孔径之下,较小的粒子则逐次沉积在撞击器的各级。空气动力学直径直接与冲击流路中粒子采集区域相关。

此种类型的大粒子采集和计数的串级撞击器,可用于按粒子浓度划分的空气洁净度测量。在此情况下,粒子光沉积在可移动板的表面上,随后可进行显微镜检测。这种串级撞击器,通常使用 0.47 L/s 或更大的采样流量。

C.5 大粒子计数步骤

测定客户和供应商所商定粒径范围粒子浓度“ISO M(a;b);c”,并报告数据。

在每个采样点,空气采样量保证至少能检测出选定粒径粒子浓度限值内所需的 20 颗粒子。

每个采样点的单次采样量 V_s 由公式(C.1)确定。

$$V_s = \left(\frac{20}{C_{n,m}} \right) \times 1\,000 \dots\dots\dots (C.1)$$

式中：

V_s ——每个采样点的最小单次采样量,单位为升(L)(例外见 D.4.2)；

$C_{n,m}$ ——所指定级别的最大关注粒径的级别限值(每立方米粒子数目)；

20 ——粒子浓度恰好为规定级别限值时,可被检测到的粒子数目。

如需要大粒子浓度的稳定性信息,以客户和供应商之间约定的时间间隔,在选定的位置进行三次或更多次的测量。

放置好所选仪器的采样探头并进行试验。

C.6 大粒子采样的检测报告

检测报告记录下列检测信息和数据：

- a) 仪器对粒子尺寸产生响应的定义；
- b) 测量方法；
- c) M 描述符作为 ISO 级别的补充说明,其水平或限值的测量方法；
- d) 所用的每个检测仪和设备的型号和校准状态；
- e) 设施的 ISO 等级；
- f) 大粒子粒径范围和所记录各粒径范围的数量；
- g) 仪器入风口采样流量和通过传感器的流量；
- h) 采样点位置；
- i) 分级采样方案或检测采样方案；
- j) 占用状态；
- k) 与测量有关的其他数据,如大粒子浓度的稳定性。

C.7 用大粒子描述符说明 ISO 5 级洁净室中粒径 $\geq 5 \mu\text{m}$ 的粒子

用 LSAPC 测量粒径 $\geq 5 \mu\text{m}$ 悬浮粒子的浓度为 $29 \text{ p}/\text{m}^3$,其表述形式为“ISO M(29; $\geq 5 \mu\text{m}$); LSAPC”,为 $20 \text{ p}/\text{m}^3$ 时,其表述形式为“ISO M(20; $\geq 5 \mu\text{m}$); LSAPC”(见表 1,脚注 f)。

附 录 D
(资料性)
序贯采样法

D.1 背景和局限**D.1.1 背景**

对于某些以很低的粒子浓度限值进行洁净度分级的洁净受控环境,序贯采样是非常适用的技术,它可减少采样量和采样时间。序贯采样技术可以测量计数速率并可能预测出符合或不符合 ISO 等级要求。如果被采空气明显地好于或明显地差于规定级别关注粒径的浓度限值时,序贯抽样法通常可大幅度减少采样量和采样时间。

即使浓度接近规定限值的,也有一定作用。序贯采样法最适合于空气洁净度期望达到 ISO 4 级或更好的洁净环境,也适用于关注粒径的粒子浓度限值很低时的洁净度级别。这种情况下,可能需要很大的采样量才能测到所预期的 20 颗粒子计数。

注:有关序贯采样法的更多资料,见 IEST-G-CC1004^[5]或 JIS B 9920:2002^[6]。

D.1.2 局限

序贯抽样法的主要局限有:

- a) 只有当最大粒径粒子单次采样的预期计数 <20 颗粒子时,本方法才适用(见 A.4.4);
- b) 每次采样测量要求辅以监测和数据分析,这可以由计算机自动进行;
- c) 由于减少了采样量,对粒子浓度的测定不如常规采样法精确。

D.2 序贯采样法的依据

此方法基于实时累积粒子计数与参照计数值的比较。参照数值由上、下边界限值的求值公式得出公式(D.1)的公式(D.2)。

$$\text{上限值: } C_{\text{fail}} = 3.96 + 1.03E \quad \dots\dots\dots (D.1)$$

$$\text{下限值: } C_{\text{pass}} = -3.96 + 1.03E \quad \dots\dots\dots (D.2)$$

式中:

