2014 年 7 月 July 2014

文章编号: 0254-5357(2014)04-0486-05

P₅₀₇ 负载泡塑分离 - 电感耦合等离子体质谱法同时测定 化探样品中银钨钼

邢 智¹,漆 亮^{2*}

(1. 四川省冶金地质岩矿测试中心,四川 彭山 620860;

2. 中国科学院地球化学研究所矿床地球化学国家重点实验室,贵州贵阳 550002)

摘要:电感耦合等离子体质谱法(ICP – MS)测定化探样品中的 Ag 时,由于受到 Zr、Nb 氧化物 离子⁹¹Zr¹⁶O 和⁹³Nb¹⁶O 的严重干扰,直接测定时低含量 Ag 的分析结果误差较大,需要将干扰元 素分离才能得到较准确的结果。当前应用 P₅₀₇萃淋树脂分离样品溶液中 Zr 和 Nb 等干扰元素 已经成功应用于化探样品中 Ag 的测定。本文将此方法进一步改进,用氢氟酸、硝酸、高氯酸和 逆王水敞开溶样,通过 P₅₀₇负载泡塑进行振荡吸附,实现了化探样品中 Ag 和内标元素 Rh 与干 扰元素 Zr 的有效分离,应用 ICP – MS 可同时测定 Ag、W 和 Mo。标准样品的测定结果准确可 靠,方法检出限为 Ag 0.0045 μ g/g,W 0.023 μ g/g,Mo 0.060 μ g/g,均低于多目标地球化学调 查(1:250000)样品分析的检出限。P₅₀₇负载泡塑分离流程操作简便,无交叉污染,一次振荡可 处理 100 件样品,其分析效率显著优于 P₅₀₇萃淋树脂交换柱,更加适合大批量化探样品 Ag 与 W、Mo 及微量元素的同时测定。



电感耦合等离子体质谱(ICP – MS)是目前测定 地质样品中微量多元素的有效方法,已被大多数实 验室所采用。采用氢氟酸、硝酸在封闭溶样罐中高 温、高压分解能有效分解岩石、矿物中的难溶矿 物^[1-2],该方法虽然试剂用量少、空白值低,但溶样 罐成本高、溶样时间长。敞开溶样虽然对难溶矿物 不能有效分解,Zr、Hf等元素结果严重偏低,但仍能 满足化探样品中大部分元素分析,该方法操作简单, 目前大部分实验室对于化探样品的前处理仍然采用 此方法^[3-6]。

虽然 ICP – MS 仪器灵敏度高,大部分微量元素 的检出限可达到化探样品分析要求,但地质样品中 Ag 的测定受到 Zr 和 Nb 的严重干扰,即使用 Zr 和 Nb 的单元素标准进行校正,其结果误差仍然较大。 目前对于化探样品 Ag 的测定,我国大部分实验室 仍然采用传统的发射光谱法^[7-11],该方法样品处理 程序较复杂且测量结果不稳定。作者应用 P_{507} 萃淋 树脂交换柱分离了干扰元素 Zr 和 Nb,实现了化探 样品中 Ag 的 ICP – MS 准确测定^[12],但该方法需要 上柱分离 树脂需要清洗、再生,实际操作中样品处 理速度仍然较为缓慢,且 W 和 Mo 被树脂吸附 不能 与 Ag 同时测定。本文将 P_{507} 萃取剂负载于泡沫塑 料上,将负载泡塑直接放入已测定了其他常规微量 元素的溶液中进行振荡吸附,当加入 H_2O_2 后,W 和 Mo 不被吸附,而干扰元素 Zr 的吸附率达到 99% 以 上,实现了化探样品中 Ag、W 和 Mo 的 ICP – MS 同 时测定。由于负载泡沫塑料为一次性使用,免除了 树脂柱分离时样品间的交叉污染及树脂柱的清洗, 振荡吸附一次处理样品量多,操作简单,样品处理速 度较 P_{507} 萃淋树脂有较大的提高。

