M arch 2007

brought to you by 💹 CORE

provided by Xiamen University In

262~ 266

气相色谱-负离子化学电离质谱法分析深海鱼油 食品中的五种多溴联苯醚残留

林竹光¹, 涂逢樟^{1,2}, 马 玉¹, 陈美瑜¹, 张莉莉¹, 孙若男¹, 邹西梅¹, 李小波¹, 陈招斌¹ (1厦门大学化学化工学院化学系 现代分析科学教育部重点实验室, 福建 厦门 361005

2 龙岩学院化学与材料工程系,福建 龙岩 364000)

摘要:建立了气相色谱-负离子化学电离质谱法 (GC-NCI/MS)同时分析深海鱼油食品中 5种多溴联苯醚残留的分析方法。深海鱼油食品用正己烷超声提取、中性与酸性硅胶色谱柱净化和正己烷洗脱后,以 PCB103为内标物,采用 GC-NCI/MS的选择离子监测方式 (SM)分析;同时探讨了 5种多溴联苯醚的 NCI/MS特征离子的断裂机理。当空白深海鱼油食品的加标浓度为 20.0和 100.0 μ g/kg时,加标回收率为 88.6% ~ 111.3%,相对标准偏差为3.8% ~ 13.5%,方法的检测限为 0.77~1.34 μ g/kg线性范围为 1.0~ 500.0 μ g/kg相关系数均大于 0.999 2。此方法已成功地应用于深海鱼油食品中 5种痕量多溴联苯醚残留的同时分析。

关键词: 气相色谱-负离子化学电离质谱 (GC-NCI/MS); 多溴联苯醚; 深海鱼油 中图分类号: 0658 文献标识码: A 文章编号: 1000-8713(2007)02-0262-05 栏目类别: 研究论文

Determ ination of F ive Polybrom inated D iphenyl E ther Residues in Deep-Sea F ish O il U sing G as Chrom atography-N egative Chem ical Ionization/Mass Spectrom etry

LIN Zhuguang¹, TU Fengzhang¹², MA Yu¹, CHEN Meiyu¹, ZHANG Lil¹, SUN Ruonan¹, ZOU Xin e¹, LI Xiaobo¹, CHEN Zhaob in¹

(1. Key Laboratory of Analytical Sciences of Ministry of Education, Department of Chemistry,

College of Chem istry and Chem ical Engineering. Xiam en University, Xiam en 361005, China;

2. Department of Chemistry and Material Engineering, Longyan University, Longyan 364000, China)

Abstract Polybrom inated diphenyl ethers (PBDEs) are a kind of brom in a ted flame retardants (BFRs), which refer to compounds used in some plastics to impede or even suppress the combustion process As the emission or disposal of plastics PBDE residues have been found in both environment and biota In this work an analytical method was developed for the simultaneous determination of 5 PBDE residues in deep-sea fish oil PBDEs were extracted from deepsea fish oil with n-hexane, cleaned up on a silical gel column, and determined by using gas chromatography-negative chemical ionization/mass spectrom etry (GC-NCI/MS) in the selected ion-monitoring (SM) mode, with PCB103 as the internal standard Meanwhile, the characteristic ion and fragmentation mechanism of some PBDEs in NCI/MS were evaluated Recovery studies were performed at 20.0 and 100.0 μ g/kg fortification levels for each PBDE, and the recoveries ranged from 88.6% to 111.3% with relative standard deviations between 3.8% and 13.5% for different PBDEs The limits of detection (LOD) were from 0 77 to 1.34 μ g/kg for different PBDEs The developed method was linear over the range assayed $1.0-500.0 \,\mu g/kg$ with correlation coefficients larger than 0.999 2 The developed method has also been successfully applied to the determination of PBDEs in several deep-sea fish oil samples and the three most abundant PBDEs (PBDE-47, PBDE-99 and PBDE-100) were found

Key words gas chromatography-negative chemical ionization/mass spectrometry (GC-NCI/ MS); polybrom inated diphenylethers (PBDEs); deep-sea fish oil

