KOSHA GUIDE

H - 148 - 2021

오산화바나듐의 생물학적 노출지표 물질 분석에 관한 기술지침

2021. 10.

한 국 산 업 안 전 보 건 공 단

## 안전보건기술지침의 개요

- ㅇ 제정자 : 한국산업안전보건공단 산업안전보건연구원 이상길
- ㅇ 제정 경과
  - 2014년 11월 산업의학분야 제정위원회 심의
  - 2021년 8월 산업의학분야 표준제정위원회 심의(법령 및 규격 최신화)
- ㅇ 관련규격 및 자료
  - 한국산업안전보건공단 산업안전보건연구원. 근로자 건강진단 실무지침: 제1권 특수건강진단 개요. 020-산업안전보건연구원-349
  - 한국산업안전보건공단 산업안전보건연구원. 생물학적 노출평가 기준 및 분석방법 연구 Ⅲ: 납 등 중금속 10종. 보건분야-연구자료 연구원 2010-66-882. 2010
  - http://www.atsdr.cdc.gov/toxguides/toxguide-58.pdf
- o 관련법규·규칙·고시 등
  - 산업안전보건법 시행규칙 [별표 24] 특수건강진단·배치전건강진단·수시건강진단 의 검사항목(제206조 관련)
  - 고용노동부고시 제2020-61호(특수건강진단기관의 정도관리에 관한 고시)
  - 고용노동부고시 제2020-60호(근로자 건강진단 실시기준)
  - 한국산업안전보건공단 산업안전보건연구원. 「근로자건강진단 실무지침」제1권 특수 건강진단 개요. 2020-산업안전보건연구원-349
- 0 기술지침의 적용 및 문의

이 기술지침에 대한 의견 또는 문의는 한국산업안전보건공단 홈페이지 (http://kosha.or.kr) 안전보건기술지침 소관 분야별 문의처 안내를 참고하시기 바랍니다.

공표일자 : 2021년 10월

제 정 자 : 한국산업안전보건공단 이사장

# 오산화바나듐의 생물학적 노출지표 물질 분석에 관한 기술지침 제안 개요

## I. 제정이유

이 지침은 산업안전보건법(이하 "법"이라고 한다) 제130조 및 같은 법 시행규칙(이하 "시행규칙"이라고 한다) 제206조 별표 24(특수건강진단·배치전건강진단·수시건 강진단의 검사항목), 고용노동부고시 제2020-61호(특수건강진단기관의 정도관리에 관한 고시) 및 고용노동부고시 제2020-60호(근로자 건강진단 실시기준)에 따라 오산화바나듐에 노출된 근로자의 생물학적 노출평가와 관련된 노출지표 물질의 분석 방법을 제시함을 목적으로 함

## II. 제정(안)의 주요내용

- 소변 중 바나듐의 분석을 위해 시료 및 표준용액 전처리, 기기의 조건 및 분석 방법 등에 대해 기술함
- 산업안전보건법 시행규칙 제206조 관련 별표 24에서 오산화바나듐의 생물학적 노출지표검사에 대한 분석 지침 반영

#### III. 관련 법규정 및 규격

- 산업안전보건법 시행규칙 [별표 24] 특수건강진단·배치전건강진단·수시건강진 단의 검사항목(제206조 관련)
- 고용노동부고시 제2020-61호(특수건강진단기관의 정도관리에 관한 고시)
- 고용노동부고시 제2020-60호(근로자 건강진단 실시기준)
- o 한국산업안전보건공단 산업안전보건연구원. 「근로자건강진단 실무지침」제1권 특수 건강진단 개요. 2020-산업안전보건연구원-349

## IV. 제정위원회 심의개요

ㅇ 제 안 자 : 산업안전보건연구원 이상길

ㅇ 심 의 일 : 2014년 11월 18일

ㅇ 참석인원 : 재적위원 14명 중 8명 참석

ㅇ 심의결과 : 제출안에 동의함

KOSHA GUIDE H - 148 - 2021

## 오산화바나듐의 생물학적 노출지표 물질 분석에 관한 기술지침

## 1. 목 적

이 지침은 산업안전보건법(이하 "법"이라고 한다) 제130조 및 같은 법 시행규칙(이하 "시행규칙"이라고 한다) 제206조 별표 24(특수건강진단·배치전건강진단·수시건 강진단의 검사항목), 고용노동부고시 제2020-61호(특수건강진단기관의 정도관리에 관한 고시) 및 고용노동부고시 제2020-60호(근로자 건강진단 실시기준)에 따라 오산화바나듐에 노출된 근로자의 생물학적 노출평가와 관련된 생물학적 노출지표 물질의 분석 방법을 제시함을 목적으로 한다.

