

中华人民共和国国家标准

GB/T 16489—1996

水质 硫化物的测定 亚甲基蓝分光光度法

Water quality—Determination of sulfide—Methylene blue spectrophotometric method

1996-08-01 发布

1997-01-01 实施

中华人民共和国国家标准

水质 硫化物的测定 亚甲基蓝分光光度法

GB/T 16489-1996

Water quality — Determination of sulfide

Methylene blue spectrophotometric method

1 范围

1.1 主题内容

本标准规定了测定水中硫化物的亚甲基蓝分光光度法。

1.2 适用范围

本标准适用于地面水、地下水、生活污水和工业废水中硫化物的测定。

试料体积为 100ml、使用光程为 1cm 的比色皿时,方法的检出限为 0.005mg/L,测定上限为 0.700mg/L。对硫化物含量较高的水样,可适当减少取样量或将样品稀释后测定。

1.3 干扰

主要干扰物为 SO_3^{2-} 、 $S_2O_3^{2-}$ 、 SCN^- 、 NO_2^- 、 CN^- 和部分重金属离子。硫化物含量为 0. 500mg/L 时,样品中干扰物质的最高允许含量分别为 $SO_3^{2-}20mg/L$ 、 $S_2O_3^{2-}240mg/L$ 、 SCN^-400mg/L , NO_2^-65mg/L 、 NO_3^-200mg/L 、 I^-400mg/L 、 CN^-5mg/L 、 $Cu^{2+}2mg/L$ 、 $Pb^{2+}25mg/L$ 和 $Hg^{2+}4mg/L$

2 定义

本标准采用下列定义。

硫化物指水中溶解性无机硫化物和酸溶性金属硫化物,包括溶解性的 H₂S、HS⁻、S²⁻,以及存在于悬浮物中的可溶性硫化物和酸可溶性金属硫化物。

3 原理

样品经酸化, 硫化物转化成硫化氢, 用氮气将硫化氢吹出, 转移到盛乙酸锌-乙酸钠溶液的吸收显色管中, 与 N, N-二甲基对苯二胺和硫酸铁铵反应生成蓝色的络合物亚甲基蓝, 在 665nm 波长处测定。

4 试剂

除非另有说明,分析时均使用符合国家标准的分析纯试剂和去离子除氧水。

- 4.1 去离子除氧水:将蒸馏水通过离子交换柱制得去离子水,通入氮气至饱和(以 200~300ml/min 的速度通氮气约 20min),以除去水中溶解氧。制得的去离子除氧水应立即盖严,并存放于玻璃瓶内。
- 4.2 氮气: 纯度>99.99%。
- 4.3 硫酸 (H₂SO₄): ρ=1.84g/ml。
- 4.4 磷酸 (H₃PO₄): ρ=1.69g/ml。

