

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Определение химических элементов
в биологических средах и препаратах
методами атомно-эмиссионной
спектрометрии
с индуктивно связанной плазмой и
масс-спектрометрии с индуктивно
связанной плазмой**

Методические указания

МУК 4.1.1482—03

МУК 4.1.1483—03

Издание официальное

Минздрав России

Москва • 2003

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Определение химических элементов в биологических средах и препаратах методами атомно-эмиссионной спектроскопии с индуктивно связанной плазмой и масс-спектрометрии с индуктивно связанной плазмой

Методические указания

МУК 4.1.1482—03

МУК 4.1.1483—03

ББК 51.2
О60

О60 **Определение** химических элементов в биологических средах и препаратах методами атомно-эмиссионной спектromетрии с индуктивно связанной плазмой и масс-спектрoметрии с индуктивно связанной плазмой: Методические указания.—М.: Федеральнoй центр госсанэпиднадзора Минздрава России, 2003.—56 с.

ISBN 5—7508—0462—3

1. Разработаны Минздравом Российской Федерации (д. м. н., проф. С. И. Иванов), Федеральным центром госсанэпиднадзора Минздрава России (д. м. н., проф. Л. Г. Подунова, д. м. н. В. Б. Скачков), Институтом питания РАМН (д. м. н., проф., акад. РАМН В. А. Тутельян), АНО Центр биотической медицины (д. м. н. А. В. Скальный, к. б. н. В. А. Демидов, к. м. н. М. Г. Скальная, Е. П. Серебрянский, А. Р. Грабеклис), Российским химико-технологическим университетом им. Д. И. Менделеева (д. х. н., проф., акад. МАН ВШ В. В. Кузнецов).

2. Утверждены 29.06.03 и введены в действие 30.06.03 Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации – Первым заместителем Министра здравоохранения Российской Федерации Г. Г. Онищенко.

3. Введены впервые.

ББК 51.2

Редакторы Барабанова Т. Л., Аكوпова Н. Е., Максакова Е. И.
Технический редактор Ломанова Е. В.

Подписано в печать 29.09.03

Формат 60x88/16

Тираж 1000 экз.

Печ. л. 3,5
Заказ 42

Министерство здравоохранения Российской Федерации
101431, Москва, Рахмановский пер., д. 3

Оригинал-макет подготовлен к печати и тиражирован Издательским отделом
Федерального центра госсанэпиднадзора Минздрава России
125167, Москва, проезд Аэропорта, 11
Отделение реализации, тел. 198-61-01

ISBN 5—7508—0462—3

© Минздрав России, 2003
© Федеральнoй центр госсанэпиднадзора
Минздрава России, 2003

Содержание

Предисловие.....	5
Определение содержания химических элементов в диагностируемых биосубстратах, поливитаминных препаратах с микроэлементами, в биологически активных добавках к пище и в сырье для их изготовления методом атомной эмиссионной спектрометрии с индуктивно связанной аргоновой плазмой.....	7
1. Погрешность измерений.....	8
2. Сущность метода.....	8
3. Характеристика спектрометра с индуктивно связанной плазмой.....	8
4. Оборудование, материалы, реактивы.....	9
5. Требования к безопасности проведения работ.....	10
6. Требования к квалификации лиц, работающих на спектрометре.....	11
7. Условия выполнения измерений.....	12
8. Подготовка к проведению измерений.....	12
9. Отбор, хранение и подготовка проб.....	12
10. Разложение проб биосубстратов.....	13
11. Разложение проб аминокислот, поливитаминных препаратов с микроэлементами, биологически активных добавок к пище и сырья для их изготовления.....	15
12. Приготовление стандартных градуировочных растворов.....	16
13. Подготовка прибора.....	16
14. Устранение мешающих влияний.....	16
15. Градуировка спектрометра.....	17
16. Выполнение измерений.....	17
17. Обработка результатов измерений.....	17
18. Внутренний оперативный контроль.....	18
<i>Приложение 1. Погрешность измерений.....</i>	<i>21</i>
<i>Приложение 2. Пример состава рабочих стандартных растворов.....</i>	<i>22</i>
<i>Приложение 3. Условия выполнения анализа на спектрометре.....</i>	<i>23</i>
<i>Приложение 4. Рекомендуемые спектральные линии элементов и достигаемые пределы обнаружения.....</i>	<i>24</i>
<i>Приложение 5. Форма протокола оформления результатов анализа.....</i>	<i>25</i>
<i>Библиографический список.....</i>	<i>26</i>
Определение содержания химических элементов в диагностируемых биосубстратах, препаратах и биологически активных добавках методом масс-спектрометрии с индуктивно связанной аргоновой плазмой.....	28
1. Погрешность измерений.....	28
2. Сущность метода.....	29
3. Характеристика масс-спектрометра с индуктивно связанной плазмой.....	30
4. Оборудование, материалы, реактивы.....	31

