# 반응셀 유도결합플라스마 질량분석분석기를 이용한 칼슘 동위원소비율의 측정과 동위원소희석법의 적용

서정기\*·임용현·황의진·\*이상학

한국표준과학연구원 무기분석그룹 \*경북대학교 자연과학대 화학과 (2002. 6. 17 접수)

## Application of Dynamic Reaction Cell - Inductively Coupled Plasma Mass Spectrometry for the Determination of Calcium by Isotope Dilution Method

Jungkee Suh<sup>★</sup>, Yonghyeon Yim, Euijin Hwang, \*Sanghak Lee

 Division of Chemical Metrology and Materials Evaluation, Korea Research Institute of Standards and Science, P.O. Box 102, Yusung, Taejon, 305-600, Korea, Tel +82-042-868-5368, FAX+82-042-868-5042 (E-mail: jksuh@kriss.re.kr)
 \* Department of Chemistry, Kyungpook National University, Taegu, 702-701, Korea (Received June. 17, 2002)

요 약: 반응셀이 장치된 유도결합플라스마 사중극자 질량분석기를 이용하여 자연적으로 존재 하는 6개의 칼슘 동위원소의 검출특성에 관한 연구를 수행하였다. 동적반응셀 (dynamic reaction cell, DRC)장치를 이용한 실험에서 최적의 신호 대 잡음비를 얻기 위한 실험조건을 조사하였 다. 본 실험을 통해서 반응기체로서 0.7 mL/min의 NH<sub>3</sub>를 사용하고 rejection parameter (RPq)값 을 0.6으로 사용함으로써, Ca의 질량위치인 m/z 40, 42, 43, 44, 46 그리고 m/z 48의 위치에서 잠재적인 간섭이온인 Ar<sup>+</sup>, CO<sub>2</sub><sup>+</sup>, NO<sub>2</sub><sup>+</sup>, CNO<sup>+</sup> 등이 효과적으로 제거됨을 확인하였다. 검출하게 는 동위원소 <sup>40</sup>Ca, <sup>42</sup>Ca, <sup>43</sup>Ca, <sup>44</sup>Ca, 및 <sup>48</sup>Ca에 대해서 각각 1, 29, 169, 34, and 15 pg/g으로 얻을 수 있었다. 이러한 실험조건 하에서 국제비교분석을 위해서 영국의 LGC (Laboratory of the Government Chemistry, Queens Road, Teddington, England)로부터 공급된 합성식품분해물질 중의 Ca을 동위원소희석법을 적용하여 분석하였다. 동위원소희석법에 의한 측정의 불확도는 ISO/GUM과 EURACHEM지침서에 따라 평가하였다. 측정된 시료중의 Ca의 농도와 불확도는 (66.4±1.2) mg/kg이었다. 또한 본 실험방법의 유효성을 확인하기 위해 농도가 인증된 표준시료 NRCC (National Research Council of Canada)의 SLRS-3 (riverine water CRM)과 NIST (National Institute of Science and Technology)의 SRM1643d (trace element in water)를 분석하였다. Abstract : Inductively Coupled Plasma Dynamic Reaction Cell Quadrupole Mass Spectrometry (ICP-DRC-QMS) was characterized for the detection of the six naturally occurring calcium isotopes. The effect of the operating conditions of the DRC system was studied to get the best signal-to-noise ratio. This experiment shows that the potentially interfering ions such as  $Ar^{+}$ ,  $CO_{2}^{+}$ ,  $NO_{2}^{+}$ ,  $CNO^{+}$ 

Phone : +82+(0)42-868-5368 Fax : +82+(0)42-868-5042

E-mail : jksuh@kriss.re.kr

<sup>---</sup> 417 <sup>---</sup>

at the calcium masses m/z 40, 42, 43, 44 and 48 were removed by flowing NH<sub>3</sub> gas at the rate of 0.7

 $<sup>\</sup>star$  Corresponding author

mL/min NH<sub>3</sub> as reactive cell gas in the DRC with a RPq value (rejection parameter) of 0.6. The limits of detection for  $^{40}$ Ca,  $^{42}$ Ca,  $^{43}$ Ca,  $^{44}$ Ca, and  $^{48}$ Ca were 1, 29, 169, 34, and 15 pg/mL, respectively. This method was applied to the determination of calcium in synthetic food digest samples (CCQM-P13) provided by LGC for international comparison. The isotope dilution method was used for the determination of calcium in the samples. The uncertainty evaluation was performed according to the ISO/GUM and EURACHEM guidelines. The determined mean concentration and its expanded uncertainty of calcium was ( $66.4\pm1.2$ ) mg/kg. In order to assess our method, two reference samples, Riverine Water reference sample (NRCC SLRS-3) and Trace Elements in Water reference sample (NIST SRM 1643d), were analyzed.

Key words: dynamic reaction cell, calcium isotopes, isotope dilution method, expanded uncertainty, ICP-MS, NRCC SLRS-3, NIST SRM 1643d.

