

广东省职业卫生技术质量控制中心技术指南

GDOHTQC 024-2023

工作场所空气中甲基丙烯酸缩水甘油酯的 溶剂解吸-气相色谱法

Determination of glycidyl methacrylate in workplace air by solvent desorption-gas
chromatography

2023-08-22 发布

2023-08-22 实施

广东省职业卫生技术质量控制中心 发布

前 言

本技术指南按照GB/T 1.1—2020给出的规则起草。

本技术指南由广东省职业卫生技术质量控制中心提出并归口。

本技术指南负责制定单位为广东省职业病防治院，参与制定单位有广州市职业病防治院、东莞市职业病防治中心、佛山市职业病防治所、佛山市南海区疾病预防控制中心和惠州市职业病防治院。

本技术指南主要起草人：丘静静、罗晓婷、马安萍、杨展鸿、吴诗华、任毅贤、周常侠、唐斯、陈冠林、兰红军、游慧圆、刘云富、吴邦华、戎伟丰。

工作场所空气中甲基丙烯酸缩水甘油酯的溶剂解吸-气相色谱法

1 范围

本技术指南规定了工作场所空气中甲基丙烯酸缩水甘油酯的溶剂解吸-气相色谱法。
本技术指南适用于工作场所空气中蒸气态甲基丙烯酸缩水甘油酯浓度的测定。

2 规范性引用文件

下列文件对于本技术指南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技术指南。凡是不注日期的引用文件，其最新版本（包括所有的修改单）适用于本技术指南。

GBZ 159 工作场所空气中有害物质监测的采样规范

3 原理

空气中蒸气态的甲基丙烯酸缩水甘油酯用活性炭管采集，50%(V/V)二甲基甲酰胺-二硫化碳溶液解吸后进样，经气相色谱柱分离，氢火焰离子化检测器检测，以保留时间定性，测定峰面积，由外标标准曲线法进行定量。

4 仪器设备与材料

- 4.1 活性炭管（椰子壳），溶剂解吸型，内装 100mg/50mg 活性炭。
- 4.2 空气采样器，满足 0.2L/min 的流量。
- 4.3 样品瓶，2mL，盖内衬聚四氟乙烯膜。
- 4.4 精密微量注射器，10 μ L~500 μ L。
- 4.5 分析天平，感量 0.01mg。
- 4.6 气相色谱仪，具氢火焰离子化检测器。

5 试剂

- 5.1 甲基丙烯酸缩水甘油酯($C_7H_{10}O_3$)，色谱纯。
- 5.2 二甲基甲酰胺 (C_3H_7NO)，色谱纯。
- 5.3 二硫化碳 (CS_2)，色谱纯。
- 5.4 50%(V/V)二甲基甲酰胺-二硫化碳溶液（解吸液）：50mL 二甲基甲酰胺与 50mL 二硫化碳混合。
- 5.5 标准贮备溶液：容量瓶中加入少量 50%(V/V)二甲基甲酰胺-二硫化碳溶液，准确称量后，加入一定量的甲基丙烯酸缩水甘油酯，再准确称量，用 50%(V/V)二甲基甲酰胺-二硫化碳溶液定容至刻度，由称量之差计算溶液的浓度。或用精密微量注射器吸取一定量的甲基丙烯酸

缩水甘油酯（20℃时，1mL 甲基丙烯酸缩水甘油酯的质量为 1.075g），用 50%(V/V)二甲基甲酰胺-二硫化碳溶液定容至刻度。或用国家认可的标准溶液配制。

5.6 标准应用溶液：容量瓶中加入少量 50%(V/V)二甲基甲酰胺-二硫化碳溶液，再准确吸取一定量的甲基丙烯酸缩水甘油酯标准储备溶液至容量瓶，用 50%(V/V)二甲基甲酰胺-二硫化碳溶液定容至刻度，配制成浓度为 300.00 μ g/mL 的甲基丙烯酸缩水甘油酯标准应用溶液。