收稿日期: 2006--09-14

@ 通讯联系之时 档 它光in 揭, 副教授: Tel (9592) 2184660. Em aŭ purens mu epo cuse. All rights reserved. http://www.cnki.net

多溴联苯醚 (PBDEs)是含溴持久性有机污染物,具有阻燃效率高、热稳定性好和价格便宜等特点,已被作为一种添加型阻燃剂广泛应用在电子、电器、化工、交通、建材、纺织、石油和采矿等领域^[1]。

PBDEs具有一定的挥发性,亲脂性强,化学性 质稳定,可以随着食物链而发生生物富集和放大。 最近的研究证实,PBDEs这一类溴化物会干扰甲状 腺激素,妨碍人类和动物脑部与中枢神经系统的正 常发育^[23]。基于 PBDEs残留的危害性,其分析监 测和寻找替代物问题已引起广泛重视。PBDEs共 有 209个同类异构体,其分子结构见图 1。



图 1 多溴联苯醚的分子结构式 (X +Y≤10) Fig. 1 The chem ical structures of PBDEs (X +Y≤10)

我国 PBDEs污染状况的分析研究报道较少, 主要集中于海洋和河流近岸沉积物的分析研究^[4-7];这些分析研究主要建立在气相色谱的分离 与分析技术基础之上,即样品经过严格的提取和净 化后,采用气相色谱-电子捕获检测法 (GC-ECD)分 析,或者采用气相色谱-电子轰击电离质谱法 (GC-EI/MS)分析,或者采用气相色谱-负离子化学电离 质谱法 (GC-NCI/MS)分析,也有采用灵敏度高和选 择性强的高分辨质谱 (HRMS)进行分析的。

国外已有对半成品深海鱼油中 PBDEs残留的 分析报道^[8,9], 但国内未见相关的报道。由于海洋 生物对含 4~6个溴的 PBDEs吸收强、代谢慢和生 物富集性强^[10], 因此生物体内主要富集有 PBDE-47, PBDE-99, PBDE-100, PBDE-153和 PBDE-154, 其中以 PBDE-47残留最多, 一般占 PBDEs总残留 的 50% 以上。

本文采用 GC-NCIM S选择离子监测 (SM)方 法对深海鱼油食品中 5种 PBDEs的残留进行了分 析测定。

1 实验部分

1.1 仪器与试剂

仪器: Shimadzu GC/M S-QP 2010气相色谱-质 谱联用仪 (日本岛津公司), 配备 NCI源; KQ 3200E 超声波清洗器 (江苏昆山市超声仪器有限公司); DK-S22型电热恒温水浴锅 (上海精宏实验设备有 限公司); SHB- A循环水式多用真空泵 (郑州长城 科工贸有限公司); 自制的氮吹浓缩装置; 自制的减 压过滤装置。 国 Tedia公司); 异辛烷 (纯度为 100%, 购于美国 Accu Standard 公司); 无水硫酸钠 (分析纯), 于 650 ℃马弗炉中烘烤 4 h 硅胶 (分析纯), 100~200 目, 于 650 ℃马弗炉中烘烤 4 h,使用前于 140 ℃烘 箱中烘烤 2 h以上, 加 5% 超纯水去活化, 按质量比 1:1加入浓硫酸, 搅拌均匀, 保存于密闭容器内。

PBDEs标准物质: PBDE-47(2, 2', 4, 4'-tetrabrom odiphenyl ether), PBDE-99(2, 2', 4, 4', 5pentabrom odiphenyl ether), PBDE-100(2, 2', 4 4', 6-pentabrom od iphenyl ether), PBDE-153(2, 2', 4, 4', 5, 5'-hexabrom od iphenyl ether), PBDE-154 (2, 2', 4, 4', 5, 6-hexabrom od iphenyl ether), 质量 浓度均为(50.02±2.000) μ g/mL,密封于玻璃安瓿 瓶中, 溶剂为异辛烷。

内标物(IS): PCB103(2, 2′, 4, 5′, 6-pentachbrobipheny I), 购于美国 Accu Standard公司。

PBDEs系列混合标准溶液的配制:用正己烷将 上述 5种 PBDE标准溶液稀释成每种 PBDE均为 10.0^µg/mL的储备液,再根据分析需要,用正己烷 稀释成不同浓度的含有 10 ng/mL PCB103的系列 混合标准溶液。

