

中华人民共和国国家环境保护标准

HJ615-2011

土壤 有机碳的测定 重铬酸钾氧化-分光光度法

Soil-Determination of Organic Carbon-Potassium Dichromate Oxidation Spectrophotometric Method

本电子版为发布稿。请以中国环境科学出版社出版的正式标准文本为准。

2011-04-15 发布

2011-10-01 实施

环境保护部 发布

目 次

前	<u> </u>	II
1	适用范围	1
2	规范性引用文件	1
3	方法原理	1
4	干扰和消除	1
5	试剂和材料	1
6	仪器和设备	2
7	样品	2
8	分析步骤	2
9	结果计算与表示	3
10	精密度和准确度	3
11	质量保证和质量控制	4
12	注意事项	4

前言

为贯彻《中华人民共和国环境保护法》,保护环境,保障人体健康,规范土壤中有机碳的测定方法,制定本标准。

本标准规定了测定土壤中有机碳的重铬酸钾氧化-分光光度法。

本标准为首次发布。

本标准由环境保护部科技标准司组织制订。

本标准主要起草单位:大连市环境监测中心。

本标准验证单位: 天津市环境监测中心、辽宁省环境监测实验中心、沈阳市环境监测中心站、鞍山市环境监测中心站、锦州市环境监测中心站和营口市环境监测中心站。

本标准环境保护部 2011 年 4 月 15 日批准。

本标准自2011年10月1日起实施。

本标准由环境保护部解释。

土壤 有机碳的测定 重铬酸钾氧化-分光光度法

1 适用范围

本标准规定了测定土壤中有机碳的重铬酸钾氧化-分光光度法。

本标准适用于风干土壤中有机碳的测定。本标准不适用于氯离子(Cl⁻)含量大于 2.0×10⁴ mg/kg 的盐渍化土壤或盐碱化土壤的测定。

当样品量为 0.5g 时,本方法的检出限为 0.06%(以干重计),测定下限为 0.24%(以干重计)。

2 规范性引用文件

本标准内容引用了下列文件或其中的条款。凡是不注明日期的引用文件,其有效版本适用于本标准。

HJ 613 土壤 干物质和水分的测定 重量法

HJ/T 166 土壤环境监测技术规范

3 方法原理

在加热条件下,土壤样品中的有机碳被过量重铬酸钾-硫酸溶液氧化,重铬酸钾中的六价铬(Cr^{6+})被还原为三价铬(Cr^{3+}),其含量与样品中有机碳的含量成正比,于 585 nm 波长处测定吸光度,根据三价铬(Cr^{3+})的含量计算有机碳含量。

4 干扰和消除

- **4.1** 土壤中的亚铁离子(Fe^{2+})会导致有机碳的测定结果偏高。可在试样制备过程中将土壤样品摊成 $2\sim3$ cm 厚的薄层,在空气中充分暴露使亚铁离子(Fe^{2+})氧化成三价铁离子(Fe^{3+})以消除干扰。
- 4.2 土壤中的氯离子(CI)会导致土壤有机碳的测定结果偏高,通过加入适量硫酸汞以消除干扰。

5 试剂和材料

除非另有说明,分析时均使用符合国家标准的分析纯化学试剂,实验用水为在 25℃下电导率<0.2mS/m 的去离子水或蒸馏水。

- 5.1 硫酸: ρ (H₂SO₄) =1.84 g/ml。
- 5.2 硫酸汞
- 5.3 重铬酸钾溶液: c ($K_2Cr_2O_7$) =0.27 mol/L

称取 80.00 g 重铬酸钾溶于适量水中,溶解后移至 1000 ml 容量瓶,用水定容,摇匀。 该溶液贮存于试剂瓶中,4℃下保存。

5.4 葡萄糖标准使用液: ρ (C₆H₁₂O₆) =10.00g/L

称取 10.00 g 葡萄糖溶于适量水中,溶解后移至 1000 ml 容量瓶,用水定容,摇匀。该溶液贮存于试剂瓶中,有效期为一个月。

6 仪器和设备

- 6.1 分光光度计: 具 585 nm 波长, 并配有 10 mm 比色皿。
- 6.2 天平: 精度为 0.1 mg。
- 6.3 恒温加热器: 温控精度为 135℃±2℃。恒温加热器带有加热孔,其孔深应高出具塞消解玻璃管内液面约 10 mm,且具塞消解玻璃管露出加热孔部分约 150 mm。
- 6.4 具塞消解玻璃管: 具有 100 ml 刻度线, 管径为 35~45 mm。

注: 具塞消解玻璃管外壁必须能够紧贴恒温加热器的加热孔内壁, 否则不能保证消解完全。

- 6.5 离心机: 0~3000 r/min, 配有 100 ml 离心管。
- 6.6 土壤筛: 2 mm (10 目)、0.25 mm (60 目),不锈钢材质。
- 6.7 一般实验室常用仪器和设备。

7 样品

7.1 样品的采集和保存

土壤样品的采集和保存参照 HJ/T166 的相关规定。

7.2 试样的制备

将土壤样品置于洁净白色搪瓷托盘中,平摊成 2~3 cm 厚的薄层。先剔除植物、昆虫、石块等残体,用木棰压碎土块,自然风干,风干时每天翻动几次。充分混匀风干土壤,采用四分法,取其两份,一份留存,一份通过 2 mm 土壤筛用于干物质含量测定。在过 2 mm 筛的样品中取出 10~20 g 进一步细磨,并通过 60 目 (0.25 mm) 土壤筛,装入棕色具塞玻璃瓶中,待测。

