



中华人民共和国国家标准

GB 17378.4—2007
代替 GB 17378.4—1998

海洋监测规范 第4部分：海水分析

The specification for marine monitoring—
Part 4: Seawater analysis

2007-10-18 发布

2008-05-01 实施



中华人民共和国国家质量监督检验检疫总局
中国国家标准化管理委员会

发布

目 次

前言	V
1 范围	1
2 规范性引用文件	1
3 术语和定义	1
4 一般规定	1
5 汞	2
5.1 原子荧光法	2
5.2 冷原子吸收分光光度法	4
5.3 金捕集冷原子吸收光度法	6
6 铜	10
6.1 无火焰原子吸收分光光度法(连续测定铜、铅和镉)	10
6.2 阳极溶出伏安法(连续测定铜、铅和镉)	12
6.3 火焰原子吸收分光光度法	13
7 铅	15
7.1 无火焰原子吸收分光光度法	15
7.2 阳极溶出伏安法	15
7.3 火焰原子吸收分光光度法	15
8 锡	17
8.1 无火焰原子吸收分光光度法	17
8.2 阳极溶出伏安法	17
8.3 火焰原子吸收分光光度法	17
9 锌	19
9.1 火焰原子吸收分光光度法	19
9.2 阳极溶出伏安法	21
10 总铬	22
10.1 无火焰原子吸收分光光度法	22
10.2 二苯碳酰二肼分光光度法	24
11 砷	26
11.1 原子荧光法	26
11.2 砷化氢-硝酸银分光光度法	28
11.3 氢化物发生原子吸收分光光度法	30
11.4 催化极谱法	32
12 硒	35
12.1 荧光分光光度法	35
12.2 二氨基联苯胺分光光度法	37
12.3 催化极谱法	39
13 油类	42
13.1 荧光分光光度法	42

13.2 紫外分光光度法	44
13.3 重量法	45
14 666、DDT——气相色谱法	47
15 多氯联苯——气相色谱法	50
16 狄氏剂——气相色谱法	54
17 活性硅酸盐	57
17.1 硅钼黄法	57
17.2 硅钼蓝法	59
18 硫化物	60
18.1 亚甲基蓝分光光度法	60
18.2 离子选择电极法	64
19 挥发性酚——4-氨基安替比林分光光度法	67
20 氰化物	70
20.1 异烟酸-吡唑啉酮分光光度法	70
20.2 吡啶-巴比土酸分光光度法	73
21 水色——比色法	75
22 透明度——透明圆盘法	76
23 阴离子洗涤剂——亚甲基蓝分光光度法	76
24 嗅和味——感官法	78
25 水温	79
25.1 表层水温表法	79
25.2 颠倒温度表法	80
26 pH—pH计法	83
27 悬浮物——重量法	88
28 氯化物——银量滴定法	91
29 盐度	92
29.1 盐度计法	92
29.2 温盐深仪(CTD)法	95
30 浑浊度	95
30.1 浊度计法	95
30.2 目视比浊法	96
30.3 分光光度法	98
31 溶解氧——碘量法	99
32 化学需氧量——碱性高锰酸钾法	101
33 生化需氧量	103
33.1 五日培养法(BOD_5)	103
33.2 两日培养法(BOD_2)	105
34 总有机碳	105
34.1 总有机碳仪器法	105
34.2 过硫酸钾氧化法	107
35 无机氮	109
36 氨	109
36.1 靛酚蓝分光光度法	109

36.2 次溴酸盐氧化法.....	111
37 亚硝酸盐——萘乙二胺分光光度法.....	113
38 硝酸盐.....	115
38.1 镉柱还原法.....	115
38.2 锌-镉还原法	117
39 无机磷.....	117
39.1 磷钼蓝分光光度法.....	117
39.2 磷钼蓝萃取分光光度法.....	119
40 总磷——过硫酸钾氧化法.....	120
41 总氮——过硫酸钾氧化法.....	121
42 镍——无火焰原子吸收分光光度法.....	121
附录 A(规范性附录) 记录表	123
附录 B(规范性附录) 水样采集、贮存和运输	156
附录 C(资料性附录) 方法检出限	160
附录 D(资料性附录) 工作副标准海水的制备.....	162

图 1 冷原子吸收测汞装置	5
图 2 金捕集冷原子吸收测汞装置	8
图 3 砷化氢发生-吸收装置	29
图 4 碱解回流装置	52
图 5 硫化氢曝气装置	63
图 6 表层水温度表	79
图 7 悬浮物测定操作流程	89
图 8 抽滤系统	89
图 9 二氧化碳测定装置	108

表 1 盐度校正 f_s 表	58
表 2 嗅和味的强度等级	78
表 3 主副温度的主要规格	80
表 4 计数器校正值(α)表(挂采水器用)	81
表 5 0℃~45℃标准缓冲物质的 pH 值	85
表 6 pH 测定的温度校正值 $\alpha(t_m - t_w)$ 表	86
表 7 pH 测定的压力校正系数 β 表	86
表 8 pH~ α_H^+ 换算表	87
表 9 盐误差校正系数表	111
表 A.1 水质样品 _____ 分析标准(工作)曲线数据记录(原子荧光法)	123
表 A.2 水质样品 _____ 分析记录(原子荧光法)	124
表 A.3 水质样品 _____ 分析标准(工作)曲线数据记录(分光光度法)	125
表 A.4 水质样品 _____ 分析记录(分光光度法).....	126
表 A.5 水质样品 _____ 分析标准(工作)曲线数据记录(无火焰原子吸收分光光度法).....	127
表 A.6 水质样品 _____ 分析记录(无火焰原子吸收分光光度法).....	128
表 A.7 水质样品 _____ 分析记录(阳极溶出伏安法).....	129
表 A.8 水质样品 _____ 分析标准(工作)曲线数据记录(火焰原子吸收分光光度法).....	130

表 A.9 水质样品_____标准(工作)曲线数据记录(催化极谱法).....	131
表 A.10 水质样品_____分析记录(催化极谱法)	132
表 A.11 水质样品_____分析标准(工作)曲线数据记录(荧光分光光度法)	133
表 A.12 水质样品_____分析记录(荧光分光光度法)	134
表 A.13 水质样品油类分析记录(重量法)	135
表 A.14 水质样品 666、DDT、狄氏剂分析记录(气相色谱法)	136
表 A.15 水质样品 PCB 分析记录(气相色谱法).....	137
表 A.16 水质样品营养盐_____分析记录(分光光度法)	138
表 A.17 水质样品硫化物分析标准(工作)曲线数据记录(硫离子选择电极法)	139
表 A.18 水质样品硫化物分析记录(硫离子选择电极法)	140
表 A.19 表层温度计观测记录表	141
表 A.20 水温观测记录表	142
表 A.21 水温观测记录表	143
表 A.22 pH 测定记录(法)	144
表 A.23 海水悬浮物分析记录(重量法)	145
表 A.24 水质样品氯化物分析记录(银量滴定法)	146
表 A.25 水质样品盐度测定记录(盐度计法)	147
表 A.26 水质样品浊度分析标准曲线数据记录(法)	148
表 A.27 水质样品浊度测定记录(法)	149
表 A.28 水质样品溶解氧分析记录(碘量法)	150
表 A.29 水样品化学需氧量分析记录(碱性高锰酸钾法)	151
表 A.30 5 日生化需氧量分析记录(5 日 20℃ 培养法)	152
表 A.31 海水中总有机碳分析记录(仪器法)	153
表 A.32 海洋环境监测水质报表	154
表 A.33 水样采样记录	155
表 B.1 水样采样体积和保存	156
表 C.1 测定方法检出限	160

前　　言

本部分的全部技术内容为强制性。

GB 17378《海洋监测规范》分为七个部分：

- 第 1 部分：总则；
- 第 2 部分：数据处理与分析质量控制；
- 第 3 部分：样品采集、贮存与运输；
- 第 4 部分：海水分析；
- 第 5 部分：沉积物分析；
- 第 6 部分：生物体分析；
- 第 7 部分：近海污染生态调查和生物监测。

本部分为 GB 17378 的第 4 部分，代替 GB 17378. 4—1998《海洋监测规范 第 4 部分：海水分析》。

本部分与 GB 17378. 4—1998 相比主要变化如下：

- 水样采集、贮存和运输调整为规范性附录（1998 年版的 4.3；本版的附录 B）；
- 检出限调整为资料性附录（1998 年版的第 5 章；本版的附录 C）；
- 增加了汞的原子荧光测定法（见 5.1）；
- 取消了汞的双硫腙分光光度法（1998 年版的 6.2）；
- 修改了铜、铅和镉的无火焰原子吸收分光光度测定法，调整为铜、铅和镉的连续测定法（1998 年版的 7.1、8.1、9.1；本版的 6.1、7.1、8.1）；
- 取消了铜的二乙氨基二硫代甲酸钠分光光度法（1998 年版的 7.4）；
- 取消了铅的双硫腙分光光度法（1998 年版的 8.4）；
- 取消了镉的双硫腙分光光度法（1998 年版的 9.4）；
- 取消了锌的双硫腙分光光度法（1998 年版的 10.3）；
- 增加了砷的原子荧光测定法（见 11.1）；
- 修改了油类的环己烷萃取荧光分光光度测定法（1998 年版的 14.1；本版的 13.1）；
- 取消了氟里昂-环己烷萃取体系荧光分光光度法（1998 年版的 14.2）；
- 透明度—目视法修改为透明度—透明圆盘法（1998 年版的 23.1；本版的 22）；
- 取消了 pH 的 pH 比色法（1998 年版的 27.2）；
- 增加了盐度的温盐深仪（CTD）测定法（见 29.2）；
- 增加了总有机碳的总有机碳仪器测定法（见 34.1）；
- 增加了总磷过硫酸钾氧化测定法（见第 40 章）；
- 增加了总氮过硫酸钾氧化测定法（见第 41 章）；
- 增加了镍的无火焰原子吸收分光光度测定法（见第 42 章）；
- 修改完善了附录 A 并调整为规范性附录（1998 年版的附录 A；本版的附录 A）；
- 附录 B 调整为资料性附录（1998 年版的附录 B；本版的附录 D）。

本部分的附录 A 和附录 B 为规范性附录，附录 C 和附录 D 为资料性附录。

本部分由国家海洋局提出。

本部分由全国海洋标准化技术委员会（SAC/TC 283）归口。

本部分起草单位：国家海洋环境监测中心。

本部分主要起草人：马永安、徐恒振、于涛、贺广凯、赵云英、张国光、尚龙生、孙茜、吴之庆、陈淑梅、

海洋监测规范

第4部分：海水分析

1 范围

GB 17378 的本部分规定了海水监测项目的分析方法,对海水分析的样品采集、贮存、运输、测定结果计算等提出了技术规定和要求。

本部分适用于大洋、近海、河口及咸淡混合水域。可用于海洋环境监测,常规水质监测,近岸浅水区环境污染调查监测,以及海洋倾废、疏浚物、赤潮和海洋污染事故的应急专项调查监测与海洋有关的海洋环境调查监测。

2 规范性引用文件

下列文件中的条款通过 GB 17378 的本部分的引用而成为本部分的条款。凡是注日期的引用文件,其随后所有的修改单(不包括勘误的内容)或修订版均不适用于本部分,然而,鼓励根据本部分达成协议的各方研究是否可使用这些文件的最新版本。凡是不注日期的引用文件,其最新版本适用于本部分。

- GB/T 12763.2 海洋调查规范 第2部分:海洋水文观测
- GB/T 12763.4 海洋调查规范 第4部分:海洋化学要素调查
- GB 17378.2 海洋监测规范 第2部分:数据处理与分析质量控制
- GB 17378.3 海洋监测规范 第3部分:样品采集、贮存与运输
- HY/T 07—1992 颠倒温度表

3 术语和定义

下列术语和定义适用于 GB 17378 的本部分。

3.1

过滤的水样 filtered water sample

用 $0.45\mu\text{m}$ 纤维滤膜过滤的水。

3.2

标线 standard line

计量容器体积的刻度线。

4 一般规定

4.1 试剂、溶剂、滤膜的纯化和处理

4.1.1 氨水的等温扩散法纯化:将分别盛有氨水和高纯水的容器分放在玻璃干燥器隔板上或隔板下,密闭放置。扩散时间依气温而定,大约 1 周~2 周。

4.1.2 三氯甲烷、四氯化碳的纯化:对新开封的溶剂可进行简单的处理,即每升溶剂中加 200 mL 盐酸羟胺溶液(体积分数 0.5%),于分液漏斗中振荡洗涤弃去水相,再用纯水洗涤一次,经干燥过的滤纸过滤即可。若作为回收的废溶剂或经上述方法处理后仍不合格者,改用下法处理:将溶剂倒入蒸馏瓶至半满,加适量亚硫酸钠溶液(体积分数 10%)适量覆盖于上层,进行第一次蒸馏,再移入另一清洁的蒸馏瓶中,加入固体氧化钙进行第二次蒸馏,弃去初馏液少许,接取馏液,贮于棕色瓶中。若溶剂为氯仿,可加

1%体积的无水乙醇,增加其稳定性。

4.1.3 0.45 μm 纤维滤膜的处理:用敷有聚乙烯膜的不锈钢镊子挟持滤膜的边缘,逐张地竖直向下浸入 0.5 mol/L 的盐酸溶液中,至少 12 h。用纯水冲洗至中性,密封待用。

4.2 说明

4.2.1 标准空白(A_0)与分析空白(A_b)的扣除

4.2.1.1 当 $A_0 = A_b$ (即标准系列与水样测定步骤完全一致),两者都可不必扣除,即 A_i 不减 A_0 ; A_w 不减 A_b 绘制校准曲线或查读曲线,但只限同批可行;若空白值(A_0 及 A_b)十分稳定,可延用一周。

注 1: A_w :水样的吸光(信号)值;

注 2: A_b :分析空白吸光值;

注 3: A_i :标准系列各点的吸光值,其中零浓度为标准空白 A_0 。

4.2.1.2 当 $A_0 \neq A_b$,即标准系列的测定步骤较之水样有所省略时,则必须 $A_i - A_0$ 后绘制曲线; $A_w - A_b$ 后查读曲线。

4.2.1.3 用线性回归方程计算也应按上述规定。

4.2.1.4 原子吸收、气相色谱、电化学等测定方法,参照上述规定。

4.2.2 盐误差的校正

盐误差(离子强度不同带来的误差)的校正,应用清洁海水稀释定容标准系列;若用纯水则应给出校正因数;已知某些校正因数(如硅、氯)受环境和纯水影响波动较大,使用者应以实测的结果作必要的校正。

4.2.3 水样体积的校正

在量取测定水样之前向水样加入的试剂溶液超过 1%体积时,按式(1)进行体积校正:

$$V = \frac{V_1 V_3}{V_1 + V_2} \quad \dots \dots \dots \quad (1)$$

式中:

V —校正后水样体积,单位为毫升(mL);

V_1 —原始水样体积,单位为毫升(mL);

V_3 —量取测定水样体积,单位为毫升(mL);

V_2 —加入试剂溶液体积,单位为毫升(mL)。

4.2.4 测定方法的验证

水温、盐度、水色、透明度、pH、氯化物、化学需氧量、氨的次溴酸盐法等测试方法系等同采用国内外经典方法,其性能指标多数引自原稿,未再验证。

4.2.5 平行样间的相对偏差限及天然样品加标回收率

重复测定平行样之间的相对偏差限及天然样品加标回收率,若原方法中未作规定,按照 GB 17378. 2 的规定执行。

5 汞

5.1 原子荧光法

5.1.1 适用范围和应用领域

适用于大洋、近岸及河口区海水中汞的测定。

本方法为仲裁方法。

5.1.2 方法原理

水样经硫酸-过硫酸钾消化后,在还原剂硼氢化钾的作用下,汞离子被还原成单质汞。以氩气为载气将汞蒸气带入原子荧光光度计的原子化器中,以特种汞空心阴极灯为激发光源,测定汞原子荧光强度。

5.1.3 试剂及其配制

- 5.1.3.1 硫酸: 工艺超纯, $\rho = 1.84 \text{ g/mL}$ 。
- 5.1.3.2 硝酸: 优级纯, $\rho = 1.42 \text{ g/mL}$ 。
- 5.1.3.3 盐酸羟胺($\text{NH}_2\text{OH} \cdot \text{HCl}$)。
- 5.1.3.4 过硫酸钾($\text{K}_2\text{S}_2\text{O}_8$)。
- 5.1.3.5 硼氢化钾(KBH_4)。
- 5.1.3.6 氢氧化钾(KOH): 优级纯。
- 5.1.3.7 盐酸羟胺溶液(100 g/L): 称取 25 g 盐酸羟胺(见 5.1.3.3)溶于水中, 稀释至 250 mL。
- 5.1.3.8 过硫酸钾溶液(50 g/L): 称取 50 g 过硫酸钾(见 5.1.3.4)用水溶解并稀释至 1 000 mL。
- 5.1.3.9 硫酸溶液: 在搅拌下, 将 28 mL 硫酸(见 5.1.3.1)缓慢地加到 500 mL 水中, 稀释至 1 000 mL。
- 5.1.3.10 硝酸溶液(1+19): 将 50 mL 硝酸(见 5.1.3.2)缓慢地加到 1 000 mL 水中。
- 5.1.3.11 KBH_4 溶液(0.05 g/L): 称取 1 g 氢氧化钾(5.1.3.6)溶于 200 mL 水中, 加入 0.5 g 硼氢化钾(见 5.1.3.5)溶解后, 取 20 mL 用水稀释至 1 000 mL。
- 5.1.3.12 汞标准储备溶液(1.00 mg/mL): 准确称取 0.135 4 g 氯化汞(HgCl_2 , 优级纯, 预先在硫酸干燥器中放置 24 h 以上)于 50 mL 干净的烧杯中, 用少量硝酸溶液(见 5.1.3.10)溶解后, 全量转入 100 mL 容量瓶中, 用硝酸溶液(见 5.1.3.10)定容至标线, 混匀。
- 5.1.3.13 汞标准中间溶液(10.0 $\mu\text{g/mL}$): 移取 1.00 mL 汞标准储备溶液(见 5.1.3.12)置于 100 mL 容量瓶中, 加硝酸溶液(见 5.1.3.10)至标线, 混匀。
- 5.1.3.14 汞标准中间溶液(0.100 $\mu\text{g/mL}$): 移取 1.00 mL 汞标准中间溶液(见 5.1.3.13)置于 100 mL 容量瓶中, 加硝酸溶液(见 5.1.3.10)至标线, 混匀。
- 5.1.3.15 汞标准使用溶液(10.0 ng/mL): 移取 10.00 mL 汞标准中间溶液(见 5.1.3.14)置于 100 mL 容量瓶中, 加硝酸溶液(见 5.1.3.10)至标线, 混匀(使用时配制)。

5.1.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

- 原子荧光光度计;
- 容量瓶: 容量 100 mL、1 000 mL;
- 移液管: 容量 1 mL、2 mL、5 mL、10 mL;
- 烧杯: 容量 50 mL、1 000 mL;
- 一般实验室常备仪器和设备。

5.1.5 分析步骤

5.1.5.1 绘制标准曲线

5.1.5.1.1 量取 0 mL、0.25 mL、0.50 mL、1.00 mL、2.00 mL、4.00 mL、8.00 mL 汞标准使用液(见 5.1.3.15), 分别移入 100 mL 容量瓶中, 加硫酸溶液(见 5.1.3.9)至标线, 混匀。分别进样 2.0 mL, 依次测定标准系列各点荧光强度值(I_i)和标准空白荧光强度值(I_0)。

5.1.5.1.2 以($I_i - I_0$)为纵坐标, 汞量(ng)为横坐标, 绘制标准曲线(给出线性回归方程)并计算线性回归系数, 结果记入表 A.1。

5.1.5.2 样品测定

5.1.5.2.1 样品消化: 量取 100 mL 水样于 250 mL 锥形瓶中, 加入 2.0 mL 硫酸(见 5.1.3.1), 5.0 mL 过硫酸钾溶液(见 5.1.3.8), 放置在室温下消化 24 h, 或加热煮沸 1 min 后, 冷却至室温, 滴加 2 mL 盐酸羟胺溶液(见 5.1.3.7), 混匀, 此液为样品消化液。

5.1.5.2.2 分析空白: 量取 100 mL 无汞纯水于 250 mL 锥形瓶中, 加入 2.0 mL 硫酸(见 5.1.3.1), 5.0 mL 过硫酸钾溶液(见 5.1.3.8), 在室温下放置消化 24 h 以上, 或加热煮沸 1 min 后, 冷却至室温,

滴加 2 mL 盐酸羟胺溶液(见 5.1.3.7),混匀,此液为分析空白液。

5.1.5.2.3 分别取 2.0 mL 样品消化液(见 5.1.5.3.1)和分析空白液(见 5.1.5.3.2)于氢化物发生器中,测定空白荧光强度(I_b)和样品消化液的荧光强度(I_s)。以($I_s - I_b$)值,由标准曲线查得汞量(ng),或用线性回归方程计算得出汞量(ng)。

5.1.6 记录和计算

将样品测定数据记表 A.2 中,按式(2)计算海水中汞的含量:

$$c = \frac{m}{V} \times k \quad \dots \dots \dots \quad (2)$$

式中:

c ——水样中汞的浓度,单位为微克每升($\mu\text{g}/\text{L}$);

m ——水样中汞含量,单位为纳克(ng);

k ——样品消化后体积校正系数为 1.09;

V ——进样体积,单位为毫升(mL)。

5.1.7 精密度和准确度

浓度为 1.00 $\mu\text{g}/\text{L}$ 时,重复性相对标准偏差 2.5%;再现性相对标准偏差 10.2%;相对误差 6.5%。

5.1.8 注意事项

本方法执行中应注意以下事项:

——除非另有说明,本方法所用试剂均为分析纯,水为无汞纯水或等效纯水。

——测试使用的所有器皿必须在硝酸溶液(1+3)中浸泡 24 h 后,再用去离子水冲洗干净方可使用;

——测试过程中切勿使器皿受汞的沾污。

——盐酸羟胺的含汞量差别较大,使用前应进行试剂空白测试,以免因空白值过大,造成过大的测定误差。

——由于影响汞测定的因素较多,如载气流量、汞灯电流、负高压等,因此,每次测定均应测定标准系列。

5.2 冷原子吸收分光光度法

5.2.1 范围和应用领域

适用于大洋、近岸及河口区海水中汞的测定。

5.2.2 方法原理

水样经硫酸-过硫酸钾消化,在还原剂氯化亚锡的作用下,汞离子被还原为金属汞,采用气-液平衡开路吸气系统,在 253.7 nm 波长测定汞原子特征吸收值。

5.2.3 试剂及其配制

5.2.3.1 过硫酸钾($\text{K}_2\text{S}_2\text{O}_8$)

5.2.3.2 无水氯化钙(CaCl_2):用于装填干燥管。

5.2.3.3 低汞海水:表层海水经滤纸过滤,汞含量应低于 0.005 $\mu\text{g}/\text{L}$ 。

5.2.3.4 硝酸溶液(1+19):将 50 mL 硝酸($\rho=1.42 \text{ g/mL}$)缓慢地加到 1 000 mL 水中。

5.2.3.5 硫酸溶液(1+1):将 500 mL 硫酸($\rho=1.84 \text{ g/mL}$)缓慢地加到 500 mL 水中。

5.2.3.6 硫酸溶液(0.5 mol/L):在搅拌下将 28 mL 硫酸($\rho=1.84 \text{ g/mL}$)缓慢地加到水中,并稀释至 1 L。

5.2.3.7 盐酸溶液(1+1):将盐酸($\rho=1.19 \text{ g/mL}$)用等体积水稀释。

5.2.3.8 盐酸羟胺溶液(100 g/L):称取 25 g 盐酸羟胺($\text{NH}_2\text{OH} \cdot \text{HCl}$)溶于水中,并稀释至 250 mL。

5.2.3.9 氯化亚锡溶液:称取 100 g 氯化亚锡(SnCl_2)于烧杯中,加入 500 mL 盐酸溶液(见 5.2.3.7),加热至氯化亚锡完全溶解,冷却后盛于试剂瓶中。临用时加等体积水稀释。汞杂质高时,通入氮气除

汞,直至汞含量检不出。

5.2.3.10 汞标准贮备溶液(1.00 mg/mL-Hg):称取0.1354 g氯化汞(HgCl₂,预先在硫酸干燥器中干燥)于10 mL烧杯中,用硝酸溶液(见5.2.3.4)溶解,全量移入100 mL量瓶中,加硝酸溶液(见5.2.3.4)稀释至刻度,混匀。盛于棕色硼硅玻璃试剂瓶中,此溶液可保存期为一年。

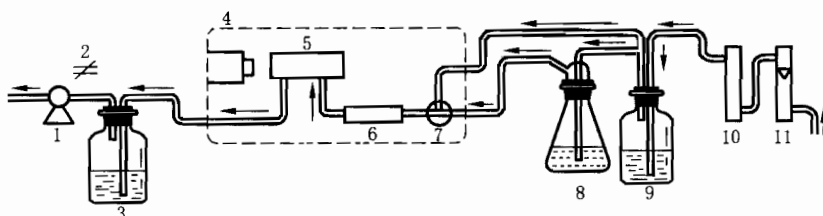
5.2.3.11 汞标准中间溶液(10.0 μg/mL):移取1.00 mL汞标准贮备溶液(见5.2.3.10)于100 mL量瓶中,加硝酸溶液(见5.2.3.4)稀释至标线,混匀。此溶液可保存期一星期。

5.2.3.12 汞标准使用溶液(0.100 μg/mL):移取1.00 mL汞标准中间溶液(见5.2.3.11)于100 mL量瓶中,加硫酸溶液(见5.2.3.6)稀释至标线,混匀。此溶液当日配制。

5.2.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

- 测汞装置见图1。
- 汞蒸气发生瓶:用250 mL锥形玻璃洗瓶改制而成,截割洗瓶通气管下端,恰使管端刚离开待测的液面;
- 量瓶:容量100 mL;
- 刻度吸管:容量0.2 mL、0.5 mL、1 mL、2 mL、5 mL;
- 移液吸管:容量1 mL;
- 试剂瓶:容量250 mL、500 mL、1 000 mL、250 mL;
- 一般实验室常备仪器和设备。



- 1—抽气泵;
- 2—空气流量调节阀;
- 3—含汞废气吸收器;
- 4—测汞仪;
- 5—光吸收池;
- 6—干燥管;
- 7—三通阀;
- 8—汞蒸气发生瓶;
- 9—空气净化装置;
- 10—活性碳吸收器;
- 11—气体流量计。

图1 冷原子吸收测汞装置

5.2.5 分析步骤

5.2.5.1 绘制标准曲线

5.2.5.1.1 取6个汞蒸气发生瓶,分别加入100 mL低汞海水(见5.2.3.3),2.5 mL硫酸溶液(见5.2.3.5),摇匀,用0.2 mL刻度吸管分别移入0 mL,0.010 mL,0.020 mL,0.040 mL,0.060 mL,0.080 mL汞标准使用液(见5.2.3.12),混匀。

5.2.5.1.2 将测汞系统上的三通开关(7)转至调零档,以1 L/min~1.5 L/min流量的空气通过光吸收池。

5.2.5.1.3 将汞蒸气发生瓶依次连接于测汞系统中,加入2.0 mL氯化亚锡溶液(见5.2.3.9),塞紧瓶

塞,剧烈振摇 1 min。

5.2.5.1.4 调节测汞仪零点,把三通开关转至测定档,测其吸光值 A_i 。

5.2.5.1.5 将数据记入表 A.3 中,吸光值 $A_i - A_0$ (标准空白)为纵坐标,相应的汞量(μg)为横坐标,绘制标准曲线。

5.2.5.2 水样测定

5.2.5.2.1 量取 100 mL 水样于 250 mL 锥形瓶中,加 2.5 mL 硫酸溶液(见 5.2.3.5),0.25 g 过硫酸钾(见 5.2.3.1)放置在常温下消化 15 h 以上,或加热煮沸 1 min 后冷却至室温(采样时也可先按计量加入上述两种消化剂)。滴加 2.0 mL 盐酸羟胺溶液(见 5.2.3.8)。

5.2.5.2.2 将水样转移入汞蒸气发生瓶(注意赶尽氯气!)其余按照 5.2.5.1.2~5.2.5.1.4 步骤测定其吸光值 A_w 。

5.2.5.2.3 量取 100 mL 无汞纯水,按以上步骤测定分析空白值 A_b 。

5.2.6 记录和计算

将样品测定数据记入表 A.4 中,由 $(\overline{A_w} - \overline{A_b}) = A$ 值查标准曲线得汞量 m ,或用线性回归计算 m 值: $m = \frac{\overline{A} - a}{b}$,按式(3)计算水样中汞浓度。

$$c_{\text{Hg}} = \frac{k \cdot m}{V} \times 1000 \quad (3)$$

式中:

c_{Hg} ——水样中汞浓度,单位为微克每升($\mu\text{g/L}$);

k ——测定样品体积校正系数为 1.05;

m ——水样中汞含量,单位为微克(μg);

V ——水样体积,单位为毫升(mL);

a ——曲线截距;

b ——曲线斜率。

5.2.7 精密度和准确度

浓度为 1.25 $\mu\text{g/L}$ 时,相对误差 0.50%;重复性(r)0.17 $\mu\text{g/L}$;重复性相对标准偏差 4.8%;再现性(R)0.37 $\mu\text{g/L}$;再现性相对标准偏差 9.3%。

5.2.8 注意事项

本方法执行中应注意以下事项:

——除非另有说明,本方法所用试剂均为分析纯,水为无汞纯水或等效纯水;

——汞离子在蒸馏水中极不稳定,因此汞的标准系列应配于过滤的表层海水或 2% 的氯化钠溶液中;

——氯气影响测定结果,在测定前必须除净消化样品中的氯气,否则结果偏高;

——所用器皿,均须用硝酸溶液(1+3)浸泡 1 d 以上,并检查合格;

——用过的汞蒸气发生瓶,须用酸性高锰酸钾溶液洗涤,再用水洗净。

5.3 金捕集冷原子吸收光度法

5.3.1 适用范围和应用领域

适用于大洋水、近岸海水、地水面痕量汞的测定。

5.3.2 方法原理

样品经硫酸-过硫酸钾消化,有机汞转化为无机汞,在还原剂氯化亚锡的作用下,汞离子还原为金属汞,汞蒸气被载气带入金捕集器与金丝生成金汞齐。加热金丝,释放汞蒸气,由载气导入测汞仪吸收池中。在 253.7 nm 波长,测定汞原子特征吸光值。

5.3.3 试剂及其配制

5.3.3.1 汞标准溶液

5.3.3.1.1 汞标准贮备溶液(1.00 mg/mL-Hg):准确称取0.135 4 g氯化汞($HgCl_2$,优级纯,预先在硫酸干燥器中干燥)于10 mL烧杯中,用硝酸溶液(见5.3.3.2)溶解,全量移入100 mL棕色量瓶中,加入1.00 mL重铬酸钾溶液(见5.3.3.10),用硝酸溶液(见5.3.3.2)稀释至标线,混匀,冰箱保存。

5.3.3.1.2 汞标准中间溶液(10.0 μ g/mL):量取1.00 mL汞标准贮备溶液(见5.3.3.1.1)于100 mL量瓶中[瓶内预先加入约50 mL硝酸溶液(见5.3.3.2)],加入1.0 mL重铬酸钾溶液(见5.3.3.10),用硝酸溶液(见5.3.3.2)稀释至标线,混匀,冰箱保存。

5.3.3.1.3 汞标准使用溶液(0.100 μ g/mL):量取1.00 mL汞标准中间溶液(见5.3.3.1.2)于100 mL量瓶中[瓶内预先加入约50 mL硝酸溶液(见5.3.3.2)],加入1.0 mL重铬酸钾溶液(见5.3.3.10),用硝酸溶液(见5.3.3.2)稀释至标线,混匀,冰箱保存。此溶液可使用二个月。

5.3.3.2 硝酸溶液(1+19):量取50 mL硝酸(HNO_3 , $\rho=1.42$ g/mL,优级纯)加到950 mL去离子水中,混匀。

5.3.3.3 硫酸(H_2SO_4): $\rho=1.84$ g/mL,工艺超纯。

5.3.3.4 过硫酸钾溶液(50 g/L):称取5.0 g过硫酸钾($K_2S_2O_8$,优级纯),溶于水并稀释至100 mL,贮存于试剂瓶中。

5.3.3.5 盐酸羟胺溶液(100 g/L):称取25.0 g盐酸羟胺($NH_2OH \cdot HCl$)溶于水并稀释至250 mL,贮存于试剂瓶中。

5.3.3.6 氯化亚锡溶液(100 g/L):称取10.0 g氯化亚锡($SnCl_2 \cdot 2H_2O$,优级纯),加于90 mL盐酸溶液(5.3.3.7)中,加热溶解,加盐酸溶液(5.3.3.7)稀释至100 mL。贮存于试剂瓶中。临有现配。

5.3.3.7 盐酸溶液(1+1):量取50 mL盐酸(HCl , $\rho=1.19$ g/mL,优级纯)缓慢加入50 mL水中。

5.3.3.8 无水氯化钙($CaCl_2$)。

5.3.3.9 活性炭:Ⅲ型颗粒。

5.3.3.10 重铬酸钾溶液(0.5 g/L):称取0.5 g重铬酸钾($K_2Cr_2O_7$),溶于水,并稀释至1 L。

5.3.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

——金捕集冷原子吸收测汞仪装置见图2;

——稳压器:1 kVA;

——气体压缩机;

——记录仪;

——空气净化装置:使用带有气体进、出口的体积为500 mL左右的硬质玻璃瓶二个,一个装无水氯化钙(见5.3.3.8),另一个装活性炭(见5.3.3.9)。压缩空气从下口进入,通过固体试剂,由上口排出。空气先进入装有无水氯化钙的瓶以除去空气中的水分,再进入有活性炭的瓶以除去汞;

——金捕集器:一支长150 mm,内径5 mm~8 mm的石英管,在通仪器一端1/3处,管壁有一凹陷,以阻挡金丝移动。石英管内装2 g金丝(纯度99.99%, ϕ 0.2 mm)。管外用电炉丝均匀缠绕数十圈。其电流为6 A;

——金捕集加热系统:2 kVA调压变压器一台,开关一个。调压变压器输入220 V,输出40 V左右。

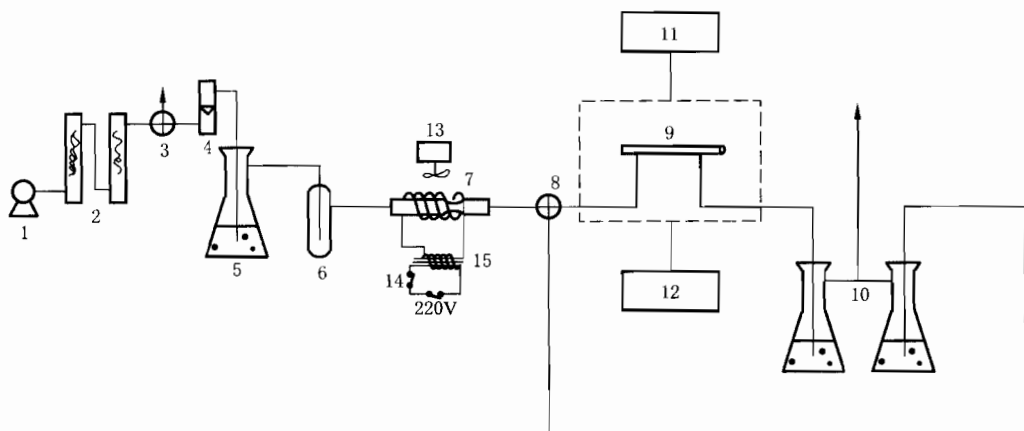
——转子流量计:量程300 mL/min~3 000 mL/min;

——电吹风;

——反应瓶:由250 mL玻璃洗瓶改装。

——定量吸液管:容量2 mL;

- 量瓶:容量 100 mL;
- 试剂瓶:容量 250 mL,500 mL;
- 量筒:容量 5 mL,50 mL,100 mL,250 mL,500 mL;
- 玻璃三通阀;
- 缓冲瓶;
- 玻璃磨口样品瓶:容量 250 mL,500 mL;
- 微量进样器:容量 100 μ L;
- 一般实验室常备仪器和设备。



- 1——空气压缩机;
- 2——气体净化装置;
- 3——气体流量调节三通阀;
- 4——转子流量计;
- 5——反应瓶;
- 6——缓冲瓶;
- 7——金捕集器;
- 8——汞蒸气导入三通阀;
- 9——测汞仪吸收池;
- 10——尾气吸收瓶;
- 11——记录仪;
- 12——交流稳压器;
- 13——电吹风;
- 14——金捕集器加热开关;
- 15——调压变压器。

图 2 金捕集冷原子吸收测汞装置

5.3.5 分析步骤

5.3.5.1 样品制备

现场取样后,注入样品瓶中,立即进行样品消化。每 100 mL 水样加入 2.5 mL 硫酸(见 5.3.3.3)和 5.0 mL 过硫酸钾溶液(见 5.3.3.4),混匀。并将样品瓶用塑料袋包装好运回实验室,放置,冷消化 15 h 以上。此为样品消化液 D。

5.3.5.2 样品测定

5.3.5.2.1 移取 107.5 mL 消化液 D 于反应瓶中。

5.3.5.2.2 将载气接至反应瓶进气端,另一端放空,提起载气进气端至液面上方。通入载气半分钟,排除瓶内气相部分中的酸气。

注意:切勿使样品鼓泡。

5.3.5.2.3 加入2.0 mL氯化亚锡溶液(见5.3.3.6),迅速按图2所示接好装置。玻璃三通阀转向尾气吸收瓶(10)。转动玻璃三通阀(3),调载气流量为2.0 L/min,鼓气3 min。

5.3.5.2.4 取下反应瓶(5),并连接缓冲瓶(6)和转子流量计(4),继续通载气半分钟,排除金捕集器中残留水气。然后将玻璃三通阀(8)转向仪器吸收池。调载气流量0.5 L/min,接通金捕集器加热开关,电阻丝红热,汞蒸气释放,并被载气导入吸收池。当仪器信号达最大值(A_w)时,立即关闭加热开关。

5.3.5.2.5 调载气流量回到2.0 L/min,打开电吹风,用冷风冷却电阻丝。准备下一次分析。

5.3.5.3 绘制标准曲线

量取100 mL无汞纯水,移入反应瓶中,分别用微量进样器加入:0.0 mL,0.02 mL,0.04 mL,0.06 mL,0.08 mL,0.10 mL汞标准使用溶液(见5.4.3.1.3)。

按5.3.5.2.2~5.3.5.2.5步骤逐个测定吸收值 A_i 。以吸收值 $A_i - A_0$ (标准空白)为纵坐标,相应的汞量(μg)为横坐标,绘制标准曲线。将数据记入附录A表A.3中。

5.3.6 记录与计算

将测定数据记入附录A表A.4中,由 $A_w - A_b$ 值从工作曲线上查得或以线性回归方程,以式(4)计算水样中汞量;以式(5)计算水样中汞浓度。

$$m = \frac{A - a}{b} \quad (4)$$

式中:

m ——水样中汞含量,单位为微克(μg);

A ——水样吸光值 $A_w - A_b$;

a ——截距;

b ——斜率。

$$c_{\text{Hg}} = \frac{m}{V} \times 1000 \quad (5)$$

式中:

c_{Hg} ——水样中汞浓度,单位为微克每升($\mu\text{g/L}$);

m ——测得汞量,单位为微克(μg);

V ——水样体积=100 mL。

5.3.7 精密度和准确度

浓度为1.25 $\mu\text{g/L}$ 时,相对误差2.9%;重复性(r)0.25 $\mu\text{g/L}$;重复性相对标准偏差7.2%;再现性(R)0.28 $\mu\text{g/L}$;再现性相对标准偏差8.1%。

5.3.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项:

——除非另有说明,本方法所用试剂均为分析纯,水为无汞纯水或等效纯水;

——本方法由于超痕量级分析,器皿必须按要求严格清洗;

——若遇到高含汞量样品,在测定该样之后,需再通电加热金丝除掉残留汞,以防影响下一样品的测定。测定样品时,浓度应由低到高逐次进行;

——金丝的保护是延长其使用寿命的关键。大量有机质和氧化性物质会破坏金丝的捕集能力。金丝加热时间不宜过长,当吸收值达最大时,应立即关闭加热开关,同时迅速冷却金丝;

——若金丝捕集能力下降,可以取出金丝用20%氢氧化钠溶液浸泡一周左右;若因含氧化性物质而引起的,可用盐酸羟胺溶液(见5.3.3.5)浸泡几天,然后用标准溶液检查其恢复情况;

——金丝置于石英管中,不要使其缠绕过紧,要呈网状丝团,长度大约5 mm与石英管壁紧贴;

——有机质、氧化性物质和其他易挥发物质,会降低或破坏金丝的捕集能力,当测定受污染较重的

水体时,须先经高倍稀释;
——样品瓶及接触样品的容器,必须用硝酸溶液(1+1)浸泡1 h以上。

6 铜

6.1 无火焰原子吸收分光光度法(连续测定铜、铅和镉)

6.1.1 适用范围和应用领域

本法适用于海水中痕量铜、铅和镉的连续测定。

本方法为仲裁方法。

6.1.2 方法原理

在pH为5~6的条件下,海水中的铜、铅、镉与吡咯烷二硫代氨基甲酸铵(APDC)和二乙氨基二硫代甲酸钠(DDTC)混合液螯合,经甲基异丁酮(MIBK)-环己烷混合溶液萃取分离后,于各自的特征波长下用石墨炉原子吸收光谱法测定其吸收值。

6.1.3 试剂及其配制

6.1.3.1 铜、铅和镉标准贮备溶液(1.000 mg/mL-Cu、Pb和Cd):分别称取0.100 0 g金属铜、铅和镉(纯度99.99%)于3只50 mL烧杯中,用适量硝酸溶液(见6.1.3.5)溶解,必要时加热直至溶解完全后分别转入3只100 mL量瓶中,用水稀释至标线,混匀。

6.1.3.2 铜、铅和镉标准中间溶液:分别移取5.0 mL铜标准贮备液,3.0 mL铅标准贮备液和1.0 mL镉标准贮备液(见6.1.3.1),置于同一100 mL量瓶中,用硝酸溶液(见6.1.3.6)稀释至标线,混匀。溶液中铜为50.0 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 、铅为30.0 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 、镉为10.0 $\mu\text{g}/\text{mL}$;再移取10.0 mL该溶液于100 mL量瓶中,用硝酸溶液(见6.1.3.6)稀释至标线,混匀。此溶液铜为5.0 $\mu\text{g}/\text{mL}$,铅为3.0 $\mu\text{g}/\text{mL}$,镉为1.0 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 。

6.1.3.3 铜、铅和镉标准使用溶液:移取1.0 mL铜、铅、镉标准中间液(见6.1.3.2)于100 mL量瓶内,用硝酸溶液(见6.1.3.6)稀释至标线,混匀。此溶液铜浓度为0.05 $\mu\text{g}/\text{mL}$,铅浓度为0.03 $\mu\text{g}/\text{mL}$,镉浓度为0.01 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 。

6.1.3.4 硝酸(HNO_3): $\rho=1.42 \text{ g/mL}$,优级纯。

6.1.3.5 硝酸溶液(1+1):1体积的水和1体积的硝酸混合。

6.1.3.6 硝酸溶液(1+99):1体积的硝酸和99体积的水混合。

6.1.3.7 氨水($\text{NH}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$):用等温扩散法提纯。

6.1.3.8 盐酸(HCl):用等温扩散法提纯。

6.1.3.9 醋酸(CH_3COOH): $\rho=1.05 \text{ g/mL}$,优级纯。

6.1.3.10 环己烷(C_6H_{12})。

6.1.3.11 甲基异丁基酮(MIBK, $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}$):优级纯,如果含干扰杂质,用石英亚沸蒸馏器蒸馏提纯。

6.1.3.12 甲基异丁酮(MIBK)-环己烷混合液:将240 mL甲基异丁酮(见6.1.3.11)和60 mL环己烷(6.1.3.10)在锥形分液漏斗中混合,加3 mL硝酸(见6.1.3.4),振荡0.5 min,用水洗涤有机相两次。按此步骤重复3次。最后用水洗涤至pH6~7,收集有机相。

6.1.3.13 吡咯烷二硫代氨基甲酸铵(APDC)-二乙氨基二硫代甲酸钠(DDTC)溶液(1%):分别称取吡咯烷二硫代氨基甲酸铵(APDC)和二乙氨基二硫代甲酸钠(DDTC)各1.0 g,溶于水中,经滤纸过滤后稀释至100 mL,用MIBK-环己烷(见6.1.3.12)萃取提纯3次,每次10 mL,收集的水溶液保存于冰箱中,一周内有效。

6.1.3.14 醋酸铵溶液:量取100 mL醋酸(见6.1.3.9)于分液漏斗中,用氨水(见6.1.3.7)中和至pH为5,加2 mL APDC-DDTC溶液(见6.1.3.13),10 mL MIBK-环己烷混合液(见6.1.3.12),振摇1 min,弃去有机相。重复萃取提纯3次,存于试剂瓶中。

6.1.3.15 溴甲酚绿指示液(1 g/L):称取0.1 g溴甲酚绿,溶于100 mL 20%(体积分数)乙醇溶液中。

6.1.4 仪器及设备

仪器和设备如下：

- 无火焰原子吸收分光光度计；
- 石英亚沸蒸馏器；
- 移液管：容量 1 mL, 2 mL, 5 mL, 10 mL；
- 分液漏斗：容量 250 mL, 500 mL；
- 量瓶：容量 100 mL；
- 聚乙烯瓶；
- 一般实验室常用仪器及设备。

6.1.5 分析步骤

6.1.5.1 绘制标准曲线

按以下步骤绘制标准曲线：

- a) 取 6 支 100 mL 比色管，分别移入 0 mL, 1.00 mL, 2.00 mL, 3.00 mL, 4.00 mL, 5.00 mL 铜、铅和镉标准使用溶液（见 6.1.3.3），加水稀释至 50 mL 刻度线，混匀；
- b) 加 1 滴溴甲酚绿指示液（见 6.1.3.15），用盐酸（见 6.1.3.8）和氨水（见 6.1.3.7）调至溶液呈蓝色（pH 5~6）；
- c) 加 1.0 mL 醋酸铵溶液（见 6.1.3.14）、3.0 mL APDC-DDTC 混合液（见 6.1.3.13）、10.0 mL MIBK-环己烷溶液（见 6.1.3.12），振荡 2 min，静置分层，有机相收集于样品瓶中；
- d) 按选定的仪器工作条件，测定标准溶液的吸光值 A_i 。将测定数据填于表 A.5 中；
- e) 以吸光值 $A_i - A_0$ （标准空白）为纵坐标，相应的金属元素浓度 ($\mu\text{g/L}$) 为横坐标，绘制标准曲线。若使用计算机控制的石墨炉原子吸收分光光度计，可由计算机绘制出标准曲线。

6.1.5.2 水样的测定

准确量取 50.0 mL 过滤的水样于比色管中，按分析步骤 6.1.5.1.b)~6.1.5.1.d) 测定样品吸光值 A_w 。同时测定分析空白值 A_b 。

6.1.6 记录与计算

以 $(A_w - A_b)$ 由工作曲线查得或用线性回归方程计算得出样品中相应金属元素的浓度 ($\mu\text{g/L}$)。由计算机控制的原子吸收分光光度计，可直接计算出样品中相应金属元素的浓度 ($\mu\text{g/L}$)。将结果记入表 A.6 中。

6.1.7 精密度和准确度

铜含量为 24.4 $\mu\text{g/L}$ 时，相对误差 3.0%；重复性(r) 3.9 $\mu\text{g/L}$ ；重复性相对标准偏差 5.2%；再现性(R) 7.5 $\mu\text{g/L}$ ；再现性相对标准偏差 11%。

铅含量为 24.4 $\mu\text{g/L}$ 时，相对误差 0.51%；重复性(r) 14 $\mu\text{g/L}$ ；重复性相对标准偏差 3.9%；再现性(R) 39 $\mu\text{g/L}$ ；再现性相对标准偏差 11%。

镉含量为 10.1 $\mu\text{g/L}$ 时，相对误差 4.9%；重复性(r) 1.2 $\mu\text{g/L}$ ；重复性相对标准偏差 4.2%；再现性(R) 2.2 $\mu\text{g/L}$ ；再现性相对标准偏差 7.9%。

6.1.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项：

- 除非另作说明，本方法所用试剂均指分析纯，水为去离子水或等效纯水；
- 所用器皿用硝酸溶液(1+3)浸泡，使用前用水清洗，防止沾污；
- 所用试剂，在使用前作空白试验，对空白值高的试剂，应进行提纯处理或使用级别更高的试剂；
- 根据所使用原子吸收分光光度计灵敏度高低，和海水样品铜、铅、镉含量的高低，相应增加或减少海水样品取样量。海水取样量与标准溶液体积相同；
- 根据所用的原子吸收分光光度计，选定最佳仪器工作条件。

6.2 阳极溶出伏安法(连续测定铜、铅和镉)

6.2.1 适用范围和应用领域

本法适用于盐度大于 0.5 的河口水和海水中溶解铜、铅和镉的连续测定。

6.2.2 方法原理

水样中铜、铅和镉金属离子在极限扩散电流电位范围内,于 -0.90 V 恒压电解,金属离子在悬汞电极上还原生成汞齐。当电极电位均匀地由负向正方向扫描,电位到达可使该金属的汞齐发生氧化反应时,富集在电极上的该金属重新氧化成离子进入溶液。根据所得到的伏安曲线连续测定铜、铅和镉的含量。

6.2.3 试剂及其配制

6.2.3.1 水:去离子水经石英蒸馏器蒸馏或等效纯水。

6.2.3.2 硝酸(HNO_3 , $\rho=1.42 \text{ g/mL}$,优级纯):经亚沸石英蒸馏器纯化。

6.2.3.3 硝酸溶液(1+1):硝酸(见 6.2.3.2)与等体积水(见 6.2.3.1)混匀。

6.2.3.4 硝酸溶液(1+99):1 体积消酸(见 6.2.3.2)与 99 体积水(见 6.2.3.1)混匀。

6.2.3.5 汞:纯度 99.999%。

6.2.3.6 铜、铅和镉:纯度均为 99.99%。

6.2.3.7 铜、铅和镉标准贮备溶液:分别称取 0.200 0 g 铜、铅和镉(见 6.2.3.6)于 3 个 50 mL 烧杯中,用 6 mL 硝酸溶液(见 6.2.3.3)溶解后,分别全量移入 3 个 200 mL 量瓶中,用硝酸溶液(见 6.2.3.4)稀释至标线,混匀。该铜、铅和镉标准贮备溶液的浓度均为 1.00 g/L。

6.2.3.8 铜、铅和镉标准中间溶液:分别移取 5.00 mL 铜、铅和 0.50 mL 镉标准贮备溶液(见 6.2.3.7)于 3 个 50 mL 量瓶中,加硝酸溶液(见 6.2.3.4)稀释至标线,混匀。该铜、铅和镉标准中间溶液的浓度分别为 100 $\mu\text{g}/\text{mL}$, 100 $\mu\text{g}/\text{mL}$, 10.0 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 。

6.2.3.9 铜、铅和镉标准使用溶液:分别移取 0.500 mL 铜、铅和镉标准中间溶液(见 6.2.3.8)于 3 个 50 mL 量瓶中,用硝酸溶液(见 6.2.3.4)稀释至标线,混匀。该铜、铅和镉标准使用溶液的浓度分别为 1.00 $\mu\text{g}/\text{mL}$, 1.00 $\mu\text{g}/\text{mL}$, 0.100 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 。有效期 7d。

6.2.3.10 硝酸溶液:(HNO_3 , $\rho=1 \text{ mol/L}$)。

6.2.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

- 多功能极谱仪;
- 悬汞电极, Ag/AgCl 参比电极和铂金丝辅助电极;
- 钢瓶氮气(纯度 99.999%);
- pH 计;
- 微量吸液器:容量 50 μL 、100 μL ;
- 移液吸管:容量 5 mL、10 mL;
- 量瓶:容量 50 mL、200 mL;
- 烧杯:容量 50 mL;
- 亚沸石英蒸馏器;
- 普通石英蒸馏器;
- 一般实验室常备仪器和设备。

6.2.5 分析步骤

准确量取 10.0 mL 经硝酸酸化成 pH 为 1.5~2.0 的过滤水样于电解池中,按选定的仪器参数进行测定,记录铜、铅和镉的峰电流值。参考各元素的灵敏度,分别加入一定量的铜、铅和镉标准使用溶液(见 6.2.3.9)后依同法测定,记录加入标准溶液后各元素的峰电流值。

6.2.6 记录与计算

将测得的数据记录于表 A.7 中,水样中各重金属的浓度按式(6)计算。

$$\rho_{\text{Me}} = \frac{I\rho'_{\text{Me}} V_{\text{Me}}}{(I' - I)V} \quad (6)$$

式中:

ρ_{Me} —— 水样中铜、铅和镉浓度, $\mu\text{g}/\text{L}$;

I —— 加入标准使用溶液前该金属的峰电流值, 单位为纳安(nA);

ρ'_{Me} —— 标准使用溶液的浓度, 单位为微克每升($\mu\text{g}/\text{mL}$);

V_{Me} —— 添加的标准使用溶液体积, 单位为微升(μL);

I' —— 加入标准使用溶液后该金属的峰电流值, 单位为纳安(nA);

V —— 测定水样体积, 单位为毫升(mL)。

6.2.7 精密度和准确度

铜含量为 $9.09 \mu\text{g}/\text{L}$ 时, 相对误差 4.6%; 重复性(r) $2.8 \mu\text{g}/\text{L}$; 重复性相对标准偏差 11%; 再现性(R) $4.8 \mu\text{g}/\text{L}$; 再现性相对标准偏差 19%。

铅含量为 $34.9 \mu\text{g}/\text{L}$ 时, 相对误差 2.0%; 重复性(r) $9.5 \mu\text{g}/\text{L}$; 重复性相对标准偏差 10%; 再现性(R) $11 \mu\text{g}/\text{L}$; 再现性相对标准偏差 12%。

镉含量为 $10.1 \mu\text{g}/\text{L}$ 时, 相对误差 3.4%; 重复性(r) $1.8 \mu\text{g}/\text{L}$; 重复性相对标准偏差 6.5%; 再现性(R) $2.4 \mu\text{g}/\text{L}$; 再现性相对标准偏差 8.5%。

6.2.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项:

- 除非另作说明, 本方法所用试剂均为分析纯;

- 所用器皿使用前均用硝酸溶液(1+1)浸泡一星期, 而后用重蒸馏水冲洗干净;

- 电解池在水样测定前用提纯过的 1 mol/L 硝酸溶液冲洗一次, 再用重蒸馏水冲洗二次, 电极系统也同样处理;

- 本方法所测定的只是水样中具有电极反应活性的金属形态;

- 海水中铜、铅和镉的特征峰电压分别约为 -0.30 V , -0.52 V , -0.72 V , 其中铅和镉的特征峰电压随盐度的变化不大, 但铜的特征峰电压随盐度变化很明显, 盐度为 0.5 的河口水中铜的特征峰电压约为 -0.19 V ;

- 用于酸化水样的硝酸为经亚沸石英蒸馏器重蒸馏的超纯酸, 该试剂中的空白值可略而不计;

- 各实验室均应自行以所用的极谱仪, 试验本方法各金属的线性范围及灵敏度, 必要时自行选定最佳仪器参数;

- 加标准使用溶液时, 应参考加入标准溶液前的峰电流值和金属的灵敏度, 选择合适体积的标准使用溶液, 尽量使加入标准溶液后峰电流值的增值与未加入标准溶液时的峰电流值相接近。必要时改变标准使用溶液的浓度, 使所加入的金属标准溶液的体积一般均不小于 $10.0 \mu\text{L}$, 加入标准溶液后的总体积一般不大于 $200 \mu\text{L}$ 。