### 1. 서 론

사중극자 질량분석기가 장치된 ICP-MS의 경우, 많은 다 원자 간섭이온 (polyatomic species)에 의해 영향을 받게 되며, 특히 m/z 40-80범위의 질량범위에 있는 원 소를 정량 할 경우 더욱 간섭이 심하다. 이러한 간섭 의 문제점을 해결하기 위해 hexapole collision cell<sup>2,3</sup>이나 dynamic reaction cell (DRC)<sup>4,5</sup>이 장착된 ICP-MS가 개발 되었으며, Ar<sup>+</sup>을 포함하는 다 원자 이온의 간섭을 크게 줄일 수 있게 되었다. 이 장치는 ICP-MS의 skimmer cone과 질량분석관 사이에 설치된 반응셀에 기체를 주 입함으로써 이온과 중성기체간의 충돌에 의한 해리 (collisional dissociation)나 화학적인 반응을 유발함으로 써 간섭의 요인이 되는 다 원자 화학종을 제거한다. Hexapole collision cell의 응용 예를 들면, He-H2 혼합기 체를 사용함으로써 다 원자 간섭이온을 제거하여 Ca, Cr, Mn, Fe, Ar, Se을 분석하였다.<sup>67</sup> 또한 Xe기체를 사 용함으로써 <sup>32</sup>S의 분석에 간섭을 일으키는 <sup>16</sup>O<sup>16</sup>O의 생 성을 감소시킬 수 있었다.8 DRC를 사용하는 경우는 NH<sub>3</sub> 반응기체가 주로 많이 사용되었지만 CH<sub>4</sub> 반응기 체도 As에 간섭을 일으키는 <sup>40</sup>Ar<sup>35</sup>Cl의 제거<sup>9</sup>와 Se에 간 섭을 일으키는 Ar중합체 (dimer)의 제거에 효과적으로 사용되었다.10 이러한 반응셀 기체와 생성된 다원자 간 섭이온간의 반응 메카니즘은 전하이동 (charge transfer), 양성자 혹은 수소원자 전이 (proton transfer or hydrogen atom transfer)등으로 설명되고 있다.4

본 실험에서는 국제비교분석용으로 LGC로부터 제공 된 식품분해물질 중에서 Ca성분 (Ca in synthetic food digest, CCQM-P13)을 DRC-ICP-MS를 이용하여 동위원 소회석법 (isotope dilution mass spectrometry, IDMS)으 로 분석하였다. IDMS를 적용하기 위해서는 농축동위원 소(enriched isotope)과 기준동위원소 (reference isotope) 를 선택하여야 한다. 그러나 일반 사중극자 질량분석기 가 달려있는 ICP-MS를 이용할 경우 많은 간섭이 일어 날 수 있으며, Ca의 동위원소 측정에서 나타날 수 있는 간섭이온을 Table 1에 요약해서 나타내었다.

 

 Table
 1. Potential interferences of calcium isotopes and isotopic compositions of natural calcium and <sup>42</sup>Ca enriched isotope used in this IDMS experiment

Isotope	<sup>a</sup> Natural Abundance (%)	<sup>b</sup> Abundanc es of <sup>42</sup> Ca Enriched Isotope	<sup>c</sup> Potential Interferences
<sup>40</sup> Ca	96.941(156)	5.11±0.17	${}^{40}\text{Ar}^{+}, {}^{40}\text{K}^{+}, {}^{24}\text{Mg}{}^{16}\text{O}^{+}$
<sup>42</sup> Ca	0.647(23)	94.41±0.19	${}^{40}Ar^{1}H_{2}{}^{+}, {}^{25}Mg^{16}O^{+},$ ${}^{12}C^{14}N^{16}O^{+}$
<sup>43</sup> Ca	0.135(10)	0.31±0.02	${}^{26}\text{Mg}{}^{16}\text{O}^{+}, \; {}^{11}\text{B}{}^{16}\text{O}{}^{+}_{2}, \;  {}^{27}\text{Al}{}^{16}\text{O}^{+}, \\ {}^{42}\text{Ca}{}^{1}\text{H}^{+},$
<sup>44</sup> Ca	2.086(110)	0.17±0.05	${}^{43}\text{Ca}{}^{1}\text{H}^{+},  {}^{24}\text{Mg}{}^{18}\text{O},  {}^{28}\text{Si}{}^{16}\text{O}^{+}, \\ {}^{12}\text{C}{}^{16}\text{O}{}_{2}^{+},  {}^{14}\text{N}{}_{2}{}^{16}\text{O}^{+},  {}^{88}\text{Sr}^{++}$
<sup>46</sup> Ca	0.004(3)	< 0.01	${}^{32}S^{14}N^{+}, \; {}^{46}Ti^{+}, \; {}^{14}N^{16}O_{2}^{-+}, \\ {}^{92}Zr^{++}$
<sup>48</sup> Ca	0.187(21)	< 0.01	${}^{48}\text{Ti}^+, \; {}^{36}\text{Ar}^{12}\text{C}^+, \; {}^{12}\text{C}^{36}\text{Cl}^+, \\ {}^{32}\text{S}^{16}\text{O}, \; {}^{34}\text{S}^{14}\text{N}, \; {}^{31}\text{P}^{17}\text{O}, \; {}^{96}\text{Zr}^{++}$

<sup>a</sup>: Data taken from reference (13). Numbers in parentheses indicate the uncertainty of the reported value.

- <sup>b</sup> : Data taken from certificates of supplier' (Oak- Ridge Lab. in U.S.A)
- <sup>c</sup>: Data from reference (14).

Analytical Science & Technology

이러한 간섭문제를 해결하고 정확한 동위원소희석법을 적용하기 위해서 NH<sub>3</sub>반응기체를 이용한 DRC-ICP-MS를 사 용하여 Ca의 6개의 동위원소를 측정하였다. 동위원소비율 의 측정 불확도 (uncertainty)에 관한 연구와 질량차별 (mass bias)에 관한 연구를 수행하였다. 또한 IDMS 분석결과에 대 한 측정불확도를 ISO/GUM<sup>11</sup>(International Organization for Standardization/ Guide to the expression of Uncertainty in Measurement) and EuraChem지침서<sup>12</sup>에 따라 평가하였으며, 확장불확도 (expanded uncertainty)를 나타내었다.

### 2.실 험

#### 2.1 기기 및 시약

본 실험에 사용한 기기는 ELAN 6100 DRC-ICP-MS (Perkin-Elmer SCIEX, Concord, ON, Canada)이며, 본 실험에 사용한 최적 실험조건을 *Table* 2에 나타내었다.