1.2 深海鱼油食品的提取和净化

提取:称取 0.5~1.0g深海鱼油食品于 25mL 离心试管中,加入 5.0mL正己烷,置于超声波清洗 器内水浴超声提取 10min。

净化:在 20 m × 1.5 m 的玻璃色谱柱 (带双 通活塞)内填入适量的玻璃毛,再依次填入 1.0 m 高无水硫酸钠、2.0 g中性硅胶、7.0 g酸化硅胶 (用 50%的浓硫酸酸化)和 1.0 m 高无水硫酸钠。先用 10 mL正己烷淋洗玻璃色谱柱,再将提取液转移至 玻璃色谱柱内,在减压过滤装置中先用 15.0 mL正 己烷洗脱,再用 10.0 mL二氯甲烷洗脱,洗脱过程 中控制双通活塞使洗脱液的流速为 1~2滴/s,将 洗脱液置于 40℃恒温水浴中氮吹浓缩近干,然后加 入用正己烷配制的 10 ng/mL PCB103标准溶液 1.00 mL于带刻度的小测试瓶中,氮吹定容至 1.00 mL,供下一步进行仪器分析。

1.3 GC-NCI/MS分析条件

GC分析条件: DB-5 MS毛细管柱 (30 m × 0.25 mm, 0.25 μm); 载气为 He(纯度 > 99.99%); 柱头 压 61.8 kPa 载气恒线速度 36.8 cm /s, 不分流进 样, 进样量 1.00 μI; 进样口温度 270 ℃; GC-MS接 口温度 250 ℃。色谱柱升温程序: 80 ℃ (保持 2 min), 以 25 ℃ /m in 的速率升至 240 ℃, 再以 3 ℃ /m in的速率升至 280 ℃ (保持 5 min)。

◎ 试剂: 正己烷和二氯甲烷, 均为农残级试剂 (美) NCIMS 分析条件: 田烷反应气 (纯度 >

谱

99.9%);反应气输出压力 0.25 MPa,离子源真空 度 4.00 mPa,离子源电压 70 V;灯丝发射电流 60 μA;检测器电压 1.00 kV;离子源温度 200 ℃;溶剂 延迟时间 6.5 m in,质谱扫描方式,全扫描 (Full Scan)间隔 0.4 s(定性分析); SM 扫描间隔 0.2 s (定量分析)。

2 结果与讨论

21 深海鱼油样品前处理条件的选择

深海鱼油食品的基体较为复杂,并含有大量的 油脂成分,因此对样品的前处理过程要求较严格。 但大多数 PBDEs残留物都是相当稳定的化合物, 因而可以采用皂化或浓硫酸处理的方法去除样品中 的油脂。紫外-可见吸收光谱的分析结果表明,浓硫 酸磺化法确实能快速、有效地去除深海鱼油食品中 大量的油脂。

当深海鱼油食品的取样量为 0.5~1.0g时,用 经 50% 浓硫酸酸化的硅胶 7.0g和中性硅胶 2.0g 进行样品前处理就能使油脂的去除率达 99.9% 以 上。如果深海鱼油食品直接采用浓硫酸磺化、水洗、 正己烷提取和硅胶柱净化的前处理方法,提取和净 化的效果也很好,但磺化和水洗的过程反应激烈。

在以上实验的基础上,本文分别以正己烷、二氯 甲烷、丙酮和乙酸乙酯作为洗脱剂,进行洗脱效率对 比实验。实验结果表明:丙酮和乙酸乙酯洗脱剂的 极性较强,会使浓硫酸磺化后的油脂产物随 PBDEs 残留同时洗脱下来,净化效果很差;单独用正己烷作 为洗脱剂洗脱,又要消耗较多的洗脱剂;分别以 15.0 mL正己烷和 10.0 mL二氯甲烷作为洗脱剂进 行先后洗脱,洗脱效果最佳。

