4.8.2.b ICP 発光分光分析法

(1) 概要

この試験法は肥料に適用する。この試験法の分類は、固形肥料では Type D であり、液状肥料では Type B である。その記号は 4.8.2.b-2019 又は W-B.b-2 とする。

分析試料に水を加えて抽出し、ろ過した溶液をさらに希釈した後、ICP 発光分光分析装置(ICP-OES)に導入し、ほう素を波長 249.773 nm 等で測定し、分析試料中の水溶性ほう素(W-B₂O₃)を求める。なお、この試験法の性能は**備考 8** に示す。

- (2) 試薬等 試薬及び水は、次による。
- a) 水: JIS K 0557 に規定する A3 の水。
- **b**) **塩酸**: 有害金属測定用、精密分析用又は同等の品質の試薬。
- c) **ほう素標準液 (B_2O_3 2.5 mg/mL)** (1): JIS K 8863 に規定するほう酸をデシケーター中に約 24 時間放置して乾燥した後、 $4.441 \, \mathrm{g}$ ひょう量皿にとる。少量の水で溶かし、 $1000 \, \mathrm{mL}$ 全量フラスコに移し入れ、標線まで水を加える。
- **d**) **ほう素標準液(B₂O₃ 0.1 mg/mL)**: ほう素標準液(B₂O₃ 2.5 mg/mL) 4 mL を 100 mL 全量フラスコにとり、標線まで塩酸(1+23)を加える⁽²⁾。
- e) 検量線用ほう素標準液 $(B_2O_3 \ 2 \ \mu g/mL \sim 16 \ \mu g/mL)^{(1)}$: ほう素標準液 $(B_2O_3 \ 0.1 \ mg/mL)$ の 2 $mL \sim 16$ mL を $100 \ mL$ 全量フラスコに段階的にとり、標線まで塩酸 (1+23) を加える (2)。
- f) 検量線用ほう素標準液(B_2O_3 0.2 μ g/mL~2 μ g/mL)(1): 検量線用ほう素標準液(B_2O_3 10 μ g/mL)の 2 mL~20 mL を 100 mL 全量フラスコに段階的にとり、標線まで塩酸(1+23)を加える⁽²⁾。
- g) **検量線用空試験液**⁽¹⁾: d)、e)及びf)の操作で使用した塩酸(1+23) ⁽²⁾。
- 注(1) 調製例であり、必要に応じた量を調製する。
 - (2) 保存する場合は、ほう素が溶出しにくい PTFE 等の材質で密閉できる容器を用いる。
- **備考 1.** (2)のほう素標準液に換えて、国家計量標準にトレーサブルなほう素標準液(B 1000 μg/mL 又は 10 000 μg/mL)を用いて検量線用ほう素標準液を調製することもできる。この場合、検量線用ほう素標準液の濃度(B)又は(4.2)で得られた測定値(B)に換算係数(3.220)を乗じて分析試料中の水溶性ほう素(W-B 2O₃)を算出する。
- **備考2.** ICP-OES は任意の波長において得られる指示値が、光の観測方式(横方向及び軸方向)や分光器の種類によって変動するため、使用する機器に適した検量線の濃度範囲が異なる。よって事前に使用する機器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とよい。
- (3) 器具及び装置 器具及び装置は、次のとおりとする。
- a) ICP 発光分光分析装置: JIS K 0116 に規定する発光分光分析装置。
- 1) ガス: 純度 99.5%(体積分率)以上のアルゴンガス
- **b**) ホットプレート: ホットプレートは表面温度 250 ℃ まで調節可能なもの。

(4) 試験操作

(4.1) 抽出 抽出は、次のとおり行う。

(4.1.1) 粉状分析用試料

- a) 分析試料 2.5 g⁽³⁾を 1 mg の桁まではかりとり、300 mLトールビーカーに入れる。
- b) 水約 200 mL を加え、時計皿で覆い、ホットプレート上で加熱して約 15 分間煮沸する。
- c) 速やかに冷却した後、水で250 mL 全量フラスコに移し入れる。
- d) 標線まで水を加える。
- e) ろ紙3種でろ過し、試料溶液とする。
- 注(3) ほう酸塩肥料及びほう酸肥料などでほう酸含有量が高い場合は、分析試料の採取量を1gとする。
- **備考 3.** (4.1.1)a)の操作で 300 mLトールビーカーに代えて 250 mL 全量フラスコを用いることができる。 ただし、使用する全量フラスコは、抽出用フラスコとして区別し、他の用途に用いないようにする。 なお、b)の操作の「時計皿で覆い」を「漏斗をのせ」に変え、また、c)の操作の「水で 250 mL 全量フラスコに移し入れる」を実施しない。
- 備考 4. (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) 液状分析用試料