- 4.5 N, N-二甲基对苯二胺(对氨基二甲基苯胺)溶液: 称取 2g N, N-二甲基对苯二胺盐酸盐 [NH₂C₆H₄N (CH₃)₂ 2HCl] 溶于 200ml 水中,缓缓加入 200ml 浓硫酸,冷却后用水稀释至 1000ml,摇匀。此溶液室温下贮存于密闭的棕色瓶内,可稳定三个月。
- 4.6 硫酸铁铵溶液: 称取 25g 硫酸铁铵 [Fe(NH₄)(SO₄)₂·12H₂O] 溶于含有 5ml 浓硫酸的水中,用水稀释至 250ml,摇匀。溶液如出现不溶物或浑浊,应过滤后使用。
- 4.7 磷酸溶液: 1+1。
- 4.8 抗氧化剂溶液: 称取 2g 抗坏血酸 $(C_6H_8O_6)$ 、0.1g 乙二胺四乙酸二钠 $(EDTA, C_{10}H_{14}O_8N_2Na_2 \cdot 2H_2O)$ 和 0.5g 氢氧化钠 (NaOH) 溶于 100ml 水中,摇匀并贮存在棕色瓶内。本溶液应在使用当天配制。
- 4.9 乙酸锌-乙酸钠溶液: 称取 50g 乙酸锌 (ZnAc₂·2H₂O) 和 12.5g 乙酸钠 (NaAc·3H₂O) 溶于 1000ml 水中,摇匀。
- 4.10 硫酸溶液:1+5。
- 4.11 氢氧化钠溶液, 4g/100ml: 称取 4g 氢氧化钠 (NaOH) 溶于 100ml 水中, 摇匀。
- 4.12 淀粉溶液, 1g/100ml; 称取 1g 可溶性淀粉,用少量水调成糊状,慢慢倒入 10ml 沸水,继续煮沸至溶液澄清,冷却后贮存于试剂瓶中。临用现配。
- 4.13 碘标准溶液, $c(1/2 I_2) = 0.10 \text{mol/L}$. 准确称取 6.345g 碘 (I_2) 于烧杯中,加入 20 g 碘化钾 (KI) 和 10 ml 水,搅拌至完全溶解,用水稀释至 500 ml,摇匀并贮存于棕色瓶中。
- 4.14 重铬酸钾标准溶液, $c(1/6 \text{ K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7)=0.1000\text{mol/L}$. 准确称取 4.9030g 重铬酸钾 $(\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7)$, 优级纯, 经 110 C 干燥 2h) 溶于水,移入 1000ml 容量瓶,用水稀释至标线,摇匀。
- 4.15 硫代硫酸钠标准溶液, $c(Na_2S_2O_3)=0.1 mol/L$;称取 24.8g 硫代硫酸钠 $(Na_2S_2O_3 \cdot 5H_2O)$ 溶于水,加 1g 无水碳酸钠 (Na_2CO_3) ,移入 1000ml 棕色容量瓶,用水稀释至标线,摇匀。放置一周后标定其准确浓度。溶液如呈现浑浊,必须过滤。

标定方法:在 250ml 碘量瓶中,加 1g 碘化钾 (KI)和 50ml 水,加 15.00ml 重铬酸钾标准溶液 (4.14),振摇至完全溶解后,加 5ml 硫酸溶液 (4.10),立即密塞摇匀。于暗处放置 5min 后,用待标定的硫代硫酸钠标准溶液滴定至溶液呈淡黄色时,加 1ml 淀粉溶液 (4.12),继续滴定至蓝色刚好消失为终点。记录硫代硫酸钠标准溶液的用量,同时作空白滴定。

硫代硫酸钠标准溶液的准确浓度 c_{Na,S_2O_3} (mol/L) 按式 (1) 计算:

$$c_{\text{Ne}_2\text{S}_2\text{O}_3} = \frac{0.1000 \times 15.00}{V_1 - V_2} \qquad (1)$$

式中: V_1 —滴定重铬酸钾标准溶液消耗硫代硫酸钠标准溶液的体积,ml;

 V_2 ——滴定空白溶液消耗硫代硫酸钠标准溶液的体积, ml。

4.16 硫化钠标准溶液:取一定量结晶状硫化钠 $(Na_2S \cdot 9H_2O)$ 于布氏漏斗或小烧杯中,用水淋洗除去表面杂质,用干滤纸吸去水份后,称取约 0.75g 溶于少量水,移入 100ml 棕色容量瓶,用水稀释至标线,摇匀后标定其准确浓度。每次配制硫化钠标准使用液之前,均应标定硫化钠标准溶液的浓度。

标定方法:在 250ml 碘量瓶中,加 10ml 乙酸锌-乙酸钠溶液 (4.9)、10.00ml 待标定的硫化钠标准溶液和 20.00ml 碘标准溶液 (4.13),用水稀释至约 60ml,加 5ml 硫酸溶液 (4.10),立即密塞摇匀。于暗处放置 5min 后,用硫代硫酸钠标准溶液 (4.15)滴定至溶液呈淡黄色时,加 1ml 淀粉溶液 (4.12),继续滴定至蓝色刚好消失为终点。记录硫代硫酸钠标准溶液 (4.15)的用量,同时以 10ml 水代替硫化钠标准溶液,作空白滴定。

硫化钠标准溶液中硫化物的含量按式(2)计算:

硫化物 (mg/ml) =
$$\frac{(V_0 - V_1) \times c_{\text{Na}_2 S_2 O_3} \times 16.03}{10.00}$$
(2)

式中: V_1 ——滴定硫化钠标准溶液消耗硫代硫酸钠标准溶液的体积, ml_i

 V_0 ——滴定空白溶液消耗硫代硫酸钠标准溶液的体积, ml;

