Aleksandra Maciejewska

PRACA ORYGINALNA

WPŁYW INTERFERENCJI SPEKTRALNYCH NA WYNIKI OZNACZEŃ KWARCU METODĄ SPEKTROMETRII W PODCZERWIENI

INFLUENCE OF SPECTRAL INTERFERENCES ON THE RESULTS OF QUARTZ DETERMINATION BY INFRARED SPECTROMETRY

Instytut Medycyny Pracy im. prof. J. Nofera / Nofer Institute of Occupational Medicine, Łódź, Poland Zakład Środowiskowych Zagrożeń Zdrowia / Department of Environmental Health Hazards

Streszczenie

Wstep: Metody oznaczania kwarcu oparte na technice spektrometrii w podczerwieni (Fourier transform infrared spectrometry – FTIR) nie są specyficzne – na otrzymywane wyniki wpływają składniki matrycy, których część jest przyczyną interferencji spektralnych. Čelem pracy była ocena wpływu składników pyłów, które podczas oznaczeń z kwarcu powodują z nim interferencje spektralne oraz opracowanie sposobów minimalizowania skutków tych interferencji. Materiał i metody: Badania wpływu interferentów na wyniki oznaczeń kwarcu przeprowadzono z użyciem pyłów respirabilnych: kwarcu SRM 1878a, krystóbalitu SRM 1879a, krzemionki bezpostaciowej syntetycznej (Zeosilu) oraz skalenia – albitu i kaolinitu. Do badań przygotowano 17 mieszanin kwarcu z interferentami w stężeniach 10-90%. Oznaczenia kwarcu prowadzono metoda pastylkowa, z bromkiem potasu (KBr) jako nośnikiem. Wyniki: W mieszaninach kwarcu z interferentami wyniki jego oznaczeń na podstawie pasm 798-779 cm⁻¹ były zawyżone średnio o 10-55%. Wyniki bardziej zbliżone do rzeczywistej zawartości kwarcu - z wyjątkiem mieszanin z kaolinitem – otrzymano, biorąc za podstawę oznaczeń pasmo 695 cm⁻¹. Stwierdzono, że najlepszymi metodami zmniejszającymi wpływ interferencji spektralnych na wyniki oznaczeń kwarcu są: skalowane odejmowanie widm w przypadku występowania skaleni lub kaolinitu, jeśli badania z jego udziałem prowadzono w niespopielonych próbkach, krzywa korekcyjna dla kaolinitu w przypadku badań także niespopielonych próbek, obliczanie zawartości kwarcu na podstawie pasma 695 cm-1 w mieszaninach z krystobalitem, krzemionką bezpostaciową lub kaolinitem w próbkach spopielonych. Wnioski: Przeprowadzone badania wskazują na potrzebę identyfikowania interferencji spektralnych podczas oznaczania krystalicznej krzemionki metodą FTIR oraz konieczność podejmowania działań zmierzających do minimalizowania wpływu tych interferencji na otrzymywane wyniki. Med. Pr. 2015;66(4):497-509

Słowa kluczowe: kwarc, krystaliczna krzemionka, krystobalit, interferencje spektralne, metoda FTIR

Abstract

Background: Determination of quartz by Fourier transform infrared spectrometry (FTIR) is not specific: the obtained results are influenced by matrix components, some of which cause spectral interference. The aim of the study was to evaluate the effect of dust components responsible for spectral interference with quartz on the results of its determinations, and to develop methods to minimize the effects of interferences. **Material and Methods:** Investigation of interferent effects were conducted using respirable dusts: quartz SRM 1878a, cristobalite SRM 1879a, synthetic amorphous silica (Zeosil) and feld-spar, albite and kaolinite. For the study 17 mixtures with quartz and interferents at concentrations from 10 to 90% were prepared. Determinations of quartz were carried out by the KBr disc method. **Results:** In mixtures of quartz with interferents, the results based on bands 798–779 cm⁻¹ were overestimated by 10–55%, while those based on band 695 cm⁻¹ were closer to the true content of quartz. It was found that the best methods able to decrease the impact of spectral interference are: scaled subtraction of IR spectra of feldspar or kaolinite analysed in nonashed samples, correction curve for kaolinite also investigated in nonashed samples. **Conclusions:** The study indicates the need to identify spectral interferences in dust when determining crystalline silica by FT-IR and to take actions to minimize their impact on the obtained results. Med Pr 2015;66(4):497–509

Key words: quartz, crystalline silica, cristobalite, spectral interferences, FTIR method

Autorka do korespondencji / Corresponding author: Aleksandra Maciejewska, Instytut Medycyny Pracy im. prof. J. Nofera, Zakład Środowiskowych Zagrożeń Zdrowia, ul. św. Teresy 8, 91-348 Łódź, e-mail: altema@imp.lodz.pl Nadesłano: 6 marca 2015, zatwierdzono: 29 maja 2015

Finansowanie / Funding: w ramach dotacji na działalność statutową – IMP 3.13/2014 "Badania selektywności oznaczeń krystalicznej krzemionki prowadzonych metodami spektrometrii w podczerwieni (FTIR) oraz opracowanie sposobów ograniczania wpływu czynników zakłócających analizy". Kierownik zadania: dr Aleksandra Maciejewska.

WSTĘP

Krystaliczna krzemionka występująca w powietrzu na stanowiskach pracy jest etiologicznym czynnikiem rozwoju pylic płuc – pylicy krzemowej i pylicy górników kopalń węgla. Corocznie w Polsce notuje się około 500 nowych przypadków tych chorób, co stanowi ponad 20% wszystkich stwierdzanych chorób zawodowych [1].

Jednym z działań podejmowanych w zakresie ochrony zdrowia pracujących przed skutkami oddziaływania czynników szkodliwych jest systematyczna ocena narażenia. Polega ona na prowadzeniu pomiarów i badań w środowisku pracy oraz odnoszeniu wyników do ustalonych najwyższych dopuszczalnych stężeń (NDS). Badania wykonywane w celu monitorowania narażenia na pyły obejmują oznaczanie w powietrzu stężeń 2 krystalicznych odmian krzemionki – kwarcu i rzadko występującego krystobalitu.

Przygotowywana zmiana wartości i sposobu określenia NDS dla krystalicznej krzemionki [2] łączy się z wprowadzaniem nowych metod jej oznaczania, opartych na technice spektrometrii w podczerwieni (Fourier transform infrared spectrometry – FTIR). Metody te [3–7] nie są specyficzne – na wyniki oznaczeń wpływają niektóre składniki pyłów występujące w próbkach pobranych w środowisku pracy. Główny problem stanowi nakładanie się pasm absorpcji pochodzących od składników matrycy z analitycznymi pasmami absorpcji oznaczanych odmian krystalicznej krzemionki (tj. kwarcu i krystobalitu) lub współwystępowanie w badanych próbkach obu tych form.

W piśmiennictwie jako składniki pyłów powodujące interferencje spektralne z kwarcem w zakresie podczerwieni najczęściej wymieniane są:

- inne odmiany krystalicznej krzemionki przede wszystkim krystobalit i bardzo rzadko występujący trydymit [3,4,8,9];
- krzemionka bezpostaciowa naturalna i syntetyczna [4,5,8,10];
- minerały ilaste kaolinit, montmorillonit [3–5,8–10];
- skalenie: potasowe ortoklaz, mikroklin; sodowowapniowe – albit, oligoklaz, andezyn, labrador, bytownit, anortyt [3,8,9];
- łyszczyki (miki) głównie muskowit [3,8–10];
- mullit [9,10].

