

中华人民共和国卫生行业标准

尿中三氯乙酸 顶空气相色谱测定方法

WS/T 96—1996

Urine—Determination of trichloroacetic acid
—Headspace gas chromatographic method

1 范围

本标准规定了顶空气相色谱法测定尿中三氯乙酸浓度的方法。

本标准适用于接触三氯乙烯的工人尿中三氯乙酸浓度的测定。

2 原理

三氯乙酸加热脱羧生成三氯甲烷，在密闭的顶空瓶内，在一定温度下，三氯甲烷分子在气液两相之间的分配达到动态平衡，此时三氯甲烷在气相中的浓度和在液相中的浓度成正比，也即和液相中三氯乙酸的浓度成正比。气相中的三氯甲烷经聚乙二醇 6 000 柱分离，氢焰离子化检测器检测，保留时间定性，以正丁醇作内标物，峰高比(或峰面积比)定量。

3 仪器

- 3.1 聚乙烯塑料瓶，100 mL。
- 3.2 恒温水浴箱，35~100℃，控温精度±1℃。
- 3.3 顶空瓶，25 mL 玻璃瓶，带配套硅橡胶帽。
- 3.4 微量注射器，5 μL。
- 3.5 注射器，1 mL。
- 3.6 气相色谱仪，氢焰离子化检测器。

4 试剂

- 4.1 正丁醇。
- 4.2 三氯甲烷。
- 4.3 聚乙二醇 6000，色谱固定液。
- 4.4 6201 红色担体，40~60 目。
- 4.5 三氯乙酸标准溶液：称量 2 g 三氯乙酸，溶于 100 mL 蒸馏水中，配制成约 20 mg/mL 贮备液，以氢氧化钠标准溶液标定，得到准确浓度后放于 4℃ 冰箱内保存；临用前配制成 100 μg/mL 的标准溶液。

5 采样

用聚乙烯塑料瓶收集接触者班后尿样，尿样不少于 50 mL。混匀后，尽快测量尿比重，迅速送至实验室。放入 4℃ 冰箱中保存，10 天之内分析测定。

6 分析步骤

6.1 仪器操作条件：

色谱柱：柱长 2 m，内径 4 mm，不锈钢柱；

柱填料：聚乙二醇 6000：6201 搅体 = 10 : 100；

柱温:120℃;

检测器温度：150℃；

载气：氮气，流量：40 mL/min。

6.2 标准曲线绘制:取 7 支顶空玻璃瓶,按表 1 配制标准管。

表 1 三氯乙酸标准管配制

管号	0	1	2	3	4	5	6
标准溶液, mL	0	0.10	0.20	0.40	1.00	2.00	4.00
蒸馏水, mL	5.00	4.90	4.80	4.60	4.00	3.00	1.00
三氯乙酸的浓度, $\mu\text{g/mL}$	0.0	2.0	4.0	8.0	20.0	40.0	80.0

于上述标准管中,用微量注射器各加入 2 μ L 的正丁醇,立即用硅橡胶帽封紧瓶口,混匀后,移入 90℃ 恒温水浴上恒温 90 min,然后把小瓶转移到 45℃ 恒温水浴上,平衡 20 min。将仪器按测定条件调节到最佳状态,用 1 mL 加热的注射器从瓶塞处抽取瓶内上部空气各 1 mL,注入色谱柱。以三氯甲烷与正丁醇的峰高比(或峰面积比)减去 0 号管即空白管的峰高比(或峰面积比)为纵坐标,三氯乙酸的浓度(μ g/mL)为横坐标,绘制标准曲线。

6.3 测定

将样品从冰箱中取出，使恢复到室温，充分混合，取 5 mL 进行测定，并取 5 mL 蒸馏水做为试剂空白，其余步骤同标准曲线绘制。在标准曲线测定的同样条件下，测定样品和试剂空白的三氯甲烷与正丁醇的峰高比；以测得的样品的峰高比减去试剂空白的峰高比后，由标准曲线查得三氯乙酸的浓度 ($\mu\text{g/mL}$)。

7 计算

7.1 按式(1)计算尿样换算成标准比重(1.020)下的浓度校正系数。

式中： k ——浓度校正系数；

d——尿样实测比重。

7.2 按式(2)计算尿中三氯乙酸的浓度。

式中：C——尿中三氯乙酸的浓度，mg/L；

c——由标准曲线上查得的三氯乙酸的浓度, $\mu\text{g/mL}$;

k ——浓度校正系数。

8 说明

8.1 本法的最低检出浓度为 0.2 mg/L(取尿样 5 mL);线性范围 0~80 mL/L;相对标准偏差 $RSD=4.7\% \sim 9.6\%$;加标回收率为 78.0%~105%。

8.2 三氯乙酸热脱羧的温度需 90℃,90 min;若温度降至 80℃,则需要 120 min,分析时间加长。

8.3 热脱羧生成的三氯甲烷易挥发,顶空瓶的气密性要良好,以防止挥发损失。