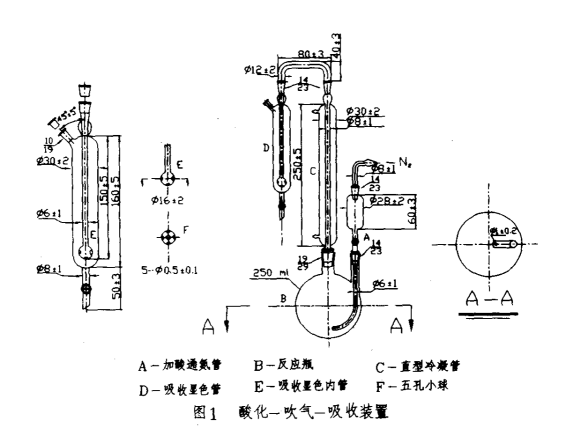
 $c_{N_{a_2}S_2O_3}$ ——硫代硫酸钠标准溶液的浓度,mol/L;

16.03——硫化物 (1/2S2-) 的摩尔质量。

4.17 硫化钠标准使用液:以新配制的氢氧化钠溶液 (4.11) 调节去离子除氧水 $pH=10\sim12$ 后,取约 400ml 水于 500ml 棕色容量瓶内,加 $1\sim2ml$ 乙酸锌-乙酸钠溶液 (4.9),混匀。吸取一定量刚标定过的硫化钠标准溶液 (4.16),移入上述棕色瓶,注意边振荡边成滴状加入,然后加已调 $pH=10\sim12$ 的水稀释至标线,充分摇匀,使之成均匀含硫离子 (S^2-) 浓度为 $10.00\mu g/ml$ 的硫化锌混悬液。本标准使用液在室温下保存可稳定半年。每次使用时,应在充分摇匀后取用。

5 仪器和装置

5.1 酸化一吹气一吸收装置:装置的尺寸见图 1。



A — 加酸通氮管 B — 反应瓶 C — 直型冷凝管 D — 吸收显色管 E — 吸收显色内管 F — 五孔小球 图 1 酸化一吹气一吸收装置

- 5.2 氮气流量计:测量范围 0~500ml/min。
- 5.3 分光光度计。
- 5.4 碘量瓶: 250ml。
- 5.5 容量瓶: 100ml、250ml、500ml、1000ml。
- 5.6 具塞比色管: 100ml。

6 采样和样品保存

6.1 采样

由于硫离子很容易被氧化,硫化氢易从水样中逸出,因此在采样时应防止曝气,并加适量的氢氧化 钠溶液和乙酸锌-乙酸钠溶液,使水样呈碱性并形成硫化锌沉淀。采样时应先加乙酸锌-乙酸钠溶液,再 加水样。通常氢氧化钠溶液(4.11)的加入量为每升中性水样加 1ml,乙酸锌-乙酸钠溶液(4.9)的加入量 为每升水样加 2ml,硫化物含量较高时应酌情多加直至沉淀完全。水样应充满瓶,瓶塞下不留空气。

6.2 样品保存

现场采集并固定的水样应贮存在棕色瓶内,保存时间为一周。

7 分析步骤

7.1 校准曲线的绘制

取九支 100ml 具塞比色管,各加 20ml 乙酸锌-乙酸钠溶液 (4.9),分别取 0.00,0.50,1 00,2.00、3.00,4.00,5.00,6.00 和 7.00ml 硫化钠标准使用液 (4.17)移入各比色管,加水至约 60ml,沿比色管壁缓慢加入 10mlN,N-二甲基对苯二胺溶液 (4.5),立即密塞并缓慢倒转一次,加 1ml 硫酸铁铵溶液 (4.6),立即密塞并充分摇匀。放置 10min 后,用水稀释至标线,摇匀。使用 1cm 比色皿,以水作参比,在波长为 665nm 处测量吸光度,同时作空白试验。

