中华人民共和国国家标准

水中铯-137 放射化学分析方法

UDC 628. 54 : 543. 06 GB 6767—86

Radiochemical analysis of cesium-137 in water

1 适用范围和应用领域

本方法适用于饮用水、地面水和核工业排放废水中铯-137的分析。测定范围: $10^{-2}\sim10$ Bq/L($10^{-12}\sim10^{-9}$ Ci/L)。干扰测定:水样中铵离子浓度超过 0.1 mol/L 时,使磷钼酸铵对铯的吸附量显著下降。

2 原理

水样中定量加入稳定铯载体,在硝酸介质中用磷钼酸铵吸附分离铯,氢氧化钠溶液溶解磷钼酸铵,在 柠檬酸和乙酸介质中以碘铋酸铯沉淀形式分离纯化铯,以低本底 β 射线测量仪进行计数。

3 试剂

所有试剂,除特别申明者外,均为分析纯,水为蒸馏水。试剂及水的放射性纯度必须保证空白样品 测得的计数率不超过探测仪器本底的统计误差。

- 3.1 磷钼酸铵: 将 8 g 磷酸氢二铵溶解于 250 ml 水中, 此溶液与 50 ml 溶解有 10 g 硝酸铵和 30 ml 浓硝酸的溶液相混合, 加热至 50℃ 左右, 搅拌下缓慢加入 50 ml 内含 70 g 钼酸铵的溶液。冷却至室温。倾去上层清液, 用布氏漏斗抽吸过滤。依次用 100 ml5 %硝酸溶液和 50 ml 无水乙醇洗涤, 室温避光下风干, 保存于棕色瓶中。
- 3.2 碘铋酸钠溶液:将20g碘化铋溶于48 ml 水中,加入20g碘化钠和2 ml 冰乙酸,搅拌,不溶物用快速滤纸滤出。滤液保存于棕色瓶中。
- 3.3 铯载体溶液 (约 20 mgCs/ml):
- 3.3.1 配制: 称取 25.34 g 氯化铯溶于水中,加入 $5\sim10$ 滴浓盐酸,转移入 1 000 ml 容量瓶中,用 0.1 mol/L 的盐酸溶液稀释至标线。
- 3. 3. 2 标定:取四份 2. 00 ml 铯载体溶液(3. 3. 1),分别放入锥形瓶中,加入 1 ml 硝酸和 5 ml 高氯酸。加热蒸发至冒出浓白烟,冷却至室温。加入 15 ml 无水乙醇,搅拌,置于冰水浴中冷却 10 min。将高氯酸铯沉淀抽滤于已恒重的 G4 玻璃砂芯漏斗中,用 10 ml 无水乙醇洗涤沉淀,于 105 C 烘箱中干燥 15 min,冷却.称至恒重。
- 3.4 氢氧化钠溶液 (2 mol/L)。
- 3.5 柠檬酸溶液: 30% (m/m)。
- 3.6 冰乙酸:浓度 99% (m/m)。
- 3.7 无水乙醇:含量不少于 99.5% (m/m)。
- 3.8 硝酸: 浓度 65.0%~68.0% (m/m)。
- 3.9 硝酸溶液: 1.0 mol/L。
- 3.10 硝酸-硝酸铵混合溶液:将2 mol/L 的硝酸溶液和 0.2 mol/L 的硝酸铵溶液等体积混合。
- 3.11 铯-137 标准溶液,约 1 000 dpm/ml。

4 仪器

- 4.1 低本底β射线测量仪。
- 4.2 分析天平, 感景 0.1 mg
- 4.3 烘箱。
- 4.4 可拆卸式漏斗。
- 4.5 G4 玻璃砂芯漏斗。

5 仪器的刻度

- 5.1 用于测量铯-137 活度的计数器必须进行刻度,即确定测量装置对已知活度的铯-137 的响应,它可用探测效率来表示。其方法是:
- 5. 1. 1 铯-137 探测效率-重量曲线的绘制:取四个 50 ml 烧杯,分别加入 0. 40、0. 60、0. 80、1. 00 ml 铯 载体溶液 (3. 3),各加入同量已知强度的铯-137 标准溶液 (3. 11),置于冰水浴中,各加入 2 ml 冰乙酸 (3. 6) 和 2. 5 ml 碘铋酸钠溶液 (3. 2)。以下操作按 6. 8~6. 10 进行。所制标准源应与样品源大小相同。将四个标准源所得计数率分别除以经过铯的化学回收率校正后的铯-137 的衰变率,即得探测效率。在普通坐标纸上绘制探测效率-重量曲线。
- 5.1.2 在测量盘内均匀滴入一定量的铯-137标准溶液 (3.11),在红外灯下烘干,制成与样品源相同大小的参考源。在刻度仪器效率时,同时测定铯-137参考源的计数率。在常规分析中应当用铯-137参考源来检查仪器的效率是否正常。