Krystobalit w warunkach naturalnych występuje w nielicznych skałach magmowych i meteorytach. W warunkach przemysłowych może powstawać w wyniku termicznych przemian kaolinitu, innych form krzemionki krystalicznej i krzemionki bezpostaciowej [11]. W środowisku pracy jest obecny w miejscach produkcji i użytkowania wysokotemperaturowych izolacji termicznych, przy produkcji wyrobów ceramicznych oraz przy wytwarzaniu i stosowaniu sorbentów, napełniaczy i materiałów filtracyjnych, przygotowanych na bazie kalcynowanych surowców krzemionkowych, takich jak diatomit i ziemia krzemionkowa.

Krzemionka bezpostaciowa występuje w przyrodzie głównie jako krzemionka biogeniczna, która pochodzi z pancerzyków okrzemek tworzących złoża diatomitu. Wraz z ziemią krzemionkową i syntetyczną amorficzną krzemionką jest stosowana jako surowiec do produkcji:

- materiałów budowlanych, w tym materiałów izolacyjnych, ogniotrwałych, kruszyw, cementów, tynków, klejów, mas asfaltowych;
- napełniaczy, nośników lub dodatków do farb, lakierów, środków ochrony roślin, nawozów sztucznych, gumy, kauczuku, tworzyw sztucznych, papieru, a także wyrobów kosmetycznych, katalizatorów, środków przeciwzbrylających i leków;
- materiałów filtracyjnych i sorbentów [12].

Krzemionka bezpostaciowa występuje w pyle powstającym podczas wydobywania z naturalnych źródeł diatomitu i ziemi krzemionkowej, produkcji krzemionki syntetycznej oraz produkcji, stosowania i użytkowania materiałów wytworzonych z jej udziałem w budownictwie, przemyśle materiałów budowlanych, chemicznym i papierniczym oraz w rolnictwie.

Minerały ilaste – takie jak kaolinit i montmorillonit – są podstawowym składnikiem skał osadowych, które powstały w wyniku wietrzenia skał zasobnych w glinokrzemiany lub w wyniku przeobrażeń hydrotermalnych. Powszechnie występują również w glebach. W postaci łupków ogniotrwałych towarzyszą pokładom węgla kamiennego.

Kaolinit tworzy kopalne skały – kaoliny oraz iły, gliny i łupki. Kaolin znajduje zastosowanie jako:

- główny surowiec do produkcji wyrobów ceramicznych, surowiec do produkcji wyrobów ogniotrwałych i izolacyjnych;
- wypełniacz papieru, gumy, farb, nawozów, kosmetyków, leków;
- adsorbent, czynnik odbarwiający i oczyszczający;
- komponent do produkcji sztucznych włókien mineralnych;
- katalizator w rafinacji ropy naftowej i gazu ziemnego;
- składnik płuczki wiertniczej;
- materiał do rekultywacji terenów skażonych metalami ciężkimi i produktami ropopochodnymi.

Montmorillonit jest głównym składnikiem bentonitu i ziemi Fullera, które służą jako:

- surowce do produkcji nawozów mineralnych, form odlewniczych i płuczek wiertniczych, kosmetyków;
- środki oczyszczające i odbarwiające do produktów spożywczych, olejów, smarów, gazów i ścieków;
- nośniki, wypełniacze lub stabilizatory nawozów sztucznych, środków ochrony roślin, farb, tynków, klejów, farmaceutyków i kosmetyków;
- podobnie jak kaolin jako katalizatory, służą do rekultywacji skażonych terenów [13–15].

Zarówno kaolinit, jak i montmorillonit może być składnikiem pyłu w niemal wszystkich gałęziach przemysłu – paliwowo-energetycznym, mineralnym, chemicznym, metalurgicznym, papierniczym, elektromaszynowym, spożywczym i w rolnictwie.

Skalenie to minerały skałotwórcze najczęściej występujące w skorupie ziemskiej. Znajdują się przede wszystkim w skałach magmowych, ale także w skałach metamorficznych, osadowych i glebach. Skalenie są ważnym surowcem używanym do produkcji wyrobów ceramicznych i szkła. Skały takie, jak granity, sjenity, gabra, bazalty, labradoryty są wykorzystywane jako kamień budowlany i dekoracyjny oraz kruszywo budowlane [13,15].

W pyłach środowiska pracy skalenie spotyka się w kamieniołomach, ceramice, budownictwie (także drogowym), kamieniarstwie i hutach szkła.

Muskowit jest najbardziej rozpowszechnionym minerałem z grupy mik (łyszczyków). Należy do głównych minerałów skał magmowych (granitów i granodiorytów), występuje w skałach metamorficznych (szczególnie w łupkach mikowych i gnejsach) oraz wchodzi w skład materiału glebowego. Znajduje zastosowanie jako bardzo dobry izolator elektryczny i termiczny, składnik gumy, farb ognioodpornych, tworzyw sztucznych, lakierów, wyrobów ceramicznych, suchego smaru, papieru i tapet [13]. Pył zawierający muskowit może występować w górnictwie i kamieniarstwie oraz miejscach produkcji materiałów z muskowitem jako jednym ze składników.

Mullit jest bardzo trwałym, chemicznie odpornym minerałem skał zmetamorfizowanych w wysokiej temperaturze, rzadko występującym w warunkach naturalnych. Podobnie jak krystobalit w warunkach przemysłowych powstaje jako produkt termicznych przeobrażeń kaolinitu oraz innych krzemianów zasobnych w glin – silimanitu, dystenu, andaluzytu i cyjanitu. Mullit występuje w porcelanie, niektórych materiałach ogniotrwałych, bywa znajdowany wśród skał spieczonych podczas podziemnych pożarów węgla kamiennego [16]. W środowisku pracy występuje w popiołach tworzących się w wyniku spalania węgla kamiennego oraz może być składnikiem pyłu powstającego przy produkcji wyrobów porcelanowych i materiałów ogniotrwałych.

Wpływ interferencji spektralnych na wyniki oznaczeń kwarcu metodami FTIR był rzadko analizowany. Szczególnie niewiele jest badań ilościowo oceniających oddziaływania składników matrycy spotykanej w rzeczywistych pyłach. Celem niniejszej pracy jest ocena wpływu składników pyłów występujących w środowisku pracy, powodujących interferencje spektralne z kwarcem, na wyniki jego oznaczeń oraz opracowanie sposobów minimalizowania skutków stwierdzanych interferencji.

MATERIAŁ I METODY

Zbiór widm w podczerwieni (infrared – IR) składników pyłów, które powodują interferencje z kwarcem podczas jego oznaczania, przygotowano z udziałem krystobalitu, krzemionki bezpostaciowej syntetycznej, skaleni (mikroklinu, ortoklazu, albitu, oligoklazu i labradoru) oraz kaolinitu, montmorillonitu, muskowitu i syntetycznego mullitu. Wszystkie minerały – z wyjątkiem krystobalitu i krzemionki bezpostaciowej – przed wykonaniem badań ucierano w moździerzu agatowym. Następnie sporządzono standardowe pastylki z bromkiem potasu jako nośnikiem i zapisano ich widma w pełnym zakresie podstawowej podczerwieni, w funkcji transmitancji i przy rozdzielczości 4 cm⁻¹.

