



# 中华人民共和国粮食行业标准

LS/T 6136—2019

## 粮油检验 大米中锰、铜、锌、铷、锶、镉、 铅的测定 快速提取-电感耦合等离子体质谱法

Inspection of grain and oils—Determination of manganese, copper, zinc, rubidium, strontium, cadmium, lead in rice—Rapid extraction coupled with inductively coupled plasma mass spectrometry

2019-06-06 发布

2019-12-06 实施



国家粮食和物资储备局 发布

中华人民共和国粮食  
行业标准  
粮油检验 大米中锰、铜、锌、铷、锶、镉、  
铅的测定 快速提取-电感耦合等离子体  
质谱法

LS/T 6136—2019

\*

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.net.cn](http://www.spc.net.cn)  
总编室:(010)68533533 发行中心:(010)51780238  
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 0.75 字数 18 千字  
2019年7月第一版 2019年7月第一次印刷

\*

书号: 155066·2-34438 定价 16.00 元

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

## 前　　言

本标准按照 GB/T 1.1—2009 给出的规则起草。

本标准由国家粮食和物资储备局提出。

本标准由全国粮油标准化技术委员会(SAC/TC 270)归口。

本标准起草单位:国家粮食和物资储备局科学研究院、国家粮食和物资储备局标准质量中心、钢研纳克检测技术有限公司、中粮营养健康研究院有限公司、陕西省粮油产品质量监督检验中心、湖南省粮油质量监测中心、天津市粮油质量检测中心、江西中储粮粮油质监中心、北京农产品质量检测与农田环境监测技术研究中心、安徽省粮油产品质量监督检测站、嘉兴市疾病预防控制中心、国粮武汉科学设计院有限公司、中储粮油脂(天津)有限公司。

本标准主要起草人:周明慧、王松雪、王正友、张艳、伍燕湘、张洁琼、陆翌欣、陈曦、时超、吴静、王婧、梅广、洪玲、刘佳、李旭、聂煌、程亚、陆安祥、胡斌、毛永荣、高薇薇、黄昌郡、曾华。

# 粮油检验 大米中锰、铜、锌、铷、锶、镉、 铅的测定 快速提取-电感耦合等离子体 质谱法

## 1 范围

本标准规定了大米中锰、铜、锌、铷、锶、镉、铅的电感耦合等离子体质谱法(简称 ICP-MS)的原理、试剂和材料、仪器和设备、样品、试验步骤、结果处理、精密度及其他要求。

本标准适用于大米中锰、铜、锌、铷、锶、镉、铅的测定。

## 2 规范性引用文件

下列文件对于本文件的应用是必不可少的。凡是注日期的引用文件,仅注日期的版本适用于本文件。凡是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 5491 粮食、油料检验 扦样、分样法

GB/T 6682 分析实验室用水规格和试验方法

## 3 原理

试样研磨至一定粒径后,试样中的锰、铜、锌、铷、锶、镉、铅可经过稀硝酸振荡提取进入提取液中,提取液经离心后用电感耦合等离子体质谱仪测定,样品中元素浓度与质谱信号强度成正比。通过测定质谱的信号强度对试样溶液中的元素进行定量分析。

## 4 试剂和材料

### 4.1 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。

4.1.1 硝酸(HNO<sub>3</sub>):经亚沸蒸馏或采用高纯试剂。

4.1.2 氩气(Ar):高纯氩气(>99.99%)或液氩。

### 4.2 试剂配制

4.2.1 硝酸溶液(5+95):取 50 mL 硝酸,缓慢加入 950 mL 水中,混匀。

4.2.2 硝酸溶液(10+90):取 100 mL 硝酸,缓慢加入 900 mL 水中,混匀。

### 4.3 标准品

4.3.1 元素贮备液(1 000 mg/L)(Mn、Cu、Zn、Rb、Sr、Cd、Pb):采用有证标准物质单元素或多元素标准贮备液。

4.3.2 内标溶液(1 000 μg/L)(Ge):采用有证内标溶液。

#### 4.4 标准溶液配制

4.4.1 混合标准工作溶液:吸取适量单元素标准贮备液或多元素混合标准贮备液,用硝酸溶液(4.2.1)逐级稀释配成混合标准溶液系列,各元素质量浓度参见附录 A 中表 A.1,亦可依据样品溶液中元素质量浓度,适当调整标准系列各元素质量浓度范围。

4.4.2 内标使用液:取适量单元素贮备液(1 000 mg/L)混合,用硝酸溶液(4.2.1)配制合适浓度的内标使用液。内标使用液浓度参见附录 A。

### 5 仪器和设备

5.1 电感耦合等离子体质谱仪(ICP-MS)。

5.2 天平:感量为 0.1 mg。

5.3 高速离心机:具 10 mL 离心位,12 000 r/min。

5.4 谷物粉碎机。

5.5 振荡机。

5.6 试验筛:筛孔直径为 0.38 mm。

### 6 样品

#### 6.1 扒样与分样

按 GB/T 5491 执行,在采样过程中,应防止样品污染。

#### 6.2 试样制备

用谷物粉碎机(5.4)粉碎,全部通过试验筛(5.6),混匀后室温保存备用。在试样制备和保存过程中,应防止污染。

### 7 试验步骤

#### 7.1 样品前处理

准确称量大米样品(6.2)0.2 g(精确到 0.000 1 g)于 10 mL 离心管中,加入 5 mL 硝酸溶液(4.2.2)后,于振荡机上振荡 15 min,用高速离心机 12 000 r/min 离心 5 min,取上清液 1 mL,用一级水稀释 5 倍~10 倍备用,同时做试剂空白。