## 2. 적용범위

이 지침은 법, 시행규칙 및 고용노동부고시에 따라 실시하는 근로자 건강진단 중 오산화바나듐에 노출되는 근로자의 생물학적 노출평가에 적용한다.

#### 3. 정 의

- (1) 이 지침에서 사용하는 용어의 뜻은 다음과 같다.
  - (가) "생물학적 노출평가"란 혈액, 소변 등 생체시료로부터 유해물질 자체 또는 유해물질의 대사산물이나 생화학적 변화산물 등을 분석하여 유해물질 노출에 의한 체내 흡수정도나 건강영향 가능성 등을 평가하는 것을 말한다.
  - (나) "생물학적 노출지표 물질"이란 생물학적 노출평가를 실시함에 있어 체내 흡수 정도를 반영하는 물질로서 유해물질 자체나 그 대사산물, 생화학적 변화물 등 을 말한다.
  - (다) "정밀도(Precision)"란 일정한 물질에 대하여 반복측정·분석을 했을 때 나타나는 자료분석치의 변동크기가 얼마나 되는가를 나타낸다. 이 경우 같은 조건에서 측정했을 때 일어나는 우연오차(Random error)에 의한 분산(Dispersion)의 정도를 측정값의 변이계수(Coefficient of variation)로 표시한다.

KOSHA GUIDE

H - 148 - 2021

- (라) "정확도(Accuracy)"란 분석치가 참값에 얼마나 접근하였는지를 수치로 표현한 것이다. 다만, 인증표준물질이 있는 경우는 상대오차로 표시하고, 인증표준물 질이 없는 경우는 시료에 첨가한 값으로부터 구한 평균회수율로 표시한다.
- (마) "검출한계(Limit of detection: LOD)"란 공시료 신호값(Blank signal, background signal)과 통계적으로 유의하게 다른 신호값(Signal)을 나타낼 수 있는 최소의 농도를 말한다. 이 경우 가장 널리 사용하는 공시료 신호값과의 차이가 공시료 신호값 표준편차의 3배인 경우로 한다.
- (2) 그밖에 용어의 뜻은 이 지침에서 특별히 규정하는 경우를 제외하고는 법, 같은 법 시행령, 같은 법 시행규칙 및 「산업안전보건기준에 관한 규칙」에서 정하는 바에 따른다.

## 4. 분석장비

분석장비는 유도결합플라즈마 질량분석기(Inductively coupled plasma mass spectrometer, ICP-MS)를 사용한다.

#### 5. 분석방법

(1) 분석 워리

오산화바나듐은 주로 호흡기와 위장관 경로를 통하여 흡수되고 호흡기 경로로 흡수된 경우, 흡수 후 1~3일 안에 40~60%가 소변으로 배설되므로 소변 중 바나듐을 유도결합플라즈마 질량분석기로 분석한다.

- (2) 시료의 채취
  - (가) 시료 채취 시기

소변 시료는  $4\sim5$ 일간 연속 작업 종료 2시간 전부터 작업종료 사이에 채취한다.

H - 148 - 2021

#### (나) 시료채취 요령

- ① 채취 용기는 밀봉이 가능한 플라스틱 용기를 사용하고, 시료는 10 mL 이상 채취하다.
- ② 채취 전 48시간 이내에 해산물 섭취를 금하고 중금속제거를 위한 산 세척을 실 시한 specimen cup에 받아 검체로 사용한다.
- ③ 채취한 시료는 시료 채취 용기에 밀봉하여 채취 후 5일 이전에 분석하면 4 ℃(2~8 ℃)에서 냉장 보관한다. 단, 분석까지 보관 기간이 5일 이상 걸리는 경우에는 시료를 냉동보관용 저온바이알에 옮겨 -20 ℃이하에서 냉동 보관한다.

