4.3.2 〈溶性加里

4.3.2.a フレーム原子吸光法又はフレーム光度法

(1) 概要

この試験法はけい酸加里肥料等を含む肥料に適用する。この試験法の分類は Type B であり、その記号は 4.3.2.a-2021 又は C-K.a-3 とする。

分析試料にくえん酸溶液を加えて抽出し、干渉抑制剤溶液を加えた後、アセチレンー空気フレーム中に噴霧し、カリウムによる原子吸光を波長 766.5 nm 又は 769.9 nm で測定してくえん酸溶液 (20 g/L) 可溶性加里 (ζ 管加里 (ζ で といって生じる波長 766.5 nm 又は 769.9 nm の輝線の強度を測定し、分析試料中のく溶性加里 (ζ で といって生じる波長 766.5 nm 又は 769.9 nm の輝線の強度を測定し、分析試料中のく溶性加里 (ζ で よいて生じる波長 766.5 nm 又は 769.9 nm の輝線の強度を測定し、分析試料中のく溶性加里 (ζ で よいて生じる波長 766.5 nm 又は 769.9 nm の輝線の強度を測定し、分析試料中のく溶性加里 (ζ で よいて生じる波長 766.5 nm 又は 769.9 nm の輝線の強度を測定し、分析試料中のく溶性加里 (ζ で よいて生じる波長 766.5 nm 又は 769.9 nm の輝線の強度を測定し、分析試料中のく溶性加里 (ζ で よいて ないて からな 200 で よいて 200 で よいて 200 で 20

- (2) 試薬 試薬は、次による。
- a) 塩酸: JIS K 8180 に規定する特級又は同等の品質の試薬。
- b) **くえん酸溶液**(1): JIS K 8283 に規定するくえん酸一水和物 20 g を水に溶かして 1000 mL とする。
- c) 干渉抑制剤溶液⁽¹⁾: JIS K 8617 に規定する炭酸カルシウム 12.5 g を 2000 mL ビーカーにはかりとり、少量の水を加え、塩酸 105 mL を徐々に加え、少時加熱する。 放冷後、水を加えて 1000 mL とする。
- d) カリウム標準液(K_2O 1000 μ g/mL) (1): JIS K 8121 に規定する塩化カリウムを 110 °C±2 °C で約 2 時間 加熱し、デシケーター中で放冷した後、1.583 g をひょう量皿にはかりとる。少量の水で溶かし、1000 mL 全量 フラスコに移し入れ、標線まで水を加える。
- e) **検量線用カリウム標準液(K₂O 5 μg/mL~50 μg/mL)**⁽²⁾: カリウム標準液(K₂O 1000 μg/mL)の 2.5 mL~ 25 mLを 500 mL 全量フラスコに段階的にとり、干渉抑制剤溶液約 50 mL を加え⁽³⁾、標線まで水を加える。
- f) 検量線用空試験液⁽¹⁾: 干渉抑制剤溶液約 50 mL を 500 mL 全量フラスコにとり⁽³⁾、標線まで水を加える。
- 注(1) 調製例であり、必要に応じた量を調製する。
 - (2) 波長 769.9 nm の場合における調製の一例であり、実情に合わせて必要に応じた量を調製する。
 - (3) 調製する容量の 1/10 容量の干渉抑制剤溶液を加える。
- **備考 1.** (2)のカリウム標準液に換えて、国家計量標準にトレーサブルなカリウム標準液(K 1000 μg/mL 又は 10 000 μg/mL)を用いて検量線用カリウム標準液を調製することもできる。この場合、検量線用カリウム標準液の濃度(K) 又は(4.2)で得られた測定値(K) に換算係数(1.205)を乗じて分析試料中のく溶性加里(C-K₂O)を算出する。
- (3) 装置 装置は、次のとおりとする。
- a) 抽出機器: 次の恒温上下転倒式回転振り混ぜ機又は水平往復振り混ぜ恒温水槽。
- aa) 恒温上下転倒式回転振り混ぜ機: 30 °C±1 °C に調節できる恒温槽内に設置された 250 mL 全量フラスコを毎分 30 回転~40 回転で上下転倒して回転させられるもの。
- **ab**) **水平往復振り混ぜ恒温水槽**: 30 °C±1 °C に調節でき、振り混ぜラック等を用いて 250 mL 全量フラスコ を水面に対して垂直に入れた状態で毎分 160 往復、振幅 25 mm~40 mm で水平往復振り混ぜさせられる もの。
- b) 分析機器: 次の原子吸光分析装置又はフレーム光度計。