6.3 火焰原子吸收分光光度法

6.3.1 适用范围和应用领域

本方法适用于海水中痕量铜的测定。

6.3.2 方法原理

在 pH 值 5~6 条件下, 水中溶解态铜与吡咯烷二硫代甲酸铵(APDC)及二乙氨基二硫代甲酸钠(DDTC-Na)形成螯合物, 用甲基异丁酮(MIBK)萃取富集分离后, 有机相中铜在其特征吸收谱线处测定吸光值。

6.3.3 试剂及其配制

6.3.3.1 铜标准贮备溶液(1.000 mg/mL):见 6.1.3.1。

6.3.3.2 铜标准中间溶液(100 μg/mL):移取 10.0 mL 铜标准贮备溶液(见 6.3.3.1)于 100 mL 量瓶中,用硝酸溶液(见 6.1.3.6)稀释至标线,混匀。

6.3.3.3 铜标准使用溶液(2.00 μg/mL):移取 2.00 mL 铜标准中间溶液(见 6.3.3.2)于 100 mL 量瓶中,用硝酸溶液(见 6.1.3.6)稀释至标线,混匀。

6.3.3.4 溴甲酚绿指示液(1 g/L):见 6.1.3.15

6.3.3.5 盐酸溶液(1+1):等体积超纯盐酸与等体积水混匀。

6.3.3.6 甲基异丁酮:[CH₃COCH₂CH(CH₃)₂](MIBK)。

6.3.3.7 氨水溶液(1+10):用 1 体积经等温扩散法提纯后的氨水与 10 体积水混合配制。

6.3.3.8 酒石酸铵溶液($c(C_4H_{12}N_2O_6)=1\text{ mol/L}$):称取 18.4 g 酒石酸铵,溶于水并稀释至 100 mL,用定量滤纸过滤于剂瓶中。

6.3.3.9 吡咯烷二硫代甲酸铵(APDC)-二乙氨基二硫代甲酸钠(DDTC-Na)混合溶液:20 g/L APDC 溶液和 20 g/L DDTC-Na 溶液等体积混合,用定量滤纸过滤后与酒石酸铵溶液(见 6.3.3.8)等体积混合,用 1/6 体积的 MIBK(见 6.3.3.6)萃取 2 min。弃去有机相,水相待用(当日配制)。

6.3.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

——原子吸收分光光度计;

——铜空心阴极灯;

——空气压缩机;

——钢瓶乙炔;

——洁净台:100 级;

——离心器:2 500 r/min;

——锥形分液漏斗:容量 125 mL;

——具塞刻度离心管:容量 10 mL;

——刻度吸管:容量 2.5 mL;

——移液吸管:容量 2.10 mL;

——量瓶:容量 100 mL;

——一般实验室常用仪器和设备。

6.3.5 分析步骤

6.3.5.1 绘制工作曲线

按以下步骤绘制标准曲线:

- a) 在 6 个锥形分液漏斗中,各加入约 50 mL 水,分别移入 0 mL,0.40 mL,0.80 mL,1.20 mL,1.60 mL,2.00 mL 铜标准使用溶液(见 6.3.3.3),用水稀至 100 mL,混匀;
- b) 各加入 2 滴溴甲酚绿指示液(见 6.3.3.4),用氨水溶液(见 6.3.3.7)和盐酸溶液(见 6.3.3.5)调节至呈浅蓝色(pH 5.5±0.5);
- c) 各加入 10 mL APDC-DDTC 混合溶液(见 6.3.3.9),混匀;
- d) 各加入 4.0 mL 甲基异丁酮(见 6.3.3.6),振荡萃取 3 min,静置分层后,弃去水相;
- e) 将有机相移入 10 mL 具塞刻度离心管中,另取 1 mL 甲基异丁酮(见 6.3.3.6)洗涤分液漏斗,有机相并入离心管;
- f) 加甲基异丁酮(见 6.3.3.6)将有机相稀释至 5 mL。手持振摇,半分钟后,于离心器上离心 1 min;
- g) 按选定的仪器工作条件以甲基异丁酮(见 6.3.3.6)调零,测定吸光值 A_i ;

h) 在厘米方格纸上,以吸光值 $A_w - A_b$ (标准空白)为纵坐标,以铜的浓度($\mu\text{g/L}$)为横坐标绘制工作曲线,将测定数据填入表 A. 8 中。

6.3.5.2 水样的测定

移取 100 mL 过滤的水样于锥形分液漏斗中,按 6.3.5.1.b)~6.3.5.1.g)的步骤测定水样的吸光值 A_w 。

量取 100 mL 与水样同步过滤、加酸固定的纯水,按同样步骤测定分析空白吸光值 A_b 。

6.3.6 记录与计算

将测得数据记入表 A. 4 中,由吸光值 $A_w - A_b$ 从工作曲线上查得或用线性回归方程计算水样含铜浓度($\mu\text{g/L}$)。

6.3.7 精密度和准确度

铜含量为 66.4 $\mu\text{g/L}$ 时,相对误差 1.9%;重复性(r) 4.9 $\mu\text{g/L}$;重复性相对标准偏差 2.6%;再现性(R) 5.1 $\mu\text{g/L}$;再现性相对标准偏差 2.7%。

6.3.8 注意事项

——除非另作说明,本方法所用试剂均为分析纯,水为无铜去离子水或等效纯水;

——本方法所用的器皿均先用硝酸溶液(1+1)浸泡 24 h 以上,使用前用二次去离子水冲洗干净,待用;

——根据所用的原子吸收分光光度计,选定最佳仪器工作条件。

7 铅

7.1 无火焰原子吸收分光光度法

无火焰原子吸收分光光度法见 6.1。

本方法为仲裁方法。

7.2 阳极溶出伏安法

阳极溶出伏安法见 6.2。

7.3 火焰原子吸收分光光度法

7.3.1 适用范围和应用领域

本法适用于近海、沿岸、河口水中铅的测定。

7.3.2 方法原理

在 pH 为 4~5 条件下,铅与吡咯烷基二硫代甲酸铵(APDC)和二乙氨基二硫代甲酸钠(DDTC)形成螯合物,经甲基异丁酮(MIBK)和环己烷混合溶液萃取分离,用硝酸溶液反萃取,于 217.0 nm 波长测定原子吸光值。

7.3.3 试剂及其配制

7.3.3.1 二次去离子无铅水:电导率小于 $2 \times 10^{-6} \text{ S/m}$ 。

7.3.3.2 硝酸(HNO_3): $\rho = 1.42 \text{ g/mL}$,优级纯。

7.3.3.3 硝酸溶液(1+1):1 体积硝酸(见 7.3.3.2)与 1 体积水(见 7.3.3.1)混匀。

7.3.3.4 硝酸溶液(1+99):1 体积硝酸(见 7.3.3.2)与 99 体积水(见 7.3.3.1)混匀。

7.3.3.5 氨水($\text{NH}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$):等温扩散法提纯,浓度约为 6 mol/L。

7.3.3.6 乙酸(CH_3COOH): $\rho = 1.05 \text{ g/mL}$,37%,优级纯。

7.3.3.7 甲基异丁酮(MIBK)-环己烷混合溶液:将 240 mL MIBK($\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}$)和 60 mL 环己烷(C_6H_{12})混合。

7.3.3.8 吡咯烷基二硫代甲酸铵(APDC)-二乙氨基二硫代甲酸钠(DDTC)混合溶液:分别称取 APDC($\text{C}_5\text{H}_{12}\text{N}_2\text{S}_2$)和 DDTC($\text{C}_5\text{H}_{10}\text{NSNa}$)各 1 g 溶于 50 mL 水(见 7.3.3.1),经定量滤纸过滤,加水(见 7.3.3.1)稀释至 100 mL。用 MIBK-环己烷混合液(见 7.3.3.7)萃取 3 次,每次 10 mL。于冰箱内保

存,一星期内使用有效。

7.3.3.9 乙酸铵溶液:量取 100 mL 乙酸(见 7.3.3.6)用氨水(见 7.3.3.5)中和至 pH5。

7.3.3.10 铅标准贮备溶液(1.00 mg /mL-Pb):称取 0.500 0 g 金属铅(纯度 99.99%),用硝酸溶液(见 7.3.3.3)加热溶解,冷却后全量转入 500 mL 量瓶中,加硝酸溶液(见 7.3.3.4)稀释至标线,混匀。

7.3.3.11 铅标准使用溶液(100 μg/mL):移取 10.0 mL 铅标准贮备溶液(见 7.3.3.10)于 100 mL 量瓶中,用硝酸溶液(见 7.3.3.4)稀释至标线,混匀。

7.3.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

- 火焰原子吸收分光光度计;
- 铅空心阴极灯;
- 锥形分液漏斗:容量 250 mL、500 mL;
- 量瓶:容量 25 mL、50 mL、100 mL、500 mL;
- 聚乙烯瓶:容量 10 mL、30 mL、100 mL、500 mL;
- 刻度吸管:容量 1 mL、2 mL;
- 移液吸管:容量 10 mL;
- 一般实验室常备仪器和设备。

7.3.5 分析步骤

7.3.5.1 绘制标准曲线

7.3.5.1.1 取 6 个 50 mL 量瓶,分别加入 0 mL, 0.20 mL, 0.50 mL, 1.00 mL, 1.50 mL, 2.00 mL 铅标准使用溶液(见 7.3.3.11),用硝酸溶液(见 7.3.3.4)(使用前,加入少量的 MIBK-环己烷混合液(见 7.3.3.7),振荡 1 min,弃去有机相。)稀释至标线,混匀。按选定的仪器工作条件测定铅的吸光值 A_i 。将数据记入表 A.8 中。

7.3.5.1.2 以吸光值 $A_i - A_0$ (标准空白)为纵坐标,相应的铅浓度为横坐标,绘制标准曲线。

7.3.5.2 水样测定

水样测定按以下步骤进行:

- a) 量取 400 mL 过滤酸化($\text{pH} \approx 2$)的水样于 500 mL 锥形分液漏斗中,用氨水(见 7.3.3.5)和硝酸溶液(见 7.3.3.4)调节 pH 至 4~5,加入 1 mL 乙酸铵溶液(见 7.3.3.9),2 mL APDC-DDTC 混合溶液(见 7.3.3.8),20 mL MIBK-环己烷混合液(见 7.3.3.7),振荡 2 min,静置分层;
- b) 将下层水相转入另一个 500 mL 锥形分液漏斗中,加入 0.5 mL APDC-DDTC 混合溶液(见 7.3.3.8)、10 mL MIBK-环己烷混合溶液(见 7.3.3.7),振荡 2 min,静置分层,弃去水相,将第二次萃取液并入第一次萃取的有机相中;
- c) 加 10 mL 水(见 7.3.3.1)洗涤有机相,静置约 5 min,仔细弃尽水相;
- d) 加入 0.40 mL 硝酸(见 7.3.3.2),振荡 1 min,继加入 9.6 mL 水(见 7.3.3.1),再振荡 1 min,静置分层,将硝酸反萃取液收集于 10 mL 聚乙烯瓶中,此为反萃取液 D。按绘制标准曲线的仪器工作条件测定吸光值 A_w 。同时测定分析空白 A_b 。

7.3.6 记录与计算

将测得数据记入表 A.4 中,由 $A_w - A_b$ 查标准曲线得反萃取液 D 中铅浓度 c_{pb} 。按式(7)计算水样中铅浓度:

$$\rho_{pb} = \frac{c_{pb} V_2}{V_1} = \frac{c_{pb} \times 10}{400} \quad (7)$$

式中:

ρ_{pb} ——水样中铅浓度,单位为微克每升($\mu\text{g}/\text{L}$);

c_{pb} ——反萃取液 D 中铅浓度, 单位为微克每升($\mu\text{g}/\text{L}$);

V_2 ——反萃取液 D 的体积, 单位为毫升(mL);

V_1 ——水样体积, 单位为毫升(mL)。

按式(8)线性回归计算水样中铅浓度:

$$\rho_{pb} = \frac{(A_w - A_b) - a}{b} \cdot \frac{V_2}{V_1} \quad (8)$$

式中:

a ——曲线截距;

b ——曲线斜率。

7.3.7 精密度和准确度

铅含量为 $347 \mu\text{g}/\text{L}$ 时, 相对误差 1.7% ; 重复性(r) $33 \mu\text{g}/\text{L}$; 重复性相对标准偏差 3.4% ; 再现性(R) $53 \mu\text{g}/\text{L}$; 再现性相对标准偏差 5.5% 。

7.3.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项:

——除非另作说明, 本方法所用试剂均指分析纯;

——器皿必须用硝酸溶液(1+3)浸泡 24 h 以上, 使用前用水(7.3.3.1)洗净;

——所用试剂必须检查纯度后使用。不合要求的试剂应提纯;

——在萃取与反萃取过程中, 溶液放出前须用水(7.3.3.1)洗净锥形分液漏斗出口管下端的内外壁, 避免沾污;

——根据所用的原子吸收分光光度计, 选定最佳仪器工作条件;

——用细玻璃棒沾微量溶液试验其 pH 值时, 应防止沾污。

8 镉

8.1 无火焰原子吸收分光光度法

无火焰原子吸收分光光度法见 6.2。

本方法为仲裁方法。

8.2 阳极溶出伏安法

阳极溶出伏安法见 6.2。

8.3 火焰原子吸收分光光度法

8.3.1 适用范围和应用领域

本法适用于近海、河口水体中镉的测定。

8.3.2 方法原理

在 pH 为 4~5 条件下, 海水中的镉与吡咯烷二硫代甲酸铵(APDC)和二乙氨基二硫代甲酸钠(DDTC)形成鳌合物, 经甲基异丁酮(MIBK)和环己烷混合溶液萃取分离, 用硝酸溶液反萃取, 于 228.8 nm 波长测定原子吸光值。

8.3.3 试剂及其配制

8.3.3.1 二次去离子水: 电导率小于 $2 \times 10^{-6} \text{ S/m}$ 。

8.3.3.2 硝酸(HNO_3): $\rho = 1.42 \text{ g/mL}$, 优级纯。

8.3.3.3 硝酸溶液(1+1): 1 体积硝酸(见 8.3.3.2)与 1 体积水(见 8.3.3.1)混匀。

8.3.3.4 硝酸溶液(1+99): 1 体积硝酸(见 8.3.3.2)与 99 体积水(见 8.3.3.1)混匀。

8.3.3.5 氨水溶液($\text{NH}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$, $\rho = 0.90 \text{ g/mL}$): 约为 6 mol/L , 氨水经等温扩散法提纯。

8.3.3.6 乙酸(CH_3COOH): $\rho = 1.05 \text{ g/mL}$ 。

8.3.3.7 甲基异丁酮(MIBK)-环己烷混合溶液: 将 240 mL MIBK($\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}$)和 60 mL 环己烷(C_6H_{12})混合。

8.3.3.8 吡咯烷二硫代甲酸铵(APDC)-二乙氨基二硫代甲酸钠(DDTC)混合溶液: 分别称取 APDC($C_5H_{12}N_2S_2$) 和 DDTC($C_5H_{10}NS_2Na$) 各 1 g, 溶于 50 mL 水(见 8.3.3.1), 经定量滤纸过滤, 用水(见 8.3.3.1)稀释至 100 mL。用 MIBK-环己烷混合溶液(见 8.3.3.7)萃取 3 次, 每次 10 mL。于冰箱内保存。一周内有效。

8.3.3.9 乙酸铵溶液: 量取 100 mL 乙酸(见 8.3.3.6)用氨水溶液(见 8.3.3.5)中和至 pH5。

8.3.3.10 镉标准贮备溶液(1.00 mg/mL-Cd): 称取 0.500 0 g 金属镉(纯度 99.99%), 用 5 mL 硝酸溶液(见 8.3.3.3)加热溶解, 冷却后转入 500 mL 量瓶中, 用硝酸溶液(见 8.3.3.4)稀释至标线, 混匀。

8.3.3.11 镉标准使用溶液(10.0 $\mu\text{g}/\text{mL}$): 移取 1.00 mL 镉标准贮备溶液(见 8.3.3.10)于 100 mL 量瓶中, 用硝酸溶液(见 8.3.3.4)稀释至标线, 混匀。

8.3.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

- 火焰原子吸收分光光度计;
- 镉空心阴极灯;
- 锥形分液漏斗: 容量 250 mL、500 mL;
- 量瓶: 容量 25 mL、50 mL、100 mL、500 mL;
- 聚乙烯瓶: 容量 10 mL、30 mL、100 mL、500 mL;
- 刻度吸管: 容量 1 mL、2 mL;
- 移液吸管: 容量 1 mL;
- 一般实验室常备仪器和设备。

8.3.5 分析步骤

8.3.5.1 绘制工作曲线

按以下步骤绘制标准曲线:

- a) 取 6 个 50 mL 量瓶, 分别加入 0 mL、0.20 mL、0.50 mL、1.00 mL、1.50 mL、2.00 mL 镉标准使用溶液(见 8.3.3.11), 用硝酸溶液(见 8.3.3.4)[使用前, 加入少量的 MIBK-环己烷混合溶液(见 8.3.3.7), 振荡 1 min, 弃去有机相], 稀释至标线, 混匀。按选定的仪器工作条件测定镉的吸光值 A_i , 将测得数据记入表 A.8 中;
- b) 以吸光值 $A_i - A_b$ (标准空白)为纵坐标, 相应的镉浓度($\mu\text{g}/\text{L}$)为横坐标, 绘制标准曲线。

8.3.5.2 水样测定

按以下步骤测定水样:

- a) 量取 400 mL 过滤酸化($\text{pH}=2$)的水样于 500 mL 锥形分液漏斗中, 用氨水溶液(见 8.3.3.5)和硝酸溶液(见 8.3.3.4)调 pH 至 4~5, 加入 1.0 mL 乙酸铵溶液(见 8.3.3.9)、2.0 mL APDC-DDTC 混合溶液(见 8.3.3.8)、20 mL MIBK-环己烷混合溶液(见 8.3.3.7), 振荡 2 min, 静置分层;
- b) 将下层水相转入另一 500 mL 锥形分液漏斗中, 加入 0.50 mL APDC-DDTC 混合溶液(见 8.3.3.8)、10 mL MIBK-环己烷混合溶液(见 8.3.3.7), 振荡 2 min, 静置分层, 弃去水相, 将第二次萃取液并入第一次萃取的有机相中;
- c) 加 10 mL 水(见 8.3.3.1)洗涤有机相, 静置约 5 min, 仔细弃尽水相;
- d) 加入 0.40 mL 硝酸(见 8.3.3.2), 振荡 1 min, 继加入 9.60 mL 水(见 8.3.3.1), 再振荡 1 min, 静置分层, 收集下层硝酸萃取液于 10 mL 聚乙烯瓶中(此为反萃取液 D), 按绘制工作曲线的仪器条件测定吸光值 A_w , 同时测定分析空白 A_b 。

8.3.6 记录与计算

将测得数据记入表 A.4 中, 由 $A_w - A_b$ 查标准曲线或用线性回归方程计算得反萃取液 D 中镉的浓度 c_{cd} , 按式(9)计算水样中镉的浓度:

$$\rho_{\text{Cd}} = \frac{c_{\text{Cd}} V_2}{V_1} = \frac{c_{\text{Cd}} \times 10}{400} \quad (9)$$

式中：

ρ_{Cd} ——水样中镉的浓度,单位为微克每升($\mu\text{g}/\text{L}$)；

c_{Cd} ——反萃取液D中镉的浓度,单位为微克每升($\mu\text{g}/\text{L}$)；

V_2 ——反萃取液D的体积,单位为毫升(mL)；

V_1 ——水样体积,单位为毫升(mL)。

按式(10)线性回归计算水样中镉的浓度：

$$\rho_{\text{Cd}} = \frac{(A_w - A_b) - a}{b} \cdot \frac{V_2}{V_1} \quad (10)$$

式中：

a ——曲线截距；

b ——曲线斜率。

8.3.7 精密度和准确度

镉含量为 $31.6 \mu\text{g}/\text{L}$ 时,相对误差 1.9% ;重复性(r) $3.6 \mu\text{g}/\text{L}$;重复性相对标准偏差 4.1% ,再现性(R) $7.1 \mu\text{g}/\text{L}$;再现性相对标准偏差 8.1% 。

8.3.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项：

- 除非另作说明,本方法所用试剂均指分析纯;
- 器皿均须用硝酸溶液(1+3)浸泡 24 h 以上,使用前用水(8.3.3.1)洗净;
- 所用试剂必须检查纯度后使用,不合要求的试剂应提纯;
- 萃取与反萃取过程中,溶液放出前须用水(8.3.3.1)洗净锥形分液漏斗出口管下端的内外壁,避免沾污;
- 根据所用原子吸收分光光度计,选定最佳仪器工作条件;
- 用细玻璃棒沾微量溶液试验其 pH 值时,应防止沾污。

9 锌

9.1 火焰原子吸收分光光度法

9.1.1 适用范围和应用领域

本法适用于海水中痕量锌的测定。

本方法为仲裁方法。

9.1.2 方法原理

在弱酸性(pH 为 3.5~4.0)条件下,锌与吡咯烷二硫代甲酸铵(APDC)及二乙氨基二硫代甲酸钠(DDTC-Na)形成螯合物,经甲基异丁酮(MIBK)萃取富集分离后,有机相中的锌在乙炔-空气火焰中被原子化。在其特征吸收波长处测定原子吸光值。

9.1.3 试剂及其配制

9.1.3.1 锌标准贮备溶液(1.00 mg/mL-Zn)：称取 0.2000 g 光谱纯金属锌。用 5 mL 硝酸溶液(见 9.1.3.10)溶解后,全量移入 200 mL 量瓶中,加水至标线,混匀。

9.1.3.2 锌标准中间溶液($100 \mu\text{g/mL}$)：量取 10.0 mL 锌标准贮备液(见 9.1.3.1)于 100 mL 量瓶中,用盐酸溶液(见 9.1.3.7)稀释至标线,混匀。

9.1.3.3 锌标准使用溶液($2.00 \mu\text{g/mL}$)：量取 2.00 mL 标准中间溶液(见 9.1.3.2)于 100 mL 量瓶中,用盐酸溶液(见 9.1.3.7)稀释至标线,混匀,可稳定 7 d 。

9.1.3.4 乙酸铵溶液：量取 57 mL 冰乙酸(CH_3COOH)于 200 mL 水中,加 3 滴二甲基黄指示剂溶液

(见 9.1.3.9),用氨水溶液(见 9.1.3.6)调节溶液恰呈橙黄色($\text{pH}=4$),加水稀释至 1 L。

9.1.3.5 络合剂混合溶液:分别称取吡咯烷基二硫代甲酸铵(APDC, $\text{C}_5\text{H}_{12}\text{N}_2\text{S}_2$)和二乙氨基二硫代甲酸钠(DDTC, $\text{C}_5\text{H}_{10}\text{NS}_2$)各 0.25 g,溶于 50 mL 水中,用定量滤纸过滤后与 50 mL 乙酸铵溶液(见 9.1.3.4)混合,用甲基异丁基酮(见 9.1.3.8)提纯两次,每次 10 mL。水相盛于试剂瓶中(当日配制)。

9.1.3.6 氨水溶液(6 mol/L):氨水($\text{NH}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$, $\rho=0.90 \text{ g/mL}$)经等温扩散法提纯。

9.1.3.7 盐酸溶液(1+99):用 1 体积盐酸(HCl , $\rho=1.19 \text{ g/mL}$, 超级纯)与 99 体积水混匀。

9.1.3.8 甲基异丁基酮(MIBK) $\text{CH}_3\text{COCH}_2\text{CH}(\text{CH}_3)_2$ 。

9.1.3.9 二甲基黄指示剂溶液(0.5 g/L):称取 0.05 g 二甲基黄($\text{C}_{14}\text{H}_{15}\text{N}_3$)溶于 100 mL 90% 乙醇溶液中,混匀,过滤后使用。

9.1.3.10 硝酸溶液(6 mol/L):移取 75 mL 硝酸(HNO_3 , $\rho=1.42 \text{ g/mL}$, 优级纯)与 125 mL 水混匀。

9.1.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

- 火焰原子吸收分光光度计;
- 锌空心阴极灯;
- 钢瓶乙炔;
- 洁净台;
- 量瓶:容量 100 mL、200 mL;
- 具塞比色管:容量 25 mL;
- 移液吸管:容量 2 mL、10 mL;
- 刻度吸管:容量 2 mL;
- 一般实验室常备仪器和设备。

9.1.5 分析步骤

9.1.5.1 绘制工作曲线

按以下步骤绘制标准曲线:

- a) 取 6 个 25 mL 具塞比色管,分别加入 0 mL, 0.20 mL, 0.40 mL, 0.60 mL, 0.80 mL, 1.00 mL 锌标准使用液(见 9.1.3.3),加水稀释至 20 mL,混匀;
- b) 各加 1 滴二甲基黄指示剂溶液(见 9.1.3.9),混匀;
- c) 用氨水溶液(见 9.1.3.6)调溶液恰呈橙黄色($\text{pH}=4$);
- d) 各加 2 mL APDC-DDTC-乙酸铵络合剂混合溶液(见 9.1.3.5),混匀;
- e) 各加 3.0 mL 甲基异丁基酮(见 9.1.3.8),塞紧塞子,强烈振荡萃取 2 min,静置分层;
- f) 用 MIBK(见 9.1.3.8)调零,按仪器测定条件测定锌的吸光值 A_i 。将测得数据记入表 A.8 中;
- g) 以吸光值 $A_i - A_0$ (标准空白)为纵坐标,相应的锌量(μg)为横坐标,绘制工作曲线。

9.1.5.2 样品测定

取 20 mL 过滤的水样于 25 mL 具塞比色试管中,按 9.1.5.1.b)~9.1.5.1.f) 步骤测定其吸光值 A_w 。取 20 mL 水,按同样步骤测定分析空白值 A_b 。

9.1.6 记录与计算

将测得吸光值记入表 A.4 中,由吸光值($A_w - A_b$)值从工作曲线上查得或用线性回归计算水样中锌的微克数,按式(11)计算:

$$\rho_{\text{Zn}} = \frac{m}{V} \times 1000 \quad \dots \dots \dots \quad (11)$$

式中:

ρ_{Zn} —水样中锌的浓度,单位为微克每升($\mu\text{g}/\text{L}$);

m —曲线中查得锌量,单位为微克(μg);

V——水样体积,单位为毫升(mL)。

9.1.7 精密度和准确度

锌含量为 $282 \mu\text{g}/\text{L}$ 时,相对误差2.8%;重复性(r) $54.5 \mu\text{g}/\text{L}$;重复性相对标准偏差6.9;再现性(R) $74.5 \mu\text{g}/\text{L}$;再现性相对标准偏差9.3%。

9.1.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项:

- 除非另有说明,本方法所用试剂均为分析纯,水为二次去离子无锌水或等效纯水;
- 本法测定所用器皿必须用硝酸溶液(1+1)浸泡12 h以上,再用水洗净;
- 根据所用火焰原子吸收分光光度计,选定最佳仪器工作条件。

9.2 阳极溶出伏安法

9.2.1 适用范围和应用领域

本法适用于盐度大于0.5的河口水和海水中溶解锌的测定。

9.2.2 方法原理

水样中锌离子在-1.30 V恒电压电解,锌离子在悬汞电极上还原生成锌汞齐。然后,将电极电位均匀地由负向正方向扫描,当电位到达锌汞齐氧化电位时,汞齐中的锌重新氧化成离子进入溶液。根据所得到的伏安曲线测定锌含量。

9.2.3 试剂及其配制

9.2.3.1 水:去离子水经石英蒸馏器蒸馏或等效纯水。

9.2.3.2 硝酸(HNO_3 , $\rho=1.42 \text{ g/mL}$,优级纯)经亚沸石英蒸馏器纯化。

9.2.3.3 硝酸溶液(1+1):1体积硝酸(见9.2.3.2)与1体积水(见9.2.3.1)混匀。

9.2.3.4 硝酸溶液(1+99):1体积硝酸(见9.2.3.2)与99份水(见9.2.3.1)混匀。

9.2.3.5 氨水溶液:氨水($\text{NH}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$, $\rho=0.90 \text{ g/mL}$)经等温扩散法提纯。

9.2.3.6 汞(Hg):纯度99.999%。

9.2.3.7 锌(Zn):纯度99.99%。

9.2.3.8 锌标准贮备溶液(1.00 mg/mL-Zn):称取0.200 0 g锌(见9.2.3.7)于50 mL烧杯中,用6 mL硝酸溶液(见9.2.3.3)溶解后,全量移入200 mL量瓶中,用硝酸溶液(见9.2.3.4)稀释至标线,混匀。

9.2.3.9 锌标准中间溶液(0.100 mg/mL):移取5.00 mL锌标准贮备溶液(见9.2.3.8)于50 mL量瓶中,用水(见9.2.3.1)稀释至标线,混匀。

9.2.3.10 锌标准使用溶液($1.00 \mu\text{g/mL}$):移取0.500 mL锌标准中间溶液(见9.2.3.9)于50 mL量瓶中,用水(见9.2.3.1)稀释至标线,混匀。此溶液有效期7 d。

9.2.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

- 多功能极谱仪;
- 悬汞电极,Ag/AgCl参比电极和铂金丝辅助电极;
- 钢瓶,氮气:纯度99.999%;
- pH计;
- 微量吸液器:容量 $50 \mu\text{L}$ 、 $100 \mu\text{L}$;
- 移液吸管:容量5 mL、10 mL;
- 量瓶:容量50 mL、200 mL;
- 烧杯:容量50 mL;
- 亚沸石英蒸馏器;
- 普通石英蒸馏器;
- 一般实验室常备仪器和设备。

9.2.5 分析步骤

准确量取 10.0 mL 经硝酸酸化成 pH 为 1.5~2.0 的过滤水样于电解池中, 滴加氨水溶液(见9.2.3.5), 使得体系 pH 为 6.0~8.0, 按选定的仪器测定参数进行测定, 记录锌的峰电流值。参考本法的灵敏度, 加入一定量锌标准使用溶液(见 9.2.3.10)后依同法测定, 记录加入标准溶液后锌的峰电流值。

9.2.6 记录与计算

将测得的数据记入附录 A 表 A.7 中, 水样中锌的浓度按式(12)计算

$$\rho_{\text{Zn}} = \frac{I\rho'_{\text{Zn}}V_{\text{Zn}}}{(I' - I)V} \quad \dots \dots \dots \quad (12)$$

式中:

ρ_{Zn} ——水样中锌浓度, 单位为微克每升($\mu\text{g}/\text{L}$);

I ——加入锌标准使用溶液前锌的峰电流值, 单位为纳安(nA);

ρ'_{Zn} ——锌标准使用溶液的浓度, 单位为微克每升($\mu\text{g}/\text{mL}$);

V_{Zn} ——添加的锌标准使用溶液体积, 单位为微升(μL);

I' ——加入锌标准使用溶液后锌的峰电流值, 单位为纳安(nA);

V ——测定水样体积, 单位为毫升(mL)。

9.2.7 精密度和准确度

锌含量为 270 $\mu\text{g}/\text{L}$ 时, 相对误差 6.6%; 重复性(r) 44 $\mu\text{g}/\text{L}$; 重复性相对标准偏差 5.8%; 再现性(R) 56 $\mu\text{g}/\text{L}$; 再现性相对标准偏差 7.5%。

9.2.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项:

——除非另作说明, 本方法所用试剂均为分析纯;

——所用器皿均用硝酸溶液(1+1)浸泡一周而后用重蒸馏水冲洗干净;

——电解池在水样测定前用提纯过的 1 mol/L 硝酸溶液冲洗一次, 再用重蒸馏水冲洗二次, 电极系统也同样处理;

——本法所测定的只是水样中具有电极反应活性的锌;

——海水、河口水中锌的特征峰电压约为 -1.1 V;

——根据所用极谱仪型号, 试验本法测定锌的线性范围及灵敏度, 必要时自行选定最佳仪器参数;

——加标准使用溶液时, 应参考加入标准溶液前锌的峰电流值和灵敏度, 选择合适体积的标准使用溶液, 尽量使加入标准溶液后峰电流值的增值与未加标准溶液时的峰电流值相接近。必要时改变标准使用溶液的浓度, 使所加入锌标准溶液的体积一般为 10.0 μL ~100 μL 。

10 总铬

10.1 无火焰原子吸收分光光度法

10.1.1 适用范围和应用领域

本方法适合于海水中总铬的测定。

本方法为仲裁方法。

10.1.2 方法原理

在 pH 为 3.8±0.2 的条件下, 低价态铬被高锰酸钾氧化后, 同二乙氨基二硫代甲酸钠(DDTC)螯合, 用甲基异丁酮(MIBK)萃取, 于铬的特征吸收波长处测定原子吸光值。

10.1.3 试剂及其配制

10.1.3.1 铬标准贮备溶液(1.00 mg/mL-Cr): 称取重铬酸钾 ($K_2Cr_2O_7$, 99.99%) 0.282 9 g 溶于水中, 全量转入 100 mL 量瓶中, 加入 1 mL 硝酸(HNO_3 , $\rho=1.42 \text{ g/mL}$)用水稀释到标线。

10.1.3.2 铬标准中间溶液(100 $\mu\text{g}/\text{mL}$): 量取 10.0 mL 铬标准贮备溶液(见 10.1.3.1)于 100 mL 量

瓶内,用硝酸溶液(1+99)稀释至标线,混匀。

10.1.3.3 铬标准使用液($0.020\text{ }\mu\text{g/mL}$):量取1.00 mL铬标准中间溶液(见10.1.3.2)于100 mL量瓶内,用硝酸溶液(1+99)稀释至标线,混匀。再移取此溶液2.00 mL于100 mL量瓶,用硝酸溶液(1+99)稀释至标线,混匀。

10.1.3.4 缓冲溶液:称取50.1 g苯二甲酸氢钾($\text{C}_8\text{H}_5\text{KO}_4$,优级纯)溶于水中,加入7 mL盐酸溶液(1 mol/L)并用水稀释至500 mL,最后用盐酸或氨水在pH计上调pH为 3.8 ± 0.2 。

10.1.3.5 二乙氨基二硫代甲酸钠(DDTC)溶液(20 g/L):根据当天用量,称取适量DDTC($\text{C}_5\text{H}_{10}\text{NS}_2\text{Na}$),加水溶解,临用时现配,用定性滤纸滤去浮沫。

10.1.3.6 高锰酸钾溶液(10 g/L):称取1 g高锰酸钾(KMnO_4 ,优级纯),溶于水并稀释至100 mL。

10.1.3.7 二甲基黄乙醇溶液(10 g/L):称取1 g二甲基黄($\text{C}_{14}\text{H}_{15}\text{N}_3$),溶于95%乙醇并稀释至100 mL。

10.1.3.8 甲基异丁酮[MIBK, $\text{CH}_3\text{COCH}_2\text{CH}(\text{CH}_3)_2$]。

10.1.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

- 无火焰原子吸收分光光度计;
- 铬空心阴极灯;
- 自动进样器:容量20 μL ;
- 钢瓶氩气;
- 聚四氟乙烯(或聚丙烯)杯:容量2 mL;
- 具塞比色管:容量25 mL;
- 移液吸管:容量2 mL、10 mL;
- 石英亚沸蒸馏器;
- 超净工作台;
- 一般实验室常备仪器和设备。

10.1.5 分析步骤

10.1.5.1 绘制工作曲线

按以下步骤绘制标准曲线:

- a) 取6支25 mL具塞比色管,分别加入0 mL,1.00 mL,2.00 mL,3.00 mL,4.00 mL,5.00 mL铬标准使用溶液(见10.1.3.3)用水稀释至100 mL,混匀;
- b) 加1滴二甲基黄乙醇溶液(见10.1.3.7),用稀氨水或稀盐酸调pH,使溶液呈浅橙色;
- c) 加1滴高锰酸钾溶液(见10.1.3.6),在水浴上加热(控制温度在 $70^\circ\text{C}\pm5^\circ\text{C}$)10 min,溶液保持微紫色;
- d) 加入1 mL缓冲溶液(见10.1.3.4)和1 mL DDTC溶液(10.1.3.5),混匀;
- e) 加1.50 mL MIBK(见10.1.3.8)萃取2 min,静置分层,移取有机相一定体积注入石墨炉,按仪器工作条件测定吸光值 A_i ,将测得数据记入表A.5中;
- f) 以测得吸光值 A_i-A_0 (标准空白)为纵坐标,以相应铬的浓度($\mu\text{g/L}$)为横坐标,绘制工作曲线。

10.1.5.2 水样测定

取10.0 mL过滤的水样于25 mL具塞比色管中,按分析步骤10.1.5.1.b)~10.1.5.1.e)测定样品吸光值 A_w ,同时取10 mL纯水,按同样的步骤测定分析空白的吸光值 A_b 。

10.1.6 记录与计算

将测得数据记入表A.6中,由 A_w-A_b 值于工作曲线上直接查得样品中含铬浓度($\mu\text{g/L}$),或用线性回归方程公式(13)计算:

$$\rho_{\text{Cr}} = \frac{(A_w - A_b) - a}{b} \quad \dots \dots \dots \quad (13)$$

式中：

ρ_{Cr} ——水样中铬浓度,单位为微克每升($\mu\text{g}/\text{L}$)；

a ——曲线截距；

b ——曲线斜率。

10.1.7 精密度和准确度

铬含量为 $184 \mu\text{g}/\text{L}$ 时,相对误差 1.0% ;重复性(r) $12.0 \mu\text{g}/\text{L}$;重复性相对标准偏差 3.2% ;再现性(R) $23.0 \mu\text{g}/\text{L}$,再现性相对标准偏差 4.5% 。

10.1.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项：

——除非另作说明,本方法所用试剂均为分析纯,水为二次去离子水或等效纯水；

——本方法关键是控制 pH 范围,因此在调 pH 接近浅橙色时,必须用很稀的氨水(1+500)仔细调；

——当水样中铬的含量很低时,取水样量增加到 20 mL ,进入石墨炉的有机相体积增加到 $50 \mu\text{L}$ ；

——水样的萃取体积和进样体积,应与标准系列分析时完全一致；

——不同型号仪器应自选最佳工作条件。

10.2 二苯碳酰二肼分光光度法

10.2.1 适用范围和应用领域

本法适用于河口和近岸海水总铬的测定。

10.2.2 方法原理

海水中六价铬在酸性条件下,用亚硫酸钠还原为三价铬,以氢氧化铁共沉淀富集。沉淀物溶于酸中,在一定酸度下,用高锰酸钾将三价铬氧化为六价铬,分离铁后,六价铬离子与二苯氨基脲生成紫红色络合物,于 540 nm 波长测定吸光值。

10.2.3 试剂及其配制

10.2.3.1 盐酸(HCl): $\rho=1.19 \text{ g/mL}$,优级纯。

10.2.3.2 氨水(NH₃·H₂O): $\rho=0.90 \text{ g/mL}$ 。

10.2.3.3 乙醇(C₂H₅OH):95%。

10.2.3.4 盐酸溶液(1+1):将盐酸(见 10.2.3.1)与等体积水混合。

10.2.3.5 硫酸溶液(4 mol/L):在搅拌下,将 1 体积硫酸(H₂SO₄, $\rho=1.84 \text{ g/mL}$,优级纯)慢慢加入 8 体积水中。

10.2.3.6 亚硫酸钠溶液(30 g/L):称取 3 g 无水亚硫酸钠(Na₂SO₃),溶于水中,并稀释至 100 mL ,混匀。

10.2.3.7 硫酸铁铵[NH₄Fe(SO₄)₂·12H₂O]溶液:称取 17.2 g 硫酸铁铵于烧杯中,加 5 mL 硫酸溶液(10.2.3.5)溶解,再加水至 100 mL ,混匀。

10.2.3.8 氢氧化钠溶液(400 g/L):称取 40 g 氢氧化钠(NaOH,优级纯),溶于水中,并稀释至 100 mL 。

10.2.3.9 高锰酸钾溶液 A(50 g/L):移取 5 g 高锰酸钾(KMnO₄,优级纯),溶于热水中,并稀释至 100 mL 。

10.2.3.10 高锰酸钾溶液 B(10 g/L):移取 5 mL 高锰酸钾溶液(见 10.2.3.9)于 25 mL 滴瓶中,加 20 mL 水,混匀。

10.2.3.11 二苯氨基脲(二苯碳酰二肼)溶液(2.5 g/L):称取 0.25 g 二苯氨基脲(C₁₃H₁₂N₄O),用少量丙酮(CH₃COCH₃)溶解,然后用丙酮溶液(1+1)稀释至 100 mL ,盛入棕色瓶,置冰箱中保存。

10.2.3.12 铬标准贮备溶液(100 $\mu\text{g}/\text{mL-Cr}$):称取 0.282 9 g 重铬酸钾(K₂Cr₂O₇,预先在 $105^\circ\text{C} \sim 110^\circ\text{C}$ 烘干 2 h,优级纯),用少量水溶解,全量移入 1 000 mL 量瓶中,加水至标线,混匀。

10.2.3.13 铬标准使用溶液(2.00 $\mu\text{g}/\text{mL}$):移取 5.00 mL 铬标准贮备溶液(见 10.2.3.12)于 250 mL

量瓶中,用水稀释至标线。

10.2.3.14 低铬海水:尽可能采用大洋海水。

10.2.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

- 分光光度计;
- 电热板;
- 锥形分液漏斗:容量 1 000 mL;
- 具塞比色管:容量 50 mL;
- 玻璃漏斗:内径 7.5 cm;
- 一般实验室常备仪器和设备。

10.2.5 分析步骤

10.2.5.1 绘制工作曲线

按以下步骤绘制标准曲线:

- a) 取 6 个 1 000 mL 锥形分液漏斗,各加入 500 mL 低铬海水(见 10.2.3.14),再分别加入 0 mL, 0.50 mL, 1.50 mL, 2.50 mL, 3.50 mL, 5.00 mL 铬标准使用溶液(见 10.2.3.13);
- b) 加入 3 mL 亚硫酸钠溶液(见 10.2.3.6),混匀,再加 5 mL 盐酸(见 10.2.3.1),10 min 内依次轮流摇动。滴加高锰酸钾溶液 B(见 10.2.3.10)至出现稳定的微红色,加 1 滴亚硫酸钠溶液(见 10.2.3.6)使红色消失。加 1 mL 硫酸铁铵溶液(见 10.2.3.7),混匀;
- c) 在不断摇动下,加入 5 mL 氨水(见 10.2.3.2)此时 pH 值≈8,剧烈振摇半分钟,静置至沉淀凝聚于分液漏斗底部;
- d) 打开分液漏斗活塞,将沉淀全部放入 150 mL 烧杯中(沉淀物和所带母液的总体积不超过 50 mL)加 1 mL 盐酸溶液(见 10.2.3.4),加热溶解并浓缩至 30 mL 左右;
- e) 滴加氢氧化钠溶液(见 10.2.3.8)至刚出现沉淀,滴加盐酸溶液(见 10.2.3.4)使沉淀溶解并调至 pH=1,加 5 mL 高锰酸钾溶液 A(见 10.2.3.9),在电热板上(90℃左右)加热 15 min。氧化过程中,若试样溶液红色消失,应补加高锰酸钾溶液 A(见 10.2.3.9)保持红色;
- f) 滴加氢氧化钠溶液(见 10.2.3.8)调至 pH 为 8,加 2 mL 乙醇(见 10.2.3.3),在不断搅拌下煮沸 2 min,趁热用中速定量滤纸将试样溶液过滤于 50 mL 比色管中,用热水洗涤沉淀和烧杯内壁,洗涤液合并于比色管中;
- g) 滴加硫酸溶液(见 10.2.3.5)于比色管中,使试样溶液呈中性后,再多加 2.5 mL。冷至室温,加 1 mL 二苯氨基脲溶液(见 10.2.3.11),立即加水稀释至标线并混匀。静置显色 10 min;
- h) 用 3 cm 测定池,以水为参比,于 540 nm 波长测定其吸光值 A_0 (标准空白)和 A_i ,将测得数据记入表 A.3 中,以吸光值 $A_i - A_0$ 为纵坐标,相应的铬量(μg)为横坐标绘制工作曲线。

10.2.5.2 样品测定

- a) 取 1 000 mL 过滤的水样,按绘制工作曲线 10.2.5.1.b)~10.2.5.1.h) 步骤[其中 b)、c) 步骤中加入盐酸(10.2.3.1)、氨水(见 10.2.3.2)的量均为 10 mL]测定样品的吸光值 A_w 。
- b) 同时取 50 mL 水于 150 mL 烧杯中,按样品测定步骤(沉淀后,不需放置和分离)测定分析空白吸光值 A_b 。

10.2.6 记录与计算

将测定数据记入表 A.4 中,以 $A_w - A_b$ 查工作曲线或用线性回归方程计算得铬量(μg)。按式(14)计算样品中总铬浓度:

$$\rho_{Cr} = \frac{m}{V} \quad \dots \dots \dots \quad (14)$$

式中：

ρ_{Cr} ——样品中总铬浓度,单位为微克每升($\mu\text{g}/\text{L}$);
 m ——查工作曲线所得铬的量,单位为微克(μg);
 V ——水样体积,单位为升(L)。

10.2.7 精密度和准确度

铬含量为 572 $\mu\text{g}/\text{L}$ 时,相对误差 2.1%;重复性(r) 32 $\mu\text{g}/\text{L}$;重复性相对标准偏差 2.2%;再现性(R) 38 $\mu\text{g}/\text{L}$;再现性相对标准偏差 2.4%。

10.2.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项:

- 除非另作说明,本方法所用试剂均为分析纯,水为二次蒸馏水或等效纯水;
- 所用器皿先用洗涤剂洗净,再用硝酸溶液(1+3)浸泡 2 d~3 d,不得使用重铬酸钾洗液,以免沾污;
- 六价铬与二苯氨基脲生成的络合物的稳定性随温度增加而降低,一般应在 2 h 内测定完毕,温度高于 30 ℃时,应在半小时内完成测定;
- 二苯氨基脲的丙酮溶液变黄或浑浊时,应重配。

11 砷

11.1 原子荧光法

11.1.1 适用范围和应用领域

本方法适用于海水中砷的测定。

本方法为仲裁方法。

11.1.2 方法原理

在酸性介质中,五价砷被硫脲-抗坏血酸还原成三价砷,用硼氢化钾将三价砷转化为砷化氢气体,由氩气作载气将其导入原子荧光光度计的原子化器进行原子化,以砷特种空心阴极灯作激发光源,测定砷原子的荧光强度。

11.1.3 试剂及其配制

11.1.3.1 盐酸(HCl)。

11.1.3.2 氢氧化钠(NaOH)。

11.1.3.3 硫脲($\text{CH}_4\text{N}_2\text{S}$)。

11.1.3.4 抗坏血酸($\text{C}_6\text{H}_8\text{O}_6$)。

11.1.3.5 硼氢化钾(KBH₄)。

11.1.3.6 氢氧化钾(KOH):优级纯。

11.1.3.7 氢氧化钠溶液(40 g/L):称取 4.0 g 氢氧化钠(见 11.1.3.2),溶于 100 mL 水中;

11.1.3.8 盐酸溶液(1+1):1 体积盐酸(见 11.1.3.1)和 1 体积水混合。

11.1.3.9 硫脲-抗坏血酸还原剂:称取 5.0 g 硫脲(见 11.1.3.3)和 3.0 g 抗坏血酸(见 11.1.3.4)用水溶解,稀释至 100 mL(使用前配制)。

11.1.3.10 硼氢化钾(KBH₄)溶液(7 g/L):称取 7 g 硼氢化钾(见 11.1.3.5)溶解于预先溶有 2 g 氢氧化钾(11.1.3.6)的水中,用水稀释至 1 000 mL,混匀。

11.1.3.11 砷标准储备溶液(100.0 $\mu\text{g}/\text{mL}$):准确称取 0.132 0 g 三氧化二砷(As_2O_3 ,优级纯,经 105℃烘干 2 h,置于干燥器中保存)于 25 mL 烧杯中,用 10 mL 氢氧化钠溶液(见 11.1.3.7)溶解后,加入 10 mL 盐酸溶液(见 11.1.3.8),全量移入 1 000 mL 容量瓶中,加水稀释至标线,混匀。

11.1.3.12 砷标准中间溶液(1.00 $\mu\text{g}/\text{mL}$):量取 1.00 mL 砷标准储备溶液(见 11.1.3.11),移入已加入盐酸溶液(见 11.1.3.8)的 100 mL 容量瓶中,加水稀释至标线。

11.1.3.13 砷标准标使用溶液(0.100 $\mu\text{g}/\text{mL}$)：量取10.0 mL 砷标准中间溶液(见11.1.3.12)，移入已加入10 mL 盐酸溶液(见11.1.3.8)的100 mL 容量瓶中，加水稀释至标线。

11.1.4 仪器及设备

仪器和设备如下：

- 原子荧光光度计；
- 容量瓶：容量100 mL、1 000 mL；
- 微量移液管：容量20 μL 、50 μL 、100 μL 、500 μL ；
- 烧杯：容量50 mL、1 000 mL；
- 定量加液器：容量2 mL；
- 比色管：容量100 mL；
- 氩气；
- 一般实验室常备仪器和设备。

11.1.5 分析步骤

11.1.5.1 绘制工作曲线

按以下步骤绘制标准曲线：

- a) 量取0 mL、0.50 mL、1.00 mL、2.00 mL、4.00 mL、8.00 mL、10.00 mL 砷标准使用溶液(见11.1.3.13)，分别移入已加入10.0 mL 盐酸溶液(见11.1.3.8)的7个100 mL 容量瓶中，加入2.0 mL 硫脲-抗坏血酸还原剂(11.1.3.9)，用水稀释至标线，混匀；
- b) 放置20 min后分别进样2 mL，依次读取标准空白荧光强度(I_0)和标准系列各点的荧光强度(I_i)。以测得的荧光强度($I_i - I_0$)为纵坐标，以砷的微克数为横坐标，绘制标准曲线(给出线性回归方程)，并计算线性回归系数。将测得数据记入表A.1。

11.1.5.2 样品测定

按以下步骤测定样品：

- a) 量取100.0 mL 过滤的水样于100 mL 比色管中，加入10.0 mL 盐酸(见11.1.3.1)，2.0 mL 硫脲-抗坏血酸还原剂(11.1.3.9)，混匀，放置20 min；
- b) 量取2 mL 样品消化液，测定其荧光强度(I_s)；
- c) 同时测定分析空白：量取100.0 mL 去离子水于100 mL 比色管中，加入10.0 mL 盐酸(见11.1.3.1)，2.0 mL 硫脲-抗坏血酸还原剂(见11.1.3.9)，混匀，放置20 min，测定其荧光强度(I_b)。

11.1.6 记录与计算

将测得数据记入表A.2中，由 $I_s - I_b$ 值从工作曲线上查得或用线性回归方程计算水样砷量(ng)并按式(15)计算：

$$c = \frac{m}{V} \times k \quad \dots \dots \dots \quad (15)$$

式中：

c ——水样中砷的浓度，单位为微克每升($\mu\text{g}/\text{L}$)；

m ——由标准曲线计算出的样品中含砷量，单位为纳克(ng)。

k ——样品消化后体积校正系数为1.12；

V ——进样体积，单位为毫升(mL)。

11.1.7 精密度和准确度

砷含量为5.0 $\mu\text{g}/\text{L}$ 时，重复性相对标准偏差3%；再现性相对标准偏差10.8%；相对误差2.1%。

11.1.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项：

- 除非另有说明,本方法所用试剂均为分析纯,水为去离子水或等效纯水;
- 所用器皿必须清洁,器皿水洗后要经 15% 硝酸浸泡 24 h 以上,再用二次去离子水或等效纯水冲干净方可使用,尤其对新玻璃器皿,应做空白试验;
- 盐酸试剂的空白值差别较大,使用前应进行空白检验;
- 配制标准溶液与检测样品应用同一瓶盐酸;
- 由于影响砷测定的因素很多,如载气、炉温、灯电流、气液体积比等,因此,每次测定应同时绘制标准曲线。

11.2 砷化氢-硝酸银分光光度法

11.2.1 适用范围和应用领域

本方法适用于各类海水及地面水中砷的测定。

11.2.2 方法原理

在弱酸性条件下,砷(V)经抗坏血酸预还原成砷(III),然后用硼氢化钾还原砷(III)为砷化氢,经硝酸银-聚乙烯醇吸收液吸收。银离子被砷化氢还原成黄色胶体银,在特征吸收波长 406 nm 处测其吸光值。

11.2.3 试剂及其配制

11.2.3.1 砷标准贮备溶液(1.000 mg/mL-As):称取 0.132 0 g 三氧化二砷(As_2O_3 ,经 105°C 烘干 2 h,置于干燥器中保存)于 25 mL 烧杯中,用 10 mL 氢氧化钠溶液($c(\text{NaOH})=1 \text{ mol/L}$,优级纯)溶解后,加入 10 mL 硫酸溶液($c(\text{H}_2\text{SO}_4)=1 \text{ mol/L}$),全量移入 100 mL 量瓶中,加水稀释至标线,混匀。

注:三氧化二砷剧毒!