Ilościowe badania wpływu interferencji spektralnych na wyniki oznaczeń kwarcu przeprowadzono z użyciem respirabilnego kwarcu wzorcowego SRM 1878a (prod. National Institute of Standards and Technology - NIST, USA), respirabilnego krystobalitu wzorcowego SRM 1879a prod. NIST, krzemionki bezpostaciowej syntetycznej (Zeosil, prod. Solvey, USA) oraz 2 minerałów: albitu i kaolinitu. Wstępne przygotowanie obu minerałów do badań polegało na ich utarciu w moździerzu agatowym i wysuszeniu w temperaturze 100±2°C. Następnie pyły umieszczano w mikrokomorze, a po ich rozpyleniu pobierano frakcje respirabilne za pomocą aspiratorów Gilian GilAir 5 (prod. Sensidine, USA), połączonych z selektorami wstępnymi (cyklonami), których wloty umieszczono w otworach pokrywy mikrokomory. Pyły respirabilne zbierano na filtry z polichlorku winylu (PVC) o średnicy 25 mm i średnicy porów 5 µm

Mieszaniny kwarcu i 4 substancji powodujących z nim interferencje spektralne (krystobalitu, krzemionki bezpostaciowej, kaolinitu i albitu) przygotowano w co najmniej 4 różnych stężeniach, odważając odpowiednie masy składników i dokładnie mieszając w moździerzu agatowym. Próbki do badań spektrometrycznych o masie 0,20–0,50 mg, w liczbie 5–8 z każdej mieszaniny, sporządzono w postaci standardowych pastylek o średnicy 13 mm z bromkiem potasu jako nośnikiem.

Badania spektrometryczne wykonano, używając spektrometru FTIR firmy Bio-Rad Spectroscopy Division (USA), model FTS 3000MX Excalibur z komputerem i programem sterowania i zbierania danych (Merlin 2.0), przy następujących warunkach pomiarów – rozdzielczość: 4 cm⁻¹ i 32 uśrednione skany.

Oznaczenia zawartości kwarcu i krystobalitu w badanych próbkach prowadzono zgodnie z metodą podaną w innej publikacji [6].

W celu ograniczenia wpływu interferentów na wyniki oznaczeń krystalicznej krzemionki zastosowano następujące metody:

- obliczanie zawartości analitu na podstawie wysokości pasm absorpcji spoza zakresu głównych pasm analitycznych, mieszczących się w przedziale 800– -780 cm⁻¹, tj. obliczanie zawartości kwarcu w oparciu o wysokość pasma 695 cm⁻¹, a krystobalitu – o wysokość pasma 621 cm⁻¹ [3,9,17];
- w przypadku występowania krzemionki bezpostaciowej – wyznaczenie linii podstawowej dubletu 798 i 779 cm⁻¹ tak jak dla kwarcu, tj. od punktu odcinającego widmo przy 840 cm⁻¹ [4,5];
- jeśli w próbce występował skaleń lub kaolinit, a próbka z kaolinitem była badana bez spopielania – skalowane odejmowanie widma IR interferenta, nazywane również metodą widm różnicowych; współczynnik określający intensywność odejmowanego widma interfrenta dobierano na podstawie pasma 914 cm⁻¹ dla kaolinitu oraz pasm 650 i 592 cm⁻¹ dla albitu [3,8–10,17];
- w przypadku kaolinitu poza wyżej wymienioną metodę krzywej korekcyjnej, jeśli badano próbki niespopielane [4,18], i zawężanie linii podstawowej dubletu 798 i 779 cm⁻¹ do punktu odcinającego widmo przy 840 cm⁻¹, w przypadku badań próbek spopielonych w 600°C w sposób opisany w metodzie oznaczania kwarcu w pastylkach z bromkiem potasu [6];

współczynnik kierunkowy krzywej zależności między wysokością pasm absorpcji kaolinitu: 914 i 796 cm⁻¹, niezbędny w metodzie krzywej korekcyjnej, wyznaczono na podstawie pomiarów obu pasm w widmach zarejestrowanych dla 10 standardowych pastylek zawierających ok. 50–500 μg respirabilnego kaolinitu pobranego w mikrokomorze.

WYNIKI

Widma IR kwarcu, krystobalitu oraz składników matrycy powodujących z nimi interferencje spektralne

Na rycinach 1–3. przedstawiono widma IR składników pyłów występujących w środowisku pracy i charakteryzujących się występowaniem pasm absorpcji w zakresie 850–750 cm⁻¹, tj. w zakresie występowania podwójnego pasma kwarcu stanowiącego podstawę jego oznaczeń [3–7]. Widma zestawione na rycinach 1. i 2. pokazano w pełnym zakresie podczerwieni podstawowej: 4000–350 cm⁻¹, ponieważ w identyfikacji tej grupy interferentów w badanych próbkach pyłowych – oprócz pasm z przedziału liczb falowych 1200–350 cm⁻¹ – użyteczne są pasma z zakresu 3700–3400 cm⁻¹. W przypadku skaleni (ryc. 3) pasma przydatne do potwierdzania ich obecności w próbkach znajdują się w przedziale 1200–350 cm⁻¹.

Wyniki oznaczeń kwarcu i krystobalitu w ich mieszaninach

Oznaczenia wymienionych odmian krystalicznej krzemionki przeprowadzono w 5 mieszaninach, które zawierały ok. 10%, 20%, 50%, 80% i 90% każdego ze składników. Wyniki oznaczeń (tab. 1) – uzyskanych na podstawie pomiarów wysokości pasm absorpcji dubletu 798–779 cm⁻¹ lub pasma wypadkowego w ich zakresie dla kwarcu oraz pasm 796 i 621 cm⁻¹ dla krystobalitu - były w niemal wszystkich przypadkach wyraźnie zawyżone, z wyjątkiem wyników oznaczeń kwarcu w mieszaninie, w której stanowił on 90,6% masy. Poziom wyników bardziej zbliżony do rzeczywistej zawartości kwarcu i krystobalitu otrzymano, biorąc za podstawę obliczeń wysokość pasma kwarcu o niewielkiej intensywności 695 cm⁻¹ i jedno pasmo krystobalitu położone przy liczbie falowej 621 cm⁻¹. Na uwagę zasługuje zgodność wyników otrzymanych poprzez komputerowe, proporcjonalne dodawanie widm czystych składników z wynikami uzyskanymi w badaniach rzeczywistych próbek.



1 - kwarc / quartz, 2 - krystobalit / cristoballite, 3 - krzemionka bezpostaciowa syntetyczna (Zeosil) / synthetic amorphous silica (Zeosil). **Ryc. 1.** Widma w podczerwieni (infrared – IR) kwarcu, krystobalitu i krzemionki bezpostaciowej w zakresie liczb falowych 4000–350 cm⁻¹ **Fig. 1.** Infrared (IR) spectra of quartz, cristobalite and amorphous silica in the wavenumber range of 4000–350 cm⁻¹



Liczba falowa / Wavenumber [cm⁻¹]

1 - kaolinit / kaolinite, 2 - montmorillonit / montmorillinite, 3 - muskowit / muscovite, 4 - mullit syntetyczny / synthetic mullite.