2.2 NCIMS 谱图及碎片离子的断裂机理

负离子化学电离源主要通过两个过程产生阴离 子: (1)由分子或离子捕获低能量的电子; (2)由反 应气和分子离子以及碎片离子反应产生阴离子。 PBDEs在负离子化学电离源的离子化过程属于后 者。在 NCI/MSSM的定量分析中, 所选择的特征 离子既要能反映出分析物的特征而其他共存干扰物 质并不具备,以避免干扰,又要求其相对丰度较高, 以提高检测灵敏度^[11]。为了准确识别 NCI/MS的 特征阴离子与样品基体和色谱固定液流失所产生的 干扰阴离子、对 5种 PBDE特征阴离子的断裂机理 和结构进行了初步解析。图 2是它们的分子结构及 其相对同位素丰度,可以看出 5种 PBDE分子都含 有一Br特征基团, GC-NCI/MS SM 分析方法也是 依据这些特征基团选择特征离子的。在它们的 NCIMS谱图中都没有出现图 2中的 5种分子阴离 子峰,表明这些物质在负离子化学电离源中都不稳 定,容易分解。



图 2 5种多溴联苯醚的分子结构及其相对同位素丰度

Fig. 2 The molecular structures of five PBDEs and their relative isotope abundances

© 1994-2013 China Academic Journal Electronic Publishing House. All rights reserved. http://v

图 3是 PBDE-100的 NCI/MS 谱图及其初步解 析结果,从中可看出 PBDE-100的m /z 79特征阴离 子 (1)的相对丰度最大,m /z 161特征阴离子 (2)的 相对丰度很弱;由于溴元素存在⁷⁹Br和⁸¹Br两种天 然同位素,它们的同位素相对丰度比为 100:98 因 此 Br 离子形成 1:1两个质谱峰,Br₂H 离子形成 1 :2:1 三个质谱峰。这是 PBDEs在 GC-NCI/MS SM分析中的主要阴离子; PBDE-47和 PBDE-99 的 NCI/MS 谱图及其解析结果与此相同。





图 4是 PBDE-154的 NCI/MS 谱图及其初步解 析结果,从中可看出 PBDE-154的特征阴离子(1) 和(2)与 PBDE-100的解析结果一致,仅是特征阴 离子(2)的相对丰度减小且出现了相对丰度较弱 的阴离子(3)和(4)。阴离子(3)是 PBDE-154的阴 离子(4)经半异裂后形成的阴离子碎片,而阴离子(4)是 PBDE-154的分子阴离子脱去 HBr后的奇电子阴离子。PBDE-153的 NCI/M S谱图及其解析与此相同。





2.3 NCIMIS特征离子的选择和 GC-NCIMIS SM 分析

NCI被称为"软电离源", 对含电负性基团的物 质具有高选择性和高灵敏度, 而对很多非电负性的 干扰物质没有响应。 PBDEs的 NCI/MS模式的特 征离子比 EI/MS模式的特征离子更明显, 内标物和 5种 PBDE的保留时间 (t_R)和 SM 阴离子选择结果 见表 1。分析结果表明所选择的特征离子的分析灵 敏度高, 选择性好, 定量分析的结果准确。

表 1 GC-NCIMS SM 分析 5 种多溴联苯醚及内标物的分析参数和分析结果 Table 1 Analytical parameters and results of five PBDEs and internal standard by GC-NCIMS SM

		•	•			v			
Peak	Anakita	t /m in	Characteristic	Linear		Linear	$LOD^{3)}$ /	RSD (n	= 10) /%
No ¹⁾ Analyte	r _R <i>A</i> tt H	ions (m /z) equation ²⁾	r	$range/(\mu g/kg)$	$(\mu g/kg)$	t _R	peak area		
IS	PCB103(IS)	10.16	35, 37	-	-	1. 0-500 0	0 04	0 03	0 56
1	PBDE-47	14.80	79, 81	y = -0 895+ 1.651x	0. 9997	1. 0-500 0	0 82	0 05	3 48
2	PBDE-100	17.49	79, 81	y = -1 049 + 1.668x	0. 9994	1. 0-500 0	0 77	0 04	4 79
3	PBDE-99	18.49	79, 81	y = -0 824+ 1. 510x	0. 9995	1. 0-500 0	0 79	0 05	2 47
4	PBDE-154	21.15	79, 81	y = -1 443+ 1. 595x	0. 9992	1. 0-500 0	0 84	0 04	4 66
5	PBDE-153	22.82	79, 81	y = -1 000 + 1.344x	0. 9992	1. 0 - 500 0	1 34	0 03	5 06
-									

