

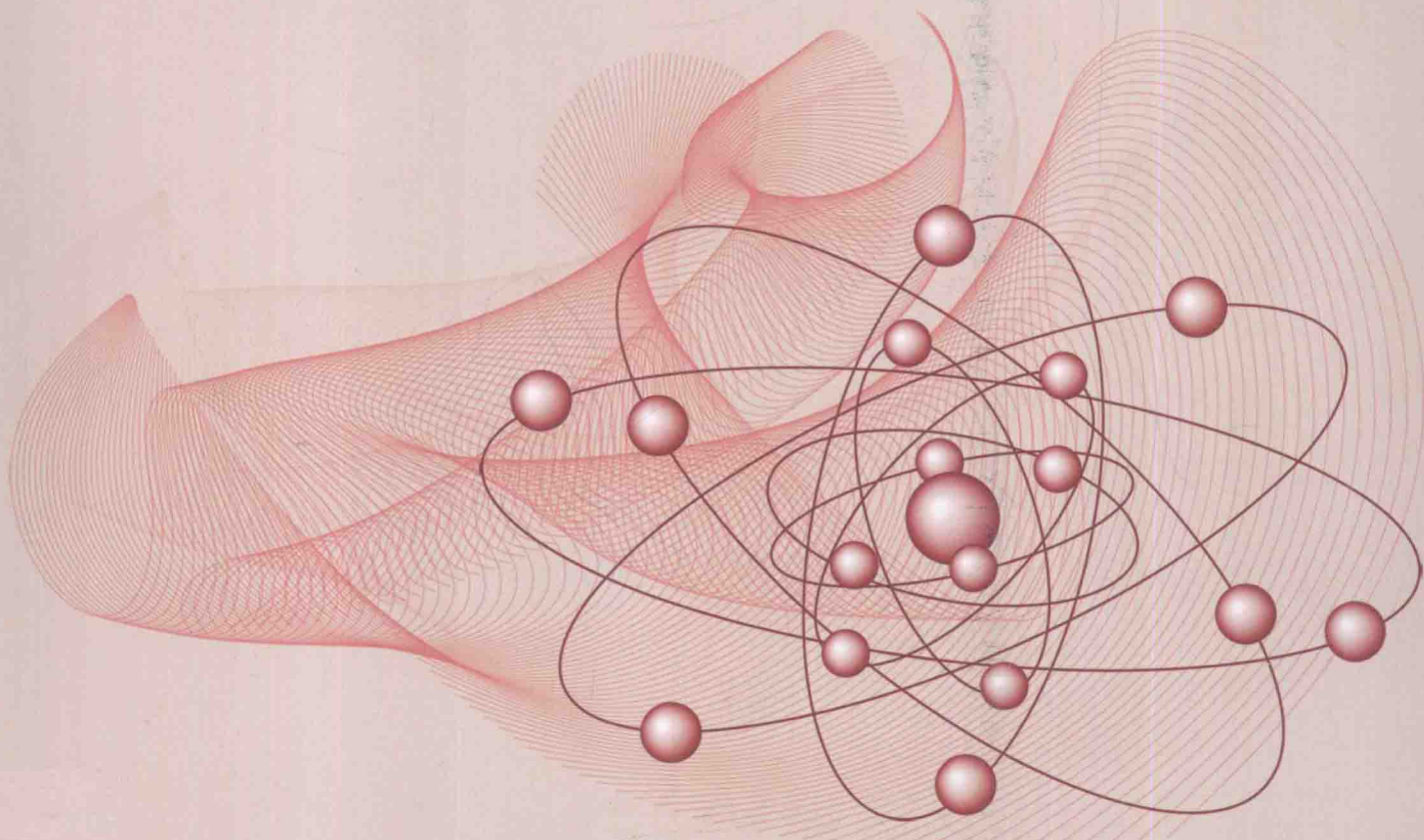
全国分析检测人员能力培训参考资料

分析测试技术系列标准汇编

# 电感耦合等离子体质谱分析技术标准汇编

中国标准出版社 编

全国分析检测人员能力培训委员会秘书处 审定



# 分析测试技术系列标准汇编

## 电感耦合等离子体质谱分析 技术标准汇编

国家标准出版社 编  
全国分析检测人员能力培训委员会秘书处 审定

国家标准出版社



**图书在版编目(CIP)数据**

电感耦合等离子体质谱分析技术标准汇编/中国标准出版社编. —北京:中国标准出版社,2013.10  
ISBN 978-7-5066-7308-2

I. ①电… II. ①全…②中… III. ①电感耦合等离子体光谱法-技术标准-汇编-中国 IV. ①0657.31-65

中国版本图书馆 CIP 数据核字(2013)第 190137 号

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(100013)  
北京市西城区三里河北街 16 号(100045)  
网址: www.spc.net.cn  
总编室:(010)64275323 发行中心:(010)51780235  
读者服务部:(010)68523946  
中国标准出版社秦皇岛印刷厂印刷  
各地新华书店经销

\*  
开本 880×1230 1/16 印张 19.75 字数 581 千字  
2013 年 10 月第一版 2013 年 10 月第一次印刷

\*

定价 100.00 元

如有印装差错 由本社发行中心调换  
版权专有 侵权必究  
举报电话:(010)68510107

## 前　　言

本汇编收录了截至 2013 年 6 月发布的与电感耦合等离子体发射光谱分析技术相关的标准 39 项,其中国家标准 19 项,行业标准 20 项。其所收录的内容涵盖食品、有色金属材料、黑色金属材料及其他 4 个领域。