— 486 —

收稿日期: 2013-12-11; 修回日期: 2014-03-13; 接受日期: 2014-04-23

基金项目: 矿床地球化学国家重点实验室"十二五"项目群——矿产资源"攻深找盲"理论、方法和示范(SKLODG – ZY125 – 09)

作者简介:邢智 硕士 高级工程师 从事地球化学样品分析与方法研究。E-mail: xingzhi710711@ sina. com。

通讯作者:漆亮 博士 研究员 从事微量元素、Re – Os 同位素、铂族元素地球化学和分析方法研究。 E-mail: qilianghku@ hotmail.com。

第4期

1 实验部分

1.1 仪器及工作条件

Bruker Aurora M90 电感耦合等离子体质谱仪 (美国布鲁克·道尔顿公司)。5% 硝酸溶液中 Ag 的仪器背景值通常都小于 50 cps,使用普通灵敏度 模式,仪器灵敏度通常调整为约 350000 cps/1 ng/mL 的¹¹⁵In 相对标准偏差(RSD)通常小于 3%。仪器工 作参数见表1。

表 1 ICP - MS 仪器工作参数

Table 1 Working parameters of the ICP-MS instrument

工作参数	设定条件	工作参数	设定条件
	1400 W	测量方式	Peak Hopping
冷却气(Ar)流量	18 L/min	扫描次数	5
辅助气(Ar)流量	1.65 L/min	停留时间/通道	20 ms
雾化气(Ar)流量	1.0 L/min	每个质量通道数	1
采样锥(Ni)孔径	0.8 mm	总采集时间	20 s
截取锥(Ni)孔径	0.5 mm	雾化室温度	3°C

1.2 实验材料与主要试剂

P₅₀₇萃取剂:分析纯(郑州勤实科技有限公司)。 聚醚型泡沫塑料:成都市龙泉驿区蜀新海绵厂。 多元素混合标准储备溶液:1000 μg/mL(国家 有色金属及电子材料分析测试中心)。

高氯酸:分析纯(天津政成化学制品有限公司)。

盐酸、氢氟酸、过氧化氢:分析纯(成都金山化 学试剂有限公司)。

硝酸: MOS 级(成都金山化学试剂有限公司)。

P₅₀₇负载泡沫塑料的制备:将 10 mL 的 P₅₀₇萃取 剂置于 500 mL 玻璃烧杯中,加入 20 mL 乙醇稀释, 放入 100 块 1.5 cm × 1.5 cm × 2.5 cm 已清洗好的 聚醚型泡沫塑料(总质量约 20 g),反复挤压数次后 取出,在红外灯下烘烤至无乙醇味。此泡塑在使用 过程中根据实际情况可再剪成需要的尺寸。

1.3 实验方法

准确称取 0.1000 g 样品于 30 mL 聚四氟乙烯 杯中 加入 7 mL 氢氟酸、7 mL 硝酸和 4 mL 高氯酸, 在电热板上加热直至白烟冒尽,取出冷却后加入 7 mL 逆王水继续在电热板加热至剩下约 1 mL 补加 7 mL 水和 1 mL 500 ng/mL 的 Rh 内标溶液,重新加热 约 15 min 溶解残渣。冷却后转移至 15 mL 塑料离 心管中,定容至 10 mL。取 0.4 mL 该溶液于另一支 15 mL 离心管中,用 5% 硝酸稀释至 8 mL。该溶液 可用于以 Rh 为内标 ICP – MS 测定常规微量元素。 向已测定了常规微量元素的离心管中投入一块 小于离心管内径的 P₅₀₇ 负载泡塑,加入 0.2 mL H₂O₂,盖紧后置于试管架上,用家用塑料薄膜固定 离心管及管架,横置于振荡器上并固定,振荡 15 min 不需取出 P₅₀₇负载泡塑,该溶液即可用于以 Rh 为内标测定 Ag、W、Mo 及其他元素。本方法一次振 荡可处理 100 件样品。