1) For peak No, see Fig 5. 2) y: the ratio of peak areas of PBDE to internal standard, x: the ratio of contents of PBDE to internal standard 3) LOD limit of detection (S $\mathbb{N} \ge 3$).

图 5是 PBDEs混合标准溶液 (每种 PBDE均 为 5 ng/mL)和深海鱼油食品的 GC-NCI/MS SM 色谱图,可看出所有分析物和内标物都能达到基线 分离;图 5-b中不但干扰峰很少,其基线与标准溶液 谱图 (图 5-a)的基线也几乎重叠,表明超声波提取、 色谱柱净化和 GC-NCI/MS SM 分析这一方法适用 于深海鱼油食品中痕量 PBDEs残留的分析。

2 4 线性关系及方法的检测限

在选定的实验条件下,分别取 1.00 µL 5种不 同浓度(相当于被分析试样含 PBDEs 1.0~500.0 µg/kg)的 PBDEs混合标准溶液进样,采集各自的 GC-NCIMSSM色谱图,以各分析物与内标物峰 面积的比值 (y)对各分析物与内标物含量的比值 (x)作线性回归分析,得到的线性回归方程、相关系 数 (r)和方法检测限 (LOD)见表 1。其中 LOD是按 取样量 1.0g 定容体积 1.00 mL 进样体积 1.00 µL 和信噪比 (S N) ≥3计算的。分析结果表明,在 1.0 ~ 500.0 µg/kg范围内,5种 PBDE都呈现良好的 线性关系,相关系数为 0.999 2~ 0.999 7。5种 PBDE残留的 LOD为 0.77~ 1.34 µg/kg

© 1994-2013 China Academic Journal Electronic Publishing House. All rights reserved. http://www.cnki.net



图 5 (a)多溴联苯醚混合标准溶液 (5 ng/mL)和 (b)深海鱼油食品的 GC-NCI/MSSM色谱图 Fig. 5 GC-NCI/MSSM chromatogramsof(a) a mixture of PBDEs standards (5 ng/mL) and (b) the extract of a deep-sea fish oil sample For peak identifications see Table 1.

2 5 加标回收率及相对标准偏差 (RSD)

在深海鱼油食品中加入 5种 PBDE 混合标准 溶液 (20 µg/kg), 按"1.2" 节所述进行处理后平行 测定 10次,考察方法的精密度,结果见表 1。5种 PBDE的保留时间的 RSD≤0.05%, 峰面积的 RSD ≤ 5.06%,完全满足痕量 PBDEs残留检测的需要。

称取 0.50g某一深海鱼油食品(因缺乏空白样 品,先测定该样品中 5种 PBDE 的残留量,并在计 算加标回收率时扣除),分别添加相当于样品中含 量为 20.0, 100.0 µg/kg的 5种 PBDE混合标准溶 液,再按"1.2"节所述处理后平行测定 5次,所得加 标回收率和 RSD 见表 2。两种加标水平下 5种 PBDE的加标回收率为 88%~ 112%, RSD≤13.5%。

表	2	5种多溴	.联苯醚的平均加标回收率及其相对标准偏差 (n	= 5)
		Table 2	Average recoveries and relative standard	
		d	eviations (RSDs) of 5 PBDEs (n = 5)	%

viations (RSDs)	of 5 PBDEs	(n = 5))
-----------------	------------	---------	---

	Spiked levels				
PBDE	20. 0 µ g/kg		100. 0 µ g /kg		
	recovery	RSD	recovery	RSD	
PBDE-47	97.7	6.3	88 6	11 0	
PBDE-99	104	5.5	96 7	11 5	
PBDE-100	106	8.5	99 6	13 5	
PBDE-153	1 10	5. 5	105	95	
PBDE-154	111	3. 8	107	12 0	