Table	2.	Instrumental	parameters	and	their	values	for
		optimum cale	cium measur	emer	nt		

ICP-MS instrument	Perkin-Elmer SCIEX Elan 6100DRC
Plasma conditions	
Rf power	1300 W
Plasma gas flow	15 L/min
Auxiliary gas flow	1.2 L/min
Nebulizer gas flow	0.9 L/min
DRC parameters	
NH3 reaction gas flow	0.7 mL/min
Quadrupole rod offset	-7 V
Cell path voltage	-20 V
Cell rod offset	-1 V
Rejection paramer a	0.0
Rejection parameter q	0.6
Autolens	On
Mass spectrometer settings	
Dwell time	100 ms
Sweeps	20
Detector dead time	60 ns
Readings	1
Replicates	5
Isotopes monitored	<sup>40</sup> Ca, <sup>42</sup> Ca, <sup>43</sup> Ca, <sup>44</sup> Ca, <sup>46</sup> Ca, <sup>48</sup> Ca

Vol.15, No.5, 2002

DRC에서의 반응기체로 99.9995%이상의 NH<sub>3</sub> (Sokatronic, Pennsylvania U.S.A,)를 사용하였다. 사용한 HNO<sub>3</sub>는 (주) 동우반도체 (IKsan, Korea)에서 구입한 전자급 시약을 증류장치 (sub-boiling distillation)를 이 용해 정제한 다음 사용하였다. 동위원소희석법에 사용 한 농축동위원소는 <sup>42</sup>Ca (Oak Ridge Lab, U.S.A)를 사 용하였다. 농축동위원소 <sup>42</sup>Ca의 조성과 조성에 대한 불확도값을 *Table 1*에 나타내었다.

#### 2.2 시료

본 실험에 사용한 시료는 2002년 2월 LGC (Laboratory of the Government Chemistry, Queens Road, Teddington, England)에서 국제비교분석를 위해 제공한 시료이다. 이 시료는 합성식품분해물질 (syntheticfood digest)중의 원소의 분석에 대한 국제 간 의 분석결과의 불일치를 해결하기 위해 제공되었으며, 시료명은 CCQM-P13이다. 시료는 7% HNO3용액으로 만들어 졌으며, 60 mL Nalgen HDPE 병에 보관되었 다. 주어진 매질성분의 농도는 다음과 같았다: 100~ 120 µg/g Cl, 80~100 µg/g K, 5~10 µg/g Mg, 2  $0 \sim 50$  µg/g Na,  $20 \sim 60$  µg/g P,  $\sim 0.1$  µg/g Fe,  $\sim$ 0.2 µg/g Zn, ~0.08 µg/g Sn. 한편, 분석원소인 Ca의 경우 농도범위가 주어졌으며, Ca의 농도 범위는 25~ 100 µg/g이었다. 분석방법은 자유롭게 선택할 수 있 도록 제안되었지만, 본 실험에서는 동위원소희석법에 의해 분석하였다.

### 3. 결과 및 고찰

### 3.1 DRC의 사중극자에 가해지는 전압인 RPq (rejection parameter q)값의 최적화

DRC-ICP-MS기기에서 6개의 Ca의 동위원소에 대해 서 신호 대 잡음비 (S/N ratio)가 최적조건이 될 수 있 는 조건을 찾았다. 최적조건에 가장 많은 영향을 미치 는 기기인자는 r.f. power, 반응기체의 유속, DRC의 사 중극자에 가해지는 전압인 RP<sub>q</sub> (rejection parameter q) 값이다.<sup>15,16</sup> RP<sub>q</sub> 및 RP<sub>a</sub>값은 각각 DRC의 사중극자에 의해 제거되는 반응생성물의 최저 질량 및 최고 질량의 범위를 조절하는 인자이다. Elan 6100 DRC-ICP-QMS의 경우 RP<sub>a</sub>의 값은 0으로 고정하고, RP<sub>q</sub>의 값으로 신호의 감도를 최적화한다. 이 값 (RP<sub>q</sub>)이 낮을 경우 Ca 신호 의 세기가 증가되는 반면, 바탕신호가 값도 증가된다.

따라서 바탕값은 최저가 되고 신호값은 최대가 되도록 실험조건을 최적화하여야 한다. 최적의 RPq값을 구하 기 위해 먼저 3%의 HNO3를 사용한 바탕용액의 신호 값과 Ca 50 ng/g 용액의 신호값을 이용하여 신호 대 잡음비를 구하여 Fig. 1에 도시하였다. 여기서 알 수 있는 바와 같이 Ca의 모든 동위원소에 대해서 신호 대 잡음비가 최대가 되는 RPq값은 0.6~0.7의 범위에 있음을 알 수 있었다. 여기서 <sup>46</sup>Ca의 경우는 신호 대 잡음비가 매우 작은 값을 나타내고 있다. 이러한 이유 는 <sup>46</sup>Ca동위원소의 경우 Fig. 3의 질량스펙트럼에서 확인할 수 있는 바와 같이 바탕값이 매우 커서 신호 값을 확인하기 힘들기 때문이다.



Fig. 1. Dependence of the signal to noise ratio of calcium isotopes on the DRC voltage, RPq. The solution was introduced by means of a Meinhard nebulizer (for other experimental conditions see Table 2).

### 3.2 간섭이온의 제거와 반응기체 유량의 최적화

사중극자 ICP-MS를 사용할 경우 Table 1에서 나타 낸 바와 같이 여러 가지 분자이온의 간섭으로 인해 Ca 의 측정에 방해를 받는다. 이러한 간섭이온을 제거하기 위해 반응기체 NH₃를 이용한 DRC를 이용하였다. 따라 서 이들 방해이온들이 충분히 제거될 수 있는 반응기 체의 유량을 확인하기 위해 반응기체의 유량을 변화시 키면서 방해이온 CO₂<sup>+</sup>, Ar<sup>+</sup>, NO₂<sup>+</sup>, CNO<sup>+</sup>의 세기를 측 정하였다. 그 결과를 Fig. 2 에 나타내었으며, NH₃반응 기체의 유량이 0.6~0.7 mL/min.이상일 때 이들 간섭이 온들이 충분히 제거됨을 확인할 수 있었다. 한편, 반응 기체의 유량을 너무 크게 하면 분석원소 Ca의 감도도 줄어들게 된다. 이것은 반응기체와 충돌에 의한 이온의 산란이 증가하여 Ca이온이 DRC의 사중극자를 충분히 통과하지 못하기 때문이다.<sup>4</sup> 따라서 본 Ca동위원소 측 정실험에서는 최적의 NH<sub>3</sub>반응기체의 유량을 방해이온 도 충분히 제거하고 Ca의 감도도 크게 감소되지 않도 록 하기 위해 0.7 mL/min으로 사용하였다.