2 结果与讨论

2.1 银钨钼的干扰及测定

大部分化探样品 Ag 的含量较低,通常小于 $5 \mu g/g$,甚至只有 1 $\mu g/g$ 。Ag 的两个同位素¹⁰⁷ Ag (51.84%)和¹⁰⁹ Ag (48.16%)分别受到⁹¹ Zr¹⁶ O 和 ⁹³Nb¹⁶O氧化物离子的强烈干扰,只要将Zr和Nb其中 一个干扰元素分离 就能得到较准确的结果。W 有五 个同位素 分别为¹⁸⁰W(0.12%)、¹⁸²W(26.50%)、¹⁸³W (14.32%)、184W(30.64%)和186W(28.43%),它们仅 受到重稀土元素的氧化物离子干扰 在化探样品中重 稀十元素的含量与 W 的含量相当 其干扰可以忽略, 本文选用¹⁸⁴ W 进行测定。Mo 有七个同位素,分别 为⁹² Mo (14.84%)、⁹⁴ Mo (9.25%)、⁹⁵ Mo (15.92%)、 ⁹⁶Mo (16.68%)、⁹⁷Mo (9.55%)、⁹⁸Mo (24.13%)和 ¹⁰⁰ Mo (9.63%)。其中 ⁹² Mo ⁹⁴ Mo 和⁹⁶ Mo 受到 Zr 的 同质异位素干扰;⁹⁵ Mo和⁹⁷ Mo 分别受到主量元素的分 子离子⁴⁰Ar⁵⁵Mn 和⁴⁰Ar⁵⁷Fe 的干扰;⁹⁸Mo 在七个同位 素中具有最高的同位素丰度,虽然受到⁴⁰Ar⁵⁸Ni的分 子离子干扰 但其干扰不严重 对于 Ni 含量较高的样 品可以采用其单标准溶液进行校正。因此,本文选 4^{98} Mo 进行测定。在 Ag、W 和 Mo 这三个元素中只 有 Ag 的干扰必须去除。

2.2 P₅₀₇负载泡塑对干扰元素的吸附

负载泡塑常用于 Au 的分离富集,用以增加 Au 的回收率^[13-14]。P₅₀₇又名2-乙基己基膦酸单2-乙 基己基酯 将 P₅₀₇萃取剂涂渍于固定相制成的萃淋树 脂常用于稀土元素分离以及稀土元素的相互分 离^[15-17] .该萃淋树脂对 Ti、Nb、Ta、Zr、Hf、W、Sn 和 Mo 等元素的四价离子强烈吸附。本研究将 P₅₀₇萃取剂 负载到泡沫塑料上.在约 5% 的硝酸介质中进行振荡 吸附 成功地实现了 Ag 和内标元素 Rh 与干扰元素 Zr 的有效分离。

为了模拟 P₅₀₇负载泡塑在实际样品中的吸附效 果 取 0.1 g 标准样品 GBW 07401 (GSS – 1)于 30 mL 聚四氟乙烯杯中,按 1.3 节分解方法处理样品,定容 至 10 mL,分别取 0.4 mL 该溶液于 3 支 15 mL 离心管

— 487 —

中 再加入 100 ng 的 Ag、Zr、Nb、W、Mo、Ti 标准溶液 以增加低含量元素浓度用 5% 硝酸稀释至 10 mL 分 别投入一块 P₅₀₇负载泡塑于两支离心管中,其中一支 加入 0.2 mL 的 H₂O₂ 盖紧后振荡吸附 15 min JCP -MS测定其强度,以未加 P507负载泡塑的溶液作为标 准,计算其相对回收率。各元素的回收率见表2,可 以看出 无论是否加入了 H₂O₂ Ag 及内标元素 Rh 均 未被吸附 而 Zr 几乎被完全吸附;但加入 H,O,后 Zr 被吸附得更为彻底。未加 H₂O₂时 ,W、Mo、Nb、Ti 被 部分吸附 而加入 H₂O₂后这四个元素完全不被吸附。 这可能是由于 H₂O₂是这几个元素良好的络合剂,Ti 是主量元素,当大量的Ti被吸附后,会降低Zr、Nb、 Mo、Ti、W 等元素的吸附率。加入 H₂O₂后 ,大量的 Ti 不被吸附使得 Zr 被吸附得更为彻底, 而 Nb、Mo、Ti、 W 则被释放出来。虽然加入 H_2O_2 后 Nb 仍然保留在 溶液中对¹⁰⁹ Ag 形成干扰,但测定¹⁰⁷ Ag 仍然可以获得 很好的结果,并可实现 Ag 与 W、Mo 的同时测定。