Ryc. 2. Widma w podczerwieni (infrared – IR) interferentów: kaolinitu, montmorillonitu, muskowitu oraz syntetycznego mullitu w zakresie liczb falowych $4000-350 \text{ cm}^{-1}$

Fig. 2. Infrared (IR) spectra of interferents: kaolinite, montmorillonite, muscovite as well as synthetic mullite in the wavenumber range of $4000-350 \text{ cm}^{-1}$



1 – albit / albite, 2 – oligoklaz / oligoclase, 3 – labrador / labrador, 4 – ortoklaz / orthoclase, 5 – mikroklin / microcline.	
Ryc. 3. Widma w podczerwieni (infrared - IR) skaleni - 3 plagioklazów [1-3] i 2 skaleni potasowych [4,5] w zakresi	e
liczb falowych $1300-350 \text{ cm}^{-1}$	
	6120

Fig. 3. Infrared (IR) spectra of feldspars – 3 plagioclases [1–3] and 2 potassium feldspars [4,5] – in the wavenumber range of 1300–350 cm⁻¹

Tabela	1. Zawartość kwa	arcu i krys	tobalitu oz	naczona v	v ich miesza	ininach
Table 1	. The content of c	uartz and	cristobalite	e determi	ned in their	mixtures

	(w pr (co	zeliczeniu nverted to	Kwarc na 100 mg m Quartz 100 mg of a 1	ieszaniny) nixture)		(w pı (cc	Kr zeliczeniu r Cr onverted to	rystobalit na 100 mg m istobalite 100 mg of a r	ieszaniny) nixture)	
Odważona zawartość kwarcu/krystobalitu w 100 mg mieszaniny The weighed content of quartz/cristobalite in 100 mg of the mixture [mg]	pasma absorpcji użyte do obliczeń absorption bands used for the calculation	obli na po propor dodanyc skłac calculated of the p of added of com	czony dstawie cjonalnie h widm IR lników on the basis roportion IR spectra pponents	oznac w przygo miesza determin prepared (M±	czony towanych ninach ded in the mixtures SD ^b)	pasma absorpcji użyte do obliczeń absorption bands used for the calculation	obli na po propor dodanyc skłac calculated of the p of added of com	czony dstawie cjonalnie h widm IR dników on the basis roportion IR spectra uponents	ozna w przygo miesza determin prepared (M±	czony towanych uninach ned in the mixtures ·SD ^b)
	[cm ⁻¹]	wynik result [mg]	odzysk ^a recovery ^a [%]	wynik result [mg]	odzysk ^a recovery ^a [%]	- [cm ⁻¹]	wynik result [mg]	odzysk ^a recovery ^a [%]	wynik result [mg]	odzysk ^a recovery ^a [%]
11,3/88,7	796	60,5	535	60,5±2,8	535±3	796 i / and 621	98,4	111	99,9±4,4	113±5
19,7/80,3	797	63,8	324	65,4±0,33	332±2	797 i / and 621	97,1	121	98,3±4,7	122±6
49,8/50,2	798 i / and 780	77,1	139	77,0±2,1	137±4	798 i / and 621	93,8	187	94,4±2,4	188±5
79,5/20,5	798 i / and 779	90,8	110	90,9±2,8	110±3		91,1	444	91,7±2,8	447±14
90,6/9,4		96,0	105	92,2±3,6	101±4		90,2	959	87,3±3,4	928±36
11,3/88,7	695	11,5	102	10,5±0,6	93±6	621	88,8	100	91,9±3,8	104 ± 4
19,7/80,3		19,6	100	18,5±0,7	94±4		80,3	100	79,8±3,7	99±5
49,8/50,2		49,8	100	48,1±1,1	97±2		50,0	100	51,2±1,4	102±3
79,5/20,5		79,6	100	79,2±2,2	100±3		19,9	097	21,0±0,8	102±4
90,6/9,4		90,9	100	87,9±3,4	97±4		8,8	93	9,8±0,4	104±5

M – średnia / mean, SD – odchylenie standardowe / standard deviation.

^a Stosunek oznaczonej zawartości kwarcu lub krystobalitu do jego rzeczywistej zawartości w przygotowanej mieszaninie, pomnożony przez 100 / The ratio of determined content of quartz or cristobalite to its actual content in the prepared mixture, multiplied by 100, ^b liczba wyników / number of results: 5–8.

		Odzysk	
Odważona zawartość kwarcu/krystobalitu w 100 mg mieszaniny	na podstawie wypadkowego pasma on the basis of the resultant absorpti	Recovery a absorpcji w zakresie 798–796 cm ⁻¹ on band in the range of 798–796 cm ⁻¹	na podstawie pasma: 695 cm ⁻¹ dla kwarcu
The weighed content of quartz/cristobalite in 100 mg of the mixture [mg]	z użyciem współczynnika kalibracji dla kwarcu using the calibration factor for quartz (M±SDª)	z użyciem współczynnika kalibracji dla krystobalitu using the calibration factor for cristobalite (M±SDª)	i 621 cm ⁻¹ dla krystobalitu based on the band: 695 cm ⁻¹ for quartz and 621 cm ⁻¹ for cristobalite (M±SD ^a)
11,3/88,7	605±3	108±5	102±4
19,7/80,3	654±3	107±6	98±4
49,8/50,2	770±2	138±4	99±3
79,5/20,5	909±3	162±5	100±3
90,6/9,4	922±4	165±7	98±4

Tabela 2. Odzysk sumarycznej zawartości kwarcu i krystobalitu oznaczonych w ich mieszaninac	:h
Table 2. Recovery of the total content of quartz and cristobalite determined in the their mixtures	S

Skróty jak w tabeli 1 / Abrreviations as in Table 1.

Wyniki oznaczeń sumy zawartości obu odmian krystalicznej krzemionki przedstawiono w tabeli 2. Wyniki oznaczeń znacznie różniły się od rzeczywistej zawartości krzemionki w badanych mieszaninach gdy obliczenia wykonano na podstawie wypadkowego pasma absorpcji 798–796 cm⁻¹, bez względu na zastosowany współczynnik kalibracji - kwarcu lub krystobalitu. Gdy w obliczeniach uwzględniono współczynnik kalibracji dla kwarcu, wyniki oznaczeń były zaniżone do wartości odzysku równej 60%, przy około 11% jego zawartości w mieszaninie. Z kolei kiedy użyto współczynnika kalibracji dla krystobalitu, wyniki były zawyżone, a odzysk osiągnął maksymalną wartość 165%, przy około 9-procentowym udziale tej odmiany krzemionki w mieszaninie. Wartości porównywalne z prawdziwą zawartością sumy obu składników uzyskano, dodając zawartość kwarcu wyliczoną w oparciu o pasmo 695 cm⁻¹ i krystobalitu – w oparciu o pasmo 621 cm⁻¹.