C_{fail} ——实测计数的上限值;

C_{pass} ——实测计数的下限值;

E ——预期计数[如公式(D.5)所示,等级限值]。

根据公式(A.2),单次采样量 V_s 可按公式(D.3)计算。

$$V_s = \left(\frac{20}{C_{n,m}} \right) \times 1\,000 \quad \dots\dots\dots (D.3)$$

式中:

V_s ——每个采样点的最小单次采样量,单位为升(L);

$C_{n,m}$ ——指定级别所关注粒径的级别限值(每立方米的粒子数目);

20 ——粒子浓度在规定级别限值时,可被检测到的粒子数目。

总采样时间 t_t 计算见公式(D.4)。

$$t_t = \frac{V_s}{Q} \quad \dots\dots\dots (D.4)$$

式中：

V_s —— 累计采样量,单位为升(L)；

Q —— 粒子计数器的采样流量,单位为升每秒(L/s)。

预期计数由公式(D.5)确定。

$$E = \frac{Q \times t \times C_{n,m}}{1\ 000} \dots\dots\dots (D.5)$$

式中：

t —— 采样时间,单位为秒(s)。

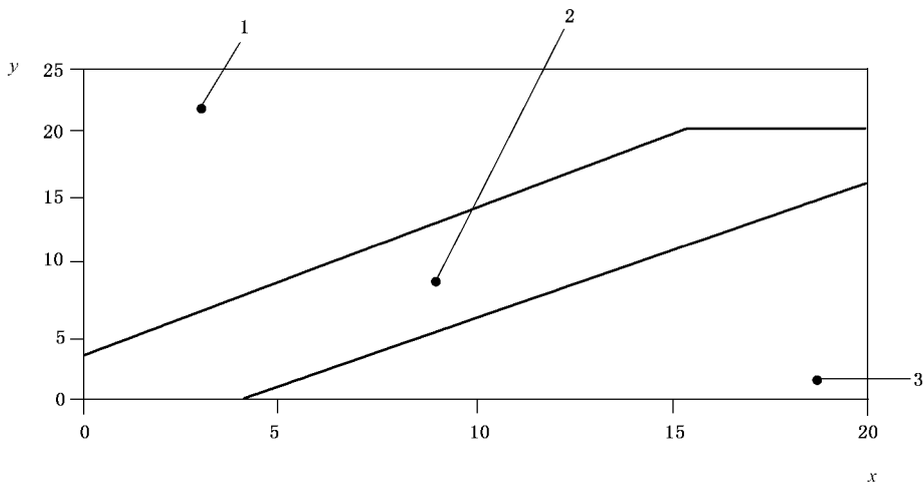
为了便于理解,图 D.1 给出了序贯采样法的图解。在每个点进行空气采样时,计数中的粒子总数要与规定总采样量相应比例体积的预期计数不断进行比较。当计数中的粒子总数少于相应预期计数的下限值 C_{pass} 时,被采样空气达到指定等级或浓度限值要求,停止采样。

当计数大于预期计数的上限值 C_{pass} 时,被测环境不符合指定等级或浓度限值的要求,停止采样。当实测计数值保持在上下限之间,采样将持续到实测计数达到 20,或者累积采样量 V 与最小采样量 V_s 相同时,此时预期计数成为 20。

在图 D.1 中画出了在采样既未停止、实测计数也未达到 20 时,实测计数值 C 与预期计数 E 之间的关系。

D.3 采样规程

图 D.1 绘制出公式(D.1)和公式(D.2)设定的边界线,这两条边界线在限值 $E = 20$ 处截止,代表采集一个完整样本所需的时间,而 $C = 20$ 则为允许的最大实测计数。



标引序号说明：

x —— 预期计数 E ；

y —— 实测计数 C ；

1 —— 停止计数,不合格 ($C \geq 3.96 + 1.03E$)；

2 —— 继续计数；

3 —— 停止计数,符合 ($C \leq -3.96 + 1.03E$)。

图 D.1 按序贯采样法合格与不合格的边界线

图 D.1 中准确的画出处在规定级别限值的空气粒子浓度的预期值与实测计数值间的关系。对应于时间流逝的是计数预期值的增加。如果粒子浓度处于级别限值浓度, $E = 20$ 代表的就是累积到全样本采样量所需的时间。

依据图 D.1,序贯采样法的步骤如下:

