

УДК 543.42

АТОМНО-АБСОРБЦИОННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ СЕЛЕНА В БИООБЪЕКТАХ С УЛЬТРАЗВУКОВОЙ ИНТЕНСИФИКАЦИЕЙ ПРОБОПОДГОТОВКИ

Н.Н.Гончарова, Г.Б.Недвецкая, Н.А.Загорулько, Н.Е.Бархатова
Иркутский государственный университет, химический факультет
664003, Иркутск, К.Маркса, 1
galina@chem.isu.ru

Поступила в редакцию 5 декабря 2003 г.

Предложена доступная в широкой аналитической практике методика атомно-абсорбционного определения селена в биологических объектах с ультразвуковой интенсификацией пробоподготовки. Методика применена к анализу селенсодержащих лекарственных препаратов.

Гончарова Надежда Николаевна – кандидат химических наук, доцент кафедры физических методов анализа химического факультета Иркутского государственного университета (ИГУ), заведующая межфакультетской лабораторией атомного оптического спектрального анализа.

Область научных интересов: аналитическая химия; атомный оптический спектральный анализ объектов окружающей среды; разработка методик атомно-абсорбционного определения элементов в почвах и биологических объектах с ультразвуковой интенсификацией пробоподготовки.

Автор 133 публикаций и двух авторских свидетельств.

Недвецкая Галина Борисовна – кандидат химических наук, старший преподаватель кафедры аналитической химии химического факультета ИГУ.

Область научных интересов: аналитическая химия, электрохимические методы анализа – анализ органических и неорганических веществ в неводных растворах потенциометрическим методом, а также атомный спектральный анализ объектов окружающей среды в почвах и биологических объектах.

Автор 56 публикаций.

Загорулько Наталья Александровна – студентка 5 курса химического факультета ИГУ.

Бархатова Надежда Евгеньевна – студентка 4 курса химического факультета ИГУ.

Селен является одним из 19 жизненно необходимых (эссенциальных) элементов. Биологическая роль селена в организме весьма значительна [1]. Его недостаток может приводить к патологиям сердечно-сосудистой и иммунной систем, а также к ряду заболеваний. Для лечения селенодефицита применяют биологически активные пищевые добавки с добавлением селена и лекарственные препараты, приготовленные, в частности, на основе растительных материалов, в том числе клубней топинамбура. Но селен одновременно является и токсичным элементом, поэтому назначение селенсодержащих препаратов таит в себе опасность передозировки при неконтролируемом применении.

Все это выдвигает особые и жесткие требования к аналитическому контролю содержания селена в биологических объектах. Требуются доступные методы анализа с высокой точностью и экспрессностью определения селена.

Экспрессность определения селена в биологических объектах лимитируется временем, затрачиваемым на подготовку проб к анализу. Проблему быстрого разложения таких проб для атомно-абсорбционного определения позволяет решить автоклавный способ вскрытия [2]. Но в жестких условиях автоклавной минерализации не исключена возможность синтеза органических производных селена по типу селенхелатов или аналогов органических соединений серы. Известно,

что остатки углерода в растворе мешают определению селена [3]. Эффективным способом пробоподготовки биообъектов для определения селена является также термическое разложение пробы в токе кислорода и водяного пара [4]. Но это создает определенные трудности экспериментального воплощения способа.

Анализ литературных данных [5, 6] и выполненные нами ранее исследования [7, 8] показали, что более доступным решением аппаратурного и методического обеспечения интенсификации пробоподготовки является ультразвуковое воздействие, позволяющее значительно сократить время подготовки пробы и повысить правильность результатов анализа.

Целью данных исследований являлась разработка методики извлечения селена в кислотный раствор с ультразвуковой интенсификацией пробоподготовки.

Экспериментальная часть

Аппаратура. Определение содержания селена проводили на атомно-абсорбционном спектрометре "AAS-1" (Karl Ceiss, Германия). Источником излучения селена служила лампа с полым катодом (ООО "Союзцветметавтоматика", г. Москва); аналитическая линия селена 196,1 нм. В качестве атомизатора использовали пламя пропан – воздух.

Ультразвуковое извлечение селена в кислотный раствор осуществляли с помощью ультразвуковой установки УЗУ-0,25 с ванной (сила тока $I = 0,6\text{ A}$, частота $F = 18\text{ кГц}$).

Реагенты и растворы. Для проведения эксперимента использовали концентрированные кислоты марки х.ч.: азотную, хлорную, хлористоводородную и их смеси.

Головной градуировочный раствор селена с концентрацией 100 мг/дм³ готовили из государственного стандартного образца (ГСО) состава раствора селена 1000 мг/дм³ (Специальное конструкторско-технологическое бюро Физико-химического института им. Богатского, г. Одесса). Рабочие градуировочные растворы селена получали разбавлением головного 1 н раствором азотной кислоты.