11.2.3.2 砷标准中间溶液(10.0 $\mu\text{g}/\text{mL}$):移取 10.0 mL 砷标准贮备溶液(见 11.2.3.1)于 100 mL 量瓶中,加水稀释至标线,混匀。再移取此溶液(浓度为 100 $\mu\text{g}/\text{mL}$)10.0 mL 于 100 mL 量瓶中,加水稀释至标线,混匀。

11.2.3.3 砷标准使用溶液(1.00 $\mu\text{g}/\text{mL}$):量取砷标准中间溶液(见 11.2.3.2)10.0 mL 于 100 mL 量瓶中,加水稀释至标线,混匀。

11.2.3.4 硝酸-硝酸银溶液:称取 4.07 g 硝酸银(AgNO_3 ,优级纯)于 100 mL 烧杯中,用 60 mL 水溶解后,全量移入 500 mL 量瓶,加 10 mL 硝酸(HNO_3 , $\rho=1.42 \text{ g/mL}$,优级纯),加水稀释至标线,混匀。

11.2.3.5 聚乙烯醇溶液(2.5 g/L):称取 0.5 g 聚乙烯醇(PVA-200)于 300 mL 烧杯中,加入 200 mL 水,搅拌并加热至沸。待完全溶解后,盖上表面皿保温 5 min~10 min,冷却后转入广口瓶中,贮于冰箱。可使用一周。

11.2.3.6 无水乙醇($\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$):优级纯。

11.2.3.7 吸收液:将硝酸-硝酸银溶液(见 11.2.3.4)、聚乙烯醇溶液(见 11.2.3.5)和无水乙醇(见 11.2.3.6)以 1+1+25 体积比混合(先将 HNO_3 - AgNO_3 和 PVA 溶液混匀后,再加入乙醇),当日配制。

11.2.3.8 N,N'-二甲基甲酰胺(DMF)溶液:45 mL DMF(化学纯)和 5.0 mL 乙醇胺($\text{C}_2\text{H}_7\text{NO}$,化学纯)混合,贮于 60 mL 棕色滴瓶,可保存约一个月。

11.2.3.9 乙酸铅棉花:称取 10 g 乙酸铅 [$\text{Pb}(\text{CH}_3\text{COO})_2 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$],溶于 100 mL 乙酸溶液($c(\text{CH}_3\text{COOH})=1 \text{ mol/L}$)中,将脱脂棉(8 g~10 g)在上述溶液中浸泡 1 h,取出晾干备用。

11.2.3.10 硫酸溶液($c(\text{H}_2\text{SO}_4)=3 \text{ mol/L}$):量取 20 mL 硫酸(H_2SO_4 , $\rho=1.84 \text{ g/mL}$)慢慢地倾入 100 mL 水中,混匀,贮于试剂瓶。

11.2.3.11 抗坏血酸溶液(100 g/L):称取 25 g 抗坏血酸($\text{C}_6\text{H}_8\text{O}_6$),溶解于水并稀释至 250 mL,贮于棕色试剂瓶中。

11.2.3.12 硼氢化钾片剂:称取在玛瑙研钵中研细的硼氢化钾(KBH_4),在压片机上压制成片,每片 1.0 g。

11.2.3.13 硝酸洗液(4 mol/L):量取 120 mL 硝酸(HNO_3 , $\rho=1.42 \text{ g/mL}$)加到 360 mL 水中,混匀,

贮于广口瓶中。

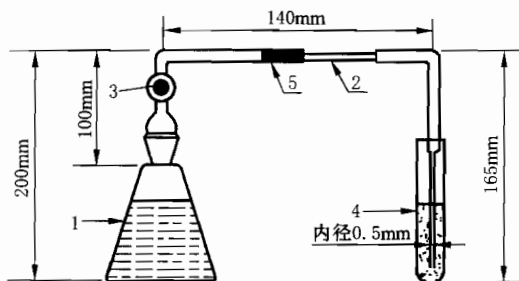
11.2.3.14 中性红指示液(1 g/L):称取 0.05 g 中性红指示剂($C_{15}H_{17}ClN_4$),溶于 50 mL 水中,贮于试剂瓶中。

11.2.3.15 氢氧化钠溶液(100 g/L):称取 10 g 氢氧化钠(NaOH)溶于水,稀释至 100 mL。

11.2.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

- 分光光度计;
- 测定池:1 cm;
- 压片机:400 kg/cm²,压片直径 1.3 cm;
- 砷化氢发生-吸收装置(见图 3);
- 量筒:容量 50 mL、250 mL;
- 棕色试剂瓶:容量 125 mL、500 mL;
- 量瓶:容量 100 mL、500 mL;
- 棕色滴瓶:容量 60 mL;
- 移液吸管:容量 10 mL;
- 刻度吸管:容量 1 mL、2 mL、5 mL;
- 烧杯:容量 25 mL、100 mL
- 玛瑙研钵:直径 14.5 cm;
- 广口瓶:容量 500 mL;
- 一般实验室常备仪器和设备。



1——250 mL 锥瓶;

2——乳胶管;

3——乙酸铅棉花;

4——吸收管;

5——二甲基甲酰胺。

图 3 砷化氢发生-吸收装置

11.2.5 分析步骤

11.2.5.1 绘制工作曲线

按以下步骤绘制标准曲线:

- a) 在 6 个 250 mL 锥形瓶中,各加入 200 mL 纯水后分别加入 0 mL, 0.50 mL, 1.00 mL, 1.50 mL, 2.00 mL, 2.50 mL 砷标准使用溶液(见 11.2.3.3);
- b) 各加入 2.5 mL 抗坏血酸溶液(见 11.2.3.11)和 2.5 mL 硫酸溶液(见 11.2.3.10),混匀。放置约 2 h;
- c) 吸收管内加入 5.0 mL 吸收液(见 11.2.3.7),如图 3 接好反应装置。加入 1 粒硼氢化钾片剂(见 11.2.3.12),立即塞紧塞子,待反应完全(约需 20 min~30 min)。拆下导气管,插入硝酸洗液(见 11.2.3.13)浸泡;

- d) 用 1 cm 测定池,以吸收液(见 11.2.3.7)作参比,于 406 nm 处测定吸光值 A_i ;
- e) 以吸光值 $A_i - A_0$ (标准空白)为纵坐标,相应的砷量(μg)为横坐标,绘制工作曲线。

11.2.5.2 样品测定

按以下步骤测定样品:

- a) 量取 200 mL 过滤的水样于 250 mL 锥形瓶中,滴加几滴中性红指示液(见 11.2.3.14),用氢氧化钠溶液(见 11.2.3.15)或硫酸溶液(见 11.2.3.10)调至刚好变红;
- b) 以下按 11.2.5.1.b)~11.2.5.1.d) 步骤测定吸光值 A_w ;
- c) 同时测定分析空白吸光值 A_b 。

11.2.6 记录与计算

将测得数据记入表 A.3 及表 A.4 中,由 $A_w - A_b$ 值从工作曲线上查得或用线性回归方程计算水样砷的量(μg)并按式(16)计算:

$$\rho_{\text{As}} = \frac{m}{A} \times 1000 \quad (16)$$

式中:

ρ_{As} ——水样中砷的浓度,单位为微克每升($\mu\text{g}/\text{L}$);

m ——查或计算得砷量,单位为微克(μg);

V ——水样体积,单位为毫升(mL)。

11.2.7 精密度和准确度

砷含量为 572 $\mu\text{g}/\text{L}$ 时,相对误差:2.1%;重复性(r):35 $\mu\text{g}/\text{L}$;重复性相对标准偏差:2.2%;再现性(R):38 $\mu\text{g}/\text{L}$;再现性相对标准偏差:2.4%。

11.2.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项:

- 除非另说明,本方法所用试剂均为分析纯,水为去离子水或等效纯水;
- N,N'-二甲基甲酰胺(DMF)装填时,先在导管中装入脱脂棉(不要过紧),约滴入 0.25 mL DMF 溶液。DMF 棉明显变红时就应调换;
- 吸收管和导气管用前烘干;
- 室温高时,易造成吸收不完全,反应温度最好控制在 28°C 以下,吸收温度最好低于 20°C。夏天应将吸收管置于水中(15°C~20°C)控温,可将几支吸收管插入试管架,然后将试管架放入冷水中,再按图 3 安好反应装置;
- 导气管出口离开吸收管底部的距离约 0.5 mm 左右。一批水样测定时,该距离应尽量保持一致,以免影响测定精度;
- 吸收液高度对测定结果有影响,应选用内径一致的 10 mL 比色管作吸收管;
- 投入硼氢化钾片剂后,迅即塞紧塞子,可在塞子边缘采用水封法检漏。反应过程中应不时摇动反应瓶,使反应完全。

11.3 氢化物发生原子吸收分光光度法

11.3.1 适用范围和应用领域

本方法适用于大洋、近岸、河口水中无机砷的测定。

11.3.2 方法原理

在酸性介质中,以硼氢化钾将砷(Ⅲ)转化为砷化氢气体,由载气将其导入原子化器,分解生成原子态砷,在其特征吸收波长处测定原子吸光值。

11.3.3 试剂及其配制

11.3.3.1 砷标准贮备溶液(500 $\mu\text{g}/\text{mL}$):称取 0.660 2 g 三氧化二砷(As_2O_3 ,经 105°C 烘 2 h,置于干燥器中冷却),置于 50 mL 烧杯中,加入 20 mL 氢氧化钠溶液(见 11.3.3.11)溶解,转入 1 000 mL 量瓶

中。以 20 mL 硫酸溶液(见 11.3.3.12)分三次洗涤烧杯,洗涤液并入量瓶中,加水至标线,混匀。

注:三氧化二砷剧毒!

11.3.3.2 砷标准中间溶液($10.0 \mu\text{g}/\text{mL}$):移取 1.00 mL 砷标准贮备溶液(见 11.3.3.1),置于 50 mL 量瓶中,加 5 mL 硫酸溶液(见 11.3.3.12),加水至标线,混匀。

11.3.3.3 砷标准使用溶液($0.100 \mu\text{g}/\text{mL}$):移取 1.00 mL 砷标准中间溶液(见 11.3.3.2),置于 100 mL 量瓶中,加 10 mL 硫酸溶液(见 11.3.3.12),加水至标线,混匀。

11.3.3.4 混合还原剂:称取 5.0 g 硫脲(见 11.3.3.8)和 3.0 g 抗坏血酸(见 11.3.3.9),以水溶解,加水稀释至 100 mL。当天配用。

11.3.3.5 硼氢化钾溶液(15 g/L):称取 15 g 硼氢化钾(见 11.3.3.10),加 100 mL 氢氧化钠溶液(见 11.3.3.11)溶解,加水稀释至 1 000 mL,经双层定性滤纸抽滤后放入冰箱,可保存一周(使用时要与室温一致)。改用硼氢化钠亦可。

11.3.3.6 去砷盐酸溶液(约 6 mol/L):取 600 mL 盐酸(见 11.3.3.13)置于 2 000 mL 聚乙烯广口瓶中,加 400 mL 水,通过刻度吸管从溶液底部滴入 100 mL 硼氢化钾溶液(见 11.3.3.5)通氮气 3 min ($1.5 \text{ L}/\text{min}$)驱赶残余砷化氢。再重复去砷一次。

11.3.3.7 去砷盐酸海水:将 100 mL 盐酸(见 11.3.3.13)及 900 mL 海水加入 2 000 mL 广口聚乙烯瓶中,通过刻度吸管从溶液底部滴入 100 mL 硼氢化钾溶液(见 11.3.3.5),通氮气 3 min ($1.5 \text{ L}/\text{min}$)驱除残余的砷化氢。再重复去砷一次。临用前每 1 000 mL 此种溶液中加入 3.0 g 抗坏血酸(见 11.3.3.9)及 5.0 g 硫脲(见 11.3.3.8),溶后混匀。

11.3.3.8 硫脲($\text{CH}_4\text{N}_2\text{S}$)

11.3.3.9 抗坏血酸($\text{C}_6\text{H}_8\text{O}_6$)

11.3.3.10 硼氢化钾(KBH_4)

11.3.3.11 氢氧化钠溶液: 10 g/L ,贮于聚乙烯瓶

11.3.3.12 硫酸溶液($5+95$):取 5 体积硫酸(H_2SO_4 , $\rho=1.84 \text{ g/mL}$)缓缓地倾入 95 体积水中,放置冷却后,混匀。

11.3.3.13 盐酸($\text{HCl}, \rho=1.19 \text{ g/mL}$)。

11.3.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

- 原子吸收分光光度计(带氢化物原子化装置);
- 瓷质布氏漏斗:直径 60 mm;
- 广口聚乙烯瓶:容量 200 mL、2 000 mL;
- 抽滤器:容量 1 000 mL;
- 氢化物发生装置;
- 一般实验室常备仪器和设备。

11.3.5 分析步骤

11.3.5.1 样品处理

取 73 mL 过滤的水样置于 200 mL 聚乙烯瓶中,加 17 mL 去砷盐酸溶液(见 11.3.3.6)及 10 mL 混合还原剂(见 11.3.3.4),放置 15 min 以上,此液为试样制备液 D。

11.3.5.2 冲洗管路

按以下步骤冲洗管路:

- a) 原子化器预热半小时;
- b) 调好氮气流速;
- c) 用量筒往反应瓶里加入 15 mL 去砷盐酸海水(见 11.3.3.7)其体积要与测定海水样品体积相同;

- d) 接通记录仪,松开弹簧夹,以 24 mL/min 流速滴加硼氢化钾溶液(见 11.3.3.5)。吸收峰顶刚过,夹紧弹簧夹,关闭记录仪,放掉残液;
- e) 按照 11.3.5.2.c)与 11.3.5.2.d)两步反复操作,直至空白值稳定(以稳定的空白值为标准液的空白值 A_0)。

11.3.5.3 绘制标准曲线

按以下步骤绘制标准曲线:

- a) 往反应瓶里加入 0.100 mL 砷标准使用溶液(见 11.3.3.3),加入 15 mL 去砷盐酸海水(见 11.3.3.7);
- b) 同 11.3.5.2.d)操作;
- c) 依次分别加入 0 mL, 0.10 mL, 0.20 mL, 0.30 mL, 0.40 mL, 0.50 mL 砷标准使用溶液(见 11.3.3.3)及 15 mL 去砷盐酸海水(见 11.3.3.7),如上进行测定,测定数据记入表 A.3 中;
- d) 以测得的各峰高 $A_i - A_0$ 对应砷的含量(ng)绘制标准曲线。

11.3.5.4 水样测定

水样测定步骤如下:

- a) 移取 15.0 mL 水样制备液 D(见 11.3.5.1)置反应瓶里(如样品含砷量高于 3 ng/mL,则取 10.0 mL;低于 0.5 ng/mL 则取 20.0 mL);
- b) 按 11.3.5.2.d)操作测定样品的吸收峰高 A_w 。与样品同时测定分析空白值 A_b 。

11.3.6 记录与计算

将测得数据记入表 A.4 中,由 $A_w - A_b$ 查标准曲线或用线性回归方程计算得砷的量(ng) m 。按式(17)计算:

$$\rho_{As} = \frac{V_1}{V_2} \times \frac{m}{V_3} \quad \dots \dots \dots \quad (17)$$

式中:

ρ_{As} —— 海水样品中砷浓度,单位为微克每升($\mu\text{g/L}$);

V_1 —— 水样制备液 D 体积,单位为毫升(mL);

m —— 查曲线得砷量,单位为纳克(ng);

V_2 —— 原水样品体积,单位为毫升(mL);

V_3 —— 每次测定分取 D 液体积,单位为毫升(mL)。

11.3.7 精密度和准确度

砷含量为 184 $\mu\text{g/L}$ 时,相对误差 1.0%;重复性(r)12 $\mu\text{g/L}$;重复性相对标准偏差 3.2%;再现性(R)23 $\mu\text{g/L}$;再现性相对标准偏差 4.5%。

11.3.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项:

- 除非另作说明,本方法所用试剂均为分析纯,水为二次去离子水或等效纯水;
- 原子化器加热温度对测定结果影响极大,因此必须预热,待散热和加热达到平衡后再正式工作;
- 所用器皿均需用 1+6 硝酸溶液浸泡 2 h 以上,用纯水冲洗 5 次以上方可使用;
- 加热电压要稳定;
- 每份样品分析间隔时间要尽量一致;
- 测定中间对标准曲线重校一次,检查灵敏度是否有变化;
- 硼氢化钾流速,浓度及反应液的温度,载气流速对结果均有影响,因此条件要恒定。

11.4 催化极谱法

11.4.1 适用范围和应用领域

本法适用于河水、各种盐度的海水中砷的测定。

11.4.2 方法原理

在酸性介质中,用氯酸钾将砷(Ⅲ)氧化成砷(Ⅴ),用EDTA作掩蔽剂,以铍作载体与砷(Ⅴ)共沉淀,沉淀溶于硫酸后,被过氧化氢还原砷呈三价状态,砷(Ⅲ)在碲-硫酸-碘化铵介质中能得到灵敏的催化波,其催化电流与砷的浓度呈正相关。

11.4.3 试剂及其配制

11.4.3.1 砷标准贮备溶液(0.100 mg/mL):称取0.1320 g三氧化二砷(As_2O_3 ,基准试剂,105℃烘干2 h,于干燥器中保存)于50 mL石英烧杯中,加入8 mL氢氧化钠溶液(见11.4.3.9),搅拌至溶解,加入2 mL过氧化氢溶液(见11.4.3.13)于电热板上低温蒸干,加入2 mL氨水溶液(见11.4.3.10),继续蒸干,加入30 mL~40 mL水,搅拌使盐类溶解,用6.0 mL硫酸溶液(见11.4.3.12)中和至pH1~2。全量移入1 000 mL量瓶中加水至标线,混匀。

注:三氧化二砷剧毒! 氧化铍剧毒!

11.4.3.2 砷标准中间溶液(10.0 $\mu\text{g}/\text{mL}$):移取10.0 mL砷标准贮备溶液(见11.4.3.1)于100 mL量瓶中,加入1.0 mL硫酸溶液(见11.4.3.12),加水至标线,混匀。

11.4.3.3 砷标准使用溶液(200 ng/mL):移取2.00 mL砷标准中间溶液(见11.4.3.2)于100 mL量瓶中,加入0.50 mL硫酸溶液(见11.4.3.12),加水至标线,混匀。

11.4.3.4 碲溶液(10.0 $\mu\text{g}/\text{mL}$):称取0.010 g碲粉(99.99%)于50 mL石英烧杯中,加入1 mL硝酸(HNO_3 , $\rho=1.42 \text{ g/mL}$)于电热板上加热溶解,加入5 mL硫酸溶液(见11.4.3.12),加热至刚冒白烟,取下冷却,全量移入100 mL量瓶中,加水至标线,混匀。此溶液1.00 mL含碲100 μg ,再移取此液一定体积加水稀至10.0 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 。

11.4.3.5 氯酸钾溶液(10 g/L):称取1 g氯酸钾(KClO_3)于100 mL量瓶中,加水稀释至标线,混匀。

11.4.3.6 氧化铍溶液(1 g/L):称取100 mg氧化铍(BeO ,基准试剂)于50 mL石英烧杯中,加入几滴盐酸(HCl , $\rho=1.18 \text{ g/mL}$)溶解,移入100 mL量瓶中,加水稀释至标线,混匀。

11.4.3.7 动物胶溶液(0.1 g/L):取10 mg动物胶溶于100 mL热水中(当日配制)。

11.4.3.8 碘化铵溶液(2 mol/L):称取2.9 g碘化铵(NH_4I)于10 mL具塞比色管中,加水溶解并稀释至标线,混匀。

11.4.3.9 氢氧化钠溶液(1 mol/L):称取4 g氢氧化钠(NaOH ,优级纯)溶于水并稀释至100 mL。

11.4.3.10 氨水溶液(1+1):1体积等温扩散法提纯后的氨水($\text{NH}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$, $\rho=0.90 \text{ g/L}$)加入1体积水中。

11.4.3.11 EDTA二钠溶液(50 g/L):称取5 g乙二胺四乙酸二钠(EDTA-2Na, $\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{O}_8\text{N}_2\text{-Na}_2$,优级纯)溶于水并稀释至100 mL。

11.4.3.12 硫酸溶液(1+1):取1体积硫酸(H_2SO_4 , $\rho=1.84 \text{ g/mL}$,优级纯)缓缓地倾入1体积的水中。

11.4.3.13 过氧化氢溶液(H_2O_2):30%。

11.4.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

- 极谱仪:具有二次导数性能的示波极谱仪(JP-2型);
- 三电极系统:滴汞电极、甘汞电极、铂电极;
- 可调速离心机:3 000 r/min;
- 石英电解池:容量5 mL;
- 量瓶:容量100 mL、1 000 mL;
- 石英烧杯:容量50 mL;
- 水浴锅:直径30 cm;

——温度计:100℃;
 ——具塞比色管:容量10mL;
 ——移液吸管:容量10mL;
 ——刻度吸管:容量2.5mL;
 ——滴瓶:容量60mL;
 ——电炉:1000W;
 ——精密微量移液管:容量100μL、500μL、1000μL;
 ——电热板:6000W;
 ——一般实验室常备仪器和设备。

11.4.5 分析步骤

11.4.5.1 绘制标准曲线

按以下步骤绘制标准曲线:

- 分别移取0mL、0.20mL、0.40mL、0.60mL、0.80mL、1.00mL砷标准使用溶液(见11.4.3.3)于5mL石英电解池中;
- 加入0.30mL硫酸溶液(见11.4.3.12)、0.50mL碲溶液(见11.4.3.4),补加水至2.00mL,混匀;
- 加入0.10mL动物胶溶液(见11.4.3.7)、0.20mL碘化铵溶液(见11.4.3.8),混匀。放置半小时后于起始电压-0.42V处用二次导数极谱记录砷催化波的峰电流值($A_i = \text{波高} \times \text{电流倍率}$)。峰电位约-0.62V;
- 以峰电流值 $I_i - I_b$ (标准空白)作纵坐标,砷量(ng)作横坐标绘制标准曲线。

11.4.5.2 水样测定

按以下步骤测定水样:

- 量取10.0mL过滤的水样于10mL具塞比色管中,加入0.10mL硫酸溶液(见11.4.3.12)、0.50mL氯酸钾溶液(见11.4.3.5),混匀。于85℃±5℃水浴中加热20min
- 取出比色管,加入0.50mLEDTA二钠溶液(见11.4.3.11)、0.20mLOD氧化铍溶液(见11.4.3.6),以氨水溶液(见11.4.3.10)调节溶液至pH为9~10,剧烈振荡4min,待沉淀澄清后,离心1min,吸去清液,加入5mLpH为8的水,振荡半分钟,离心1min,吸去清液;
- 加入0.30mL硫酸溶液(见11.4.3.12),振荡使沉淀溶解,用少量水将溶液全量移入5mL石英电解池中,加入0.10mLOD过氧化氢溶液(见11.4.3.13)于中温电热板上蒸至刚冒白烟,取下冷却,加入0.50mL碲溶液(见11.4.3.4),补加水至2.00mL。以下按11.4.5.1.c)步骤操作,测得电流值 I_w ;
- 同时按11.4.5.2步骤取10mL纯水测定分析空白,得电流值 I_b 。

11.4.6 记录与计算

将测得数据记入表A.9及表A.10中由 $I_w - I_b$ 从标准曲线中查出或用线性回归方程计算砷的量 m ,按式(18)计算砷的浓度。

$$\rho_{As} = \frac{m}{V} \quad \dots \dots \dots \quad (18)$$

式中:

ρ_{As} ——水样中砷的浓度,单位为微克每升(μg/L);

m ——查得的砷量,单位为纳克(ng);

V ——量取水样的体积,单位为毫升(mL)。

11.4.7 精密度和准确度

砷含量为214μg/L时,相对误差7.0%;重复性(r)25μg/L;重复性相对标准偏差4.2%;再现性

(R)41 μg/L;再现性相对标准偏差 6.9%。

11.4.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项:

- 除非另作说明,本方法所用试剂均为分析纯,水为二次去离子水或等效纯水;
- 共沉淀结束后,一定要待沉淀澄清(给予充分的陈化时间)再离心分离,否则结果会偏低;
- 加入过氧化氢的目的在于将砷(V)还原成砷(III),在中温蒸至硫酸刚冒白烟时就取下,时间过长由于硫酸挥发损失过量会影响峰电流值及结果不稳定。反之,若过氧化氢分解不完全,在加入碘化铵时,会析出碘而影响测定;
- 硫酸溶液(1+1)及碲溶液要准确地加入,否则结果不稳定;
- 测定时,室温要控制在(15~30)℃,并且温度要基本保持一致。低于14℃时,砷的催化波波形不稳定,甚至不出峰。高于30℃时,峰电流值也不稳定,因此,仪器室应配有空调装置;
- 所用器皿均用硝酸溶液(1+3)浸泡过夜并用水清洗干净。

12 硒

12.1 荧光分光光度法

12.1.1 适用范围和应用领域

本法适用于海水、天然水中总硒的测定,如果样品不经酸处理,可直接测定四价硒的含量。

本方法为仲裁方法。

12.1.2 方法原理

水样用高氯酸-硫酸-钼酸钠消化,再用盐酸将硒(VI)还原为硒(IV)。在酸性条件下,硒(IV)与2,3-二氨基萘反应生成有绿色荧光的4,5-苯并苯硒脑,用环己烷萃取,在激发波长376 nm,发射波长520 nm下,进行荧光分光光度测定。

12.1.3 试剂及其配制

12.1.3.1 硒标准贮备溶液(0.400 mg/mL):称取0.1405 g 二氧化硒(SeO_2 ,纯度99.9%)于50 mL烧杯中,用适量水溶解后,移入250 mL量瓶中,加盐酸溶液(见12.1.3.12)至标线,混匀。

12.1.3.2 硒标准中间溶液(4.00 μg/mL):量取2.50 mL硒标准贮备溶液(见12.1.3.1)于250 mL量瓶中,加盐酸溶液(见12.1.3.12)至标线,混匀。

12.1.3.3 硒标准使用溶液(0.100 μg/mL):量取2.50 mL硒标准中间溶液(见12.1.3.2)于100 mL量瓶中,加盐酸溶液(见12.1.3.12)至标线,混匀。

12.1.3.4 高氯酸-硫酸-钼酸钠混合溶液:称取7.5 g 钼酸钠($\text{Na}_2\text{MoO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$)溶于150 mL水中,加入200 mL高氯酸(HClO_4 , $\rho=1.66 \text{ g/mL}$)和150 mL去硒硫酸(见12.1.3.5),混匀。贮于500 mL试剂瓶中。

12.1.3.5 去硒硫酸:量取200 mL硫酸(H_2SO_4 , $\rho=1.84 \text{ g/mL}$),在搅拌下,缓缓加入200 mL水中,加30 mL氢溴酸(HBr , $\rho=1.38 \text{ g/mL}$),混匀,置沙浴上加热至冒白烟。

12.1.3.6 盐酸(HCl): $\rho=1.19 \text{ g/mL}$ 。

12.1.3.7 EDTA-盐酸羟胺混合溶液:量取100 mL EDTA(二钠)溶液(见12.1.3.8),10 mL盐酸羟胺溶液(见12.1.3.9),加水稀释至1000 mL。

12.1.3.8 EDTA(二钠)溶液(0.2 mol/L):称取37 g EDTA(二钠)($\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{N}_2\text{Na}_2\text{O}_8 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$)于250 mL烧杯中,加适量水,加热溶解,冷却后稀释至500 mL。

12.1.3.9 盐酸羟胺溶液(100 g/L):称取10 g 盐酸羟胺($\text{NH}_2\text{OH} \cdot \text{HCl}$)于100 mL烧杯中,用水溶解后,并稀释至100 mL。

12.1.3.10 甲酚红指示液(0.4 g/L):称取40 mg 甲酚红($\text{C}_{21}\text{H}_{18}\text{O}_5\text{S}$)于100 mL烧杯中,加少量水及2滴氨水溶液(见12.1.3.11)溶解,加水至100 mL。

12.1.3.11 氨水溶液(1+1):取一定体积氨水($\text{NH}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$, $\rho = 0.90 \text{ g/mL}$)与等体积水混匀。

12.1.3.12 盐酸溶液:0.1 mol/L。

12.1.3.13 2,3-二氨基萘(DAN)溶液(1 g/L):称取400 mg DAN($\text{C}_{10}\text{H}_{10}\text{N}_2$)于500 mL烧杯中,加400 mL盐酸溶液(见12.1.3.12)溶解,然后转入1 000 mL锥形分液漏斗中(漏斗颈部塞有脱脂棉),在振荡器上振荡15 min使其全部溶解。加入80 mL环己烷(见12.1.3.14)再振荡5 min,静置分层后,收集水相,弃去有机相,如此反复纯化数次,直至有机相的荧光强度降到接近纯环己烷(见12.1.3.14)的荧光强度为止。将纯化后的DAN溶液贮于棕色瓶中,加入环己烷(见12.1.3.14)使其覆盖液面约1 cm厚,置于冰箱中保存,有效期一个月。

12.1.3.14 环己烷(C_6H_{12}):若有荧光杂质需重蒸馏提纯,用过的环己烷重蒸馏后可再使用。

12.1.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

- 荧光分光光度计;
- 电动振荡器;
- 锥形分液漏斗:容量60 mL、1 000 mL;
- 比色管:容量50 mL;
- 烧杯:容量50 mL、100 mL、250 mL、500 mL;
- 量瓶:容量100 mL、250 mL、500 mL、1 000 mL;
- 刻度吸管:容量5 mL、10 mL;
- 量筒:容量10 mL、50 mL、100 mL、250 mL;
- 一般实验室常备仪器和设备。

12.1.5 分析步骤

12.1.5.1 绘制工作曲线

按以下步骤绘制标准曲线:

- a) 取6个50 mL烧杯,分别加入0 mL、0.50 mL、1.00 mL、2.00 mL、3.00 mL和4.00 mL硒标准使用溶液(见12.1.3.3),加水稀释至约10 mL,混匀;
- b) 加5 mL混合酸溶液(见12.1.3.4),在沙浴中加热消化至冒浓白烟,至溶液变黄(约2 h)。取下冷却至室温,溶液恢复为无色,用水稀释至约10 mL。加5 mL盐酸(见12.1.3.6),将烧杯放在沙浴表面加热至溶液变黄为止。取下冷却至室温;
- c) 将溶液移到50 mL比色管中,用少量水洗净烧杯,洗液并入比色管中。加5 mL EDTA混合溶液(见12.1.3.7)、4~5滴甲酚红指示液(见12.1.3.10),用氨水溶液(见12.1.3.11)或盐酸液(见12.1.3.12)调节pH为1.5~2.0(粉橙色),加3.0 mL DAN溶液(见12.1.3.13),摇匀,置沸水浴中加热5分钟取下冷却到室温。将溶液移入60 mL分液漏斗中,用少量水洗涤比色管,洗液并入分液漏斗中。加3.0 mL环己烷(见12.1.3.14),振摇4 min,分层后弃去水相;
- d) 将环己烷层从分液漏斗移入1 cm测定池中,在荧光分光光度计上,以376 nm为激发波长,520 nm为发射波长,环己烷(见12.1.3.14)为参比,测定硒的荧光强度 I_i ,将测定数据记入表A.11中;
- e) 以荧光强度 $I_i - I_b$ (标准空白)为纵坐标,相应硒含量(μg)为横坐标绘制工作曲线,并计算曲线斜率 b 和截距 a 。

12.1.5.2 样品测定

量取5.0 mL~50.0 mL过滤的水样,于50 mL烧杯中,以下按绘制工作曲线12.1.5.1.b)~12.1.5.1.d)步骤测定荧光强度 I_w 。同时测定分析空白荧光强度 I_b 。

12.1.6 记录与计算

将测得数据记入表A.12中,由 $I_w - I_b$ 查工作曲线得硒的量(μg) m ,按式(19)或式(20)计算水样中

硒的浓度：

$$\rho_{\text{Se}} = \frac{m}{V} \times 1000 \quad \dots \dots \dots \quad (19)$$

$$\rho_{\text{Se}} = \frac{(I_w - I_b) - a}{bV} \times 1000 \quad \dots \dots \dots \quad (20)$$

式中：

ρ_{Se} ——水样中硒浓度,单位为微克每升($\mu\text{g/L}$)；

m ——硒的量,单位为微克(μg)；

I_w ——水样平均荧光强度；

I_b ——分析空白平均荧光强度；

a ——工作曲线截距；

b ——工作曲线斜率；

V ——水样体积,单位为毫升(mL)。

12.1.7 精密度和准确度

硒含量为 $214 \mu\text{g/L}$ 时,相对误差 3.5% ;重复性(r) $2.7 \mu\text{g/L}$;重复性相对标准偏差 2.5% ;再现性(R) $4.4 \mu\text{g/L}$;再现性相对标准偏差 4.1% 。

12.1.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项:

- 除非另作说明,本方法所用试剂均为分析纯,水为去离子水或等效纯水;
- 配制 DAN 溶液时应在暗处进行;
- 在沸水浴上加热 5 min 后,用冷水冷却的时间控制在 10 min 内。否则结果会稍偏低;
- 甲酚红指示剂有两个变色范围,当 pH 为 $2 \sim 3$ 时由红变黄, pH 为 $7.2 \sim 8.8$ 时由黄变红。本方法中调节 pH 为 $1.5 \sim 2.0$ 时至粉橙色, $\text{pH} < 1.5$ 为桃红色。因此调 pH 时要注意颜色变化,必要时可用精密 pH 试剂确证;
- 玻璃器皿用硝酸溶液浸泡 $2 \text{ d} \sim 3 \text{ d}$,洗净后使用;
- 样品中硒含量低时,可增加水样体积至 50 mL ,对测定无影响。

12.2 二氨基联苯胺分光光度法

12.2.1 适用范围和应用领域

本方法适用于河口和海水中硒的测定。

12.2.2 方法原理

水样经酸性高锰酸钾消化,硒(Ⅵ)用盐酸还原为硒(Ⅳ)。在酸性条件下,硒(Ⅳ)与 $3,3'$ -二氨基联苯胺四盐酸盐形成黄色络合物,在 pH 为 $6 \sim 8$ 条件下用甲苯萃取,于 420 nm 处进行分光光度测定。

12.2.3 试剂及其配制

12.2.3.1 盐酸(HCl): $\rho = 1.19 \text{ g/mL}$,优级纯。

12.2.3.2 盐酸溶液(0.1 mol/L):称取 8.3 mL 盐酸(见 12.2.3.1)加水稀释至 1000 mL ,混匀。

12.2.3.3 氨水($\text{NH}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$): $\rho = 0.90 \text{ g/mL}$ 。

12.2.3.4 无水硫酸钠(Na_2SO_4): 500°C 灼烧 4 h 。

12.2.3.5 活性炭:20 目~40 目($830 \mu\text{m} \sim 380 \mu\text{m}$),于 300°C 下活化 4 h 。

12.2.3.6 甲苯(C_7H_8):经活性炭(12.2.3.5)吸附,滤纸过滤后使用。

12.2.3.7 高锰酸钾溶液 [$c(\text{KMnO}_4) = 0.1 \text{ mol/L}$]:称取 1.58 g 高锰酸钾(KMnO_4),溶于 90 mL 水中,稀释至 100 mL ,混匀。

12.2.3.8 氢氧化钠溶液(0.1 mol/L):称取 2 g 氢氧化钠(NaOH),溶于水中,稀释至 500 mL ,混匀。

12.2.3.9 乙二胺四乙酸二钠(EDTA-2Na)溶液(0.2 mol/L):称取 74 g EDTA-2Na($\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{N}_2\text{Na}_2\text{O}_8$

• $2\text{H}_2\text{O}$)溶解于水中，并稀释至 1 000 mL，混匀。

12.2.3.10 盐酸羟胺溶液(200 g/L)：称取 20 g 盐酸羟胺($\text{NH}_2\text{OH} \cdot \text{HCl}$)，溶于水中，并稀释至 100 mL，混匀。

12.2.3.11 3,3'-二氨基联苯胺四盐酸盐(DAB)溶液(5 g/L)：称取 0.5 g DAB($\text{C}_{12}\text{H}_{18}\text{Cl}_4\text{N}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$)加水溶解，若有残渣须过滤。最后用水稀释至 100 mL。当日配制。

12.2.3.12 硒标准贮备溶液(1.00 mg / mL)：称取 0.140 5 g 二氧化硒(SeO_2)溶于少量水中，全量转入 100 mL 量瓶中，用盐酸溶液(见 12.2.3.2)稀释至标线，混匀。

12.2.3.13 硒标准中间溶液(100 $\mu\text{g}/\text{mL}$)：移取 10.0 mL 硒标准贮备溶液(见 12.2.3.12)于 100 mL 量瓶中，用盐酸溶液(见 12.2.3.2)稀释至标线，混匀。

12.2.3.14 硒标准使用溶液(1.00 $\mu\text{g}/\text{mL}$)：移取 1.00 mL 硒标准中间溶液(见 12.2.3.13)于 100 mL 量瓶中，用盐酸溶液(见 12.2.3.2)稀释至标线，混匀。

12.2.4 仪器及设备

仪器和设备如下：

- 分光光度计：带 3 cm 测定池；
- 电热板；
- 水浴锅；
- 离心机；
- 离心管：容量 10 mL；
- 平底烧瓶：容量 500 mL、1 000 mL；
- 锥形分液漏斗：容量 125 mL；
- 棕色试剂瓶：容量 100 mL；
- 一般实验室常备仪器和设备。

12.2.5 分析步骤

12.2.5.1 绘制工作曲线

按以下步骤绘制标准曲线：

- a) 取 6 个 500 mL 平底烧瓶，分别加入 0 mL、0.50 mL、1.00 mL、2.00 mL、3.00 mL、5.00 mL 硒标准使用溶液(见 12.2.3.14)加水至 500 mL；
- b) 滴加盐酸(见 12.2.3.1)至溶液 pH 约为 2.5，加 3 滴~5 滴高锰酸钾溶液(见 12.2.3.7)，使溶液呈浅紫色，置于电热板上加热浓缩。加热过程中如紫色褪去，需滴加高锰酸钾溶液(见 12.2.3.7)使溶液保持浅紫色。蒸至体积减少一半时，加 5 mL 氢氧化钠溶液(见 12.2.3.8)，继续蒸至近干。取下冷却，加 8 mL~10 mL 盐酸(见 12.2.3.1)及 10 mL 水，使溶液酸度为 4 mol/L~6 mol/L。置于 100℃ 砂浴上加热 10 min，使硒(VI)转化为硒(IV)；
- c) 将溶液转入 100 mL 锥形瓶内，用水洗涤平底烧瓶内壁。洗涤液并入锥形瓶中，加 2 mL 盐酸羟胺溶液(见 12.2.3.10)、2 mL EDTA 溶液(见 12.2.3.9)，于酸度计上用盐酸(见 12.2.3.1)或氨水(见 12.2.3.3)调节溶液 pH 为 1~2，最后加水至约 50 mL。加 2 mL DAB(见 12.2.3.11)，于室温下放置 1 小时。用氨水(见 12.2.3.3)调节试样溶液为 pH 为 6~8；
- d) 将试样溶液转入 125 mL 分液漏斗中，加 5.00 mL 甲苯(见 12.2.3.6)振荡 1 min，静置分层后弃去水相，有机相置于离心管内离心脱水。或经无水硫酸钠(见 12.2.3.4)脱水，将甲苯萃取液放入 3 cm 测定池中，用甲苯(见 12.2.3.6)调零，于 420 nm 波长测定吸光值 A_0 和 A_i ；
- e) 以吸光值 $A_i - A_0$ (标准空白)为纵坐标，相应硒含量(μg)为横坐标绘制工作曲线。

12.2.5.2 样品测定

取 500 mL 过滤的水样于平底烧瓶内。以下按绘制工作曲线 12.2.5.1.b)~12.2.5.1.d) 步骤测定吸光值 A_w 。同时测定分析空白吸光值 A_b 。以 $A_w - A_b$ 查工作曲线或以线性回归方程计算硒的微克数

(m).

12.2.6 记录与计算

将测得数据记入表 A.3 及表 A.4 中,按式(21)计算水样中硒浓度:

式中：

$\rho_{\text{Se}} =$ —水样中硒浓度,单位为微克每升($\mu\text{g/L}$);

m ——从工作曲线查得硒量, 单位为微克(μg);

V——水样体积,单位为升(L)。

12.2.7 精密度和准确度

硒含量为 74.6 $\mu\text{g/L}$ 时, 相对误差 2.5%; 重复性(*r*)13 $\mu\text{g/L}$; 重复性相对标准偏差 6.2%; 再现性(*R*)18.3 $\mu\text{g/L}$; 再现性相对标准偏差 8.8%。

12.2.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项：

——除非另作说明,本方法所用试剂均为分析纯,水为去离子水或等效纯水;

---所用玻璃器皿均经硝酸溶液(1+1)浸泡2 d~3 d,用自来水、去离子水洗净;

---DAB 在空气中和光照下易分解,需避光密封保存;

---蒸发浓缩海水测定样时,其温度控制在170℃以下,以免盐类析出爆溅。

12.3 催化极谱法

12.3.1 适用范围和应用领域

本法适用于海水及河水中溶解态硒的测定。

12.3.2 方法原理

用盐酸将硒(VI)还原成硒(IV)。在 pH 为 4.6~6 时,以氢氧化铁作载体共沉淀硒(IV)。沉淀溶于高氯酸中,以柠檬酸三铵、EDTA 作掩蔽剂,硒(IV)被亚硫酸还原成单价硒。在氟化铵-氢氧化铵缓冲溶液中(pH=10),Se 与 S_3^{2-} 生成 $SeSO_3^{2-}$ 。在碘酸钾存在下 $SeSO_3^{2-}$ 产生一个灵敏的硒极谱催化波。其峰电流值随硒浓度增加而增加。

12.3.3 试剂及其配制

12.3.3.1 硒标准贮备溶液(1.00 mg/mL):称取0.1000 g硒粉(99.99%)于50 mL烧杯中,沿杯壁缓缓地加入4 mL硝酸(见12.3.3.14)盖上表面皿,置于电炉低温加热至硒粉溶解,全量移入100 mL量瓶中,加水至标线,混匀。

12.3.3.2 硒标准中间溶液(100 ng/mL):用移液吸管移取1.00 mL 硒标准贮备溶液(见12.3.3.1)于100 mL量瓶中,加入1 mL盐酸($\rho=1.19\text{ g/mL}$)。加水至标线,混匀。此溶液浓度为 $10.0\text{ }\mu\text{g/mL}$ 。再移取1.00 mL此溶液置于100 mL量瓶中,加1 mL盐酸($\rho=1.19\text{ g/mL}$),加水至标线,混匀。此溶液浓度为100 ng/mL。

12.3.3.3 硒标准使用溶液(5.00 ng/mL):移取5.00 mL硒标准中间溶液(见12.3.3.2)于100 mL量瓶中,加入1 mL盐酸($\rho=1.19$ g/mL),加水至标线,混匀,临用前配制。

12.3.3.4 铁溶液(1.00 mg/mL):称取142.9 mg三氧化二铁(Fe_2O_3)于50 mL烧杯中,加入5 mL(1+1)盐酸溶液,微热溶解,移入100 mL量瓶中,加水至标线,混匀。

12.3.3.5 亚硫酸钠溶液(50 g/L):称取5g亚硫酸钠(Na_2SO_3)于50mL烧杯中,加水溶解,转入100mL量瓶并稀释至标线,混匀。

12.3.3.6 柠檬酸三铵-EDTA 二钠盐混合溶液:称取 5 g 柠檬酸三铵[(NH_4)₃C₆H₅O₇]和 2 g 乙二胺四乙酸二钠盐(EDTA 二钠盐,C₁₀H₁₄N₂O₈Na₂·2H₂O,优级纯)于 50 mL 烧杯中,加水溶解,全量转入 100 mL 量瓶并稀释至标线,混匀。

12.3.3.7 碘酸钾溶液(12 g/L):称取1.2 g 碘酸钾(KIO_3 ,优级纯)于50 mL烧杯中,加水溶解,全量转入100 mL量瓶并稀释至标线,混匀。

12.3.3.8 氟化铵-氢氧化铵缓冲溶液($pH=10$):称取20 g 氟化铵(NH_4F)于100 mL烧杯中,加水溶解,全量转入200 mL量瓶中,加入60 mL 氢氧化铵(NH_4OH , $\rho=0.90$ g/mL,优级纯),加水稀释至标线,混匀后转入聚乙烯塑料瓶中保存。

12.3.3.9 溴百里酚蓝指示液(0.5 g/L):称取0.025 g 溴百里酚蓝($C_{27}H_{28}Br_2O_5S$)于60 mL滴瓶中,加入50 mL乙醇(优级纯),混匀。

12.3.3.10 盐酸溶液(1+4):取1体积盐酸(HCl , $\rho=1.19$ g/mL,优级纯)与4体积水混匀。

12.3.3.11 高氯酸溶液(1+1):取1体积高氯酸($HClO_4$, $\rho=1.66$ g/mL,优级纯)与等体积水混匀。

12.3.3.12 氨水溶液(1+2):取1体积氨水($NH_3 \cdot H_2O$, $\rho=0.90$ g/mL,优级纯)与2体积水混匀。

12.3.3.13 氨水溶液(1+99):取1体积氨水($NH_3 \cdot H_2O$, $\rho=0.90$ g/mL,优级纯)与99体积水混匀。

12.3.3.14 硝酸(HNO_3 , $\rho=1.42$ g/mL,优级纯)。

12.3.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

- 示波极谱仪;
- 三电极系统:滴汞电极、甘汞电极及铂电极;
- 离心机:4 000 r/min;
- 具塞比色管:容量10 mL;
- 量瓶:容量100 mL、200 mL;
- 烧杯:容量5 mL、50 mL、100 mL;
- 移液吸管:容量1 mL、5 mL;
- 刻度吸管:容量2 mL、5 mL;
- 滴瓶:容量60 mL;
- 水浴锅:直30 cm;
- 微量移液管:容量100 μ L、1 000 μ L;
- 表面皿:直径5 cm;
- 比色管架;
- 电炉:1 000 W;
- 电热板:6 000 W;
- 一般实验室常备仪器和设备。

12.3.5 分析步骤

12.3.5.1 绘制标准曲线

按以下步骤绘制标准曲线:

- a) 分别取0 mL、0.20 mL、0.40 mL、0.60 mL、0.80 mL、1.20 mL 硒标准使用溶液(见12.3.3.3)于5 mL烧杯中,加入0.30 mL 高氯酸溶液(见12.3.3.11),于电热板上加热至刚冒浓白烟,取下冷却;
- b) 加入0.50 mL 柠檬酸三铵-EDTA 混合溶液(见12.3.3.6),0.50 mL 亚硫酸钠溶液(见12.3.3.5)混匀,放置20 min;
- c) 加入1.0 mL 氟化铵-氢氧化铵缓冲溶液(见12.3.3.8)并混匀,加入0.50 mL 碘酸钾溶液(见12.3.3.7),混匀后加盖放置10 min;
- d) 于起始电位-0.60 V处,用导数部分记录硒催化波的峰电流 I_i (电流倍率×波高),峰电位为-0.86 V;
- e) 用峰电流值 $I_i - I_0$ (标准空白)作纵坐标,硒量(ng)作横坐标绘制标准曲线。

12.3.5.2 水样测定

按以下步骤测定水样：

- a) 量取 5.0 mL 过滤的水样于 10 mL 具塞比色管中, 加入 2.2 mL 盐酸($\rho=1.19 \text{ g/mL}$), 混匀。将比色管放入比色管架中, 置于铝锅中煮沸 30 min, 取出冷却;
- b) 加入 1.7 mL 氨水($\rho=0.90 \text{ g/mL}$), 混匀后加入 0.30 mL 铁溶液(见 12.3.3.4), 1 滴溴百里酚蓝指示液(见 12.3.3.9), 用氨水溶液(见 12.3.3.12 和 12.3.3.13)调节溶液至蓝色($\text{pH}=8$), 滴加盐酸溶液(见 12.3.3.10)至黄色, 再用氨水溶液(见 12.3.3.13)调至溶液刚由黄变绿色。振荡 4 min, 放置待沉淀沉降后, 离心(2 000 r/min)2 min, 用精密微量移液管小心地吸去上层清液。加入 5 mL pH 为 4~6 的水, 振荡半分钟, 沉淀沉降后再离心, 小心吸去上层清液;
- c) 加入 0.50 mL 盐酸溶液(见 12.3.3.10)溶解沉淀并移入 5 mL 烧杯中, 比色管壁用少许水淋洗后, 并入烧杯中, 加入 0.40 mL 高氯酸溶液(见 12.3.3.11), 于电热板上蒸至刚冒浓白烟, 加入 0.2 mL 硝酸(见 12.3.3.14), 蒸至刚冒浓白烟, 再重复加硝酸(见 12.3.3.14)一次。用少许水吹洗杯壁并蒸至刚冒浓白烟, 取下冷却;
- d) 以下操作按 12.3.5.1.b)~12.3.5.1.d) 步骤, 测定峰电流值 I_w ;
- e) 同时按 12.3.5.2 步骤测定分析空白峰电流值 I_b 。

12.3.6 记录与计算

将测得数据记入表 A.9 及表 A.10 中, 由 $I_w - I_b$ 查标准曲线或用线性回归方程计算得出硒量(m), 按式(22)计算:

$$\rho_{\text{Se}} = \frac{m}{V} \quad \dots \dots \dots \quad (22)$$

式中:

ρ_{Se} ——水样中硒的浓度, 单位为微克每升($\mu\text{g/L}$);

m ——查得的硒量, 单位为纳克(ng);

V ——量取水样的体积, 单位为微毫升(mL)。

12.3.7 精密度和准确度

硒含量为 23.6 $\mu\text{g/L}$ 时, 相对误差 1.1%; 重复性(r)3.0 $\mu\text{g/L}$; 重复性相对标准偏差 4.6%; 再现性(R)3.4 $\mu\text{g/L}$; 再现性相对标准偏差 5.2%。

12.3.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项:

- 除非另有说明, 本方法所用试剂均为分析纯, 水均为二次去离子水或等效纯水;
- 本法适宜温度(15~25) $^{\circ}\text{C}$ 。若室温高于 25 $^{\circ}\text{C}$, 加入氟化铵-氢氧化铵缓冲溶液(见 12.3.3.8)及碘酸钾溶液(见 12.3.3.7)后, 需在冷水浴中放置 10 min 再测定硒峰电流值, 否则结果不稳;
- 为了使结果稳定, 样品加入碘酸钾溶液(见 12.3.3.7)后, 应在半小时内测完。若样品多, 应分小批量加入底液。但标准曲线制作时不受时间影响;
- 样品和标准溶液于电热板上加热时, 要防止蒸干, 为此应在低温进行, 否则结果偏低;
- 本法对所用的试剂纯度要求比较高, 应尽量使用超纯或优级纯。特别值得注意的是有时不同厂家生产的同一纯度的氨水, 其空白值有较大的差别。若遇到无低空白值的氨水时, 可用优级纯的氢氧化钠溶液代替。使用方法是, 硒(VI)经盐酸还原为硒(IV)以后, 加 1.5 mL (17 mol/L)的氢氧化钠, 然后加铁(III)和用等温扩散提纯的稀氨水调节 pH 为 4.6~6.0。其他步骤同 12.3.5.2;
- 做试剂空白时, 可采用亚沸蒸馏水代替样品取样体积, 而按分析步骤加入试剂;
- 所用器皿均用硝酸溶液(1+3)浸泡过夜并用二次去离子水清洗干净。

13 油类

13.1 荧光分光光度法

13.1.1 适用范围和应用领域

本法适用于大洋、近海、河口等水体中油类的测定。

本方法为仲裁方法。

13.1.2 方法原理

海水中油类的芳烃组分,用石油醚萃取后,在荧光分光光度计上,以310 nm为激发波长,测定360 nm发射波长的荧光强度,其相对荧光强度与石油醚中芳烃的浓度成正比。

13.1.3 试剂及其配制

13.1.3.1 活性炭:层析用粒状活性炭,60 目(250 μm)。

13.1.3.2 硫酸(H_2SO_4): $\rho=1.84 \text{ g/mL}$ 。

13.1.3.3 石油醚:沸点范围(60~90)°C。

13.1.3.4 盐酸(HCl)。

13.1.3.5 氢氧化钠(NaOH)。

13.1.3.6 盐酸溶液(2 mol/L):在搅拌下将10 mL盐酸(见13.1.3.4)与500 mL蒸馏水混合。

13.1.3.7 氢氧化钠溶液(2 mol/L):称取40 g氢氧化钠(见13.1.3.5)溶于水中,加水至500 mL。

13.1.3.8 活性炭处理:取1000 g活性炭(见13.1.3.1)于烧杯中,用盐酸溶液(见13.1.3.6)浸泡2 h,依次用自来水、蒸馏水冲洗至中性。倾出水分后,用氢氧化钠溶液(见13.1.3.7)浸泡2 h,依次用自来水、蒸馏水冲洗至中性,于100°C烘干。将烘干的活性碳放入瓷坩埚中,盖好盖子,于500°C高温炉内活化2 h。炉温降至50°C左右时,取出放入干燥器中,备用。

13.1.3.9 活性炭层析柱:将玻璃层析柱清洗干净后,自然干燥,柱头先装入少许玻璃毛或脱脂棉。将处理的活性碳(见13.1.3.8)放入烧杯中,用石油醚(见13.1.3.3)充分浸泡,排尽活性碳中的空气,边搅拌边倒入玻璃层析柱中,装柱时要注意避免出现气泡。

13.1.3.10 脱芳石油醚:将石油醚(见13.1.3.3)倾入活性炭层析柱中(见13.1.3.9),初始流出的石油醚质量较差,注意检查流出石油醚的相对荧光强度,当其荧光强度小于标准油品(0.1 mg/mL)相对荧光强度的1%时,以每分钟60~100滴的流速收集石油醚于清洁容器中,混匀后分装于试剂瓶中,待用。

13.1.3.11 硫酸溶液(1+3):在搅拌下将1体积的硫酸(见13.1.3.2)与3体积蒸馏水混合。

13.1.3.12 油标准贮备溶液(1.000 g/L):准确称取1.000 g标准油于5 mL称量瓶中,用少量脱芳石油醚(见13.1.3.10)溶解,用吸管移入1000 mL容量瓶中,称量瓶用脱芳石油醚(见13.1.3.10)洗涤数次,洗涤液均移入容量瓶中,用脱芳石油醚(见13.1.3.10)稀释至标线,混匀。

13.1.3.13 油标准使用溶液(100 $\mu\text{g/mL}$):移取5.00 mL油标准贮备溶液(见13.1.3.12)于50 mL容量瓶中,用脱芳石油醚(见13.1.3.10)稀释至标线,混匀。

13.1.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

——荧光分光光度计;

——容量瓶:容量10 mL、50 mL、1000 mL;

——移液管:容量10 mL、20 mL;

——烧杯:容量50 mL、1000 mL;

——带刻度比色管:容量20 mL;

——锥形分液漏斗:容量500 mL;

——称量瓶:容量5 mL、100 mL;

——瓷坩埚:容量100 mL、200 mL;

——玻璃层析柱：直径 25 mm，长度 900 mm；
 ——一般实验室常用仪器和设备。

13.1.5 分析步骤

13.1.5.1 绘制标准曲线

按以下步骤绘制标准曲线：

- 分别移取 0 mL、0.1 mL、0.2 mL、0.3 mL、0.4 mL、0.5 mL 油标准使用溶液（见 13.1.3.13）于 6 个 10 mL 容量瓶中，用脱芳石油醚（见 13.1.3.10）稀释至标线，混匀；
- 将系列各点从低浓度向高浓度依次移入 1 cm 石英测定池中，以溶剂作参比测定 360 nm 处的相对荧光强度 I_0 和 I_i ，以 $I_i - I_0$ 为纵坐标，相应的浓度为横坐标，绘制标准曲线。

13.1.5.2 样品测定

按以下步骤测定样品：

- 将经 5 mL 硫酸溶液（见 13.1.3.11）酸化的水样约 500 mL 全量转入分液漏斗中，准确加入 10.0 mL 脱芳石油醚（见 13.1.3.10）振荡 2 min（注意放气），静置分层，将水相放入原水样瓶中，石油醚萃取液收集于 20 mL 带刻度比色管中。用同法再萃取一次，合并两次石油醚萃取液，用脱芳石油醚（见 13.1.3.10）定容至标线（ V_1 ）。测量水样体积，减去硫酸溶液用量得水样实际体积 V_2 ；
- 将石油醚萃取液移入 1 cm 石英测定池中，测定 360 nm 处的荧光强度 I_w 。同时取 500 mL 脱油水代替水样测定分析空白荧光强度 I_b ，由 $I_w - I_b$ 查标准曲线或用线性回归计算得浓度 Q 。如果不能及时测定，应将石油醚萃取液密封避光贮存于 0℃ 左右的冰箱中，有效期 20 d。

13.1.6 记录与计算

将测得数据记入表 A.11 及表 A.12 中，按式(23)计算：

$$\rho_{\text{oil}} = Q \cdot \frac{V_1}{V_2} \quad (23)$$

式中：

ρ_{oil} ——油类浓度，单位为毫克每升 (mg/L)。

Q ——由标准曲线查得石油醚萃取液的浓度，单位为毫克每升 (mg/L)；

V_1 ——萃取剂石油醚的体积，单位为毫升 (mL)；

V_2 ——实取水样体积，单位为毫升 (mL)。

13.1.7 精密度和准确度

重复性相对标准偏差 4.6%；再现性相对标准偏差 9.3%；相对误差 5.0%。

13.1.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项：

——除非另作说明，本方法所用试剂均为分析纯，水为去离子水或等效纯水；

——水样用 500 mL 小口玻璃瓶直接采集时，须一次装好，不可灌满或溢出，否则应另取水样瓶重新取样。采集的水样用 5 mL 硫酸溶液（见 13.1.3.11）酸化。分析时需将瓶中水样全部倒入分液漏斗中萃取，萃取后需测量萃取过水样的体积，扣除 5 mL 硫酸溶液体积，即为水样实际体积；

——现场取样及实验室处理，应仔细认真，严防沾污；

——用过的玻璃容器，应及时用硝酸溶液（1+1）浸泡，洗净，烘干；

——判断石油醚的质量要求：经过脱芳处理的石油醚，其荧光强度与最大的瑞利散射峰强度比不大于 2%；

——采样后 4 h 内萃取，有效期 20 d。

13.2 紫外分光光度法

13.2.1 适用范围和应用领域

本法适用于近海、河口水中油类的测定。

13.2.2 方法原理

水体中油类的芳烃组分,在紫外光区有特征吸收,其吸收强度与芳烃含量成正比。水样经正己烷萃取后,以油标准作参比,进行紫外分光光度测定。

13.2.3 试剂及其配制

13.2.3.1 正己烷[$\text{CH}_3(\text{CH}_2)_4\text{CH}_3$]:使用前于波长 225 nm 处,以水作参比,透光率大于 90% 方可使用,否则需脱芳处理。脱芳处理方法:取约 900 mL 正己烷于 1 000 mL 小口试剂瓶中,加 10 mL 硫酸(见 13.2.3.3),在康氏振荡器上振荡 1 h,弃去硫酸相,重复上述操作,直至硫酸相近无色,再用蒸馏法提纯或用活性碳层析柱进行脱芳处理,见 13.1.3.10。纯化后的正己烷需再检查透光率,合格后方可使用。