5. Требования к безопасности проведения работ	33
6. Требования к квалификации лиц, работающих на масс-спектрометре	34
7. Условия выполнения измерений	34
8. Подготовка к проведению измерений	35
9. Отбор, хранение и подготовка проб.....	35
10. Разложение проб биосубстратов.....	36
11. Разложение проб аминокислот, поливитаминных препаратов с микроэлементами, биологически активных добавок к пище и сырья для их изготовления.....	38
12. Приготовление стандартных градуировочных растворов	38
13. Подготовка прибора.....	39
14. Коррекция спектральных изобарных наложений, коррекция полиатомных наложений, вызванных матрицами образцов, реагентов и газами плазмы, коррекция транспортных помех	39
15. Градуировка масс-спектрометра.....	43
16. Выполнение измерений	43
17. Обработка результатов измерений	44
18. Внутренний оперативный контроль	44
<i>Приложение 1. Погрешность измерений.....</i>	<i>48</i>
<i>Приложение 2. Пример состава рабочих стандартных растворов</i>	<i>50</i>
<i>Приложение 3. Условия выполнения анализа на масс-спектрометре ELAN 9000</i>	<i>51</i>
<i>Приложение 4. Рекомендуемые массы изотопов элементов и достигаемые пределы обнаружения, прибор ELAN 9000.....</i>	<i>52</i>
<i>Приложение 5. Форма протокола оформления результатов анализа.....</i>	<i>54</i>
Библиографический список	55

Предисловие

Методические указания по определению концентраций химических элементов в диагностируемых биосубстратах, препаратах аминокислот, поливитаминных препаратах с микроэлементами, в биологически активных добавках к пище и в сырье для их изготовления предназначены для учреждений Государственной санитарно-эпидемиологической службы Российской Федерации, специальных служб федеральных органов исполнительной власти, осуществляющих ведомственный санитарно-эпидемиологический надзор, учреждений Минздрава России, лабораторий санитарно-гигиенического, клинического, экологического, скринингового и исследовательского профилей.

Результаты оценки элементного статуса человека используют при решении актуальных задач современной медицины по оценке состояния здоровья человека на индивидуальном и популяционном уровнях и в современной медико-биологической экспертизе. Их целесообразно учитывать при оценке эффективности санитарно-экологических мероприятий и текущего санитарного контроля над объектами, воздействующими на окружающую среду населенного пункта и региона, при решении задач предварительной популяционной эколого-эпидемиологической диагностики массовых заболеваний неизвестной этиологии, при мониторинге состояния здоровья, уровня работоспособности и эффективности лечения, при формировании групп риска по гипо- и гиперэлементозам, профессиональным заболеваниям, связанным с интоксикацией химическими элементами, при скрининг-диагностических исследованиях больших групп населения, при составлении карт экологического природного и техногенного неблагополучия регионов, при экспертно-криминалистических исследованиях. В сборнике представлены методики количественного определения методами атомно-эмиссионной спектрометрии (ИСП-АЭС) и масс-спектрометрии с индуктивно связанной плазмой (ИСП-МС) 38 элементов (серебра, алюминия, мышьяка, золота, бария, бериллия, висмута, бора, кальция, кадмия, кобальта, хрома, меди, железа, галлия, германия, ртути, калия, лития, магния, марганца, молибдена, натрия, никеля, свинца, платины, рубидия, фосфора, сурьмы, селена, олова, стронция, титана, таллия, ванадия, вольфрама, цинка, циркония) в диагностируемых биосубстратах: волосы, ногти, кровь, плазма, грудное молоко, моча, аутопсийные материалы (печень, почки, миокард, плацента), слюна, зубы, в препаратах аминокислот, поливита-

минных препаратах с микроэлементами, в биологически активных добавках к пище и в сырье для их изготовления.

Методические указания разработаны с учетом ГОСТ 8.563—96 «Методики выполнения измерений», ГОСТ Р 1.5—92 «Общие требования к построению, изложению, оформлению и содержанию стандартов», ГОСТ Р ИСО 5725—(1—6)—2002 «Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений».

Методические указания одобрены и рекомендованы комиссией по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию при Минздраве Российской Федерации.

УТВЕРЖДАЮ

Главный государственный санитарный
врач Российской Федерации,
Первый заместитель Министра здраво-
охранения Российской Федерации

Г. Г. Онищенко

29 июня 2003 г.

Дата введения: 30 июня 2003 г.

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Определение содержания химических элементов
в диагностируемых биосубстратах,
поливитаминных препаратах с микроэлементами,
в биологически активных добавках к пище
и в сырье для их изготовления методом
атомной эмиссионной спектрометрии
с индуктивно связанной аргоновой плазмой**

**Методические указания
МУК 4.1.1482—03**

Настоящие методические указания устанавливают методику определения микроэлементов (алюминия, бария, бериллия, ванадия, железа, калия, кадмия, кальция, кобальта, лития, магния, марганца, меди, молибдена, натрия, никеля, олова, ртути, серебра, свинца, стронция, титана, фосфора, хрома, цинка, циркония) в диагностирующих биосубстратах, в качестве которых выступают волосы, ногти, кровь, плазма, грудное молоко, моча, аутопсийные материалы (печень, почки, миокард, плацента), слюна, зубы, а также в препаратах аминокислот, поливитаминных препаратах с микроэлементами, в биологически активных добавках к пище и в сырье для их изготовления с использованием метода атомной эмиссионной спектрометрии с индуктивно связанной плазмой на основе приборов фирмы Perkin-Elmer или аналогов.

1. Погрешность измерений

Методика выполнения измерений обеспечивает получение результатов измерений с погрешностью, не превышающей значений, приведенных в прилож. 1.

2. Сущность метода

Методика основана на окислительно-кислотной «мокрой» минерализации проб исследуемых биосубстратов и препаратов и на последующем анализе ее на требуемые химические элементы методом атомно-эмиссионной спектроскопии с использованием в качестве источника возбуждения высокочастотной индуктивно связанной аргоновой плазмы. Цель пробоподготовки состоит в переведении пробы в растворенную форму, удобную для ввода в спектрометр. Переведение в раствор достигается обработкой проб концентрированной азотной кислотой при открытом и автоклавном разложении. Полного предварительного разрушения органической матрицы не требуется, поскольку это не сказывается на протекающей в плазме при высокой температуре атомизации пробы и на процессах возбуждения эмиссионных спектров атомов определяемых элементов. Применение схемы последовательного сканирования позволяет задавать необходимый список требуемых спектральных линий, отвечающих определяемым элементам.