Wyniki oznaczeń kwarcu w mieszaninach z krzemionką bezpostaciową, kaolinitem i albitem

Widma IR kwarcu, krystobalitu i interferentów, których wpływ na wyniki oznaczeń kwarcu analizowano w niniejszej pracy, przedstawiono na rycinie 4. Do zbioru widm dołączono również widmo IR metakaolinitu, powstającego w wyniku przekształcenia kaolinitu w temperaturze około 600°C, w której spopielane są próbki do oznaczeń w pastylkach z KBr. Pozostałe badane składniki matrycy pyłów środowiska pracy, powodujące interferencje z kwarcem, w tej temperaturze nie ulegają zmianom, które mogłyby wpływać na obraz ich widm w zakresie podczerwieni. Wszystkie ww. widma IR zostały zapisane w funkcji absorbancji, w warunkach rejestrowania widm do ilościowych badań pyłów oraz w zakresie umożliwiającym dokładne pokazanie ich kształtu w granicach występowania pasm analitycznych kwarcu i krystobalitu, tj. 1000–500 cm⁻¹.

Wyniki oznaczeń kwarcu w mieszaninach z krzemionką bezpostaciową, kaolinitem i albitem zamieszczono w tabeli 3. W mieszaninach o równej lub wyższej zawartości krzemionki bezpostaciowej stwierdzono zawyżenie wyników oznaczeń kwarcu - obliczonych na podstawie pasm absorpcji 798 i 779 cm⁻¹ – do maksymalnej wartości odzysku 250%, przy zawartości kwarcu 9,3%. Niewystarczające okazało się ograniczenie błędu oznaczenia, który wynikał z nałożenia na analityczne pasma kwarcu szerokiego pasma krzemionki bezpostaciowej przez przesunięcie punktu wyznaczającego linię podstawową dubletu po stronie wyższych wartości liczby falowej do punktu odcinającego widmo przy długości fali, przy której zwykle występuje minimum absorpcji pasma kwarcowego 798 cm⁻¹ (tj. około 840 cm⁻¹).

Otrzymane wyniki nadal pozostawały zawyżone, choć odzysk zmniejszył swoją najwyższą wartość do 199%. Wyniki oznaczeń wykonanych w tych samych mieszaninach, ale na podstawie pasma 695 cm⁻¹, wykazały odwrotną tendencję. Wyniki były zaniżone w niewielkim stopniu – minimalny odzysk wyniósł 89%, przy 9,3% zawartości analitu.

Wyniki oznaczeń kwarcu przy współwystępowaniu w próbkach jednego ze skaleni – albitu – były wyższe lub niższe od rzeczywistej zawartości, w zależności od pa-



1 – kwarc / quartz, 2 – krystobalit / cristoballite, 3 – krzemionka bezpostaciowa / amorphous silica, 4 – albit / albite, 5 – kaolinit prażony w 600°C w czasie 2 godz. (metakaolinit) / kaolinite calcined at 600°C for 2 h (metakaolinite), 6 – kaolinit / kaolinite, 7 – zakres występowania podstawowych pasm analitycznych kwarcu i krystobalitu / range of occurrence of basic analytical bands of quartz and cristobalite, 8 – zakresy pasm absorpcji kwarcu i krystobalitu, które mogą być również stosowane do badań ilościowych / ranges of the absorption bands of quartz and cristobalite, that can also be used for quantitative studies.

Ryc. 4. Widma w podczerwieni (infrared – IR) kwarcu, krystobalitu i interferentów, których wpływ na wyniki oznaczeń kwarcu był badany, z zaznaczeniem zakresów występowania pasm absorpcji stosowanych do analiz ilościowych

Fig. 4. Infrared (IR) spectra of quartz, cristobalite and interferents, whose influence on the quartz determination results was tested, indicating the presence of absorption bands ranges used for quantitative analysis

sma absorpcji zastosowanego do obliczeń (tab. 3). Kiedy podstawę oznaczeń stanowiły pasma 798 i 779 cm⁻¹, a zawartość kwarcu w próbce wynosiła 30,6%, jego odzysk wyniósł 118%. Przy zawartościach kwarcu poniżej 30% prowadzenie oznaczeń okazało się niemożliwe ze względu na brak pasm absorpcji kwarcu 798 i 779 cm⁻¹ w wypadkowym widmie IR mieszaniny.

Wykorzystanie pasma 695 cm⁻¹ do oznaczania kwarcu w tych samych mieszaninach skutkowało obniżeniem odzysku do 80%, przy 19% zawartości kwarcu. Efektywnym rozwiązaniem problemu interferencji w przypadku albitu okazało się skalowane odejmowanie jego widma IR. Wówczas we wszystkich mieszaninach, niezależnie od zastosowanego pasma absorpcji, otrzymane wyniki były zbliżone do rzeczywistych zawartości i mieściły się granicach odzysku 95–102%.

Badania mieszanin kwarcu z kaolinitem, przeprowadzone na podstawie wysokości pasma podwójnego 798 i 779 cm⁻¹ w niespopielonych próbkach, wykazały wyraźne zawyżanie wyników oznaczeń do wartości odzysku na poziomie 158%, przy około 10% zawartości kwarcu. Oznaczenia na podstawie pasma 695 cm⁻¹ nie były prowadzone z powodu występowania przy bardzo zbliżonej liczbie falowej szerokiego i względnie intensywnego pasma kaolinitu 699 cm⁻¹. W korygowaniu wpływu tego interferenta na wyniki oznaczeń kwarcu w pełni sprawdziły się 2 metody – odejmowanie widma IR czynnika zakłócającego i metoda krzywej korekcyjnej. Metoda ta polega na obliczeniu zawartości kwarcu na podstawie jednego pasma 798 cm⁻¹, po zmniejszeniu jego intensywności o wysokość pasma kaolinitowego z zakresu 796–790 cm⁻¹, którą szacuje się w oparciu o pomiar pasma 914 cm⁻¹ i krzywą zależności pasm 914 i 796 cm⁻¹.

Problem interferencji dotyczył także oznaczenia kwarcu w próbkach mieszanin z kaolinitem po ich spopieleniu w 600°C, mimo przekształcenia kaolinitu w metakaolinit. Wyniki oznaczeń na podstawie pasma podwójnego były zawyżone do poziomu odzysku 212%, przy 10,8% zawartości analitu. Skrócenie linii podstawowej pasm 798–779 cm⁻¹ – analogicznie do przypadku krzemionki bezpostaciowej – zmniejszyło