13.2.3.2 层析活性炭:需经活化处理,见 13.1.3.8。

13.2.3.3 硫酸(H_2SO_4): $\rho=1.84 \text{ g/mL}$ 。

13.2.3.4 硫酸溶液(1+3):在搅拌下将 1 体积硫酸(见 13.2.3.3)慢慢加入 3 体积水中。

13.2.3.5 油标准贮备溶液(5.00 mg /mL):称取 0.500 g 标准油品于 10 mL 烧杯中,加入少量正己烷(见 13.2.3.1)溶解,全量移入 100 mL 量瓶中,加正己烷(见 13.2.3.1)至标线,混匀。置于冰箱中可保存 3 个月。

13.2.3.6 油标准使用溶液(200 $\mu\text{g} / \text{mL}$):移取 2.00 mL 油标准贮备溶液(见 13.2.3.5)于盛有少量正己烷(见 13.2.3.1)的 50 mL 量瓶中,用正己烷(见 13.2.3.1)移释至标线,混匀。置于冰箱中可保存一个月。

13.2.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

- 紫外分光光度计;
- 石英测定池:1 cm;
- 康氏振荡器;
- 锥形分液漏斗:容量 800 mL;
- 带刻度比色管:容量 20 mL;
- 移液吸管:容量 2 mL、5 mL;
- 刻度吸管:容量 2 mL、5 mL;
- 量瓶:容量 10 mL、50 mL、100 mL;
- 一般实验室常备仪器和设备。

13.2.5 分析步骤

13.2.5.1 绘制标准曲线

按以下步骤绘制标准曲线:

- a) 分别移取 0 mL、0.25 mL、0.50 mL、0.75 mL、1.00 mL、1.25 mL 油标准使用溶液(见 13.2.3.6)于盛有少量正己烷(见 13.2.3.1)的 10 mL 容量瓶中,加正己烷(见 13.2.3.1)稀释至标线,混匀;
- b) 将溶液移入 1 cm 石英测定池中,于波长 225 nm 处,以正己烷(见 13.2.3.1)作参比,测定吸光值 A_i 和 A_0 (标准空白);
- c) 以吸光值 $A_i - A_0$ 为纵坐标,相应的油浓度($\mu\text{g}/\text{mL}$)为横坐标,绘制油标准曲线。

13.2.5.2 样品测定

按以下步骤测定样品:

- a) 将经 5 mL 硫酸溶液(见 13.2.3.4)酸化的水样约 500 mL 全量转入 800 mL 锥形分液漏斗中, 加 10.0 mL 正己烷(见 13.2.3.1)于分液漏斗中, 振荡 2 min(注意放气), 静置分层。将下层水样放入原水样瓶中。用滤纸卷吸干锥形分液漏斗管颈内水分, 正己烷萃取液放入 20 mL 带刻度比色管中;
- b) 振荡水样瓶, 将萃取过的水样倒回原分液漏斗, 加 10.0 mL 正己烷(见 13.2.3.1)重复萃取一次。将下层水样放入 1 000 mL 量筒中, 测量萃取后水样体积。萃取液合并于上述带刻度比色管中, 用正己烷(见 13.2.3.1)定容至标线。测量水样体积, 减去硫酸溶液用量得水样实际体积 V_2 ;
- c) 按油标准曲线 13.2.5.1.b) 步骤测定吸光值 A_w 。同时取 500 mL 蒸馏水测定分析空白吸光值 A_b 。

13.2.6 记录与计算

将测得数据记入表 A.3 及表 A.4 中, 以 $A_w - A_b$ 查标准曲线得油浓度 Q , 或用线性回归方程计算油的浓度 Q 。按式(24)计算水样中油浓度:

$$\rho_{\text{oil}} = Q \frac{V_1}{V_2} \quad \dots \dots \dots \quad (24)$$

式中:

ρ_{oil} ——水样中油浓度, 单位为毫克每升(mg/L);

Q ——正己烷萃取液中油浓度, 单位为毫克每升(mg/L);

V_1 ——正己烷萃取液体积, 单位为毫升(mL);

V_2 ——水样体积, 单位为毫升(mL)。

13.2.7 精密度和准确度

石油含量分别为 14.4 $\mu\text{g}/\text{L}$, 38.9 $\mu\text{g}/\text{L}$ 和 78.6 $\mu\text{g}/\text{L}$ 时, 相对标准偏差分别为 9.0%, 3.1% 和 1.9%; 海水添加 200 μg 大港原油的回收率为(97±3)%。

13.2.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项:

- 除非另作说明, 本方法所用试剂均为分析纯, 水为自来水加高锰酸钾蒸馏或等效纯水;
- 水样用 500 mL 小口玻璃瓶直接采集时, 须一次装好, 不可灌满或溢出, 否则应另取水样瓶重新取样。采集的水样用 5 mL 硫酸溶液(见 13.2.3.4)酸化。分析时需将瓶中水样全部倒入分液漏斗中萃取, 萃取后需测量萃取过水样的体积, 扣除 5 mL 硫酸溶液体积, 即为水样实际体积;
- 测定池易受沾污, 注意保持洁净。使用前须校正测定池的误差;
- 用过的层析活性炭经活化, 可重复使用;
- 用过的正己烷经脱芳处理, 可重复使用;
- 塑料、橡皮材料对测定有干扰, 应避免使用由其制成的器件;
- 采样后 4 h 内萃取, 萃取液避光贮存于 5℃ 冰箱内, 有效期 20 d。

13.3 重量法

13.3.1 适用范围和应用领域

本方法适用于油污染较重海水中油类的测定。

13.3.2 方法原理

用正己烷萃取水样中的油类组分, 蒸除正己烷, 称重, 计算水样中含油浓度。

13.3.3 试剂及其配制

13.3.3.1 正己烷(C_6H_{14})

13.3.3.2 硫酸溶液(1+3): 在搅拌下将 1 体积硫酸(H_2SO_4 , $\rho=1.84 \text{ g/mL}$)慢慢加入 3 体积水中。

13.3.3.3 无水硫酸钠(Na_2SO_4):500℃灼烧4 h,贮于小口试剂瓶中。

13.3.3.4 油标准溶液(5.00 g/L):称取0.500 g标准油于10 mL烧杯中,加入少量正己烷(见13.3.3.1)溶解,全量移入100 mL量瓶中,加正己烷(见13.3.3.1)稀释至标线,混匀,置于冰箱可保存3个月。

13.3.3.5 无油海水:取500 mL未受油沾污的海水,加5 mL硫酸溶液(见13.3.3.2)用正己烷(见13.3.3.1)萃取两次,每次15 mL。

13.3.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

——分析天平:感量0.01 mg;

——康氏振荡器;

——恒温水浴锅;

——KD浓缩器;

——试剂瓶:容量500 mL;

——锥形分液漏斗:容量800 mL;

——具塞比色管:容量25 mL;

——干燥器;

——铝箔槽:用铝箔自制,体积约2 mL。使用前于70℃水浴铝盖板上加热至恒重,于干燥器中放置1 h称重;

——一般实验室常备仪器和设备。

13.3.5 分析步骤

13.3.5.1 校正因数测定

按以下步骤测定校正因数:

- a) 取6个500 mL试剂瓶,分别加入500 mL无油海水(见13.3.3.5)和0.50 mL油标准溶液(见13.3.3.4),摇匀,倒入锥形分液漏斗中;
- b) 加15 mL正己烷(见13.3.3.1)于锥形分液漏斗中,振荡2 min,(注意放气),静置分层,将下层水相放入原试剂瓶中。用滤纸卷吸干锥形分液漏斗下端管颈内水分,正己烷萃取液放入25 mL具塞比色管中;
- c) 摆荡试剂瓶,将萃取过的水样倒回分液漏斗中,加10 mL正己烷(见13.3.3.1)再萃取1次,萃取液合并于上述比色管中;
- d) 加2 g无水硫酸钠(见13.3.3.3)于正己烷萃取液中,摇动后放置30 min;
- e) 将脱水的正己烷萃取液倾入KD浓缩器中,并用少量正己烷(见13.3.3.1)洗涤含脱水剂的具塞比色管2次,合并于KD浓缩器中。置(70~78)℃水浴中浓缩至(0.5~1)mL;
- f) 取下KD浓缩器,将其中的浓缩液转入已恒重的铝箔槽中,置于70℃水浴铝盖板上蒸干,继用1 mL正己烷(见13.3.3.1)洗涤KD浓缩器,并转入铝箔槽中继续蒸干,重复2次~3次;
- g) 铝箔槽置于干燥器内1 h,称重,减去铝箔槽重量得 m_1 。同时,取500 mL无油海水(见13.3.3.5)按13.3.5.1.b)~13.3.5.1.g)步骤测定校正空白 m_b ;
- h) 校正因数按式(25)计算:

$$K = \frac{m_1 - m_b}{m_b} \quad \dots \dots \dots \quad (25)$$

式中:

K ——校正因数;

m_1 ——萃取后油标准平均重量,单位为毫克(mg);

m_b ——校正空白残渣重量,单位为毫克(mg);

m_0 ——油标准液加入量,单位为毫克(mg)。

13.3.5.2 样品测定

将约 500 mL 经硫酸溶液(见 13.3.3.2)酸化的水样摇匀,移入锥形分液漏斗中。以下按 13.3.5.1.b)~13.3.5.1.g) 步骤测定油重 m_w 。同时取 25.0 mL 正己烷,按 13.3.5.1.d)~13.3.5.1.g) 步骤测定试剂空白 m 。

13.3.6 记录与计算

将测得数据记入表 A.13 中,按式(26)计算水样中油的浓度:

$$\rho_{\text{oil}} = \frac{m_w - m}{K \cdot V} \quad \dots \dots \dots \dots \dots \dots \dots \quad (26)$$

式中:

ρ_{oil} ——水体中油浓度,单位为毫克每升(mg/L);

m_w ——海水正己烷萃取液中油重,单位为毫克(mg);

m ——试剂空白残渣重,单位为毫克(mg);

K ——校正因数;

V ——水样体积,单位为升(L)。

13.3.7 精密度和准确度

石油含量分别为 0.35 mg/L 和 3.76 mg/L 时,相对标准偏差分别为 8.6% 和 2.7%;平均回收率为 86%。

13.3.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项:

- 除非另作说明,本方法所用试剂均为分析纯,水为纯水加高锰配钾蒸馏或等效纯水;
- 水样用试剂瓶直接采集时,须一次装好,不可灌满或溢出,否则应另取水样瓶重新取样。采集的水样用 5 mL 硫酸溶液(1+3)酸化。分析时须将瓶中水样全部倒入分液漏斗中萃取。萃取后需测量萃取过水样的体积,扣除 5 mL 硫酸溶液体积,即得水样实际体积 V ;
- 用过的正己烷经重蒸馏处理,可重复使用;
- 铝箔槽自重应尽量小,以提高测定准确度。制作时,边缘避免纵向折痕,防止油沿痕蠕升损失;
- 采样后,4 h 内萃取,萃取液避光贮存于 5°C 冰箱内,有效期 20 d。

14 666、DDT—气相色谱法

14.1 适用范围和应用领域

本方法适用于河口、近岸海水中 666、DDT 的测定。

本方法为仲裁方法。

14.2 方法原理

水样中的 666、DDT 经正己烷萃取,净化和浓缩,用填充柱气相色谱法测定其各异构体含量。总量为各异构体含量之和。

14.3 试剂及其配制

14.3.1 硫酸(H_2SO_4): $\rho=1.84\text{ g/mL}$,超纯。

14.3.2 无水硫酸钠(Na_2SO_4):600°C 灼烧 4 h 以上,冷却后密闭保存,有效期 1 个月。

14.3.3 硫酸钠溶液(20 g/L):将 20 g 无水硫酸钠(14.1.3.2)溶于水中,稀释至 1 000 mL。

14.3.4 正己烷[$\text{CH}_3(\text{CH}_2)_4\text{CH}_3$] (含量大于 99%):于全玻璃磨口回流蒸馏器中每 1 000 mL 正己烷加入 1 g 固体氢氧化钠(NaOH),回流 4 h。换上分馏柱水浴蒸馏,收集(68~69)°C 馏分,弃去前 5% 和最后 10% 的馏分。

14.3.5 苯(C_6H_6):经全玻璃蒸馏器重蒸,收集 80°C 馏分。

14.3.6 异辛烷[CH₃(CH₂)₆CH₃]:经全玻璃蒸馏器重蒸。

14.3.7 丙酮(CH₃COCCH₃):经全玻璃蒸馏器重蒸,收集(38~39)℃馏分。

14.3.8 色谱担体:Gas Chrom Q,100 目~120 目(150 μm ~120 μm)。

14.3.9 固定液:OV-17,OV-210。

14.3.10 666、DDT 各组分标准品: α -666、 β -666、 γ -666、 δ -666、o. p-DDT、p. p'-DDE、p. p'-DDT、p. p'-DDD,色谱纯。

14.3.11 666、DDT 各组分标准贮备溶液:分别称取 1.00 mg α -666、 γ -666、 δ -666,4.00 mg β -666,p. p'-DDE,5.00 mg p. p'-DDD,8.00 mg o. p-DDT 和 10.0 mg p. p'-DDT 于 8 个 10.0 mL 的量瓶中,用正己烷(见 14.3.4)或异辛烷(见 14.3.6)[β -666 需先用少量苯(见 14.3.5)溶解]溶解并稀释至标线,混匀。各标准贮备液的浓度分别为:0.100 mg/mL,0.100 mg/mL,0.100 mg/mL,0.400 mg/mL,0.400 mg/mL,0.500 mg/mL,0.800 mg/mL,1.00 mg/mL。

14.3.12 666、DDT 各组分混合标准使用溶液:分别准确移取一定体积(例如 10.0 μL) 666、DDT 各组分标准贮备液(见 14.3.11)于同一量瓶中(例如 100 mL 量瓶)用正己烷(见 14.3.4)稀释定容(或通过两次稀释)最终制成混合标准使用液的浓度分别为: α -666,0.010 ng/μL; γ -666,0.010 ng/μL; β -666,0.040 ng/μL; δ -666,0.010 ng/μL;p. p'-DDE,0.040 ng/μL;o. p-DDT,0.080 ng/μL;p. p'-DDD,0.050 ng/μL;p. p'-DDT,0.100 ng/μL。

将上述混合标准使用液分装于 2 mL 安瓿瓶(经 450℃灼烧 4 h 以上)中封存,置冰箱内保存。每支安瓿瓶装 0.3 mL~0.5 mL 标准使用液,临用时启封。

14.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

- 气相色谱仪:配⁶³Ni 电子捕获检测器;
- 玻璃填充色谱柱:内径 2 mm,长 1.8 m;
- 全玻璃磨口回流蒸馏装置:带 50 cm 长的分馏柱;
- 全玻璃蒸馏器;
- K-D 浓缩器或带三球冷凝柱的蒸发浓缩器;
- 分析天平:感量 0.01 mg;
- 锥形分液漏斗:容量 800 mL;
- 微量注射器:容量 1 μL,10 μL,100 μL;
- 定量加液器:容量 5 mL,10 mL;
- 真空系统或电动吸引器;
- 一般实验室常备仪器和设备。

14.5 分析步骤

14.5.1 色谱柱制备

按以下步骤制备色谱柱:

- a) 色谱柱预处理:玻璃柱用盐酸溶液(1+1)浸泡过夜,用水洗净,烘干。注入 10%(V/V)二甲基二氯硅烷的甲苯溶液浸泡 2 h,弃去溶液,用氮气吹干;
- b) 固定相制备:称取 0.080 g OV-17 和 0.320 g OV-210(见 14.3.9)于 100 mL 圆底烧瓶内,用适量丙酮(见 14.3.7)溶解。烧瓶与冷凝管联接,置于水浴中回流 2 h。稍冷后将 5 g 预热过(120℃,2 h)的色谱担体(见 14.3.8)倒入,控制丙酮液面略高于担体,在微沸下回流 4 h。冷却后自然晾干(不时摇动,以防粘结);
- c) 色谱柱装柱:将玻璃柱与固定相在 120℃下预热 2 h,冷却。在柱的一端填上一小块玻璃毛,高度约 5 mm,并接到真空系统的抽滤瓶。柱的另一端接一小漏斗,在减压下边振荡,边填柱,使固定相填充均匀。填完后取下漏斗,并填上一小块玻璃毛;

- d) 色谱柱老化: 将已填好的色谱柱一端接色谱仪注射进样口, 另一端放空, 依次在 150℃, 180℃, 210℃各老化 2 h, 最后在 230℃老化 16 h 以上;
- e) 连接检测器: 将已老化的色谱柱放空端接入检测器, 在工作条件下用氮气吹洗 8 h。注射 666、DDT 各组分混合标准使用溶液(见 14.3.12), 根据其色谱图检验色谱柱的分离效果, 应得到完全分离的 8 种异构体的色谱峰。

14.5.2 样品测定

样品的测定按以下步骤进行:

- a) 样品萃取: 量取 500 mL 海水样品于锥形分液漏斗中, 加入 10.0 mL 正己烷(见 14.3.4), 剧烈振荡 2 min, 静置分层后弃去水层;
- b) 净化: 正己烷相用硫酸(见 14.3.1)净化 2 次, 每次 5 mL, 剧烈振荡 1 min。再用硫酸钠溶液(见 14.3.3)洗涤 2 次, 每次 10 mL, 振荡 1 min。正己烷相经无水硫酸钠(见 14.3.2)柱脱水。用 10 mL 正己烷(见 14.3.4)分两次洗涤分液漏斗并经脱水柱。最后用 5 mL 正己烷(见 14.3.4)冲洗脱水柱。所有流经脱水柱的正己烷均收集在浓缩瓶内;
- c) 浓缩: 将浓缩瓶装到 K-D 浓缩器或蒸发浓缩装置, 在 80℃~90℃ 的水浴中浓缩至 3 mL~5 mL。取下浓缩瓶, 在常温下用氮气吹拂使溶液体积小于 0.5 mL, 最后用正己烷(见 14.3.4)定容至 0.50 mL。若不能立即进行色谱测定, 将溶液封存在安瓿瓶内, 冰箱保存;
- d) 色谱测定: 分别抽取相同体积的样品浓缩液[见 14.5.2.c)]和混合标准使用液(见 14.3.12)按选定的气相色谱仪工作条件测量各异构体的峰高 h_w 和 h_b ;
- e) 同时, 取 10 mL 正己烷(见 14.3.4)按 14.5.2.b)~14.5.2.d) 步骤测定试剂空白 h_b 。

14.6 记录与计算

将测得的标准空白和水样的有机氯农药各异构体的数据记入表 A.14 中, 按式(27)计算水样中有机氯农药各异构体的浓度。

$$\rho_{666, \text{DDD}} = \frac{c_0(h_w - h_b)V}{h_b V_1} \quad \dots \dots \dots \quad (27)$$

式中:

$\rho_{666, \text{DDD}}$ ——水样中有机氯农药各异构体浓度, 单位为纳克每升(ng/L);

c_0 ——标准使用溶液中该异构体的浓度, 单位为纳克每微升(ng/ μL);

h_b ——标准使用溶液对应的异构体的色谱峰高, 单位为毫米(mm);

h_w ——样品提取液相应的异构体的色谱峰高, 单位为毫米(mm);

V ——提取液浓缩后定容体积, 单位为微升(μL);

h_b ——空白中相应的异构体的色谱峰高, 单位为毫米(mm);

V_1 ——水样体积, 单位为升(L)。

水样中 666 和 DDT 的总量为各异构体浓度之和。

14.7 精密度和准确度

有机氯农药的含量分别为 α -666, 44.0 ng/L; γ -666, 6.48 ng/L; β -666, 6.86 ng/L; δ -666, 2.13 ng/L; Σ 666, 59.5 ng/L; p,p'-DDE, 0.71 ng/L; p,p'-DDD, 15.5 ng/L; p,p'-DDT, 10.2 ng/L; Σ DDT, 26.4 ng/L 时, 相对标准偏差(%)分别为 α -666 2.9, γ -666 4.5, β -666 5.5, δ -666 4.7; Σ 666 2.7; p,p'-DDE 28, o,p-DDT 1, p,p'-DDD 8.4, p,p'-DDT 12, Σ DDT 5.7; 方法平均回收率为 Σ 666, 86%~95%, Σ DDT, 78%~86%。

14.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项:

- 除非另作说明, 本方法所用试剂均为分析纯, 水为蒸馏水加入高锰酸钾溶液至稳定的紫红色蒸馏。再加氢氧化钠溶液呈强碱性重蒸。亦可采用活性炭-国产 1300 型树脂吸收柱净化;

- 所用玻璃器皿均先用洗涤剂刷洗,自来水彻底冲洗,再用普通蒸馏水和净化蒸馏水各荡洗3次。浓缩瓶需用5%氢氧化钠-乙醇溶液浸泡过夜,用自来水彻底冲洗,普通蒸馏水洗5次,净化蒸馏水洗3次。除分液漏斗自然晾干外,其余均烘干,置于干净的柜内避尘保存;
- 为减少微量注射器引起的误差,标准和样品均使用同一支注射器,且注射体积相同,若确实需要采用不同体积注射,需对针头滞液量进行校正,并在计算公式中引入体积比($V_{\text{标}}/V_{\text{样}}$)因子;
- 如果水样有机质含量较高,可增加硫酸净化次数;
- 提取液浓缩时应保持溶液呈微沸状态,以减少损失;
- 提取浓缩液最好当天进行色谱测定,试剂空白必须当天测定,否则变异很大;
- 蒸发浓缩回收的正己烷经纯化后可反复使用;
- 超纯硫酸一般可直接使用,低于此纯度的硫酸须用正己烷(见14.3.4)提纯至空白值可以接受;
- $\Sigma 666$ 和 ΣDDT 分别为 666 和 DDT 各异构体含量之和,在实际工作中,往往会出现个别异构体含量低于其检测限,出现此情况用其检出限的一半代表该异构体的含量;
- 色谱仪的最佳工作条件需根据所用仪器型号进行选择;
- 海水样品必须存放在全玻璃容器内,并尽快进行分析。塑料容器不适宜用于水样的贮放。

15 多氯联苯——气相色谱法

15.1 适用范围和应用领域

本法适用于近岸和大洋海水中多氯联苯含量的测定。

本方法为仲裁方法。

15.2 方法原理

海水样品通过树脂柱,多氯联苯及有机氯农药吸附在树脂上。用丙酮洗脱,正己烷萃取,通过硅胶混合层析柱脱水、净化、分离,浓缩的洗脱液经氢氧化钾-甲醇溶液碱解,浓缩后进行气相色谱测定。

15.3 试剂及其配制

15.3.1 1300(I)型或 Ambetlite XAD-2 型树脂:把树脂置于 20 目~40 目(830 μm ~380 μm)筛网中,用自来水冲洗,除去细微悬浮颗粒与无机杂质,依次于索氏提取器中用甲醇、丙酮、甲醇提取各 24 h,用水洗净溶剂,并置于水中保存。

15.3.2 无水硫酸钠(Na_2SO_4):用正己烷(见 15.3.8)索氏提取 8 h,凉干后,于 250°C 烘 4 h,装在具塞磨口玻璃瓶中,于干燥器内保存。

15.3.3 中性氧化铝(Al_2O_3):于 800°C 活化 4 h,冷却后加入 5% 的水,剧烈振摇 30 min,装具塞磨口玻璃瓶中,于干燥器内保存。保存期一个月。

15.3.4 层析硅胶[100 目~200 目(154 μm ~74 μm)]:450°C 活化 8 h,密封于磨口塞玻璃瓶中,置于干燥器内保存。使用前,再于 130°C 烘 8 h。

15.3.5 活性炭:粒状,在 280°C 烘 4 h 后,装具塞玻璃瓶中,置于干燥器保存。

15.3.6 GF/F 型 0.7 μm 玻璃纤维膜:在 300°C 烘 3 h,用干净的铝箔包封,置于干燥器中。

15.3.7 玻璃纤维:依次用 10% 氢氧化钠溶液与盐酸溶液(1+1)浸泡,去除杂质。用自来水冲洗至中性后,用蒸馏水涮洗。于 500°C 烘 4 h,然后用适量正己烷(见 15.3.8)浸泡,凉干后置于玻璃瓶中保存。

15.3.8 正己烷 [$\text{CH}_3(\text{CH}_2)_4\text{CH}_3$]:在正己烷中加入 0.5% 颗粒氢氧化钾(KOH),回流 4 h 以后开始分馏,弃去 5% 前馏分与 10% 后馏分,收集 67.5°C~68°C 中间馏分。

15.3.9 丙酮(CH_3COCH_3):通过活性炭柱,然后重蒸一次。

15.3.10 甲醇(CH_3OH):重蒸。

15.3.11 甲苯($\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_3$):重蒸。

15.3.12 乙醚($\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OCH}_2\text{CH}_3$):重蒸。

15.3.13 乙醚-正己烷混合溶剂:1体积乙醚(见15.3.12)与9体积正己烷(见15.3.8)混合,并加入适量无水硫酸钠(见15.3.2)。

15.3.14 固定液:OV-17, OV-210。

15.3.15 担体:Chromosorb W HP, 80目~100目($180\text{ }\mu\text{m}\sim150\text{ }\mu\text{m}$)[或者相当的Gas chrom Q, 100目~120目($154\text{ }\mu\text{m}\sim125\text{ }\mu\text{m}$)]。

15.3.16 氢氧化钾(KOH):粒状。

15.3.17 二甲基二氯硅烷。

15.3.18 PCB_S标准贮备溶液:分别称取12.50 mg的PCB₃和PCB₅标准品,置于2个25 mL量瓶中,用正己烷(见15.3.8)溶解并稀释至标线,混匀。此标准贮备溶液1.00 mL含PCB₃和PCB₅各0.50 mg。

15.3.19 PCB_S标准中间溶液:分别移取100 μL标准贮备液(见15.3.18)于2个100 mL量瓶中,加正己烷(见15.3.8)至标线,混匀。此标准中间溶液1.00 mL含PCB₃和PCB₅各0.50 μg。

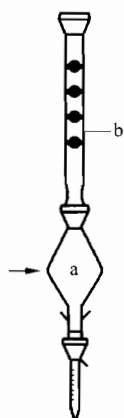
15.3.20 PCB_S标准使用溶液:分别移取5.00 mL PCB₃与PCB₅标准中间溶液(见15.3.19),分别置于两个25 mL的量瓶中,加正己烷(见15.3.8)至标线,混匀。此标准使用液1.00 mL含PCB₃和PCB₅各0.10 μg。标准使用溶液分装于已净化的安瓿瓶中,每支约0.5 mL。熔封后贴上标签,置于4℃冰箱,临用时打开。

15.3.21 PCB_S混合标准使用溶液:分别移取5.00 mL的PCB₃与PCB₅标准中间溶液(见15.3.19)置于同一25 mL量瓶中,加正己烷(见15.3.8)至标线,混匀。此溶液1.00 mL含0.20 μg PCB_S。

15.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

- 气相色谱仪:带⁶³Ni电子捕获检测器;
- 电动真空泵;
- 高纯氮气:纯度99.99%;
- 微量注射器:容量1 μL, 10 μL;
- 索氏提取器;
- 全玻璃蒸馏器;
- 蒸发浓缩器:带浓缩瓶250 mL;
- 玻璃柱:内径30 mm×400 mm与内径12 mm×300 mm,下端具磨口玻璃活塞;
- 玻璃柱:内径30 mm×60 mm与内径30 mm×50 mm,下端具磨口玻璃活塞;
- 具塞刻度离心管:容量10 mL、25 mL;
- 锥形分液漏斗:容量60 mL、1 000 mL;
- 碱解回流装置:带100 mL锥形蒸馏瓶(见图4);
- 一般实验室常备仪器和设备。



a——100 mL 锥形蒸馏瓶；
b——内径 20 mm×300 mm 分馏柱。

图 4 碱解回流装置

15.5 分析步骤

15.5.1 色谱柱制备

按以下步骤制备色谱柱：

- 色谱柱的净化与硅烷化：将内径 2 mm，长 1.8 m 硬质玻璃柱用 1+1 盐酸溶液浸泡数小时，自来水冲净，水淋洗，烘干后，注入 10%（体积分数）二甲基二氯硅烷（见 15.3.17）的甲苯（见 15.3.11）溶液浸泡过夜，弃掉溶液，用氮气将柱吹干；
- 涂渍固定相：称取 0.16 g OV-17 和 0.64 g OV-210（见 15.3.14）加入少量丙酮（见 15.3.9）使之完全溶解，然后转入 100 mL 磨口圆底烧瓶中，接冷凝管回流 1 h。稍冷后，加 10 g 在 120℃ 预热 2 h 的担体（见 15.3.15），控制烧瓶中丙酮的液面稍高于担体界面，再回流 4 h。冷却后，将烧瓶置于热水浴上，微沸下蒸除溶剂至干，于 120℃ 烘箱中烘 4 h，置于具塞磨口玻璃瓶中保存；
- 装柱：把色谱柱与固定相置于 120℃ 烘箱预热 1 h，冷却后，在柱的一端填一小块细玻璃棉，约 10 mm，并与真空系统的抽滤瓶连接，柱的另一端接一个小漏斗，在减压下边振荡，使固定相填充均匀。填完柱后，取下漏斗，再填一小块玻璃棉；
- 柱子老化：将柱的一端接在注射口上，另一端放空，（不与检测器连接，用氮气保护）。调节载气流量至约 50 mL/min。开始升温时柱温调在 180℃，在 4 h 内慢慢把柱温升到 230℃，在此温度老化 24 h~48 h。若老化时间不够，固定液易流失，影响柱子寿命；
- 连接检测器：将老化时柱子放空的一端接入检测器，在色谱工作条件下，运转 8 h。注入混合标准样品，检查柱子质量，样品各组分应能满意的分离。

15.5.2 样品富集与洗脱

按以下步骤进行样品的富集与洗脱：

- 样品富集：在一根内径 30 mm×400 mm 玻璃柱下端填上少量玻璃纤维，边轻敲柱壁边注入 1 300(I)型树脂（见 15.3.1），树脂层高约 10 cm，并在它的顶端再填一层玻璃纤维。加 100 mL 水过柱，当水的液面到达柱层顶端时，加 50 mL 近于沸腾的热丙酮（见 15.3.9），浸泡树脂层约 1 h。放弃丙酮，加入 100 mL 水过柱，以带出残留柱中的丙酮。每支柱使用前或使用后，均需通过上述的预洗，以达到柱的净化与再生；
- 量取 2 L 经过 0.7 μm 玻璃纤维薄膜过滤海水两次于 1 L 锥形分液漏斗中，在重力作用下以最大流速过柱。待最后部份的水样到达树脂层顶端时，加入 50 mL 水，重复洗 2 遍，当液面降至树脂层顶端时，关闭活塞；
- 量取 50 mL 丙酮（见 15.3.9）淋洗装样的分液漏斗后，过柱。打开柱下方活塞，流下的混合液收集于 250 mL 锥形接收瓶中。当丙酮液面降至柱层顶端时，关闭活塞，让丙酮浸泡树脂

30 min,使氯代烃在丙酮与树脂间达到分配平衡。继加 120 mL 丙酮(见 15.3.9),以 3 mL/min~4 mL/min 的速度洗脱氯代烃,收集于同一接收瓶中;

- d) 将洗脱液移入蒸发浓缩器中,用 10 mL 丙酮(见 15.3.9)淋洗接收瓶后并入浓缩器。在 75°C~80°C 水浴上蒸出大部份水-丙酮混合溶液;
- e) 留下的浓缩液(约 40 mL)被转入 60 mL 的锥形分液漏斗,用 7 mL 正己烷(见 15.3.8)分两次淋洗浓缩瓶,合并于分液漏斗,剧烈振荡 3 min, 待分层后(若分层不明显加入适量的 2% 硫酸钠溶液), 放弃水相, 正己烷相收入 10 mL 刻度离心管。用 2 mL 正己烷(见 15.3.8)分 2 次淋洗分液漏斗, 收集于同一离心管中。用氮气吹拂样品提取液浓缩至大约 1 mL。

15.5.3 样品提取液的脱水、净化和分离

样品提取液的脱水、净化和分离步骤如下:

- a) 在一根内径 12 mm × 300 mm 玻璃柱下端填入少量玻璃纤维, 并加入 10 mL 正己烷(见 15.3.8), 边轻敲柱壁边依次填入 2 g 层析硅胶(见 15.3.4), 1 g 氧化铝(见 15.3.3), 1 g 无水硫酸钠(见 15.3.2);
- b) 放弃柱中多余的正己烷, 用滴管将样品提取液全量转入层析柱, 用 2 mL 正己烷(见 15.3.8)分 2 次淋洗离心管, 同样用滴管转移到层析柱中, 打开柱活塞, 再放弃正己烷;
- c) 用刻度移液管量取 10 mL~13 mL 正己烷(见 15.3.8)加入柱, 在柱下面置 1 支 25 mL 刻度离心管作接收用。打开柱活塞, 正己烷以 1 mL/min 速度淋洗层析柱, 所收集的淋洗液中含有 PCBs, pp'-DDE, 部分 op-DDT 和 pp'-DDT;
- d) 将接收的淋洗液用氮气吹拂浓缩至 1 mL。

15.5.4 样品提取液的碱解

样品提取液的碱解步骤如下:

- a) 加 1 mL 甲醇(见 15.3.10)与 1 粒氢氧化钾(见 15.3.16)于 15.5.2. d) 步骤的浓缩液中。将刻度离心管与锥形蒸馏瓶和分馏柱连接(图 4)。将离心管插入 220°C~240°C 砂浴回流 30 min。回流时砂浴的加热电源应切断;
- b) 冷却后, 将碱解液转入 60 mL 的分液漏斗, 加 10 mL 水淋洗容器, 转入分液漏斗。用 4 mL 正己烷(见 15.3.8)洗回流装置, 并入分液漏斗中。剧烈振摇 3 min, 待分层后, 放弃水相, 正己烷相通过 5 g 无水硫酸钠柱, 滤入 10 mL 离心管中。用 2 mL 正己烷(见 15.3.8)淋洗分液漏斗与硫酸钠柱, 并入离心管中;
- c) 碱解后的提取液用氮气吹拂浓缩到小于 0.5 mL, 准确定容 0.50 mL 待气相色谱分析。

15.5.5 气相色谱测定

将多氯联苯混合标准使用溶液(见 15.3.21), 样品提取液和 pp'-DDE 标准使用液(见 14.3.12)在同一色谱条件下, 分别进样相同体积, 求出多氯联苯标准样各组分与 pp'-DDE 的保留时间的比值。同样把样品谱图与标准样品谱图的峰形加以对照, 确定两个谱图中相对于 pp'-DDE 保留时间比值相同的峰, 以此鉴别试样中欲测多氯联苯的组分。确定样品组分之后, 分别测出样品提取液与标准使用液中 PCB₃, PCB₅ 各峰的峰高。同时按上述步骤测定试剂空白峰高。

15.6 记录与计算

所测色谱数据记入表 A.15 中, 按式(28)计算水样中多氯联苯的浓度:

$$\rho_{\text{PCBs}} = \sum \rho_{\text{PCBs}} = \sum \frac{(h_w - h_b) c_{\text{st}} V_1}{h_{\text{st}} V_2} \dots \dots \dots \dots \dots \dots \quad (28)$$

式中:

ρ_{PCBs} —— 水样中 PCBs 浓度, 单位为毫克每升(mg/L);

$\sum \rho_{\text{PCB}}$ —— 水样中 PCB 各异构体 PCBs 浓度的总和, 单位为毫克每升(mg/L);

h_w —— 试样组分峰高, 单位为毫米(mm);

- h_b ——试剂空白的组分峰高,单位为毫米(mm);
 c_{st} ——对应于峰高 h_{st} 的相应组分标准溶液的浓度,单位为纳克每微升(ng/ μL);
 V_1 ——样品提取液体积,单位为毫升(mL);
 h_{st} ——与试样相对应组分的标准样峰高,单位为毫米(mm);
 V_2 ——水样的体积,单位为毫升(mL)。

15.7 精密度和准确度

PCBs 浓度分别为 25.0 ng/L 和 125 ng/L 时,相对标准偏差分别为 6.6% 和 7.6%;平均回收率分别为 66% 和 73%。

15.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项:

- 除非另作说明,本方法所用试剂为分析纯,水为普通蒸馏水通过 1300(I)型树脂柱的水或等效纯水;
- 所用玻璃器皿应先用洗涤剂洗后,浸泡于热的洗涤剂水溶液或重铬酸洗液中,自来水冲净,普通蒸馏水淋洗 3 遍,最后用纯净水冲洗。于 120°C 烘箱烘干后,用铝箔盖住瓶口,于橱中保存。临使用前用丙酮(见 15.3.9)洗 2 次,再用正己烷(见 15.3.8)洗 1 次;
- 实验中很难把树脂净化到分析所要求的纯度,因此,树脂经甲醇,丙酮,甲醇索提以后,应该进行空白检验。其检验方法按照 15.5.2~15.5.4 的操作步骤,但不必通过海水样;
- 15.5.2~15.5.3 分析步骤是本方法的关键。操作时应将树脂柱与硅胶层析柱填得紧密没有气泡。一旦出现气泡,既影响流速,也影响吸附效率。每当水或溶剂通过柱时,不要让水或溶剂的液面低于柱层的顶端,即不要让空气进入柱层。树脂层更容易有气泡,一旦出现,可暂停操作,用玻璃棒插入柱层将气泡赶出;
- 若待测试样中仅含 PCBs,不含有机氯农药时,15.5.2~15.5.3 步骤可以省略,将 15.5.3.d)步骤的淋洗液直接浓缩至小于 0.5 mL,其他步骤不变;
- 根据所用色谱仪型号,选定最佳色谱条件。

16 狄氏剂——气相色谱法

16.1 适用范围和应用领域

本法适用于近岸和大洋海水中狄氏剂含量测定。

本方法为仲裁方法。

16.2 方法原理

海水样品通过树脂柱,溶解态的狄氏剂被吸附于树脂上。用丙酮洗脱,正己烷萃取,通过硅胶混合层析柱脱水、净化、分离,浓缩后进行气相色谱测定。

16.3 试剂及其配制

- 16.3.1 1 300(I)型或 Amberlite XAD-2 型树脂:同 15.3.1。
 16.3.2 无水硫酸钠(Na_2SO_4):同 15.3.2。
 16.3.3 中性氧化铝(Al_2O_3):同 15.3.3。
 16.3.4 层析硅胶:100 目~200 目($150 \mu\text{m} \sim 75 \mu\text{m}$):同 15.3.4。
 16.3.5 活性炭:粒状、同 15.3.5。
 16.3.6 GF/F 型玻璃纤维膜:同 15.3.6。
 16.3.7 玻璃纤维:同 15.3.7。
 16.3.8 正己烷 [$\text{CH}_3(\text{CH}_2)_4\text{CH}_3$]:同 15.3.8。
 16.3.9 甲醇(CH_3OH):重蒸。
 16.3.10 甲苯($\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_3$):重蒸。

16.3.11 乙醚($\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OCH}_2\text{CH}_3$):重蒸。

16.3.12 乙醚-正己烷混合溶剂:1体积乙醚(见16.3.11)与9体积正己烷(见16.3.8)混匀,加入适量无水硫酸钠(见16.3.2)。

16.3.13 固定液:OV-17, OV-210。

16.3.14 担体:chromosorb W HP,80目~100目($180\text{ }\mu\text{m}\sim150\text{ }\mu\text{m}$)或Gas chrom Q,100目~120目($150\text{ }\mu\text{m}\sim120\text{ }\mu\text{m}$)。

16.3.15 氢氧化钾(KOH):粒状。

16.3.16 二甲基二氯硅烷。

16.3.17 狄氏剂标准贮备溶液(0.50 mg / mL):称取5.00 mg 狄氏剂($\text{C}_{12}\text{H}_8\text{Cl}_6\text{O}$)置于10 mL量瓶中,用正己烷(见16.3.8)稀释至标线并混匀。

16.3.18 狄氏剂标准中间溶液(0.25 $\mu\text{g} / \text{mL}$):移取12.5 μL 狄氏剂标准贮备液(16.3.17)于25 mL量瓶中,用正己烷(见16.3.8)稀释至标线并混匀。

16.3.19 狄氏剂标准使用溶液(0.050 ng / mL):移取5.00 μL 狄氏剂标准中间溶液(见16.3.18)于25 mL量瓶中,用正己烷(见16.3.8)稀释至标准线并混匀。该标准使用溶液分装于已净化的安瓿瓶中,每支约0.5 mL。熔封后贴上标签,置于4℃冰箱。临用时打开。

16.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

- 气相色谱仪:带 ^{63}Ni 电子捕获检测器;
- 填充色谱柱:内径2 mm,长1.8 m硬质玻璃柱;
- 电动真空吸引泵;
- 高纯氮气:纯度99.99%;
- 微量注射器:容量1 μL 、10 μL ;
- 索氏提取器;
- 全玻璃蒸馏器;
- 蒸发浓缩器:浓缩瓶250 mL;
- 玻璃柱:内径30 mm×400 mm与内径12 mm×300 mm,下端具玻璃活塞;
- 玻璃柱:内径30 mm×60 mm与内径30 mm×50 mm,下端具玻璃活塞;
- 具塞刻度离心管:10 mL、25 mL;
- 锥形分液漏斗:60 mL、1 000 mL;
- 碱解回流装置:带100 mL锥形蒸馏瓶;
- 内径20 mm×300 mm分馏柱:上下端具19号标准口接头;
- 一般实验室常备仪器和设备。

16.5 分析步骤

16.5.1 色谱柱制备:同15.5.1。

16.5.2 样品富集:同15.5.2。

16.5.3 样品提取液的脱水、净化和分离

样品提取液的脱水、净化和分离按以下步骤进行:

- a) 在一根内径12 mm×300 mm玻璃柱下端填入少量玻璃纤维,并加入10 mL正己烷(见16.3.8)。边轻敲柱壁边依次填入2 g层析硅胶(见16.3.4),1 g中性氧化铝(见16.3.3),1 g无水硫酸钠(见16.3.2);
- b) 放弃柱中的正己烷,用滴管将样品提取液定量地转入层析柱,用2 mL正己烷(见16.3.8)分2次涮洗离心管,同样用滴管小心把它转移到层析柱,打开柱活塞,再放弃正己烷;
- c) 用刻度移液管量取10 mL~13 mL正己烷(见16.3.8)加入柱,在柱下面置1支25 mL刻度离

心管作接收用。打开柱活塞,正己烷以 1 mL/min 速度淋洗层析柱,淋洗液中含有 PCBs 及 p,p'-DDE 等;

- d) 用 12 mL~14 mL 的乙醚-正己烷混合溶剂(见 16.3.12)以同样速度淋洗层析柱,淋洗液接收于第 2 支 25 mL 刻度离心管中,此淋洗液中含有狄氏剂、BHC、p,p'-DDD、以及部分 o,p-DDT 与 p,p'-DDT;
- e) 所接收的第二支淋洗液用氮气吹拂浓缩到小于 0.5 mL,准确定容至 0.50 mL,待气相色谱分析。

16.5.4 气相色谱测定

- a) 将狄氏剂的标准使用溶液,试样提取液在同一色谱条件下分别进样相同体积,确定 2 个谱图中保留时间相同的峰。
- b) 在此基础上,取同等量的提取液与狄氏剂标准使用液,用确证试验确认狄氏剂。
- c) 分别测量试样与标准样的狄氏剂峰高。同时测定分析空白峰高。

16.6 记录与计算

将测定色谱数据记入表 A.14 中,按式(29)计算试样中狄氏剂的浓度:

$$\rho_D = \frac{(h_w - h_b) \times c_{st} \times V_1}{h_{st} \times V_2} \quad \dots \dots \dots \quad (29)$$

式中:

ρ_D ——水样狄氏剂含量,单位为毫克每升(mg/L);

h_w ——试样峰高,单位为毫米(mm);

h_b ——分析空白峰高,单位为毫米(mm);

c_{st} ——狄氏剂标准溶液浓度,单位为微克每毫升($\mu\text{g}/\text{mL}$);

V_1 ——样品提取液体积,单位为毫升(mL);

h_{st} ——标准样峰高,单位为毫米(mm);

V_2 ——海水样的体积,单位为毫升(mL)。

16.7 精密度和准确度

狄氏剂浓度分别为 6.25 ng/L 和 25 ng/L 时,平均值分别为 5.4 ng/L 和 22 ng/L;相对标准偏差分别为 1.7% 和 5.4%;平均回收率分别为 86% 和 88%。

16.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项:

——除非另作说明,本方法所用试剂为分析纯,水为普通蒸馏水通过 1300(I)型树脂柱的水或等效纯水;

——由于海水中存在多种有机化合物,保留时间相同的有机物时有所见,因而,当样品检出含狄氏剂时,尚需进一步做确证试验,方法如下:

- a) 盐酸-乙酸酐混合物的制备:搅拌下滴加 10 mL 乙酸酐到一个置于冰水中,内装 5 mL 盐酸 ($\text{HCl}, \rho=1.19 \text{ g/mL}$) 的锥形烧瓶中。该溶液密闭于锥形瓶,在室温下可放 30min;
- b) 狄氏剂衍生物:在 1 个 12 mL 离心管中放入含有适量杀虫剂的样品提取液(本试验在 1 mL 正己烷中加入含有 12.5 ng 标准狄氏剂),当 0.5 mL 的盐酸乙酸酐试剂加入后,用氮气吹拂浓缩至大约 0.5 mL,摇动离心管使内容物完全湿润,后用磨口玻璃塞塞住,把内容物置于 100±1°C 烘箱加热 45 min,冷却至室温后加入 1.5 mL 纯水,接着在搅拌下加入饱和的碳酸钠溶液,直至没有二氧化碳气体逸出为止。加入 1 mL 正己烷(见 16.3.8),摇动离心管,待分层后,上面有机相用滴管吸取,通过硅胶(2 g)-氧化铝(1 g)-无水硫酸钠(1 g)层析柱,先用 13 mL 正己烷(见 16.3.8)淋洗层析柱,弃掉淋洗液。用 14 mL 乙醚-正己烷混合溶剂(见 16.3.12)淋洗,收集该淋洗液于离心管中,将它浓缩至 0.5 mL,注入色谱仪,色谱条件与本方法其他测试相同。

试验参数为：注入色谱仪的狄氏剂标准溶液和狄氏剂与盐酸-乙酸酐反映的衍生物的保留时间分别为 4.70 min 和 10.88 min。

- 在实验室中，很难把树脂净化到要求的纯度，因此，树脂经甲醇、丙酮、甲醇索提以后，仍需进行空白检验。其检验方法按照 16.1.5.1~16.1.5.3 的操作步骤，但不必通过海水样；
- 16.5.1~16.5.3 是本方法的关键步骤，操作时应将树脂柱与硅胶层析柱填得紧密没有气泡。一旦出现气泡，既影响流速，也影响吸附效率。任何水或溶剂过柱时，其液面不得低于柱层的顶端，严防空气进入柱层。树脂层更容易有气泡，一旦出现，可暂停操作，用玻璃棒插入柱层将气泡赶出；
- 若待测试样中不仅含有狄氏剂，尚含有 PCBs 与其他有机氯农药。那么，本方法中 16.5.2~16.5.3 步骤所收集的第一份淋洗液不能弃掉，留待测定 PCBs 与其他组分；
- 根据所用的色谱仪器型号，选择最佳色谱条件。

17 活性硅酸盐

17.1 硅钼黄法

17.1.1 适用范围和应用领域

本法适用于硅酸盐含量较高的海水。

本方法为仲裁方法。

17.1.2 方法原理

水样中的活性硅酸盐与钼酸铵-硫酸混合试剂反应，生成黄色化合物（硅钼黄），于 380 nm 波长测定吸光值。

17.1.3 试剂及其配制

17.1.3.1 钼酸铵溶液(100 g/L)：称取 10 g 钼酸铵 $[(\text{NH}_4)_6\text{Mo}_7\text{O}_{24} \cdot 4\text{H}_2\text{O}]$ ，溶于水中并稀释至 100 mL（如浑浊应过滤），贮于聚乙烯瓶中。

17.1.3.2 硫酸溶液(1+4)：在搅拌下将 50 mL 硫酸(H_2SO_4 , $\rho=1.84 \text{ g/mL}$)缓慢加入 200 mL 水中，冷却，盛于试剂瓶中。

17.1.3.3 硫酸-钼酸铵混合溶液：1 体积硫酸溶液（见 17.1.3.2）与 2 体积钼酸铵溶液（见 17.1.3.1）混匀，贮于聚乙烯瓶中。有效期为一周。

17.1.3.4 人工海水（盐度为 28）：称取 25 g 氯化钠(NaCl , 优级纯)和 8 g 硫酸镁($\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$, 优级纯)，溶于水，稀释至 1 L。盐度 35：称取 31 g 氯化钠(NaCl)和 10 g 硫酸镁($\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$, 优级纯)，溶于水，稀释至 1 L。其他盐度的人工海水可按上述比例配制。贮于聚乙烯桶中。

17.1.3.5 用氟硅酸钠配制硅标准贮备溶液(300 mg/L-Si)：将氟硅酸钠(Na_2SiF_6 , 优级纯)在 105℃ 下烘干 1 h，取出置于干燥器中冷却至室温，称取 2.009 0 g 置塑料烧杯中，加入约 600 mL 水，用磁力搅拌至完全溶解（需半小时）全量移入 1 000 mL 量瓶，加水至标线，混匀，贮于塑料瓶中，有效期一年。

17.1.3.6 用二氧化硅配制硅标准贮备溶液(300 mg/L-Si)：称取 0.641 8 g 研细至 200 目(74 μm)二氧化硅(SiO_2 , 高纯，经 1 000℃ 灼烧 1 h)于铂坩埚中，加 4 g 无水碳酸钠(Na_2CO_3)，混匀。在 960℃ ~ 1 000℃ 融熔 1 h，冷却后用热的纯水溶解，稀释至 1 000 mL，贮于聚乙烯瓶中，有效期一年。

17.1.3.7 硅标准使用溶液(15.0 $\mu\text{g}/\text{mL}$)：取 5.00 mL 硅标准贮备溶液（见 17.1.3.5 或 17.1.3.6）加水稀释至 100 mL，盛于聚乙烯瓶中，有效期 1 d。

17.1.3.8 草酸溶液(100 g/L)：称取 10.0 g 草酸($\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$, 优级纯)，溶于水并稀释至 100 mL，过滤，贮于试剂瓶中。

17.1.4 仪器及设备

仪器和设备如下：

——分光光度计；

——铂坩埚；
 ——具塞比色管：容量 50 mL、100 mL；
 ——量瓶：容量 100 mL、500 mL；
 ——烧杯：容量 50 mL、500 mL；
 ——移液吸管：容量 3 mL、5 mL、10 mL；
 ——刻度吸管：容量 10 mL；
 ——聚乙烯瓶：容量 500 mL；
 ——试剂瓶：容量 500 mL；
 ——聚乙烯桶：容量 5 L~20 L；
 ——聚乙烯水样瓶：聚乙烯瓶 1 500 mL，初次使用前须用海水浸泡数天；
 ——一般实验室常备仪器和设备。

17.1.5 分析步骤

17.1.5.1 绘制工作曲线

按以下步骤绘制标准曲线：

- 向 6 个 50 mL 具塞比色管中分别移入硅标准使用溶液（见 17.1.3.7），0 mL、1.00 mL、2.00 mL、4.00 mL、6.00 mL、8.00 mL，加纯水至标线，混匀；
- 用移液吸管分别加入 3 mL 硫酸-钼酸铵混合溶液（见 17.1.3.3），混匀。放置 5 min，加 2.0 mL 草酸溶液（见 17.1.3.8），混匀（至少颠倒 6 次）；
- 显色完全且稳定时（15 min），选 380 nm 波长，2 cm 测定池以蒸馏水为参比测定吸光值 A_i 和 A_0 （标准空白）；
- 以吸光值 $(A_i - A_0)$ 为纵坐标，相应硅的浓度（mg/L）为横坐标绘制工作曲线。测定结果记入表 A.3。

17.1.5.2 样品测定

样品测定步骤如下：

- 取 50.0 mL 水样于 50 mL 具塞比色管中，同时取 50 mL 纯水测定分析空白；
- 按照 17.1.5.1.b)~17.1.5.1.c) 步骤测定水样吸光值 A_w 及分析空白吸光度 A_b ；
- 如水样的硅酸盐含量较低，改用 5 cm~10 cm 光程的测定池，测定水样及标准系列的吸光值。

17.1.6 记录与计算

将测得数据记入表 A.16 中，由 $(A_w - A_b)$ 值，查工作曲线或用线性回归方程计算得浓度值 ρ ，按式（30）计算水样中活性硅酸盐浓度：

$$\rho_{\text{Si}} = f_s \cdot \rho \quad \dots \dots \dots \quad (30)$$

式中：

ρ_{Si} ——水样中活性硅酸盐的浓度，单位为毫克每升（mg/L）；

f_s ——盐度校正因数，由表 1 查出；

ρ ——查工作曲线或用线性回归方程计算得硅的浓度，单位为毫克每升（mg/L）。

表 1 盐度校正 f_s 表

盐度	1~5	5~10	10~15	15~20	20~25	25~28	28~34
f_s	1.10	1.15	1.20	1.22	1.23	1.24	1.25

17.1.7 精密度和准确度

浓度为 0.56 mg/L 时，相对标准偏差为 1.93%，相对误差为 2.17%；重复性相对标准偏差为 1.70%；浓度为 2.8 mg/L 时，相对标准偏差为 0.6%，相对误差为 3.03%。

17.1.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项：

- 除非另作说明,本方法所用试剂均为分析纯,水为无硅蒸馏水或等效纯水;
- 所有试剂、溶液及纯水用塑料瓶保存,并选用含硅低的试剂可降低空白值;
- 工作曲线在水样测定实验室绘制,工作期间每天加测一次标准溶液以检查工作曲线,并须每个站位至少测一份空白。曲线延用的时间最多为一周;
- 温度对反应速度影响较大,整个实验操作的温度变化范围应控制在±5℃以内;
- 当试液中加混合液后,一般60 min内颜色稳定,应及时完成测定,否则,结果偏低;
- 器皿和测定池要及时清洗,必要时可用等体积硝酸与硫酸的混合酸或铬酸洗液短时间浸泡,洗净;
- 此方法的显色受酸度及钼酸铵浓度影响,因此要注意测定条件尽量一致;
- 此方法受水样中离子强度的影响而造成盐度误差,除用盐度校正表外,最好用接近水样盐度的人工海水制得硅酸盐工作曲线。

17.2 硅钼蓝法

17.2.1 适用范围和应用领域

本法适用于硅酸盐含量较低的海水。

17.2.2 方法原理

活性硅酸盐在酸性介质中与钼酸铵反应,生成黄色的硅钼黄,当加入含有草酸(消除磷和砷的干扰)的对甲替氨基苯酚-亚硫酸钠还原剂,硅钼黄被还原为硅钼蓝,于812 nm波长测定其吸光值。

17.2.3 试剂及其配制

17.2.3.1 钼酸铵(酸性)溶液:称取2.0 g钼酸铵[(NH₄)₆Mo₇O₂₄·4H₂O],溶于70 mL水,加6 mL盐酸(HCl,ρ=1.19 g/mL),稀释至100 mL(如浑浊应过滤),贮于聚乙烯瓶中。

17.2.3.2 草酸溶液(100 g/L):称取10 g草酸(H₂C₂O₄·2H₂O,优级纯),溶于水,稀释至100 mL,过滤,贮于聚乙烯瓶中。

17.2.3.3 硫酸溶液(1+3):在搅拌下将1体积硫酸(H₂SO₄,ρ=1.84 g/mL,优级纯)缓慢地加入至3体积水中,冷却后盛于聚乙烯瓶中。

17.2.3.4 对甲替氨基酚(硫酸盐)-亚硫酸钠溶液:称取5 g对甲替氨基酚(米吐尔)[(CH₃NHC₆H₄OH)₂·H₂SO₄],溶于240 mL水,加3 g亚硫酸钠(Na₂SO₃),溶解后稀释至250 mL,过滤,贮于棕色试剂瓶中,并密封保存于冰箱中,此液可稳定一个月。