- a) 分析試料 1 g⁽⁴⁾を 1 mg の桁まではかりとり、100 mL 全量フラスコに入れる。
- **b**) 水約 50 mL を加え、振り混ぜ、標線まで水を加える。
- c) ろ紙 3 種でろ過し、試料溶液とする。
- 注(4) 家庭園芸用肥料などでほう素含有量が低い場合は、分析試料の採取量を10gとする。
- 備考 5. (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。
- (4.2) **測定** 測定は、JIS K 0116 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 ICP 発光分光分析装置の操作方法による。
- **a**) **ICP 発光分光分析装置の測定条件 ICP** 発光分光分析装置の測定条件は、以下を参考にして設定する。

分析線波長: 249.773 nm 又は 249.678 nm (5)

b) 検量線の作成

- 1) 検量線用ほう素標準液及び検量線用空試験液を誘導結合プラズマ中に噴霧し、分析線波長の指示値を 読み取る。
- 2) 検量線用ほう素標準液及び検量線用空試験液のほう素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(B₂O₃として 0.02 mg~1.6 mg 相当量)を 100 mL 全量フラスコにとる。
- 2) 塩酸(1+5)25 mL を加え、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) 検量線からほう素量を求め、分析試料中の水溶性ほう素(W-B2O3)を算出する。

- **注(5)** 249.678 nm を用いることもできる。 ただし、249.773 nm とは得られる発光強度が異なるため、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. ほう素はメモリー効果が発生しやすいことから、分析毎に ICP-OES の試料導入部を水で十分に洗 浄すること。
- **備考 7. ICP** 発光分光分析法では多元素同時測定が可能である。その場合は、附属書 C1 表 1 の測定条件 を参考に検量線用標準液を調製し、(4.2)b)~c)と同様に操作し、得られた各元素濃度の測定値に換算 係数を乗じて分析試料中の各主成分量を算出する。
- 備考 8. 真度の評価のため、固形肥料(21 点)を用いて ICP 発光分光分析法の測定値(yi: 0.0165 %(質量 分率) \sim 0.590 %(質量分率))及びアゾメチン H 法の測定値 (x_i) を比較した結果、回帰式はv=0.0002+0.993x であり、その相関係数(r)は 0.998 であった。液状肥料(12 点)を用いて ICP 発光分光分析法の測 定値(v_i: 0.013 %(質量分率)~0.530 %(質量分率))及びアゾメチン H 法の測定値(x_i)を比較した結果、 回帰式はy=-0.0041+0.986x であり、その相関係数(r)は 0.999 であった。また、調製肥料 6 点を用いて 添加回収試験を実施した結果、0.0912%(質量分率)~56.30%(質量分率)の添加レベルでの平均回収 率は 97.4 %~101.2 %であった。 液状複合肥料 1 銘柄、家庭園芸用複合肥料 1 銘柄及び液体微量要素 複合肥料 1 銘柄を用いて添加回収試験を行った結果は、0.15 %(質量分率)~0.2 %(質量分率)及び 0.01%(質量分率)の添加レベルで平均回収率が95.5%~99.4%及び96.5%であった。

精度の評価のため、化成肥料、配合肥料、液状複合肥料及び家庭園芸用複合肥料を用いた日を変え ての分析結果について、一元配置分散分析を用いて解析し、併行精度及び中間精度を算出した結果 を表1に示す。また、試験法の妥当性確認のために実施した共同試験の成績及び解析結果を表2に 示す。

なお、この試験法の定量下限は、固形肥料で0.005%(質量分率)程度であり、液状肥料で0.0005%(質 量分率)程度と推定された。

水溶性ほう素の日を変えた試験成績の解析結果(固形肥料) 表1-1

			併行精度		中間精度	
試料名	日数1)	平均值2)	3 r	$RSD_{\rm r}^{5)}$	S I(T) ⁶⁾	$RSD_{\mathrm{I(T)}}^{7)}$
	T	$(\%)^{3)}$	$(\%)^{3)}$	(%)	$(\%)^{3)}$	(%)
化成肥料	5	0.365	0.008	2.3	0.016	4.3
配合肥料	5	0.0456	0.0019	4.1	0.0028	6.1