Параллельно в работе использовали набор рабочих растворов, приготовленных из лекарственного препарата "Неоселена" (НПЦ "Исинга", г. Чита), представляющего собой 0,05 % раствор селениита натрия.

Ход анализа Выбор условий измерения атомной абсорбции селена проводили на растворах "Неоселена" при различных соотношениях рас-

ходов газов пламени и положениях светового потока от лампы с полым катодом над основанием горелки. Оптимальные условия измерения получены при скорости подачи пропана 15 л/ч для используемого расхода воздуха 260 л/ч и при высоте рабочей зоны пламени 3 мм над основанием горелки.

В основу методики и техники проведения ультразвуковой пробоподготовки был положен разработанный нами ранее способ экспрессного аналитического контроля ртути и других тяжелых металлов в почвах и биологических объектах [7, 8]. Пробы массой 250 или 500 мг взвешивали в блюсах с притертой крышкой, заливали 5 мл смеси кислот, помещали в ванну ультразвуковой установки и обрабатывали ультразвуком (УЗ). Затем к пробам приливали 20 мл дистиллированной воды и воздействовали УЗ еще 1 мин для гомогенизации. Полученные растворы фильтровали и использовали для анализа.

Результаты анализа и их обсуждение

Выбор оптимальной кислотной среды для ультразвукового извлечения проводили на пробах клубней топинамбура с добавкой селена, воздействуя УЗ в течение 3 мин. При этом использовали различные концентрированные и разбавленные смеси азотной кислоты с хлорной или хлористоводородной.

Результаты измерения сигнала абсорбции в полученных растворах, вызванные неселективным поглощением света на аналитической длине волн линии селена и селективным поглощением свободных атомов селена представлены в табл. 1. Как видно из этих данных, неселективное поглощение света при разбавлении кислотных сред уменьшается.

Наибольшее соотношение сигнал/шум наблюдается для смеси концентрированных кислот $(\text{HNO}_3 : \text{HCl}) = (3 : 1)$, разбавленной в 5 раз. Поэтому данная кислотная среда была выбрана для атомно-абсорбционного определения селена. Преимуществом ее также является возможность одновременного определения селена с тяжелыми металлами из одного раствора.

Изучение правильности определения селена было проведено способом стандартных добавок на растворе "Неоселена" (прямое определение) и таблетированных лекарственных препаратах "Вита-селен" и "Селен-актив" после ультразвукового извлечения с использованием водных градуировочных растворов. "Вита-селен" (ООО "В-мин", Московской области) представляет собой таблетированный порошок из

клубней топинамбура с добавкой селена ("Неоселен"). "Селен-актив" является биологически активной пищевой добавкой, разработанной радиологическим научным центром РАМН в со-

трудничестве с научным центром Всемирной организации здравоохранения. В этом препарате селен встроен в органическую молекулу антиоксиданта.

Таблица 1
Результаты измерения абсорбции селена (отн. ед) после УЗ извлечения в различных кислотных средах (время облучения ультразвуком 3 мин)

Сигнал абсорбции	Степень разбавления смеси $\text{HNO}_3 : \text{HCl} = 3 : 1$				Соотношение кислот $\text{HNO}_3 : \text{HClO}_4$			Степень разбавления смеси $\text{HNO}_3 : \text{HClO}_4 = 3 : 1$	
	1	2	3	5	2 : 1	3 : 1	4 : 1	2	3
Неселективное поглощение	13	10	6	3	12	15	16	9	5
Селективное поглощение	13 ± 3	10	10	11	11	11	11	10	13 ± 3

Результаты оценки правильности результатов анализа представлены в табл. 2. Содержание элемента в пробах C_0 было найдено способом добавок для каждого препарата. Разность между найденными C_2 и введенными C_1 значениями концент-

рации добавки селена $\Delta C = C_2 - C_1$ была сопоставлена с доверительным интервалом определения селена $\delta_{\Delta C}$. Как видно из табл. 2, значения ΔC не превышают $\delta_{\Delta C}$, что свидетельствует о незначимости систематической погрешности определений.

Таблица 2
Оценка правильности определения селена в лекарственных препаратах способом стандартных добавок

Изучаемый препарат Наименование	$C_0, \text{мг}/\text{дм}^3$	Введено селена, $\text{мг}/\text{дм}^3 C_1$	Найдено селена, $\text{мг}/\text{дм}^3$		ΔC	$S_{\Delta C}$	$\delta_{\Delta C}$
			$C_{\text{сп}}$	$C_2 = C_{\text{сп}} - C_0$			
"Неоселен"	5,0	10	15	10	0,0	0,51	1,0
		15	20	15	0,0	0,68	1,4
		20	24	19	-1	0,84	1,7
"Вита-селен"	3,0	4	7,8	4,8	+0,8	1,18	2,6
		8	11,8	8,8	+0,8	1,7	3,8
		12	15,6	12,6	+0,6	2,24	5,0
"Селен-актив"	2,0	4	6,0	4	0,0	0,88	2,0
		8	11	9	+1,0	1,54	3,4
		12	14,5	12,5	+0,5	2,05	4,6

$S_{\Delta C}$ – стандартное отклонение находили как корень квадратный из суммы квадратов стандартных отклонений содержаний с добавкой C_0 ($S_{\Delta C} = \sqrt{S_{\Delta C}^2 + S_0^2}$) с учетом относительного стандартного отклонения S_0 (f), приведенного в табл. 3.