17.2.3.5 还原剂:将100 mL对甲替氨基酚-亚硫酸钠溶液(见17.2.3.4)和60 mL草酸溶液(见17.2.3.2)混合,加120 mL硫酸溶液(见17.2.3.3),混匀,冷却后稀释至300 mL,贮于聚乙烯瓶中。此液临用时配制。

17.2.3.6 人工海水:见17.1.3.4。

17.2.3.7 硅标准贮备溶液(300 μg/mL):见17.1.3.5或17.1.3.6。

17.2.3.8 硅标准使用溶液(15.0 μg/mL):见17.1.3.7。

17.2.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

- 移液吸管:容量15 mL、20 mL;
- 棕色试剂瓶:容量500 mL;
- 量瓶:容量100 mL;
- 其他见17.1.4。

17.2.5 分析步骤

17.2.5.1 绘制工作曲线

按以下步骤绘制标准曲线:

- a) 取7个100 mL量瓶,分别移入0 mL,1.00 mL,2.00 mL,3.00 mL,4.00 mL,5.00 mL,

- 6.00 mL 硅标准使用溶液(见 17.2.3.8),加纯水至标线,混匀;
- b) 向 7 个 50 mL 具塞比色管中各加入 3 mL 钼酸铵溶液(见 17.2.3.1),分别移入 20 mL 硅标准系列各点溶液(见 17.2.5.1.b),每加标准溶液后,立即混匀,放置 10 min,加入 15 mL 还原剂溶液(见 17.2.3.5),加水稀释至 50 mL,混匀,系列各点的含硅量分别为 0.0 μg, 3.00 μg, 6.00 μg, 9.00 μg, 12.0 μg, 15.0 μg, 18.0 μg;
- c) 3 h 后,用 5 cm 测定池,以蒸馏水为参照液,于 812 nm 波长处逐个测定吸光值 A_i 。其中零浓度为标准空白吸光值 A_0 ;
- d) 以吸光值($A_i - A_0$)为纵坐标,相应硅的含量(μg)为横坐标绘制工作曲线。

17.2.5.2 水样测定

加 3 mL 钼酸铵溶液(见 17.2.3.1)至 50 mL 具塞比色管中,移入 20 mL 水样混匀,放置 10 min,加 15 mL 还原剂(见 17.2.3.5),加水稀释至 50 mL,混匀,按照 17.2.5.1.c),测量水样的吸光值 A_w 。同时以 20 mL 纯水代替水样,按照 17.2.5.1.b)~17.2.5.1.c) 步骤,测定分析空白吸光值 A_b 。

17.2.6 记录与计算

将测得数据记入表 A.3 和表 A.4 中。由 $A_w - A_b$ 值查工作曲线或用线性回归方程计算得水样中硅含量(x),按式(31)计算水样中活性硅酸盐的浓度:

$$\rho_{\text{Si}} = \frac{x}{V} \quad \dots \dots \dots \quad (31)$$

式中:

ρ_{Si} ——水样中活性硅酸盐的浓度,单位为毫克每升(mg/L);

x ——水样中含硅量,单位为微克(μg);

V ——水样体积,单位为毫升(mL)。

17.2.7 精密度和准确度

浓度为 0.13 mg/L 时,相对误差为 4%;浓度为 1.3 mg/L 时,相对误差为 2.5%;浓度为 4.2 mg/L 时,相对误差 6%。

17.2.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项:

- 除非另作说明,本方法所用试剂为分析纯,水为无硅蒸馏水或等效纯水;
- 使用硅含量低的试剂。试剂溶液及纯水用塑料瓶保存,可降低空白值;
- 测量水样时,硅酸盐溶液的温度与制定工作曲线时硅钼蓝溶液的温度之差不得超过 5°C;
- 本法最佳测量温度为 18°C~25°C,当水样温度较低时,可用水浴 18°C~25°C;
- 采集水样后立即过滤,然后贮存于冰箱中(<4°C),在 24 h 内分析完毕;
- 如水样中硅酸盐含量很低,可多取水样或改用较长光程的测定池测量;如水样中硅酸盐含量较高,则改用较短光程的测定池测量;
- 工作曲线应在水样测定实验室制定,工作期间每天加测工作标准溶液,以检查曲线,并须每个站位加测一份空白。曲线延用时间最多为一周;
- 此方法受水样中离子强度影响而造成盐度误差,除用盐度校正表外,最好用接近于水样盐度的人工海水制得硅酸盐工作曲线;
- 水中含有大量铁质、丹宁、硫化物和磷酸盐将干扰测定。加入草酸以及硫酸可以清除磷酸盐的干扰和减低丹宁的影响。

18 硫化物

18.1 亚甲基蓝分光光度法

18.1.1 适用范围和应用领域

本法适用于大洋、近岸、河口水体中硫化物浓度为 10 μg/L 以下的水样。

本方法为仲裁方法。

18.1.2 方法原理

水样中的硫化物同盐酸反应,生成的硫化氢随氮气进入乙酸锌-乙酸钠混合溶液中被吸收。吸收液中的硫离子在酸性条件和三价铁离子存在下,同对氨基二甲基苯胺二盐酸盐反应生成亚甲基蓝,在650 nm波长测定其吸光值。

18.1.3 试剂及其配制。

18.1.3.1 抗坏血酸($C_6H_8O_6$)。

18.1.3.2 盐酸溶液(1+2):量取333 mL盐酸($HCl, \rho=1.19 \text{ g/mL}$)在棒搅拌下缓缓加入667 mL水中。冷却后,盛于试剂瓶中。

18.1.3.3 乙酸锌-乙酸钠混合溶液:称取50 g乙酸锌[$Zn(CH_3COO)_2 \cdot 2H_2O$]和12.5 g乙酸钠($CH_3COONa \cdot 3H_2O$)溶于少量水中,稀释至1 L,混匀。如浑浊,应过滤。

18.1.3.4 硫酸铁铵溶液:称取25 g硫酸铁铵[$Fe(NH_4)(SO_4)_2 \cdot 12H_2O$]于250 mL烧杯中,加入水100 mL,浓硫酸($H_2SO_4, \rho=1.84 \text{ g/mL}$)5 mL溶解(可稍加热),加水稀释至200 mL,混匀。如浑浊,应过滤。

18.1.3.5 对氨基二甲基苯胺二盐酸盐溶液:取1 g对氨基二甲基苯胺二盐酸盐[$NH_2C_6H_4N(CH_3)_2 \cdot 2HCl$,化学纯]溶于700 mL水中,在不断搅拌下,缓缓加入200 mL硫酸($H_2SO_4, \rho=1.84 \text{ g/mL}$),冷却后,稀释至1 L,混匀,盛于棕色试剂瓶中,置冰箱中保存。

18.1.3.6 碘溶液[(1/2I₂)=0.010 0 mol/L]:称取10 g碘化钾(KI),溶于50 mL水中,加入1.27 g碘片(I₂),溶解后,全量移入1 000 mL量瓶中,稀释至标线,混匀。

18.1.3.7 高锰酸钾溶液: $c(1/5KMnO_4)=0.01 \text{ mol/L}$ 。

18.1.3.8 硫酸溶液(1+3):在搅拌下将1体积硫酸($H_2SO_4, \rho=1.84 \text{ g/mL}$)缓缓加至3体积水中,趁热滴加高锰酸钾溶液(见18.1.3.7)至溶液显微红色不褪为止,盛于试剂瓶中。

18.1.3.9 盐酸溶液(1+9):在搅拌下将20 mL盐酸($HCl, \rho=1.19 \text{ g/mL}$)缓缓加入180 mL水中。

18.1.3.10 冰乙酸(CH_3COOH)。

18.1.3.11 淀粉溶液(5 g/L):称取可溶性淀粉(化学纯)1 g,用少量水调成糊状,加入沸水100 mL,调匀,继续煮至透明。冷却后,加入冰乙酸(见18.1.3.10)1 mL,稀释至200 mL,盛于试剂瓶中。

18.1.3.12 碳酸钠(Na_2CO_3)。

18.1.3.13 硫代硫酸钠标准溶液(0.01 mol/L):称取25 g硫代硫酸钠($Na_2S_2O_3 \cdot 5H_2O$),用刚煮沸冷却的水溶解,加入约2 g碳酸钠(见18.1.3.12),移入棕色试剂瓶中,稀释至10 L,混匀,置于阴凉处,8 d~10 d后标定其浓度。

标定方法:移取碘酸钾标准溶液(见18.1.3.14)15.00 mL,沿壁注入定碘烧瓶中,用少量水冲洗瓶壁,加入0.5 g碘化钾(见18.1.3.15),用刻度吸管沿壁注入1 mL硫酸溶液(见18.1.3.8),塞好瓶塞,轻摇混匀,加少量水封口,在暗处放置2 min,轻摇旋开瓶塞,沿壁加水50 mL稀释后,在不断振摇下,用待标定的硫代硫酸钠溶液(见18.1.3.13),滴定至溶液呈浅黄色,加入1 mL淀粉溶液(见18.1.3.11),继续滴定至蓝色刚刚消失。记录滴定管读数。重复标定,至两次滴定差不超过0.05 mL为止。按式(32)计算:

$$c(Na_2S_2O_3) = \frac{0.010 0 \times 15.0}{V_s} \quad \dots \dots \dots \quad (32)$$

式中:

$c(Na_2S_2O_3)$ ——硫代硫酸钠溶液的浓度,单位为摩尔每升(mol/L);

V_s ——标定所耗硫代硫酸钠溶液的体积,单位为毫升(mL)。

18.1.3.14 碘酸钾标准溶液[($c 1/6 KIO_3$)=0.010 0 mol/L]:称取3.567 g碘酸钾(KIO_3)(预先在120℃烘2 h,置于干燥器中冷却),溶于水中,全量移入1 000 mL量瓶中,稀释至标线,混匀,置于阴凉处,此溶液有效期为1个月。使用前稀释至10倍。

18.1.3.15 碘化钾(KI)。

18.1.3.16 硫化钠($\text{Na}_2\text{S} \cdot 9\text{H}_2\text{O}$)溶液:10 g/L。

18.1.3.17 硫化物标准贮备溶液的制备:使用硫化氢曝气装置(图5)。向200 mL硫化钠溶液(见18.1.3.16)中缓缓滴加5.0 mL盐酸溶液(见18.1.3.2)。产生的硫化氢随氮气逸出,被500 mL乙酸锌溶液[$\text{Zn}(\text{CH}_3\text{COO})_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$, 1 g/L]吸收。将吸收液用定量滤纸滤入棕色试剂瓶。

硫化物标准贮备溶液浓度的标定:移取硫化物标准贮备溶液(见18.1.3.17)20.00 mL于250 mL碘量瓶中,依次加入40 mL水,20.00 mL碘溶液(见18.1.3.6),10 mL盐酸溶液(见18.1.3.9),混匀。用已知浓度的硫代硫酸钠溶液(见18.1.3.13)滴定至溶液呈浅黄色,加入1 mL淀粉溶液(见18.1.3.11),继续滴定至蓝色刚刚消失。记录滴定管读数(V_1)。

重复标定,至两次滴定差不超过0.05 mL为止。

同时移取20.00 mL水两份,进行空白滴定,两次读数差不得超过0.05 mL。记录读数(V_2)。

按式(33)计算硫化物标准贮备溶液中硫(S^{2-})的质量浓度:

$$\rho_{\text{S}^{2-}} = \frac{(V_2 - V_1) \times c_s \times 16.04 \times 1000}{20.00} \quad (33)$$

式中:

$\rho_{\text{S}^{2-}}$ ——硫的质量浓度,单位为微克每毫升($\mu\text{g}/\text{mL}$);

V_2 ——空白滴定所耗硫代硫酸钠标准溶液的体积,单位为毫升(mL);

V_1 ——标定所耗硫代硫酸钠标准溶液的体积,单位为毫升(mL);

c_s ——硫代硫酸钠标准溶液的浓度,单位为摩尔每升(mol/L);

20.00——硫化物标准贮备溶液的体积,单位为毫升(mL)。

18.1.3.18 硫化物标准使用溶液[20 $\mu\text{g}/\text{mL}$ (以 S^{2-} 计)]:取一定量的硫化物标准贮备溶液(见18.1.3.17),将其质量浓度调整为20 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 。按式(34)计算:

$$V_4 = \frac{\rho_3 \times V_3}{\rho_1} \quad (34)$$

式中:

V_1 ——所取硫化物标准贮备溶液体积,单位为毫升(mL);

ρ_3 ——标准使用溶液的浓度,单位为微克每毫升($\mu\text{g}/\text{mL}$);

V_3 ——欲配制的标准使用溶液的体积,单位为毫升(mL);

ρ_1 ——标准贮备溶液的浓度,单位为微克每毫升($\mu\text{g}/\text{mL}$)。

18.1.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

——硫化氢曝气装置(见图5);

——分光光度计;

——恒温水浴或电热套;

——包氏吸收管;

——锥形分液漏斗:容量50 mL、100 mL;

——溶解氧滴定管:容量20 mL;

——具塞比色管:容量25 mL;

——定碘烧瓶:容量250 mL;

——棕色试剂瓶:容量125 mL、250 mL、1 000 mL、10 000 mL;

——砂芯漏斗:直径60 mm;

——电炉:1 000 W;

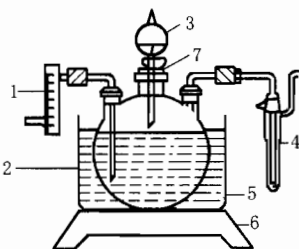
——一般实验室常备仪器和设备。

18.1.5 分析步骤

18.1.5.1 绘制标准曲线

按以下步骤绘制标准曲线：

- 取6支25mL具塞比色管,各加入10mL乙酸锌-乙酸钠混合溶液(见18.1.3.3),分别加入0mL,0.20mL,0.40mL,0.60mL,0.80mL,1.00mL硫化物标准使用溶液(18.1.3.18);
- 各加入5mL对氨基二甲基苯胺二盐酸盐溶液(见18.1.3.5),1mL硫酸铁铵溶液(见18.1.3.4),混匀。加水定容至25mL,混匀;
- 10min后,将溶液置入1cm测定池中,以水参比调零,于650nm波长测定其吸光值A_i;
- 将数据记入表A.3中。未加硫化物标准使用溶液者为标准空白A₀。以A_i-A₀为纵坐标,相应的硫(S²⁻)浓度(μg/mL)为横坐标,绘制标准曲线。



- 1——转子流量计:0.5 L/min~3 L/min;
- 2——曝气瓶:2 000 mL;
- 3——分液漏斗:50 mL;
- 4——包氏吸收管:500 mL;
- 5——水浴锅或电热套;
- 6——电炉;
- 7——软木塞或磨口。

图5 硫化氢曝气装置

18.1.5.2 样品的测定

按以下步骤测定样品：

- 取水样2 000 mL(每一水样取两份)于曝气瓶中,加入2g抗坏血酸(见18.1.3.1),安装好曝气装置。量取乙酸锌-乙酸钠混合溶液(见18.1.3.3)10mL于包氏吸收管中,安放在固定架上,与曝气瓶的出口相接;
- 取30mL盐酸溶液(见18.1.3.2)加于曝气瓶上端的锥形分液漏斗中,通氮气10min(气流速度1L/min),将曝气瓶置于50℃~60℃的水浴中;
- 当曝气瓶内水样温度达到50℃~60℃后,一次加完锥形漏斗中的盐酸,及时关闭锥形漏斗的旋塞,以免空气进入曝气瓶中。继续通氮气30min,取下吸收管;
- 加5mL对氨基二甲基苯胺二盐酸盐溶液(见18.1.3.5),1mL硫酸铁铵溶液(见18.1.3.4)于吸收管中,充分混匀,全量移入25mL具塞比色管中,稀释至标线;
- 静置10min后,将显色液移入1cm测定池中,用水调零,于650nm波长测定其吸光值A_w;
- 以2 000 mL纯水代替水样,测定全程分析空白,得吸光值A_b。

18.1.6 记录与计算

测得数据记入表A.4中。查标准曲线或按线性回归方程计算ρ_s。按式(35)计算水样中硫化物的浓度：

$$\rho_s = \rho_1 \cdot \frac{V_2}{V_1} \quad \dots \dots \dots \quad (35)$$

式中：

ρ_s——水样中硫化物的浓度,单位为微克每升(μg/L);

ρ_1 ——标准曲线上与 $A_w - A_b$ 值对应的硫质量浓度, 单位为微克每升($\mu\text{g/L}$);

V_2 ——吸收液定容体积, 单位为毫升(mL);

V_1 ——水样体积, 单位为毫升(mL)。

18.1.7 精密度和准确度

硫化物(以 S^{2-} 计)含量为 $427 \mu\text{g/L}$ 时, 重复性(r) $91 \mu\text{g/L}$; 重复性相对标准偏差 7.6% ; 再现性(R) $118 \mu\text{g/L}$; 再现性相对标准偏差 9.9% 。

18.1.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项:

——除非另作说明, 本方法所用试剂均为分析纯, 水为去离子水或等效纯水;

——水样不能立即分析时, 1 L 水样应加入 2 mL 乙酸锌溶液(1 mol/L), 予以固定;

——对氨基二甲基苯胺二盐酸盐溶液易变质, 宜在临用时配制;

——测定水样与绘制标准曲线, 条件必须一致, 重新配制试剂或室温变化超过 $\pm 5^\circ\text{C}$ 时, 要重新绘制标准曲线;

——水样中 CN^- 离子浓度达到 500 mg/L 时, 对测定有干扰;

——氮气中如有微量氧, 可安装洗气瓶(内装亚硫酸钠饱和溶液)予以除去。

18.2 离子选择电极法

18.2.1 适用范围和应用领域

适用于大洋近岸海水中硫化物的测定。

18.2.2 方法原理

硫离子选择电极以硫化银为敏感膜, 它对银离子和硫离子均有响应, 其电极电势与被测溶液中银离子活度呈正相关。银离子活度和硫离子活度由硫化银溶度积决定, 即电极对 S^{2-} 的响应是通过 Ag_2S 的溶度积 K_{sp} 间接实现的, 因而测定的电极电势值与硫离子活度的负对数呈线性关系。当标准系列溶液与被测液离子强度相近, 两者电极电势相等时其 S^{2-} 浓度也相等。加入抗坏血酸作抗氧化剂, 防止 S^{2-} 被溶解氧所氧化。海水中硫含量大于 $160 \mu\text{g/L}$ 时可直接取样测定; 小于 $160 \mu\text{g/L}$ 时, 可加入乙酸锌溶液使硫离子形成硫化锌随氢氧化锌共沉淀, 再将沉淀溶解于碱性 EDTA-抗坏血酸抗氧络合溶液后进行测定。

18.2.3 试剂及其配制

18.2.3.1 抗氧络合贮备溶液: 分别称取 40 g 氢氧化钠(NaOH), 40 g 乙二胺四乙酸二钠(EDTA-Na₂, $\text{C}_{10}\text{H}_{11}\text{N}_2\text{O}_8\text{Na}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$)至 200 mL 聚乙烯烧杯中, 加 60 mL 水(已煮沸并放冷或已通氮气除氧), 溶解及冷却后稀释至 200 mL , 转入聚乙烯试剂瓶中, 于阴凉处保存。

18.2.3.2 抗氧络合使用液

a) 取 100 mL 抗氧络合贮备溶液(见 18.2.3.1), 加 5 g 抗坏血酸($\text{C}_6\text{H}_8\text{O}_6$), 加水稀释至 500 mL , 盛于聚乙烯试剂瓶中(临用现配)。

b) 取 100 mL 抗氧络合贮备溶液(见 18.2.3.1), 加 5 g 抗坏血酸($\text{C}_6\text{H}_8\text{O}_6$), 溶解。盛于聚乙烯试剂瓶中(临用时现配)。

18.2.3.3 氢氧化钠(NaOH)溶液: 400 g/L 。

18.2.3.4 乙酸锌溶液($c[\text{Zn}(\text{CH}_3\text{COO})_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}] = 1.0 \text{ mol/L}$): 称取 22 g 乙酸锌溶解于水中并稀释至 100 mL 。

18.2.3.5 饱和氯化钾溶液: 称取 80 g 氯化钾(KCl)加水 100 mL 溶解, 须保持有氯化钾结晶。

18.2.3.6 硝酸钾溶液($c(\text{KNO}_3) = 0.1 \text{ mol/L}$): 称取 1.02 g 硝酸钾(KNO₃)溶于水中并稀释至 100 mL 。

18.2.3.7 硫代硫酸钠标准溶液($c(\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}) = 0.1 \text{ mol/L}$): 称取 25 g 硫代硫酸钠($\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$), 用新煮沸并冷却的水溶解, 稀释至 1000 mL , 加入 1 g 无水碳酸钠(Na_2CO_3)或数粒碘化汞(HgI₂)以防止分解, 混匀。保存于棕色瓶中。此溶液浓度约为 0.10 mol/L 。

18.2.3.8 重铬酸钾标准溶液[$c(1/6\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7) = 0.1000 \text{ mol/L}$]:称取 4.904 g 重铬酸钾($\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$)，加水溶解，全量转入 1 000 mL 量瓶，加水至标线，混匀。

18.2.3.9 硫代硫酸钠标准溶液(见18.2.3.7)的标定:于250mL碘量瓶中加入1g碘化钾(KI)及50mL水,加入15.00mL重铬酸钾标准溶液(见18.2.3.8)及5mL盐酸溶液(见18.2.3.11),于暗处静置5min后用滴定管滴加硫代硫酸钠标准溶液(见18.2.3.7)至呈黄绿色,加入1mL淀粉溶液(见18.2.3.10),继续滴定至蓝色刚刚褪去(同时呈现亮绿色)为终点。硫代硫酸钠标准溶液的浓度按式(36)计算:

$$c(\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}) = \frac{0.1000 \times 15.00}{V} \quad \dots \dots \dots \quad (36)$$

式中：

$c(\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O})$ ——硫代硫酸钠标准溶液浓度,单位为摩尔每升(mol/L);

V——滴定时用去硫代硫酸标准溶液的体积,单位为毫升(mL);

0.100 0—重络酸钾标准溶液的浓度,单位为摩尔每升(mol/L);

15.00—重络酸钾标准溶液体积,单位为毫升(mL)。

18.2.3.10 淀粉溶液(10 g/L):称取1g可溶性淀粉,置于200mL烧杯中,加少许水调成糊状后,再加入100mL沸水并煮至无色透明。若混浊则冷却后过滤。加入少许苯甲酸($C_7H_6O_2$)可防腐。

18.2.3.11 盐酸溶液(1+1):取1体积的盐酸(HCl , $\rho=1.19 \text{ g/mL}$)与等体积的水混匀。

18.2.3.12 碘标准溶液 [$c(1/2I_2) = 0.1000 \text{ mol/L}$]: 称取 15 g 碘化钾 (KI) 溶于 50 mL 水中, 加入 6.345 g 碘 (I_2), 溶解后全量转入 500 mL 量瓶中, 加水至标线, 混匀。贮于棕色瓶放阴凉处保存。

18.2.3.13 硫化物标准贮备溶液 [$c(1/2\text{Na}_2\text{S} \cdot 9\text{H}_2\text{O}) = 0.200 \text{ mol/L}$]: 称取 5 g 硫化钠 ($\text{Na}_2\text{S} \cdot 9\text{H}_2\text{O}$) 溶于新煮沸经冷却的 100 mL 水中, 加入 1 g 氢氧化钠 (NaOH), 定容至 200 mL。其准确浓度按下述方法标定:

移取 2.00 mL 硫化物标准贮备溶液(见 18.2.3.13)置碘量瓶中,依次加入 50 mL 水,20.00 mL 碘标准溶液(见 18.2.3.12),2 mL 盐酸溶液(见 18.2.3.11),用已标定的硫代硫酸钠标准溶液(见 18.2.3.7)滴定呈淡黄色,加入 1 mL 淀粉溶液(见 18.2.3.10),继续滴定至蓝色刚消失为终点。重复标定,两次读数差应小于 0.03 mL。按式(37)计算硫化物标准溶液的浓度:

$$c(1/2\text{Na}_2\text{S} \cdot 9\text{H}_2\text{O}) = \frac{N_1 V_1 - N_2 V_2}{V_3} \dots \dots \dots \quad (37)$$

式中：

$c(1/2\text{Na}_2\text{S} \cdot 9\text{H}_2\text{O})$ ——硫化钠标准贮备溶液浓度,单位为摩尔每升(mol/L);

N_1 ——碘标准溶液浓度,单位为摩尔每升(mol/L);

V_1 — 碘标准溶液体积, 单位为毫升(mL);

N_2 ——硫代硫酸钠标准溶液浓度,单位为摩尔每升(mol/L);

V_2 ——硫代硫酸钠标准溶液体积,单位为毫升(mL);

V_3 ——硫化钠标准溶液体积,单位为毫升(mL)。

18.2.3.14 硫化物标准使用溶液 [$c(1/2\text{Na}_2\text{S} \cdot 9\text{H}_2\text{O}) = 0.200 \text{ mol/L}$]: 准确移取一定量(V , mL)的硫化物标准贮备溶液(见 18.2.3.13), 置于 50 mL 量瓶中, 加水至标线混匀。按式(38)计算硫化物标准使用溶液的浓度:

式中：

V——硫化物标准贮备溶液体积,单位为毫升(mL);

c_a ——硫化物标准使用溶液标定浓度,单位为摩尔每升(mol/L)。

18.2.4 仪器及设备

仪器和设备如下：

- 离子计或精密 pH 计；
- 硫离子选择电极；
- 双液界饱和甘汞电极[外充液为硝酸钾溶液(18.2.3.6)]；
- 电动离心机；
- 聚乙烯烧杯：容量 500 mL；
- 聚乙烯试剂瓶：容量 500 mL、1 000 mL；
- 碘量瓶：容量 250 mL；
- 棕色滴定管：容量 50 mL；
- 覆聚乙烯膜的铁芯磁转子；
- 一般实验室常备仪器和设备。

18.2.5 分析步骤

18.2.5.1 绘制标准曲线

按以下步骤绘制标准曲线：

- a) 移取 5.00 mL 硫化物标准使用溶液(见 18.2.3.14)置于 50 mL 量瓶中, 加抗氧络合使用液[见 18.2.3.2.a)]至标线, 混匀。此标准溶液浓度 $c(1/2\text{Na}_2\text{S}) = 0.0200 \text{ mol/L}$ 。用抗氧络合使用液[见 18.2.3.2.a)]逐级稀释配制标准系列各浓度: $0.0 \text{ mol/L}, 2.00 \times 10^{-7} \text{ mol/L}, 2.00 \times 10^{-6} \text{ mol/L}, 2.00 \times 10^{-5} \text{ mol/L}, 2.00 \times 10^{-4} \text{ mol/L}, 2.00 \times 10^{-3} \text{ mol/L}, 2.00 \times 10^{-2} \text{ mol/L}$;
- b) 分别倒入 50 mL 烧杯中, 加入铁芯磁子, 以硫离子选择电极为指示电极, 甘汞电极为参比电极, 在电磁搅拌下从低浓度至高浓度测定标准系列的电势值 E_i 。其中零浓度的电势值为 E_0 ;
- c) 以 $(E_i - E_0)$ 为纵坐标, 相应浓度为横坐标, 在半对数坐标纸上绘制标准曲线。

18.2.5.2 水样的测定

按以下步骤测定水样：

- a) 准确量取 20 mL~40 mL 水样(根据硫含量而定)至 50 mL 量瓶, 加入 10 mL 抗氧络合使用液[见 18.2.3.2.b)], 加水至标线, 混匀。按 18.2.5.1.b) 测定其电势值(E_x)。若水样中硫含量小于 $160 \mu\text{g/L}$, 可改为: 量取 200 mL 水样至 200 mL 聚乙烯烧杯中, 加 1 mL 乙酸锌溶液(见 18.2.3.4), 用氢氧化钠溶液(见 18.2.3.3)调 pH 为 12 左右, 再搅拌片刻, 静置沉淀。离心分离, 弃去清液。以少量水洗沉淀 2 次。沉淀用 10 mL 抗氧络合使用液[见 18.2.3.2.b)]溶解后, 转移至 50 mL 量瓶中, 加水至标线, 混匀。按 18.2.5.1.b) 测定其电势值(E_x);
- b) 同时在 50 mL 量瓶中加入 10 mL 抗氧络合使用液[见 18.2.3.2.b)], 加水至标线, 混匀。按 18.2.5.1.b) 测定其分析空白电势值 E_b ;
- c) 上述测定均需平行 6 次, 取平均值。

18.2.6 记录与计算

将测得数据记入表 A.17 及表 A.18 中。据 $(E_x - E_b)$ 从标准曲线上查出相应的浓度, 按式(39)计算水样中硫化物的浓度：

$$\rho_s = \frac{c_x \times 16.04 \times 50}{V} \times 10^3 \quad \dots \dots \dots \quad (39)$$

式中：

ρ_s ——水样中硫化物浓度, 单位为毫克每升(mg/L);

c_x ——查标准曲线得的硫的浓度, 单位为摩尔每升(mol/L);

V ——水样体积, 单位为毫升(mL);

16.04 —— $1/2\text{S}^{2-}$ 的摩尔质量, 单位为克每摩尔(g/mol)。

18.2.7 精密度和准确度

硫化物(以 S^{2-} 计)含量为 $344 \mu\text{g/L}$ 时,重复性(r) $5.6 \mu\text{g/L}$;重复性相对标准偏差 5.8% ;再现性(R) $9.9 \mu\text{g/L}$;再现性相对标准偏差 10% 。

18.2.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项:

- 除非另作说明,本方法所用试剂均为分析纯,水为去离子水或等效纯水;
- 电极性能的好坏是决定测试结果的关键,为此对电极的使用要注意保护;
- 当 $\text{pH} > 13$ 时,电极膜受腐蚀。由于在强碱性溶液中操作,所以要注意控制溶液的 pH 值,电极用后要用去离子水洗净到空白值,擦干避光保存;
- CN^- 会使电极中毒干扰测定。可加入甲醛掩蔽,加入量视 CN^- 浓度大小而定。

19 挥发性酚——4-氨基安替比林分光光度法

19.1 适用范围和应用领域

本方法适用于海水及工业排污口水体中酚含量低于 10 mg/L 的测定。酚含量超过此值,可用溴化滴定法。

本方法为仲裁方法。

19.2 方法原理

被蒸馏出的挥发酚类在 $\text{pH } 10.0 \pm 0.2$ 和以铁氰化钾为氧化剂的溶液中,与 4-氨基安替比林反应形成有色的安替比林染料。此染料的最大吸收波长在 510 nm 处,颜色在 30 min 内稳定,用三氯甲烷萃取,可稳定 4 h 并能提高灵敏度,但最大吸收波长移至 460 nm 。本方法不能区别不同类型的酚,而在每份试样中各种酚类化合物的百分组成是不确定的,因此,不能提供含有混合酚的通用标准参考物,本方法用苯酚作为参比标准。

19.3 试剂及其配制

19.3.1 无酚水:将普通蒸馏水放置于全玻璃蒸馏器中,加氢氧化钠至强碱性,滴入高锰酸钾(KMnO_4)溶液至深紫红色,放入少许无釉瓷片(浮石或玻璃毛细管亦可),加热蒸馏。弃去初馏份,收集无酚水于硬质玻璃瓶中,或于每升蒸馏水中加入 0.2 g 经 280°C 活化 4 h 的活性碳粉末,充分振摇后用 $0.45 \mu\text{m}$ 滤膜过滤。

19.3.2 磷酸溶液:用水稀释 10 mL 磷酸(H_3PO_4 , $\rho = 1.69 \text{ g/mL}$)至 100 mL 。

19.3.3 甲基橙指示液: 2 g/L 。

19.3.4 硫酸铜溶液(100 g/L):称取 10 g 硫酸铜($\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$)溶解于水中并稀释至 100 mL 。

19.3.5 三氯甲烷(CHCl_3)或二氯甲烷(CH_2Cl_2)。

19.3.6 精制苯酚:将苯酚($\text{C}_6\text{H}_5\text{OH}$)置于 $50^\circ\text{C} \sim 70^\circ\text{C}$ 热水浴中溶化,小心地移入 100 mL 蒸馏瓶中,用包有铝箔的软木塞塞紧,其中插有一支 250°C 水银温度计,蒸馏瓶的支管与空气冷凝管连接,用一干燥的锥形烧瓶接受器。电炉加热蒸馏,弃去带色的初馏出液,收集 $182^\circ\text{C} \sim 184^\circ\text{C}$ 馏份(无色),密封避光保存。

19.3.7 酚标准贮备溶液(1.00 mg/mL):称取 1.000 g 精制苯酚(见 19.3.6)溶解于水中,稀释至 1000 mL 。通常直接称取精制的苯酚即可配标准溶液,若为非精制苯酚可按下法标定:

移取 10.00 mL 待标定的酚贮备溶液,注入 250 mL 碘量瓶中,加入 50 mL 水, 10.00 mL 溴酸盐-溴化钾溶液(见 19.3.10)及 5 mL 盐酸(见 19.3.11),立即盖紧瓶塞,摇匀。避光放置 5 min 后用硫代硫酸钠标准溶液(见 19.3.12)滴定,至呈淡黄色时,加入 1 mL 淀粉溶液(见 19.3.13),继续滴定至蓝色刚好消失为止,记下硫代硫酸钠标准溶液滴定体积 V_2 。同时用水作试剂空白滴定,消耗硫代硫酸钠标准溶液体积为 V_1 。酚标准贮备溶液浓度按式(40)的计算:

$$\rho_t = \frac{(V_1 - V_2) \times 0.0250 \times 15.68 \times 1000}{10}$$

$$= (V_1 - V_2) \times 39.21 \dots \dots \dots \dots \dots \quad (40)$$

式中：

ρ_t ——酚溶液浓度, 单位为毫克每升(mg/L);

V_1 ——试剂空白消耗硫代硫酸钠溶液的体积, 单位为毫升(mL);

V_2 ——酚贮备溶液消耗标准硫代硫酸钠溶液的体积, 单位为毫升(mL)。

19.3.8 酚标准中间溶液(10.0 $\mu\text{g/mL}$)：量取10.0 mL酚标准贮备溶液(见19.3.7)用水稀释至1000 mL。当天配制。

19.3.9 酚标准使用溶液(1.00 $\mu\text{g/mL}$)：量取10.0 mL酚标准中间溶液(见19.3.8),用水稀释至100 mL。临用时配制。

19.3.10 溴酸盐-溴化钾溶液[$c(1/6\text{KBrO}_3) = 0.100 \text{ mol/L}$]：称取2.784 g无水溴酸钾(KBrO₃)溶解于水中,加10 g溴化钾(KBr)溶解后稀释至1000 mL。

19.3.11 盐酸(HCl): $\rho = 1.19 \text{ g/mL}$ 。

19.3.12 硫代硫酸钠标准溶液[$c(\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3) = 0.0250 \text{ mol/L}$]：配制及标定方法见32.3.4。

19.3.13 淀粉溶液(10 g/L)：称取1.0 g可溶性淀粉,盛于200 mL烧杯中,加少量水调成糊状,加入100 mL沸水搅拌,冷后加入0.4 g氯化锌(ZnCl₂)或0.1 g水杨酸(C₇H₆O₃)防腐。

19.3.14 缓冲溶液：称取20 g氯化铵(NH₄Cl)溶解于100 mL浓氨水(NH₃ · H₂O, $\rho = 0.90 \text{ g/mL}$)中,此溶液pH为9.8。

19.3.15 4-氨基安替比林溶液(20 g/L)：称取2 g 4-氨基安替比林[C₆H₅NN(CH₃)C(CH₃)₂(NH₂)C₆O]溶于水中,并稀释至100 mL,贮于棕色瓶中,置冰箱内,有效期一周。

19.3.16 铁氰化钾溶液(80 g/L)：称取8 g铁氰化钾[K₃Fe(CN)₆]溶于水中,并稀释至100 mL。贮于棕色瓶中,置冰箱内,可稳定一周,颜色变深时,应重新配制。

19.4 仪器及设备

仪器和设备如下：

——分光光度计；

——蒸馏装置：全玻璃蒸馏器和蛇形冷凝管；

——锥形分液漏斗：容量250 mL；

——蒸馏瓶：容量100 mL；

——空气冷凝管(可用玻璃管自行弯制)；

——水银温度计：250°C；

——棕色量瓶：容量100 mL；

——棕色试剂瓶：容量125 mL、500 mL；

——比色管：棕色50 mL；

——一般实验室常备仪器和设备。

19.5 分析步骤

19.5.1 样品保存

酚类化合物易被氧化,应在采集后4 h内进行分析。否则按以下办法保存：

a) 样品收集在玻璃瓶中；

b) 用磷酸溶液(见19.3.2)将样品酸化到pH4.0,以防止酚类化合物分解；

c) 向每升水样中加入2.0 g硫酸铜(CuSO₄ · 5H₂O)抑制生物对酚的氧化作用；

d) 在4°C的条件下冷藏水样,并在采样后24 h内分析样品。

19.5.2 样品前处理

量取200 mL水样,若酚量高可少取水样,记下体积V,加无酚水(见19.3.1)至200 mL,置于500 mL全玻璃蒸馏器中,用磷酸溶液(19.3.2)调节pH到4.0左右[以甲基橙作指示液(见19.3.3),使

水样由桔色变为橙红色]。加入 5 mL 硫酸铜溶液(见 19.3.4), 放入少许无釉瓷片(浮石或玻璃毛细管), 加热。蒸出 150 mL 左右时, 停止蒸馏, 在沸腾停止后, 向蒸馏瓶内加入 50 mL 左右无酚水(见 19.3.1), 继续蒸馏, 直到收集馏出液(D)大于或等于 200 mL 为止。若样品已按(见 19.5.1)所述的方法加磷酸和硫酸铜保存, 则可直接蒸馏(若水样经稀释须补加试剂 19.3.2 和 19.3.4)。

19.5.3 绘制标准曲线

按以下步骤绘制标准曲线:

- 量取 0 mL, 0.50 mL, 1.00 mL, 2.00 mL, 4.00 mL, 7.00 mL, 10.00 mL, 15.00 mL 酚标准使用溶液(见 19.3.9), 分别置于预先盛有 100 mL 无酚水(见 19.3.1)的 250 mL 分液漏斗中, 最后加无酚水(见 19.3.1)到 200 mL, 混匀;
- 向各分液漏斗内加入 1.00 mL 缓冲溶液(见 19.3.14)混匀。再各加 1.0 mL 4-氨基安替比林溶液(见 19.3.15), 混匀, 加 1.0 mL 铁氰化钾溶液(见 19.3.16), 混匀, 放置 10 min。加 10.0 mL 三氯甲烷(见 19.3.5), 振摇 2 min, 静置分层, 接取三氯甲烷提取液于测定池中, 在波长 460 nm 处, 用三氯甲烷(见 19.3.5)做参比, 测定吸光值(A_i)。以吸光值 $A_i - A_0$ (标准空白)为纵坐, 标酚浓度为横坐标绘制标准曲线。

19.5.4 样品测定

将馏出液(D)(见 19.5.2), 全量转入 250 mL 分液漏斗中, 按 19.5.3.b) 步骤测定吸光值 A_w 。同时测定全程分析空白得吸光值 A_b 。

19.6 记录与计算

测得数据记入表 A.3 及表 A.4 中。由 $A_w - A_b$ 查标准曲线或用线性回归方程计算水样中挥发酚的浓度。若是经稀释后再蒸馏的水样则按式(41)计算其含酚浓度:

$$\rho_f = c \frac{V_1}{V} \quad \dots \dots \dots \quad (41)$$

式中:

- ρ_f ——样品中酚浓度, 单位为微克每升($\mu\text{g}/\text{L}$);
 c ——查标准曲线得酚浓度, 单位为微克每升($\mu\text{g}/\text{L}$);
 V_1 ——馏出液(D)体积, 单位为毫升(mL);
 V ——量取水样体积, 单位为毫升(mL)。

19.7 精密度和准确度

挥发酚含量为 10.1 $\mu\text{g}/\text{L}$ 时, 相对误差 4.5%; 重复性(r) 0.68 $\mu\text{g}/\text{L}$; 重复性相对标准偏差 2.4%; 再现性(R) 2.1 $\mu\text{g}/\text{L}$; 再现性相对标准偏差 7.3%。

19.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项:

- 除非另作说明, 本方法所用试剂均为分析纯, 水为不含酚和氯的蒸馏水;
- 干扰物质的消除: 来自水体的干扰可能有分解酚的细菌、氧化及还原物质和样品的强碱性条件。在分析前除去干扰化合物的处理步骤中可能有一部分挥发酚类被除去或损失。因此, 对一些高污染海水, 为消除干扰和定量回收挥发酚类, 需要较严格的操作技术, 具体步骤如下:
 - 水样中的氧化剂能将酚类氧化而使结果偏低。采样后取一滴酸化了的水样于淀粉-碘化钾试纸上, 若试纸变蓝则说明水中有氧化剂。采样后应立即加入硫酸亚铁溶液或抗坏血酸溶液以除去所有的氧化性物质。过剩的硫酸亚铁或抗坏血酸在蒸馏步骤中被除去。
 - 水样中含有石油制品, 如油类和焦油等低沸点污染物, 可使蒸馏液浑浊, 某些酚类化合物还可能溶于这些物质中。采样后用分液漏斗分离出浮油, 在没有硫酸铜(CuSO_4)存在的条件下, 先用粒状氢氧化钠(NaOH)将 pH 调节至 12~12.5, 使酚成为酚钠, 以避免萃取酚类化合物。尽快用四氯化碳(CCl_4)从水相中提出杂质(每升废水用 40 mL 四氯化碳萃取两次)。并将 pH

- 调到 4.0。
- c) 用三氯甲烷萃取时,须用无酚水作一试剂空白,或先用 1 g/L 氢氧化钠溶液洗涤三氯甲烷,以除去可能存在的酚。二氯甲烷可代替三氯甲烷,尤其在用氢氧化钠提纯三氯甲烷溶液形成乳浊液时。
 - d) 硫的化合物,酸化时释放出硫化氢能干扰酚的测定,用磷酸将水样酸化至 pH4.0,短时间搅拌曝气即可除去硫化氢及二氧化硫的干扰。然后加入足够的硫酸铜溶液(见 19.3.4),使样品呈淡蓝色或不再有硫化铜沉淀产生。然后将 pH 调到 4.0。铜(II)离子抑制了生物降解,酸化保证了铜(II)离子的存在并消除样品为强碱性时的化学变化。
- 将水样蒸馏,馏出液清亮、无色,从而消除浑浊和颜色的干扰,铁(III)能与铁氰酸根生成棕色产物而干扰测定,蒸馏将排除这一干扰。pH 在 8.0~10.0 范围内显示的颜色都可以,但为了防止芳香胺(苯胺、甲苯胺、乙酰苯胺)的干扰,以 pH9.8~10.2 最合适,因为此范围内 20 mg/L 苯胺所产生的颜色仅相当于 0.1 mg/L 酚的颜色;
- 游离氯能氧化 4-氨基安替比林,还能与酚起取代反应生成氯酚;
- NH₄OH-NH₄Cl 体系的缓冲液比较稳定,由于增大了溶液 NH₃ 的浓度,可以抑制 4-氨基安替比林被氧化为安替比林红的反应;
- 主试剂在空气中易变质而使底色加深,此外,4-氨基安替比林的纯度越高,灵敏度越高,如配制的 4-氨基安替比林溶液颜色较深时,可用活性炭处理脱色;
- 过硫酸铵[(NH₄)₂S₂O₈]可代替铁氰化钾[K₃Fe(CN)₆];
- 测定酚的水样必须用全玻璃蒸馏器蒸馏,如用橡皮塞、胶皮管等联接蒸馏烧瓶及冷凝管,都能使结果偏高和出现假阳性而产生误差;
- 各种试剂加入的顺序很重要,不能随意更改;
- 停止蒸馏时,须防电炉余热引起的爆沸,以免将瓶塞冲起砸碎或沾污冷凝管;
- 比色槽在连续使用过程中,宜用氯仿荡洗,蒸发至干。

20 氰化物

20.1 异烟酸-吡唑啉酮分光光度法

20.1.1 适用范围和应用领域

本法适用于大洋、近岸、河口及工业排污口水体中氰化物的测定。

本方法为仲裁方法。

20.1.2 方法原理

蒸馏出的氰化物在中性(pH7~8)条件下,与氯胺 T 反应生成氯化氰,后者和异烟酸反应并经水解生成戊烯二醛,与吡唑啉酮缩合,生成稳定的蓝色化合物,在波长 639 nm 处测定吸光值。

20.1.3 试剂及其配制

20.1.3.1 氯化钠标准溶液(0.0192 mol/L):取氯化钠(NaCl,优级纯)于瓷坩埚中,于高温炉 450 ℃灼烧至无爆裂声,置干燥器中冷却至室温。准确称取 1.122 g 加水溶于 1 000 mL 量瓶中,并稀释至标线。密闭保存。

20.1.3.2 硝酸银标准溶液:称取硝酸银(AgNO₃)3.76 g,溶于水并稀释至 1 000 mL,于棕色试剂瓶贮存,此溶液每周标定一次。

硝酸银标准溶液的标定:量取 25.00 mL 氯化钠标准溶液(见 20.1.3.1)于 250 mL 锥形烧瓶中,加入 50 mL 水,放入玻璃搅拌子,装好滴定装置,滴入 2~3 滴铬酸钾指示液(见 20.1.3.3),用硝酸银标准溶液(见 20.1.3.2)滴定,颜色由白色变桔红色即为终点。平行二次,极差小于 0.02 mL,取平均值得 \bar{V}_1 。以 75 mL 水代替氯化钠溶液,按上述步骤平行测定二次,取平均数得空白值 \bar{V}_2 。按式(42)计算硝酸银标准溶液浓度(mol/L):

$$c_{\text{AgNO}_3} = \frac{c_{\text{NaCl}} \cdot V_{\text{NaCl}}}{V_1 - V_2} = \frac{0.0192 \times 25.00}{V_1 - V_2} \quad \dots \dots \dots \quad (42)$$

20.1.3.3 铬酸钾指示液(50 g/L):称取5g铬酸钾(K_2CrO_4)溶于少量水中,滴加硝酸银标准溶液(20.1.3.2)至红色沉淀不溶解,静置过夜,过滤后稀释至100mL,盛于棕色瓶中。

20.1.3.4 氢氧化钠溶液(2 g/L):称取2g氢氧化钠(NaOH)加水溶解并稀释至1000mL,转入棕色小口试剂瓶,橡皮塞盖紧。

20.1.3.5 氢氧化钠溶液(0.01 g/L):取5mL氢氧化钠溶液(见20.1.3.4)稀释至1000mL,盛于小口试剂瓶中。

20.1.3.6 对二甲氨基亚苄基罗丹宁(试银灵)-丙酮溶液:溶解20mg试银灵[(CH₃)₂NC₆H₄CH:CCONH₂SS]于100mL丙酮(CH₃COCH₃)中,搅匀,转入125mL棕色滴瓶中。

20.1.3.7 丙酮(CH₃COCH₃)。

20.1.3.8 氯胺T溶液(10 g/L):取1g氯胺T(CH₃C₆H₄SO₂NClNa·3H₂O)加水溶解并稀释至100mL,盛于125mL棕色试剂瓶中,低温避光保存,有效期一周。

20.1.3.9 N-二甲基甲酰胺[DMF HCON(CH₃)₂]。

20.1.3.10 异烟酸-吡唑啉酮溶液:称取1.0g吡唑啉酮[C₆H₅NN:C(CH₃)CH₂CO]溶于40mLN-二甲基甲酰胺(见20.1.3.9)中,两液合并于100mL量瓶中,加水至标线。

20.1.3.11 甲基橙指示液(2 g/L):称取0.2g甲基橙[NaSO₃C₆H₄N:NC₆H₄N(CH₃)₂]溶解于100mL水中,转入125mL棕色滴瓶中。

20.1.3.12 磷酸盐缓冲溶液(pH值=7):称取34.0g磷酸二氢钾(KH₂PO₄)和89.4g磷酸氢二钠(Na₂HPO₄·12H₂O)溶于水中并稀释至1000mL,贮于小口试剂瓶中。

20.1.3.13 醋酸锌溶液(100 g/L):称取50g醋酸锌[Zn(CH₃COO)₂]加水溶解并稀释至500mL,转入小口试剂瓶中。

20.1.3.14 酒石酸溶液(200 g/L):称取100g酒石酸[HOOC(CHOH)₂COOH]加水溶解并稀释至500mL,转入小口试剂瓶中。

20.1.3.15 氰化钾标准贮备溶液:称取2.5g氰化钾(KCN),先用少量氢氧化钠溶液(20.1.3.4)溶解,全量移入1000mL量瓶中,再以氢氧化钠溶液(20.1.3.4)稀释至标线,混匀后转入1000mL小口试剂瓶中,用橡皮塞盖紧。

注:氰化钾剧毒,须小心操作,严禁遇酸。

氰化钾标准贮备溶液的标定:量取25.00mL氰化钾标准贮备液(见20.1.3.15)于250mL锥形烧瓶中,加50mL氢氧化钠溶液(见20.1.3.4),放入玻璃搅拌子,滴入2~3滴试银灵指示液(见20.1.3.6),用硝酸银标准溶液(见20.1.3.2)滴定至白色变红色为终点,平行滴定二次极差小于0.02mL,取平均值得 \bar{V}'_1 。以75mL氢氧化钠溶液(见20.1.3.4)代替氰化钾溶液,按上述步骤平行测定二次,取平均值得 \bar{V}'_2 。按式(43)计算:

$$\rho_{\text{CN}} = \frac{c_{\text{AgNO}_3} \cdot (\bar{V}'_1 - \bar{V}'_2) \times 52.04}{25.00} \quad \dots \dots \dots \quad (43)$$

式中:

ρ_{CN} ——氰化钾标准贮备溶液浓度,单位为毫克每毫升(mg/mL);

c_{AgNO_3} ——标定过的硝酸银溶液的浓度,单位为摩尔每升(mol/L)。

20.1.3.16 氰化钾标准中间溶液(10.0 μg/mL):量取 V_3 mL氰化钾标准贮备溶液[见20.1.3.15,计算见式(43)]放入200mL量瓶中,用氢氧化钠溶液(见20.1.3.4)稀至标线,混匀。此溶液1.00mL含氰化钾10.0μg。按式(44)计算:

$$V_3 = \frac{10.0 \times 200}{\rho_{\text{CN}} \times 1000} \quad \dots \dots \dots \quad (44)$$

式中：

ρ_{CN} ——氰化钾标准中间溶液的浓度，单位为毫克每毫升(mg/mL)。

20.1.3.17 氰化钾标准使用溶液(1.00 $\mu\text{g}/\text{mL}$)：量取 10.00 mL 氰化钾标准中间溶液(见 20.1.3.16)于 100 mL 量瓶中，加氢氧化钠溶液(见 20.1.3.5)至标线，当天配制。

20.1.4 仪器及设备

仪器和设备如下：

- 分光光度计；
- 高温炉；
- 带蛇形冷凝管的全玻璃磨口蒸馏器；容量 1 000 mL；
- 电炉；
- 棕色酸式滴定管；容量 25 mL；
- 棕色瓶；容量 1 000 mL；
- 移液吸管；容量 10 mL、25 mL；
- 棕色小口试剂瓶；容量 1 000 mL；
- 棕色滴瓶；容量 125 mL；
- 具塞比色管；容量 50 mL；
- 沸石；
- 一般实验室常备仪器和设备。

20.1.5 分析步骤

20.1.5.1 绘制标准曲线

按以下步骤绘制标准曲线：

- a) 取 6 支 50 mL 具塞比色管，分别量入 0 mL、0.40 mL、0.80 mL、1.60 mL、3.20 mL、6.40 mL 氰化钾标准使用溶液(见 20.1.3.17)，加水至 25 mL，混匀；
- b) 加入 5 mL 磷酸盐缓冲溶液(见 20.1.3.12)，混匀；
- c) 加入 0.5 mL 氯胺 T 溶液(见 20.1.3.8)，混匀；
- d) 加入 5 mL 异烟酸-毗唑啉酮溶液(见 20.1.3.10)，混匀；
- e) 加水至标线，混匀，在 40°C ± 1°C 的水浴中加热 15 min，取出，冷却至室温；
- f) 用 3 cm 测定池，以水调零，于波长 639 nm 处测定吸光 A_i ，须 1 h 内测完；
- g) 数据记入表 A.3 中，其中未加氰化钾标准使用溶液的为标准空白 A_0 ，以 $A_i - A_0$ 为纵坐标，相应的量(μg)为横坐标，绘制标准曲线。

20.1.5.2 样品测定

按以下步骤测定样品：

- a) 取 500 mL 混匀水样于 1 000 mL 蒸馏瓶中，依次加入 7 滴甲基橙指示液(见 20.1.3.11)，20 mL 醋酸锌(见 20.1.3.13)，10 mL 酒石酸溶液(见 20.1.3.14)，如水样不显红色则继续加酒石酸溶液(见 20.1.3.14)直至水样保持红色，再过量 5 mL；
- b) 放入少许沸石，立即盖上瓶塞，接好蒸馏装置；
- c) 移取 10 mL 氢氧化钠溶液(见 20.1.3.5)置于 100 mL 量瓶中(吸收液)，并将冷凝管出口浸没于吸收液中；
- d) 开通冷却水，接通电源进行蒸馏。当馏出液接近 100 mL 时，停止蒸馏，取下量瓶，加水至标线，混匀，此为馏出液 B；
- e) 量取 25 mL 馏出液(B)置于 50 mL 具塞比色管中，按 20.1.5.1.b)～20.1.5.1.f) 步骤测定其吸光值 A_w ；
- f) 量取纯水 500 mL，按 21.1.5.1.b)～21.1.5.1.f) 步骤，测定分析空白吸光值 A_b 。

20. 1. 6 记录与计算

将测得的吸光值记入表 A. 4 中。由($A_w - A_b$)值从标准曲线中查得相应的氰化物量(μg)。按式(45)计算：

$$\rho_{\text{CN}} = \frac{m_{\text{CN}} V_1}{V_2 V} \dots \dots \dots \dots \dots \dots \dots \quad (45)$$

式中：

ρ_{CN} ——样品中氰化物的浓度，单位为毫克每升(mg/L)；

m_{CN} ——查标准曲线或由回归方程计算得到的氰化物量，单位为微克(μg)；

V_1 ——馏出液定容后的体积，单位为毫升(mL)；

V_2 ——用于测定的馏出液的体积，单位为毫升(mL)；

V ——量取水样的体积，单位为毫升(mL)。

20. 1. 7 精密度和准确度

氰化物含量为 43.4 μg/L 时，相对误差 3.8%；重复性(r)2.7 μg/L，重复性相对标准偏差 2.2%；再现性(R)4.6 μg/L；再现性相对标准偏差 3.8%。