		Odważona				Kwarc (w prz Quartz (cor	eliczeniu na 100 mg mieszaniny) verted to 100 mg of a mixture)		
	Pasma absorpcji	zawartość kwarcu w 100 mg	obliczony ne proporcjonalr widm IB bware	. podstawie ie dodanych		oznaczoi deterr	yw przygotowanych mieszaninach kwarcu z inte nined in the prepared mixtures of quartz with inte	:rferentem erferent	
Interferent	użyte do liczeń Absorption bands used in the calculation	mieszaniny The weighed content of quartz in 100 mg	of the proportion spectra o and inte	the basis of on of added IR f quartz rferent	bez kor wpływu into without corr the interfere	ekcji erferenta ection for ent effect	po korekcji wpływu inte after correction for the inter	rrferenta ferent effect	
	[cm ⁻¹]	of the mixture [mg]	wynik result [mg]	odzysk ^a recovery [%]	wynik result (M±SD ^b) [mg]	odzysk ^a recovery (M±SD ^b) [%]	metoda korekcji wpływu interferenta method of correction of the interferent effect	wynik result (M±SD ^b) [mg]	odzysk ^a recovery (M±SD ^b) [%]
Krzemionka bezpostaciowa syntetyczna / Synthetic amorphous silica (Zeosil)	797	9,3	21,4	230	23,3±1,1	250±11	zmiana położenia linii podstawowej ^c / change the position of the baseline	18,5±0,8	199±9
	798 i / and 779	20,8	30,2	145	$32, 1\pm 1, 8$	154±8		27,9±1,6	134±8
		50,1	56,2	112	$56,5\pm 3,0$	113±6		53,8±2,8	107 ± 6
		79,9	82,7	103	$82,1\pm 2,6$	103 ± 3			
	695	9,3	8,2	89	$8,3{\pm}0,5$	89±6			
		20,8	19,6	94	$20,4\pm 1,6$	98±8			
		50,1	49,5	66	$49,4\pm 2,6$	99±5			
		79,9	79,9	100	$80,0{\pm}2,2$	100 ± 3			
Albit (skaleń) / Albite (feldspar)	798 i / and 779	19,0	brak pa	m absorpcji / la	ck of absorption	bands	skalowane odjęcie widma IR albitu / scaled subtracting of IR spectrum of albite	$19,5\pm 0,8$	102±5
		30,6	36,3	119	$36,0{\pm}1,0$	118 ± 3		$30,1\pm 0,9$	98±3
		48,1	52,3	109	$52,0\pm 1,2$	108 ± 3		$48,0\pm 1,1$	99±3
		78,7	80,8	103	$79,8\pm 3,0$	101 ± 4		78,4±2,7	100 ± 3
	695	19,0	15,0	79	$15,3\pm 0,6$	80±4		$19,2\pm 0,8$	100 ± 5
		30,6	26,0	85	$24,5\pm 0,8$	80±3		$29,1\pm 1,0$	95±3
		48,1	43,4	06	$43, 1 \pm 1, 1$	89±3		$47,7\pm 1,3$	99±3
		78,7	75,4	96	$74,2\pm 2,5$	94±3		78,3±2,7	100 ± 3
Kaolinit / Kaolinite	798 i / and 779	10,8	17,6	161	$17,0\pm0,5^{d}$	$158\pm5^{\rm d}$	krzywa korekcyjna° / corrective curve	$10,9\pm 0,4$	101 ± 4
							skalowane odjęcie widma IR kaolinitu / scaled subtracting of IR spectrum of kaolinite	$11,2\pm 0,3$	104±2

		Odważona				Kwarc (w pr: Quartz (co.	zeliczeniu na 100 mg mieszaniny) nverted to 100 mg of a mixture)		
	Pasma absorpcji	zawartość kwarcu w 100 mg	obliczony n. proporcjonali widm TD lauore	a podstawie nie dodanych		oznaczo deter	ny w przygotowanych mieszaninach kwarcu z interfi mined in the prepared mixtures of quartz with interf	erentem ferent	
Interferent	użyte do liczeń Absorption bands used in the calculation	mieszaniny The weighed content of quartz in 100 mg	of the proportion of the proportion spectra c and inte	ut Interferita n the basis of on of added IR of quartz erferent	bez ka wpływu ir without co the interfe	orekcji iterferenta rrection for rent effect	po korekcji wpływu interfi after correction for the interfe	erenta rent effect	
	[cm ⁻¹]	of the mixture [mg]	wynik result [mg]	odzysk ^a recovery [%]	wynik result (M±SD ^b) [mg]	odzysk ^a recovery (M±SD ^b) [%]	metoda korekcji wpływu interferenta method of correction of the interferent effect	wynik result (M±SD ^b) [mg]	odzysk ^a recovery (M±SD ^b) [%]
Kaolinit cd. / Kaolinite cont.					22,9±0,7 ^f	212±6 ^f	zmiana położenia linii podstawowej ^{c/} changed position of the baseline	$16,1\pm 0,4$	149±4
	695				$11,2\pm 0,3^{f}$	104 ± 3^{f}			
	798 i / and 779	21,4	28,4	133	$28,6\pm0,9^{d}$	134 ± 4^{d}	krzywa korekcyjna ^e / corrective curve	$21,5\pm 0,8$	101±4
							skalowane odjęcie widma IR kaolinitu / scaled subtracting of IR spectrum of kaolinite	$21,9\pm 0,7$	102±3
					$31,6\pm 1,0^{f}$	148 ± 5^{f}	zmiana położenia linii podstawowej ^c / changed position of the baseline	25,8±0,9	121±4
	695				$20,9{\pm}0,6^{\rm f}$	98±3 ^f			
	798 i / and 779	50,0	54,5	109	$54,8\pm 1,7^{d}$	110 ± 3^{d}	krzywa korekcyjna° / corrective curve	$50,5\pm 1,9$	101 ± 4
							skalowane odjęcie widma IR kaolinitu / scaled subtracting of IR spectrum of kaolinite	51,0±1,8	102±4
					55,8±0,6 ^f	112±1 ^f	zmiana położenia linii podstawowej ^c / changed position of the baseline	53,3±0,6	107±1
	695				$50,0\pm 0,5^{f}$	$100\pm1^{\rm f}$			
	798 i / and 779	80,3	82,4	103	$81,5\pm 1,7^{d}$	102 ± 2^{d}	krzywa korekcyjna° / corrective curve	79,5±1,6	99±2
							skalowane odjęcie widma IR kaolinitu / scaled subtracting of IR spectrum of kaolinite	80,1±1,6	100±2
 ^a Stosunek oznaczonej zawartośi ^c Linia podstawowa poprowadzu ^d Wynik oznaczenia kwarcu w r ^e Wynik oznaczenia kwarcu w 	ci kwarcu do jego rzec ona od punktu odcin: niespopielonych próbl niespopielonych pró	zywistej zawarto: ającego widmo p kach / Result of q bkach, obliczony	ści w przygotowan rzy 840 cm ⁻¹ / Bast uartz determinati na podstawie pas	ej mieszaninie, pon eline running from ion in nonashed san sma 798 cm ⁻¹ , któr	nnożony przez 10 1 the cut-off poin mples. •ego wysokość zc	00 / The ratio of t t of the spectru: sstała skorygow	determined content of quartz to its actual content in the pre m at 840 cm ⁻¹ . ana w oparciu o pomiar wysokości pasma 914 cm ⁻¹ i krz	pared mixture, r zywą zależności	ultiplied by 100. wysokości pasm

⁺ Wynik oznaczenia kwarcu po spopieleniu próbki w temperaturze 600°C, w czasie 2 godz. / Result of the quartz determination after ashing of the sample at 600°C for 2 h. Inne skróty jak w tabeli 1 / Other abbreviations as in Table 1.

bands of kaolinite 914 cm⁻¹ and 796 cm⁻¹.

T**abela 3.** Zawartość kwarcu oznaczona w mieszaninach interferentami – krzemionką bezpostaciową, albitem i kaolinitem – cd. T**able 3.** The content of guartz determined in the mixtures with interferents – amorphous silica, albite and kaolinite – cont.

506

różnicę między otrzymaną a rzeczywistą zawartością kwarcu, choć w niewystarczającym stopniu – najwyższa wartość odzysku wyniosła 149%. Najlepszym sposobem uzyskania wartości najmniej obciążonych oddziaływaniem interferenta w spopielonych próbkach okazały się oznaczenia na podstawie pasma 695 cm⁻¹. Odzysk otrzymanych wyników zawierał się w granicach 98–104%.