2 6 深海鱼油食品的分析

将本方法应用于 4种深海鱼油食品的分析 (3 个样品购于当地医药超市,1个样品购自加拿大), 分析结果见表 3。在 4种深海鱼油食品中均检测到 PBDE-47, 而 PBDE-153 和 PBDE-154 的含量都小 于 LOD。检测到 PBDE-47的主要原因是低溴代的 PBDEs容易逸散到大气中,并且随着大气运动做长 距离迁移,继而随着降水而汇集于河流中,再随着河 水流入大海,因而海洋鱼类等多脂肪的生物体成为

PBDEs的富集体;另一原因是 PBDEs在水中的溶 解度一般随着溴含量的增加而减小,低溴代联苯醚 如 PBDE-47, PBDE-99比高溴代联苯醚水溶性高且 在水中流动性更强^[12],因而 PBDE-47 的富集量占 绝大部分,这与相关文献报道的结果^[8,9]基本一致。

表 3 深海鱼油样品的分析结果

Table 3 Determination results of real deep-sea fish oils amples with GC-NCIMS SIM $\mu g/kg$

	-			0 0
PBDE	Sample 1	Sample 2	Sample 3	Sample 4
PBDE-47	2 52	1 96	1 94	2.04
PBDE-99	0 66	-	1 07	-
PBDE-100	0 53	-	0 71	-
PBDE-153	-	-	-	-
PBDE-154	-	-	-	-
Total PBDEs	3 71	1 96	3 72	2.04

-: not detected

3 结论

谱

本文将 GC-NCIMSSM 方法应用于深海鱼油 食品中 5种 PBDE残留的分析。实验结果表明,该 方法简便、快速、灵敏度高、干扰少和选择性好,在定 性和定量分析方面都能满足痕量 PBDEs残留的分 析要求,是痕量卤代持久性有机污染物分析领域很 有发展前景的分析方法。

参考文献:

- [1] XueZR, LiHJ Shandong Chemical Industry (薛铮然, 李 海静. 山东化工), 2002, 31(4): 31
- [2] US Department of Health and Human Services National Toxicology Program, 1986 [2006-09-11]. http://ntp-server niehs nih gov 8080/
- [3] WHO Environmental Health Criteria Brominated Diphenyl Ethers World Health Organization, 1994 [2006-09-11]. http://www.inchem.org/documents/ehc/ehc/ehc162 htm
- [4] Yang Y L, Pan J, LiR, Yin X C, Shi L Chin Sci Bull 2003 48 2 2 4 4
- [5] Zheng G J Martin M, Richardson B J, Yu H X, Liu Y, Zhou CH, Li J, Hu G J, Lam M H W, Lam P K S. Mar Pollut Bull 2004 49: 520
- [6] Mai B X, Chen S J Luo X J Chen L G, Yang Q S, Sheng G Y, Peng P G, Fu J M, Zeng E Y. Environ Sci Technol 2005, 39 3 521
- [7] Wang Y W, Zhang Q H, Liu H X, Jiang G B. Chinese Journal of Chrom atography (王亚伟, 张庆华, 刘汉霞, 江桂斌. 色谱), 2005, 23(5): 492
- [8] Jacobs M N, Covaci A, Schepens P. Environ Sci Technol 2002, 36 2 797
- [9] Jacobs M N, Covaci A, Gheorghe A, Schepens P. J Agric Food Chem, 2004, 52: 1780
- [10] Om U Klasson-Wehler E Xenobiotica 1998, 28 199
- [11] Lin Z G, Liu Y, Jin Z, Tan J, Fan Y L, Chen Y C. Journal of Xiam en University Natural Science (林竹光, 刘勇, 金 珍, 谭君, 范玉兰, 陈渊川. 厦门大学学报: 自然科学版), 2005, 44(4): 520
- [12] Liu H X, Zhang Q H, Jiang G B, Cai Z W. Progress in Chem istry (刘汉霞,张庆华,江桂斌,蔡宗苇. 化学进展),

lishing House. All rights reserved. http://www.cnki.net