

# 中华人民共和国农业行业标准

NY/T 1121.18-2006

# 土 壤 检 测 第 18 部分:土壤硫酸根离子含量的测定

Soil Testing

Part 18: Method for determination of soil sulfate content



2006-07-10 发布

2006-10-01 实施

### 前 言

NY/T 1121 《土壤检测》为系列标准,包括以下部分:
—— 第1部分:土壤样品的采集、处理和贮存
—— 第2部分:土壤 pH 的测定
—— 第3部分:土壤机械组成的测定
—— 第 4 部分:土壤容重的测定
—— 第5部分:石灰性土壤阳离子交换量的测定
第6部分:土壤有机质的测定
第7部分:酸性土壤有效磷的测定
第8部分:土壤有效硼的测定
第9部分:土壤有效钼的测定
第 10 部分:土壤总汞的测定
第 11 部分:土壤总碑的测定
第 12 部分:土壤总铬的测定
第13部分:土壤交换性钙和镁的测定
—— 第 14 部分:土壤有效硫的测定
第15部分:土壤有效硅的测定
—— 第 16 部分:土壤水溶性盐总量的测定
—— 第 17 部分:土壤氯离子含量的测定
—— 第 18 部分:土壤硫酸根离子含量的测定

本部分为 NY/T 1121 的第 18 部分。

本部分由中华人民共和国农业部提出并归口。

本部分起草单位:全国农业技术推广服务中心、中国农业科学院农业资源与农业区划研究所、山东 省土壤肥料总站。

本部分主要起草人:田有国、辛景树、任意、龙怀玉、李涛、万广华、郑磊。

## 土 壤 检 测 第 18 部分:土壤硫酸根离子含量的测定

#### 1 应用范围

本部分适用于各类型土壤中水溶液 SO2-的测定。

#### 2 方法提要

在土壤浸出液中加入钡镁混合液, $Ba^2$ +将溶液中的  $SO_a^2$ -完全沉淀并过量。过量的  $Ba^2$ +和加入的  $Mg^2$ +,连同浸出液中原有的  $Ca^2$ +、 $Mg^2$ +,在 pH 10.0 的条件下,以络黑 T 为指示剂,用 EDTA 标准溶液滴定,由沉淀  $SO_a^2$ -净消耗的  $Ba^2$ +量,计算吸取的浸出液中  $SO_a^2$ -量。添加一定量的  $Mg^2$ +,可使终点清晰。为了防治  $BaCO_3$  沉淀生成,土壤浸出液必须酸化,同时加热至沸以赶去  $CO_3$ ,并趁热加入钡镁混合液,以促进  $BaSO_a$  沉淀熟化。

吸取的土壤浸出液中  $SO_4^{2-}$  量的适宜范围约为  $0.5 \, \text{mg} \sim 10.0 \, \text{mg}$ ,如  $SO_4^{2-}$  浓度过大,应减少浸出液的用量。

#### 3 试剂

#### 3.1 (1+1)盐酸溶液

#### 3.2 钡镁混合液

称取 2.44 g 氯化钡(BaCl<sub>2</sub>·2H<sub>2</sub>O)和 2.04 g 氯化镁(MgCl<sub>2</sub>·6H<sub>2</sub>O)溶于水,稀释至 1 L。此溶液中 Ba<sup>2+</sup>和 Mg<sup>2+</sup>的浓度各为 0.01 mol/L,每毫升约可沉淀 SO<sub>4</sub><sup>2-</sup>1 mg。

#### 3.3 pH10 氨缓冲溶液

称取 67.5 g 氯化铵溶于去  $CO_2$  水中,加入新开瓶的浓氨水(含  $NH_325\%$ )570 mL,用水稀释至 1 L, 贮于塑料瓶中,注意防治吸收空气中  $CO_2$ 。

#### 3.4 0.02 mol/L EDTA 标准溶液

称取 7.440 g 乙二胺四乙酸二钠,溶于水中,定容至 1 L。称取 0.25 g(精确至 0.000 1 g)于 800 ℃ 灼烧至恒量的基准氧化锌放入 50 mL 烧杯中,用少量水湿润,滴加 6 mol/L 盐酸至样品溶解,移入 250 mL 容量瓶中,定容。取 25.00 mL,加入 70 mL 水,用 10% 氨水中和至 pH7~8,加 10 mL 氨一氯化铵缓冲溶液(pH10),加 5 滴络黑 T 指示剂,用配置待标定的 0.02 mol/L 乙二胺四乙酸二钠溶液滴定至溶液由紫色变为纯蓝色,同时作空白试验。乙二胺四乙酸二钠标准溶液的准确浓度由式(1)计算:

$$c = \frac{m}{(V_1 - V_2) \times 0.08138}$$
 (1)

式中:

c ——乙二胺四乙酸二钠标准溶液浓度,单位为摩尔每升(mol/L);

m ——称取氧化锌的量,单位为克(g);

