

中华人民共和国卫生行业标准

血清中硒的氢化物发生-原子吸收光谱测定方法

WS/T 109—1999

Serum—Determination of selenium—Hydride generation atomic absorption spectrometric method

1 范围

本标准规定了氢化物发生-原子吸收光谱法测定血清中硒浓度的方法。

本标准适用于正常人和接触硒的作业人员血清中硒浓度的测定。

2 原理

血清经硝酸-高氯酸消解后，在酸性介质中，用硼氢化钠将硒还原成硒化氢，由载气将生成的硒化氢导入加热的石英原子吸收管中原子化，根据硒的基态原子对其特征谱线的吸收程度而定量。

3 仪器

3.1 玻璃和塑料器皿均用 20% (V/V) 硝酸溶液浸泡过夜，用蒸馏水、去离子水分别冲洗干净，避尘晾干备用。

3.2 具塞塑料管：2 mL。

3.3 离心机：4 000 r/min。

3.4 称量瓶： $\phi 25\text{ mm} \times 40\text{ mm}$ 。

3.5 具塞比色管：10 mL。

3.6 电热板：0.6~1.8 kW。

3.7 VA-90 氢化物发生装置。

3.8 硒空心阴极灯。

3.9 原子吸收分光光度计；仪器操作条件见表 1。

表 1 仪器操作条件

项 目	条 件	项 目	条 件
波 长	196.0 nm	空气流量	8.0 L/min
狭 缝	0.3 nm	乙炔流量	1.9 L/min
灯电流	8 mA	燃烧器高度	18 mm
氩气流量	0.8 L/min	测量方式	峰高

4 试剂

实验用水为去离子水。

4.1 硝酸： $\rho_{20}=1.42\text{ g/mL}$ ，优级纯。

4.2 高氯酸： $\rho_{20}=1.67\text{ g/mL}$ ，优级纯。

中华人民共和国卫生部 1999-01-21 批准

1999-07-01 实施

- 4.3 盐酸: $\rho_{20}=1.19\text{ g/mL}$,优级纯。
- 4.4 硝酸溶液:3%(*V/V*)。
- 4.5 乙醇溶液:75%(*V/V*)。
- 4.6 盐酸溶液:6%(*V/V*)。
- 4.7 混合消解液:硝酸-高氯酸,1+1。
- 4.8 硼氢化钠碱性溶液(6 g/L):称取0.6 g 硼氢化钠(优级纯)和0.5 g 氢氧化钠(分析纯),用水溶解并稀释至100 mL。
- 4.9 空白血样:取小牛血清或若干个正常人混合血清充分混匀待用。
- 4.10 硒标准溶液:标准值为100 $\mu\text{g/mL}$ 。临用前用盐酸溶液稀释成0,40.0,80.0,160.0,240.0,320.0 $\mu\text{g/L}$ 的标准应用液。

5 采样、运输和保存

用硝酸溶液和乙醇溶液依次清洗皮肤后,抽取静脉血2 mL于具塞塑料管中。放置1 h后,于2 000 r/min离心10 min;小心取出全部血清,并置于具塞塑料管中;于4℃条件下至少可以保存五周。

6 分析步骤

6.1 样品处理

将血清充分混匀后,取0.5 mL于小称量瓶中,加1 mL混合消解液轻轻混匀;将称量瓶倾斜加盖置于180℃±10℃电热板上加热消解,待消解样为无色透明且冒白烟时立即取下放冷。用1 mL去离子水小心冲洗瓶盖于称量瓶中,再加0.6 mL浓盐酸,充分混匀后,敞口于电热板上继续加热10 min,将六价硒还原为四价硒,取下放冷。将残液转移至具塞比色管中,用加温的水少量多次洗涤称量瓶,洗涤液并入比色管中,而后用水定容至刻度,混匀供测定。同时取0.5 mL水如上操作制备试剂空白。

6.2 标准曲线的绘制

取6个具塞比色管,按表2配制标准管。

表2 硒标准管的配制

管号	0	1	2	3	4	5
不同浓度的硒标准应用液,mL	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5
空白血样,mL	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5
硒的浓度, $\mu\text{g/L}$	0	40.0	80.0	160.0	240.0	320.0

将仪器调节到最佳状态,分别将4.0 mL标准系列溶液加入氢化物发生器的反应瓶中,盖上瓶塞,通载气几秒钟赶尽反应瓶中的空气后停气。定量注入2.0 mL硼氢化钠碱性溶液,滞留2 s通气,依次测定各管的吸光度,每个浓度测定3次,将标准管的吸光度减去空白血样的吸光度,求平均值,以吸光度均值为纵坐标,硒的浓度($\mu\text{g/L}$)为横坐标,绘制标准曲线。

6.3 测定

在标准曲线测定的同样条件下,测定样品和试剂空白的吸光度,以测得的样品的吸光度减去试剂空白的吸光度后,由标准曲线上查得血清硒的浓度。

7 说明

7.1 本法的最低检出浓度为1.55 $\mu\text{g/L}$;特征浓度为2.93 $\mu\text{g/L}$;线性范围为0~320.0 $\mu\text{g/L}$;相对标准偏差为3.3%~5.4%(血清硒浓度为60.0~200.0 $\mu\text{g/L}$, $n=6$);加标回收率为99.2%~103.4%(血清硒本底浓度为52.65~129.53 $\mu\text{g/L}$,加标浓度为40.0~160.0 $\mu\text{g/L}$, $n=6$);用本法测定GB W09 131牛血清标准物质中硒的浓度,相对偏差为-3.4%。

WS/T 109—1999

- 7.2 使用不同型号的氢化物发生装置和原子吸收分光光度计时,可参考本法所选择的仪器操作参数,要在仪器最佳状态下进行测定。
- 7.3 在血清的消解过程中,将六价硒还原为四价硒时,加入浓盐酸的量要满足测定的要求,样品溶液最终的盐酸浓度约为6% (V/V)。
- 7.4 血清用硝酸-高氯酸在180℃±10℃消解时,注意观察消解终点,样品消解完全的程度以白烟与透明液面脱离为佳。为了防止在消解过程中硒的挥发损失,切忌将样品蒸干。
- 7.5 根据氢化物发生原子吸收光谱法的要求,在血清的测定过程中必须采用基体匹配的标准曲线,样品和标准的处理过程要保持一致,以减少误差。
- 7.6 新鲜血清于4℃条件下至少可保存五周。
- 7.7 当血清硒浓度为113.2 μg/L时,0.028 mg/L Ni²⁺、16.0 mg/L Fe³⁺、0.1 mg/L As³⁺及4.5 mg/L Cu²⁺等金属离子对测定均不产生干扰。