表 2 各元素在 P₅₀₇负载泡塑上的回收率

Table 2 The recovery of elements for P₅₀₇ loaded foam

二主	回收	率(%)	二主	回收率(%)		
兀系	无 H_2O_2	加入 H_2O_2	兀糸	\mathcal{F} H ₂ O ₂	加入 H_2O_2	
Ag	98.5	99.1	Mo	8.6	99	
Rh	97.5	98.6	Nb	49.0	101	
W	55.5	98.5	Ti	68.0	97	
Zr	2.9	< 0.1				

2.3 方法空白值及精密度 按样品前处理同样程序处理 12 份全流程空白

表 5 标准样品测定结果

Table 5 Analytical results of Ag , W and Mo in standard reference materials

标准物质	Ag		W		Mo				
编号	标准值	测量值	相对误差	标准值	测量值	相对误差	标准值	测量值	相对误差
	(μg/g)	(μg/g)	(%)	(μg/g)	(μg/g)	(%)	(μg/g)	(μg/g)	(%)
GBW 07401	0.35	0.34	-2.86	3.1	3.30	6.45	1.4	1.50	7.14
GBW 07402	0.054	0.052	-3.70	1.08	1.15	6.48	0.98	1.04	6.12
GBW 07403	0.066	0.065	-1.52	24	24.2	0.83	2.0	2.14	7.00
GBW 07404	0.070	0.071	1.43	6.2	6.62	6.77	2.6	2.70	3.85
GBW 07405	4.4	4.33	-1.59	34	35.8	5.29	4.6	4.60	0.00
GBW 07303a	0.20	0.19	-5.00	3.9	3.85	-1.28	48	45.4	-5.42
GBW 07304a	0.22	0.22	0.00	2.6	2.40	-7.69	1.6	1.70	6.25
GBW 07305a	0.63	0.66	4.76	5.5	5.65	2.73	1.64	1.63	-0.61
GBW 07307a	1.20	1.11	-7.50	1.11	1.05	-5.41	0.82	0.87	6.10
GBW 07308a	0.12	0.12	0.00	3.3	3.53	6.97	1.3	1.24	-4.62
GBW 07310	0.27	0.29	7.41	1.6	1.54	-3.75	1.2	1.11	-7.50
GBW 07311	3.2	3.24	1.25	126	132	4.76	5.9	6.17	4.58
GBW 07312	1.15	1.16	0.87	37	37.5	1.35	8.4	7.80	-7.14
GBW 07366	2.1	2.12	0.95	15.5	14.3	-7.74	1.56	1.53	-1.92
GBW 07103	0.033	0.035	6.06	8.4	9.0	7.14	3.5	3.36	-4.00

— 488 —

(测定时总稀释因子为 2000) 测定结果见表 3。其绝 对浓度值的 3 倍标准偏差除以称样量,即为方法检出 限,计算 Ag、W、Mo 的检出限分别为 0.0045 μ g/g、 0.023 μ g/g、0.060 μ g/g 均低于多目标地球化学调查 (1:250000)样品分析相应元素的检出限 0.02 μ g/g、 0.4 μ g/g、0.3 μ g/g (见 DZ/T 0130.5—2006)。将标 准样品 GBW 07401 平行称取 12 份 按 1.3 节方法处 理 样 品,获得方法精密度为 Ag (3.61%)、 W(3.21%)、Mo(6.18%) 结果见表 4。

表 3 样品空白值和方法检出限

Table 3 Blank level and detection limits of the method

元素	平均含量 (μg/g)	标准偏差 (µg/g)	检出限 (µg/g)
Ag	0.0012	0.00015	0.0045
W	0.010	0.00077	0.023
Mo	0.019	0.0020	0.060