#### 7.2 仪器参考条件

7.2.1 优化仪器操作条件,使灵敏度、氧化物和双电荷化合物达到测定要求。电感耦合等离子体质谱仪操作参考条件可参见附录 B。

7.2.2 测定参考条件:在调谐仪器达到测定要求后,编辑测定方法,选择各待测元素同位素及所选用的内标元素,依次将试剂空白、标准系列、样品溶液引入仪器进行测定。待测元素所选的同位素及内标元素可参见附录 C。

对没有合适消除干扰模式的仪器,可采用干扰校正方程对测定结果进行校正,仪器软件一般都含有干扰校正方程,铅、镉、砷同量异位素干扰校正方程可参见附录 D。



表 1(续)

目标化合物	检出限 mg/kg	定量限 mg/kg	线性范围 $\mu\text{g/L}$	相关系数
Rb	0.050	0.17	0~200	0.999 9
Sr	0.025	0.083	0~10	1.000 0
Cd	0.001 3	0.004 3	0~10	1.000 0
Pb	0.025	0.083	0~10	0.999 9

附录 A  
(资料性附录)  
标准系列溶液质量浓度

A.1 7种元素的标准系列溶液质量浓度见表A.1。

表 A.1 7种元素的标准系列溶液质量浓度

单位为微克每升

元素名称	标准系列质量浓度					
	N1	N2	N3	N4	N5	N6
Mn	0	10	25	50	100	200
Cu	0	1	5	10	25	50
Zn	0	10	25	50	100	200
Rb	0	10	25	50	100	200
Sr	0	0.1	0.5	1	5	10
Cd	0	0.1	0.5	1	5	10
Pb	0	0.1	0.5	1	5	10

A.2 由于不同仪器采用不同内径蠕动泵管在线加入内标,致使内标进入样品中的浓度不同,故配制内标使用液浓度时应考虑使内标元素在样液中的参考浓度为0.025 mg/L~0.05 mg/L。

**附录 B**  
**(资料性附录)**  
**样品测定参考条件**

**B.1** 电感耦合等离子体质谱仪操作参考条件见表 B.1。

**表 B.1 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	1 500 W	雾化器/雾化室	高盐雾化器/同心雾化器
等离子体气流量	15.00 L/min	采样锥/截取锥	镍锥
载气流量	1.18 L/min	采样深度	8 mm
辅助气流量	0.10 L/min	采集模式	跳峰(spectrum)
氦气流量	4.5 mL/min	检测方式	自动
雾化室温度	2 °C	每峰测定点数	3
样品提升速率	0.3 r/s	重复次数	3
样品提升量	0.4 mL/min		

**B.2** 电感耦合等离子体质谱仪元素分析模式见表 B.2。

**表 B.2 电感耦合等离子体质谱仪元素分析模式**

序号	元素名称	元素符号	分析模式
1	锰	Mn	碰撞反应池
2	铜	Cu	碰撞反应池
3	锌	Zn	碰撞反应池
4	铷	Rb	普通/碰撞反应池
5	锶	Sr	普通/碰撞反应池
6	镉	Cd	普通/碰撞反应池
7	铅	Pb	普通/碰撞反应池

附录 C  
(资料性附录)  
推荐同位素和内标元素

待测元素选择的同位素和内标元素见表 C.1。

表 C.1 待测元素推荐选择的同位素和内标元素

元素名称	同位素	内标
Mn	55	
Cu	63,65	
Zn	66	
Rb	85	<sup>72</sup> Ge
Sr	88	
Cd	111,114	
Pb	206,207,208	

**附录 D**  
**(资料性附录)**  
**推荐采用的干扰校正方程**

同量异位素干扰校正方程见表 D. 1。

**表 D. 1 同量异位素干扰校正方程**

同位素	推荐的校正方程
<sup>111</sup> Cd	$[^{111}\text{Cd}] = [111] - 1.073 \times [108] + 0.763\ 976 \times [106]$
<sup>114</sup> Cd	$[^{114}\text{Cd}] = [114] - 0.026\ 83 \times [118]$
<sup>208</sup> Pb	$[^{208}\text{Pb}] = [206] + [207] + [208]$

注 1:  $[X]$ 为质量数 X 处的质谱信号强度——离子每秒计数值(CPS)。  
 注 2: 对于同量异位素干扰能够通过仪器的碰撞/反应模式得以消除的情况下, 镉可不采用干扰校正方程。  
 注 3: 质量数在 40~80 的低含量元素测定需采用碰撞/反应模式。



LS/T 6136-2019

版权专有 侵权必究

\*

书号: 155066 · 2-34438

定价: 16.00 元