Fig. 2. Effect of the NH<sub>3</sub> gas flow rate on the intensities of argon ion Ar<sup>+</sup> and on polyatomic ions, measured at m/z 42, m/z 44, m/z 46, respectively, in 3% HNO<sub>3</sub> blank solution introduced by means of a Meinhard nebulizer (for other experimental conditions see *Table* 1).

### 3.3. Ca 동위원소의 측정과 검출한계

Ca의 6개의 동위원소 측정에 대한 질량스펙트럼을 Fig. 3과 Fig. 4에 나타내었다. 이 질량스펙트럼에서 6 개의 Ca 동위원소인 m/z 40, 42, 43. 44, 46, 48에서의 신호의 세기와 5회 측정했을 때의 RSD%를 나타내며, Fig. 3은 3% HNO3의 바탕시료에 대한 질량스펙트럼 을 나타내었다. Fig. 3의 질량스펙트럼에서 가장 두러 진 부분은 m/z 40에서의 세기이며, 이 부분은 일반 사 중극자 ICP-MS에서는 <sup>40</sup>Ar<sup>+</sup>으로 인해 이온의 세기가 매우 커서 Ca의 신호를 확인할 수 없는 질량위치이다. 그러나 NH3 반응기체를 이용한 DRC를 사용함으로써 바탕신호의 세기가 크게 감소했음을 확인할 수 있다. 이때의 실험조건은 Table 2에 나타낸 실험조건이다. 이는 다음과 같은 식 (1)과 (2)의 반응으로 인해 Ar<sup>+</sup>이 온은 중성원자로 되었기 때문이라 설명되고 있다.<sup>4,17</sup>

 $NH_3 + Ar^+ \rightarrow NH_3^+ + Ar^0$  (1)

$$NH_3 + ArH^+ \rightarrow NH_4^+ + Ar^o$$
(2)

따라서 NH3반응기체를 이용한 DRC에서 Table 1에

Analytical Science & Technology

나타낸 잠재적인 간섭이온이 대부분 제거되었음을 확 인할 수 있었다. 그러나 <sup>46</sup>Ca 동위원소의 경우 약 900 cps에 가까운 신호가 나타났다. 이는 *Table 1*의 잠재적 인 간섭이온 중에서 <sup>14</sup>N<sup>16</sup>O<sub>2</sub><sup>+</sup>이온에 의한 영향이 가장 유력하다고 생각된다. 즉 반응기체인 NH<sub>3</sub>와 바탕용액 속의 HNO<sub>3</sub>에 의해 m/z 46에서 NO<sub>2</sub><sup>+</sup>이온이 생성되는 것으로 생각된다. 바탕값을 고려할 때 다원자이온의 간섭이 적은 동위원소들은 <sup>40</sup>Ca, <sup>42</sup>Ca, <sup>43</sup>Ca, <sup>48</sup>Ca임을 확인할 수 있었다.



Fig. 3. DRC-ICP-QMS mass spectrum of a 3% HNO<sub>3</sub> blank solution at m/z 40~48. (for experimental conditions see *Table 2*).



Fig. 4. DRC-ICP-QMS spectrum of a 50 ng/g solution of calcium with a natural isotopic composition (for experimental conditions see *Table 2*).

한편, Fig. 4에서는 50 ng/g 농도의 Ca시료의 질량 스펙트럼을 나타내었다. Ca의 각 동위원소에서의 신호 의 세기와 신호세기에 대한 RSD (%)값을 나타내었다. 이 스펙트럼에서는 자연존재비가 96%이상인 <sup>40</sup>Ca동위 원소가 대부분의 세기를 차지하게 되며, <sup>46</sup>Ca의 경우 는 바탕값 보다 오히려 더 적은 세기를 나타내었다. 따라서 자연존재비 0.04%로 가장 작은 낮으며 간섭이 온에 의해서 바탕값의 세기가 가장 큰 <sup>46</sup>Ca동위원소의 경우는 50 ng/g 농도로서는 측정이 불가능하였다. 동 위원소측정의 RSD값은 자연존재비가 클수록 비례해서 좋아짐을 확인할 수 있었으며, 자연존재비가 2.08%인

Vol.15, No.5, 2002

<sup>44</sup>Ca의 경우 RSD가 0.36%로 나타났다.

각 동위원소의 검출한계는 다음의 식 (3)에 의해서 구하였다.<sup>18</sup>

$$C_{DL} = \frac{t \cdot s_b}{m} \tag{3}$$

여기서 C<sub>DL</sub>은 검출한계 (detection limit)이며, t값은 Student's t-분포 표로부터 자유도와 신뢰수준을 고려 하여 구한 값이며, s<sub>b</sub>값은 10회 이상 측정한 바탕값 의 표준편차 값이다. 그리고 m값은 검량 선으로부터 구한 기울이다. 이 식(3)으로부터 구한 각 동위원소의 검출한계값은 다음의 Table 3과 같다. 이때의 측정조 건은 Table 2에서의 조건과 같다.