Podobnie jak w badaniach interferencji między kwarcem a krystobalitem w badaniach wpływu pozostałych interferentów obserwowano dużą zgodność wyników oznaczeń kwarcu – uzyskanych na podstawie komputerowego, proporcjonalnego dodawania widm IR obu składników – z wynikami oznaczeń przeprowadzonych w przygotowanych próbkach mieszanin.

OMÓWIENIE

Przedstawione w niniejszej pracy widma IR krystalicznych odmian krzemionki i – powodujących z nimi interferencje spektralne – składników współwystępujących w pyłach środowiska pracy są w wysokim stopniu zgodne pod względem kształtu, położenia i intensywności pasm absorpcji z widmami zamieszczonymi w zbiorze van der Marela [19], bibliotece Sadtlera [20] i publikacji Taylora i wsp. [21]. W konsekwencji podany zbiór widm IR, oprócz innych źródeł, może być pomocny w identyfikacji interferentów w próbkach, w których oznaczana jest zawartość krystalicznej krzemionki.

Wyniki przeprowadzonych ilościowych badań dwóch oznaczanych oddzielnie i sumarycznie krystalicznych form krzemionki w ich mieszaninach wykazały występowanie znacznych odchyleń od rzeczywistych zawartości składników w zależności od przyjętej podstawy obliczeń. Otrzymanych wyników nie można odnieść do innych danych z powodu braku prac z tego zakresu w dostępnym piśmiennictwie. Sprawdzony z dobrym skutkiem sposób obliczania zawartości kwarcu na podstawie mało intensywnego pasma 695 cm⁻¹ i krystobalitu na podstawie pasma 621 cm⁻¹ był proponowany przez autorów metod: Narodowego Instytutu Bezpieczeństwa i Higieny Pracy (National Institute for Occupational Safety and Health - NIOSH) 7602 [4] i "Metod oznaczania substancji niebiezpiecznych" (Methods for the Determination of Hazardous Substances - MDHS 101) [3] oraz przez Fostera i Walkera [9]. Dopuszczona do stosowania w MDHS 101 [3] możliwość obliczania sumy zawartości obu oznaczanych krystalicznych odmian krzemionki, w oparciu o wysokość wypadkowego pasma przy około 800 cm⁻¹, jest przyczyną otrzymania wyników obciążonych błędem nawet do 60–65%, przy ok. 10% zawartości jednego ze składników.

Badania mieszanin przygotowanych z udziałem kwarcu i wybranych ze względu na częstość występowania w środowisku pracy 3 interferentów (krzemionki bezpostaciowej, jednego ze skaleni – albitu i kaolinitu) wykazały zawyżanie wyników jego oznaczeń, na podstawie podwójnego pasma analitycznego 798–779 cm⁻¹, średnio o 10% w przypadku albitu i zakresu stężeń kwarcu w mieszaninach 30–80%, 12% w przypadku krzemionki bezpostaciowej i zakresu stężeń kwarcu 20–80%, a 26% w przypadku kaolinitu i zawartości kwarcu w przedziale 10–80%.

Przedstawione w piśmiennictwie dane dotyczące wpływu interferentów na wyniki oznaczeń krzemionki nie są zgodne. W badaniach opublikowanych przez Ojimę zawyżenie wyników ilościowych badań kwarcu stanowiącego 20–50% masy analizowanych próbek, spowodowane krzemionką bezpostaciową i kaolinitem, wynosiło średnio 57% i 50% [10]. Wyniki oznaczeń kwarcu uzyskane przez Virji'ego i wsp. w mieszaninach z takimi samymi 2 interferentami (krzemionką bezpostaciową i kaolinitem) były średnio wyższe od rzeczywistej zawartości, odpowiednio o 6% i 11%, kiedy proporcja stężeń składników przekraczała wartość 1:100 [17]. Z kolei 20-procentowe zawyżenie wyników oznaczeń kwarcu przy 4-krotnym nadmiarze kaolinitu stwierdzili Dodgson i Whittaker [22].

Bardziej zbliżone wyniki ilościowych badań kwarcu w mieszaninach z czynnikami zakłócającymi ich oznaczenia otrzymywano, kiedy podstawę obliczeń stanowiła wysokość pasma 695 cm⁻¹ – mimo jego niewielkiej intensywności i niestabilności punktów wyznaczających linię podstawową, z powodu pasma ditlenku węgla, położonego przy liczbie falowej 669. Wyniki niniejszych badań mieszanin z krzemionką bezpostaciową i albitem w zakresie stężeń kwarcu 10–80% były zaniżone średnio o 3,5%, a dla stężeń 20–80% o 14%. W podobnych badaniach, prowadzonych przez Virji'ego i wsp., wyniki oznaczeń kwarcu w obecności krzemionki bezpostaciowej różniły się od rzeczywistej wartości o 2% [17].

Prawdopodobną przyczyną braku zgodności między wynikami oznaczeń kwarcu w mieszaninach, uzyskanymi przez różnych autorów na podstawie pasm 798– –779 cm⁻¹, są niejednakowe wzorce kwarcu użyte do badań, różne pochodzenie składników interferujących oraz nieokreślony rozkład wielkości ich cząstek. Większa spójność wyników oznaczeń kwarcu, obliczonych w oparciu o wysokość pasma 695 cm⁻¹, może być związana z mniejszą niż w przypadku dubletu 798–779 cm⁻¹ zależnością jego intensywności od wymiarów cząstek w pyłach poddawanych badaniom.

Spośród kilku metod zastosowanych do minimalizowania skutków interferencji spektralnych przy oznaczaniu kwarcu najbardziej efektywne okazały się 2 metody rekomendowane przez Fostera i Walkera [9] oraz autorów MDHS 101 [3] – tj. skalowane odejmowanie widm IR interferentów, jeśli czynnikiem zakłócającym był albit lub kaolinit, i krzywej korekcyjnej dla kaolinitu oznaczanego bez spopielania próbek. Metodę odejmowania widm IR pozytywnie ocenił również Ojima, mimo że obserwował wyraźnie większy rozrzut otrzymywanych wyników [10]. Z kolei zdaniem Lorberau żadna z obu podanych metod redukowania wpływu interferentów nie powinna być akceptowana, ponieważ uzyskiwane wyniki mogą być obciążone błędem sięgającym 20% [23].

Niewystarczający okazał się inny sposób ograniczania interferencji (proponowany w opisach metod: NIOSH 7602 [4] i Instituto National de Seguridad e Higiene en el Trabajo (INSHT) – MTA/MA – 057/A04 [5]) krzemionki bezpostaciowej, charakteryzującej się występowaniem w widmie IR szerokich pasm absorpcji, tj. przesunięciem linii podstawowej pasm analitycznych 798–779 cm⁻¹ do punktów, które wyznaczają linię podstawową wzorca kwarcowego. Wyniki oznaczeń kwarcu pozostają zawyżone, choć w mniejszym stopniu.

Największa rozbieżność ocen dotyczy zakłóceń powodowanych przez występowanie kaolinitu w próbkach, które są analizowane po spopieleniu w temperaturze 600°C lub 800°C. Ojima uznał, że w tym przypadku wpływ interferenta jest w istotny sposób eliminowany [10], a w badaniach Virji'ego notowano tylko niewielkie, 5-procentowe zawyżenie wyników oznaczeń kwarcu [17]. W niniejszych badaniach stopień zawyżenia wyników przekroczył 200%, kiedy mieszanina zawierała 10,8% kwarcu.