6 操作步骤

- 6.1 取 1~100 L 水样,以硝酸 (3.8) 调节至 pH<3,加人 1.00 ml 铯载体溶液。
- 6.2 按每5L水样1g的比例加人磷钼酸铵(3.1),搅拌30 min,放置澄清4h以上。
- 6.3 虹吸弃去上清液,剩余溶液转入 G4 玻璃砂芯漏半抽滤,用硝酸溶液 (3.9) 洗涤容器,将全部沉淀转入漏斗,弃去滤液。
- 6.4 用氢氧化钠溶液 (3.4) (按 1 g 磷钼酸铵约 10 ml 之比)溶解沉淀,抽滤,滤液转入 400 ml 烧杯。用水稀释至约 300 ml。加入与 6.1 中所加磷钼酸铵等量的固体柠檬酸,搅拌溶解后加入 10 ml 硝酸 (3.8)。
- 6.5 加人 0.8 g 磷钼酸铵 (3.1), 搅拌 30 min, 沉淀转入 G4 玻璃砂芯漏斗抽滤。用 40 ml 硝酸-硝酸铵 混合溶液 (3.10) 洗涤沉淀, 弃去滤液。
- 6.6 用 10 ml 氢氧化钠溶液 (3.4)溶解漏斗中的磷钼酸铵,抽滤,用 10 ml 水洗涤漏斗,滤液与洗涤液收集于抽滤瓶内的 25 ml 试管中。将收集液转入 50 ml 烧杯,加入 5 ml 柠檬酸溶液 (3.5)。
 - 6.7 溶液在电炉上小心蒸发至 5~8 ml,冷却后置于冰水浴中,加入 2 ml 冰乙酸 (3.6) 和 2.5 ml 碘铋酸钠溶液 (3.2),用玻璃棒擦壁搅拌 3 min,碘铋酸铯沉淀生成后继续在冰水浴中静置 10 min。
- 6.8 将沉淀转入垫有已恒重滤纸的可拆卸式漏斗中抽滤。用冰乙酸(3.6)洗至滤液无色,再用 10 ml 无水乙醇(3.7)洗涤一次,弃去滤液。
- 6.9 将碘铋酸铯沉淀连同滤纸在 110℃ 烘干, 称至恒重, 以 Cs₃Bi₂I₃ 形式计算铯的化学回收率。
- 6.10 将沉淀同滤纸置于测量盘内,在低本底β测量仪上计数。
- 6.11 测量铯-137 参考源的计数。

7 计算

按下式计算水样中铯-137 的放射性浓度 A_{v} .

$$A_{V} = \frac{N \cdot J_{o}}{K \cdot E_{f} \cdot V \cdot Y \cdot J}$$

式中: Av---水中铯-137 的放射性浓度, Bq/L (或 Ci/L);

- N---样品源净计数率,cpm;
- J_0 ——刻度测量仪器的探测效率时测得的铯-137 参考源的净计数率,cpm;
- K—转换系数。当 $A_{\rm V}$ 以 Bq/L 表示时,K=60(当 $A_{\rm V}$ 以 Ci/L 表示时,K=2.22 \times 10¹²);

4 %

- E₁——仪器探测效率,由铯-137 探测效率-重量曲线中查出;
- V---- 水样体积, L;
- Y—— **绝**的化学回收率;
- J——样品測量时铯-137 参考源的净计数率,cpm。

8 分析误差

本方法分析铯-137 浓度为 1Bq/L $(3\times10^{-11}$ Ci/L) 的水样最大误差小于 10%,同一实验室变异系数小于 10%。

附 录 A

正确使用标准的说明

(参考件)

- A.1 样品中如有铯-134、铯-136、铯-138 存在时,必须用低本底 ? 谱仪进行铯-137 的测定。
- A.2 当水样中存在放射性碘时,除可用低本底 γ 谱仪测量铯-137 的计数外,尚可在操作步骤 6.4 之后向 溶液中加入 20 mg 碘载体,将溶液加热至近沸,加入 3~5 ml 10%的硝酸银溶液,煮沸使碘化银凝聚,当上层清液澄清透明后,停止加热。冷却至室温,滤去沉淀。滤液按 6.5 继续分析。
- A.3 加入磷钼酸铵搅拌下吸附铯时,如发现磷钼酸铵由黄变为蓝绿色时,可加入几滴饱和高锰酸钾溶液,使磷钼酸铵保持黄色。
- A.4 若水样体积小于 5 L,可省去步骤 6.2~6.4。
- A.5 按下式计算样品计数的时间 t_c(min):

$$t_{\rm c} = \frac{N_{\rm c} + \sqrt{N_{\rm c} \cdot N_{\rm b}}}{N^2 \cdot E^2}$$

式中: N。——样品源加本底的计数率, cpm;

 N_b ——本底计数率,cpm;

N----样品源净计数率,cpm;

E---预定的相对标准误差。

附加说明:

本标准由中华人民共和国核工业部提出。

本标准由核工业部辐射防护研究所负责起草。

本标准主要起草人沙连茂、郭琨、王治惠、赵敏。