本汇编所收集的国家标准和行业标准的属性(推荐性或强制性)已在目录中标明,标准年号用四位数字表示。鉴于部分标准是在标准清理整顿前出版的,目前尚未修订,故正文部分仍保留原样(包括标准正文中“引用标准”或“规范性引用文件”一章中的标准的属性),但其属性以本汇编目录中标明的为准,读者在使用这些标准时请注意查对。

鉴于本汇编收录的标准发布年代不尽相同,汇编时对标准中所使用的计量单位、符号等未作改动。

希望本汇编能更好地服务于电感耦合等离子体质谱分析检测人员,以期提高我国分析检测人员的电感耦合等离子体质谱分析技术能力,确保分析测试结果的有效性,为国民经济更快、更好的发展提供更好的服务。

全国分析检测人员能力培训委员会(NTC)秘书处对全书进行了审定,提出了许多宝贵的意见和建议,在此表示衷心的感谢!

编　　者

2013 年 7 月

# 目 录

## 一、食 品

GB 5009.94—2012	食品安全国家标准 植物性食品中稀土元素的测定	3
GB/T 23372—2009	食品中无机砷的测定 液相色谱-电感耦合等离子体质谱法	11
GB/T 23374—2009	食品中铝的测定 电感耦合等离子体质谱法	17
SN/T 2208—2008	水产品中钠、镁、铝、钙、铬、铁、镍、铜、锌、砷、锶、钼、镉、铅、汞、硒的测定 微波消解-电感耦合等离子体-质谱法	23
SN/T 2210—2008	保健食品中六价铬的测定 离子色谱-电感耦合等离子体质谱法	33
SN/T 2484—2010	精油中砷、钡、铋、镉、铬、汞、铅、锑含量的测定方法 电感耦合等离子体质谱法	41
SN/T 2594—2010	食品接触材料 软木塞中铅、镉、铬、砷的测定 电感耦合等离子体质谱法	49
YC/T 316—2009	烟用接装纸和烟用接装纸原纸中砷、铅、镉、铬、镍、汞的测定 电感耦合等离子体质谱法	57
YC/T 379—2010	卷烟 主流烟气中铬、镍、砷、硒、镉、铅的测定 电感耦合等离子体质谱法	63
YC/T 380—2010	烟草及烟草制品 铬、镍、砷、硒、镉、铅的测定 电感耦合等离子体质谱法	71

