

中华人民共和国农业行业标准

NY/T 2272-2012

土壤调理剂 钙、镁、硅含量的测定

Soil amendment—
Determination of calcium, magnesium and silicon content



2012-12-24 发布

2013-01-01 实施

前 言

- 本标准按照 GB/T 1.1 给出的规则起草。
- 本标准由中华人民共和国农业部提出并归口。
- 本标准起草单位:国家化肥质量监督检验中心(北京)。
- 本标准主要起草人:范洪黎、刘蜜、孙蓟锋、韩岩松、张跃。

土壤调理剂 钙、镁、硅含量的测定

1 范围

本标准规定了土壤调理剂钙、镁、硅含量测定的试验方法。 本标准适用于土壤调理剂钙、镁、硅含量的测定。

2 规范性引用文件

下列文件对于本文件的应用是必不可少的。凡是注日期的引用文件,仅注日期的版本适用于本文件。凡是不注日期的引用文件,其最新版本(包括所有的修改单)适用于本文件。

HG/T 2843 化肥产品 化学分析中常用标准滴定溶液、标准溶液、试剂溶液和指示剂溶液 NY/T 887 液体肥料 密度的测定

3 钙含量的测定

3.1 原子吸收分光光度法(仲裁法)

3.1.1 原理

试样溶液中的钙在微酸性介质中,以一定量的锶盐作释放剂,在贫燃性空气—乙炔焰中原子化,所产生的原子蒸气吸收从钙空心阴极灯射出的特征波长 422.7 nm 的光,吸光度值与钙基态原子浓度成正比。

3.1.2 试剂和材料

本标准中所用试剂、水和溶液的配制,在未注明规格和配制方法时,均应按 HG/T 2843 规定执行。

- 3.1.2.1 盐酸溶液:1+1。
- 3.1.2.2 氯化锶溶液:ρ(SrCl₂・6H₂O) = 60.9 g/L。称取 60.9 g 氯化锶(SrCl₂・6H₂O)溶于300 mL 水和 420 mL 盐酸溶液(3.1.2.1)中,用水定容至 1 000 mL,混匀。
- 3.1.2.3 钙标准储备液:ρ(Ca)=1 000 μg/mL。
- 3. 1. 2. 4 钙标准溶液: ρ (Ca)=100 μ g/mL。吸取钙标准储备液(3. 1. 2. 3)10.00 mL 于 100 mL 容量瓶中,加入 10 mL 盐酸溶液(3. 1. 2. 1),用水定容,混匀。
- 3.1.2.5 盐酸溶液; c(HCl)=0.5 mol/L。
- 3.1.2.6 溶解乙炔。
- 3.1.3 仪器
- 3.1.3.1 通常实验室仪器。
- 3.1.3.2 带有温度控制的水平往复式振荡器或具有相同功效的振荡装置。
- 3.1.3.3 原子吸收分光光度计,附有空气一乙炔燃烧器及钙空心阴极灯。
- 3.1.4 分析步骤

3.1.4.1 试样的制备

固体样品经多次缩分后,取出约 100 g,将其迅速研磨至全部通过 0.50 mm 孔径筛(如样品潮湿,可通过 1.00 mm 筛子),混合均匀,置于洁净、干燥容器中,液体样品经多次摇动后,迅速取出约 100 mL,置于洁净、干燥容器中。

3.1.4.2 试样溶液的制备

称取 $0.2 \text{ g} \sim 3 \text{ g}$ 试样 (精确至 0.000 1 g),置于 250 mL 容量瓶中,加人 150 mL 预先加热至 $28 ^{\circ} \sim 30 ^{\circ}$ 的盐酸溶液 (3.1.2.5),塞紧瓶塞,摇动容量瓶使试料分散于溶液中,保持溶液温度在 $28 ^{\circ} \sim 30 ^{\circ}$,用频率设定为 $(180 \pm 20) \text{ r/min}$ 的振荡器 (3.1.3.2) 振荡 30 min,然后取出容量瓶,冷却至室温,用水稀释至刻度,混匀,干过滤,弃去最初几毫升滤液后,滤液待测。