Table 3. Detection Limits of calcium isotopes that have been achieved using an ELAN 6100 DRC-ICP-MS system under conditions in Table 2

Analyte	Detection Limit (pg/g)
<sup>40</sup> Ca	1
<sup>42</sup> Ca	29
<sup>43</sup> Ca	169
<sup>44</sup> Ca	34
<sup>46</sup> Ca	> 50000
<sup>48</sup> Ca	15

본 실험에서 구한 검출한계의 값은 <sup>40</sup>Ca 동위원소의 경우 Class 100의 청정실험실조건에서 얻은 문헌상의 검출한계와 같은 값이다.<sup>15</sup> 다른 동위원소들에 대한 검 출한계값은 지금까지의 문헌상에 나타나 있지 않았다. 이상의 실험으로부터 검출한계만을 고려할 때는 동위원 소회석법을 적용하여 Ca을 분석하고자 할 때 선택해야 할 농축동위원소와 기준동위원소는 <sup>40</sup>Ca,<sup>42</sup>Ca,<sup>44</sup>Ca,<sup>48</sup>Ca을 선택하는 것이 적절하다고 판단된다.

## 3.4 질량차별보정인자 (Mass Bias Correction Factor)

다음은 ICP-MS에서 동위원소비율의 측정 정확성에 중요한 영향을 미치는 것은 공간 전하의 영향 (space charge effects)에 의한 질량차별 (mass bias)의 영향이 다. 동위원소비율측정에 대한 질량차별보정인자는 다 음의 식(4)와 같이 표현된다.<sup>19</sup>

$$\frac{R_{\rm exp} - R_{\rm theo}}{R_{\rm theo}} = K \cdot \Delta M$$

여기서 Resp와 Rtheo 선택한 두 개의 동위원소 의 측정값과 이론값을 의미하며, Δ M은 두 동위권조 간의 질량차이를 나타낸다. 이 식으로부터 질량차별보 정인자 K를 구할 수 있다. 질량차별보정인자를 이용 해서 보정된 동위원소비율 Rear 은 다음 식 (5)으로부 터 구할 수 있었다.

$$R_{\rm corr} = \frac{R_{\rm exp}}{1 + K \cdot \Delta M}$$

본 실험에서는 약 100 ng/g 수준의 자연존재비의 Ca용액시료에 대해 측정된 동위원소비율값과 이 <sup>4</sup> 인 동위원소비율값<sup>11</sup>을 *Table* 4에 나타내었다. 실험결 과 질량차별이 보정된 동위원소비율값은 <sup>43</sup>Ca/<sup>42</sup>Ca의 비율이 가장 이론 값과 유사하였다. 따라서 동위원소 희석법을 적용하고자 할 때 적절한 농축동위원소 (enriched isotope)나 기준동위원소(reference isotope)는 질량차별효과만을 고려할 때는 <sup>43</sup>Ca/<sup>42</sup>Ca을 선택하는 것이 가장 적합하다고 판단된다. 이는 질량차별보정인 자가 동위원소희석법의 결과에 중요한 영향을 미치기 때문이다.<sup>20</sup>

Tab	ole	4.	Determination	of	mass	bias	factor	for	С
-----	-----	----	---------------	----	------	------	--------	-----	---

### mass spectrometry, IDMS)에 의한 분석

동위원소회석 질량분석법에 관해서는 이미 잘 알려 져 있으며 여러 문헌에서 발견할 수 있다.<sup>21,22</sup> 동위원 소회석법에 의해 식품분해물질 중의 Ca을 측정하기 위해 6개의 동위원소 중 농축동위원소와 기준동위원소 를 선택해야한다. 앞의 실험결과로 부터 각 동위원소 에서의 방해이온의 영향과 질량차별효과만을 고려해 볼 때 가장 적절한 동위원소는 <sup>42</sup>Ca와 <sup>43</sup>Ca의 비율을 측정하는 것이 가장 적절하다고 판단된다. 그러나, 시 료의 농도가 낮을 경우 자연존재비가 적고 검출한계 값이 큰 <sup>43</sup>Ca동위원소는 부적합하다. 그러므로 본 실 험에서는 <sup>40</sup>Ca/<sup>42</sup>Ca, <sup>43</sup>Ca/<sup>42</sup>Ca, <sup>48</sup>Ca/<sup>42</sup>Ca,의 비율을 각각 측정하여 동위원소회석법을 모두 적용하 였으며, 그 결과를 비교 검토하였다.

본 실험절차는 이중-동위원소회석법 (double-IDMS) 를 적용한 NIST protocol<sup>23</sup>을 적용하였으며, 이를 위해 서 시료와 <sup>42</sup>Ca 농축동위원소를 혼합한 시료를 4개 제 조하고 (S1, S2, S3, S4), 또한 <sup>42</sup>Ca 농축동위원소와 일 차표준용액과의 혼합 용액을 4개 (spkcal 1, spkcal 2, spkcal 3, spkcal 4), 바탕용액에 <sup>42</sup>Ca농축동위원소를 첨 가한 용액 (blank 1, blank 2)를 각각 제조하였다. 또한 질량차별인자를 구하기 위해 자연존재비의 150 ng/g 농도의 Ca 표준용액 (Natural-Ca)을 제조하였다. 이들 용액의 측정 순서와 측정된 동위원소비율을 측정 RSD(%) 데이터와 함께 *Table* 5에 나타내었다.

Isotope	Theo.	Exp.	RSD(%)	(ExpTheo.)	Mass Dif	Com Batios <sup>b</sup>	(CorreTheo.)	
Ratios <sup>a</sup>	Value <sup>11</sup>	Value	n=5	/Theo.(%)	Mass Dil.	Corr. Kallos	/Theo.(%)	
<sup>40</sup> Ca/ <sup>42</sup> Ca	149.831	128.133	0.512	-16.93	2	154.2548	2.95	
<sup>43</sup> Ca/ <sup>42</sup> Ca	0.20865	0.22417	0.997	6.92	1	0.20966	0.48	
<sup>44</sup> Ca/ <sup>42</sup> Ca	3.22411	3.78115	1.26	14.73	2	3.29563	2.22	
<sup>46</sup> Ca/ <sup>42</sup> Ca	0.00618	0.02664	24.229	76.80	4	0.01507	143.77	
<sup>48</sup> Ca/ <sup>42</sup> Ca	0.28902	0.46199	4.047	37.44	6	0.33614	16.30	
<sup>a</sup> Ion counts measured : <sup>40</sup> Ca, 944327								
<sup>b</sup> From Eq.(5)								