Интенсивность спектральной линии элемента определенным образом связана с его концентрацией в пробе, что позволяет с использованием сопровождающего спектрометр программного обеспечения получать надежные градуировочные характеристики, прямо пропорциональные в интервале пяти—шести порядков. Гарантируемая величина пределов обнаружения, достигаемых на спектрометрах такого класса, составляет доли мкг/л. Сочетание высокой избирательности и последовательного по длинам волн способа измерений позволяет определять до 20—30 элементов из одной подготовленной пробы в течение 4—5 мин.

3. Характеристика спектрометра с индуктивно связанной плазмой

Последовательный атомно-эмиссионный спектрометр типа Optima 2000™ DV и его параллельные аналоги серии Optima 4X00 DV представляют собой оптические спектрометры с полупроводниковыми детекторами типа CCD (charge-coupled device) и с индуктивно связанной плазмой в качестве источника возбуждения спектров. Рабочий диапазон длин волн Optima 2000™ DV 165—800 нм при спектральном разрешении 0,007 (при 193 нм). Спектральная полоса пропускания частот:

0,009 нм на 200 нм, 0,027 нм на 700 нм, монохроматор типа Эшелле. Экспозиция спектров осуществляется автоматически в интервале 0,01—500 с, количество реплик – произвольное. В спектрометре реализуется спектральная коррекция фона с помощью алгоритма мультиспектральной фильтрации (MSF).

Работа спектрометра полностью управляется и контролируется программным обеспечением WinLab32 в операционной системе Windows 2000. Программное обеспечение позволяет осуществлять полную автоматизацию измерений и управление вспомогательными системами для ввода проб, сохраняет результаты измерений, включая спектры, и дает возможность повторной обработки информации без проведения дополнительных измерений. Результаты анализа выводятся на монитор в требуемом формате, сохраняются в виде файла на жестком диске компьютера и могут быть перенесены на другие носители для дальнейшей обработки.

4. Оборудование, материалы, реактивы

Оборудование

Атомно-эмиссионный спектрометр с радиочастотным электромагнитным генератором для возбуждения индуктивно связанной аргоновой плазмы, оборудованный устройством для контроля скоростей потока аргона, компьютером для обработки выходных сигналов спектрометра с возможностью коррекции фоновых сигналов (типа Optima 2000 DV фирмы Perkin-Elmer или подобный, имеющий сертификат Госстандарта России, зарегистрированный в Государственном реестре средств измерений)

Весы аналитические электронные с пределом допускаемой погрешности $\pm 0,0005$ г, отвечающие требованиям весы лабораторные общего назначения ГОСТ 24104 Термоблок фирмы Экрос (мод. 4020) или подобный с 30 или более гнездами для фторопластовых цилиндров, вместимостью 20 мл. (Возможно использование установок для микроволновой пробоподготовки со фторопластовыми вкладышами в автоклавы.)

Аквадистиллятор электрический одноступенчатый или двухступенчатый	ГОСТ 28165
Мембранная комбинированная установка для получения деионизованной воды типа ДВС-М/1НА-1(2)-L	
Пипетки автоматические, дозаторы любого типа, вместимостью 0,2—1,0 мл ± 1 %	
Стаканы химические термостойкие, вместимостью 100—150 мл	ГОСТ 25336
Пробирки тефлоновые градуированные на 10 мл	ГОСТ 1770—74
Одноразовые полипропиленовые градуированные центрифужные пробирки без крышек, емкостью 15 мл, для хранения растворенных образцов	
Одноразовые полипропиленовые градуированные центрифужные пробирки с винтовыми крышками, емкостью 50 мл, для хранения рабочих стандартов	
Цилиндр мерный, вместимостью 100 мл	ГОСТ 1770—74
Стаканчики для взвешивания	ГОСТ 25336
Ультразвуковая ванна УЗВ-9,5 л или подобная	

Реактивы и материалы

Азотная кислота концентрированная, ос. ч.	ГОСТ 11125
или очищенная методом перегонки в кварцевой или в термостойкой полипропиленовой посуде	ГОСТ 4461
Аргон газообразный высокой чистоты	ГОСТ 10157
Вода дистиллированная или деионизованная	ГОСТ 6709—72
Ацетон, ос. ч.	ТУ 2633—039—44493179—00
Стандартные образцы состава растворов одно- и многоэлементные для атомно-эмиссионной спектрометрии, производства Perkin-Elmer или аналогичные, сертифицированные	
Скальпель хирургический	
Фильтровальная бумага	
Защитная лабораторная пленка Parafilm «М»® или подобная	

5. Требования к безопасности проведения работ

При работе с химическими веществами и реактивами необходимо соблюдать требования техники безопасности, установленные для работ

с токсичными, едкими и легковоспламеняющимися веществами по ГОСТ 12.4.021. При работе необходимо соблюдать «Правила по технике безопасности и производственной санитарии при работе в химических лабораториях», утвержденные МЗ СССР 20.12.82 (М., 1981).

Рабочие столы и поверхности должны содержаться в чистоте. В конце рабочего дня после отключения всех приборов производится влажная уборка рабочих поверхностей.

Безопасность при работе с электроустановками обеспечивается по ГОСТ 12.1.019 и осуществляется соблюдением «Правил технической эксплуатации электроустановок потребителей», утвержденных Госэнергонадзором 21.12.84.