- a) 按操作时间记录粒子总数;
- b) 计算公式(D.5)中描述的预期计数;
- c) 如图 D.1 所示,绘制总计数与预期值之间的关系;
- d) 比较计数与图 D.1 中的上限和下限;
- e) 如果累积实测计数穿过上限,在该点停止采样,认为空气不符合规定的等级限值;
- f) 如果累积实测计数穿过下限,在该点停止采样,认为空气符合规定的等级限值;
- g) 如果累积实测计数保持在上限与下限之间,采样将继续进行,如果在规定的采样周期内,总计数达到或小于 20,并且未穿过上限,则空气符合指定级别的限值。

D.4 序贯采样示例

D.4.1 示例 1

- a) 使用序贯采样法评估一个目标洁净度为 ISO 3 级($0.1 \mu\text{m}, 1\,000 \text{ p}/\text{m}^3$)的洁净室。此方法可以观测计数速率,并预测是否符合要求。

注: 粒子计数器的采样流量为 $0.0283 \text{ m}^3/\text{min}$ ($28.3 \text{ L}/\text{min}$ 或 $0.47 \text{ L}/\text{s}$)。

- b) 测量前的准备——限值计算方法。

表 D.1 列出了计算结果。首先,预期计数是通过采样时间进行计算的。其次,上限相关计数和下限相关计数是通过公式(D.1)和公式(D.2),或图 D.1 计算得来的。

表 D.1 上限和下限相关计数的计算列表

测量周期	采样时间	总采样量	预期计数	实测计数上限	实测计数下限
	t	l	依据 公式(D.5)	$C_{\text{fail}} =$ $3.96 + 1.03E$	$C_{\text{pass}} =$ $-3.96 + 1.03E$
第 1 次	5	2.4	2.4	7(6.4)	N.A.(−1.5)
第 2 次	10	4.7	4.7	9(8.8)	0(0.9)
第 3 次	15	7.1	7.1	12(11.2)	3(3.3)
第 4 次	20	9.4	9.4	14(13.7)	5(5.8)
第 5 次	25	11.8	11.8	17(16.1)	8(8.2)
第 6 次	30	14.2	14.1	19(18.5)	10(10.6)
第 7 次	35	16.5	16.5	20(21.0)	13(13.0)
第 8 次	40	18.9	18.9	20(23.4)	15(15.5)
第 9 次	45	21.2	21.2	21	20

注: 括号中为实测计数上下限小数点后取一位的计算结果。然而,由于实际数据是整数,所以评估期间每个算得数值都是按照表中所示的整数值表示。

实测计数上限取的是大于计算结果小数值的第一个整数。

实测计数下限取的是小于计算结果小数值的第一个整数。

当由公式(D.2)计算出的 C_{pass} 是负值时,将用 N.A.(不适用)来表示。这种情况下,即便实测计数为 0,也不能判定空气洁净度是否符合规定 ISO 等级的要求。

c) 使用序贯采样法的计算。

第一次测量时的预期计数为 2.4;当实测计数大于或等于 7 时,结果判定为“不合格”。然而,当该采样周期的实测计数处在 0 和 6 之间时,不能对结果做出判定。这种情况下将继续采样。随采样的继续,累积的实测计数会增加,直至达到规定的单次采样量或者实测计数穿越 C_{pass} 或 C_{fail} 两条线中的某一条时,才停止采样。如果在规定的采样周期内,总计数达到或小于 20,且未穿越上限,则空气洁净度级别测定结果判为“符合”要求。如果在完整采样周期结束前,累积实测计数小于或等于 C_{pass} 的取整值,则此时停止采样,级别测定结果判为“符合”要求。

D.4.2 示例 2

使用序贯采样法对一个目标洁净度为 ISO 3 级($0.5 \mu\text{m}, 35 \text{ p}/\text{m}^3$)的洁净室进行评估。粒子计数器的采样流量(Q)为 $0.0283 \text{ m}^3/\text{min}$ ($28.3 \text{ L}/\text{min}$ 或 $0.47 \text{ L}/\text{s}$)。

根据公式(D.3)计算单次采样体积 V_s 。

$$V_s = \left(\frac{20}{C_{n,m}} \right) \times 1000 = \frac{20}{35} \times 1000 = 571.429 \text{ L}$$