### 3.5 동위원소희석 질량분석법 (Isotope dilution

Analytical Science & Technology

Sequences				Measured Is	sotope Ratios	5		
& Sample	<sup>40</sup> Ca	/ <sup>42</sup> Ca	<sup>43</sup> Ca	√ <sup>42</sup> Ca	<sup>44</sup> Ca	/ <sup>42</sup> Ca	<sup>48</sup> Ca	/ <sup>42</sup> Ca
Name	Ratios	RSD (%)						
Natural-Ca	128.132	0.454	0.234	0.842	3.5714	0.825	0.544	0.262
spkcal 3-1	20.535	0.238	0.042	0.252	0.5720	0.454	0.086	0.499
spkcal 1	20.478	0.208	0.041	0.393	0.5668	0.204	0.085	0.230
spkcal 3-2	20.681	0.551	0.042	0.385	0.5737	0.385	0.085	0.655
spkcal 2	20.29	0.327	0.041	0.395	0.5627	0.572	0.084	0.322
spkcal 4	20.128	0.456	0.041	0.557	0.5605	0.464	0.083	0.289
spkcal 3-3	20.674	0.327	0.042	0.523	0.5740	0.265	0.085	0.455
balnk 1	0.7158	4.548	0.007	1.226	0.0656	1.251	0.005	18.556
blank 2	0.5998	4.894	0.007	1.556	0.0751	1.192	0.004	9.552
spkcal 3-4	20.674	0.363	0.042	0.519	0.5724	0.464	0.085	0.576
S1-1	22.721	0.642	0.046	0.440	0.6242	0.726	0.092	0.344
S2-1	22.841	0.609	0.046	0.437	0.6269	0.230	0.093	0.566
spkcal 3-5	20.681	0.134	0.042	0.391	0.5724	0.437	0.085	0.348
S3-1	22.532	0.253	0.046	0.498	0.6257	0.498	0.093	0.549
S4-1	22.460	0.752	0.046	0.774	0.6226	0.774	0.091	0.303
spkcal 3-6	20.600	0.391	0.042	0.379	0.5727	0.591	0.085	0.592
S4-2	22.451	0.088	0.045	0.509	0.6242	0.509	0.091	0.495
S3-2	22.606	0.3111	0.046	0.594	0.6277	0.594	0.093	0.624
spkcal 3-7	20.54	0.329	0.042	0.413	0.5717	0.538	0.085	0.664
S2-2	22.77	0.412	0.046	0.388	0.6246	0.388	0.092	0.366
S1-2	22.642	0.489	0.046	0.326	0.6234	0.326	0.092	0.311
spkcal 3-8	20.683	0.246	0.042	0.549	0.5720	0.551	0.085	0.585

Table 5. The measured isotopic ratios and measurement acquisition sequence by ICP-MS for applying IDMS

이때 DRC-ICP-QMS에서 측정된 시료와 spkcal 용액 의 농도 수준은 약 150 ng/g 수준이며, 실험조건은 *Table* 2에서 나타낸 조건과 같다. 이 표로부터 DRC-ICP-QMS에서 <sup>44</sup>Ca/<sup>42</sup>Ca의 비에 대한 RSD값은 바 당용액을 제외하고는 0.2~0.6%사이에 있음을 확인할 수 있다. 이러한 결과는 고 분해능 질량분석기의 분해 능(R) 3000에서 Becker<sup>24</sup> 등이 측정한 <sup>44</sup>Ca/<sup>42</sup>Ca 비의 측정 RSD인 0.4~0.7% 보다 좋은 값을 얻을 수 있었 다. 동위원소비율측정에 대한 측정불확도는 동위원소 회석법의 결과에 중요한 영향을 미친다. 이러한 예는 혈액중의 Cd을 동위원소회석법으로 측정한 J. Diemer 등의 논문에서는 동위원소비율측정의 불확도가 전체 불확도에 미치는 영향은 15-23%로 나타났다.<sup>20</sup>

### 3.6 동위원소희석법에 의한 측정결과의 불확도 평가

동위원소희석법에 의한 시료의 농도 계산에 사용된 식<sup>25</sup>은 식(6)와 같다.

Vol.15, No.5, 2002

$$C_{x} = C_{z} \cdot \frac{m_{y}m_{z}}{m_{x}m_{y}} \cdot \frac{R_{y} - R_{b}}{R_{b} - R_{x}} \cdot \frac{R_{b'} - R_{z}}{R_{y} - R_{b'}} - C_{blank} \quad \stackrel{\text{A}}{\to} (6)$$

10.

이 식에서의 각 인자의 의미는 Table 6에 나타낸 바와 같다. Table 6에서는 <sup>44</sup>Ca/<sup>42</sup>Ca의 동위원소비율을 측정해서 동위원소희석법을 적용할 때의 불확도 요인 과 그 대표값을 나타내었다.

농축동위원소는 <sup>42</sup>Ca를 사용하고 기준동위원소의 종류에 따라서 최종 계산된 Ca의 농도와 측정불확도 를 *Table* 7에 요약하였다. 측정불확도는 ISO/GUM<sup>11</sup> 및 EuraChem Guides<sup>12</sup>따라 계산하였다. 불확도는 먼저 합성불확도 (combined uncertainty, *u*<sub>c</sub>) 구한 다음, 유효 자유도(Degree of freedom, v)로 부터 계산된 포함인 자 (coverage factor, k)를 곱해 줌으로써 확장불확도 (expanded uncertainty, *U*)값을 계산하였다. 이들 불확도 값과 유효자유도는 Kragten spreadsheet method<sup>26</sup>을 사 용하여 구한 값이다.