3.1.4.3 工作曲线的绘制

分别吸取钙标准溶液 (3.1.2.4)0 mL、 $(3.00 \, \text{mL})$ mL、 $(3.00 \, \text{mL})$ mL、 $(3.00 \, \text{mL})$ mL (3.1.2.4)0 mL、(3.1.2.4)0 mL、(3.1.2.1) mL 容量瓶中,分别加入 (3.1.2.4)0 mL 盐酸溶液 (3.1.2.1) mL 和 (3.1.2.2),用水定容,混匀。此标准系列溶液钙的质量浓度分别为 $(0.00 \, \mu\text{g/mL})$ mL、 $(3.00 \, \mu\text{g/mL})$ mL $(3.00 \,$

注:可根据不同仪器灵敏 医调整标准系列溶液的质量速度

3.1.4.4 测定

吸取一定体积的世界溶液于100 ml。容量無内,加入4 ml 盐酸溶液 3.1.2.1 和 10 mL 氯化锶溶液 (3.1.2.2),用水量容,混匀。在与测定标准系列溶液相同的仪器条件下,测定其吸力值,在工作曲线上查出相应钙的质量 该度(pg/mL)。

3.1.4.5 空白试验

除不加试样》,其他步骤同 3.1.4/4

3.1.5 分析结果的表述

钙(Ca)含量以质量分数证(%)表示。按式(1)计算

$$n = \frac{(\rho - \rho_0)D \times 250}{m \times 10^6} \times 100\% \dots (1)$$

0

式中:

ρ ——由「作曲线查出的试样溶液钙的质量浓度 单位为微克每毫升(m/ml);

ρ。——由工作曲线查出的空白溶液中钙的质量浓度,单位为微克每毫升(μg/fall

D ——测是时试样溶液的稀释倍数;

250——试样溶液的体积,单位为毫升(ml.);

m ——试料的质量(单位为克(p))

106 ——将 g 换算成 ,g 的系数

取平行测定结果的算术平均值力测定结果,结果保留到小数点后两位。

3.1.6 允许差

平行测定结果的相对相差不大于10%;

不同实验室测定结果的相对相差。大下30%。

当测定结果小于 0.15%时,平行测定结果及不同实验室测定结果相对相差不做要求。

注:相对相差为两次测量值相差与两次测量值均值之比,下同。

3.1.7 质量浓度的换算

液体试样钙(Ca)含量以质量浓度 ρ₁(g/L)表示,按式(2)计算。

$$\rho_1 = 1000 w_1 \rho \cdots (2$$

式中:

ρ — 液体试样的密度,单位为克每毫升(g/mL);

1000—将 g/mL 换算为 g/L 的系数。

密度的测定按 NY/T 887 的规定执行。

结果保留到小数点后一位。

3.2 等离子体发射光谱法

3.2.1 原理

试样溶液中的钙在 ICP 光源中原子化并激发至高能态,处于高能态的原子跃迁至基态时产生具有 特征波长的电磁辐射,发射强度与钙原子浓度成正比。

- 3.2.2 试剂和材料
- 3.2.2.1 钙标准溶液:ρ(Ca)=1000 μg/mL。
- 3.2.2.2 盐酸溶液:c(HCl)=0.5 mol/L
- 3.2.2.3 高纯氩气。
- 3.2.3 仪器
- 3.2.3.1 通常实验室
- 3.2.3.2 带有温
- 3.2.4 分析步
- 3.2.4.1 试样的制备

按 3.1.4 的规定物

3.2.4.2 证 容液的制备

按 3.1 4.2 的规定执行

3. 2. 4. 3 工作曲盆的绘制

PUBLISA 或具有相同功效的振荡装置 及 RESEARG 分别呢 阿标准容液(3.2.2.1)0 mL、0.50 mL、1.00 mL、2.00 mL 1.00 mL 5.00 mL 100 mL容量量中,用人定容,混匀。此标准系列溶液钙的质量浓度分别为 θ μg/ mL、5.0 μg/ mL、 10. 0 μg/ml 20. 0 μg/ml 40.