### (3) 기구 및 시약

### (가) 기구

- ① 용량플라스크 500, 100, 50, 10 mL
- ② 마이크로피펫 10-100, 200-1000 μL
- ③ 마개달린 폴리에틸렌 시험관 5 mL
- ④ 폴리에틸렌 또는 폴리프로필렌 시료컵
- ⑤ 롤러 믹서
- ⑥ 볼텍스 믹서
- ⑦ 화학 저울

#### (나) 시약

- ① 바나듐 1000 ppm(1000 µg/mL) 표준용액
- ② 질산 특급 시약(검사 관련 중금속의 함량이 적은 것)
- ③ Scandium(내부표준시약) 용액 ICP용 1000 ppm(1000 µg/mL)
- ④ 탈이온수(18 MΩ/cm 이상)

#### (4) 시약 조제

#### (가) 표준용액

① 100 mL 용량플라스크에 1% 질산을 반쯤 넣고 바나듐 표준용액(1000 μg/mL)을 20 μL주입한 후 1% 질산으로 표선을 맞추어 표준용액 원액을 조제한다.

② 표준용액 원액을 각각 0.01, 0.05, 0.1, 0.2 mL를 취하고 이를 10 mL 용량플라스크에서 1% 질산으로 희석하여 <표 1>과 같이 검량선용 표준용액을 조제한다. 이 4가지 농도의 표준용액을 검량선용 표준용액으로 사용한다. 1% 질산을 공시료로 사용한다.

<표 1> 검량선용 표준용액 조제

구	분	농도(μg/L)	용 매
	STD 1	10	
검량선용	STD 2	50	10/ =111
표준용액	STD 3	100	1% 질산
	STD 4	200	

- (5) 시료 및 표준용액 전처리
- (가) 모든 시료는 거품이 발생하지 않도록 40분간 롤러 믹서로 균질화시킨다.
- (나) 산처리가 끝난 시험관에 <표 2>와 같이 시료를 순서대로 주입 후 마개로 막은 후 vortex 믹서로 30초간 혼합한다.

<표 2>표준물 첨가법에 의한 시료 및 표준용액 전처리 (단위: mL)

<del></del> 순서	물 질	공시료	첨가1	첨가2	첨가3	첨가4	첨가0	시료
1	1% 질산	2.7	2.4	2.4	2.4	2.4	2.7	2.7
2	미첨가 소변	_	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	_
3	소변 시료	_	_	_	_	_	_	0.3
4	탈이온수	0.3	=	_	_	=	_	=
5	표준용액	=	0.3	0.3	0.3	0.3	-	=
6	내부표준시약	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1

(6) 유도결합플라즈마 질량분석기 분석 조건 예시

<표 3> 유도결합플라즈마 질량분석기 분석 조건 예시

Items	Condition		
Plasma gas flow	18.00 L/min		
Sheath gas flow	0.16 L/min		
Auxiliary gas flow	1.65 L/min		
Torch RF generator power	$1.40~\mathrm{kW}$		
Spray chamber cooling temperature	3.01°C		

※ 분석 조건은 장비제조회사의 권고 방법을 사용한다.

#### (7) 농도 계산

검량선용 표준용액의 농도를 가로(x)축으로 하고, 내부표준물질의 면적에 대한 바나듐 피크 면적을 세로(y)축으로 하여 검량선을 작성하고, y=ax+b의 회귀방정식을 통해 바나듐의 농도(ug/L)를 구한다.

- (8) 생물학적 노출 평가 기준
- (가) 기준값 : 50 µg/g 크레아티닌

간주하여 다시 채취한다.

- (나) 소변 중 크레아티닌 농도 소변 중 생물학적 노출평가지표물질 보정에 사용하는 크레아티닌 농도는 0.3 ~ 3.4 g/L 범위이며, 크레아티닌 농도가 이 범위를 벗어난 소변은 비정상으로
- (9) 정밀도(보건분야-연구자료 연구원 2010-66-882 자료 예시)
  - 10, 50, 100 µg/L 농도 수준에서 통합변이계수 3.2 %
- (10) 정확도(보건분야-연구자료 연구원 2010-66-882 자료 예시)
  - 5.5, 61.2 ug/L 농도 수준에서 상대오차 각각 13.5 %, 7.9 %
- (11) 검출 한계(보건분야-연구자료 연구원 2010-66-882 자료 예시)

KOSHA GUIDE H - 148 - 2021

(가) 검출한계

 $0.21 \mu g/L$ 

(나) 산출방법

 $LOD = 3 \times SD$ 

(LOD : 검출한계, SD : 표준편차)

미첨가 소변을 6회 반복 측정하여 검출된 반응값의 표준편차의 3배를 검출한계로 한다.