## 二、有 金属 材 料

GB/T 5121.28—2010	铜及铜合金化学分析方法 第 28 部分:铬、铁、锰、钴、镍、锌、砷、硒、银、镉、锡、锑、碲、铅、铋量的测定 电感耦合等离子体质谱法	83
GB/T 12690.5—2003	稀土金属及其氧化物中非稀土杂质化学分析方法 铝、铬、锰、铁、钴、镍、铜、锌、铅的测定 电感耦合等离子体发射光谱法(方法 1) 钴、锰、铅、镍、铜、锌、铝、铬的测定 电感耦合等离子体质谱法(方法 2)	91
GB/T 12690.12—2003	稀土金属及其氧化物中非稀土杂质化学分析方法 钇量的测定 偶氮胂Ⅲ分光光度法和电感耦合等离子体质谱法	105
GB/T 12690.13—2003	稀土金属及其氧化物中非稀土杂质化学分析方法 钷、钨量的测定 电感耦合等离子体发射光谱法和电感耦合等离子体质谱法	113
GB/T 16484.2—2009	氯化稀土、碳酸轻稀土化学分析方法 第 2 部分:氧化铕量的测定 电感耦合等离子体质谱法	121
GB/T 16484.20—2009	氯化稀土、碳酸轻稀土化学分析方法 第 20 部分:氧化镍、氧化锰、氧化铅、氧化铝、氧化锌、氧化钍量的测定 电感耦合等离子体质谱法	127
GB/T 23362.4—2009	高纯氢氧化镧化学分析方法 第 4 部分:铝、铁、铜、锌、镉、铅和铊量的测定 电感耦合等离子体质谱法	133
GB/T 23364.4—2009	高纯氧化镧化学分析方法 第 4 部分:铝、铁、铜、锌、镉、铅和铊量的测定 电感耦合等离子体质谱法	141
GB/T 26289—2010	高纯硒化学方析方法 硼、铝、铁、锌、砷、银、锡、锑、碲、汞、镁、钛、镍、铜、镓、镉、铟、铅、铋量的测定 电感耦合等离子体质谱法	149
YS/T 37.4—2007	高纯二氧化锆化学分析方法 电感耦合等离子体质谱法测定镁、铝、钴、镍、铜、	

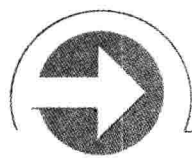
YS/T 38.2—2009	高纯镓化学分析方法 第2部分:镁、钛、铬、锰、镍、钴、铜、锌、镉、锡、铅、铋量的测定 电感耦合等离子体质谱法	159
YS/T 226.13—2009	硒化学分析方法 第13部分:银、铝、砷、硼、汞、铋、铜、镉、铁、镓、铟、镁、镍、铅、硅、锑、锡、碲、钛、锌量的测定 电感耦合等离子体质谱法	167
YS/T 244.9—2008	高纯铝化学分析方法 第9部分:电感耦合等离子体质谱法测定杂质含量	177
YS/T 473—2005	工业镓化学分析方法 杂质元素的测定 电感耦合等离子体质谱法	187
YS/T 474—2005	高纯镓化学分析方法 痕量元素的测定 电感耦合等离子体质谱法	193
YS/T 742—2010	氧化镓化学分析方法 杂质元素的测定 电感耦合等离子体质谱法	199

### 三、黑色金属材料

GB/T 223.81—2007	钢铁及合金 总铝和总硼含量的测定 微波消解-电感耦合等离子体质谱法	213
GB/T 20127.11—2006	钢铁及合金 痕量元素的测定 第11部分:电感耦合等离子体质谱法测定钢和铑含量	225