Некоторые результаты анализа лекарственных препаратов приведены в табл. 3. Здесь же дана краткая характеристика исследуемых объектов, относительное стандартное отклонение S_0 при числе степеней свободы f и среднее содержание в препарате из n определений с доверительным интервалом. Согласно этим данным, приведенное в инструкциях по применению препаратов содержание селена попадает в доверительный интервал среднего содержания эле-

мента, найденное по предложенной методике.

Разработанный способ ультразвуковой интенсификации пробоподготовки биологических объектов для определения содержания селена применен в сочетании с пламенным атомно-абсорбционным анализом. Электротермическая и гидридная атомизация позволяют решить проблему повышения чувствительности определения селена и, следовательно, анализа биологических проб с более низким его содержанием. Способ мож-

но рекомендовать для различных методов анализа, использующих растворы проб, в том числе для

атомно-эмиссионного и масс-спектрометрического анализа с индуктивно связанный плазмой.

Таблица 3
Результаты определения содержания селена в лекарственных препаратах после ультразвукового извлечения

Препарат	Паспортная характеристика	n	S, (f)	Найдено содержание селена
"Неоселен" (прямое определение)	2,3 мг Se в 10 см ³	4	0,03 (23)	2,29 ± 0,07 мг в 10 см ³
"Вита-селен"	50 мкг Se в 1 таблетке массой 250 мг	10	0,14 (10)	51 ± 5 мкг в 1 таблетке
"Селен-актив"	50 мкг Se в 1 таблетке массой 250 мг	8	0,14 (10)	44 ± 5 мкг в 1 таблетке

Использование отечественных ультразвуковых установок не требует больших капитальных затрат, поэтому способ является экономичным

и доступным для проведения пробоподготовки при массовых биомониторинговых исследованиях.

ЛИТЕРАТУРА

1. Ермаков В.В. Биологическое значение селена / В.В.Ермаков, В.В.Ковалевский. М.: Наука, 1989. 592 с.
2. Седых Э.М. Электротермическое атомно-абсорбционное определение селена в геохимических и растительных объектах после автоклавного разложения и сорбционного концентрирования / Э.М.Седых, А.Н.Банных, М.М.Остронова и др. // Журн. аналит. химии. 1993. Т. 48, № 3. С. 526 – 535.
3. Избаш О.А. Определение селена при биомониторинге / О.А.Избаш, Ю.А.Карпов, Т.В.Плещанева, О.А.Ширяева // Зав. лаборатория. 1992. Т.58, № 9. С.3 - 9.
4. Избаш О.А. Атомно-абсорбционное определение селена в биообъектах с предварительным выделением в газовую фазу методом отгонки / О.А.Избаш, Е.С.Данилин, Ю.А.Карпов, О.А.Ширяева // Журн. аналит. химии. 1999. Т. 54, № 5. С.487 - 490.
5. Кумина Д.М. Метод извлечения элементов из растворов / Д.М.Кумина, Л.В.Карякин, И.Ф.Грибовская // Журн. аналит. химии. 1985. Т. 40, № 11. С.1184 – 1187.
6. Чмиленко Ф.А. Интенсификации пробоподготовки при определении элементов примесей в пищевых продуктах / Ф.А.Чмиленко, Н.А.Бакланов // Журн. аналит. химии. 1999. Т. 54, №1. С.6 – 16.
7. Гончарова Н.Н. Ультразвуковое разложение проб для экспрессного определения ртути и других тяжелых металлов / Н.Н.Гончарова, Ю.А.Бухарова, Т.В.Кузнецова и др. // Журн. аналит. химии. 1999. Т.54, № 12. С.1238 – 1243.
8. Гончарова Н.Н. Атомно-абсорбционное определение ртути и других тяжелых металлов в почвах и биологических материалах после ультразвукового разложения / Н.Н.Гончарова, Т.В.Жиляева, Т.И.Утенкова, Ю.А.Бухарова // Аналитика и контроль. 1999. № 3. С.43 – 48.

* * * *

ATOMIC-ABSORPTIVE DETECTION OF SELENIUM IN BIOLOGICAL OBJECTS AFTER ULTRASONIC DECOMPOSITION

N.N.Goncharova, G.B.Nedvetskaya, N.A.Zagorulko, N.E.Barkhatova

This report presents a system of atomic-absorptive detection of selenium in biological objects after ultrasonic decomposition, widely used in analytical sphere. This system has been applied to selenium drug analysis.