以测定的各标准溶液扣除空白试验的吸光度为纵坐标,对应的标准溶液中硫离子的含量(μg)为 横坐标绘制校准曲线。

7.2 样品测定

7.2.1 沉淀分离法

对于无色、透明、不含悬浮物的清洁水样,采用沉淀分离法测定。

取一定体积现场采集并固定的水样于分液漏斗中(样品应确保硫化物沉淀完全,取样时应充分摇匀),静置,待沉淀与溶液分层后将沉淀部分放入100ml 具塞比色管,加水至约60ml,以下按7·1中有关步骤进行测定。测定的吸光度值扣除空白试验的吸光度后,在校准曲线上查出硫化物的含量。

7.2.2 酸化一吹气—吸收法

对于含悬浮物、浑浊度较高、有色、不透明的水样,采用酸化一吹气一吸收法测定。

- 7.2.2.1 按图 1 连接酸化--吹气--吸收装置,通氮气检查装置的气密性后,关闭气源。
- 7.2.2.2 取 20ml 乙酸锌-乙酸钠溶液 (4.9),从侧向玻璃接口处加入吸收显色管。
- 7.2.2.3 取一定体积、采样现场已固定并混匀的水样,加 5ml 抗氧化剂溶液 (4.8)。取出加酸通氮管,将水样移入反应瓶,加水至总体积约 200ml。重装加酸通氮管,接通氮气,以 200~300ml/min 的速度预吹气 2~3min 后,关闭气源。
- 7.2.2.4 关闭加酸通氮管活塞,取出顶部接管,向加酸通氮管内加10ml磷酸溶液(4.7)后,重接顶部接管。
- 7.2.2.5 缓慢旋开加酸通氮管活塞,接通氮气,以 300ml/min 的速度连续吹气 30min。吹气速度和吹气时间的改变均会影响测定结果,必要时可通过测定硫化钠标准使用液的回收率进行检验。
- 7.2.2.6 取下吸收显色管,关闭气源,以少量水冲洗吸收显色管各接口,加水至约 60ml,由侧向玻璃接口处缓慢加入 10mlN,N-二甲基对苯二胺溶液 (4.5),立即密塞并将溶液缓慢倒转一次,再从侧向玻璃接口处加入 1ml 硫酸铁铵溶液 (4.6),立即密塞并充分振荡,放置 10min。
- 7.2.2.7 将溶液移入 100ml 具塞比色管,用水冲洗吸收显色管,冲洗液并入比色管,用水稀释至标线,摇匀。使用 1cm 比色皿,以水作参比,在波长为 665nm 处测量吸光度。测得的吸光度值扣除空白试验的吸光度后,在校准曲线上查出硫化物的含量。

7.3 空白试验

以水代替试料,按7.2进行空白试验,并加入与测定时相同体积的试剂。

8 结果计算

硫化物的含量 c(mg/L) 按式(3)计算:

$$c = \frac{m}{V} \qquad (3)$$

式中: m— 由校准曲线上查得的试料中含硫化物量, μ g; V— 试料体积, ml.

9 精密度和准确度

10 个实验室对硫化物含量为 0. 148mg/L、0. 300mg/L、0. 436mg/L 和 0. 600mg/L 的四个统一样品进行测定,方法的精密度及准确度试验结果见表 1。

统一	参加实验 室数目 个	删除实验 室数目 个	配制值 mg/L	测定 平均值 mg/L	重复性 mg/L	重复测定相 对标准偏差 %	再现性 mg/L	再现测定相 对标准偏差 %	推确度 (相对误差) %
								11.00	10.46
9401	10	0	0.148	0.1634	0.0097	2.14	0.0515	11. 26	10.46
9402	10	2	0.436	0.4667	0.0072	0.56	0.0673	5.14	7.04
9403	10	0	0.300	0. 3128	0.0199	2. 27	0.0653	7. 45	4. 27
9404	10	 1	0.600	0.6141	0.0213	1. 24	0.0967	5-62	2.35

表 1 方法的精密度和准确度

注, 重复性=2.8×重复测定标准偏差; 再现性=2.8×再现测定标准偏差

九个实验室分别对硫化物含量范围为 0.017~0.171mg/L 的地面水 (河水)、石油和化工废水进行加标回收试验, 当加标量为 0.100~0.500mg/L 时, 硫化物测定的回收率为 92%~103%。

附加说明:

本标准由国家环保局科技标准司提出并归口。

本标准由中国石油化工总公司环境监测总站负责起草。

本标准主要起草人: 文志明、申开莲、林大泉。

本标准委托中国环境监测总站负责解释。