Безопасность при работе с баллонами с аргоном обеспечивается соблюдением «Правил устройства и безопасной эксплуатации сосудов, работающих под давлением», утвержденных Госгортехнадзором СССР 27.11.87 (М.: Недра, 1989).

Помещение для проведения измерений должно соответствовать требованиям «Пожарных норм проектирования зданий и сооружений» (СНиП ПА-5-700), «Санитарных норм проектирования промышленных предприятий» (СН-245-71) и СНиП-74, ГОСТ 12.1.004.

При выполнении работ должны быть соблюдены меры противопожарной безопасности в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.004—87. В лаборатории должны иметься средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009.

Требования безопасности соответствуют правилам и рекомендациям, изложенным в техническом описании на приборы.

6. Требования к квалификации лиц, работающих на спектрометре

К выполнению измерений на спектрометре допускаются лица, имеющие опыт работы с оптическими средствами измерений типа атомно-эмиссионного спектрометра с индуктивно связанной плазмой, подтвержденный аттестатом фирмы, выпустившей прибор; изучившие техническое описание измерительного прибора и методику выполнения измерений; обученные в соответствии с ГОСТ 12.0.004—79 и имеющие квалификационную группу не ниже 1 согласно «Правилам технической эксплуатации электроустановок потребителей», утвержденных Госэнергонадзором от 21.12.84; прошедшие инструктаж по технике безопасности на рабочем месте и ознакомленные с правилами обслуживания спектрометра.

К проведению пробоподготовки допускаются операторы с квалификацией лаборант, имеющие опыт работы в химической лаборатории.

7. Условия выполнения измерений

Выполнение измерений проводят при нормальных климатических условиях испытаний в соответствии с ГОСТ 15150. Помещение не должно содержать токсичных паров и газов. Температура окружающего воздуха в лаборатории 18—25 °С. Атмосферное давление 84—106 кПа (630—800 мм рт. ст.). Влажность воздуха 80 ± 5 % при температуре 25 °С. При использовании электроприборов частота переменного тока 50 ± 1 Гц, напряжение сети 220 ± 10 В. Освещение помещения естественное или искусственное, не ограничивается особыми требованиями.

8. Подготовка к проведению измерений

Все процедуры подготовки проб к анализу должны исключать возможность внесения в них загрязнений. Используемую для пробоподготовки фторопластовую посуду тщательно промывают в ультразвуковой ванне в разбавленной 1 : 1 азотной кислоте и трижды ополаскивают деионизованной водой.

9. Отбор, хранение и подготовка проб

Волосы состригают с затылочной части головы на всю длину в количестве не менее 0,1 г. Для снятия поверхностного загрязнения и обезжиривания волос применяется способ подготовки проб волос, рекомендованный МАГАТЭ. Для этого волосы обрабатываются ацетоном в течение 10—15 мин, а затем три раза промываются деионизованной водой. Сушка волос производится при комнатной температуре в течение 10—15 мин. Для длительного хранения используют обычные бумажные конверты.

Для проведения анализа *ногтей* необходимо срезать ногти с обеих рук. Полученное количество ногтей обрабатывают ацетоном в течение 10—15 мин, а затем три раза промывают дистиллированной водой. Сушка ногтей производится при комнатной температуре в течение 10—15 мин. Для длительного хранения используют обычные бумажные конверты.

Кровь может быть получена из локтевой вены (венозная, в условиях стационара) или из пальцев рук (капиллярная). Объем отобранной крови должен составлять не менее 1 мл. Образцы крови хранятся в обычном холодильнике до 3—5 суток (от 0 до 4 °С) либо заморажива-

ются (до $-18\text{ }^{\circ}\text{C}$), либо лиофилизуются, или высушиваются в сушильном шкафу (для длительного хранения). Для длительного хранения образцы помещаются в одноразовые полипропиленовые пробирки с герметичными крышками.

Забор и подготовка крови для получения препаратов *эритроцитарной массы, плазмы и сыворотки*, а также забор *молока, спермальной жидкости, лаважки и слюны* проводится по общепринятым методикам. Полученная масса указанных препаратов должна составлять не менее 1 г. Для длительного хранения препараты помещают в герметичные одноразовые пробирки и замораживают до $-18\text{ }^{\circ}\text{C}$ либо лиофилизируют.

Моча (утренняя или суточная) для проведения анализа забирается в объеме не менее 5 мл. Для хранения мочу помещают в герметичную посуду (из лабораторного пластика), и хранят в холодильнике до 3 суток при температуре (от 0 до $4\text{ }^{\circ}\text{C}$).

Биоптаты мягких тканей (мышцы, кожа, эпителий, печень и др.) сразу же после забора, препарирования, удаления крови взвешиваются с точностью до 5 мг и помещаются в лабораторную пластиковую или стеклянную посуду, обеспечивающую герметичность хранения. Масса образца ткани от 0,1 г (минимальная, определение макроэлементов — железо, цинк, медь), до 3—5 г (определение содержания более 20 химических элементов). Допускается хранение в холодильнике при температуре $0\text{—}4\text{ }^{\circ}\text{C}$ до 7 суток или в морозильной камере при температуре $-18\text{ }^{\circ}\text{C}$, или высушивание и лиофилизация образцов для длительного хранения.

Пробы конкрементов — зубов, фрагментов костной ткани — особых условий хранения не требуют, помещаются в герметичную упаковку из лабораторного пластика.

Препараты аминокислот, поливитаминных препаратов с микроэлементами, биологически активные добавки к пище и сырье для их изготовления поступают для исследования в упаковке производителя. Необходимая для исследования минимальная масса твердых препаратов составляет 10 г, жидких — 100 г.