### 四、其他

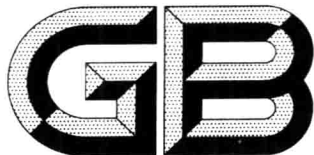
GB/T 17418.7—2010	地球化学样品中贵金属分析方法 第7部分:铂族元素量的测定 镍锍试金-电感耦合等离子体质谱法	233
GB/T 24875—2010	畜禽粪便中铅、镉、铬、汞的测定 电感耦合等离子体质谱法	243
GB/T 26193—2010	玩具材料中可迁移元素锑、砷、钡、镉、铬、铅、汞、硒的测定 电感耦合等离子体质谱法	249
HJ 509—2009	车用陶瓷催化转化器中铂、钯、铑的测定 电感耦合等离子体发射光谱法和电感耦合等离子体质谱法	255
SL 394.2—2007	铅、镉、钒、磷等34种元素的测定——电感耦合等离子体质谱法(ICP-MS)	265
SN/T 0736.12—2009	进出口化肥检验方法 电感耦合等离子体质谱法测定有害元素砷、铬、镉、汞、铅	279
SN/T 2004.5—2006	电子电气产品中铅、汞、镉、铬、溴的测定 第5部分:电感耦合等离子体质谱法(ICP-MS)	287
SN/T 2263—2009	煤或焦炭中砷、溴、碘的测定 电感耦合等离子体质谱法	295
SN/T 2288—2009	进出口化妆品中铍、镉、铊、铬、砷、碲、钕、铅的检测方法 电感耦合等离子体质谱法	303



## 一、食 品







中华人民共和国国家标准

GB 5009.94—2012

---

食品安全国家标准  
植物性食品中稀土元素的测定

---

2012-05-17 发布

2012-07-17 实施

---

中华人民共和国卫生部 发布

## 前　　言

本标准代替 GB/T 5009. 94—2003《植物性食品中稀土的测定》，并同时代替 GB/T 22290—2008《茶叶中稀土元素的测定 电感耦合等离子体质谱法》，GB/T 23199—2008《茶叶中稀土元素的测定 电感耦合等离子体发射光谱法和电感耦合等离子体质谱法》，GB/T 7630—1987《大米小麦中氧化稀土总量的测定 三溴偶氮胂分光光度法》。

本标准与 GB/T 5009. 94—2003 相比，主要变化如下：

——名称由《植物性食品中稀土的测定》改为《植物性食品中稀土元素的测定》；

——增加了电感耦合等离子体质谱法；

——删除了分光光度三波长法。

# 食品安全国家标准

## 植物性食品中稀土元素的测定

### 1 范围

本标准规定了用电感耦合等离子体质谱法测定植物性食品中稀土元素的方法。

本标准适用于谷类粮食、豆类、蔬菜、水果、茶叶等植物性食品中钪(Sc)、钇(Y)、镧(La)、铈(Ce)、镨(Pr)、钕(Nd)、钐(Sm)、铕(Eu)、钆(Gd)、铽(Tb)、镝(Dy)、钬(Ho)、铒(Er)、铥(Tm)、镱(Yb)、镥(Lu)的测定。

### 2 原理

样品经消解处理为样品溶液，样品溶液经雾化由载气送入 ICP 或送入等离子体炬管中，经过蒸发、解离、原子化和离子化等过程，转化为带正电荷的离子，经离子采集系统进入质谱仪，质谱仪根据质荷比进行分离。对于一定的质荷比，质谱的信号强度与进入质谱仪的离子数成正比，即样品浓度与质谱信号强度成正比。通过测量质谱的信号强度来测定试样溶液的元素浓度。

### 3 试剂和材料

#### 3.1 试剂

注：除非另有说明，本方法所用试剂均为优级纯，水为 GB/T 6682 规定的一级水。

3.1.1 硝酸( $\text{HNO}_3$ )。

3.1.2 氩气(Ar)：高纯氩气(>99.999%)或液氩。

#### 3.2 试剂配制

硝酸溶液(5+95)：取 50 mL 硝酸，用水稀释至 1 000 mL。

#### 3.3 标准品

3.3.1 稀土元素贮备液(10  $\mu\text{g}/\text{mL}$ )(Sc, Y, La, Ce, Pr, Nd, Sm, Eu, Gd, Tb, Dy, Ho, Er, Tm, Yb, Lu)。