- ba) フレーム原子吸光分析装置: JIS K 0121 に規定する原子吸光分析装置。
- 1) 光源部: カリウム中空陰極ランプ
- 2) ガス: フレーム加熱用ガス
 - ① 燃料ガス: アセチレン
 - ② 助燃ガス: 粉じん及び水分を十分に除去した空気
- bb) フレーム光度計:
- 1) ガス: フレーム加熱用ガス
 - ① 燃料ガス: アセチレン
 - ② 助燃ガス: 粉じん及び水分を十分に除去した空気
- (4) 試験操作
- (4.1) 抽出 抽出は、次のとおり行う。
- (4.1.1) 恒温上下転倒式回転振り混ぜ機を用いる場合
- a) 分析試料 1 g を 1 mg の桁まではかりとり、250 mL 全量フラスコに入れる。
- **b**) 約 30 °C に加温したくえん酸溶液 150 mL を加え ⁽⁴⁾、毎分 30 回転 ~40 回転 (30 °C±1 °C) で 1 時間振り 混ぜる。
- c) 速やかに冷却した後、標線まで水を加える。
- d) ろ紙3種でろ過し、試料溶液とする。
- **注(4)** 全量フラスコを緩やかに振り混ぜ、分析試料をくえん酸溶液に分散させる。
- 備考 2. (4.1.1)の操作で得た試料溶液は、附属書 B に示した成分にも適用できる。

(4.1.2) 水平往復振り混ぜ恒温水槽を用いる場合

- a) 分析試料 1 g を 1 mg の桁まではかりとり、250 mL 全量フラスコ⁽⁵⁾に入れる。
- **b**) 約 30 °C に加温したくえん酸溶液 150 mL を加え⁽⁴⁾、毎分 160 往復、振幅 25 mm~40 mm(30 °C±1 °C) で 1 時間振り混ぜる。
- c) 速やかに冷却した後、標線まで水を加える。
- d) ろ紙 3 種でろ過し、試料溶液とする。
- 注(5) 振り混ぜ状態を安定させるため、平らな底の 250 mL 全量フラスコを用いること。
- 備考3. (4.1.2)の操作で得た試料溶液は、附属書Bに示した成分にも適用できる。
- **備考 4.** 分析試料が 250 mL 全量フラスコの底部に固結していると測定値に影響するおそれがあることから、 (4.1.1)b)及び(4.1.2)b)の操作後の不溶解物の状態を確認する。
- (4.2) 測定 測定は、JIS K 0121 及び次のとおり行う。具体的な測定操作は、測定に使用する原子吸光分析装置又はフレーム光度計の操作方法による。
- a) 原子吸光分析装置又はフレーム光度計の測定条件 原子吸光分析装置又はフレーム光度計の測定条件は、以下を参考にして設定する。

分析線波長: 766.5 nm 又は 769.9 nm

b) 検量線の作成

- 1) 検量線用カリウム標準液及び検量線用空試験液をフレーム中に噴霧し、波長 766.5 nm 又は 769.9 nm の 指示値を読み取る。
- 2) 検量線用カリウム標準液及び検量線用空試験液のカリウム濃度と指示値との検量線を作成する。

c) 試料の測定

- 1) 試料溶液の一定量(K₂O として 0.5 mg~5 mg 相当量)を 100 mL 全量フラスコにとる。
- 2) 干渉抑制剤溶液約 10 mL を加え(3)、標線まで水を加える。
- 3) b)1)と同様に操作して指示値を読み取る。
- 4) 検量線からカリウム量を求め、分析試料中のく溶性加里(C-K₂O)を算出する。
- **備考 5.** 分析線波長を低感度の 404.4 nm に設定することができる。404.4 nm では近接線分離のため、他の波長よりもスリット幅を狭める必要があり、機器に規定されている場合はそのスリット幅に設定する。404.4 nm における検量線用標準液の調製例は K_2O として $3 \mu g/mL \sim 90 \mu g/mL$ であり、定量下限は測定溶液中で、 $3 \mu g/mL$ 程度と推定された。ただし、使用する機器に対して事前に適した検量線の濃度範囲を把握し、検量線用標準液を調製すること。
- **備考 6** 真度の評価のため、調製試料を用いて回収試験を実施した結果、〈溶性加里($C-K_2O$)として 10 % (質量分率)~20 %(質量分率)及び 1 %(質量分率)~5 %(質量分率)の含有量レベルでの平均回収率 はそれぞれ 100.2 %~101.7 %及び 100.4 %~101.8 %であった。