Parameter	Typical Value	Standard	Uncertainty	Number of	Description			
1 arameter	Typical Value	Uncertainty, u	Туре	measurement, n	Description			
R <sub>b</sub>	1.7731	0.0098	А	4	mass-bias corrected measured isotope amount ratio of blend b			
$R_{\rm b}$ '	1.9625	0.0095	А	4	mass-bias corrected measured isotope amount ratio of blend b'			
R <sub>x</sub> =R <sub>z</sub>	0.3102	0.0197	В	-	isotope amount ratio in the sample & primary assay standard			
Cblank	1.68 mmol/kg	0.13 mmol/kg	А	2	procedure blank			
cz	5930.0 mmol/kg	6.0 mmol/kg	В	-	amount content of the primary assay standard			
Ry	555.3	94.3	В	-	isotope amount ratio in the spike			
m <sub>x</sub>	2.1243 g	0.0005 g	В	-	mass fraction of sample in blend b			
my	1.5861 g	0.0005 g	В	-	mass fraction of spike in blend b			
<i>m</i> ' <sub>y</sub>	6.2356 g	0.0005 g	В	-	mass fraction of spike in blend b'			
mz	2.0683 g	0.0005 g	В		mass fraction of primary assay standard in blend b'			
		1		Results				
cx	1657 m	mol/kg	amount content	in the sample (e	nd result)			
<i>u</i> <sub>c</sub>	15 mm	nol/kg	combined uncer	rtainty				
V <sub>eff</sub>	43	0	effective degree	e of freedom				
k	1.9	7	coverage factor	coverage factor				
U	30 mm	nol/kg	expanded uncer					

Table 6. Uncertainty Budget for Ca amount content measurement by applying IDMS when the isotope <sup>44</sup>Ca was used as a reference isotope

Table 7. Determined concentration of calcium in synthetic food digest (CCQM-P13) determined by double isotope dilution technique

Measured Isotope Ratios	Concentration, mg/kg	Combined Uncertainty, (u)	Relative Uncertainty (%)	Degree of Freedom	Expanded Uncertainty, (U)
<sup>40</sup> Ca/ <sup>42</sup> Ca	66.74	0.48	0.73	88	0.96
<sup>43</sup> Ca/ <sup>42</sup> Ca	66.85	0.81	1.2	105	1.61
<sup>44</sup> Ca/ <sup>42</sup> Ca	66.42	0.61	0.91	430	1.19
<sup>48</sup> Ca/ <sup>42</sup> Ca	65.89	0.48	0.73	25	0.98
Average	66.47±1.19				
95% co	nfidence level				

Analytical Science & Technology

이상으로부터 동위원소회석법에 의해 구한 결과는 기준동위원소의 종류에 상관없이 모두 불확도 범위 내 에서 일치함을 보여주었다. 이는 이들 동위원소에 대 한 동위원소비 측정에서 간섭이온의 유의한 영향이 없 을 정도로 DRC에 의해 제거되었음을 입증해 주는 결 과이다. 따라서 DRC-ICP-MS를 이용하여 <sup>46</sup>Ca를 제외 한 Ca의 모든 동위원소에 대해 동위원소회석법을 적 용할 수 있음을 보여주었다. 이들 불확도 값은 평균 1.8%범위에 있었다. 국제비교분석을 위해 최종적으로 보고한 결과는 평균농도에 가장 가까운 <sup>44</sup>Ca/<sup>42</sup>Ca의 측 정에 의해 구해진 값을 보고하였다.

### 3.7 국제적으로 공인된 표준물질을 이용한 분석 방법에 관한 유효성 입증

본 분석 방법에 대한 유효성을 검토하기 위하여 농 도가 인증된 표준시료를 분석하였다. 이들 시료는 표 준시료 NRCC (National Research Council of Canada) 의 SLRS-3 (river water CRM)과 NIST (National Institute of Science and Technology)의 SRM1643d (trace element in water) 시료이다. 이들 시료중의 Ca성 분을 Double-IDMS방법으로 DRC-ICP-MS를 이용해 분 석하였다. Double-IDMS 방법을 적용하기 위해서는 먼 저 조성이 알려져 있는 농축동위원소와 시료와의 혼합 용액이 필요하다. 또한 시료에 첨가한 농축동위원소의 농도와 농도를 알고 있는 표준용액 (primary assay standard solution)과의 혼합용액 ("spike calibration solution"이라고 불림)의 제조가 필요하다. 이들 용액의 제조와 측정된 동위원소비율을 Table 8에 요약하였다.

이들 Table 8에서 나타낸 각 용액의 무게와 DRC로 부터 측정된 동위원소비율 값으로부터 식(6)에 의해 계 산된 시료의 농도와 95%의 신뢰수준으로 나타낸 확장 불확도는 SLRS-3의 경우 5.82±0.12 µg/g이며, NIST1643d의 경우 30.80±0.58 µg/g이었다. 각 표준시 료의 인증값은 µg/mL의 단위로 표기되어 있었으므로 비중을 고려하여 µg/mL로 환산된 값을 각 표준시료의 인증값과 함께 Table 9에 나타내었다. 측정값은 모두 인증값과 불확도 범위 이내에서 잘 일치함을 확인할 수 있다. 이상의 결과로부터 DRC-ICP-MS를 사용한 IDMS분석방법이 유용한 방법임을 확인할 수 있었다.

Table	8.	Preparation of	Spike	calibrations,	and	the	mixtures	of	sample	and	enriched	spike	isotopic	solution	for	the
		determination of	of Ca	content in C	RMs	by	double-ID	MS	5.							

	Preparation of spike calibration solutions		Preparation of samp enriched ise	of th mixtures le and <sup>42</sup> Ca otopic solution.	Measured isotopic ratios ( <sup>44</sup> Ca/ <sup>42</sup> Ca), (mean of 5 measurements ±standard deviation)		
Sample	Weights of 0.99 $\mu$ g/g <sup>42</sup> Ca spike solution, (g)	Weights of primary assay solution, (g) (conc. 49.3018 µg/g)	Weghts of Sample, (g)	Weights of 0.99 $\mu$ g/g <sup>42</sup> Ca spike solution, (g)	Spike Calibtation solutions	Mixtures of sample and <sup>42</sup> Ca enriched isotopic solution	
SLRS-3	8.1911	3.7758	18.0247	4.4967	0.543±0.004	0.556±0.005	
NIST SRM1643d	2.8697	1.2424	1.0406	1.2035	0.515±0.04	0.622±0.005	

Table 9. The determined value of calcium in certified reference materials by IDMS using DRC-ICP-MS.