20. 1. 8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项：

- 除非另作说明，本方法所用试剂均为分析纯，水为不含氰化物的蒸馏水；
- 水样进行蒸馏时应防止倒吸，发现倒吸较严重时，可轻轻敲一下蒸馏器；
- 须经常检查氯胺 T 溶液是否失效，检查方法为：取配成的氯胺 T 溶液若干毫升，加入邻甲联苯胺，若呈血红色，则游离氯(Cl₂)含量充足，如呈淡黄色，则游离氯(Cl₂)不足，应重新配制；
- 接触氰化物时务必小心，要防止喷溅在任何物体上，严禁氰化物与酸接触，不可用嘴直接吸取氰化物溶液，若操作者手上有破伤或溃烂，必须戴上胶皮手套保护；
- 含有氰化钾的废液应收集在装有适量硫代硫酸钠和硫酸亚铁的废液瓶中，稀释处理；
- 比色管和蒸馏器使用完毕后应浸泡在稀硝酸中；
- 在水样的保存和处理期间，氧化剂能破坏大部分氰化物。检验方法：点一滴水样于稀盐酸浸过的 KI-淀粉试纸上，如出现蓝色斑点，可在水样中加计量的 Na₂S₂O₃ 晶体，搅拌均匀，重复试验，直至无蓝色斑点出现，然后每升加 0.1 g 过量的硫代硫酸钠晶体；
- 硫化物能迅速地把 CN⁻ 转化成 CNS⁻，特别是在高 pH 值的情况下，并且随氰化物一起蒸出，对比色、滴定和电极法产生干扰。检验方法：点一滴水样于预先用醋酸盐缓冲液(pH=4)浸过的醋酸铅试纸上，如试纸变黑，表示有硫离子，可加醋酸铅或柠檬酸铋除去。重复这一操作，直至醋酸铅试纸不再变黑；
- 高浓度的碳酸盐，在加酸时，可释放出较多的二氧化碳气体，影响蒸馏。而二氧化碳消耗吸收剂中的氢氧化钠。当采集的水样含有较高的碳酸盐(例如炼焦废水等)，其碳酸盐含量较高，可使用熟石灰[Ca(OH)₂]，使 pH 提高至 12~12.5。在沉淀生成分层后，量取上清液测定；
- 水样中加氢氧化钠固体，直至 pH 12~12.5 贮存于棕色玻璃瓶中。因氰化物不稳定，水样加碱固定后，亦应尽快测定。

20. 2 吡啶-巴比土酸分光光度法

20. 2. 1 适用范围和应用领域

本法适用于大洋、近岸、河口和沿岸排污口水体中氰化物测定。

20. 2. 2 方法原理

蒸馏出的氰化物在弱酸性(pH4.5)条件下，与氯胺 T 反应生成氯化氰，后者使吡啶开环，生成戊烯二醛，再与巴比土酸反应，产生红-蓝色染料，在波长 579 nm 处，测定吸光值。

20. 2. 3 试剂及其配制

20. 2. 3. 1 氯化钠标准溶液(0.0192 mol/L)：见 20. 1. 3. 1。

- 20.2.3.2 硝酸银标准溶液:见 20.1.3.2。
- 20.2.3.3 铬酸钾指示液(50 g/L):见 20.1.3.3。
- 20.2.3.4 氢氧化钠溶液(2 g/L):见 20.1.3.4。
- 20.2.3.5 氢氧化钠溶液(0.01 g/L):见 20.1.3.5。
- 20.2.3.6 丙酮(CH_3COCH_3)。
- 20.2.3.7 对二甲氨基亚苄基罗丹宁(即试银灵)-丙酮溶液:见 20.1.3.6。
- 20.2.3.8 氯胺 T 溶液(10 g/L):见 20.1.3.8。
- 20.2.3.9 吡啶-巴比土酸溶液:称取 6 g 巴比土酸于 100 mL 量瓶中,加入 30 mL 吡啶($\text{C}_5\text{H}_5\text{N}$, $\rho=0.978 \text{ g/mL}$),6 mL 盐酸(HCl , $\rho=1.18 \text{ g/mL}$),剧烈振荡至固体溶解,如不溶解,可置于 45℃水浴中加热,直至溶解。加水至标线。冰箱中保存,有效期一周,若溶液出现浑浊,须重新配制。
- 20.2.3.10 甲基橙指示液(2 g/L):见 20.1.3.11。
- 20.2.3.11 磷酸二氢钾缓冲溶液[$c(\text{KH}_2\text{PO}_4)=1.0 \text{ mol/L}$]:称取 136 g 磷酸二氢钾(KH_2PO_4)溶于水中,并定容到 1 000 mL(pH4.4~4.7),盛于棕色试剂瓶中。
- 20.2.3.12 醋酸锌溶液(100 g/L):见 20.1.3.13。
- 20.2.3.13 酒石酸溶液(200 g/L):见 20.1.3.14。
- 20.2.3.14 氰化钾标准贮备溶液:见 20.1.3.15。
- 注:氰化钾剧毒,小心操作,严禁遇酸。
- 20.2.3.15 氰化钾标准中间溶液(10.0 $\mu\text{g/mL}$):见 20.1.3.16。
- 20.2.3.16 氰化钾标准使用溶液(1.00 $\mu\text{g/mL}$):见 20.1.3.17。
- 20.2.3.17 无水乙醇($\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}$)。

20.2.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

- 分光光度计及配件;
- 高温炉;
- 带蛇形冷凝管的全玻璃蒸馏器:1 000 mL;
- 电炉;
- 棕色酸式滴定管:容量 25 mL;
- 棕色试剂瓶;
- 棕色小口试剂瓶:容量 1 000 mL;
- 棕色滴瓶:容量 125 mL;
- 具塞比色管:容量 50 mL;
- 沸石;
- 一般实验室常备仪器和设备。

20.2.5 分析步骤

20.2.5.1 绘制标准曲线

按以下步骤绘制标准曲线:

- a) 取 6 支 25 mL 比色管,分别移入 0 mL,0.20mL,0.40mL,0.80mL,1.60mL,3.20 mL 氰化钾标准使用溶液(见 20.2.3.16),加水至 25 mL;
- b) 加入 5 mL 磷酸二氢钾缓冲溶液(见 20.2.3.11),混匀;
- c) 加入 0.7 mL 氯胺 T 溶液(见 20.2.3.8),混匀;
- d) 加入 5 mL 吡啶-巴比土酸溶液(见 20.2.3.9),混匀;
- e) 加入 1 mL 无水乙醇(见 20.2.3.17)加水至 50 mL,混匀。静置 8 min,测定须在 1 h 内完成;
- f) 用 2 cm 测定池,以水为参比调零点,于波长 579 nm 处测吸光值 A_i ;

g) 将吸光值数据记入表 A. 3 中。以 $A_i - A_0$ 为纵坐标, 相应的氰的量 (μg) 为横坐标, 绘制标准曲线。

20.2.5.2 样品测定

按以下步骤测定样品:

- a) 量取 500 mL 混匀水样于 1 000 mL 蒸馏器中, 依次加入 7 滴甲基橙指示液(见 20.2.3.10), 20 mL 醋酸锌溶液(见 20.2.3.12), 10 mL 酒石酸溶液(见 20.2.3.13)。若水样不呈红色, 测要再添加 10 mL 酒石酸溶液(见 20.2.3.13)。直至水样保持红色, 再加过量 5 mL;
- b) 放入十几颗沸石(或一端熔封玻璃毛细管)立即盖上瓶塞, 接好蒸馏装置;
- c) 量取 10 mL 氢氧化钠溶液(见 20.2.3.5)置于 100 mL 量瓶中, 用作吸收液, 并将冷凝管出口浸没于吸收液中;
- d) 开通冷却水, 接通电源进行蒸馏, 当馏出液的体积接近 100 mL 时, 停止蒸馏, 取下量瓶并加水至标线, 混匀。此液为馏出液 D;
- e) 移取 25 mL 馏出液(D)于比色管中, 按 20.2.5.1.b)~20.2.5.1.f) 步骤测定其吸光值 A_w ;
- f) 量取 500 mL 纯水, 按 20.2.5.1.b)~20.2.5.1.f) 步骤测定分析空白吸光值 A_b 。

20.2.6 记录与计算

将测得的吸光值数据记入表 A. 4 中。由 $(A_w - A_b)$ 值, 查标准曲线或由线性回归方程计算得氰量 (μg)。按式(46)计算:

$$\rho_{\text{CN}} = \frac{m_{\text{CN}} \cdot V_1}{V_2 \cdot V} \times 1000 \quad (46)$$

式中:

ρ_{CN} ——水样中氰化物浓度, 单位为微克每升 ($\mu\text{g}/\text{L}$);

m_{CN} ——查标准曲线或由回归方程计算得到的氰化物量, 单位为微克 (μg);

V_1 ——馏出液的定容体积, 单位为毫升 (mL);

V_2 ——用于测定馏出液体积, 单位为毫升 (mL);

V ——量取水样的体积, 单位为毫升 (mL)。

20.2.7 精密度和准确度

氰化物含量为 43.4 $\mu\text{g}/\text{L}$ 时, 相对误差 2.7%; 重复性(r)3.7 $\mu\text{g}/\text{L}$; 重复性相对标准偏差 3.1%; 再现性(R)6.4 $\mu\text{g}/\text{L}$; 再现性相对标准偏差 5.3%。

20.2.8 注意事项

见 20.1.7。

21 水色——比色法

21.1 适用范围和应用领域

本法适用于大洋、近岸海水水色的测定。

本方法为仲裁方法。

21.2 方法原理

海水水色是指位于透明度值一半的深度处, 白色透明度盘上所显现的海水颜色。水色的观测只在白天进行。观测地点应选在背阳光处。观测时应避免船只排出污水的影响。

水色根据水色计目测确定, 水色计是由蓝色、黄色、褐色三种溶液按一定比例配成的 22 支不同色级, 分别密封在 22 支内径 8 mm、长 100 mm 无色玻璃管内, 置于敷有白色衬里两开的盒中。

21.3 观测方法

观测透明度后, 将透明度盘提到透明度值一半的水层, 根据透明度盘上所呈现的海水颜色, 在水色计中找出与之最相似的色级号码, 并记入表 A. 18 中。

21.4 注意事项

- 观测时水色计内的玻璃管应与观测者的视线垂直；
- 水色计必须保存在阴暗干燥处，切忌日光照射，以免褪色。每次观测结束后，应将水色计擦净并装在里红外黑的布套里；
- 使用的水色计在6个月内至少应与标准水色计校准一次，发现褪色现象，应及时更换。作为校准用的标准水色计（在同批出厂的水色计中，保留一盒），平时应始终装在里红外黑的布套里，并保存在阴暗干燥处。

22 透明度——透明圆盘法

22.1 适用范围和应用领域

本法适用于大洋、近岸海水透明度的测定。

本方法为仲裁方法。

22.2 方法原理

海水透明度是指白色透明度盘在海水中的最大可见深度。透明度观测只在白天进行。观测地点应选在背阳光处，观测时务须避免船只排出污水的影响。

透明度用透明度盘观测。透明度盘是一块漆成白色的木质或金属圆盘，直径30 cm。盘下应拴有铅锤（约5 kg），盘上系有绳索。绳索上标有以米为单位的长度记号，强索长度应根据海区透明度值大小而定，一般可取30 m~50 m。

22.3 观测方法

在船主甲板的背阳光处，将透明度盘放入水中，沉至刚看不见的深度，然后再慢慢地提到隐约可见时，读取绳索在水面的标记数值（有波浪时应分别读取绳索在波峰和波谷处的标记数值），读到一位小数，重复2~3次，取其平均值，即为观测的透明度值，记入表A.18中。若倾角超过15°，则应进行深度校正（根据“海洋水文常用表”）。当绳索倾角过大时，盘下的铅锤应适当加重。

观测工作应在透明度盘的垂直上方进行。

22.4 注意事项

本方法执行中应注意如下事项：

- 出海前应检查透明度盘的绳索标记。新绳索使用前须经缩水处理（将绳索放在水中浸泡手拉紧晾干），使用过程中须增加校正次数；
- 透明度盘应保持洁白，当油漆脱落或污脏时应重新油漆；
- 每航次观测结束后，透明度盘应用淡水冲洗。绳索须用淡水浸洗，晾干后保存。

23 阴离子洗涤剂——亚甲基蓝分光光度法

23.1 适用范围和应用领域

本法适用于海水。对有较深颜色的水样本法受干扰。有机的硫酸盐、磺酸盐、羧酸盐、酚类以及无机的氰酸盐、硝酸盐和硫氰酸盐等引起正干扰，有机胺类则引起负干扰。

本方法为仲裁方法。

23.2 方法原理

阴离子洗涤剂与亚甲基蓝反应，生成蓝色的离子对化合物，用氯仿萃取后，在650 nm波长处测定吸光值。测定结果以直链烷基苯磺酸钠（LAS，烷基平均碳原子数为12）的表观浓度表示，实际上是测定了亚甲基蓝活性物质（MBAS）。

23.3 试剂及其配制

23.3.1 直链烷基苯磺酸钠标准贮备溶液（1.00 mg/mL）：称取100.0 mg LAS溶于50 mL水中，全量转入100 mL量瓶，加水至标线，混匀。在冰箱内保存，至少可稳定6个月。

23.3.2 直链烷基苯磺酸钠标准使用溶液(10.0 $\mu\text{g}/\text{mL}$)：量取10.0 mL 标准贮备溶液(见23.3.1)于100 mL 量瓶中，加水至标线，混匀。再量取10.0 mL 此溶液于100 mL 量瓶中，加水至标线，混匀。此标准使用溶液1.00 mL 含LAS 10.0 μg 。在冰箱中保存，可稳定7 d。

23.3.3 氯化钠(NaCl)溶液：300 g/L。

23.3.4 亚甲基蓝溶液：于1 000 mL 烧杯中加500 mL 水，加50 g 磷酸二氢钠($\text{NH}_2\text{PO}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$)，搅拌下缓缓加入6.8 mL 硫酸(H_2SO_4 , $\rho=1.84 \text{ g/mL}$)，加入50 mg 亚甲基蓝($\text{C}_{16}\text{H}_{18}\text{N}_3\text{ClS} \cdot 3\text{H}_2\text{O}$)指示剂，搅拌溶解，加水至1 000 mL，混匀。转入棕色试剂瓶保存。

23.3.5 洗涤液：于1 000 mL 烧杯中加入500 mL 水，加入50 g 磷酸二氢钠，搅拌下缓缓加入6.8 mL 硫酸，搅拌溶解。加水至1 000 mL，混匀。

23.3.6 酚酞指示液：称取0.25 g 酚酞($\text{C}_{20}\text{H}_{14}\text{O}_4$)指示剂，溶于40 mL 无水乙醇($\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$)，加水10 mL，混匀。

23.3.7 氢氧化钠溶液[$c(\text{NaOH})=1 \text{ mol/L}$]：称取10.0 g 氢氧化钠(NaOH)溶于水并稀至250 mL，混匀。保存于聚乙烯瓶中。

23.3.8 硫酸(H_2SO_4 , $\rho=1.84 \text{ g/mL}$)溶液： $c(\text{H}_2\text{SO}_4)=0.5 \text{ mol/L}$ 。

23.3.9 氯仿(CHCl_3)。

23.3.10 脱脂棉：用酮(CH_3COCH_3)浸过后干燥。

23.4 仪器及设备

仪器和设备如下：

- 分光光度计；
- 锥形分液漏斗：容量125 mL, 250 mL；
- 具塞比色管：容量25 mL；
- 一般实验室常备仪器及设备。

23.5 分析步骤

23.5.1 绘制工作曲线

按以下步骤绘制标准曲线：

- a) 在6个250 mL 锥形分液漏斗中，分别加入100 mL, 99.5 mL, 99.0 mL, 98.0 mL, 97.0 mL, 95.0 mL 水，用刻度吸管分别加入0 mL, 0.50 mL, 1.00 mL, 2.00 mL, 3.00 mL, 5.00 mL 直链烷基苯磺酸钠标准使用溶液(见23.3.2)，混匀；
- b) 各加10 mL 氯化钠溶液(见23.3.3)和1滴酚酞指示液(见23.3.6)，滴加氢氧化钠溶液(见23.3.7)至刚显红色，滴加硫酸溶液(见23.3.8)至红色刚褪去。加10 mL 亚甲基蓝溶液(见23.3.4)，混匀。加10 mL 氯仿(见23.3.9)，振摇半分钟(其间放气2次。振摇不要过于激烈，以免形成乳浊液)。静置分层，倾斜转动分液漏斗让水面线扫过内壁，即可使壁上的氯仿液滴汇集到下层萃取液中；
- c) 在6个125 mL 锥形分液漏斗中各加50 mL 洗涤液(见23.3.5)，然后将上述萃取液分别放入；
- d) 在原来的250 mL 锥形分液漏斗中各加10 mL 氯仿(见23.3.9)再萃取一次，萃取液分别并入上述125 mL 锥形分液漏斗中；
- e) 振摇125 mL 锥形分液漏斗半分钟(其间放气2次)，静置分层。用小玻璃棒把少许脱脂棉塞入分液漏斗颈管内贴近活塞处，放出氯仿萃取液到25 mL 比色管中。再加5 mL 氯仿，振摇半分钟(不用放气)。放出氯仿萃取液并入比色管，加氯仿(见23.3.9)至标线，混匀；
- f) 在650 nm 波长处，用氯仿(见23.3.9)参比调零，用2 cm 测定池测定萃取液的吸光值 A_i ，同时测定标准空白吸光值 A_0 。将吸光值数据记入表A.3中；
- g) 以 $(A_i - A_0)$ 为纵坐标，相应的浓度(mg/L)为横坐标，绘制工作曲线。

23.5.2 样品的测定

量取 100 mL 水样, 置于 250 mL 锥形分液漏斗中, 按 23.5.1.b)~23.5.1.f) 步骤测定吸光值 A_w 。

量取 100 mL 水样, 置于 250 mL 锥形分液漏斗中, 按 23.5.1.b)~23.5.1.f) 步骤测定分析空白吸光值 A_b 。

23.6 记录与计算

将测得数据记入表 A.4 中。据 $(A_w - A_b)$ 值在工作曲线上查得水样中阴离子洗涤剂浓度 (mg/L), 亦可用工作曲线的线性回归方程计算。

23.7 精密度和准确度

直链烷基苯磺酸钠含量为 0.125 mg/L 时, 相对误差 2.4%; 重复性 (r) 0.01 mg/L; 重复性相对标准偏差: 2.7%; 再现性 (R) 0.016 mg/L; 再现性相对标准偏差 4.7%。

23.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项:

- 除非另作说明, 本方法所用试剂均为分析纯, 水为蒸馏水或等效纯水;
- 玻璃仪器均经盐酸或硝酸溶液(1+3)浸泡, 用自来水冲洗后再用蒸馏水洗净。分液漏斗活塞上的润滑脂用纸擦去, 再用氯仿洗净;
- 若萃取出现深蓝色絮状物, 此絮状物不能放入盛洗涤液的分液漏斗中。漏斗颈内有水, 要用脱脂棉先行吸去;
- 水样应澄清, 否则, 应用离心分离或滤纸过滤;
- 采样后, 当天进行测定。

24 嗅和味——感官法

24.1 适用范围和应用领域

本法适用于海水嗅和味的测定。

24.2 原水样的臭和味

取 100 mL 水样, 置于 250 mL 锥形瓶中, 振荡后从瓶口嗅水的气味, 用适当词句描述, 并按六级记录其强度, 见表 2。

与此同时, 取少量水放入口中, 不要咽下去, 尝水的味道, 加以描述, 并按六级记录强度, 见表 2。原水的水味检定只适用于对人体健康无害的水样。

24.3 原水煮沸后的臭和味

将上述锥形瓶内的水样加热至开始沸腾, 立即取下锥形瓶, 稍冷后嗅味和尝味。按上法用适当词句描述其性质, 并按六级记录其强度, 见表 2。

表 2 嗅和味的强度等级

等 级	强 度	说 明
0	无	无任何嗅和味
1	微弱	一般人甚难察觉, 但嗅、味敏感者可以发觉
2	弱	一般人刚能察觉, 嗅、味敏感者已能明显察觉
3	明 显	能明显察觉
4	强	已有很明显的臭和味
5	很 强	有强烈的恶臭或异味

25 水温

25.1 表层水温表法

本方法为仲裁方法。

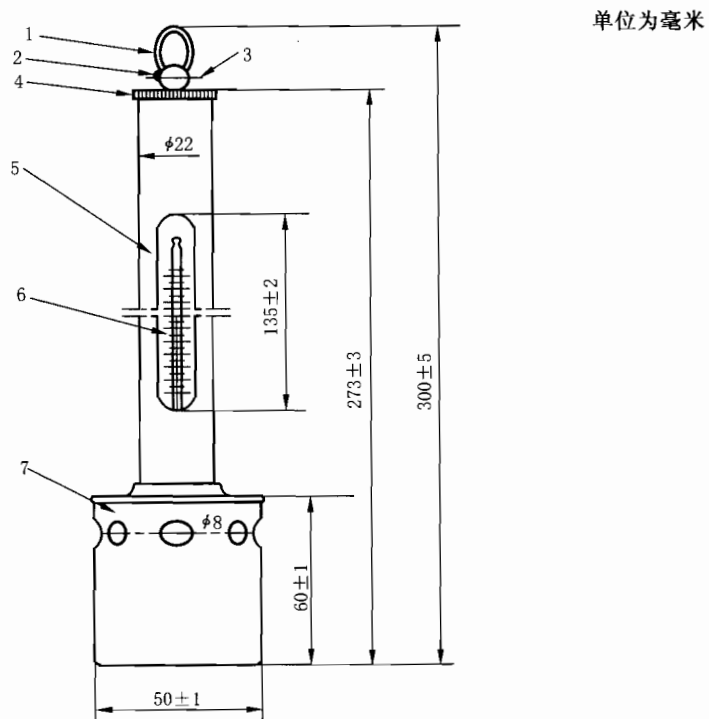
表层水温表用于测量海洋、湖泊、河流、水库等的表层水温度，它由测量范围为 $-5^{\circ}\text{C} \sim +40^{\circ}\text{C}$ ，分度 0.2°C 的玻璃水银温度表和铜制外壳组成（见图 6）。

25.1.1 测量方法

用表层水温表测量时应先将金属管上端的提环用绳子栓住，在离船舷 0.5 m 以外的地方放入 $0\text{ m} \sim 1\text{ m}$ 水层中，待与外部的水温达到热平衡之后，即感温 3 min 左右，迅速提出水面读数，然后将筒内的水倒掉，把该表重新放入水中，再测量一次，将两次测量的平均值按检定规程修订后，即为表层水温的实测值。

风浪较大时，可用水桶取水进行测量，测量时把表层水温表放入水桶内，感温 $1\text{ min} \sim 2\text{ min}$ 后，将水桶和表管中的水倒掉，重新取水，将该表再放入水桶中，感温 3 min 读数，然后过 1 min 再读数，当气温高于水温时，把两次读数偏低的一次读数，按检定规程修订后的值，即为表层水温的实测值。反之，把两次读数偏高的一次读数，按检定规程修度后的值，即为表层水温的实测值。

将测量的水温值记入表 A.19 中。



1——提环；

2——销钉；

3——开口销；

4——帽头；

5——表管；

6——温度表；

7——贮水筒。

图 6 表层水温度表

25.1.2 注意事项

——测温时要避开船只排水的影响；

- 读数时视线与表层水温表的毛细管顶端处在同一水平面,还要避免阳光的直接照射;
- 冬季采的水不应带有冰块或雪球;
- 水桶由不易传热的材料制成。其容量约为 5 L~10 L;
- 表层温度表必须按检定规程进行定期检定。

25.2 颠倒温度表法

颠倒温度表用以测量表层以下水温。颠倒温度表分为测量海水温度的闭端颠倒温度表和测量海水深度及温度的开端颠倒温度表。主、副温度表的主要规格如表 3 所示。

表 3 主副温度的主要规格

型 式	主温度表 / °C		副温度表 / °C		最大使用深度 / m
	示值范围	分度值	示值范围	分度值	
闭端颠倒温度表	-2~+32	0.1	-20~+50	0.5	3 500
	-2~+15	0.05	-20~+50	0.5	6 000
	0~+6	0.02	-20~+50	0.5	10 000
	"0"+15~+40	0.1	-20~+50	0.5	2 500
开端颠倒温度表	-2~+32	0.1			
	-2~+60	0.2	-20~+50	0.5	
	"0"+30~+60	0.1			
	"0"+30~+80	0.2			

25.2.1 测量方法

25.2.1.1 检查仪器设备

仪器设备的检查按以下步骤进行:

- 颠倒采水器检查:采水器活门密封良好,弹簧松紧适宜,气门不漏气,固定夹和释放器无故障。
- 颠倒温度表检查:要符合 HY/T 07—1992 标准的要求。
- 绞车和钢丝绳的检查:绞车转动灵活,刹车和排绳器性能良好,钢丝绳不能有断股,扭折或细刺。

25.2.1.2 安装

颠倒采水器按编号顺序自左向右安置在采水器架上。挑选 V_0 和器差相近的两只闭端温度表,装在同一采水器的温度表管内,当水深超过 200 m 时,要装一只开端颠倒温度表。

25.2.1.3 操作步骤

按照以下操作步骤进行测量:

- 根据调查和监测要求确定观测层次,并将各层次的采水器号、温度表号和 V_0 值记入表 A.20 或表 A.21 中;
- 将预测底层的采水器挂在离重锤 1 m 的钢丝绳上,当钢丝绳端的重锤降至海面时,将计数器指针拨至 0;
- 依各水层的间距 h 和计数器校正系数 A ,查表 4 求得各水层的计数器示值,其式为: $L = h + a$ 。然后根据计数器示数将预定各层的采水器相继挂在钢丝绳上,并挂好使锤。每挂一个采水器,检查固定是否牢固,水龙头、气门是否关好;
- 在水深小于 200 m 的海区,悬挂采水器的钢丝绳倾角小于 15° 时,查《海洋水文常用表》中的表 1.2,得出底层采水器所在深度。在水深大于 200 m 的海区,应根据当时的钢丝绳倾斜情况,适当增加两个采水器之间的距离,使采水器所在的实际深度尽量接近标准层深度;
- 温度表感温 7 min 后,测量钢丝绳倾角,投下“使锤”,并将倾角和打锤时间,记入表 A.20 中,打

- 锤后应手触钢丝绳,默数振动次数,每个采水器振动两次,如果次数不够,用力摇动钢丝绳使“使锤”释放。当感觉不到振动时,可依“使锤”的滑行速度,估算底层采水器的颠倒时间;
- f) 待采水器全部颠倒后,依次提取,并逐个核对计数器示数,然后将采水器由左至右置于采水器架上,立即读取水温,并记入表 A.20 或表 A.21 中 I 栏内;
- g) 取完水样后,进行第二次读数,并记入表 A.20 或表 A.21 中 II 栏内。然后换人重读一次,若同一只颠倒温度表的主温两人读数相差大于 0.02℃,应重读;
- h) 读数完毕,要检查记录,并与深度温度计记录或相邻测站的记录进行比较分析,如属可疑,应立即重测;
- i) 观测结束,正置采水器,并关闭水龙头和气门。

表 4 计数器校正值(α)表(挂采水器用)

A	水深/m									
	5	10	15	20	25	30	35	40	45	50
0.97	+0.1	+0.3	+0.4	+0.6	+0.7	+0.9	+1.0	+1.2	+1.3	+1.4
0.98	+0.1	+0.2	+0.3	+0.4	+0.5	+0.6	+0.7	+0.8	+0.9	+1.0
0.99	0.0	+0.1	+0.1	+0.2	+0.2	+0.3	+0.3	+0.4	+0.4	+0.5
1.00	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
1.01	0.0	-0.1	-0.1	-0.2	-0.2	-0.3	-0.3	-0.4	-0.4	-0.5
1.02	-0.1	-0.2	-0.3	-0.4	-0.5	-0.6	-0.7	-0.8	-0.9	-1.0
1.03	-0.1	-0.3	-0.4	-0.6	-0.7	-0.9	-1.0	-1.2	-1.3	-1.4

25.2.2 测量记录整理

25.2.2.1 温度表的器差修正

根据主、副温度表的第二次读数,分别查主、副温度表的器差表,填入表 A.20 或表 A.21。

25.2.2.2 填倒温度表的还原修正

25.2.2.2.1 闭端颠倒温度表的还原修正值(k)按式(47)计算:

$$k = \frac{(T-t)(T+V_0)}{n} \left(1 + \frac{T-V_0}{n}\right) \quad \dots \dots \dots \quad (47)$$

式中:

T ——主温度表经器差修订后的读数,单位为摄氏度(℃);

t ——副温度表经器差修订后的读数,单位为摄氏度(℃);

V_0 ——主温度表从接受泡到 0℃刻度处的水银容积,单位为摄氏度(℃);

n ——水银与玻璃的相对体膨胀系数。

25.2.2.2.2 开端颠倒温度表的还原修正值(k)按式(48)计算:

$$k = \frac{(T_w - t')(T' + V'_0)}{n} \left(1 + \frac{T_w - t'}{2n}\right) \quad \dots \dots \dots \quad (48)$$

式中:

T_w ——闭端颠倒温度表经器差和还原修正后的主温度表的读数,单位为摄氏度(℃);

t' ——开端颠倒温度表的副温度表经器差修正后的读数,单位为摄氏度(℃);

T' ——开端颠倒温度表的主温度表经器差修正后的读数,单位为摄氏度(℃);

V'_0 ——开端颠倒温度表中主温度表从接受泡到 0℃处水银的容积,单位为摄氏度(℃);

n ——开端颠倒温度表的玻璃的相对体膨胀系数。

注:玻璃的相对体膨胀系数一般为 1/6 300,如果不为 1/6 300 的,查《海洋学水文常用表》时,要加 Δk 的修正值,其公式为(49):

$$\Delta k = \frac{k(n - 6\ 300)}{6\ 300} \quad \dots \dots \dots \quad (49)$$

式中：

k ——海洋水文常用表中查得的颠倒表还原修正值,单位为摄氏度(℃);

n ——颠倒温度表玻璃的相对体膨胀系数的倒数。

25.2.3 观测层水温的确定

两只颠倒温度表的主温度表读数经器差和还原修正后,即为各自的实测水温,然后根据两温度表的实测值,确定观测层的水温。

当两只颠倒温度表的温差超过 0.06℃时,要查看第一次读数,而确定其认为可靠的一只颠倒温度表值为观测层水温值。

当两只颠倒温度表的温差不超过 0.06℃时,取其温度的平均值作为观测水温值。

25.2.4 采水器沉放深度的确定

25.2.4.1 小于 200 m 的水层,根据各层放出绳长 L 确定采水器的沉放深度。当钢丝绳倾角大于或等于 15°时,可由放出绳长和倾角查《海洋水文常用表》中的表 1.2,得到采水器的实际沉放深度。

25.2.4.2 大于 200 m 的水层,根据各层开端和闭端颠倒温度表的温差,先求得各采水器的计算深度再经深度修正,便得沉放深度。

沉放深度按式(50)计算:

$$H = \frac{10^6 (T_u - T_w)}{\bar{\rho} \cdot \beta \cdot g} \quad \dots \dots \dots \quad (50)$$

式中:

T_u ——开端颠倒温度表的温度值,单位为摄氏度(℃);

T_w ——闭端填倒温度表的温度值,单位为摄氏度(℃);

β ——颠倒温度表的压力系数,单位为摄氏度每千帕(℃/kPa);

$\bar{\rho}$ ——水柱的平均密度,单位为千克每立方米(kg·m⁻³);

g ——当地重力加速度,可采用参考值 9.8 m·s⁻²。

$$\text{其中: } \bar{\rho} = \frac{\sum_{i=1}^n \rho_i h_i}{\sum_{i=1}^n h_i}, \text{ 也可以查表得到。}$$

25.2.5 颠倒温度表的故障及排除

25.2.5.1 不回流故障的排除:温度表复正后,如果接受泡的水银部分或全部不回流,用手轻拍温度表或采水器,此后如果水银全部回流,温度表可继续使用,如水银未全部回流,按下述方法处理。

25.2.5.1.1 手握贮蓄泡一端复正温度表,以手腕用力作 90°甩动,或用橡皮槌轻击接受泡一端,使水银下落。

25.2.5.1.2 如上述动作重复多次仍无效果,则把整只温度表浸在 75℃的水中,10 min 后取出,仍重复

25.2.5.1.1 方法使水银下降,也无效果时,就将温度表贮蓄泡浸在冰水里,对接受泡加热,当水银膨胀到最高和收缩到最低位置时,取出温度表,握住贮蓄泡一端,将其复正,并用手或橡皮槌轻击接受泡一端,然后将温度表分别在热水和冷水里颠倒几次,以防故障重现。

25.2.5.2 气体进入毛细管的排除。

25.2.5.2.1 将贮蓄泡一端浸在冰水里,找出气泡所在毛细管中的位置。

25.2.5.2.2 突然复正温度表,使被隔断的水银汇合,即气泡消除。否则,应重复 25.2.5.2.1 操作,直到气泡消除为止。

25.2.6 维护保养

25.2.6.1 测量完毕,应将采水器和温度表用淡水洗净,擦干。采水器的转动部分涂上黄油,然后分别

装箱。

25.2.6.2 温度表贮存时,必须贮蓄泡朝下垂直放置。

25.2.6.3 温度表必须定期进行检定。

26 pH—pH 计法

26.1 适用范围和应用领域

本法适用于大洋和近岸海水 pH 值的测定。水样采集后，应在 6 h 内测定。如果加入 1 滴氯化汞溶液(26.1.3.3)，盖好瓶盖，允许保存 2 d。水的色度、浑浊度、胶体微粒、游离氯、氧化剂、还原剂以及较高的含盐量等干扰都较小，当 pH 大于 9.5 时，大量的钠离子会引起很大误差，读数偏低。

本方法为仲裁方法。

26.2 方法原理

将玻璃-甘汞电极对插入水样中,组成电池,则水样的 pH 与该电池的电动势(E)有如下线性关系见式(51):

当玻璃-甘汞电极对插入标准缓冲溶液时,则得:

$$A = \rho H_s - \frac{E_s}{2.302 \cdot 6RT/F} \quad \dots \dots \dots \quad (52)$$

在同一温度下,分别测定同一电极对在标准缓冲溶液和水样中的电动势,则水样的 pH 值为:

式中：

pH_x ——水样的 pH 值；

pH_s ——标准缓冲溶液的 pH 值；

E_x ——玻璃-甘汞电极对插入水样的电动势；

E_s ——玻璃-甘汞电极对插入标准缓冲溶液中的电动势；

R ——气体常数；

F ——法拉第常数；

T —— 绝对温度 K。

26.3 试剂及其配制

26.3.1 标准缓冲溶液(均用 pH 标准缓冲物质配制)

26.3.1.1 苯二甲酸氢钾标准缓冲溶液: $c(\text{KHC}_8\text{H}_4\text{O}_4) = 0.05 \text{ mol/L}$ (25℃时, $\rho H_s = 4.003$)。

苯二甲酸氢钾的 pH 标准缓冲物质，有小塑料袋和瓶装两种，配制方法如下：

a) 袋装配制法：在 250 mL 或 500 mL 量瓶中（根据袋中标准缓冲物质量，选择量瓶大小），按袋上的说明配制成所需的浓度。保存于聚乙烯瓶中。

b) 瓶装配制法:称取 5.10 g 苯二甲酸氢钾($\text{KHC}_8\text{H}_4\text{O}_4$)预先在 $115^\circ\text{C} \pm 5^\circ\text{C}$, 烘 2 h~3 h, 于干燥器中冷却), 溶于水并稀释至 500 mL, 混匀。保存于聚乙烯瓶中。

26.3.1.2 0.025 mol/L 磷酸二氢钾(KH_2PO_4)和0.025 mol/L 磷酸氢二钠(Na_2HPO_4)混合标准缓冲溶液(25℃时, $pH = 6.864$):

磷酸二氢钾和磷酸氢二钠的 pH 标准缓冲物质,有小塑料袋装(混合磷酸盐)和瓶装(两种 pH 标准缓冲物质分别包装)两种。配制方法如下:

a) 袋装配制法:在量瓶(根据袋上说明确定量瓶大小)中按袋上说明配制成所需浓度后,保存于聚乙烯瓶中。

b) 瓶装配制法: 迅速称取 3.40 g 磷酸二氢钾(KH_2PO_4) 和 3.55 g 磷酸氢二钠(Na_2HPO_4) (均预

先在 $115^{\circ}\text{C} \pm 5^{\circ}\text{C}$ 烘 $2\text{ h} \sim 3\text{ h}$, 于干燥器中冷却)溶于蒸馏水, 转入 $1\,000\text{ mL}$ 量瓶中, 加水至标线, 混匀。

26.3.1.3 $0.008\,695\text{ mol/L}$ 磷酸二氢钾(KH_2PO_4)和 $0.030\,43\text{ mol/L}$ 磷酸氢二钠(Na_2HPO_4)标准混合缓冲溶液(25°C 时, pH 值 = 7.413):

磷酸二氢钾和磷酸氢二钠两种 pH 标准缓冲物质分别用瓶包装, 配制方法如下:

迅速称取 1.18 g 磷酸二氢钾和 4.31 g 磷酸氢二钠(均预先在 $115^{\circ}\text{C} \pm 5^{\circ}\text{C}$ 烘 $2\text{ h} \sim 3\text{ h}$, 于干燥器中冷却), 溶于水, 全量移入 $1\,000\text{ mL}$ 量瓶中, 加水至标线, 混匀。保存于聚乙烯瓶中。

26.3.1.4 硼砂标准缓冲溶液: $c(\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 \cdot 10\text{H}_2\text{O}) = 0.010\text{ mol/L}$ (25°C 时, $\text{pH}_s = 9.182$)。

硼砂的 pH 标准缓冲物质也有塑料袋装和瓶装两种, 配制方法如下:

a) 袋装配制法: 在 500 mL 量瓶中, 按袋上说明配制成所需浓度后, 分装于 5 个 100 mL 聚乙烯瓶中, 瓶口用石蜡熔封。

b) 装配制法: 称取 1.91 g 硼砂(预先在盛有蔗糖饱和溶液的干燥器中平衡两昼夜), 溶于刚煮沸冷却的蒸馏水, 全量转入 500 mL 量瓶中, 加水至标线, 混匀。分装于 5 个 100 mL 聚乙烯瓶中, 瓶口用石蜡熔封, 有效期为三个月, 经常使用的缓冲溶液, 每周更换一次。

各种标准缓冲溶液的 pH 值随温度的变化而变化。 $0^{\circ}\text{C} \sim 45^{\circ}\text{C}$ 的 pH 值列于表 5 中。

26.3.2 饱和氯化钾溶液: 称取 40 g 氯化钾(KCl), 加 100 mL 水, 充分搅拌后盛于试剂瓶中(此溶液应与氯化钾固体共存)。

26.3.3 氯化汞溶液(25 g/L): 称取 2.5 g 氯化汞(HgCl_2), 溶于水并稀释至 100 mL , 混匀。盛于棕色试剂瓶中。

注: 氯化汞剧毒; 小心操作。

26.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

——pH 计: 精度为 0.01 , 附玻璃电极和甘汞电极;

——聚乙烯洗瓶: 容量 500 mL ;

——温度计: ($0 \sim 60^{\circ}\text{C}$);

——烧杯: 容量 150 mL ;

——棕色滴瓶: 容量 60 mL ;

——聚乙烯瓶: 容量 100 mL 、 500 mL 、 $1\,000\text{ mL}$;

——广口瓶: 容量 50 mL ;

——棕色试剂瓶: 容量 100 mL ;

——量瓶: 容量 250 mL 、 50 mL 、 $1\,000\text{ mL}$;

——一般实验室常备仪器和设备。

26.5 分析步骤

26.5.1 仪器通电预热 20 min 。将 pH-mV 选择开关置于“pH”位置。

26.5.2 装上烧杯架、电极夹等, 将玻璃电极和甘汞电极分别固定在夹子上(甘汞电极的下端应比玻璃电极的下端略低一些)。电极分别接入相应的插孔和接线柱上。

26.5.3 用水淋洗电极(甘汞电极内要有结晶的氯化钾, 并将下端橡胶塞拔除), 经滤纸吸干后, 电极移入定位的标准缓冲溶液中。

表 5 0℃~45℃ 标准缓冲物质的 pH 值

温度/℃	苯二甲酸氢钾 (26.1.3.1.1)	混合磷酸盐 (26.1.3.1.2)	磷酸盐 (26.1.3.1.3)	硼砂 (26.1.3.1.4)
0	4.006	6.981	7.534	9.458
5	3.999	6.949	7.500	9.391
10	3.996	6.921	7.472	9.330
20	3.998	6.879	7.429	9.226
25	4.003	6.864	7.413	9.182
30	4.010	6.852	7.400	9.142
35	4.019	6.844	7.389	9.105
40	4.029	6.838	7.380	9.072
45	4.042	6.834	7.373	9.042

26.5.4 定位

在测试样品前,要首先用标准缓冲溶液标定。选择 pH 值与待测溶液的 pH 值相近的标准缓冲溶液作为定位溶液,如果不知被测溶液的大概范围时,选用磷酸盐标准缓冲溶液(见 26.3.1.2)。定位步骤如下:

26.5.4.1 使仪器温度补偿器的刻度与溶液的温度一致。

26.5.4.2 仪器调零,使之显示于±0 之间。

26.5.4.3 按下“读数”开关,调节“定位器”,使显示读数为该温度下的 pH 值(由表 6 查得),注意定位时,必须使电极电位充分平衡稳定。

26.5.4.4 定位完毕,放开读数开关“定位”旋钮就不得随意旋动,否则需重新定位。

26.5.5 样品的测定

26.5.5.1 移上电极,用蒸馏水淋洗电极末端经滤纸吸干,插入待测溶液,不时旋动盛溶液的烧杯,使电极电位充分平衡。

26.5.5.2 使仪器“温度补偿器”的刻度与被测溶液的温度一致。

26.5.5.3 仪器调零,按下“读数开关”,读取被测样品的 pH 值,放开“读数开关”,将数据记入表 A.22。

26.5.5.4 如果仪器使用 2 h~3 h 后,或者温度变化超过 2℃ 时需重新定位。

26.5.5.5 测定结后,移出电极,用蒸馏水淋洗干净,将甘汞电极的橡皮塞套好,存放在电极盒内,玻璃电极浸放在蒸馏水中。

26.6 记录与计算

按分析记录表的要求将数据逐项填写并计算。

将实验室测得的数据换算成现场的 pH 值,按式(54)进行温度和压力校正。

$$pH_w = pH_m + \alpha(t_m - t_w) - \beta \cdot d \quad \dots \dots \dots \dots \dots \dots \dots \quad (54)$$

式中:

pH_w , pH_m ——分别为现场和实验室测定 pH 值;

t_w 和 t_m ——分别为现场和实验室测定的水温,单位为摄氏度(℃);

d ——水样的深度,单位为米(m);

α ——温度校正系数;

β ——压力校正系数;

$\alpha(t_m - t_w)$ 和 β 值由表 6 和表 7 中查得。

如果水样深度在 500 m 以内,不作压力校正,则上式简化为: $pH_w = pH_m + \alpha(t_m - t_w)$

表 6 pH 测定的温度校正值 $\alpha(t_m - t_w)$ 表

$(t_m - t_w)/^\circ\text{C}$	7.5	7.6	7.7	7.8	7.9	8.0	8.1	8.2	8.3	8.4	8.5	8.6
1	0.01	0.01	0.01	0.01	0.01	0.01	0.01	0.01	0.01	0.01	0.01	0.01
2	0.02	0.02	0.02	0.02	0.02	0.02	0.02	0.02	0.02	0.02	0.02	0.02
3	0.03	0.03	0.03	0.03	0.03	0.03	0.03	0.03	0.03	0.03	0.03	0.04
4	0.03	0.03	0.04	0.04	0.04	0.04	0.04	0.04	0.04	0.05	0.05	0.05
5	0.04	0.04	0.04	0.05	0.05	0.05	0.05	0.05	0.06	0.06	0.06	0.06
6	0.05	0.05	0.05	0.06	0.06	0.06	0.06	0.06	0.07	0.07	0.07	0.07
7	0.06	0.06	0.06	0.07	0.07	0.07	0.07	0.07	0.08	0.08	0.08	0.08
8	0.07	0.07	0.07	0.07	0.08	0.08	0.08	0.08	0.09	0.09	0.09	0.09
9	0.07	0.08	0.08	0.08	0.09	0.09	0.09	0.10	0.10	0.10	0.10	0.11
10	0.08	0.09	0.09	0.09	0.10	0.10	0.10	0.11	0.11	0.11	0.12	0.12
11	0.09	0.09	0.10	0.10	0.11	0.11	0.11	0.12	0.12	0.12	0.13	0.13
12	0.10	0.10	0.11	0.11	0.12	0.12	0.12	0.13	0.13	0.14	0.14	0.14
13	0.11	0.11	0.12	0.12	0.12	0.13	0.13	0.14	0.14	0.15	0.15	0.16
14	0.12	0.12	0.13	0.13	0.13	0.14	0.14	0.15	0.15	0.16	0.16	0.17
15	0.13	0.13	0.14	0.14	0.14	0.15	0.15	0.16	0.16	0.17	0.17	0.18
16	0.13	0.14	0.14	0.15	0.15	0.16	0.16	0.17	0.18	0.18	0.19	0.19
17	0.14	0.15	0.15	0.16	0.16	0.16	0.17	0.18	0.18	0.19	0.20	0.20
18	0.14	0.15	0.16	0.17	0.17	0.18	0.19	0.19	0.20	0.20	0.21	0.22
19	0.15	0.16	0.17	0.18	0.18	0.19	0.20	0.20	0.21	0.21	0.22	0.23
20	0.16	0.17	0.18	0.19	0.19	0.20	0.21	0.21	0.22	0.23	0.23	0.24
21	0.17	0.18	0.19	0.20	0.20	0.21	0.22	0.22	0.23	0.24	0.24	0.25
22	0.18	0.19	0.20	0.20	0.21	0.22	0.23	0.23	0.24	0.25	0.26	0.26
23	0.19	0.20	0.21	0.21	0.22	0.23	0.24	0.24	0.25	0.26	0.27	0.28
24	0.20	0.21	0.22	0.22	0.23	0.24	0.25	0.25	0.26	0.27	0.28	0.29
25	0.21	0.22	0.22	0.23	0.24	0.25	0.26	0.26	0.28	0.28	0.29	0.30

表 7 pH 测定的压力校正系数 β 表

pH_m	7.5	7.6	7.7	7.8	7.9	8.0	8.1	8.2	8.3	8.4
$\beta \times 10^6$	35	31	28	25	23	22	21	20	20	20

表 8 pH~ α_{H^+} 换算表

<i>v</i>	<i>N</i>	<i>v</i>	<i>N</i>	<i>v</i>	<i>N</i>	<i>v</i>	<i>N</i>
0.00	1.000	0.25	0.562	0.50	0.316	0.75	0.178
0.01	0.977	0.26	0.549	0.51	0.309	0.76	0.174
0.02	0.955	0.27	0.537	0.52	0.302	0.77	0.170
0.03	0.933	0.28	0.525	0.53	0.295	0.78	0.166
0.04	0.912	0.29	0.513	0.54	0.288	0.79	0.162
0.05	0.891	0.30	0.501	0.55	0.282	0.80	0.158
0.06	0.871	0.31	0.490	0.56	0.275	0.81	0.155
0.07	0.851	0.32	0.479	0.57	0.269	0.82	0.151
0.08	0.832	0.33	0.468	0.58	0.263	0.83	0.148
0.09	0.813	0.34	0.347	0.59	0.257	0.84	0.144
0.10	0.794	0.35	0.447	0.60	0.251	0.85	0.141
0.11	0.776	0.36	0.437	0.61	0.245	0.86	0.138
0.12	0.759	0.37	0.427	0.62	0.240	0.87	0.135
0.13	0.741	0.38	0.417	0.63	0.234	0.88	0.132
0.14	0.725	0.39	0.407	0.64	0.229	0.89	0.129
0.15	0.709	0.40	0.398	0.65	0.224	0.90	0.126
0.16	0.692	0.41	0.389	0.66	0.219	0.91	0.123
0.17	0.676	0.42	0.380	0.67	0.214	0.92	0.120
0.18	0.661	0.43	0.372	0.68	0.209	0.93	0.117
0.19	0.646	0.44	0.363	0.69	0.204	0.94	0.115
0.20	0.631	0.45	0.355	0.70	0.200	0.95	0.112
0.21	0.617	0.46	0.347	0.71	0.195	0.96	0.110
0.22	0.603	0.47	0.339	0.72	0.191	0.97	0.107
0.23	0.589	0.48	0.331	0.73	0.186	0.98	0.105
0.24	0.575	0.49	0.324	0.74	0.182	0.99	0.102

注：表中 *v* 为 pH 值的小数部分，*Q* 为 pH 的整数部分。由 *v* 值查表得相应的 *N* 值，代入： $\alpha_{H^+} = N \times 10^{-Q}$ 即得氢离子活度。

示例：

现场水温 $t_w = 24.36^\circ\text{C}$ 测定时水温 $t_m = 22.45^\circ\text{C}$

$$t_m - t_w = 22.45^\circ\text{C} - 24.36^\circ\text{C} = -1.91^\circ\text{C}$$

测得 $pH_m = 8.14$ 从表 6 中查得校正值为 -0.02 （因为 $t_m < t_w$ ），故： $pH_w = 8.14 - 0.02 = 8.12$

26.7 注意事项

本方法执行中应注意如下事项：

——除非另作说明，本方法所用试剂均为分析纯，水为去离子水或等效纯水；

- 仪器“读数”开关、玻璃电极插孔、甘汞电极、接线柱等必须保持干燥、洁净；
- 出海前应检查仪器，方法如下：首先仪器用混合磷酸盐缓冲溶液（见 26.3.1.2）定位，再分别测定硼砂缓冲溶液（见 26.3.1.4）和苯二甲酸氢钾缓冲溶液（见 26.3.1.1）的 pH 值，如果测定值与标准值之差超过±0.03，应查明原因，加以纠正；
- 常见的故障及排除方法：
 - a) 因缓冲溶液变质（出现絮凝体等）引起 pH 值改变，应更换缓冲溶液。为防止缓冲溶液变质，可预先在溶液中加几颗百里香酚小晶体。
 - b) 因玻璃电极钝化，使 pH 响应不好，可用 6 mol/L 盐酸或 20% 氟化氢铵溶液 (NH_4HF_2) 浸洗。若仍无改善，则更换玻璃电极。
 - c) 因甘汞电极的氯化钾溶液中有气泡，导致断路或测定不稳定，应排出液柱中的气泡。并注满氯化钾饱和溶液。
 - d) 因电极接线接触不好，或者仪器受潮仪表针不稳定，应将接线重新接好或者对仪器进行干燥处理。
- 测量时，电极必须浸入溶液，否则容易造成开路，损坏仪器；
- 每批水样测定前，仪器须用磷酸盐缓冲溶液（见 26.3.1.2）定位一次，如测定值与标准值的偏差超过±0.01，必须重新定位；
- 玻璃电极球部很薄，切勿与硬物相碰而破碎，使用时应使甘汞电极略低于玻璃电极；
- 新玻璃电极在使用前应在水中浸泡 1 d~2 d；
- 测定浑浊水样后，电极要立即冲洗干净；
- 海上测定工作结束后，应将玻璃电极小心放入盒中，并将 pH 计的“+”、“-”极短路。

27 悬浮物——重量法

27.1 适用范围和应用领域

本方法适用于河口、港湾和大洋水体中悬浮物质的测定。

本方法为仲裁方法。

27.2 方法原理

一定体积的水样通过 0.45 μm 的滤膜，称量留在滤膜上的悬浮物质的重量，计算水中的悬浮物质浓度。

27.3 仪器及设备

仪器和设备如下：

- 天平：感量 0.1 mg、0.01 mg；
- 采水器；
- 有机玻璃螺口过滤器：直径 60 mm，适用于河口或浅海的高浓度水体；
- 玻璃钳式过滤器：直径 47 mm，适用于低浓度水体；
- 真空泵：抽气量 30 L/min；
- 量筒：容量 250 mL、500 mL、1 000 mL；
- 滤膜：孔径 0.45 μm ，直径 47 mm 或 60 mm；
- 滤膜盒：直径 50 mm、63 mm；
- 锥形烧瓶，洗瓶，橡皮管，水桶，气压表及样品箱等；
- 不锈钢镊子；
- 一般实验室常备仪器和设备。

27.4 分析步骤

27.4.1 操作流程：见图 7。

27.4.2 出航前准备

27.4.2.1 滤膜盒洗净、烘干、编号。

27.4.2.2 滤膜于(40~50)℃下烘干,恒温6 h~8 h后,放入硅胶干燥器,放置6 h~8 h。

27.4.2.3 确定空白校正膜的数量(见27.4.4.3)点上色点,以区别水样滤膜。

27.4.2.4 滤膜称量,并把称好的滤膜放入编号的滤膜盒内。

27.4.3 现场作业

27.4.3.1 安装过滤设备:见图8。

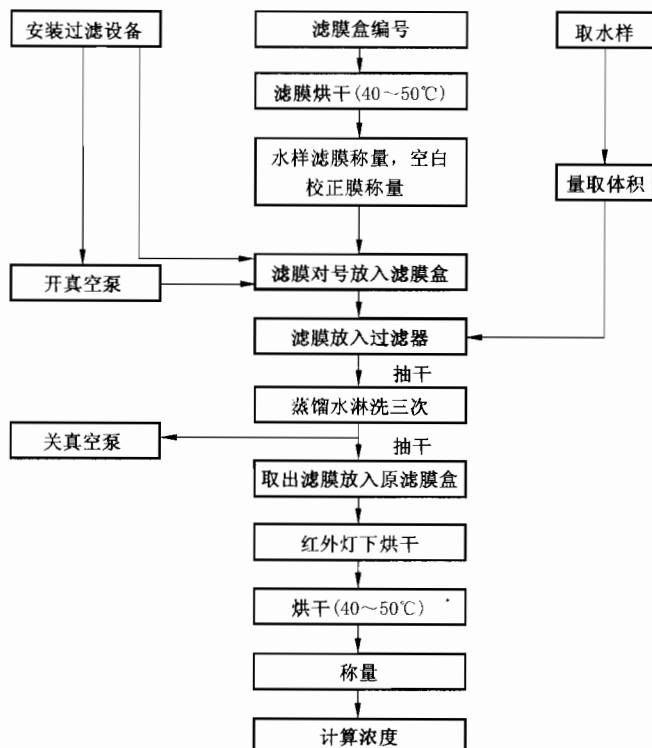


图7 悬浮物测定操作流程

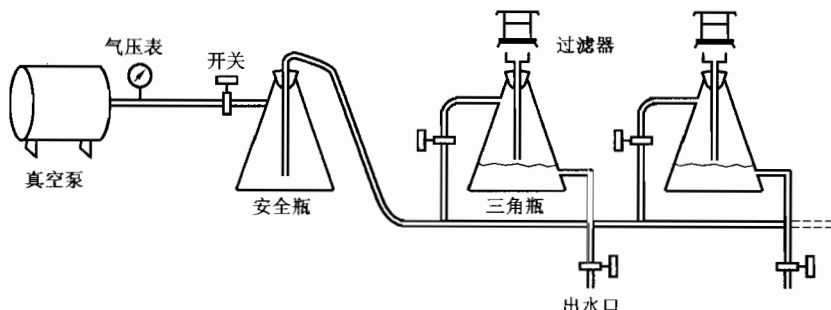


图8 抽滤系统

按图8组装抽滤系统,过滤器装在抽滤瓶上,每个抽滤瓶由皮管连通到总管,并附各自独立的开关,可按需要联接若干个过滤器。在真空泵与过滤器之间装一个安全瓶,积聚倒吸的海水。

抽滤的适宜压力为(5×10^4 ~ 6×10^4)Pa,负压过大,悬浮物质颗粒嵌入滤膜微孔,妨碍过滤。为此,在真空系统中须有压力表。

27.4.3.2 用不锈钢镊子把预先称重为W₂的水样滤膜置于预先称得的W₁的空白校正膜的上面,放入过滤器中,装好。

27.4.3.3 将水样振摇均匀,倒入量筒,量取一定体积。(视悬浮物浓度而定,大于1 000 mg/L者取

50 mL~100 mL; 小于 100 mg/L 时, 量取 1 L~5 L)。

27.4.3.4 开启真空泵,接通开关,将水样倒入过滤器内,量筒用蒸馏水洗净,并倒入过滤器。为了洗掉盐份,待抽干后,再用蒸馏水淋洗滤膜三次,每次 50 mL,再抽干。

27.4.3.5 用不锈钢镊子取下滤膜放在原滤膜盒内，置于红外灯下低温(50℃)烘干，或自然环境下风干。盖好滤膜盒盖，按次序保存，带回实验室。

27.4.4 室内作业

27.4.4.1 烘干:将滤膜放入电热恒温干燥箱内($40\sim50$) $^{\circ}\text{C}$,恒温脱水6 h~8 h,取出放入硅胶干燥器,6 h~8 h后再称量。