7.3 干物质含量的测定

准确称取适量风干土壤,参照 HJ 613 测定干物质的含量。

8 分析步骤

- 8.1 校准曲线的绘制
- 8. 1. 1 分别量取 0.00、0.50、1.00、2.00、4.00 和 6.00 ml 葡萄糖标准使用液 (5.4) 于 100 ml 具塞消解玻璃管中,其对应有机碳质量分别为 0.00、2.00、4.00、8.00、16.0 和 24.0mg。
- 8.1.2 分别加入 0.1g 硫酸汞 (5.2) 和 5.00 ml 重铬酸钾溶液 (5.3),摇匀。再缓慢加入 7.5 ml 硫酸 (5.1),轻轻摇匀。
- 8.1.3 开启恒温加热器,设置温度为 135℃。当温度升至接近 100℃时,将上述具塞消解玻璃管开塞放入恒温加热器的加热孔中,以仪器温度显示 135℃时开始计时,加热 30 min。然后关掉恒温加热器开关,取出具塞消解玻璃管水浴冷却至室温。向每个具塞消解玻璃管中缓慢加入约 50 ml 水,继续冷却至室温。再用水定容至 100 ml 刻线,加塞摇匀。
- 8.1.4 于波长 585 nm 处, 用 10 mm 比色皿, 以水为参比, 分别测量吸光度。
- 8.1.5 以零浓度校正吸光度为纵坐标,以对应的有机碳质量(mg)为横坐标,绘制校准曲线。

8.2 测定

准确称取适量试样(7.2),小心加入至100 ml 具塞消解玻璃管中,避免沾壁。按照步骤8.1.2 加入试剂,按照步骤8.1.3 进行消解、冷却、定容。将定容后试液静置1h,取约80ml

上清液至离心管中以 2000 r/min 离心分离 10 min,再静置至澄清;或在具塞消解玻璃管内直接静置至澄清。最后取上清液按照步骤 8.1.4 测量吸光度。土壤有机碳含量与试样取样量关系见表 1。

表 1 土壤有机碳含量与试样取样量关系

土壤有机碳含量(%)	0.00~4.00	4.00~8.00	8.00~16.0
试样取样量(g)	0.4000~0.5000	0.2000~0.2500	0.1000~0.1250

注 1: 当样品有机碳含量超过 16.0%时,应增大重铬酸钾溶液的加入量,重新绘制校准曲线。

注 2: 一般情况下, 试液离心后静置至澄清约需 5 h 或直接静置至澄清约需 8 h。

8.3 空白试验

在具塞消解玻璃管中不加入试样,按照8.1.2、8.1.3和8.1.4步骤进行测定。

9 结果计算与表示

9.1 结果计算

土壤中的有机碳含量(以干重计,质量分数,%),按照公式(1)、(2)进行计算。

$$m_1 = m \times \frac{w_{dm}}{100} \tag{1}$$

$$\omega_{\rm oc} = \frac{(A - A_0 - a)}{b \times m_1 \times 1000} \times 100 \tag{2}$$

式中:

 m_1 ——试样中干物质的质量, g;

m——试样取样量, g;

w_{dm}——土壤的干物质含量(质量分数),%:

 ω_{oc} ——土壤样品中有机碳的含量(以干重计,质量分数),%;

A —— 试样消解液的吸光度:

 A_0 ——空白试验的吸光度;

a——校准曲线的截距;

b——校准曲线的斜率。

9.2 结果表示

当测定结果<1.00%时,保留到小数点后两位;当测定结果≥1.00%时,保留三位有效数字。

10 精密度和准确度

10.1 精密度

6 家实验室对有机碳含量为 1.80%的统一样品进行了测定:实验室内相对标准偏差为 0.6%~4.0%,实验室间相对标准偏差为 4.1%,重复性限为 0.12%,再现性限为 0.24%。

10.2 准确度

6 家实验室对有机碳含量为(1.80±0.16)%的有证标准样品进行了测定: 相对误差为 2.2%~8.3%, 相对误差最终值为 5.6%±5.2%。

11 质量保证和质量控制

- 11.1 每批样品应做两个空白试验,两个测定结果的相对偏差应 $\leq 50\%$ 。公式(2)中 A_0 为两个空白试验测定的平均值。
- 11.2 每20个样品应至少测定10%的平行双样,样品数量少于10个时,每批样品应至少测定一个平行双样。当样品的有机碳含量≤1.00%时,两个测定结果之差应在±0.10%之内;当样品的有机碳含量>1.00%时,两个测定结果的相对偏差≤10.0%。
- 11.3 每批样品测定时,应分析一个有证标准物质,其测定值应在保证值范围内。
- 11.4 校准曲线的相关系数应大于等于0.999。

12 注意事项

- 12.1 为保证恒温加热器加热温度的均匀性,样品进行消解时,在没有样品的加热孔内放入装有 15 ml 硫酸 (5.1) 的具塞消解玻璃管,避免恒温加热器空槽加热。
- **12.2** 硫酸具有较强的化学腐蚀性,操作时应按规定要求佩带防护器具,避免接触皮肤和 衣物。样品消解应在通风橱内进行操作。检测后的废液应妥善处理。

4