6 样品的采集、运输和保存

6.1 现场采样按照 GBZ 159 执行。

6.2 样品采集

用活性炭管，以 0.2L/min 流量，采集 15min 空气样品。

6.3 样品空白

打开活性炭管两端，并立即封闭，然后同样品一起运输、保存和测定。每批次样品不少于 2 个样品空白。

6.4 样品运输和保存

采样后，立即封闭活性炭管两端，与样品空白一起置清洁容器中运输和保存。样品在 4℃ 条件下至少可稳定保存 1d，在 -20℃ 条件下至少可稳定保存 7d。

7 分析步骤

7.1 仪器操作参考条件

- bb) 色谱柱：30m $\times$ 0.32mm $\times$ 3.0 μ m，100%二甲基聚硅氧烷毛细管色谱柱；
- bc) 柱温：100℃，保持 1.00min，以 30℃/min 升温至 200℃，保持 0.60min；
- bd) 进样口温度：250℃；
- be) 进样模式：分流模式，分流比 5:1；
- bf) 检测器温度：300℃；
- bg) 载气（氮气）流量：3.0mL/min；
- bh) 进样体积：1.0 μ L。

7.2 标准系列溶液的配制与测定

取不少于 6 只容量瓶，分别加入少量 50%(V/V)二甲基甲酰胺-二硫化碳溶液，再分别准确吸取一定体积的甲基丙烯酸缩水甘油酯标准应用溶液至容量瓶，用解吸液定容配制成浓度为 0 μ g/mL $\sim$ 150.00 μ g/mL 的标准系列溶液，标准系列溶液测定范围根据样品溶液中甲基丙烯酸缩水甘油酯的含量确定。

参照仪器操作条件，将气相色谱仪调节至最佳测定状态，由低浓度到高浓度依次测定标准系列溶液，以测得的峰面积值对相应的甲基丙烯酸缩水甘油酯浓度（ μ g/mL）计算回归方程。

7.3 样品处理与测定

将样品的前、后段活性炭分别倒入样品瓶中，各加入 1.00mL 解吸液，封闭后不时振摇，解吸 30min。样品溶液供测定。用测定标准系列的操作条件测定样品和样品空白溶液，以保留时间定性，测得的峰面积值由回归方程计算出甲基丙烯酸缩水甘油酯的浓度（ μ g/mL）。

若样品溶液中甲基丙烯酸缩水甘油酯浓度超过标准系列溶液测定范围，可用解吸液稀释后测定，计算时乘以稀释倍数。

8 计算

8.1 按 GBZ 159 的方法和要求将样品的采样体积换算成样品的标准采样体积 (V_{20}):

$$V_{20} = V \times \frac{293}{273+t} \times \frac{P}{101.3} \dots\dots\dots (1)$$

式中:

V_{20} —样品的标准采样体积, 单位为升 (L);

V —样品的采样体积, 单位为升 (L);

t —样品采集时的空气温度, 单位为摄氏度 ($^{\circ}\text{C}$);

P —样品采集时的空气大气压, 单位为千帕 (kPa)。

8.2 按式 (2) 计算空气中甲基丙烯酸缩水甘油酯的浓度:

$$\rho = \frac{\rho_1 v}{D_1 V_{20}} + \frac{\rho_2 v}{D_2 V_{20}} \dots\dots\dots (2)$$

式中:

ρ —空气中甲基丙烯酸缩水甘油酯的浓度, 单位为毫克每立方米 (mg/m^3);

ρ_1, ρ_2 —测得样品前、后段活性炭解吸液中甲基丙烯酸缩水甘油酯的浓度 (减去样品空白), 单位为微克每毫升 ($\mu\text{g}/\text{mL}$);

v —样品解吸液的体积, 单位为毫升 (mL);

V_{20} —标准采样体积, 单位为升 (L);