CRM	Certified Value ( $\mu g / mL$ )	Density at 22 $^{\circ}\!$	Determined Value ( $\mu g / mL$ )
SLRS-3	6.0 ± 0.4	0.99967	$5.82 \pm 0.12$
NIST1643d	$31.04 ~\pm~ 0.50$	1.016	$31.29~\pm~0.58$

Vol.15, No.5, 2002

### 4. 결 론

본 실험을 통해 확인한 결과들을 요약하면 다음과 같다. 반응기체로서 0.7 mL/min의 NH3를 사용하고 rejection parameter (RPq)값을 0.6으로 사용함으로써, Ca 의 질량위치인 m/z 40, 42, 43, 44, 46 그리고 m/z48의 위치에서 잠재적인 간섭이온인 Ar<sup>+</sup>, CO<sub>2</sub><sup>+</sup>, CNO<sup>+</sup> 등의 효과적으로 제거됨을 확인하였다. 검출한계는 동위원소 <sup>40</sup>Ca, <sup>42</sup>Ca, <sup>43</sup>Ca, <sup>44</sup>Ca, 및 <sup>48</sup>Ca에 대해서 각각 1, 29, 169, 34, and 15 pg/g으로 얻을 수 있었다. 동위원소비율의 측정불확도는 DRC-ICP-QMS에서 <sup>40</sup>Ca/<sup>42</sup>Ca, <sup>43</sup>Ca/<sup>42</sup>Ca, <sup>44</sup>Ca/<sup>42</sup>Ca, <sup>48</sup>Ca/<sup>42</sup>Ca의 비에 대한 RSD값은 바탕용액을 제외하고는 0.2~0.6%사이에 있음을 확인할 수 있다. 이러한 실험조건 하에서 국제비교분석을 위해서 영국의 LGC로부터 공급된 합성식품분해물질 중의 Ca을 동위 원소희석법을 적용하여 분석된 시료중의 Ca의 농도와 확장불확도 값은 (66.4±1.2) mg/kg이었다. 본 분석결과 에 대한 국제비교분석결과에 관해서는 이후의 논문에 발표할 예정이다.

### 참고 문헌

- S. H. Tan, G. Horlick, *Appl. Spectrosc.*, **40**, 445-460, (1986).
- D. R. Bandura, V. I. Baranov, S. D. Tanner, *Fresensius J. Anal. Chem*, 370, 454-470, (2001).
- I. Feldmann, N. Jakubowski, D. Stuewer, *Fresensius J. Anal. Chem*, **365**, 415-421, (1999).
- S. D. Tanner, V. I. Baranov, At. Spectrosc., 20, 45-52, (1999).
- V. I. Baranov, S. D. Tanner, J. Anal. at. Spectrom., 14, 1133-1142, (1999).
- I. Feldmann, N. Jakubowski, D. Stuewer, *Fresenius J. Anal. Chem.* 365, 415. (1999)
- I. Feldmann, N. Jakubowski, C. Thomas, D. Stuewer, Fresenius J. Anal. Chem. 365, 422, (1999).
- P. R. D. Mason, K. Kaspers, M. J. van Bergen, J. Anal. At. Spectrom., 14, 1067, (1999).
- S. D. Tanner, V. I. Baranov, At. Spectrosc., 20, 45, (1999).
- U. Vollkopf, K. Klemm, M. Pfluger, *At. Spectrosc.*, 20, 53, (1999).

- "Guide to the expression of Uncertainty in Measurement", ISBN 92-67-10188-9, International Organization for Standardization, Genève, (1995).
- "Quantifying Uncertainty in Analytical Measurement", ISBN 0-948926-08-2, Crown Copyright, EURACHEM, (1995).
- Rosman KJR, Taylor PDP(eds), J. Anal. At. Spectrom. 14, 5N-23N, (1999).
- T. W. May, R. H. Weidmeyer, At. spectrosc., 19, 150-155, (1998).
- Yu-Ling Chang, Shiuh-Jen Jiang, J. Anal. At. Spectrom., 16, 1434-1438, (2001).
- Jens J. sloth, Erick H. Larsen, J. Anal. At. Spectrom., 15, 669-672 (2000).
- E. R. Denoyer S.D.Tanner, U.Voellkopf, Spectroscopy, 14, 2, (1999).
- Howard E. Tayor (eds), "Inductively Coupled Plasma Mass Spectrometry, Practices and Techniques", Copyright<sup>©</sup> Academic Press, Chapter10, pp152, (2001).
- J. I. Garcia Alonso, Anal. Chim. Acta, 312, 57, (1995).
- J. Diemer, J. Vogl, C. R. Quétel, T. Linsinger, P. D. P. Tayor, A. Lamberty, J. Pauwels, <u>Fresenius</u> J. Anal. Chem, 370, 492-498, (2001).
- De Biévere P, Fresenius J. Anal. Chem, 337, 776-771, (1990).
- Heuman KG (eds), "Inorganic Mass Spectrometry", Wiley, New York, pp301-376, (1985).
- R. L. Watters, Jr., K. R. Eberhardt, E. S. Beary, J. D. Fasett, *Metrologia*, 34, 87, (1997).
- Becker JS, Kerl W, Dietze HJ, Anal. Chim. Acta, 387, 145, (1999).
- De Bièvre P, Fresenius J. Anal. Chem, 350, 277, (1994).
- 26. Kragten J, Analyst, 119, 2161, (1994).

Analytical Science & Technology