根据公式(D.4)计算总采样时间 t_t 。这评估的是采样点所需的最长采样时间,使用序贯采样法可以缩短这个时间。

$$t_t = \frac{V_s}{Q} = 1211.5 \text{ s} = 20.19 \text{ min}$$

计算结果列表:

1) 根据公式(D.5)计算预期计数 E ;

$$E = \frac{Q \times t \times C_{n,m}}{1000}$$

2) 根据公式(D.1)和公式(D.2)计算实测计数的上限和下限;

3) 计算结果如表 D.2 和图 D.2 所示。

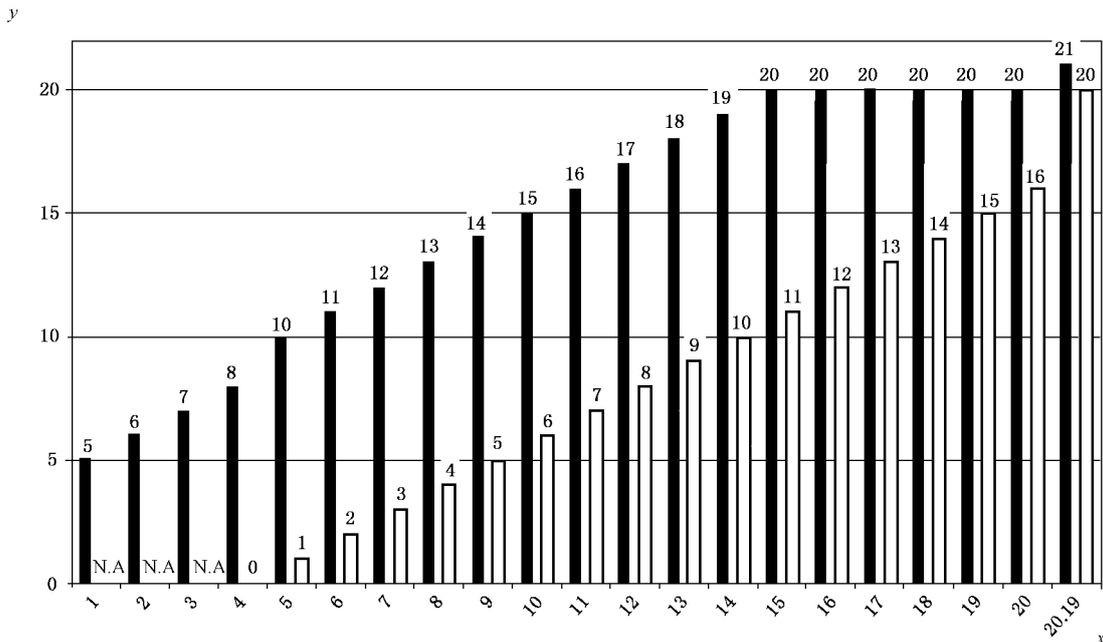
表 D.2 总采样量、预期计数、上限和下限的计算结果

t min	t s	总采样量 $Q \times t$	预期计数 E	限值	
				上限 C_{fail}	下限 C_{pass}
1	60	28.3	1	5(5.0)	N.A.(-2.9)
2	120	56.6	2	7(6.0)	N.A.(-1.9)
3	180	84.9	3	8(7.0)	N.A.(-0.9)
4	240	113.2	4	9(8.0)	0(0.1)
5	300	141.5	5	10(9.1)	1(1.1)
6	360	169.8	5.9	11(10.1)	2(2.2)
7	420	198.1	6.9	12(11.1)	3(3.2)
8	480	226.4	7.9	13(12.1)	4(4.2)
9	540	254.7	8.9	14(13.1)	5(5.2)
10	600	283	9.9	15(14.2)	6(6.2)
11	660	311.3	10.9	16(15.2)	7(7.3)
12	720	339.6	11.9	17(16.2)	8(8.3)

表 D.2 总采样量、预期计数、上限和下限的计算结果 (续)

t min	t s	总采样量 $Q \times t$	预期计数 E	限值	
				上限 C_{fail}	下限 C_{pass}
13	780	367.9	12.9	18(17.2)	9(9.3)
14	840	396.2	13.9	19(18.2)	10(10.3)
15	900	424.5	14.9	20(19.3)	11(11.3)
16	960	452.8	15.8	20(20.3)	12(12.4)
17	1 020	481.1	16.8	20(21.3)	13(13.4)
18	1 080	509.4	17.8	20(22.3)	14(14.4)
19	1 140	537.7	18.8	20(23.3)	15(15.4)
20	1 200	566	19.8	20(24.4)	16(16.4)
20.19= t_i	1 211.5	571,429= V_s	20	21	20