WNIOSKI

- 1. Przeprowadzone badania wskazują na:
 - potrzebę identyfikowania interferencji spektralnych w próbkach pyłów pobranych w celu wykonania oznaczeń krystalicznej krzemionki metodami FTIR i oceny narażenia w środowisku pracy,
 - podejmowania działań zmierzających do minimalizowania wpływu interferentów na otrzymywane wyniki badań.

- Komputerowe, proporcjonalne dodawanie widm IR interferentów do widma IR respirabilnego wzorca kwarcowego umożliwia przewidywanie wielkości ich wpływu na wyniki oznaczeń kwarcu w rzeczywistych próbkach.
- 3. Efektywnymi metodami ograniczania interferencji spektralnych, w zależności od rodzaju czynnika zakłócającego oznaczenia kwarcu, są:
 - skalowane odejmowanie widm w przypadku skaleni i kaolinitu,
 - krzywa korekcyjna dla kaolinitu, jeśli próbki z jego udziałem są badane bez spopielania,
 - obliczanie zawartości kwarcu na podstawie pasma 695 cm⁻¹ w mieszaninach z krystobalitem lub krzemionką bezpostaciową, oraz jeśli badane są spopielone próbki w mieszaninach z kaolinitem.

PIŚMIENNICTWO

- Szeszenia-Dąbrowska N., Wilczyńska U., Sobala W.: Choroby zawodowe w Polsce w 2013 r. i ich czynniki przyczynowe. Med. Pr. 2014;65(4):463–472, http://dx. doi.org/10.13075/mp.5893.00034
- Maciejewska A.: Krzemionka krystaliczna: kwarc i krystobalit – frakcja respirabilna. Dokumentacja proponowanych dopuszczalnych wielkości narażenia zawodowego. Podst. Met. Oceny Środ. Pr. 2014;4(82):67–128
- Health and Safety Laboratory: Crystalline silica in respirable airborne dusts Direct on filter analyses by infrared spectroscopy and X-ray diffraction. MDHS 101 [cytowany 29 stycznia 2015]. Health and Safety Executive, Bootle 2005. Adres: http://www.hse.gov.uk/pubns/mdhs/pdfs/mdhs101.pdf
- National Institute for Occupational Safety and Health: Silica, crystalline, by IR (KBr pellet). Method 7602 [cytowany 29 stycznia 2015]. NIOSH, Washington 2003. Adres: http://www.cdc.gov/niosh/docs/2003-154/pdfs/7602.pdf
- 5. Instituto National de Seguridad e Higiene en el Trabajo: [Determination of free crystalline silica in particulate matter (respirable fraction) in air. Membrane filter method / Infrared spectrophotometry. MTA/MA – 057/A04] [cytowany 29 stycznia 2015]. Instituto, Madryt 2005. Adres: http://www.insht.es/InshtWeb/Contenidos/Documentacion/FichasTecnicas/MetodosAnalisis/Ficheros/MA/MA_057_A04.pdf. Hiszpański
- Maciejewska A.: Respirabilna krystaliczna krzemionka: kwarc i krystobalit. Oznaczanie w powietrzu na stanowiskach pracy metodą spektrometrii w podczerwieni (FT-IR), w pastylkach z KBr. Podst. Met. Oceny Środ. Pr. 2012;4(74):117–130

- Maciejewska A., Król M.: Respirabilna krystaliczna krzemionka: kwarc i krystobalit. Oznaczanie w powietrzu na stanowiskach pracy metodą spektrometrii w podczerwieni (FT-IR), bezpośrednio na filtrach. Podst. Met. Oceny Środ. Pr. 2014;3(81):103–119
- 8. International Standard ISO 24095:2009(E): Workplace air – Guidance for the measurement of respirable crystalline silica. International Organization for Standarization, Geneva 2009
- Foster R.D., Walker R.F.: Quantitative determination of crystalline silica in respirable-size dust samples by infrared spectrophotometry. Analyst 1984;109:1117–1127, http://dx.doi.org/10.1039/AN9840901117
- Ojima J.: Determining of crystalline silica in respirable dust samples by infrared spectrophotometry in the presence of interferences. J. Occup. Health 2003;45:94–103, http://dx.doi.org/10.1539/joh.45.94
- 11. Maślankiewicz K., Szymański A.: Mineralogia stosowana. Wydawnictwa Geologiczne, Warszawa 1976
- Woźniak H., Więcek E.: Pyły krzemionek bezpostaciowych naturalnych i syntetycznych. Dokumentacja proponowanych wartości dopuszczalnych poziomów narażenia zawodowego. Podst. Met. Oceny Środ. Pr. 1999; 20:123–151
- Liber-Madziarz E., Teisseyre B.: Mineralogia i petrografia. Oficyna Wydawnicza Politechniki Wrocławskiej, Wrocław 2002
- 14. International Programme on Chemical Safety INCHEM: Environmental Health Criteria 231: Bentonite, kaolin, and selected clay minerals [cytowany 29 stycznia 2015]. World Health Organization, Geneva 2005. Adres: http:// www.inchem.org/documents/ehc/ehc/ehc231.htm

- Bolewski A., Parachoniak W.: Petrografia. Wydawnictwa Geologiczne, Warszawa 1982
- Bolewski A.: Mineralogia szczegółowa. Wydawnictwa Geologiczne, Warszawa 1982
- Virji M.A., Bello D., Woskie S.R., Liu X.M., Kalil A.J.: Analysis of quartz by FT-IR in air samples of construction dust. Appl. Occup. Environ. Hyg. 2002;17:165–175, http://dx.doi.org/10.1080/104732202753438252
- 18. United States Department of Labor Mine Safety and Health Administration: Infrared determination of quartz in respirable coal mine dust. Method P-7 [cytowany 3 lutego 2015]. United States Department of Labor Mine Safety and Health Administration, Arlington 2013. Adres: http://www.msha.gov/Techsupp/pshtcweb/ MSHA%20P7.pdf
- Van der Marel H.W., Beutelspacher H.: Atlas of infrared spectroscopy of clay minerals and their admixtures. Elsevier, Amsterdam 1976
- 20. CDI, digital spectral library: Minerals and clays. [CD-ROM]. Sadtler I.R. [producent]. 1980–1997
- Taylor T.G., Nenadic C.M., Crable J.V.: Infrared spectra for mineral identification. Am. Ind. Hyg. Assoc. J. 1970;31: 100–108, http://dx.doi.org/10.1080/0002889708506215
- 22. Dodgson J., Whittaker W.: The determination of quartz in respirable dust samples by infrared spectrophotometry I: The potassium disc method. Ann. Occup. Hyg. 1973;16: 373–387, http://dx.doi.org/10.1093/annhyg/16.4.373
- Lorberau C.: Investigation of the determination of respirable quartz on filter media using Fourier transform infrared spectrophotometry. Appl. Occup. Environ. Hyg. 1990;5:348–349, http://dx.doi.org/10.1080/104732 2X.1990.10389652

Ten utwór jest dostępny w modelu open access na licencji Creative Commons Uznanie autorstwa – Użycie niekomercyjne 3.0 Polska / This work is available in Open Access model and licensed under a Creative Commons Attribution-NonCommercial 3.0 Poland License – http://creativecommons.org/licenses/by-nc/3.0/pl.