- 1) 2点併行分析を実施した日数
- 2) 平均值 (日数(T)×併行数(2))
- 3) 質量分率
- 4) 併行標準偏差

- 5) 併行相対標準偏差
- 6) 中間標準偏差
- 7) 中間相対標準偏差

表1-2 水溶性ほう素の日を変えた試験成績の解析結果(液状肥料)

			併行精度		中間精度	
試料名	日数1)	平均值2)	s _r (4)	$RSD_{\rm r}^{(5)}$	S I(T)	$RSD_{I(T)}^{7)}$
	7	(%) ³⁾ 0.166	$\frac{(\%)^{3)}}{0.001}$	0.7	$\frac{(\%)^{3)}}{0.002}$	1.2
家庭園芸用複合肥料(液状)	7	0.0134	0.0001	1.0	0.002	1.0

脚注は表1-1参照

表2 水溶性ほう素試験法の妥当性確認のための共同試験成績の解析結果

分析線波長	호 (과소)	試験	平均值 ²⁾	<i>S</i> r 4)	$RSD_{\rm r}^{(5)}$	<i>S</i> R ⁶⁾	$RSD_R^{7)}$
(nm)	試料名	室数 ¹⁾	(%) ³⁾	$(\%)^{3}$	(%)	$(\%)^{3}$	(%)
249.773	調製試料(液状)1	11(1)	0.515	0.004	0.8	0.008	1.5
	調製試料(液状)2	12(0)	1.03	0.02	1.7	0.02	2.2
	調製試料(液状)3	11(1)	2.06	0.02	0.9	0.03	1.6
	調製試料(液状)4	10(2)	0.0515	0.0008	1.6	0.0010	2.0
	調製試料(液状)5	12(0)	0.0121	0.0004	3.5	0.0007	6.1
249.678	調製試料(液状)1	11(1)	0.515	0.005	0.9	0.007	1.3
	調製試料(液状)2	11(1)	1.03	0.02	1.7	0.01	1.4
	調製試料(液状)3	12(0)	2.07	0.05	2.2	0.07	3.2
	調製試料(液状)4	10(2)	0.0513	0.0008	1.5	0.0011	2.1
	調製試料(液状)5	11(1)	0.0118	0.0003	2.7	0.0006	4.9

- 1) 有効試験室数(外れ値を報告した試験室数)
- 2) 平均値(*n*=有効試験室数×試料数(2))
- 3) 質量分率
- 4) 併行標準偏差

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

参考文献

- 1) 青山恵介: ICP 発光分光分析(ICP-OES)法による液状肥料中の水溶性主成分の測定,肥料研究報告, 8,1~9(2015)
- 2) 船木紀夫: ICP-OES 法による固形肥料中の水溶性主成分の測定の開発, 肥料研究報告, **12**, 28~51 (2019)
- 3) 山西正将, 加藤まどか, 白井 裕治: ICP-OES 法による液状肥料中の有効成分の測定法の性能評価— 室間共同試験成績—, 肥料研究報告, 13, 123~145 (2020)

(5) 試験法フローシート 肥料中の水溶性ほう素試験法のフローシートを次に示す。

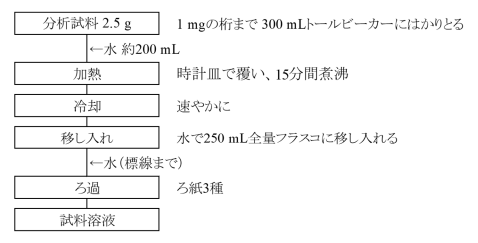


図1-1 肥料中の水溶性ほう素試験法フローシート(抽出操作(4.1.1))

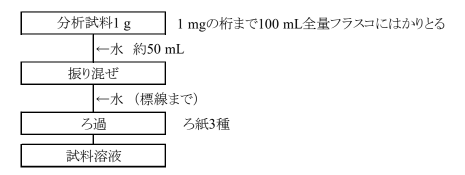


図1-2 肥料中の水溶性ほう素試験法フローシート(抽出操作(4.1.2))

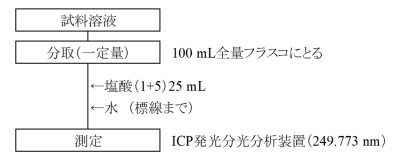


図2 肥料中の水溶性ほう素試験法フローシート(測定操作)