在图 D.2 中画出了实测计数的上下限与计数获取时间之间的关系。其所在列表示的是在 1 min 的时间间隔内的限值(上限和下限)。



标引序号说明:

- x —— 计数时间(min);
- y —— 计数限值(p);
- —— 实测计数上限;
- —— 实测计数下限。

图 D.2 序贯采样法中合格与不合格边线图形

使用表 D.3 中的步骤对累积实测计数和上下限进行比较。

a) 不合格要求的情形如表 D.3 所示。

表 D.3 序贯采样粒子计数举例

t min	t s	预期计数 E	限值		周期内的 实测计数	累积实测 计数 C	结果
			上限 C_{fail}	下限 C_{pass}			
1	60	1.0	5	N.A.	2	2	继续采样
2	120	2.0	7	N.A.	3	5	继续采样
3	180	3.0	8	N.A.	1	6	继续采样
4	240	4.0	9	0	0	6	继续采样
5	300	5.0	10	5	5	11	不合格

第一次测量时的预期计数为 1.0；当实测计数大于或等于 5 时，累积实测计数判定为“不合格”。采样周期的观察计数在 0 和 5 之间时，不能对结果做出判定。在本示例中，继续采样。只要采样继续，累积的实测计数就会增加。但是，由于预期计数和相关计数都在增加，所以很容易进行判断。在第 5 次测量($t=300$ s)时，累积实测计数为 11，超过了上限值(10)，于是判定为“不合格”。

b) 符合要求的情形如表 D.4 所示。

表 D.4 序贯采样粒子计数举例

t min	t s	预期计数 E	限值		采样实测 计数	累积实测 计数 C	结果
			上限 C_{fail}	下限 C_{pass}			
1	60	1.0	5	N.A.	0	0	继续采样
2	120	2.0	7	N.A.	0	0	继续采样
3	180	3.0	8	N.A.	0	0	继续采样
4	240	4.0	9	0	0	0	合格

第一次测量时的预期计数为 1.0；当实测计数大于或等于 5 时，累积实测计数判定为“不合格”。然而，当在这次采样周期的观察计数在 0 和 5 之间时，不能对结果做出判定。在本例中，继续采样，但是累积的实测计数并未增加。在第 4 次测量($t=240$ s)时，累积实测计数为 0，等于下限值(0)，于是结果判定为“合格”。

附录 E

(资料性)

非整数洁净度等级和粒径阈值的说明

E.1 非整数洁净度等级

需要非整数洁净度等级的宜使用表 E.1。

表 E.1 给出了所允许的非整数洁净度等级。粒子测量上存在的不确定性使得级别增加不宜低于 0.5,表中的脚注说明了由于采样和粒子采集的局限性而带来的限制条件。

表 E.1 粒子浓度的非整数洁净度等级

ISO 等级数字 N	粒子浓度/(p/m ³) ^a					
	0.1	0.2	0.3	0.5	1.0	5.0
ISO 1.5 级	[32] ^b	^d	^d	^d	^d	^e
ISO 2.5 级	316	[75] ^b	[32] ^b	^d	^d	^e
ISO 3.5 级	3 160	748	322	111	^d	^e
ISO 4.5 级	31 600	7 480	3 220	1 110	263	^e
ISO 5.5 级	316 000	74 800	32 200	11 100	2 630	^e
ISO 6.5 级	3 160 000	748 000	322 000	111 000	26 300	925
ISO 7.5 级	^c	^c	^c	1 110 000	263 000	9 250
ISO 8.5 级 ^f	^c	^c	^c	11 100 000	2 630 000	92 500