D_1, D_2 —与样品前、后段活性炭中甲基丙烯酸缩水甘油酯剂量相当的解吸效率。

8.3 空气中的时间加权平均接触浓度 (ρ_{TWA}) 按 GBZ 159 规定计算。

9 说明

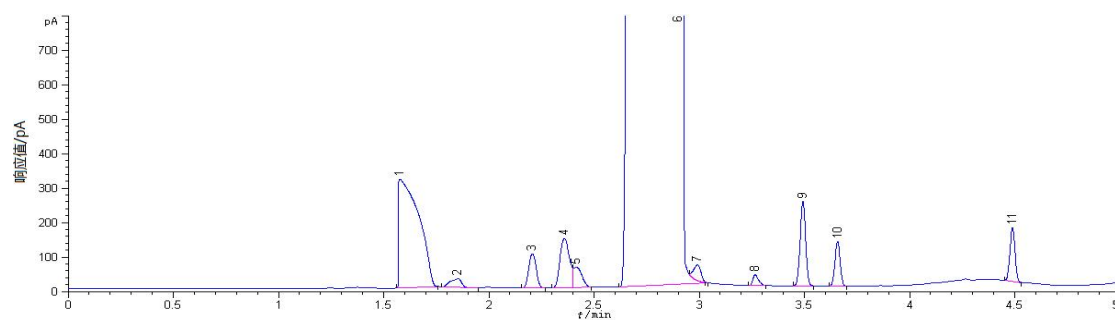
9.1 本技术指南的检出限为 $0.06\mu\text{g}/\text{mL}$, 定量下限为 $0.20\mu\text{g}/\text{mL}$, 定量测定范围为 $0.20\mu\text{g}/\text{mL} \sim 150.00\mu\text{g}/\text{mL}$; 最低检出浓度为 $0.02\text{mg}/\text{m}^3$, 最低定量浓度为 $0.07\text{mg}/\text{m}^3$ (均以采集 3.0L 空气样品计); 相对标准偏差为 $2.3\% \sim 4.1\%$, 吸附容量 (100mg 活性炭) 大于 1.6mg , 采样效率为 100.0% , 解吸效率为 $94.0\% \sim 99.1\%$ 。应测定每批活性炭管的空白和解吸效率。

9.2 当测定前段活性炭中甲基丙烯酸缩水甘油酯含量小于吸附容量时, 可不用测定后段活性炭。

9.3 实验中使用的试剂和标准物质为易挥发或具有致癌性、皮肤致敏性、眼部与皮肤刺激性、生殖毒性、特异性靶器官毒性的有毒化学物质, 操作过程应在通风柜中进行, 并按要求佩戴防护用品, 避免吸入呼吸道及接触眼部、皮肤和衣物。

9.4 本技术指南也可使用等效的其他气相色谱柱测定, 并根据实际情况调整仪器操作参考条件。

9.5 在本技术指南的仪器操作参考条件下, 现场空气中可能共存的环氧氯丙烷、缩水甘油、甲基丙烯酸甲酯、甲基丙烯酸、乙酸乙酯、乙酸丁酯、苯、甲苯、二甲苯等化学物质不干扰测定。甲基丙烯酸缩水甘油酯与共存物的色谱分离图见图 1。



说明：

1—二硫化碳，1.613min；

2—乙酸乙酯，1.882min；

3—苯，2.224min；

4—环氧氯丙烷，2.387min；

5—缩水甘油，2.421min；

6—二甲基甲酰胺、甲基丙烯酸甲酯、甲苯，2.823min；

7—乙酸丁酯，2.984min；

8—甲基丙烯酸，3.287min；

9—对二甲苯、间二甲苯，3.495min；

10—邻二甲苯，3.687min；

11—甲基丙烯酸缩水甘油酯，4.485min。

图1 甲基丙烯酸缩水甘油酯与共存物的色谱分离图