10. Разложение проб биосубстратов

Волосы. Ногти. Другие твердые образцы. Открытое разложение. На аналитических весах берут навеску образца массой 0,01—0,10 г. Навеску помещают во фторопластовый цилиндр (PTFE, Viton™, Teflon™, PFA), приливают 0,2—1,0 мл концентрированной азотной кислоты, накрывают защитной лабораторной пленкой и помещают в термоблок,

разогретый до 115 °С, выдерживают в течение 0,5—1,0 ч до полного растворения пробы. Растворенный образец количественно переносят в мерную полипропиленовую пробирку, трехкратно смывая со стенок цилиндра, и доводят деионизованной водой до 10 мл. Герметично закрывают защитной лабораторной пленкой, перемешивают и передают на анализ.

Жидкие образцы. Открытое разложение. Навеску анализируемого объекта 0,1—0,5 г (0,1—0,5 мл) берут на аналитических весах во фторопластовые цилиндры (PTFE, Viton™, Teflon™, PFA), определяя массу навески по разнице массы пробирки до и после взятия навески. В цилиндр приливают 0,3—1,0 мл концентрированной азотной кислоты, накрывают лабораторной пленкой и помещают в термоблок, разогретый до 115 °С. Выдерживают в термоблоке в течение 0,5—1,0 ч до гомогенизации пробы и далее действуют, как описано в п. 10.

При работе с гомогенными водными средами, такими как моча (не содержащая осадка), лимфа, плазма и даже цельная кровь, допускается простое разбавление образца 2—3 %-ной азотной кислотой, непосредственно перед анализом. Для этого к навеске образца в мерной пробирке приливается 5—7 мл деионизованной воды, затем 0,3—0,5 мл концентрированной азотной кислоты и проба доводится до 10—15 мл деионизованной водой. В этом случае не рекомендуется уменьшать фактор разбавления пробы ниже чем 1 : 100 во избежание осаждения белков, а также для компенсации высокой вязкости образцов и склонности к пенообразованию. Пробы, растворенные таким способом, не рекомендуются хранить до анализа долгое время (свыше суток).

Микроволновая пробоподготовка. Навеску образца по п.п. 10, 11 помещают во фторопластовый вкладыш и добавляют 5 мл азотной кислоты. Автоклав с пробой во вкладыше помещают в микроволновую печь и разлагают пробу, используя программу разложения, рекомендованную производителем печи. В общем случае для мягких тканей, волос и жидкостей можно применять следующий режим нагрева: подъем температуры до 200 °С в течение 5 мин, выдерживание в течение 5 мин при 200 °С, охлаждение до 45 °С. Охлажденный автоклав встряхивают для перемешивания содержимого и приоткрывают крышку для уравновешивания давления. Качественно разложенная проба после отгона окислов азота должна представлять собой бесцветный или желтоватый прозрачный раствор, без нерастворившихся частиц на дне и на стенках вкладыша. Растворенную пробу количественно переносят в пробирку объемом 15 мл, трехкратно встряхивая вкладыш с крышкой с 1 мл деи-

онизованной воды и перенося каждый смыв в пробирку, доводят объем до 10 мл деионизованной водой, закрывают и перемешивают. Автоматическим дозатором со сменным наконечником отбирают аликвотную часть 1 мл и доводят до 10 мл 0,5 %-ной азотной кислотой, закрывают защитной лабораторной пленкой, передают на анализ. Данные об объеме аликвотной части и объеме разведения вводят в программное обеспечение спектрометра вместе с названием и навеской образца.

Допускается непосредственный отбор аликвотной части объемом 0,1—0,5 мл из разложенной пробы в автоклаве. Чтобы скомпенсировать при этом погрешность разбавления, перед разложением в пробу нужно добавить раствор внутреннего стандарта (In или Rh), чтобы концентрация внутреннего стандарта в конечном растворе, направляемом на анализ, составляла примерно 10 мкг/л (например, добавить в пробу 100 мкл раствора, содержащего 10 мг/л Rh, затем из 5 мл разложенной пробы взять аликвотную часть 0,5 мл и довести до 10 мл). Раствор внутреннего стандарта необходимо добавлять во все холостые пробы и в калибровочные растворы. Заданную концентрацию внутреннего стандарта (10 мкг/л) в холостых и стандартных растворах необходимо точно соблюдать.

Раствор холостой пробы готовят с выполнением всех указанных выше операций, за исключением операции взятия навески.

11. Разложение проб аминокислот, поливитаминных препаратов с микроэлементами, биологически активных добавок к пище и сырья для их изготовления

Навеску измельченной пробы 0,1—0,2 г помещают во фторопластовый цилиндр, приливают 1 мл концентрированной азотной кислоты, встряхивают, накрывают лабораторной пленкой и помещают на 0,5—1,0 ч в термоблок с температурой 115 °С до полного растворения пробы. Получившийся прозрачный раствор количественно переносят в мерную полипропиленовую пробирку, трехкратно смывая со стенок фторопластового цилиндра, доводят деионизованной водой до 10 мл. Герметично закрывают защитной лабораторной пленкой, перемешивают и передают на анализ. При использовании микроволновой пробоподготовки действуют по п. 10.

Раствор холостой пробы готовят с выполнением всех указанных выше операций, за исключением операции взятия навески.