27.4.4.2 称量：选用分析天平的感量，应视悬浮物质的量而定。小于 50 mg 时，用十万分之一天平；大于 50 mg 时，则用万分之一天平。称量要迅速，过滤前、后两次称量，天平室的温度，湿度要基本一致。

27.4.4.3 濾膜空白校正

过滤时,醋酸纤维脂膜会因溶解而失重,直径 60 mm 膜失重 1.0 mg~2.0 mg, 直径 47 mm 膜失重 0.2 mg~0.5 mg。为保证结果的准确性,滤膜的空白校正试验是必不可少的。滤膜空白校正与样品测定同时进行,当进行空白校正时使用两张滤膜过滤。其中一张点上色点,作为空白校正膜,放在水样滤膜的下面。在高浓度海区,10 个样品只需作 1~2 份空白校正。但每个测站至少有一张空白试验膜。

27.5 记录与计算

现场取水样和过滤过程按表 A.23 逐项记录, 按式(55)计算:

式中：

ρ ——悬浮物质浓度,单位为毫克每升(mg/L);

W_1 ——悬浮物加水样滤膜重量(W_2),单位为毫克(mg);

W_2 ——水样滤膜重量,单位为毫克(mg);

ΔW 空白校正滤膜校正值, 单位为毫克(mg);

V——水样体积,单位为升(L)。

空自校正滤膜校正值按式(56)计算:

式中：

W_n 过滤后空白校正滤膜重量, 单位为毫克(mg);

W_b ——过滤前空白校正滤膜重量,单位为毫克(mg);

n ——空白校正滤膜个数；

ΔW 应是负值。

27.6 注意事项

本方法执行中应注意如下事项：

水样要现场过滤、烘干、按顺序保存好。如果现场不能立即过滤，水样放在阴凉处，但 24 h 内应过滤完毕；

——各种器具应保持干净,过滤前应用清水洗涤干净;

——过滤时,为防止海水倒灌,损坏真空泵,应及时放掉废水;

——滤膜放入编好号的滤膜盒内，按站位顺序排列；

——用不锈钢镊子夹取滤膜，以免沾污；

— 烘干样品时，应保持周围环境清洁。样品置于红外灯下烘干时，温度不超过 50℃，红外灯泡与

样品的距离不应小于 30 cm, 避免滤膜卷曲或燃烧。

28 氯化物——银量滴定法

28.1 适用范围和应用领域

适用于海水中氯化物的测定。应用本法测定时, 溴化物、碘化物和氰化物亦表现为定比的氯化物浓度。硫化物、硫代硫酸盐产生干扰, 可用过氧化氢予以消除。

本方法为仲裁方法。

测定范围为 0.28 mg/L~200 mg/L。

28.2 方法原理

在中性或弱碱性溶液中, 氯化物与硝酸银反应生成难溶的氯化银沉淀, 以铬酸钾指示终点。当氯全量生成氯化银时, 过量的银生成红色的铬酸银。

28.3 试剂及配制

28.3.1 铬酸钾指示液(50 g/L): 称取 50 g 铬酸钾(K_2CrO_4)溶于少量水中, 滴加硝酸银溶液(见 28.3.3)至生成明显的红色沉淀。静置 12 h 后, 过滤, 并用水稀释至 1 L。

28.3.2 氯化钠标准溶液[$c(NaCl)=0.014\text{ mol/L}$]: 称取 824.0 mg 氯化钠(优级纯, 经 140℃ 干燥)置于烧杯中, 用少量水溶解后全量转入 1 000 mL 量瓶, 加水至标线。此标准溶液 1.00 mL 含 500 μg 氯。

28.3.3 硝酸银标准滴定液[$c(AgNO_3)=0.014\text{ mol/L}$]: 称取 2.395 g 硝酸银溶于水中, 并稀释至 1 000 mL。贮存于棕色试剂瓶中。

标定: 移取 20.00 mL 氯化钠标准溶液(见 28.3.2)至 250 mL 锥形瓶中, 加 80 mL 水和 1.0 mL 铬酸钾指示液(见 28.3.1)用硝酸银标准液(见 28.3.3)滴定至带粉红的黄色。辨别终点时要保持色调一致。再重复标定一次。

空白值测定: 量取 100 mL 水, 按上述步骤滴定。按式(57)计算硝酸银标准滴定液的浓度:

$$c(AgNO_3) = \frac{c(NaCl) \times 20.0}{A - B} \quad \dots \dots \dots \dots \dots \dots \dots \quad (57)$$

式中:

$c(AgNO_3)$ ——硝酸银标准滴定液的浓度, 单位为摩尔每升(mol/L);

$c(NaCl)$ ——氯化钠标准溶液浓度, 单位为摩尔每升(mol/L);

A ——滴定氯化钠标准液用的滴定液体积(平均值), 单位为毫升(mL);

B ——空白用的滴定液体积(平均值), 单位为毫升(mL)。

28.3.4 氢氧化铝悬浮液: 称取 125 g 硫酸钾铝[$AlK(SO_4)_2 \cdot 12H_2O$]或硫酸铵铝[$AlNH_4(SO_4)_2 \cdot 12H_2O$]溶于 1 L 水中, 加热至 60 ℃, 然后边搅拌边缓缓加入 55 mL 浓氨水($NH_3 \cdot H_2O$)。放置约 1 h 后, 转移至具塞大瓶中, 加水振摇洗涤沉淀物, 放置澄清, 倾出上清液。如此反复洗涤沉淀物, 直到不含氯离子为止。可得悬浮液约 1 L, 贮于试剂瓶中。

28.3.5 氢氧化钠溶液: $c(NaOH)=1\text{ mol/L}$ 。

28.3.6 硫酸溶液: $c(H_2SO_4)=0.5\text{ mol/L}$ 。

28.3.7 过氧化氢(H_2O_2): 30%。

28.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

——锥形瓶: 容量 250 mL;

——棕色滴定管: 容量 50 mL;

——移液吸管: 容量 20 mL;

——电磁搅拌器: (350~400) r/min。

28.5 分析步骤

28.5.1 样品的处理:量取 100 mL 水样,或取适量水样稀释至 100 mL。如果水样的颜色很深,加入 3 mL 氢氧化铝悬浮液(见 28.3.4)混匀,令其沉淀并过滤。如果水样中含有硫化物、亚硫酸盐或硫代硫酸盐,则加入 1 mL 过氧化氢(见 28.3.7),搅拌 1 min。

28.5.2 样品的滴定:pH7~10 范围内的水样可直接滴定。若水样的 pH 不在此范围内,用硫酸溶液(见 28.3.6)或氢氧化钠溶液(见 28.3.5)调至 pH7~10。加入 1.0 mL 铬酸钾指示液(见 28.3.1),用硝酸银标准滴定液(见 28.3.3)滴定至带粉红的黄色为终点。辨别终点时要保持色调为一致。

28.5.3 滴定 100 mL 的蒸馏水,确定试剂空白值。

28.6 记录与计算

按式(58)计算样品中氯化物的浓度,测定结果记入表 A.24 中。

$$\rho_{\text{Cl}} = \frac{(A-B) \times c(\text{AgNO}_3) \times 35.45 \times 1000}{V} \quad \dots \dots \dots \quad (58)$$

式中:

ρ_{Cl} ——水样中氯化物的浓度,单位为毫克每升(mg/L);

A ——滴定水样消耗的硝酸银标准滴定液体积,单位为毫升(mL);

B ——滴定空白消耗的硝酸银标准滴定液体积,单位为毫升(mL);

$c(\text{AgNO}_3)$ ——硝酸银滴定液浓度,单位为摩尔每升(mol/L);

V ——量取水样的体积,单位为毫升(mL)。

28.7 注意事项

本方法执行中应注意如下事项:

——除非另作说明,本方法所用试剂均为分析纯,所用水为蒸馏水或等效纯水;

——硝酸银标准滴定液应每隔 48 h 标定一次。存放处应避免阳光直射。

29 盐度

29.1 盐度计法

29.1.1 适用范围和应用领域

适用于在陆地或船上实验室中测量海水样品的盐度。典型的仪器应用范围。

$$2 \ll S \ll 42, -2^\circ\text{C} \ll \theta \ll 35^\circ\text{C}$$

本方法为仲裁方法。

29.1.2 基本原理

实验室用的盐度计分为感应式和电极式两种类型。

测量海水样品与标准海水在 101 325 Pa 下的电导率比 R_θ ,再查国际海洋常用表,得出海水样品的实用盐度。或按式(59)计算:

$$S = a_0 + a_1 R_\theta^{\frac{1}{2}} + a_3 R_\theta^{\frac{3}{2}} + a_4 R_\theta^2 + a_5 R_\theta^{\frac{5}{2}} + \frac{\theta - 15}{1 + K(\theta - 15)} (b_0 + b_1 R_\theta^{\frac{1}{2}} + b_2 R_\theta + b_3 R_\theta^{\frac{3}{2}} + b_4 R_\theta^2 + b_5 R_\theta^{\frac{5}{2}}) \quad \dots \dots \dots \quad (59)$$

式中:

$$a_0 = 0.0080$$

$$a_1 = -0.1692$$

$$a_2 = 25.385$$

$$a_3 = 14.0941$$

$$a_4 = 7.0261$$

$$a_5 = 2.7081$$

$$K = 0.0162$$

$$b_0 = 0.0005$$

$$b_1 = -0.0056$$

$$b_2 = -0.0066$$

$$b_3 = -0.0375$$

$$b_4 = 0.0636$$

$$b_5 = -0.0144$$

R_θ ——被测海水与实用盐度为 35 的标准海水在温度为 θ 时的电导率的比值(均在 101 325 Pa 下)。

29.1.3 试剂及其配制

标准海水。

29.1.4 仪器与设备

盐度计型号不限,仅以感应式盐度计为例介绍测量方法。

主要技术指标:电导率比 0.07~1.2;测量准确度 0.01;测量精密度 0.003;盐度分辨率 0.001;测温电桥准确度 0.5℃。

29.1.5 分析步骤

29.1.5.1 准备:将被测样品放置至与标准海水温差在±2℃内,以备测量。

29.1.5.2 测温测盐检查

29.1.5.2.1 将温盐转换开关转到测温档,将读取的温度与室温比较,其偏差在±1℃范围内,则测温桥路正常。

29.1.5.2.2 将储水杯下面的放水旋钮拧紧。将已知盐度的海水置于电导池下面的进水管处,电导池旋塞置进水位置,打开气泵开关,用左手中指按紧储水杯上面的气孔,此时海水将缓缓注入电导池。当电导池出水口有少许海水溢入储水杯时,即将电导池进水旋塞置关闭位置,放开手指,关闭气泵,此时电导池内充满海水。根据实测水温,从仪器面板温度换算表上查出对应的 R_2 值,将 R_2 置于相应的位置。将温盐转换开关转到测盐档, R_0 旋钮置于已知海水电导率比的位置,调节 R_1 旋钮,指零表头指零,则测盐系统正常。

29.1.5.3 定标

29.1.5.3.1 将标准海水缓缓充入电导池内,清洗 1~2 次后,测量标准海水的温度,记入记录表内。

29.1.5.3.2 从仪器面板温度换算表上查出对应的 R_2 值,并将 R_2 旋钮旋至此值。

29.1.5.3.3 按标准海水盐度值查国际海洋学常用表 I_a,给出电导率比 R_{15} ,根据所测温度 t 和电导率比 R_{15} 查海洋学常用表 II_a,给出盐度修正量 ΔS ,按公式 $S = S_{\text{未修正}} + \Delta S$,求得 $S_{\text{未修正}}$,再从表 I_a 查出对应的电导比 R_1 。此值即为所测温度 t (℃)下,标准海水电导率比的定标值。

示例:

标准海水盐度值 $S = 34.544$

电导池温度 $\theta = 21^\circ\text{C}$

由 I_a 表查出 $R_{15} = 0.988\ 35$

由 II_a 表查 $t = 21^\circ\text{C}, R_{15} = 0.98 \sim 0.99$, 得 $\Delta S = -0.001$

$S_{\text{未修正}} = S - \Delta S = 34.545$

查 I_a 表 $R_{21} = 0.988\ 38$

将标准海水的定标值 R_1 旋到电导率比的相应位置上。

29.1.5.3.4 将温盐转换开关转到测盐档,调节 R_1 旋钮,使指零表头指零,关闭搅拌,将水放掉。如此重复充灌调节,直到出现重复读数为止,即完成仪器定标。将 R_1 值记入记录表内。

29.1.5.4 样品测量

启动气泵,将样品水缓缓吸入电导池内,清洗 1~2 次。当样品水从电导池溢水口溢出时,立即关闭电导池进水旋塞,断开气泵电源,启动搅拌。温盐转换开关转到测湿档,测量海水样品的温度,记入记录表内。将温盐转换开关转到测盐档,调节 R_1 旋钮,使指零表头指零,关闭搅拌,放掉电导池的水样。若两次测量,电导比旋钮最后一位变动小于 6 时,则认为两次测量是重复的,将测得的海水样品的电导率比 R_1 数值记入表 A.25 中。

29.1.6 记录与计算

测定结果记入 A.25 中。计算实用盐度有以下两种方法:

29.1.6.1 计算机处理

运用公式编制程序计算,计算结果应表示至小数点后第三位。

29.1.6.2 查国际海洋学常用表

若在 15℃下测得电导率比值 R_{15} 时, 可由表 I_a 内插表 I_b, 直接得到实用盐度。

示例 1:

在 15℃时测得的电导率比为 0.954 27。

查表 I_a $R_{15} = 0.954 \rightarrow S = 33.214$

$R_{15} = 0.954 \rightarrow S = 33.217$

$\delta S = 3 \times 10^{-3}$

查内插表 I_b ($\delta S = 3 \times 10^{-3}$)

$\delta R \times 10^3 = 7 \rightarrow \Delta S = 2 \times 10^{-3}$

则 $R_{15} = 0.954 27$ 时,

$$\text{实用盐度 } S = 33.214 + 2 \times 10^{-3} = 33.216$$

也可以查表 I_a, 然后用内插法计算得实用盐度。

在温度 θ 下测得电导率比值 R_θ , 可查表 I_a 和表 I_b, 确定未修正盐度 $S_{\text{未修正}}$, 据所测电导率比值 R_θ 和温度 θ , 查表 II_a 和表 II_b, 确定修正量 ΔS 。实用盐度 $S = S_{\text{未修正}} + \Delta S$ 。

示例 2:

当温度为 28.6℃时, 测得电导率比为 0.823 54。

查表 I_a 和表 I_b, 得 $S_{\text{未修正}} = 28.195$

查表 II_a, $t = 28.0 \rightarrow \Delta S \times 10^3 = -40$

$t = 29.0 \rightarrow \Delta S \times 10^3 = -43$

$\delta S \times 10^3 = -3$

$\delta t = 28.6 - 28.0 = 6 \times 10^{-1}$

查表 II_b, $\left. \begin{array}{l} \delta t \times 10 = 6 \\ \delta S \times 10^3 = 3 \end{array} \right\} \Delta' S \times 10^3 = 2$

修正量 $\Delta S \times 10^3 = -40 - 2 = -42$

实用盐度 $S = S_{\text{未修正}} + \Delta S = 28.195 - 0.042 = 28.153$

29.1.7 注意事项

本方法执行中应注意如下事项:

- 250 mL 样品瓶及瓶塞必须用同一水样严格清洗 3 次后, 再装取测试水样。使用后的样品瓶应盛有部分海水, 在下一次取样时放掉;
- 向电导池内充灌海水样品时, 应注意避免电导池内有气泡产生。若有气泡, 测量读数一般会偏小, 此时应重新充灌测量。产生气泡的原因较多, 主要有以下几种:
 - a) 充灌速度太快, 气泡来不及逸出而附着在电导池壁上。消除方法: 调节储水杯上面的调速小螺丝, 使充灌时间大于 10 s。
 - b) 电导池被脏物或油垢污染, 容易附着气泡。一般情况下, 可用配制的 30% 洗洁净溶液充灌清洗, 再用蒸馏水清洗。特别情况下, 需拆下电导池壳清除油污或脏物时, 应特别小心, 不要损坏电导池内的热敏电阻加热器。
 - c) 热敏电阻的密封环节有漏气处, 容易引进气泡。可适当拧紧螺丝, 但不宜过紧, 以免损坏热敏电阻。
 - d) 进水旋塞磨损, 气泡和水会同时进入电导池。可将旋塞左边有机玻璃螺母拧紧。若还不行, 可取出旋塞, 将孔清洗干净, 薄薄地涂上一层真空脂(不可涂得过多, 以免污染电导池), 装上旋塞。
- 向电导池充灌水样时, 应先把进水管内的残留水样放掉, 擦干进水管, 再按分析步骤中所述程序进行。否则, 残留水会污染水样;

- 连续测量时,应用标准海水或工作副标准海水定时检验仪器,并将检测的数值填入记录表内。
- 间断测量时,按需要随时检验校准仪器,确保测量数据的准确可靠,并将校准的情况,记入记录表内,以备分析参考;
- 加热器一般在仪器调节温度补偿时使用,测量时不用。电导池无水时,不应开加热器,以免烧坏加热器和探头;
- 经常注意泄放储水杯内的残水,切不可使存水接近气孔。否则,开气泵时会把水吸人气泵,损坏气泵。

29.2 温盐深仪(CTD)法

等效采用 GB 12763.2。

30 浑浊度

30.1 浊度计法

30.1.1 适用范围和应用领域

本法适用于近海海域和大洋水浑浊度的测定。本法规定 1 L 纯水中含高岭土 1 mg 的浑浊度为 1°。水样中具有迅速下沉的碎屑及粗大沉淀物都可被测定为浑浊度。

本方法为仲裁方法。

30.1.2 方法原理

以一定光束照射水样,其透射光的强度与无浑纯水透射光的强度相比较而定值。

30.1.3 试剂及其配制

30.1.3.1 无浑纯水:取蒸馏水或去离子水,通过 0.2 μm 滤膜(见 30.1.3.2)抽滤,贮于聚乙烯桶中,用过滤水淋洗聚乙烯桶二次,弃去初滤水 200 mL。当天制备。

30.1.3.2 二氯化汞(HgCl₂)溶液(50 g/L):二氯化汞溶液(50 g/L):称取 5.0 g 二氯化汞(HgCl₂)溶于少量水中并稀释至 100 mL,贮于棕色试剂瓶中。

注:二氯化汞剧毒,小心操作!

30.1.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

- 光电式浑浊度计;
- 具胶塞试剂瓶;
- 一般实验室常备仪器和设备。

30.1.5 分析步骤

30.1.5.1 浑浊度计接通电源预热(15~30)min。

30.1.5.2 测定低浑浊度(0°~30°)水样,用长型测定池,步骤如下:

- a) 调零:将无浑纯水倒入测定池内,并把测定池有号码的一面对着仪器测定槽右端,盖上盖子,缓慢地旋转微调,将表针调至表盘右端零标线处,即可取出测定池。
- b) 水样测定:将被测水样倾入测定池的标线处,然后放回仪器的测定槽内,测定池有号码的一面对着测定槽的右端,盖上盖子,可直接读数。

30.1.5.3 测定高浑浊度(20°~100°)水样,用短型测定池,步骤如下:

- a) 将无浑纯水注入高浑浊度测定池至标线处,然后把 20°基准板对着测定池有号码一端插入,将测定池有号码的一面对着仪器测定槽的一端,放入测定槽中间。
- b) 盖上测定槽盖子,缓慢调节微调,将表针调至右端 20°刻度值上。
- c) 取下 20°基准板,重新注入被测水样至测定池的标线,然后将水样测定池放入测定槽中间,盖上盖子,可直接读数。
- d) 当水样浑浊度超过 100°时,可用无浑纯水进行稀释后,再进行测定。

30.1.6 记录与计算

将测得数据记入表 A.26 及表 A.27 中。若水样经稀释按式(60)计算其浓度：

$$Tu = \frac{F \times (A+C)}{C} \quad \dots \dots \dots \dots \dots \dots \dots \quad (60)$$

式中：

Tu ——水样的浑浊度，单位为 $(^\circ)$ ；

F ——查工作曲线所得到的浊度值，单位为度 $(^\circ)$ ；

A ——无浊纯水体积，单位为毫升(mL)；

C ——原水样体积，单位为毫升(mL)。

30.1.7 精密度和准确度

浊度为 4.5 mg/L, 25 mg/L 的人工合成水样，重复性相对标准偏差为 1.1%，相对误差为 0.70%。

30.1.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项：

——除非另作说明，本方法所用试剂均为分析纯，水为无浊水或等效纯水；

——测定浊度时要迅速，从水样或标样充分振匀后倒入测定池中算起，须在 3 min 内读完；

——水样应在取样当天测定，如不可避免要保持更长时间，将水样保存暗处可达 24 h。如若在样品中加 0.5 g/L HgCl₂ 固定剂，可保存 22 d。

30.2 目视比浊法

30.2.1 适用范围和应用领域

本法适用于近海海域和大洋水浑浊度的测定。本法规定 1 L 纯水中含高岭土 1 mg 的浑浊度为 1°。水样中具有迅速下沉的碎屑及粗大沉淀物都可被测定为浑浊度。

30.2.2 方法原理

浑浊度与透射度成反比关系，水样与标准系列进行透射度比测，定值。

30.2.3 试剂及其配制

30.2.3.1 无浊纯水：取蒸馏水或去离子水，通过 0.2 μm 滤膜（见 30.2.3.2）抽滤，贮于聚乙烯桶中，用过滤水淋洗聚乙烯桶二次，弃去初滤水 200 mL。当天制备。

30.2.3.2 滤膜：0.2 μm

30.2.3.3 二氯化汞溶液(50 g/L)：称取 5.0 g 二氯化汞(HgCl₂)溶于少量水中并稀释至 100 mL，贮于棕色试剂瓶中。

注：二氯化汞剧毒，小心操作！

30.2.3.4 焦磷酸钠溶液(50 g/L)：称取 5.0 g 焦磷酸钠(Na₄P₂O₇ · 10H₂O)于 100 mL 量瓶中，加水溶解并稀释至标线。

30.2.3.5 高岭土(机选特号)

30.2.3.6 浑度标准贮备溶液：

浑度标准贮备溶液按以下步骤制备：

- a) 将高岭土置于 105 °C ± 1 °C 烘箱中烘干 2 h，移入盛有硅胶的干燥器中，冷却 30 min。
- b) 称取 3 g ~ 5 g 高岭土样品，置于玛瑙研钵中加少量水调成稀糊状，研磨约 50 min，全部转移入 1 000 mL 量筒中，补加纯水到 1 000 mL 标线处，充分搅拌均匀后，在 20 °C ± 0.5 °C 下静置 24 h。
- c) 用虹吸法吸取上层 800 mL 悬浊液移入第二个 1 000 mL 量筒中，补加无浊纯水到 1 000 mL 标线处，充分搅匀后，再次置于 20 °C ± 0.5 °C 下静放 24 h。
- d) 用虹吸法吸除上层液 800 mL，留取底层 200 mL 悬浊液并加纯水到 1 000 mL 标线，然后盛于 1 000 mL 棕色试剂瓶中，塞严保存。此液为浑度标准贮备溶液。

- 除非另作说明,本方法所用试剂均指分析纯,水指无浊纯水或等效纯水;
- 水样在取样当天测定浊度,如果不可避免要保持更长时间,将水样保存暗处可达 24 h。如若在样品中加适量 $HgCl_2$ 固定剂,可保存 22 d;
- 不洁净的玻璃器皿和空气泡,以及扰乱水样表面能见度的振动都能造成虚假结果;
- 每次量取水样或标准液时,必须将水样瓶横放,上下强烈振荡 30 次后,立即取出水样;
- 玻璃试剂瓶磨口与磨口塞之间,在启瓶对磨中,可增大所盛液体的浊度。因此所用水样瓶及试剂瓶,均应配换橡胶塞,并将胶塞置于盛纯水的烧杯中煮沸 2 h;
- 样品贮存时,每 500 mL 水样可加 5 mL 二氯化汞溶液(见 30.2.3.3)即可。

30.3 分光光度法

30.3.1 适用范围和应用领域

本法适用于近海海域和大洋水浊度的测定。水样中具有迅速下沉的碎屑及粗大沉淀物可被测定为浊度。

30.3.2 方法原理

透射水样的光束,可被悬浊颗粒散射和吸收而消减,光的消减量与浊度成正相关。测定透过水样光量的消减值,与标准系列相比较而定值。

30.3.3 试剂及其配制

见 30.2.3.1~30.2.3.8。

30.3.4 仪器与设备

仪器和设备如下：

—船用分光光度计

——具胶塞试剂瓶；

——一般实验

30.3.5 分析步骤

3.5.1 绘制工作曲线

- 按以下步骤绘制标准曲线：

 - 准确量取 200 mL 浊度标准中间液(见 30.2.3.7), 移入 500 mL 量瓶中, 加入 0.5 mL 焦磷酸钠溶液(见 30.2.3.4), 然后加入无浊纯水(见 30.2.3.1)至标线, 混匀。此液浊度为 100°;
 - 取 12 支 50 mL 具塞比管, 分别加入 100°标准液(见 30.3.5.1.a)0 mL, 0.50 mL, 1.50 mL, 2.50 mL, 3.50 mL, 4.50 mL, 5.00 mL, 15.0 mL, 25.0 mL, 35.0 mL, 45.0 mL, 50.0 mL, 向各管补加无浊纯水(见 30.2.3.1)至标线, 混匀;
 - 每次振荡混匀一管, 立即倒入 5 cm 测定池, 以无浊纯水(见 30.2.3.1)为参比液, 于 450 nm 处测定吸光值;
 - 依次逐个测定, 以所得吸光值为纵坐标, 浊度为横坐标绘制工作曲线。

30.3.5.2 水样测定

- a) 将水样振荡混匀,按 30.3.5.1.c)的步骤测定吸光值,查工作曲线或用线性回归方程计算得浊度值。
 - b) 若水样浊度超过 100°时,用无浊纯水(见 30.2.3.1)稀释到曲线范围内,再测定吸光值,查工作曲线得浊度(E)

30.3.6 记录与计算

将测得数据记入表 A.26 及表 A.27 中。若水样经稀释按式(63)计算其浓度：

$$Tu = \frac{F \times (A+C)}{C} \quad \dots \dots \dots \quad (63)$$

式中：

T_u ——水样的浑浊度，单位为度(°)；
 F ——查工作曲线所得到的浊度值，单位为度(°)；
 A ——无浊纯水体积，单位为毫升(mL)；
 C ——原水样体积，单位为毫升(mL)。

30.3.7 精密度和准确度

浊度为 7.0 mg/L, 50.0 mg/L 的人工合成水样，重复性相对标准偏差 6.7%，相对误差为 5.1%。

30.3.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项：

- 不洁净的玻璃器皿和空气泡，以及扰乱水样表面能见度的振动，都能造成虚假结果；
- 水样在取样当天测定浊度。如果不可避免要保持更长时间，将水样保存暗处可达 24 h，若在样品中加 0.5 g/L $HgCl_2$ 固定剂，可保存 22 d；
- 水样中存在有色物质，会使测得浊度偏高，可改选适当波长或取水样上清液作参比，消除颜色的干扰；
- 测定吸光值时要迅速，从水样或标准样充分振匀后入测定池中算起，应在 3 min 内测读完毕；
- 其他注意事项，见 30.2.7。

31 溶解氧——碘量法

31.1 适用范围和应用领域

本法适用于大洋和近岸海水及河水、河口水溶解氧的测定。

本方法为仲裁方法。

31.2 方法原理

水样中溶解氧与氯化锰和氢氧化钠反应，生成高价锰棕色沉淀。加酸溶解后，在碘离子存在下即释出与溶解氧含量相当的游离碘，然后用硫代硫酸钠标准溶液滴定游离碘，换算溶解氧含量。

31.3 试剂及其配制

31.3.1 氯化锰溶液：称取 210 g 氯化锰($MnCl_2 \cdot 4H_2O$)，溶于水，并稀释至 500 mL。

31.3.2 碱性碘化钾溶液：称取 250 g 氢氧化钠(NaOH)，在搅拌下溶于 250 mL 水中，冷却后，加 75 g 碘化钾(见 31.3.6)，稀释至 500 mL，盛于具橡皮塞的棕色试剂瓶中。

31.3.3 硫酸溶液(1+1)：在搅拌下，将同体积浓硫酸(H_2SO_4 , $\rho=1.84$ g/mL)小心地加到同体积的水中，混匀。盛于试剂瓶中。

31.3.4 硫代硫酸钠溶液 [$c(Na_2S_2O_3 \cdot 5H_2O)=0.01$ mol/L]：配制及标定见 32.3.4。

31.3.5 淀粉溶液(5 g/L)：配制见 32.3.6。

31.3.6 碘化钾(KI)：化学纯。

31.3.7 碘酸钾标准溶液 [$c(1/6KIO_3)=0.0100$ mol/L]：称取 3.567 g 碘酸钾： $(KIO_3$, 优级纯，预先在 120℃ 烘 2 h，置于硅胶干燥器中冷却)，溶于水中，全量移入 1 000 mL 量瓶中，加水至标线，混匀。置于冷暗处，有效期为一个月。使用时量取 10.00 mL 加水稀释至 100 mL。

31.4 仪器及设备

仪器和设备如下：

- 水样瓶：容积 125 mL，棕色磨口玻璃瓶，瓶塞为锥形，磨口要严密，容积须经校正；
- 玻璃管：直径 5 mm~6 mm，长 12 cm；
- 乳胶管：直径同玻璃管，长 20 cm~30 cm；
- 溶解氧滴定管：容量 25 mL，分刻度 0.05 mL；
- 电磁搅拌器：转速可调至(150~400)r/min；

- 玻璃磁转子:直径约3 mm~5 mm,长25 mm;
- 锥形烧瓶:容量250 mL;
- 碘量瓶:容量250 mL;
- 量筒:容量100 mL;
- 烧杯:容量500 mL,1 000 mL;
- 双联打气球;
- 棕色试剂瓶:容量500 mL,2 500 mL;
- 定量加液器:容量5 mL;
- 移液吸管:容量20 mL;
- 一般实验室常备仪器和设备。

31.5 分析步骤

31.5.1 水样的固定：打开水样瓶塞，立即用定量加液器（管尖插入液面）依序注入 1.0 mL 氯化锰溶液（见 31.3.1）和 1.0 mL 碱性碘化钾溶液（见 31.3.2），塞紧瓶塞（瓶内不准有气泡），按住瓶盖将瓶上下颠倒不少于 20 次。

31.5.2 测定步骤

样品测定按以下步骤进行：

- a) 水样固定后约 1 h 或沉淀完全后,便可进行滴定;
 - b) 将水样瓶上层清液倒入 250 mL 锥形烧瓶中,立即向水样瓶加入 1.0 mL 硫酸溶液(见 31.3.3),塞紧瓶塞,振荡水样瓶至沉淀全部溶解;
 - c) 将水样瓶内溶液全量倒入锥形烧瓶中,将其置于电磁搅拌器上,立即搅拌,用已标定的硫代硫酸钠溶液(见 31.3.4)滴定;
 - d) 待试液呈淡黄色时,加 1mL 淀粉溶液(见 31.3.5),继续滴定至蓝色刚刚退去。用锥形烧瓶中的少量试液荡洗原水样瓶,再将其倒回锥形烧瓶中,继续滴定至无色。待 20 s 后,如试液不呈淡蓝色,即为终点。将滴定所消耗的硫代硫酸钠溶液体积记入表 A. 28 中。

31.5.3 空白试验

取 100 mL 海水,加入 1.0 mL 硫酸溶液(见 31.3.3)、1.0 mL 碱性碘化钾溶液(见 31.3.2)和 1.0 mL 氯化锰溶液(见 31.3.1),混合均匀,放置 10 min,加 1 mL 淀粉溶液(见 31.3.5),混匀。此时,若溶液呈现淡蓝色,继续用硫代硫酸钠溶液(见 31.3.4)滴定。如硫代硫酸钠用量超出 0.1 mL,则应核查碘化钾和氯化锰试剂的可靠性并重新配制试剂。如果硫代硫酸钠用量小于或等于 0.1 mL,或加入淀粉溶液后溶液不呈现淡蓝色,且加入 1 滴碘酸钾标准溶液(见 31.3.7)后,溶液立即呈现蓝色,则试剂空白可以忽略不计。

每批新配制试剂应进行 1 次空白试验。

31.6 记录和计算

31.6.1 水样中溶解氧浓度按式(64)计算:

式中：

ρ_{O_2} ——水样中溶解氧浓度, 单位为毫克每升(mg/L);

c——硫代硫酸钠溶液的浓度,单位为摩尔每升(mol/L);

V——滴定样品时用去硫代硫酸钠溶液体积,单位为毫升(mL);

V_0 ——滴定用的实际水样体积(=水样瓶的容积—固定水样的固定剂体积),单位为毫升(mL)。

31.6.2 溶解氧饱和度按式(65)计算:

式中：

ρ_0 ——测得的含氧量, 单位为毫克每升(mg/L);

ρ_{O_2} — 在现场水温、盐度下, 氧在海水中的饱和浓度, 单位为毫克每升(mg/L)。

31.7 注意事项

本方法执行中应注意如下事项：

——除非另有说明,本方法所用试剂均为分析纯,水为蒸馏水或等效纯水;

——溶解氧样品瓶均应进行容积校正：将水样瓶装满蒸馏水，塞上瓶塞、擦干，称重。减去干燥的空瓶重量，除以该水温时蒸馏水的密度，测得水样瓶容积。将瓶号及相应的水样瓶容积测量结果记录，备查：

——滴定临近终点，速度不宜太慢，否则终点变色不敏锐。如终点前溶液显紫红色，表示淀粉溶液变质，应重新配制。

——水样中含有氧化性物质可以析出碘产生正干扰,含有还原性物质消耗碘产生负干扰。

3.2 化学需氧量——碱性高锰酸钾法

3.2.1 适用范围和应用领域

本法适用于大洋和近岸海水及河口水化学需氧量(COD)的测定。

本方法为仲裁方法

32.2 方法原理

在碱性加热条件下,用已知量并且是过量的高锰酸钾,氧化海水中的需氧物质。然后在硫酸酸性条件下,用碘化钾还原过量的高锰酸钾和二氧化锰,所生成的游离碘用硫代硫酸钠标准溶液滴定。

32.3 试剂及其配制

32.3.1 氢氧化钠溶液 称取 250 g 氢氧化钠(NaOH)，溶于 1 000 mL 水中，盛于聚乙烯瓶中。

32.3.2 硫酸溶液(1+3):在搅拌下将1体积浓硫酸(H_2SO_4 , $\rho=1.84\text{ g/mL}$)慢慢加入3体积水中,趁热滴加高锰酸钾溶液(见32.3.5),至溶液略呈微红色不褪为止,盛于试剂瓶中。

32.3.3 碘酸钾标准溶液[$c(1/6\text{KIO}_3) = 0.0100 \text{ mol/L}$]：称取 3.567 g 碘酸钾(KIO_3 , 优级纯, 预先在 120℃ 烘 2 h, 置于干燥器中冷却)溶于水中, 全量移入 1 000 mL 棕色量瓶中, 稀释至标线, 混匀。置于阴暗处, 有效期为 1 个月, 此溶液为 0.100 mol/L。使用时稀释 10 倍, 即得 0.0100 mol/L 碘酸钾标准溶液。

32.3.4 硫代硫酸钠标准溶液[$c(\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O})=0.01 \text{ mol/L}$]:称取 25 g 硫代硫酸钠($\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$),用刚煮沸冷却的水溶解,加入约 2 g 碳酸钠,移入棕色试剂瓶中,稀释至 10 L,混匀。置于阴凉处

硫代硫酸钠标准溶液的标定：

移取 10.00 mL 碘酸钾标准溶液(见 32.3.3), 沿壁流入碘量瓶中, 用少量水冲洗瓶壁, 加入 0.5 g 碘化钾(见 32.3.7), 沿壁注入 1.0 mL 硫酸溶液(见 32.3.2), 塞好瓶塞, 轻荡混匀, 加少许水封口, 在暗处放置 2 min。轻轻旋开瓶塞, 沿壁加入 50 mL 水, 在不断振摇下, 用硫代硫酸钠溶液(见 32.3.4)滴定至溶液呈淡黄色, 加入 1 mL 淀粉溶液(见 32.3.6), 继续滴定至溶液蓝色刚褪去为止。重复标定, 至两次滴定读数差小于 0.05 mL 为止。按式(66)计算其浓度:

$$c = \frac{10.00 \times 0.010}{V} \quad \dots \dots \dots \quad (66)$$

武中。

c —硫代硫酸钠标准溶液浓度,单位为摩尔每升(mol/L);

V——硫代硫酸钠标准溶液体积,单位为毫升(mL)。

32.3.5 高锰酸钾溶液: [c(1/5KMnO₄)=0.01 mol/L]; 称取3.2 g高锰酸钾(KMnO₄), 溶于200 mL水中, 加

热煮沸 10 min, 冷却, 移入棕色试剂瓶中, 稀释至 10 L, 混匀。放置 7 d 左右, 用玻璃砂芯漏斗过滤。

32.3.6 淀粉溶液(5 g/L): 称取 1 g 可溶性淀粉, 用少量水搅成糊状, 加入 100 mL 煮沸的水, 混匀, 继续煮至透明。冷却后加入 1 mL 乙酸, 稀释至 200 mL, 盛于试剂瓶中。

32.3.7 碘化钾(KI)。

32.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

- 溶解氧滴定管: 容量 25 mL;
- 定量加液器: 容量 5 mL;
- 移液管: 容量 2 mL、10 mL;
- 碘量瓶: 容量 250 mL;
- 具塞三角烧瓶: 容量 250 mL;
- 试剂瓶: 容量 500 mL、棕色瓶 2 500 mL、10 000 mL、聚乙烯瓶 1 000 mL;
- 量筒: 容量 100 mL、500 mL、1 000 mL;
- 滴瓶: 容量 125 mL;
- 玻璃砂芯漏斗: G4;
- 定时钟或秒表;
- 电磁搅拌器: 转速可调至(140~150)r/min;
- 玻璃磁转子: 直径约 3 mm~5 mm, 长 25 mm;
- 双联打气球;
- 电热板: 1 000 W;
- 一般实验室常备仪器和设备。

32.5 分析步骤

样品测定按以下步骤进行:

- a) 取 100 mL 水样于 250 mL 锥形瓶中(测平行双样, 若有机物含量高, 可少取水样, 加蒸馏水稀释至 100 mL)。加入 1 mL 氢氧化钠溶液(见 32.3.1)混匀, 加 10.00 mL 高锰钾溶液(见 32.3.5), 混匀;
- b) 于电热板上加热至沸, 准确煮沸 10 min(从冒出第一个气泡时开始计时)。然后迅速冷却到室温;
- c) 用定量加液器加 5 mL 硫代硫酸钠标准溶液(见 32.3.2), 加 0.5 g 碘化钾(见 32.3.7), 混匀, 在暗处放置 5 min。在不断振摇或电磁搅拌下, 用已标定的硫代硫酸钠标准溶液(见 32.3.4)滴定至溶液呈淡黄色, 加入 1 mL 淀粉溶液(见 32.3.6), 继续滴至蓝色刚退去为止, 记下滴定数 V_1 。两平行样滴定读数相差不超过 0.10 mL;
- d) 另取 100 mL 重蒸馏水代替水样, 按步骤 32.1.5.a)~32.1.5.c) 测定分析空白滴定值 V_2 。

32.6 记录与计算

将滴定管读数(V_1 、 V_2)记入表 A.29 中。按式(67)计算化学需氧量。

$$\text{COD} = \frac{c(V_2 - V_1) \times 8.0}{V} \times 1000 \quad \dots \dots \dots \quad (67)$$

式中:

COD——水样的化学需氧量, 单位为毫克每升(mg/L);

c ——硫代硫酸钠的浓度, 单位为摩尔每升(mol/L);

V_2 ——分析空白值滴定消耗硫代硫酸钠溶液的体积, 单位为毫升(mL);

V_1 ——滴定样品时硫代硫酸钠的体积, 单位为毫升(mL);

V ——取水样体积, 单位为毫升(mL)。

32.7 注意事项

本方法执行中应注意如下事项：

- 除非另作说明，本方法所用试剂均为分析纯，水为蒸馏水或等效纯水；
- 水样加热完毕，应冷却至室温，再加入硫酸和碘化钾，否则游离碘挥发而造成误差；
- 化学需氧量的测定是在一定反应条件下试验的结果，是一个相对值，所以测定时应严格控制条件，如试剂的用量、加入试剂的次序、加热时间及加热温度的高低，加热前溶液的总体积等都必须保持一致；
- 用于制备碘酸钾标准溶液的纯水和玻璃器皿须经煮沸处理，否则碘酸钾溶液易分解。

33 生化需氧量

33.1 五日培养法(BOD_5)

33.1.1 适用范围和应用领域

本法适用于海水的生化需氧量的测定。

本方法为仲裁方法。

33.1.2 方法原理

水体中有机物在微生物降解的生物化学过程中，消耗水中溶解氧。用碘量法测定培养前和后两者溶解氧含量之差，即为生化需氧量，以氧的含量(mg/L)计。培养五天为五日生化需氧量(BOD_5)。水中有机质越多，生物降解需氧量也越多，一般水中溶解氧有限，因此，须用氧饱和的蒸馏水稀释。为提高测定的准确度，培养后减少的溶解氧要求占培养前溶解氧的40%~70%为适宜。

33.1.3 试剂及其配制

33.1.3.1 氯化钙溶液(27.5 g/L)：溶解27.5 g氯化钙(CaCl_2)于水中，稀释至1 L，盛于试剂瓶中。

33.1.3.2 三氯化铁溶液(0.25 g/L)：溶解0.25 g三氯化铁($\text{FeCl}_3 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$)于水中，稀释至1 L。盛于试剂瓶中。

33.1.3.3 硫酸镁溶液(22.5 g/L)：溶解22.5 g硫酸镁($\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$)于水中，稀释至1 L。盛于试剂瓶中。

33.1.3.4 磷酸盐缓冲溶液($\text{pH} \approx 7.2$)：溶解8.5 g磷酸二氢钾(KH_2PO_4)，21.75 g磷酸氢二钾(K_2HPO_4)，33.4 g磷酸氢二钠($\text{Na}_2\text{HPO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$)和1.7 g氯化铵(NH_4Cl)于约500 mL水中，稀释至1 L。此缓冲溶液 pH 为7.2，不需再作调节。

33.1.3.5 测定溶解氧所需试剂及其配制，见31.3.1~31.3.7。

33.1.4 仪器及设备

仪器和设备如下：

- 自动调温培养箱： $20^\circ\text{C} \pm 1^\circ\text{C}$ ，不透光，以防光合作用产生溶解氧；
- 培养瓶：容量为250 mL~300 mL特制的具磨口塞和供水封用的喇叭口瓶或试剂瓶。所用培养瓶的容积均须校准；
- 玻璃瓶：容量20 L；
- 量筒：容量2 000 mL；
- 其他仪器和设备：见31.1.4；
- 一般实验室常备仪器和设备。

33.1.5 分析步骤

33.1.5.1 稀释水的制备

在20 L玻璃瓶中加入一定体积的水，经过8 h~12 h曝气后，使溶解氧接近饱和，盖严静置，备用。使用前于每升水中各加1 mL磷酸盐缓冲溶液(见33.1.3.4)、1 mL硫酸镁溶液(见33.1.3.3)、1 mL氯化钙溶液(见33.1.3.1)和1 mL三氯化铁溶液(见33.1.3.2)，混匀。

33. 1. 5. 2 水样采集和培养

水样采集和培养按以下步骤进行：

- a) 水样采集后应在 6 h 内开始分析,若不能,则在 4℃ 或 4℃ 以下保存,而且不得超过 24 h,并将贮存时间和温度与分析结果一起报告;
 - b) 对未受污染海区的水样,可以直接取样。分装样品时,虹吸管的一头要插入培养瓶的底部,慢慢放水,以免带入气泡。直接测定当天水样和经过五天培养后水样中溶解氧的差值,即为五日生化需氧量;
 - c) 对于已受污染海区的水样,必须用稀释水稀释后再进行培养和测定。水样稀释的倍数是测定的重要关键。稀释倍数的选择可根据培养后溶解氧的减少量而定,剩余的溶解氧至少有 1 mg/L。一般采用 20%~75% 的稀释量。在初次作时,可对每个水样同时作 2~3 个不同的稀释倍数。

33.1.5.3 稀释方法

稀释方法如下：

- a) 量取一定体积的水样于 2 000 mL 量筒中,用虹吸管引入稀释水至 2 000 mL 刻度,用一插棒式混合棒(在玻璃棒的一端插入一块略小于所用量筒直径,约 2 mm 厚的橡皮板),小心上下搅动,不可露出水面,以免带入空气;
 - b) 用虹吸管将稀释后的水样装入四个培养瓶中,至完全充满后轻敲瓶壁使瓶中可能混有的小气泡逸出,盖紧瓶塞,用水封口;
 - c) 另取四个编号的培养瓶,全部装入稀释水,盖紧后用水封口,作为空白;
 - d) 将各瓶的编号按操作顺序记录在表格中,每种样品各取一瓶立即测定溶解氧,其余放入 20°C ±1°C 的培养箱中;
 - e) 从开始培养的时间算起,经五昼夜后,取出样品,测定其溶解氧的剩余量。

33.1.5.4 溶解氧的测定及其浓度计算,见 31.5 和 31.6。

33.1.6 记录与计算

将每种水样测定结果及时记录在表 A.30 中。按式(68)计算五日生化需氧量。

$$BOD_5 = \frac{(D_1 - D_2) - (D_3 - D_4) \times f_1}{f_2} \quad \dots \dots \dots \quad (68)$$

式中：

BOD_5 ——五日生化需氧量,单位为毫克每升(mg/L);

D_1 ——样品在培养前的溶解氧,单位为毫克每升(mg/L);

D_2 ——样品在培养后的溶解氧,单位为毫克每升(mg/L);

D_3 ——稀释水在培养前的溶解氧,单位为毫克每升(mg/L);

D_t ——稀释水在培养后的溶解氧,单位为毫克每升(mg/L);

f_1 ——稀释水(V_2)在样品(V_1)中所占的比例;

f_2 ——水样(V_1)在稀释水(V_2)中所占的比例。

其中: $f_1 = \frac{V_3}{V_3 + V_4}$; $f_2 = \frac{V_4}{V_3 + V_4}$

33.1.7 注意事项

本方法执行中应注意以下事项：

——除非另作说明，本方法所用试剂均为化学纯，水为蒸馏水或等效纯水。

——配制试剂和稀释水所用的蒸馏水不应含有有机质、苛性碱和酸。

——稀释水也可以采用新鲜天然海水，稀释水应保持在 20℃ 左右，并且在 20℃ 培养五天后，溶解氧的减少量应在 0.5 mg/L 以下。

- 水样在培养期间,培养水瓶封口处应始终保持有水,可用纸或塑料帽盖在喇叭口上减少培养期间封口水的蒸发。经常检查培养箱的温度是否保持在 20℃±1℃。样品在培养期间不应见光,以防光合作用产生溶解氧;
- 为使测定正确,尤其对初次操作者说来,可以用标准物质进行校验。常用的标准物质有葡萄糖和谷氨酸混合液。将葡萄糖和谷氨酸在 103℃烘箱中干燥 1 h,精确称取葡萄糖 150 mg 加谷氨酸 150 mg 溶解在 1 000 mL 蒸馏水中,其 20℃ BOD_5 为 200 mg/L±37 mg/L。

33.2 两日培养法(BOD_2)

除培养温度和培养时间不同外,其他均与五日生化需氧量相同。

培养温度:30℃±0.5℃

培养时间:2 d。

计算: $BOD_2^{30} \times K = BOD_5^{20}$

式中:

BOD_2^{30} ——在 30℃时,两日生化需养量;

BOD_5^{20} ——在 20℃时,5 日生化需养量;

K——根据各海域具体情况由实验确定的系数,建议用数值 1.17。

34 总有机碳

34.1 总有机碳仪器法

34.1.1 适用范围和应用领域

本法适用于海水中总有机碳(TOC)的测定。

本方法为仲裁方法。

34.1.2 方法原理

海水样品经进样器自动进入总碳(TC)燃烧管(装有白金触媒,温度 680℃)中,通入高纯空气将样品中含碳有机物氧化为 CO_2 后,由非色散红外检测器定量。然后同一水样自动注入无机碳(IC)反应器(装有 25% 磷酸溶液)中,于常温下酸化无机碳酸盐所生成 CO_2 ,由非色散红外检测器检定出 IC 含量,由 TC 减去 IC 即得 TOC 含量。

亦可用 2 mol/L 盐酸先酸化水样,然后通气鼓泡 5 min~10 min,除去 IC,由此测得的 TC 即为 TOC。由于鼓泡过程会造成水样中挥发性有机物的损失而产生部分误差,其测定结果仅代表不可吹出有机碳含量。

34.1.3 试剂及其配制

34.1.3.1 过硫酸钾($K_2S_2O_8$)。

34.1.3.2 磷酸(H_3PO_4)。

34.1.3.3 碳酸钠(Na_2CO_3):基准试剂。

34.1.3.4 碳酸氢钠($NaHCO_3$):基准试剂。

34.1.3.5 盐酸(HCl)。

34.1.3.6 邻苯二甲酸氢钾。

34.1.3.7 无水硫酸钠。

34.1.3.8 无碳水:将蒸馏水盛于全玻璃回流装置中,每升水加入 10 g 过硫酸钾(见 34.1.3.1)和 2 mL 磷酸(见 34.1.3.2),投入少许沸石,加热回流 4 h 后,换上全玻璃磨口接收装置,收集中间馏分于具塞玻璃瓶中,待冷却至室温时立即使用。

34.1.3.9 碳酸钠:碳酸钠(见 34.1.3.3)使用前在 500℃下灼烧 30 min,然后置于装有无水硫酸钠(见 34.1.3.7)的干燥器中冷却备用。

34.1.3.10 盐酸溶液:2 mol/L。

34.1.3.11 磷酸溶液(25 %):取 25 mL 磷酸(见 34.1.3.2),用水稀释至 100 mL(IC 反应液)。

34.1.3.12 总碳(TC)标准储备溶液(1 000 mg/L):称取 2.125 0 g 邻苯二甲酸氢钾(见 34.1.3.6)(先在 115℃下干燥 2 h),用水溶解,转移至 1 000 mL 容量瓶中,稀至标线,混匀。

34.1.3.13 无机碳(IC)标准储备溶液(1 000 mg/L):称取 4.410 0 g 碳酸钠(见 34.1.3.3)和 3.500 0 g 碳酸氢钠(见 34.1.3.4),用水溶解,转移至 1 000 mL 容量瓶中,稀至标线,混匀。

34.1.3.14 总碳(TC)标准使用溶液:分别移取 0.00 mL、5.00 mL、10.00 mL、15.00 mL 总碳(TC)标准储备溶液(见 34.1.3.12)于 4 个 250 mL 容量瓶中,用无碳水稀至刻度,该标准使用溶液的浓度分别为 0.00 mg/L、20.00 mg/L、40.00 mg/L、60.00 mg/L,使用时现配。

34.1.3.15 无机碳(IC)标准使用溶液:分别移取 0.00 mL、5.00 mL、10.00 mL、15.00 mL 无机碳(IC)标准储备溶液(见 34.1.3.13)于 4 个 250 mL 容量瓶中,用无碳水稀至刻度,该标准使用溶液的浓度分别为 0.00 mg/L、20.00 mg/L、40.00 mg/L、60.00 mg/L,使用时现配。

34.1.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

- 总有机碳分析仪;
- 高纯空气钢瓶;
- 高纯空气:由高纯氮气和高纯氧气按比例混合(纯度 99.99%);
- 进样器:容量 250 μ L;
- 常用白金触媒:铝球,配装在 TC 燃烧管中;
- 全玻璃回流蒸馏装置;
- 一般实验室常备仪器及设备。

34.1.5 分析步骤

34.1.5.1 绘制工作曲线

在仪器最佳技术参数下,依次注入浓度为 0 mg/L、20.00 mg/L、40.00 mg/L、60.00 mg/L 总碳(TC)标准使用溶液(见 34.1.3.14),仪器绘制出总碳(TC)工作曲线图。再注入浓度为 0 mg/L、20.00 mg/L、40.00 mg/L、60.00 mg/L 无机碳(IC)标准使用溶液(见 34.1.3.15),仪器绘制出无机碳(IC)工作曲线图。通常平行测定 2 次~3 次即可。然后用仪器的零点迁移功能将标准曲线迁移至原点,并加以保存。

34.1.5.2 样品测定

待仪器稳定后,开始测试,先测试样品的 TC 值,再测试样品的 IC 值。

34.1.6 记录与计算

测定结果记入表 A.31 中。

34.1.7 精密度和准确度

碳含量为 3.00 mg/L 时,重复性相对标准偏差为 2%;再现性相对标准偏差 2%;相对误差 1%。

34.1.8 注意事项

本标准执行中应注意如下事项:

- 除非另作说明,本法所用试剂均为分析纯,水为无碳水或等效纯水;
- 所用玻璃器皿使用前须用硫酸-重铬酸钾洗液浸泡 24 h~48 h,自来水冲洗后用无碳水洗净;
- 无碳水应在临用前制备;
- 样品采集后应在 24 h 内完成分析,如超过 24 h,应于每 20 mL 水样加入 3 粒~4 粒 HgCl₂ 固定水样,然后摇晃样品管至溶解为止(80 次左右);
- TOC 采样容器应采用带磨口 20 mL~25 mL 玻璃比色管,用现场海水冲洗两遍后采样;
- 若测定溶解有机碳(DOC),应用 Waterman GF/C 玻璃纤维滤膜过滤,上机测定;
- 测定海水样品,仪器四通阀易腐蚀生锈,需在四通阀转动部位经常滴点硅油;

——TC 管装填状况和盐、钙等固体物在管内积累可影响峰形,若出现拖尾可严重影响测定结果。
测完含酸、碱、盐的样品后,必须用无碳水反复多次冲洗进样管。

34.2 过硫酸钾氧化法

34.2.1 适用范围和应用领域

本法适用于河口、近岸以及大海洋水中溶解有机碳的测定。

34.2.2 方法原理

海水样品经酸化通氮气除去无机碳后,用过硫酸钾将有机碳氧化生成二氧化碳气体,用非色散红外二氧化碳气体分析仪测定。

34.2.3 试剂及其配制

34.2.3.1 高氯酸镁 [$Mg(ClO_4)_2$]。

34.2.3.2 磷酸 (H_3PO_4): $\rho=1.69\text{ g/mL}$ 。

34.2.3.3 过硫酸钾溶液:称取 4 g 经重结晶处理的过硫酸钾 ($K_2S_2O_8$) 溶于 100 mL 无碳水中,加几滴磷酸(34.2.3.2),通氮气(34.2.3.7)除二氧化碳。临用时配制。

34.2.3.4 活性炭:在氮气氛下,于 700°C 活化 4 h。

34.2.3.5 分子筛:5 A。

34.2.3.6 碱石棉。

34.2.3.7 氮气:纯度 99.999%。

34.2.3.8 盐酸溶液: $c(HCl)=0.5\text{ mol/L}$ 。

34.2.3.9 盐酸羟胺溶液:称取 17.4 g 盐酸羟胺 ($NH_2OH \cdot HCl$) 溶于 500 mL 盐酸溶液(34.2.3.8)中。

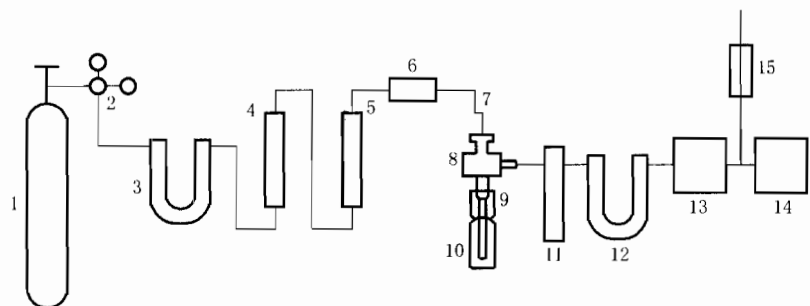
34.2.3.10 邻苯二甲酸氢钾标准贮备溶液:称取 106.3 mg 邻苯二甲酸氢钾 ($KHC_6H_4O_4$,先于 110°C 下烘干 2 h~3 h),溶于水后全量转入 50 mL 量瓶中,加水至标线,加少许氯化汞 ($HgCl_2$),混匀。置冰箱保存。此溶液 1.00 mL 含碳 1.00 mg。