测定前 根据待测元 上器。、积分时间等测 及計畫仪在 以长 317.9 B nm 加 是各标准溶液 射强度。以标准 系列溶液钙的质量浓度(ug ml)为横坐标、相应的发射程度为纵坐标

注:可根据不 敏見调整标准系列溶液的质量

3.2.4.4 测定

将试样溶液或多 释一定借数后在与测定标准系列的 钙的发射强度,在工作 曲线上查出相应钙的质量浓度(µg/mL)。

3.2.4.5 空白试验

除不加试样外,其他步骤回 34.4。

3.2.5 分析结果的表述

按 3.1.5 的规定执行。

3.2.6 允许差

按 3.1.6 的规定执行。

3.2.7 质量浓度的换算

按 3.1.7 的规定执行。

4 镁含量的测定

- 4.1 原子吸收分光光度法(仲裁法)
- 4.1.1 原理

NY/T 2272—2012

试样溶液中的镁在微酸性介质中,以一定量的锶盐作释放剂,在贫燃性空气一乙炔焰中原子化,所产生的原子蒸气吸收从镁空心阴极灯射出的特征波长 285.2 nm 的光,吸光度值与镁基态原子浓度成正比。

4.1.2 试剂和材料

本标准中所用试剂、水和溶液的配制,在未注明规格和配制方法时,均应按 HG/T 2843 的规定执行。

- 4.1.2.1 盐酸溶液:1+1;
- 4.1.2.2 氯化锶溶液; $\rho(SrCl_2 \cdot 6H_2O) = 60.9 \text{ g/L}$ 。 称取 60.9 g 氯化锶(SrCl₂ · 6H₂O)溶于 300 mL 水和 420 mL 盐酸溶液(4.1.2.1)中,用水定容至 1 000 mL,混匀;
- 4.1.2.3 镁标准储备液:ρ(Mg)=1000 μg/mL;
- 4.1.2.4 镁标准溶液: $\rho(Mg)=100~\mu g/mL$ 。准确吸取镁标准储备液(4.1.2.3)10.00 mL 于 100 mL 容量瓶中,加入 10 mL 盐酸溶液(4.1.2.1),用水定容,混匀;
- 4.1.2.5 盐酸溶液;c(HCl)=0.5 mol/L;
- 4.1.2.6 溶解乙炔。
- 4.1.3 仪器
- 4.1.3.1 通常实验室仪器;
- 4.1.3.2 带有温度控制的水平往复式振荡器或具有相同功效的振荡装置;
- 4.1.3.3 原子吸收分光光度计:附有空气一乙炔燃烧器及镁空心阴极灯。
- 4.1.4 分析步骤

4.1.4.1 试样的制备

固体样品经多次缩分后,取出约 100 g,将其迅速研磨至全部通过 0.50 mm 孔径筛(如样品潮湿,可通过 1.00 mm 筛子),混合均匀,置于洁净、干燥容器中;液体样品经多次摇动后,迅速取出约 100 mL,置于洁净、干燥容器中。

4.1.4.2 试样溶液的制备

称取 $0.2 \text{ g} \sim 3 \text{ g}$ 试样(精确至 0.000 l g),置于 250 mL 容量瓶中,加入 150 mL 预先加热至 $28 \text{ \mathbb{C}} \sim 30 \text{ \mathbb{C}}$ 的盐酸溶液(4.1.2.5),塞紧瓶塞,摇动容量瓶使试料分散于溶液中,保持溶液温度在 $28 \text{ \mathbb{C}} \sim 30 \text{ \mathbb{C}}$ 之间,用频率设定为(180 ± 20)r/min 的振荡器(4.1.3.2)振荡 30 min,然后取出容量瓶,冷却至室温,用水稀释至刻度,混匀,于过滤,弃去最初几毫升滤液后,滤液待测。

4.1.4.3 工作曲线的绘制

分別吸取镁标准溶液 (4.1.2.4)0~mL、(1.00~mL)、(1.00~mL)0、(1.00~mL)0、(1.00~mL)0、(1.00~mL)0、(1.00~mL)0 mL 容量瓶中,分別加入 (1.00~mL)1、(1.00~mL)1 mL 氯化锶溶液 (4.1.2.2),用水定容,混匀。此标准系列溶液镁的质量浓度分别为 (1.00~mg/mL)1、(1.00~mg/mL)1、(1.00~mg/mL)1、(1.00~mg/mL)1、(1.00~mg/mL)2、(1.00~mg/mL)1、(1.00~mg/mL)2、(1.00~mg/mL)3、(1.00~mg/mL)3、(1.00~mg/mL)4、(1.00~mg/mL)6、(1.00~mg/mL)6、(1.00~mg/mL)7。在选定最佳工作条件下,于波长 (1.00~mg/mL)8、(1.00~mg/mL)8、(1.00~mg/mL)9、 $(1.00~\text{$