^a 表中所有浓度都是累积浓度,例如 ISO 5.5 级,0.5 μm 粒径的 11 100 颗中,包括所有粒径大于或等于该粒径的粒子。

^b 对这些浓度需进行大量的空气采样才能用于分级。可以使用序贯采样法;见附录 D。

^c 由于粒子浓度太高,表格的这一区域浓度限值不适用。

^d 由于低浓度时粒子采样和统计的局限性,此区域分级不适用。

^e 由于采样系统可能的粒子损失和样本收集的局限性,使得低浓度和粒径大于 1 μm 时对该粒径进行的分级不适用。

^f 该级别只适用于动态。

E.2 中间粒径

对任何整数或小数等级的非表列粒径有要求的,可使用公式(E.1)计算该关注粒径的最大允许粒子浓度。

$$C_n = 10^N \times \left(\frac{K}{D}\right)^{2.08} \dots\dots\dots (E.1)$$

式中：

C_n ——大于或等于关注粒径的悬浮粒子的最大允许浓度，单位为粒每立方米(p/m^3)， C_n 修约到最近的整数，只保留最大的三位整数，其余写为 0；

N ——ISO 等级数字，其值不大于数值 9 或小于 1；

D ——未列入表 1 中的关注粒径，单位为微米(μm)；

K ——常量，0.1，单位为微米(μm)。

附录 F

(资料性)

检测仪器

F.1 说明

本附录描述了附录 A、附录 C 和附录 D 中的检测所宜使用的测量仪器。

在本附录中,表 F.1 和表 F.2 中给出了每款仪器的基本要求。测量仪器的选用遵从用户和供应商之间的协议。

本附录是资料性的,且不宜妨碍有更好仪器时对更好仪器的使用。其他检测仪可能也是适合的,可依据需方和供方之间的协议使用。

F.2 仪器技术要求

附录 A、附录 C 和附录 D 中提到的检测宜使用下列测量仪:

a) 光散射(离散)粒子计数器(LSAPC);

注: LSAPC 的规格参数由 GB/T 29024.4—2017 给出。

b) 离散大粒子计数器;

c) 飞行时间测径仪;

d) 用滤纸采集粒子的显微测量。见 ASTM F312-08^[3]。

这些仪器的术语和定义已在第 3 章中给出。

表 F.1 离散大粒子计数器的技术要求

项目	规格
测量限值	最小可测粒径应介于 $5\ \mu\text{m}$ ~ $80\ \mu\text{m}$ 的范围内,且适合于关注粒径及仪器能力。LSAPC 的最大粒子浓度宜大于或等于关注粒子的最大预期浓度
分辨率	对制造商指定的校准粒径达 20%
最大允许误差	规定粒径设置处的粒子计数为 20%

表 F.2 飞行时间测径仪的技术要求

项目	规格
测量限值	粒径范围 $5\ \mu\text{m}$ ~ $20\ \mu\text{m}$; 粒子浓度 $1.0 \times 10^3/\text{m}^3$ ~ $1.0 \times 10^8/\text{m}^3$
分辨率	空气动力学直径: $1.0\ \mu\text{m}$ 时为 $0.02\ \mu\text{m}$; $10\ \mu\text{m}$ 时为 $0.03\ \mu\text{m}$
最大允许误差	整个读数的 10%

参 考 文 献

- [1] GB/T 25915.3 洁净室及相关受控环境 第3部分:检测方法(GB/T 25915.3—2020, ISO 14644-3:2005, IDT)
- [2] ISO/IEC Guide 99:2007 International vocabulary of metrology—Basic and general concepts and associated terms (VIM)
- [3] ASTM F312-08 Standard Test Methods for Microscopical Sizing and Counting Particles from Aerospace Fluids on Membrane Filters. ASTM International
- [4] IEST-G-CC1003:1999 Measurement of Airborne Macroparticles. Institute of Environmental Sciences and Technology, Arlington Heights, Illinois, 1999
- [5] IEST-G-CC1004 Sequential-Sampling Plan for Use in Classification of the Particulate Cleanliness of Air in Cleanrooms and Clean Zones. Institute of Environmental Sciences and Technology, Arlington Heights, Illinois, 1999
- [6] JIS B 9920:2002 Classification of air cleanliness for cleanrooms. Japanese Standards Associati
-

中 华 人 民 共 和 国
国 家 标 准
洁净室及相关受控环境 第1部分：
按粒子浓度划分空气洁净度等级

GB/T 25915.1—2021

*

中国标准出版社出版发行
北京市朝阳区和平里西街甲2号(100029)
北京市西城区三里河北街16号(100045)

网址: www.spc.org.cn

服务热线: 400-168-0010

2021年8月第一版

*

书号: 155066·1-67970

版权专有 侵权必究



GB/T 25915.1—2021



码上扫一扫 正版服务到