 $V_1$  ——乙二胺四乙酸二钠溶液用量,单位为毫升(mL);

V2 ——空白试验乙二胺四乙酸二钠溶液的用量,单位为毫升(mL);

0.081 38——氧化锌的豪靡尔质量,单位为克(g)。

#### 3.5 络黑 T 指示剂

称取 0.5 g 络黑 T 与 100 g 烘干的氯化钠,共研至极细,贮于棕色瓶中。

#### 4 分析步骤

- 1) 称取通过 2 mm 筛孔风干土壤样品 50 g(精确到 0.01 g),放入 500 mL 大口塑料瓶中,加入 250 mL 无二氧化碳蒸馏水。
- 2) 将塑料瓶用橡皮塞塞紧后在振荡机上振荡 3 min。
- 3) 振荡后立即抽气过滤,开始滤出的 10 mL滤液弃去,以获得清亮的滤液,加塞备用。
- 4) 吸取待测液 5.00 mL~25.00 mL(视 SO4<sup>-</sup> 含量而定)于 150 mL 三角瓶中,加(1+1)盐酸溶液 2 滴,加热煮沸,趁热缓缓地加入过量 25%~100%的钡镁混合液(约 5.00 mL~20.00 mL),并继续 微沸 3 min,放置 2 h 后,加入氨缓冲液 5 mL,络黑 T 指示剂 1 小勺(约 0.1 g),摇匀后立即用EDTA 标准溶液滴定至溶液由酒红色突变为纯蓝色,记录消耗 EDTA 标准溶液的体积(V<sub>2</sub>)。
- 5) 空白(钡镁混合液)标定:取与以上所吸待测液同量的蒸馏水于 150 mL 三角瓶中,以下操作与上述待测液测定相同。记录消耗 EDTA 标准溶液的体积(V<sub>0</sub>)。
- 6) 待测液中 Ca<sup>2+</sup>、Mg<sup>2+</sup>含量的测定:吸取同体积待测液于 150 mL 三角瓶中,加(1+1)盐酸溶液 2 滴,充分摇动,煮沸 1 min 赶 CO<sub>2</sub>,冷却后,加 pH10.0 氨缓冲液 4 mL,加络黑 T 指示剂 1 小勺(约 0.1 g),用 EDTA 标准溶液滴定至溶液由酒红色突变为纯蓝色为终点。记录消耗 EDTA标准溶液的体积(V<sub>1</sub>)。

#### 5 结果计算

$$SO_4^{2-}$$
, mmol $(\frac{1}{2}SO_4^{2-})/kg = \frac{2c(V_0 + V_1 - V_2)D}{m} \times 1000$ ....(2)

$$SO_4^{2-}, g/kg = SO_4^{2-}, mmol(\frac{1}{2}SO_4^{2-})/kg \times 0.0480$$
 .....(3)

式中:

c ——EDTA 标准溶液浓度,单位为摩尔每升(mol/L);

m ——称取试样质量,单位为克(g),本试验为50g;

D ——分取倍数,250/5~25;

 $V_0$ ——空白试验所消耗 EDTA 标准溶液体积,单位为毫升(mL);

 $V_1$ ——滴定待測液  $Ca^{2+}$ 、 $Mg^{2+}$  合量所消耗 EDTA 标准溶液体积,单位为毫升(mL);

 $V_2$ ——滴定待测液中  $Ca^{2+}$ 、 $Mg^{2+}$  及与  $SO_4^{2-}$  作用后剩余钡镁混合液中  $Ba^{2+}$ 、 $Mg^{2+}$  所消耗 EDTA 标准溶液体积,单位为毫升(mL);

1000——换算为每千克含量;

0.048 0-1/2SO<sub>4</sub> 的毫摩尔质量,单位为克(g)。

平行测定结果用算术平均值表示,保留两位小数。

#### 6 精密度

按表1规定的方法测定。

表 1 硫酸根离子平行测定结果允许相对相差

硫酸根离子含量范围,mmol/kg	相对相差,%	
<2.5	15~20	
2.5~5.0	10~15	
5.0~25	5~10	
>25	<5	

#### 7 注意事项

- 1) 若吸取的土壤待测液中  $SO_4^{2-}$  含量过高时,可能出现加入的  $Ba^{2+}$ 量不能将  $SO_4^{2-}$  沉淀完全的情况,此时滴定值表现为  $V_1+V_0-V_2\approx V_0/2$ ,此时应将土壤待测液的吸取量减少,重新滴定,以使  $V_1+V_0-V_2 < V_0/2$ ,但改吸后测定待测液  $Ca^{2+}$ 、 $Mg^{2+}$ 合量的吸取待测液量也应相应改变。
- 2) 加入钡镁混合液后,若生成的 BaSO<sub>4</sub> 沉淀很多,影响滴定终点的观察,可用滤纸过滤,并用热水少量多次洗涤至无 SO<sub>4</sub><sup>2</sup>,滤液再用来滴定。