注:可根据不同仪器灵敏度调整标准系列溶液的质量浓度。

4.1.4.4 测定

吸取一定体积的试样溶液于 100 mL 容量瓶内,加入 4 mL 盐酸溶液(4.1.2.1)和 10 mL 氯化锶溶液(4.1.2.2),用水定容,混匀。在与测定标准系列溶液相同的仪器条件下,测定其吸光值,在工作曲线上查出相应镁的质量浓度($\mu g/\text{mL}$)。

4.1.4.5 空白试验

除不加试样外,其他步骤同 4.1.4.4。

4.1.5 分析结果的表述

镁(Mg)含量以质量分数 $w_2(\%)$ 表示,按式(3)计算。

$$w_2 = \frac{(\rho - \rho_0)D \times 250}{m \times 10^6} \times 100\% \dots (3)$$

式中:

 ρ ——由工作曲线查出的试样溶液镁的质量浓度,单位为微克每毫升(μ g/mL);

 ρ_0 ——由工作曲线查出的空白溶液中镁的质量浓度,单位为微克每毫升($\mu g/mL$);

D ——测定时试样溶液的稀释倍数;

250 ——试样溶液的体积,单位为毫升(mL);

m ——试料的质量,单位为克(g);

106 将 g 换算成 ug 的系数。

取平行测定结果的算术平均值为测定结果,结果保留到小数点后两位。

4.1.6 允许差

平行测定结果的相对相差不大于10%。

不同实验室测定结果的相对相差不大于30%。

当测定结果小于 0.15%时,平行测定结果及不同实验室测定结果相对相差不做要求。

4.1.7 质量浓度的换算

液体试样镁(Mg)含量以质量浓度 $\rho_2(g/L)$ 表示,按式(4)计算。

$$\rho_2 = 1000 \omega_2 \rho \cdots (4)$$

式中:

w2 ——试样中镁的质量分数;

 ρ ——液体试样的密度,单位为克每毫升(g/mL);

1000 ----将 g/mL 换算为 g/L 的系数。

密度的测定按 NY/T 887 的规定执行。

结果保留到小数点后一位。

4.2 等离子体发射光谱法

4.2.1 原理

试样溶液中的镁在 ICP 光源中原子化并激发至高能态,处于高能态的原子跃迁至基态时产生具有特征波长的电磁辐射,发射强度与镁原子浓度成正比。

4.2.2 试剂和材料

本标准中所用试剂、水和溶液的配制,在未注明规格和配制方法时,均应按 HG/T 2843 的规定执行。

- 4.2.2.1 镁标准溶液:ρ(Mg)=1000 μg/mL;
- 4.2.2.2 盐酸溶液; c(HCl)=0.5 mol/L;
- 4.2.2.3 高纯氩气。
- 4.2.3 仪器
- 4.2.3.1 通常实验室仪器;
- 4.2.3.2 带有温度控制的水平往复式振荡器或具有相同功效的振荡装置;
- 4.2.3.3 等离子体发射光谱仪。
- 4.2.4 分析步骤
- 4.2.4.1 试样的制备

按 4.1.4.1 的规定执行。

4.2.4.2 试样溶液的制备

按 4.1.4.2 的规定执行。

4.2.4.3 工作曲线的绘制

分别吸取镁标准溶液(4.2.2.1)0 mL、0.50 mL、1.00 mL、2.00 mL、4.00 mL、5.00 mL 于六个 100 mL 容量瓶中,用水定容,混匀。此标准系列溶液镁的质量浓度分别为 0 μ g/ mL、5.0 μ g/ mL、5.0 μ g/ mL、20.0 μ g/ mL、40.0 μ g/ mL、50.0 μ g/ mL。

测定前,根据待测元素性质和仪器性能。进行氦气流量、观测高度、射频发生器功率、积分时间等测量条件优化。然后,用等离子体发射光谱仪在波长 285.213 nm 处测定各标准溶液的发射强度。以标准系列溶液镁的质量浓度(μg/mg/ 为槽坐标,相应的发射强度为纵型 医多氯丁作曲线。