12. Приготовление стандартных градуировочных растворов

Рабочие стандартные растворы готовят разбавлением стандартных опорных многоэлементных растворов. Опорные стандарты готовят, смешивая определенные количества одноэлементных стандартных растворов Perkin-Elmer для атомной спектроскопии серии Essentials. При этом учитывают матрицы исходных растворов для исключения потерь элементов вследствие соосаждения и сорбции. Пропорции и концентрации элементов в опорных растворах подбирают таким образом, чтобы после разбавления в 20—50 раз получались концентрации одного порядка с верхними границами диапазона содержаний элементов в волосах (Bertram, 1992, Скальный, 2000), разложенных по стандартной методике, исходя из навески 0,1 г на 10 мл конечного раствора. Приготовленные 10—50 мл опорных стандартов сохраняют в полипропиленовых или полистироловых контейнерах.

Приготовление рабочих стандартов состоит в доведении аликвотной части опорного раствора до требуемого объема разбавленной азотной кислотой или деионизованной водой (для водных растворов). Рассчитанные концентрации приготовленных растворов рассчитывают и вводят в память компьютера в файл программного пакета WinLab32. В готовый рабочий стандарт добавляют внутренний стандарт – раствор азотнокислого индия с концентрацией ~1 000 мг [In/l], из расчета 100 мкл на каждые 10 мл стандарта. Рабочие стандарты сохраняют и расходуют в течение 1—5 рабочих дней. Пример состава рабочих растворов приведен в прилож. 1.2.

13. Подготовка прибора

Спектрометр подготавливают к работе в соответствии с руководством пользователя (инструкцией) по эксплуатации. Необходимые режимы работы устанавливают в соответствии с рекомендациями фирмы-изготовителя. Рекомендуемый режим проведения измерений приведен в прилож. 3. Для конкретного типа прибора оптимальные режимы могут быть установлены экспериментально. После запуска прибора производят проверку технических характеристик, выполняя тест эквивалентной фоновой концентрации, тест на воспроизводимость, тест на предел обнаружения.

14. Устранение мешающих влияний

Поправки на влияние фона при возникновении матричных эффектов и подавление взаимного влияния определяемых элементов вследствие спектральных наложений осуществляют при помощи программного

обеспечения спектрометра в соответствии с руководством по эксплуатации спектрометра. Спектральных наложений избегают выбором наилучших аналитических длин волн в эмиссионных спектрах определяемых элементов. Для устранения влияния линий-интерферентов и фона плазмы применяют алгоритм мультиспектральной фильтрации помех и фона, реализованный в программном обеспечении WinLab32.

15. Градуировка спектрометра

Градуировку спектрометра выполняют перед началом измерений полностью подготовленных проб, используя градуировочные растворы при параметрах, установленных по п.п. 12, 13. Нахождение градуировочной характеристики, обработка и хранение результатов градуировки спектрометра выполняют с использованием программного обеспечения спектрометра.

16. Выполнение измерений

Ввод в спектрометр подготовленной пробы, измерение атомного излучения элементов и концентрации определяемых элементов проводят при нормальных климатических условиях испытаний в соответствии с п. 3, с учетом требований руководства (инструкции) по эксплуатации спектрометра. Устанавливают оптимальный режим регистрации спектров и измерений в соответствии с прилож. 3. Интенсивность характеристического излучения регистрируется фоточувствительным детектором после прохождения этого излучения через монохроматор. Интенсивность и положение спектральных линий измеряются и обрабатываются компьютерной системой спектрометра.

Выбор аналитических линий. Для измерения используют спектральные линии элементов, наиболее предпочтительные по совокупности характеристик. Важнейшими из них являются интенсивность, отсутствие спектральных наложений, отношение сигнал/шум, достигаемый предел обнаружения, эквивалентная концентрация фона (ЭКФ). При отладке методики проводят измерения по 3—5 линиям на элемент, затем из них выбирают наилучшую для постоянной работы. Примеры выбора оптимальных длин волн и достигаемых при этом пределов обнаружения приведены в прилож. 4.

17. Обработка результатов измерений

Аналитические сигналы обрабатывают при помощи программного обеспечения спектрометра, используя градуировочные зависимости, рассчитываемые методом наименьших квадратов, учет и коррекцию фона, при необходимости – учет взаимного влияния измеряемых эле-

ментов. Результат определения на дисплее отвечает среднему арифметическому из нескольких параллельных измерений анализируемого элемента. Обработка результатов измерений соответствует ГОСТ 8.207. Результаты измерений выводятся на дисплей, сохраняются в файле на жестком диске. Распечатанные результаты оформляют протоколом (прилож. 5).

18. Внутренний оперативный контроль

Внутренний контроль качества результатов определения микроэлементов (сходимость, воспроизводимость, точность) осуществляют с целью получения оперативной информации о качестве анализов и принятия при необходимости оперативных мер по его повышению. Оперативный контроль качества осуществляют путем проведения анализа испытуемых проб и стандартного образца, химический состав которого не должен отличаться от состава испытуемой пробы настолько, чтобы потребовалось изменить методику проведения анализа.

Периодичность контроля воспроизводимости результатов анализа определяется количеством рабочих измерений за контролируемый период и определяется планами контроля. В работе участвуют два аналитика. Образцами для контроля являются представительные пробы, каждую из которых анализируют в точном соответствии с прописью, максимально варьируя условия проведения анализа: получают два результата, используя разные наборы мерной посуды, разные партии реактивов и разные экземпляры стандартных образцов для градуировки прибора.

Результат контроля признается удовлетворительным, если выполняется условие:

$$|\bar{X}_1 - \bar{X}_2| \leq 0,01 D \cdot \bar{X}, \text{ где}$$

\bar{X}_1 – результат анализа рабочей пробы, мкг/г;

\bar{X}_2 – результат анализа этой же пробы, полученный другим аналитиком с использованием другого прибора, другой мерной посуды и другой партии реактивов, мкг/г;

D – допустимые расхождения между результатами анализа одной и той же пробы, %.