3.3.2 内标贮备液(10  $\mu\text{g}/\text{mL}$ )(Rh, In, Re)。

3.3.3 仪器调谐贮备液(10 ng/mL)(Li, Co, Ba, Tl)。

#### 3.4 标准溶液配制

3.4.1 稀土元素混合标准使用溶液(100 ng/mL)：取适量 Sc, Y, La, Ce, Pr, Nd, Sm, Eu, Gd, Tb, Dy, Ho, Er, Tm, Yb, Lu 的各元素单标标准贮备溶液或元素混合标准贮备溶液，用硝酸溶液逐级稀释至浓度为 100.0  $\mu\text{g}/\text{L}$  的元素混合标准使用溶液。

3.4.2 标准曲线工作液：取适量元素混合标准使用溶液，用硝酸溶液配制成浓度为 0  $\mu\text{g}/\text{L}$ 、0.050 0  $\mu\text{g}/\text{L}$ 、0.100  $\mu\text{g}/\text{L}$ 、0.500  $\mu\text{g}/\text{L}$ 、1.00  $\mu\text{g}/\text{L}$ 、2.00  $\mu\text{g}/\text{L}$  的标准系列或浓度为 0  $\mu\text{g}/\text{L}$ 、1.00  $\mu\text{g}/\text{L}$ 、2.00  $\mu\text{g}/\text{L}$ 、5.00  $\mu\text{g}/\text{L}$ 、10.0  $\mu\text{g}/\text{L}$ 、20.0  $\mu\text{g}/\text{L}$  的标准系列，亦可依据样品溶液中稀土元素浓度适当调节标准系列浓度范围。

3.4.3 内标使用液(1 μg/mL):取适量内标贮备液(10 μg/mL),用硝酸溶液(5+95)稀释10倍,浓度为1 μg/mL。

3.4.4 仪器调谐使用液(1 ng/mL):取适量仪器调谐贮备液,用硝酸溶液(5+95)稀释10倍,浓度为1 ng/mL。

## 4 仪器和设备

4.1 电感耦合等离子体质谱仪(ICP-MS)。

4.2 天平:感量为0.1 mg和1 mg。

4.3 高压密闭微波消解系统,配有聚四氟乙烯高压消解罐。

4.4 密闭高压消解器,配有消解内罐。

4.5 恒温干燥箱(烘箱)。

4.6 50 ℃~200 ℃控温电热板。

## 5 分析步骤

### 5.1 试样制备

#### 5.1.1 试样预处理

5.1.1.1 干样:谷类粮食、豆类等取可食部分,经高速粉碎机粉碎,混匀,备用。

5.1.1.2 湿样:蔬菜、水果等取可食部分,水洗干净,晾干或纱布揩干,经匀浆器匀浆,备用。

### 5.2 试样消解

5.2.1 微波消解:称取0.2 g~0.5 g(精确到0.001 g)于高压消解罐中,加入5 mL HNO<sub>3</sub>,旋紧罐盖,放置1 h,按照微波消解仪的标准操作步骤进行消解(消解条件参见表A.1)。冷却后取出,缓慢打开罐盖排气,将高压消解罐放入控温电热板上,于140 ℃赶酸。消解罐取出放冷,将消化液转移至10 mL~25 mL容量瓶中,用少量水分3次洗涤罐,洗液合并于容量瓶中并定容至刻度,混匀备用;同时作试剂空白。

5.2.2 密闭高压罐消解:称取样品0.5 g~1 g(精确到0.001 g)于消解内罐中,加入5 mL硝酸浸泡过夜。盖好内盖,旋紧不锈钢外套,放入恒温干燥箱,140 ℃~160 ℃保持4 h~6 h,在箱内自然冷却至室温,缓慢旋松不锈钢外套,将消解内罐取出,放在控温电热板上,于140 ℃赶酸。消解内罐放冷后,将消化液转移至10 mL~25 mL容量瓶中,用少量水分3次洗涤罐,洗液合并于容量瓶中并定容至刻度,混匀备用;同时作试剂空白。