表 4 方法精密度

Table 4 Precision tests of the method

		BSD		
元素	平均含量	标准值	标准偏差	(%)
	(μg/g)	(μg/g)	(μg/g)	()
Ag	0.36	0.35	0.013	3.61
W	3.22	3.1	0.10	3.21
Mo	1.44	1.4	0.089	6.18

3 标准样品分析

按上述分析流程对系列国家一级标准物质进行 分析,本方法的测定结果与标准值基本一致(见 表5),完全能够满足化探样品分析要求。

4 结语

应用 P₅₀₇负载泡塑对敞开溶样的样品溶液进行 振荡吸附,实现了化探样品中 Ag 和内标元素 Rh 与 干扰元素 Zr 的有效分离,并可实现 Ag、W 和 Mo 的 同时测定。本方法相对于传统的发射光谱法更简 单、快速,不需要另外称样处理,节省了时间和分析 成本,同时 P₅₀₇负载泡塑振荡吸附工作效率大大优 于 P₅₀₇萃淋树脂交换柱,更加适合大批量化探样品 Ag 与 W、Mo 等多元素的同时测定。

本方法分离后的溶液还可用于 Li、Be、Ti、V、 Cr、Mn、Co、Ni、Cu、Zn、Rb、Sr、Nb、Cd、Cs、Ba、La、Ta、 Pb、Bi 等元素的测定,但 Sc、P、U、Th、Tl、Zr、Hf、Sn 以及重稀土元素由于被 P₅₀₇吸附或样品分解不完全 不能用本方法测定。根据化探样品测定元素的要 求,分析人员可以确定样品分解后进行一次测定还 是两次测定,如果需要测定的元素能够分解完全并 不被 P₅₀₇吸附,可以直接加入 P₅₀₇负载泡塑分离一次 测定。同样,如果需要测定的元素被 P₅₀₇负载泡塑 吸附,则可先测定其他元素,分离后再测定 Ag。但 一次测定需要注意泡沫塑料对其他元素的污染,将 泡沫塑料用 10% 的盐酸浸泡、清洗、晾干后再负载 P₅₀₇则可以降低空白值。

5 参考文献

- Qi L , Hu J , Gregoire D C. Determination of trace elements in granites by inductively coupled plasma mass spectrometry
 [J]. *Talanta*, 2000 51:507 – 513.
- [2] 何红蓼 李冰 韩丽荣 孙德忠 ,王淑贤 ,李松. 封闭压 力酸溶 - ICP - MS 法分析地质样品中 47 个元素的评 价[J]. 分析试验室 2002 21(5):8 - 12.
- [3] 章新泉 易永 姜玉梅 苏亚勤 違迎东 刘永林 李翔. 电感耦合等离子体质谱测定地质样品中多种元素 [J].分析试验室 2005 24(8):58-61.
- [4] 姜玉梅、刘燕、谌彤. 电感耦合等离子体质谱法同时测定土壤中46个元素的研究[J]. 现代测量与实验室管

理 2009(5):10-12.