При превышении норматива оперативного контроля воспроизводимости эксперимент повторяют. При повторном превышении указанного норматива D выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам работы и контроля, и устраняют их.

Периодичность контроля воспроизводимости результатов анализа определяется количеством рабочих измерений за контролируемый период и определяется планами контроля. Используют технику метода стандартных добавок или, при наличии стандартных образцов состава, выполняют их анализ. Рекомендуется использовать стандартные образцы человеческих волос, крови, сыворотки, мочи, тканей и органов животных и растений, а также аминокислотных и поливитаминных препаратов с микроэлементами, производимых агентствами по стандартным образцам (NCCRM – Китай, NIST – США, IRMM – Объединенная Европа, NIES – Япония), а также специализированными фирмами (Bio-Rad, Seronorm, Sigma-Aldrich, Merck и др.).

Метод стандартных добавок. Отбирают две пробы и к одной из них делают добавку в виде раствора таким образом, чтобы содержание определяемого элемента увеличилось по сравнению с исходным на 50—150 %. Каждую пробу анализируют в точном соответствии с прописью методики и получают результат анализа исходной рабочей пробы X и рабочей пробы с добавкой X' . Результаты анализа исходной рабочей пробы X и рабочей пробы с добавкой X' получают в строго одинаковых условиях, т. е. их получает один аналитик с использованием одного набора мерной посуды, одной партии реактивов и т. д.

Результаты контроля признаются удовлетворительными, если выполняется условие:

$$|X' - X - C| < K_D \text{ где}$$

K – норматив оперативного контроля погрешности, мкг/г;

C – добавка к пробе в виде раствора с концентрацией, мкг/г.

При внешнем контроле ($P = 0,95$) принимают

$$K_D = \sqrt{\Delta_{X'}^2 + \Delta_X^2}, \text{ где}$$

$\Delta_{X'}$ и Δ_X – характеристики погрешностей для исходной пробы и пробы с добавкой, мкг/см³.

$$\Delta_{X'} = 0,165 X' \text{ и } \Delta_X = 0,165 X$$

При внутрилабораторном контроле ($P = 0,90$) принимают, что

$$K_D = 0,84 \cdot K$$

При превышении норматива оперативного контроля погрешности эксперимент повторяют. При повторном превышении указанного норматива выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля, и их устраняют.

Метод стандартных образцов. Выполняют анализ пробы, приготовленной из стандартного образца, по методике и сравнивают его результаты с аттестованным содержанием элементов. Погрешность аттестации не должна быть большей, чем $1/3$ погрешности методики.

Результаты контроля признаются удовлетворительными, если выполняется условие:

$$|\bar{C} - A| < K, \text{ где}$$

\bar{C} – найденное содержание элемента в пробе, приготовленной из стандартного образца;

$A = \Delta_A$ – аттестованное содержание элемента в стандартном образце.

При внутрилабораторном контроле ($P = 0,90$) принимают, что

$$K = 0,84 \cdot \Delta$$

При внешнем контроле ($P = 0,95$) принимают

$$K = \Delta, \text{ где}$$

Δ – общая погрешность результата анализа по методике.

При превышении норматива оперативного контроля погрешности эксперимент повторяют. При повторном превышении указанного норматива выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля, и их устраняют.

Оперативный контроль сходимости

Периодичность контроля сходимости результатов анализа определяется количеством рабочих измерений за контролируемый период и определяется планами контроля. Используют результаты параллельных анализов.

Норматив оперативного контроля сходимости рассчитывают по формуле:

$$c_{max} - c_{min} \leq d, \text{ где}$$

c_{max}, c_{min} – наибольшее и наименьшее значения параллельных определений;

d – норматив оперативного контроля воспроизводимости, $d = 2,77 \sigma(\Delta)$, $\sigma(\Delta)$ – характеристика составляющей случайной составляющей погрешности.

При превышении норматива оперативного контроля погрешности эксперимент повторяют. При повторном превышении указанного норматива выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля, и устраняют их путем корректирующих воздействий.

Погрешность измерений

Элемент	Диапазон содержаний, мкг/г	Относительная погрешность, %, $P = 0,95$	Элемент	Диапазон содержаний, мкг/г	Относительная погрешность, %, $P = 0,95$
Al	0,01—0,10	65	Mn	0,001—0,100	50
	0,1—1,0	40		0,1—2,0	40
	1—200	20		2—200	20
Be	0,01—0,10	65	Cu	0,05—0,50	50
	0,1—1,0	40		0,5—5,0	40
	1—10	20		5—10 000	25
Fe	0,02—0,20	65	Na	0,1—1,0	65
	0,2—2,0	40		1—10	50
	2—1 000	20		10—10 000	25
K	0,01—0,10	65	Ni	0,05—0,50	80
	0,1—1,0	50		0,5—5,0	50
	1—10 000	25		5—100	30
Cd	0,01—0,10	70	Pb	0,05—0,50	70
	0,1—1,0	50		0,5—5,0	50
	1—100	25		5—200	30
Ca	0,01—0,10	50	Ti	0,001—0,010	50
	0,1—1	40		0,01—1,00	35
	1—10 000	25		1—200	20
Co	0,01—0,10	70	P	0,5—5,0	70
	0,1—1,0	50		5—50	50
	1—100	30		50—5000	25
Li	0,01—0,10	70	Cr	0,01—0,10	70
	0,1—1,0	50		0,1—1,0	50
	1—100	30		1—100	25
Mg	0,1—1,0	50	Zn	0,01—0,10	70
	1—10	40		0,1—1,0	50
	10—1 000	20		1—5 000	25