### 5.3 仪器参考条件

5.3.1 按照仪器标准操作规程进行仪器起始化、质量校准、氩气流量等的调试。选择合适条件,包括雾化器流速、检测器和离子透镜电压、射频入射功率等,使氧化物形成CeO/Ce<1%和双电荷化合物形成[70/140]<3%。

5.3.2 测定参考条件:在调谐仪器达到测定要求后,编辑测定方法、干扰校正方程[校正铕(Eu)元素]及选择各待测元素同位素钪(<sup>45</sup>Sc)、钇(<sup>89</sup>Y)、镧(<sup>139</sup>La)、铈(<sup>140</sup>Ce)、镨(<sup>141</sup>Pr)、钕(<sup>146</sup>Nd)、钐(<sup>147</sup>Sm)、铕(<sup>153</sup>Eu)、钆(<sup>157</sup>Gd)、铽(<sup>159</sup>Tb)、镝(<sup>163</sup>Dy)、钬(<sup>165</sup>Ho)、铒(<sup>166</sup>Er)、铥(<sup>169</sup>Tm)、镱(<sup>172</sup>Yb)、镥(<sup>175</sup>Lu),在线引入内标使用溶液,观测内标灵敏度,使仪器产生的信号强度为400 000 cps~600 000 cps(仪器操作参考条件参见A.2)。测定脉冲模拟转换系数,符合要求后,将试剂空白、标准系列、样品溶液依次进行测

定。对各被测元素进行回归分析,计算其线性回归方程。

铕(Eu)元素校正方程采用: $[^{151}\text{Eu}] = [151] - [(Ba(135)\text{O})/\text{Ba}(135)] \times [135]$ 。式中, $[(Ba(135)\text{O})/\text{Ba}(135)]$ 为氧化物比, $[151]$ 、 $[135]$ 分别为质量数 151 和 135 处的质谱的信号强度 CPS。

#### 5.4 标准曲线的制作

将标准系列工作液分别注入电感耦合等离子质谱仪中,测定相应的信号响应值,以标准工作液的浓度为横坐标,以响应值——离子每秒计数值(CPS)为纵坐标,绘制标准曲线。

### 5.5 试样溶液的测定

将试样溶液注入电感耦合等离子质谱仪中,得到相应的信号响应值,根据标准曲线得到待测液中相应元素的浓度,平行测定次数不少于两次。

## 6 分析结果的表述

试样中第  $i$  个稀土元素含量按照式(1)计算:

式中：

$X_i$  ——样品中第  $i$  个稀土元素含量, 单位为毫克每千克(mg/kg);

$c_i$  ——样液中第  $i$  个稀土元素测定值, 单位为微克每升( $\mu\text{g/L}$ );

$c_{i0}$  ——样品空白液中第  $i$  个稀土元素测定值, 单位为微克每升( $\mu\text{g/L}$ );

V ——样品消化液定容体积, 单位为毫升(mL);

*m* ——样品称样量, 单位为克(g);

1 000—单位转换

计算结果以重复性条件下获得的两次独立测定结果的算术平均值表示,保留3位有效数字。

若分析结果需要以氯化物含量表示,则参见附录 B,将各元素含量乘以换算系数  $F$ 。

7 精密度

样品中的钪、钇、镧、铈、钕等稀土元素含量大于  $10 \mu\text{g}/\text{kg}$  时，在重复性条件下获得的两次独立测定结果的绝对差值不得超过算术平均值的 10%，样品中稀土元素含量小于  $10 \mu\text{g}/\text{kg}$  时，在重复性条件下获得的两次独立测定结果的绝对差值不得超过算术平均值的 20%。