注:可根据不同仪器灵敏度 系列溶液的质量浓度

4.2.4.4 测定

将试样溶液或经验,定倍数后在 5测定标准系列溶液机同的条件 5 测量 1 发射强度,在工作曲线上查出相应镁的 质量 浓度 1 g/ml

4.2.4.5 空白试验

除不加试样外上他步骤回424

4.2.5 分析结果的表述

按 4.1.5 的 规定执行

4.2.6 允许差

按 4.1.6 四规定执行

4.2.7 质量浓度的换算

按 4.1.7 的 规定执行

5 硅含量的测定 等离子体发射光谱法

5.1 原理

试样溶液中的量在ICP光原中原于化并湿发至高能态,处于高能态的原子跃迁。是态时产生具有特征波长的电磁辐射、外强度与硅原子浓度成正化。

5.2 试剂和材料

本标准中所用试剂、水和溶液的配制,在未注明规格和配制力法时,均应均 -G/T 2843 的规定执行。

5.2.1 硅标准溶液:ρ(Si)=1000 mL;

1

- 5.2.2 盐酸溶液:c(HCl)=0.5 mol/
- 5.2.3 高纯氩气。
- 5.3 仪器
- 5.3.1 通常实验室仪器;
- 5.3.2 带有温度控制的水平往复式振荡器或具有相同功效的振荡装置;
- 5.3.3 等离子体发射光谱仪。
- 5.4 分析步骤

5.4.1 试样的制备

固体样品经多次缩分后,取出约 100 g,将其迅速研磨至全部通过 0.50 mm 孔径筛(如样品潮湿,可通过 1.00 mm 筛子),混合均匀,置于洁净、干燥容器中;液体样品经多次摇动后,迅速取出约 100 mL,置

于洁净、干燥容器中。

5.4.2 试样溶液的制备

称取 $0.2 \text{ g} \sim 3 \text{ g}$ 试样(精确至 0.000 l g),置于 250 mL 容量瓶中,加人 150 mL 预先加热至 $28 \text{ \mathbb{C}} \sim 30 \text{ \mathbb{C}}$ 的盐酸溶液(5.2.3),塞紧瓶塞,摇动容量瓶使试料分散于溶液中,保持溶液温度在 $28 \text{ \mathbb{C}} \sim 30 \text{ \mathbb{C}}$ 恒,用频率设定为(180 ± 20) r/min 的振荡器(5.3.2)振荡 30 min,然后取出容量瓶,冷却至室温,用水稀释至刻度,混匀,干过滤,弃去最初几毫升滤液后,滤液待测。

5.4.3 工作曲线的绘制

分别吸取硅标准溶液 (5.2.1)0 ml、1.00 ml、2.00 mL、4.00 mL、8.00 mL、10.00 mL 于六个 100 mL容量瓶中,用水定容,混气、转移至塑料瓶中保存。此后准系列溶液硅的质量浓度分别为 $0~\mu g/m L$ 、 $10.0~\mu g/m L$ 。 $20.0~\mu g/m L$ 。 $20.0~\mu g/m L$ 。 $20.0~\mu g/m L$ 。

注:可根据不同 数度调整标 以 政的质量浓度

5.4.4 测定

将试样溶 是稀释 是倍数后在与测定标准系列溶液相同的条件下,测得证的发射强度,在工作曲线上查出和一样的质量恢度(ug/hl)

5.4.5 空白 硷

除不加量样外、其他步骤同意

5.5 分析 的表述

硅(Si) 量以质量分数 w。(%)表示,按式、5)计算

式中:

p 工作曲或查出的试样溶液量的质量浓度,单位为以克雷。升(µg/m)

D 一浦 对保护 医施拉斯 对 4 2 5 5

250—试验的休息 单位与身子/ml》:

加 ——试料 质量 单位为点 (1)

10⁶ ——将 g 换 μg 的 景 数

取平行测定结果的。平均值为测定结果,结果保留到几数点后两

5.6 允许差

平行测定结果的相对相差不 10%

不同实验室测定结果的相对相差不太

当测定结果小于 0.15%时,平行测定结果及不同实验室测定结果相对相差不做要求。

5.7 质量浓度的换算

液体试样硅(Si)含量以质量浓度 $\rho_3(g/L)$ 表示,按式(6)计算。

$$\rho_3 = 1000 w_3 \rho \cdots (6)$$

N

式中:

w。 ——试样中硅的质量分数;

o ——液体试样的密度,单位为克每毫升(g/mL);

1000 — 将 g/mL 换算为 g/L 的系数。

密度的测定按 NY/T 887 的规定执行。

NY/T 2272—2012

结果保留到小数点后一位。