Пример состава рабочих стандартных растворов
(концентрация указана в мкг/мл (ppm))

Стандарт, матрица. Элемент	HAIR2+4, 2 %-ная HNO ₃	HAIR3, H ₂ O
Al	0,739	
Be	0,030	
Fe	2,015	
K	10,387	
Cd	0,097	
Ca	9,654	
Co	0,097	
Li	0,092	
Mg	4,011	
Mn	0,194	
Cu	1,010	
Na	17,321	
Ni	0,194	
Pb	0,482	
Ti		0,150
P		4,626
Cr	0,195	
Zn	4,010	
In (внутренний стандарт)	10	10

Условия выполнения анализа на спектрометре

Подводимая мощность	1 300 Вт
Охлаждающий поток	15,00 л/мин
Вспомогательный поток	0,20 л/мин
Несущий поток	0,85 л/мин
Скорость подачи образца	1,50 л/мин
Обзор	Аксиальный для всех элементов
Экспозиция	Автоматическая для всех элементов, в интервале от 0,01 до 2,00 с
Количество реплик	3
Спектральная коррекция фона	Алгоритм мультиспектральной фильтрации (MSF) в составе пакета WinLab32

**Рекомендуемые спектральные линии элементов и
достигаемые пределы обнаружения**

Символ элемента и линия (нм)	Предел обнаружения, мкг/л (ppb)
Al 396,153	32,00
Be 234,861	0,07
Fe 238,204	3,00
K 766,490	1,70
Cd 214,440	0,40
Ca 422,673	3,70
Co 230,786	1,80
Li 610,362	2,30
Mg 279,077	3,20
Mn 257,610	0,07
Cu 327,393	0,50
Na 589,592	25,00
Ni 221,648	3,20
Pb 220,353	2,30
Ti 334,940	0,50
P 213,617	11,00
Cr 267,716	0,10
Zn 206,200	2,60

Примечание: Пределы обнаружения рассчитаны по стандартной методике, как $3 \times \sigma_{\text{фона}} \times \text{ЭКФ}$, (T. W. Barnard, J. C. Ivaldi, P. L. Lundberg, and D. A. Yates, «Limits of detection», Perkin-Elmer Corp., 1993). Для расчетов использовали усредненные результаты трех повторных калибровок.

Форма протокола оформления результатов анализа
Протокол № определения микроэлементов в биосубстрате

Наименование организации (заявитель)			
Наименование образца (пробы)			
Время и дата отбора пробы			
Дата доставки в лабораторию			
Код образца (пробы)			
Количественный химический анализ			
Элемент	Результат определения, мкг/г	Погрешность определения, % (RSD)	Заключение
Оператор (Ф., И., О.)	(подпись)		

Библиографический список

1. ГОСТ Р 8.563–96 ГСИ. Методики выполнения измерений.
2. ISO 11885:1996. Качество воды. Определение 33 элементов с использованием атомно-эмиссионной спектроскопии с индуктивно связанной плазмой.
3. ГОСТ Р ИСО 5725—1—2002. Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Ч. 1: Основные положения и определения.
4. Скрининговые методы для выявления групп повышенного риска среди рабочих, контактирующих с токсичными химическими элементами: Методические рекомендации /Сост. П. Н. Любченко и др.; Утв. МЗ СССР. М., 1989.
5. Выявление и коррекция нарушений обмена макро- и микроэлементов: Методические рекомендации /Правительство Москвы. Комитет здравоохранения; Сост.: А. В. Скальный и др., М., 2000.
6. Авцын А. П., Жаворонков А. А., Риш М. А. и др. Микроэлементозы человека: этиология, классификация, органопатология. М.: Медицина, 1991. 496 с.
7. Скальный А. В. Микроэлементозы человека (диагностика и лечение). М.: КМК, 1999. 96 с.
8. Преображенский В. Н., Ушаков И. Б., Лядов К. В. Активационная терапия в системе медицинской реабилитации лиц опасных профессий. М.: Паритет, 2000. 320 с.
9. Нарушение минерального обмена у детей в г. Москве /Информационное письмо № 15. Правительство Москвы. Комитет здравоохранения, 2000.
10. Качество лабораторного анализа (Приказ Минздрава РФ от 07.02.00 № 45 «О системе мер по повышению качества клинических лабораторных исследований в учреждениях здравоохранения РФ» /Библиотека журнала «Качество медицинской помощи», № 2). М.: Грантъ, 2000. 40 с.
11. Optima 2000DV. Сканирующее устройство связанного заряда ИСП оптический эмиссионный спектрометр. Руководство пользователя. Техническая документация. Perkin-ElmerTM Instruments. 2000. Сертификат № FM 22178.
12. Программное обеспечение управления прибором WinLab32. Руководство по использованию программного обеспечения. Perkin-ElmerTM Instruments. 2000.

13. Методические инструкции 2335—95. Внутренний контроль качества результатов количественного химического анализа. Екатеринбург, 1997.

14. Скальный А. В., Яцык Г. В., Одинаева Н. Д. Микроэлементозы у детей: распространенность и пути коррекции: Практическое пособие для врачей. М.: Товарищество научных изданий КМК, 2002. 86 с.

15. Одинаева Н. Д., Яцык Г. В., Скальный А. В. и др. Диагностика и коррекция нарушений обмена макро- и микроэлементов у детей первого года жизни: Пособие для врачей. М.: ООО «Накра принт», 2002. 48 с.