- [5] 李国榕,王亚平,孙元方,董天姿,王海鹰.电感耦合等 离子体质谱法测定地质样品中稀散元素铬镓铟碲铊 [J].岩矿测试 2010 29(3):255-258.
- [6] 王君玉 吴葆存 李志伟 韩敏 ,种莅湘. 敞口酸溶 电
 感耦合等离子体质谱法同时测定地质样品 45 个元素
 [J]. 岩矿测试 2011 30(4):440-445.
- [7] 曹秋生.光谱法测定化探样品中银锡钨等元素[J].地质实验室,1995,11(6):33-46.
- [8] 叶晨亮.发射光谱法快速测定银锡铜铅锌钼铍[J]. 岩矿测试 2004 23(3):238-279.
- [9] 张雪梅 张勤.发射光谱法测定勘查地球化学样品中 银硼钼铅[J].岩矿测试 2006 25(4):323-326.
- [11] 盛献臻 何惠清 发射光谱法测定银和锡的探讨[J]. 广东化工 2011 38(7):280-281.
- [12] 邢智 漆亮. P₅₀₇ 萃淋树脂分离 电感耦合等离子体 质谱法快速测定化探样品中的银 [J]. 岩矿测试, 2013 32(3):398-401.
- [13] 李民权,关玉蓉. TBP 泡沫塑料的制备和金分析中 的应用[J]. 理化检验(化学分册),1997,33(10):456 -455.
- [14] 卢兵 李勇 王丽娟 孟令晶. 泡沫塑料吸附发射光谱测 定痕量金方法的改进[J]. 黄金 2004 25(10):52-53.
- [15] 艾军 胡圣虹 帅琴 余琼卫. 预富集电感耦合等离子 体质谱法测定地下水中超痕量稀土元素及钪、钇 [J]. 分析化学 2002 ,30(10): 1226-1230.
- [16] 彭春霖 李武 帅袁甫 ,蔡文娣 ,冯文达 ,王旭生. 萃取 色谱分离原子发射光谱测定超高纯氧化铥、氧化钇 和氧化镥中痕量稀土杂质 [J]. 分析化学 ,1997 ,25 (4):377 - 381.
- [17] Chu Z Y, Chen F K, Yang Y H, Guo J H. Precise determination of Sm, Nd concentrations and Nd isotopic compositions at the nanogram level in geological samples by thermal ionization mass spectrometry [J]. *Journal of Analytical Atomic Spectrometry*, 2009, 24:1534 – 1544.

– 489 –

第4期

Simultaneous Determination of Ag , W and Mo in Geochemical Exploration Samples by ICP-MS Using P_{507} Loaded Foam for Separation

XING Zhi¹, QI Liang^{2*}

(1. Sichuan Rock and Mineral Analytical Center of Geological Exploration and Resources Development, Pengshan 620860, China;

 State Key Laboratory of Ore Deposit Geochemistry, Institute of Geochemistry, Chinese Academy of Sciences, Guiyang 550002, China)

Abstract: When determining Ag in geochemical exploration samples by Inductively Coupled Plasma-Mass Spectrometry (ICP-MS) , the molecular ions 91 Zr¹⁶O and 93 Nb¹⁶O can seriously interfere with the isotopes 107 Ag and 109 Ag and need to be separated out to obtain accurate results. The application of P₅₀₇ levextrel resin to separate the interfering elements of Zr and Nb was recently successfully conducted to in the determination of Ag in exploration samples. In this study , this method was improved by using P₅₀₇ loaded foam to absorb the interference elements with vibration and in measuring Ag , W and Mo by ICP-MS. The sample was digested by HF , HNO₃ , HClO₄ and reverse aqua regia in an open system. The results of reference materials agree well with the certified values. The detection limits of Ag , W and Mo are 0.0045 µg/g , 0.023 µg/g , 0.060 µg/g , respectively , which are lower than the detection limits of multi-target geochemical exploration (1 : 250000). The proposed method is more simple and rapid than the method of P₅₀₇ levextrel resin and can be used for routine determination of Ag , W , Mo and trace elements in large amounts of geochemical exploration samples.

Key words: geochemical exploration samples; Ag; W; Mo; P₅₀₇ loaded foam; Inductively Coupled Plasma-Mass Spectrometry

赛默飞液相色谱备件快速到货承诺──液相色谱常规模块

2014 年 5 月 11 日 科学服务领域的世界领导者赛默飞世尔科技(以下简称:赛默飞)发布液相色谱备件 快速到货承诺——液相色谱常规模块,两周内到货,实现了历史性突破。实验做到一半, 氚灯无法工作,此刻 的你该怎么办?

相信大多数用户都遇到类似的问题。进口仪器需要更换或更新部件和耗材,到货期常常需要很长一段时间,在此等待期间,用户别无办法,项目进度也因此耽搁。

为了更好地满足用户的应急需求和全国广大用户日益增长的市场需要 ,赛默飞世尔科技推出了液相色 谱产品快速到货承诺 – – 液相色谱常规模块 ,包括常用配件和耗材的到货期缩短至两周内。

两周到货期长期有效,详情请请点击 http://www.thermo.com.cn/news1097.html。

(赛默飞世尔科技公司)

— 490 —