精度の評価のため、試験法の妥当性確認のための共同試験の成績及び解析結果を表1に示す。

なお、この試験法の定量下限は、固形肥料で 0.05 %(質量分率)及び液状肥料で 0.06 %(質量分率)程度と推定された。

表1 〈溶性加里試験法の妥当性確認のための共同試験¹⁾成績の解析結果

一						
試料名	試験	平均值3)	$S_{\rm r}^{5)}$	$RSD_{\rm r}^{(6)}$	$SR^{7)}$	$RSD_R^{(8)}$
	室数2)	(%) 4)	$(\%)^{4)}$	(%)	$(\%)^{4)}$	(%)
副産複合肥料	10(0)	37.98	0.77	2.0	1.00	2.6
けい酸加里肥料	10(0)	20.32	0.12	0.6	0.32	1.6
化成肥料A	10(0)	10.59	0.16	1.5	0.28	2.6
化成肥料B	10(0)	4.79	0.02	0.4	0.12	2.5
家庭園芸用複合肥料	9(1)	1.95	0.01	0.6	0.03	1.7

- 1) 測定波長766.5 nm 又は769.9 nmを使用
- 2) 有効試験室数(外れ値を報告した試験室数)
- 3) 平均値(n=f効試験室数 \times 試料数(2))
- 4) 質量分率

- 5) 併行標準偏差
 - 6) 併行相対標準偏差
- 7) 室間再現標準偏差
 - 8) 室間再現相対標準偏差

参考文献

- 1) 越野正義: 第二改訂詳解肥料分析法, p.136~138, 養賢堂, 東京 (1988)
- 2) 木村康晴, 顯谷久典: 加里試験法の性能調査 -原子吸光光度法-,肥料研究報告, 5, 190~200 (2012)

- 3) 杉村 靖: 汎用的な機器を用いた肥料中のく溶性主成分の抽出方法,肥料研究報告,11,1~13(2018)
- 4) 顯谷久典, 加藤公栄: 加里試験法の性能調査 共同試験成績-, 肥料研究報告, **12**, 109~122 (2019)
- 5) 宮野谷杏, 天野忠雄, 八木寿治: 加里, 苦土, マンガンのフレーム原子吸光法の測定波長の追加, 肥料研究報告, **14**, 25~38, (2021)
- (5) 〈溶性加里試験法フローシート 肥料中のく溶性加里試験法のフローシートを次に示す。

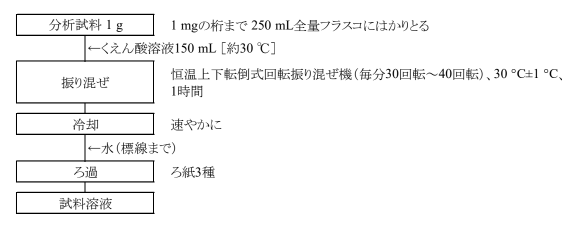


図1-1 肥料中のく溶性加里試験法フローシート(抽出操作4.1.1)

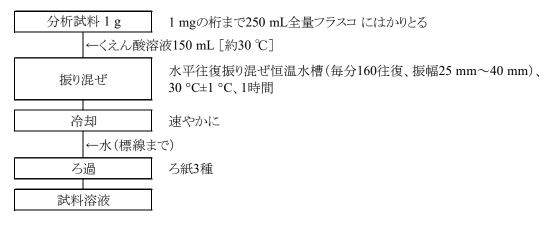


図1-2 肥料中のく溶性加里試験法フローシート(抽出操作4.1.2)

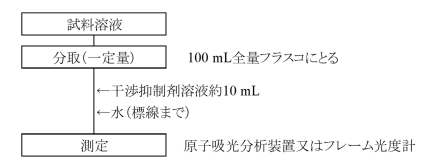


図2 肥料中のく溶性加里試験法フローシート(測定操作)