8 其他

本标准的检出限:取样 0.5 g,定容 10 mL,测定各稀土元素的检出限( $\mu\text{g}/\text{kg}$ )分别为 Sc 0.6, Y 0.3, La 0.4,Ce 0.3,Pr 0.2,Nd 0.2,Sm 0.2,Eu 0.06,Gd 0.1,Tb 0.06,Dy 0.08,Ho 0.03,Er 0.06,Tm 0.03,Yb 0.06,Lu 0.03。定量限( $\mu\text{g}/\text{kg}$ )分别为 Sc 2.1,Y 1.1,La 1.4,Ce 0.9,Pr 0.7,Nd 0.8,Sm 0.5,Eu 0.2,Gd 0.5,Tb 0.2,Dy 0.3,Ho 0.1,Er 0.2,Tm 0.1,Yb 0.2,Lu 0.1。

**附录 A**  
**样品测定参考条件**

**A. 1** 微波消解参考条件见表 A. 1。

**表 A. 1 微波消解参考条件**

步 骤	控制温度 ℃	升温时间 min	恒温时间 min
1	120	5	5
2	140	5	10
3	180	5	10

**A. 2** 电感耦合等离子体质谱仪操作参考条件见表 A. 2。

**表 A. 2 电感耦合等离子体质谱仪操作参考条件**

仪器参数	数 值	仪器参数	数 值
射频功率	1 350 W	雾化器	耐盐型
等离子体气流量	15 L/min	采集模式	Spectrum
辅助气流量	1. 0 L/min	测定点数	3
载气流量	1. 14 L/min	检测方式	自动
雾化室温度	2 ℃	重复次数	3

**附录 B**  
**稀土元素氧化物的换算系数**

稀土元素及其常见氧化物,各元素换算为氧化物的换算系数,见表B.1。

**表 B.1 稀土元素及其常见氧化物,各元素换算为氧化物的换算系数**

元素 A	相对原子质量 $M_A$	氧化物 $A_m O_n$	相对分子质量 $M_{A_m O_n}$	$m$	换算系数 $F$
Sc	44.96	$Sc_2 O_3$	137.9	2	1.534
Y	88.91	$Y_2 O_3$	225.8	2	1.270
La	138.9	$La_2 O_3$	325.8	2	1.173
Ce	140.1	$CeO_2$	172.1	1	1.228
Pr	140.9	$Pr_6 O_{11}$	1 021.4	6	1.208
Nd	144.2	$Nd_2 O_3$	336.4	2	1.166
Sm	150.4	$Sm_2 O_3$	348.8	2	1.160
Eu	152.0	$Eu_2 O_3$	352.0	2	1.158
Gd	157.3	$Gd_2 O_3$	362.6	2	1.153
Tb	158.9	$Tb_2 O_3$	747.6	4	1.176
Dy	162.5	$Dy_2 O_3$	373.0	2	1.148
Ho	164.9	$Ho_2 O_3$	377.8	2	1.146
Er	167.3	$Er_2 O_3$	382.6	2	1.143
Tm	168.9	$Tm_2 O_3$	385.8	2	1.142
Yb	173.0	$Yb_2 O_3$	394.0	2	1.139
Lu	175.0	$Lu_2 O_3$	398.0	2	1.137

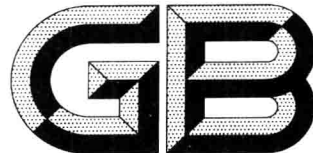
注: 各元素换算为氧化物的换算系数  $F$

$$F = M_{A_m O_n} / (m \cdot M_A)$$

式中:

- A ——稀土元素;
- $M_A$  ——稀土元素相对原子质量;
- $M_{A_m O_n}$  ——稀土氧化物相对分子质量;
- $m$  ——稀土氧化物分子式中稀土元素的摩尔系数。





# 中华人民共和国国家标准

GB/T 23372—2009

## 食品中无机砷的测定 液相色谱-电感耦合等离子体质谱法

Determination of inorganic-arsenic in foods—  
Liquid chromatography-inductive coupled plasma mass spectrometer

2009-03-16 发布

2009-05-01 实施

中华人民共和国国家质量监督检验检疫总局  
中国国家标准化管理委员会 发布