34.2.3.11 邻苯二甲酸氢钾标准使用溶液:移取 1.00 mL 标准贮备溶液(见 34.2.3.10)于 100 mL 量瓶,加水至标线,混匀。此溶液 1.00 mL 含碳 10.0 μg 。有效期一周。

34.2.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

- 二氧化碳测定装置;见图 9;
- 非色散红外二氧化碳气体分析仪;
- 流量计:量程(0~500)mL/min;
- 聚四氟乙烯密封通气夹具;
- 高温炉;
- 全玻璃回流蒸馏装置;
- 玻璃滤器;
- 玻璃纤维滤膜:于 450°C 灼烧 4 h;
- 安瓿瓶:容量 mL,于 500°C 灼烧 4 h;
- 量瓶:容量 25 mL、50 mL、100 mL;
- 刻度吸管:容量 10 mL;
- 移液吸管:容量 1 mL;
- 样品瓶:容量 25 mL;
- 酒精喷灯;
- 水浴锅;
- 一般实验室常备仪器及设备。



- 1——高纯氮气钢瓶；
 2——压力调节阀；
 3——活性碳 U形管；
 4——5 A 分子筛；
 5——碱石棉管；
 6——流量计；
 7——不锈钢导管；
 8——聚四氟乙烯夹具；
 9——弹性胶管；
 10——安瓿瓶；
 11——盛盐酸羟胺溶液洗气瓶；
 12——无水高氯酸镁；
 13——二氧化碳分析仪；
 14——记录仪；
 15——尾气流量计。

图 9 二氧化碳测定装置

34.2.5 分析步骤

34.2.5.1 绘制工作曲线

按以下步骤绘制标准曲线：

- 取 6 个 25 mL 量瓶，分别加入 0 mL, 1.25 mL, 2.50 mL, 5.00 mL, 7.50 mL, 10.0 mL 邻苯二甲酸氢钾标准使用溶液（见 34.2.3.11），加水至标线，混匀，加 1 滴磷酸（见 34.2.3.2），通氮气（见 34.2.3.7）5 min 除去二氧化碳；
- 移取 4.00 mL 上述溶液于 10 mL 安瓿瓶中，加 1 mL 过硫酸钾溶液（见 34.2.3.3），通氮气（200 mL/min）半分钟，立即于酒精喷灯焰上封口。于沸水浴中加热氧化 2 h 后取出，冷却至室温；
- 将安瓿瓶与聚四氟乙烯密封夹具连接（见图 9）。待二氧化碳分析仪基线稳定后，用尖嘴钳夹破安瓿瓶口，立即将不锈钢导管插入瓶底，通入氮气（200 mL/min）把二氧化碳气体带入分析仪，测定相对读数 A_r 。其中零浓度吸光值为标准空白 A_0 ；
- 将测得读数 A 记录于表 A.3 中，以相对读数 $(A_r - A_0)$ 为纵坐标，相应碳含量 (mg/L) 为横坐标，绘制工作曲线。

34.2.5.2 样品测定

按以下步骤测定样品：

- 量取 20 mL 海水样品于 25 mL 样品瓶中，加几滴磷酸（见 34.2.3.2）使水样 pH 值小于或等于 2，通氮气（见 34.2.3.7）鼓泡 5 min，除去样品中的无机碳；
- 按绘制工作曲线 34.2.5.1.b) ~ 34.2.5.1.c) 步骤测定相对读数 A_w ，将测得数据记入表 A.4 中；
- 量取 20 mL 水，按同上步骤测定分析空白 A_b 。

34.2.6 记录与计算

据 $(A_w - A_b)$ 值在工作曲线上查得水样中有机碳的浓度(mg/L)。或用线性回归方程计算。

34.2.7 注意事项

本方法执行中应注意如下事项：

- 除非另作说明,本法所用试剂均为分析纯,水为无碳水或等效纯水;
- 将蒸馏水盛于全玻璃回流装置中,并按每升水加 10 g 过硫酸钾($K_2S_2O_8$)和 2 mL 磷酸(34.2.3.2),投入少许沸石,加热回流 4 h 后,换上全玻璃磨口蒸馏接收装置,蒸出无碳水,收集中间馏分于充满氮气的玻璃具塞瓶中。蒸馏装置需接一个内装活性碳和钠石灰的吸收管,以吸收外界进入的二氧化碳和有机气体;
- 所用玻璃器皿使用前须用硫酸-重铬酸钾洗液浸泡 1 d~2 d,自来水冲洗后用蒸馏水洗涤,最后用无碳水洗净;
- 无碳水应在临用时制备;
- 工作曲线标准系列溶液配制和样品测定试样制备时,去除溶液无机碳的通氮管应插入液体底部;去除盛有待测溶液安瓿瓶顶部空间无机碳的通氮管口应稍高于液面;
- 安瓿瓶封口时应将安瓿瓶口与一装有碱石棉的玻璃三通管连接,避免外部二氧化碳气体沾污;
- 测定时要保持载气流量恒定。夹安瓿瓶和插入不锈钢导管的动作应迅速,以免影响测定精密度;
- 每次测定前需更换盐酸羟胺溶液和高氯酸镁,以防水气和氯气进入分析仪干扰测定;
- 样品采集后应立即用 Whatman GF/C 玻璃纤维滤膜过滤和分析。若不能立即分析,试样应添加少许氯化汞并置于冰箱保存。

35 无机氮

无机氮的化合物种类很多。本章所指无机氮仅包括氨氮、亚硝酸盐氮、硝酸盐氮的总和。测定方法分别参见 36,37,38 章。

36 氨

36.1 靛酚蓝分光光度法

36.1.1 适用范围和应用领域

本法适用于大洋和近岸海水及河口水。

本方法为仲裁方法。

36.1.2 方法原理

在弱碱性介质中,以亚硝酰铁氰化钠为催化剂,氨与苯酚和次氯酸盐反应生成靛酚蓝,在 640 nm 处测定吸光值。

36.1.3 试剂及其配制

36.1.3.1 铵标准贮备溶液(100.0 mg/L-N):称取 0.471 6 g 硫酸铵 $[(NH_4)_2SO_4]$,预先在 110℃ 烘 1 h,置于干燥器中冷却],溶于少量水中,全量转入 1 000 mL 量瓶中,加水至标线,混匀。加 1 mL 三氯甲烷($CHCl_3$),振摇混合。贮于棕色试剂瓶中,冰箱内保存。有效期半年。

36.1.3.2 铵标准使用溶液(10.0 mg/L-N):移取 10.0 mL 铵标准贮备液(见 36.1.3.1)置于 100 mL 量瓶中,加水至标线,混匀。临用时配制。

36.1.3.3 柠檬酸钠溶液(480 g/L):称取 240 g 柠檬酸钠($Na_3C_6H_5O_7 \cdot 2H_2O$),溶于 500 mL 水中,加入 20 mL 氢氧化钠溶液(见 36.1.3.4),加入数粒防爆沸石,煮沸除氨直至溶液体积小于 500 mL。冷却后用水稀释至 500 mL。盛于聚乙烯瓶中。此溶液长期稳定。

36.1.3.4 氢氧化钠溶液[$c(NaOH)=0.50\text{ mol/L}$]:称取 10.0 g 氢氧化钠(NaOH),溶于 1 000 mL 水

中,加热蒸发至 500 mL。盛于聚乙烯瓶中。

36.1.3.5 苯酚溶液:称取 38 g 苯酚(C_6H_5OH)和 400 mg 亚硝酰铁氰化钠[$Na_2Fe(CN)_5NO \cdot 2H_2O$],溶于少量水中,稀释至 1 000 mL,混匀。盛于棕色试剂瓶中,冰箱内保存。此溶液可稳定数月。

36.1.3.6 硫代硫酸钠溶液 [$c(Na_2S_2O_3 \cdot 5H_2O) = 0.10 \text{ mol/L}$]:称取 25.0 g 硫代硫酸钠($Na_2S_2O_3 \cdot 5H_2O$),溶于少量水中,稀释至 1 000 mL。加 1 g 碳酸钠(Na_2CO_3),混匀。转入棕色试剂瓶中保存。

36.1.3.7 淀粉溶液(5 g/L):称取 1 g 可溶性淀粉,加少量水搅成糊状,加入 100 mL 沸水,搅匀,电炉上煮至透明。取下冷却后加 1 mL 冰醋酸(CH_3COOH),用水稀释至 200 mL。盛于试剂瓶中。

36.1.3.8 次氯酸钠溶液(市售品有效氯含量不少于 5.2%):此溶液使用时按以下方法标定。

加 50 mL 硫酸溶液(见 36.1.3.10)至 100 mL 锥形瓶中,加入约 0.5 g 碘化钾(KI),混匀。加 1.00 mL 次氯酸钠溶液(见 36.1.3.8),以硫代硫酸钠溶液(见 36.1.3.6)滴定至淡黄色,加入 1 mL 淀粉溶液(见 36.1.3.7),继续滴定至蓝色消失。记下硫代硫酸钠溶液的体积,1.00 mL 相当于 3.54 mg 有效氯。

36.1.3.9 次氯酸钠使用溶液(1.50 mg/mL 有效氯):用氢氧化钠溶液见(36.1.3.4)稀释一定量的次氯酸钠溶液(见 36.1.3.8),使其 1.00 mL 中含 1.50 mg 有效氯。此溶液盛于聚乙烯瓶中置冰箱内保存,可稳定数周。

36.1.3.10 硫酸溶液 [$c(H_2SO_4) = 0.5 \text{ mol/L}$]:移取 28 mL 硫酸($H_2SO_4, \rho = 1.84 \text{ g/mL}$)缓慢地倾入水中,并稀释至 1 L,混匀。

36.1.3.11 无氨海水:采集氨氮低于 0.8 $\mu\text{g}/\text{L}$ 的海水,用 0.45 μm 滤膜过滤后贮于聚乙烯桶中,每升海水加 1 mL 三氯甲烷,混合后即可作为无氨海水使用。

36.1.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

- 分光光度计:5 cm 测定池;
- 具塞比色管:容量 50 mL;
- 自动移液管:容量 1 mL;
- 一般实验室常用仪器和设备。

36.1.5 分析步骤

36.1.5.1 绘制标准曲线

按以下步骤绘制标准曲线:

- a) 取 6 个 100 mL 量瓶,分别加入 0 mL, 0.30 mL, 0.60 mL, 0.90 mL, 1.20 mL, 1.50 mL 铵标准使用溶液(见 36.1.3.2),加无氨海水(见 36.1.3.11)至标线,混匀;
- b) 移取 35.0 mL 上述各点溶液,分别置于 50 mL 具塞比色管中;
- c) 各加入 1.0 mL 柠檬酸钠溶液(见 36.1.3.3),混匀;
- d) 各加入 1.0 mL 苯酚溶液(见 36.1.3.5),混匀;
- e) 各加入 1.0 mL 次氯酸钠使用溶液(36.1.3.9),混匀。放置 6 h 以上(淡水样品放置 3 h 以上);
- f) 选 640 nm 波长,5 cm 测定池,以水作参比溶剂,测定吸光值 A_t ,其中 0 浓度为 A_0 ;
- g) 以吸光值($A_t - A_0$)为纵坐标,氨-氮浓度(mg/L)为横坐标,绘制标准曲线。

36.1.5.2 水样测定

按以下步骤测定样品:

- a) 移取 35.0 mL 已过滤水样,置于 50 mL 具塞比色管中;
- b) 按照 36.1.5.1.c)~36.1.5.1.f) 步骤测定水样的吸光度 A_w ;
- c) 同时取 35.0 mL 无氨海水(见 36.1.3.11),置于 50 mL 具塞比色管中,按水样测定步骤测定分析空白吸光度 A_b ;

d) 查标准曲线或用线性回归方程计算水样中氨氮浓度(mg/L)。

36.1.6 记录与计算

将测试结果记入表 A.16 及表 A.3 中，并按以下不同情况计算水样氨-氮的浓度：

- a) 测定海水样品，若绘制标准曲线用盐度相近的无氨海水时，可由 $A_w - A_b$ 值查标准曲线直接得出氨氮浓度(mg/L)；
- b) 对于海水或河口区水样，若绘制标准曲线时，用无氨蒸馏水，则水样的吸光度 A_w 扣除分析空白吸光度 A_b 后，还应根据所测水样的盐度乘上相应的盐误差校正系数 f (见表 9)，即据 $f(A_w - A_b)$ 值查标准曲线或用线性回归方程计算水样中氨-氮的浓度(mg/L)。

表 9 盐误差校正系数表

S	0~8	11	14	17	20	23	27	30	33	36
盐效应校正系数 f	1.00	1.01	1.02	1.03	1.04	1.05	1.06	1.07	1.08	1.09

36.1.7 精密度和准确度

氨-氮浓度为 $30 \mu\text{g}/\text{L}$, $90 \mu\text{g}/\text{L}$, $150 \mu\text{g}/\text{L}$ 的人工合成样品，重复性相对标准偏差为 1.2% 。氨-氮浓度为 $1400 \mu\text{g}/\text{L}$ 的人工合成样品，再现性相对标准偏差为 4% ；相对误差为 2.8% 。

36.1.8 注意事项

本标准执行中应注意如下事项：

- 除非另作说明，本方法所用试剂均为分析纯，水为无氨蒸馏水或等效纯水；
- 水样经 $0.45 \mu\text{m}$ 滤膜过滤后盛于聚乙烯瓶中。应从速分析，不能延迟 3 h 以上；若样品采集后不能立即分析，则应快速冷冻至 -20°C 。样品熔化后立即分析；
- 测定中要避免空气中的氨对水样或试剂的沾污；
- 若发现苯酚出现粉红色则必须精制，即：取适量苯酚置蒸馏瓶中，徐徐加热，用空气冷凝管冷却，收集 $182^\circ\text{C} \sim 184^\circ\text{C}$ 馏分。精制后的苯酚为无色结晶状。在酚的蒸馏过程中应注意爆沸和火灾；
- 样品和标准溶液的显色时间保持一致，并避免阳光照射；
- 该法重现性好，空白值低，有机氯化物不被测定，但反应慢，灵敏度略低。

36.2 次溴酸盐氧化法

36.2.1 适用范围和应用领域

本法适用于大洋和近岸海水及河口水中氨-氮的测定。本法不适用于污染较重，含有机物较多的养殖水体。

36.2.2 方法原理

在碱性介质中次溴酸盐将氨氧化为亚硝酸盐，然后以重氮-偶氮分光光度法测亚硝酸盐氮的总量，扣除原有亚硝酸盐氮的浓度，得氨氮的浓度。

36.2.3 试剂及其配制

36.2.3.1 铵标准贮备溶液(100 mg/L-N)：称取 0.4716 g 硫酸铵 $[(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4]$ 预先在 110°C 下干燥 1 h 溶于少量水中，全量移入 1000 mL 量瓶中，加水至标线，混匀。加 1 mL 三氯甲烷(CHCl_3)，混匀。贮于 1000 mL 棕色试剂瓶中，冰箱内保存。有效期半年。

36.2.3.2 铵标准使用溶液(10.0 mg/L-N)：移取 10.0 mL 铵标准贮备溶液(见 36.2.3.1)于 100 mL 量瓶中，加水至标线，混匀。临用前配制。

36.2.3.3 氢氧化钠溶液(400 g/L)：称取 200 g 氢氧化钠(NaOH)溶于 1000 mL 水中，加热蒸发至 500 mL ，盛于聚乙烯瓶中。

36.2.3.4 盐酸溶液(1+1)：将同体积盐酸($\text{HCl}, \rho = 1.19 \text{ g/mL}$)与同体积的水混匀。

36.2.3.5 溴酸钾-溴化钾贮备溶液：称取 2.8 g 溴酸钾(KBrO_3)和 20 g 溴化钾(KBr)溶于 1000 mL 水

中,贮于1 000 mL 棕色试剂瓶中。

36.2.3.6 次溴酸钠溶液:量取1.0 mL 溴酸钾-溴化钾贮备溶液(见36.2.3.5)于250 mL 聚乙烯瓶中,加49 mL 水和3.0 mL 盐酸溶液(见36.2.3.4),盖紧摇匀,置于暗处。5 min后加入50 mL 氢氧化钠溶液(见36.2.3.3),混匀。临用前配制。

36.2.3.7 磺胺溶液(2 g/L):称取2.0 g 磺胺($\text{NH}_2\text{SO}_2\text{C}_6\text{H}_4\text{NH}_2$),溶于1 000 mL 盐酸溶液(见36.2.3.4)中,贮存于棕色试剂瓶中。有效期为2个月。

36.2.3.8 盐酸萘乙二胺溶液(1.0 g/L):称取0.50 g 盐酸萘乙二胺($\text{C}_{10}\text{H}_7\text{NHCH}_2\text{CH}_2\text{NH}_2 \cdot 2\text{HCl}$),溶于500 mL 水,贮存于棕色试剂瓶中,冰箱保存。有效期为1个月。

36.2.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

- 分光光度计;
- 量瓶:容量200 mL、100 mL、500 mL、1 000 mL;
- 量筒:容量50 mL、1 000 mL;
- 具塞锥形瓶:容量100 mL;
- 烧杯:容量50 mL、100 mL、500 mL、1 000 mL;
- 试剂瓶:容量1 000 mL;棕色500、1 000 mL;
- 聚乙烯瓶:容量250 mL、500 mL;
- 聚乙烯洗瓶:容量500 mL;
- 自动移液管:容量1 mL、5 mL;
- 刻度吸管:容量2 mL、10 mL;
- 吸气球;
- 玻璃棒:直径5 mm,长15 cm;
- 实验室常备仪器及设备。

36.2.5 分析步骤

36.2.5.1 绘制工作曲线

按以下步骤绘制标准曲线:

- a) 取6个200 mL 量瓶,分别加入0 mL、0.20 mL、0.40 mL、0.80 mL、1.20 mL、1.60 mL 铵标准使用溶液(见36.2.3.2),加水至标线,混匀;
- b) 各量取50.0 mL 上述溶液,分别置于100 mL 具塞锥形瓶中;
- c) 各加入5 mL 次溴酸钠溶液(见36.2.3.6),混匀,放置30 min;
- d) 各加5 mL 磺胺溶液(见36.2.3.7),混匀,放置5 min;
- e) 各加入1 mL 盐酸萘乙二胺溶液(见36.2.3.8),混匀,放置15 min;
- f) 选543 nm 波长,5 cm 测定池,以无氨蒸馏水作参比,测定吸光值 A_i ,其中0浓度为 A_0 ;
- g) 以吸光度 $A_i - A_0$ 为纵坐标,相应的浓度(mg/L)为横坐标,绘制工作曲线。

36.2.5.2 水样测定

按以下步骤测定样品:

- a) 量取50.0 mL 已过滤的水样分别置于100 mL 具塞锥形瓶中;
- b) 按照36.2.5.1.c)~36.2.5.1.f) 步骤测定水样的吸光度 A_w ;
- c) 量取5 mL 刚配制的次溴酸钠溶液(见36.2.3.6)于100 mL 具塞锥形瓶中,立即加入5 mL 磺胺溶液(见36.2.3.7),混匀。放置5 min后加50 mL 水,然后加入1 mL 盐酸萘乙二胺溶液(见36.2.3.8),15 min后测定分析空白的吸光值 A_b 。

36.2.6 记录与计算

将测得数据和水样中原有亚硝酸盐氮的浓度(mg/L),记入表A.3及表A.4中。由 $A_w - A_b$ 查工

作曲线或用线性回归方程计算水样中 $(\text{NO}_2\text{-N}) + (\text{NH}_3\text{-N})$ 的总浓度,按式(69)计算水样中氨氮的浓度:

式中：

$\rho(\text{NH}_3\text{-N})$ ——水样中氨氮的浓度,单位为毫克每升(mg/L);

$N_{\text{总}}$ ——查工作曲线得氨氮(包括亚硝酸盐氮)的浓度,单位为毫克每升(mg/L);

$\rho(\text{NO}_2\text{-N})$ ——亚硝酸盐氮(见第37章)的浓度,单位为毫克每升(mg/L)。

36.2.7 精密度和准确度

相对标准偏差 1%；相对误差 0.4%。

36.2.8 注意事项

本标准执行中应注意如下事项：

- 除非另作说明,本法所用试剂均为分析纯,水为无氨蒸馏水或等效纯水;
 - 水样经 $0.45 \mu\text{m}$ 滤膜过滤后贮于聚乙烯瓶中。分析工作不应延迟 3 h 以上,若样品采集后不能立即分析,则应快速冷冻至 -20°C 保存,样品熔化后立即分析;
 - 测定中应严防空气中的氨对水样、试剂和器皿的沾污;
 - 当水温高于 10°C 时,氧化 30 min 即可,若低于 10°C 时,氧化时间应适当延长;
 - 在条件许可下,最好用无氮海水绘制工作曲线;
 - 加盐酸萘乙二胺试剂后,应在 2 h 内测定完毕,并避免阳光照射;
 - 该法氧化率较高,快速,简便,灵敏,但部分氨基酸也被测定。

37 亚硝酸盐——萘乙二胺分光光度法

37.1 适用范围和应用领域

本法适用于海水及河口水中亚硝酸盐氮的测定。

本方法为仲裁方法。

37.2 方法原理

在酸性介质中亚硝酸盐与磺胺进行重氮化反应，其产物再与盐酸萘乙二胺偶合生成红色偶氮染料，于 543 nm 波长测定吸光值。

37.3 试剂及其配制

37.3.1 碘胺溶液(10 g/L):称取5g碘胺($\text{NH}_2\text{SO}_2\text{C}_6\text{H}_4\text{NH}_2$),溶于350mL盐酸溶液(1+6),用水稀释至500mL,盛于棕色试剂瓶中,有效期为2个月。

37.3.2 盐酸萘乙二胺溶液(1 g/L):称取 0.5 g 盐酸萘乙二胺($C_{10}H_7NHCH_2CH_2NH_2 \cdot 2HCl$),溶于 500 mL 水中,盛于棕色试剂瓶中于冰箱内保存,有效期为 1 个月。

37.3.3 亚硝酸盐标准贮备溶液(100 μg/mL-N):称取 0.492 6 g 亚硝酸钠(NaNO_2)经 110℃下烘干,溶于少量水中后全量转移入 1 000 mL 量瓶中,加水至标线,混匀。加 1 mL 三氯甲烷(CHCl_3),混匀。贮于棕色试剂瓶中于冰箱内保存,有效期为两个月。

37.3.4 亚硝酸盐标准使用溶液(5.0 μg/mL-N): 移取 5.00 mL 亚硝酸盐标准贮备溶液(见 37.3.3)于 100 mL 量瓶中, 加水至标线, 混匀。临用前配制。

37.4 仪器及设备

仪器和设备如下：

- 分光光度计；
 - 量瓶：容量 100 mL、1 000 mL；
 - 量筒：容量 50 mL、500 mL；
 - 带刻度具塞比色管：容量 50 mL；

- 烧杯:容量 100 mL、500 mL;
- 棕色试剂瓶:容量 500 mL、1 000 mL;
- 聚乙烯洗瓶:容量 500 mL;
- 自动移液管:容量 1 mL;
- 刻度吸管:容量 1 mL、5 mL;
- 吸气球;
- 玻璃棒:直径 5 mm, 长 15 cm;
- 一般实验室常备仪器和设备。

37.5 分析步骤

37.5.1 绘制标准曲线

按以下步骤绘制标准曲线：

- a) 取 6 个 50 mL 具塞比色管, 分别移入 0 mL, 0.10 mL, 0.20 mL, 0.30 mL, 0.40 mL, 0.50 mL 亚硝酸盐标准使用溶液(见 37.3.4)加水至标线, 混匀;
 - b) 各加入 1.0 mL 磺胺溶液(见 37.3.1), 混匀。放置 5 min;
 - c) 各加入 1.0 mL 盐酸萘乙二胺溶液(见 37.3.2)混匀。放置 15 min;
 - d) 选 543 nm 波长, 5 cm 测定池, 以水作参比, 测其吸光值 A_i 。其零浓度为标准空白吸光值 A_0 ;
 - e) 以吸光值 $(A_i - A_0)$ 为纵坐标, 浓度(mg/L)为横坐标绘制标准曲线。

37.5.2 水样的测定

按以下步骤测定水样：

- a) 移取 50.0 mL 已过滤的水样于具塞比色管中；
 - b) 按照 37.5.1.b)~37.5.1.d) 步骤测量水样的吸光值 A_w ；
 - c) 量取 50.0 mL 二次去离子水，于具塞比色管中，按照 37.5.1.b)~37.5.1.d) 步骤测量分析空白吸光值 A_b 。

37.6 记录与计算

将测得数据记录于分析记录表 A.3 及表 A.4 中, 按式(70)计算 A_{eff} 。

由 A_1 值查工作曲线或按式(71)计算水样中亚硝酸盐氮的浓度。

$$\rho(\text{NO}_2\text{-N}) = \frac{A_n - a}{L} \quad \dots \dots \dots \quad (71)$$

式中,

$\rho(\text{NO}_2\text{-N})$ ——水样中亚硝酸盐氮的浓度,单位为毫克每升(mg/L);

$A_{\text{水}} = \text{水样中亚硝酸盐氮的吸光值}$:

a —标准曲线中的截距；

b—标准曲线中的斜率

377 注意事項

本方法执行中应注意如下事项：

——除非另作说明，本方法所用试剂均为分析纯，水为无亚硝酸盐的二次蒸馏水或等效纯水。

水样可用有机玻璃或塑料采水器采集,经 $0.45\text{ }\mu\text{m}$ 滤膜过滤后贮于聚乙烯瓶中,应从速分析,不能延迟3 h以上,否则应快速冷冻至 -20°C 保存。样品熔化后应立即分析。

——大量的硫化氢干扰测定，可在加入磺胺后用氯气驱除硫化氢。

——水样加盐酸蒸乙二胺溶液后，应在2 h内测量完毕，并避免阳光照射。

——温度对测定时的影响不显著，但以 10°C ~ 25°C 为宜。

——标准曲线每隔一周应重制一次。当测定样品的实验条件与制定工作曲线的条件相差较大时，如

更换光源或光电管、温度变化较大时,应及时重制标准曲线。

38 硝酸盐

38.1 镉柱还原法

38.1.1 适用范围和应用领域

本法适用于大洋和近岸海水、河口水中硝酸盐氮的测定。

本方法为仲裁方法。

38.1.2 方法原理

水样通过镉还原柱,将硝酸盐定量地还原为亚硝酸盐,然后按重氮-偶氮光度法测定亚硝酸盐氮的总量,扣除原有亚硝酸盐氮,得硝酸盐氮的含量。

38.1.3 试剂及其配制

38.1.3.1 镉屑:直径为1 mm的镉屑、镉粒或海绵镉。

38.1.3.2 盐酸溶液(2 mol/L):量取83.5 mL直酸(HCl, $\rho=1.19 \text{ g/mL}$)加水稀释至500 mL。

38.1.3.3 硫酸铜溶液(10 g/L):称取10 g硫酸铜($\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$)溶于水并稀释至1 000 mL,混匀。盛于试剂瓶中。

38.1.3.4 硝酸盐标准贮备溶液(100 $\mu\text{g}/\text{mL}$):称取0.721 8 g硝酸钾(KNO_3 ,预先在110°C下烘1 h,置于干燥器中冷却)溶于少量水中,用水稀释至1 000 mL,混匀。加1 mL三氯甲烷(CHCl_3),混合。贮于1 000 mL棕色试剂瓶中,于冰箱内保存。有效期为半年。

38.1.3.5 硝酸盐标准使用溶液(10 $\mu\text{g}/\text{mL}$):量取10.0 mL硝酸盐标准贮备溶液(见38.1.3.4),于100 mL量瓶中,加水稀释至标线,混匀。临用前配制。

38.1.3.6 氯化铵缓冲溶液:称取10 g氯化铵(NH_4Cl ,优级纯)溶于1 000 mL水中,用约1.5 mL氨水($\text{NH}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$, $\rho=0.90 \text{ g/mL}$)调节pH至8.5(用精密pH试纸检验)。此溶液用量较大,可一次配制5 L。

38.1.3.7 碘胺溶液:称取5.0 g碘胺($\text{NH}_2\text{SO}_2\text{C}_6\text{H}_4\text{NH}_2$),溶于350 mL盐酸溶液(1+6),用水稀释至500 mL,混匀。盛于棕色试剂瓶中,有效期为2个月。

38.1.3.8 盐酸萘乙二胺溶液:称取0.50 g盐酸萘乙二胺($\text{C}_{10}\text{H}_7\text{NHCH}_2\text{NH}_2 \cdot 2\text{HCl}$),溶于500 mL水中,混匀。盛于棕色试剂瓶中,于冰箱内保存,有效期为1个月。

38.1.3.9 活化溶液:量取14 mL硝酸盐标准贮备溶液(见38.1.3.4)于1 000 mL量瓶中,加氯化铵缓冲溶液(见38.1.3.6)至标线,混匀,贮于试剂瓶中。

38.1.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

- 分光光度计;
- 镉柱;
- 蝴蝶夹;
- 自由夹;
- 秒表;
- 量瓶:容量100 mL、1 000 mL;
- 量筒:容量50 mL、1 000 mL;
- 锥形分液漏斗:容量150 mL;
- 具塞锥形烧瓶:容量125 mL;
- 带刻度具塞比色管:容量50 mL;
- 烧杯:容量100 mL、500 mL、1 000 mL;
- 棕色试剂瓶:容量500 mL、1 000 mL;

- 聚乙烯洗瓶:容量 500 mL;
- 滴瓶:容量 50 mL;
- 自动移液管:容量 1 mL;
- 刻度吸管:容量 2 mL、10 mL;
- 吸气球;
- 玻璃棒:直径 5 mm, 长 150 mm;
- 一般实验室常备仪器和设备。

38.1.5 分析步骤

38.1.5.1 镉柱的制备

按以下步骤制备镉柱:

- a) 镉屑镀铜:称取 40 g 镉屑(或镉粒)于 150 mL 锥形分液漏斗中,用盐酸溶液(见 38.1.3.2)洗涤,除去表面氧化层,弃去酸液,用水洗至中性,加入 100 mL 硫酸铜溶液(见 38.1.3.3)振摇约 3 min,弃去废液,用水洗至不含有胶体铜时为止;
- b) 装柱:将少许玻璃纤维塞入还原柱底部并注满水,然后将镀铜的镉屑(见 38.1.5.1.a)装入还原柱中,在还原柱的上部塞入少许玻璃纤维,已镀铜的镉屑要保持在水面之下以防接触空气,为此,柱中溶液即液面,在任何操作步骤中不得低于镉屑;
- c) 还原柱的活化:用 250 mL 活化溶液(见 38.1.3.9),以每分钟(7~10) mL 的流速通过还原柱使之活化,然后再用氯化铵缓冲溶液(见 38.1.3.6)过柱洗涤 3 次,还原柱即可使用;
- d) 还原柱的保存:还原柱每次用完后,需用氯化铵缓冲溶液(见 38.1.3.6)洗涤 2 次,尔后注入氯化铵溶液(见 38.1.3.6)保存。如长期不用,可注满氯化铵溶液(见 38.1.3.6)后密封保存;
- e) 镉柱还原率的测定:分别按照 37.1.3.3 和 38.1.3.4 步骤配制浓度为 100 $\mu\text{g}/\text{L}$ 的亚硝酸盐氮和硝酸盐氮溶液。按照 38.1.5.2.b)~38.1.5.2.f) 步骤测量硝酸盐氮吸光值,其双份平均吸光值记为 $A(\text{NO}_3^-)$ 。同时测量分析空白,其双份平均吸光值记为 $A_b(\text{NO}_3^-)$ 。亚硝酸盐氮的测定除了不通过还原柱外,其余各步骤均按硝酸盐氮的测定步骤进行,其双份平均吸光值记为 $A(\text{NO}_2^-)$ 。同时测定空白吸光值,其双份平均值记为 $A_b(\text{NO}_2^-)$ 。按式(72)计算硝酸盐还原率 $R(\%)$:

$$R = \frac{A(\text{NO}_3^-) - A_b(\text{NO}_3^-)}{A(\text{NO}_2^-) - A_b(\text{NO}_2^-)} \times 100 \quad \dots \dots \dots \quad (72)$$

当 $R < 95\%$ 时,还原柱须按上述 38.1.5.1.b)~38.1.5.1.c) 步骤重新进行活化或重新装柱。

38.1.5.2 绘制工作曲线

按以下步骤绘制标准曲线:

- a) 取 6 个 100 mL 量瓶,分别加入 0 mL, 0.25 mL, 0.50 mL, 1.00 mL, 1.50 mL, 2.00 mL 硝酸盐标准使用溶液(见 38.1.3.5),加水至标线,混匀;
- b) 分别量取 50.0 mL 上述各浓度溶液(见 38.1.5.2.a),于相应的 125 mL 具塞锥形瓶中,再各加 50.0 mL 氯化铵缓冲溶液(见 38.1.3.6),混匀;
- c) 将混合后的溶液(见 38.1.5.2.b)逐个倒入还原柱中约 30 mL,以每分钟 6 mL~8 mL 的流速通过还原柱直至溶液接近镉屑上部界面,弃去流出液。然后重复上述操作,接取 25.0 mL 流出液于 50 mL 带刻度的具塞比色管中,用水稀释至 50.0 mL,混匀;
- d) 各加入 1.0 mL 磺胺溶液(见 38.1.3.7),混匀,放置 2 min;
- e) 各加入 1.0 mL 盐酸萘乙二胺溶液(见 38.1.3.8),混匀,放置 20 min;
- f) 于 543 nm 波长下(在光电比色计上,使用绿色滤波片),用 5 cm 测定池,以二次去离子水作参比,测其吸光值 A_i 和 A 。(标准空白);
- g) 以吸光值($A_i - A_0$)为纵坐标,浓度(mg/L)为横坐标,绘制工作曲线。

38.1.5.3 水样测定

按以下步骤测定水样：

- a) 量取 50.0 mL 已过滤的水样,于 125 mL 具塞锥形瓶中,加入 50.0 mL 氯化铵缓冲溶液(见 38.1.3.6),混匀;

b) 照上述 38.1.5.2.c)~38.1.5.2.f) 步骤测量水样的吸光值 A_w ;

c) 量取 50.0 mL 二次去离子水,于 125 mL 的具塞锥形瓶中,加入 50.0 mL 氯化铵缓冲溶液(见 38.1.3.6),混匀。参照上述 38.1.5.2.c)~38.1.5.2.f) 步骤测量分析空白吸光值 A_b 。由 $A_w - A_b$,查工作曲线或用线性回归方程计算得硝酸盐氮和亚硝酸盐氮浓度 $c_{\text{总}}$ (mg/L)。

38.1.6 记录与计算

将测得数据 $c_{\text{总}}$ 和水样中原有亚硝酸盐氮浓度 $c(\text{NO}_2\text{-N})(\text{mg/L})$, 记入表 A.3 及表 A.4 中。按式(73)计算水样中硝酸盐氮浓度:

$$c(\text{NO}_3^-\text{-N}) = c_{\text{aq}} - c(\text{NO}_2\text{-N}) \quad \dots \dots \dots \quad (73)$$

38.1.7 精密度和准确度

硝酸盐氮浓度为 $25 \mu\text{g/L}$, $100 \mu\text{g/L}$, $200 \mu\text{g/L}$ 的人工合成水样, 重复性相对标准偏差为 1.1% ; 硝酸盐氮浓度为 $210 \mu\text{g/L}$ 的人工合成水样, 再现性相对标准偏差为 2.4% ; 相对误差为 1.4% 。

38.1.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项：

- 除非另作说明,本方法所用试剂均为分析纯,水为二次去离子水或等效纯水;
 - 水样可用有机玻璃或塑料采水器采集,用 $0.45 \mu\text{m}$ 滤膜过滤,贮于聚乙烯瓶中。分析工作不能延迟 3 h 以上,如果样品采集后不能立即分析,应快速冷冻至 -20°C 。样品熔化后应立即分析;
 - 还原柱可用蝴蝶夹固定在滴定台上,并配备可插比色管的塑料底座。在船上工作时可用自由夹固定比色管;
 - 水样通过还原柱时,液面不能低于镉屑,否则会引进气泡,影响水样流速,如流速达不到要求,可在还原柱的流出处用乳胶管连接一段细玻璃管,即可加快流速;
 - 水样加盐酸萘乙二胺溶液后,应在 2 h 内测量完毕,并避免阳光照射;
 - 工作曲线每隔一周须重制一次,但应每天测定一份标准溶液以校对曲线。当测定样品的实验条件与制定工作曲线的条件相差较大时(如更换光源或光电管、温度变化较大时),应及时重制工作曲线;
 - 水样中的悬浮物会影响水样的流速,如吸附在镉屑上能降低硝酸盐的还原率,水样要预先通过 $0.45 \mu\text{m}$ 滤膜过滤;
 - 铁、铜或其他金属浓度过高时会降低还原效率,向水样中加入 EDTA 即可消除此干扰。油和脂会覆盖镉屑的表面,用有机溶剂预先萃取水样可排除此干扰;
 - 分光光度计的测定池与参比池两者之间的吸光值(A_c)可能有显著差异,应在 A_w 及 A_i 中扣除。

38.2 锌-镉还原法

等效采用 GB 12763.4.

39 无机磷

39.1 磷钼蓝分光光度法

39.1.1 适用范围和应用领域

本法适用于海水中活性磷酸盐的测定

本方法为仲裁方法

39.1.2 方法原理

在酸性介质中,活性磷酸盐与钼酸铵反应生成磷钼黄,用抗坏血酸还原为磷钼蓝后,于882 nm波长测定吸光值。

39.1.3 试剂及其配制

39.1.3.1 硫酸溶液[$c(\text{H}_2\text{SO}_4)=6.0 \text{ mol/L}$]:在搅拌下将300 mL硫酸($\text{H}_2\text{SO}_4, \rho=1.84 \text{ g/mL}$)缓缓加到600 mL水中。

39.1.3.2 钼酸铵溶液:溶解28 g钼酸铵[$(\text{NH}_4)_6\text{Mo}_7\text{O}_{24} \cdot 4\text{H}_2\text{O}$]于200 mL水中。溶液变混浊时,应重配。

39.1.3.3 酒石酸锑钾溶液:溶解6 g酒石酸锑钾($\text{C}_4\text{H}_4\text{KO}_7\text{Sb} \cdot 1/2\text{H}_2\text{O}$)于200 mL水中,贮于聚乙烯瓶中。溶液变混浊时,应重配。

39.1.3.4 混合溶液:搅拌下将45 mL钼酸铵溶液(见39.1.3.2)加到200 mL硫酸溶液(见39.1.3.1)中,加入5 mL酒石酸锑钾溶液(见39.1.3.3),混匀。贮于棕色玻璃瓶中。溶液变混浊时,应重配。

39.1.3.5 抗坏血酸溶液:溶解20 g抗坏血酸($\text{C}_6\text{H}_8\text{O}_6$)于200 mL水中,盛于棕色试剂瓶或聚乙烯瓶。在4℃避光保存,可稳定1个月。

39.1.3.6 磷酸盐标准贮备溶液(0.300 mg/mL-P):称取1.318 g磷酸二氢钾(KH_2PO_4 ,优级纯,在110℃~115℃烘1 h~2 h)溶于10 mL硫酸溶液(见39.1.3.1)及少量水中,全量转入1 000 mL量瓶,加水至标线,混匀,加1 mL三氯甲烷(CHCl_3)。置于阴凉处,可以稳定半年。

39.1.3.7 磷酸盐标准使用溶液(3.00 $\mu\text{g/mL-P}$):量取1.00 mL磷酸盐标准贮备溶液(见39.1.3.6)至100 mL量瓶中,加水至标线,混匀,加两滴三氯甲烷(CHCl_3)。有效期为一周。

39.1.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

- 分光光度计;配5 cm测定池;
- 量筒:容量10 mL、50 mL、100 mL、250 mL、500 mL;
- 量瓶:容量100 mL、1 000 mL;
- 带刻度具塞比色管:容量50 mL;
- 刻度吸管:容量1 mL、5 mL、10 mL;
- 自动加液器:容量1 mL;
- 一般实验室常备仪器和设备。

39.1.5 分析步骤

39.1.5.1 绘制标准曲线

按以下步骤绘制标准曲线:

- a) 量取0 mL、0.50 mL、1.00 mL、2.00 mL、3.00 mL、4.00 mL磷酸盐标准使用溶液(见39.1.3.7)于50 mL带刻度具塞比色管中,加水至50 mL标线,混匀;
- b) 各加1.0 mL混合溶液(见39.1.3.4)、1.0 mL抗坏血酸溶液(见39.1.3.5),混匀。显色5 min后,注入5 cm测定池中,以蒸馏水作参比,于882 nm波长处测定其吸光值 A_i 。其中零浓度为标准空白吸光值 A_0 ;
- c) 以吸光值($A_i - A_0$)为纵坐标,相应的磷酸盐浓度(mg/L)为横坐标,绘制标准曲线。

39.1.5.2 水样测定

按以下步骤测定样品:

- a) 量取50 mL经0.45 μm 微孔滤膜过滤的水样至带刻度具塞比色管中,按39.1.5.1.b)步骤测定吸光值 A_w ;
- b) 同时量取50 mL水按相同步骤测定分析空白吸光值 A_b 。

39.1.6 记录与计算

据 $(A_w - A_b)$ 值在标准曲线上查得水样的磷酸盐浓度(mg/L),或用标准曲线线性回归方程计算。将所得数据记入表A.3及表A.16中。

39.1.7 注意事项

本方法执行中应注意如下事项:

- 除非另作说明,本方法所用试剂均为分析纯,水为二次水或等效纯水;
- 水样采集后应马上过滤,立即测定。若不能立即测定,应置于冰箱中保存,但也应在48 h内测定完毕;
- 过滤水样的微孔滤膜,需用0.5 mol/L盐酸浸泡,临用时用水洗净;
- 硫化物含量高于2 mg/L-S时干扰测定。此时,水样用硫酸酸化,通氮气15 min,将硫化氢除去,可消除干扰;
- 磷钼蓝颜色在4 h内稳定。

39.2 磷钼蓝萃取分光光度法

39.2.1 适用范围和应用领域

适用于测定海水中的活性磷酸盐。

39.2.2 方法原理

在酸性介质中,活性磷酸盐与钼酸铵反应生成磷钼黄,用抗坏血酸还原为磷钼蓝,用醇类有机溶剂萃取,于700 nm波长处测定吸光值。

39.2.3 试剂及其配制

39.2.3.1 硫酸溶液(1+2):在搅拌下将300 mL硫酸(H_2SO_4 , $\rho=1.84\text{ g/mL}$)缓缓加到600 mL水中。

39.2.3.2 钼酸铵溶液:溶解28 g钼酸铵[(NH_4)₆ $Mo_7O_{24} \cdot 4H_2O$]于200 mL水中。溶液变混浊时,应重配。

39.2.3.3 酒石酸锑钾溶液:溶解6 g酒石酸锑钾($C_4H_4KO_7Sb \cdot 1/2H_2O$)于200 mL水中,贮存于聚乙烯瓶。溶液变混浊时,应重配。

39.2.3.4 混合溶液:搅拌下将45 mL钼酸铵溶液(见39.2.3.2)加到200 mL硫酸溶液(见39.2.3.1)中,加入5 mL酒石酸锑钾溶液(见39.2.3.3),贮存于棕色玻璃瓶中。溶液变混浊时,应重配。

39.2.3.5 抗坏血酸溶液:溶解20 g抗坏血酸($C_6H_8O_6$)于200 mL水中,贮于棕色试剂瓶或聚乙烯瓶。在4℃避光保存,可稳定一个月。

39.2.3.6 磷酸盐标准贮备溶液(0.300 mg/mL-P):称取1.318 g磷酸二氢钾(KH_2PO_4 ,优级纯,在110℃~115℃烘1 h~2 h)溶于10 mL硫酸溶液(见39.2.3.1)中,全量转入1 000 mL量瓶,加水至标线,混匀,加1 mL三氯甲烷($CHCl_3$)。

39.2.3.7 磷酸盐标准使用溶液(3.00 μg/mL-P):移取1.00 mL磷酸盐标准贮备溶液(见39.2.3.6)于100 mL量瓶中,加水至标线,混匀,加两滴三氯甲烷($CHCl_3$)。有效期为一周。

39.2.3.8 正己醇[$CH_3(CH_2)_5OH$]

39.2.3.9 无水乙醇(C_2H_5OH)

39.2.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

- 分光光度计,5 cm测定池;
- 量筒:容量10 mL、50 mL、100 mL、250 mL;
- 量瓶:容量100 mL、1 000 mL;
- 带刻度具塞比色管:容量25 mL;
- 刻度吸管:容量1 mL、5 mL、10 mL;
- 自动加液器:容量5 mL;

——锥形分液漏斗:容量 500 mL;
——一般实验室常备仪器和设备。

39.2.5 分析步骤

39.2.5.1 绘制工作曲线

按以下步骤绘制标准曲线:

- 取 5 个 500 mL 锥形分液漏斗,加入 250 mL 水,分别移入 0 mL, 0.25 mL, 0.50 mL, 1.00 mL, 2.00 mL 磷酸盐标准使用溶液(见 39.2.3.7),混匀;
- 加 5 mL 混合溶液(见 39.2.3.4),5 mL 抗坏血酸溶液(见 39.2.3.5)混匀,放置 10 min。加 25.0 mL 正己醇(见 39.2.3.8),振荡 2 min,静置 10 min,弃去水相,把有机相放入 25 mL 带刻度具塞比色管中,加 1.0 mL 无水乙醇(见 39.2.3.9),混匀,放置 5 min。将萃取液注入 5 cm 测定池中,以正己醇(见 39.2.3.8)作参比,于 700 nm 波长处测定吸光值 A_i 。其中 A_0 为零浓度的标准空白吸光值;
- 以吸光值($A_i - A_0$)为纵坐标,相应的磷酸盐浓度($\mu\text{g/L}$)为横坐标,绘制工作曲线。

39.2.5.2 水样测定

按以下步骤测定样品:

- 量取 250 mL 过滤的水样,于 500 mL 锥形分液漏斗中,按 39.2.5.1.b) 步骤测定水样吸光值 A_w ;
- 同时量取 250 mL 水于 500 mL 锥形分液漏斗中,按 39.2.5.1.b) 步骤测定分析空白吸光值 A_b 。

39.2.6 记录与计算

将测定数据记入表 A.3 及表 A.16 中。据($A_w - A_b$)值在工作曲线上查得水样中活性磷酸盐浓度($\mu\text{g/L-P}$)。亦可用工作曲线的线性回归方程计算。

39.2.7 精密度和准确度

相对误差 1.8%;重复性(r)0.015 $\mu\text{g/L}$;重复性相对标准偏差 2.1%;再现性(R)0.13 $\mu\text{g/L}$;再现性相对标准偏差 2.4%。

39.2.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项:

- 除非另作说明,本方法所用试剂均为分析纯,水为二次蒸馏水或等效纯水;
- 硫化物含量大于 1 mg/L-S 时,对本方法有明显的影响。此时,水样酸化后,通氮气 10 min,可有效除去硫化物干扰;
- 砷酸盐含量大于 0.5 mg/L-As 时,对本方法有明显的影响。通常海水中砷含量约 0.003 mg/L-As,其影响可忽略不计;
- 硅酸盐含量大于 1.4 mg/L-Si 时,对本方法有影响。河口水和大洋深层水中硅酸盐含量常大于 1.4 mg/L-Si,应进行校正。由式(74)求出硅酸盐增加的吸光值 A_{Si} 。

$$A_{\text{Si}} = F_{\text{Si}} \times \rho_{\text{Si}} \quad \dots \dots \dots \quad (74)$$

式中:

F_{Si} ——用本方法测定硅酸盐工作曲线的斜率;

ρ_{Si} ——水样中硅酸盐浓度,mg/L-Si。据($A_w - A_b - A_{\text{Si}}$)值在测定活性磷酸盐的工作曲线上查得其浓度。

40 总磷——过硫酸钾氧化法

总磷——过硫酸钾氧化法等效采用 GB 12763.4。

41 总氮——过硫酸钾氧化法

总氮——过硫酸钾氧化法等效采用 GB 12763.4。

42 镍——无火焰原子吸收分光光度法

42.1 适用范围和应用领域

本方法适用于海水中痕量镍的测定。

本方法为仲裁方法。

42.2 方法原理

在 pH 为 4~6 介质中,镍与吡咯烷二硫代甲酸铵(APDC)和二乙氨基二硫代甲酸钠(DDTC)混合液形成螯合物,经甲基异丁酮(MIBK)-环己烷萃取分离,再以硝酸溶液反萃取,于 232.0 nm 波长测定镍的原子吸光值。

42.3 试剂及其配置

42.3.1 硝酸(HNO_3): $\rho=1.42\text{ g/L}$,优级纯。

42.3.2 硝酸溶液(1+1):1 体积的水和 1 体积的硝酸混合。

42.3.3 硝酸溶液(1+99):99 体积的水和 1 体积的硝酸混合。

42.3.4 氨水($\text{NH}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$):用等温扩散法提纯。

42.3.5 盐酸(HCl):用等温扩散法提纯。

42.3.6 醋酸(CH_3COOH): $\rho=1.05\text{ g/L}$,优级纯。

42.3.7 镍标准贮备溶液(1.000 g/L):称取 0.500 0 g 镍(纯度为 99.99%),用 5 mL 硝酸溶液(见 42.1.3.2)加热溶解,冷却后全量转入 500 mL 量瓶中,加硝酸溶液(见 42.1.3.3)稀释至标线,混匀。

42.3.8 镍标准中间溶液(1.000 mg/L):移取 5.00 mL 镍标准贮备溶液(见 42.1.3.7)于 100 mL 量瓶中,加硝酸溶液(见 42.1.3.3)稀释至标线,混匀。此溶液为 1.00 mL 含 50.0 μg 镍。移取 2.0 mL 此溶液,置于 100 mL 量瓶中,加硝酸溶液(见 42.1.3.3)稀释至标线,混匀。

42.3.9 镍标准使用溶液(20.0 $\mu\text{g}/\text{L}$):移取 2.00 mL 镍标准中间液(见 42.1.3.8),置于 100 mL 量瓶中,加硝酸溶液(见 42.1.3.3)稀释至标线,混匀。

42.3.10 甲基异丁酮(MIBK)-环己烷混合液:将 240 mL MIBK($\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}$)和 60 mL 环己烷(C_6H_{12})在锥形分液漏斗中混合,加 3 mL 硝酸(42.1.3.1),振荡 0.5 min,用水洗涤有机相二次,弃去水相。按此步骤重复处理 3 次,最后用水洗涤至水相 pH 6~7,收集有机相。

42.3.11 吡咯烷二硫代甲酸铵(APDC)-二乙基二硫代甲酸钠(DDTC)溶液:分别称取 APDC($\text{C}_5\text{H}_{12}\text{N}_2\text{S}_2$)和 DDTC($\text{C}_5\text{H}_{10}\text{NS}_2\text{Na}$)各 1.0 g,溶于水中,经滤纸过滤后稀释至 100 mL,用 MIBK-环己烷混合溶液(见 42.1.3.10)萃取提纯 3 次,每次 10 mL,收集的水溶液保存于冰箱中,7 d 内使用有效。

42.3.12 醋酸铵溶液:量取 100 mL 醋酸(见 42.1.3.6)于锥形分液漏斗中,用氨水(见 42.1.3.4)中和至 pH 5。加 2 mL APDC-DDTC 溶液(见 42.1.3.11),10 mL MIBK-环己烷混合液(见 42.1.3.10),振荡 1 min,弃去有机相。重复萃取提纯 3 次,存放于试剂瓶中。

42.3.13 溴甲酚绿指示液:称取 0.1 g 溴甲酚绿,溶于 100 mL 20% 乙醇中。

42.4 仪器及设备

仪器和设备如下:

- 无火焰原子吸收分光光度计;
- 移液管:容量 1 mL、2 mL、10 mL;
- 分液漏斗:容量 250 mL、500 mL;
- 具塞锥形瓶;

——量瓶:容量 50 mL、100 mL、1 000 mL;
——石英亚沸蒸馏器;
——聚乙烯瓶:容量 10 mL;
——一般实验室常备仪器和设备。

42.5 分析步骤

42.5.1 绘制工作曲线

按以下步骤绘制标准曲线:

- a) 取 6 支 250 mL 具塞分液漏斗, 分别加入 0 mL、2.00 mL、4.00 mL、6.00 mL、8.00 mL、10.00 mL 镍标准使用溶液(见 42.1.3.9), 用水稀释至 20 mL;
- b) 向分液漏斗中加 1 滴溴甲酚绿溶液, 用氨水(见 42.1.3.4)和盐酸(见 42.1.3.5)调至溶液呈蓝色 pH 为 5;
- c) 加 1.0 mL 醋酸铵溶液(见 42.1.3.12), 3.0 mL APDC-DDTC 溶液(见 42.1.3.11), 10.0 mL MIBK-环己烷混合液(见 42.1.3.10), 振荡 2 min, 静置分层。仔细弃尽水相;
- d) 加 0.20 mL 硝酸(见 42.1.3.1)于有机相中, 振荡 1 min, 加 4.80 mL 水, 再振荡 1 min, 静置分层, 将硝酸萃取溶液集于 10 mL 聚乙烯瓶中。取硝酸萃取液按选定的仪器工作条件, 测定镉吸光值 A_i ;
- e) 将测得的吸光值 A_i 记入表 A.5 中, 以吸光值 $A_i - A_0$ (标准空白) 为纵坐标, 相应的镍浓度 ($\mu\text{g}/\text{mL}$) 为横坐标绘制标准曲线。

42.5.2 水样的测定

量取 20 mL 经 0.45 μm 滤膜过滤并加酸酸化的水样于分液漏斗中, 按分析步骤 42.1.5.1.b)~42.1.5.1.d) 测定吸光值 A_w 。同时取 20 mL 水测定分析空白吸光值 A_b 。

42.6 记录与计算

将测定数据记入表 A.6 中, 由 $A_w - A_b$ 查工作曲线或线性回归方程计算得水样中镍浓度 ($\mu\text{g}/\text{mL}$)。

42.7 精密度和准确度

相对误差 0.87%; 重复性相对标准偏差 1.0%; 再现性相对标准偏差 2.3%。

42.8 注意事项

本方法执行中应注意如下事项:

- 除非另作说明, 本方法所用试剂均为分析纯, 水为去离子水或等效纯水;
- 所用器皿均用硝酸溶液(1+3)浸泡一星期以上, 使用前用水清洗。再用 APDC-DDTC 溶液荡洗, 最后再用水洗净;
- 萃取与反萃取过程中, 放出溶液前须用水洗净分液漏斗出口下端的内外管壁, 避免沾污。

附录 A
(规范性附录)
记录表

表 A.1~表 A.33 给出了通用的记录格式,海水分析记录应满足这些要求。

表 A.1 水质样品 _____ 分析标准(工作)曲线数据记录
(原子荧光法)

仪器型号 _____ 分析日期: _____ 年 _____ 月 _____ 日 共 _____ 页第 _____ 页

序号	加标准使用液/ mL	标准加入量/ ng	浓度/ ($\mu\text{g/L}$)	荧光强度 I_s			$I_s - I_b$	残差 dI
				1	2	平均		
1								
2								
3								
4								
5								
6								
7								
8								
9								
10								
11								
备注	标准使用液浓度: $\mu\text{g/L}$				线性回归拟合标准(工作)曲线方程: $I = a + bx$ $a =$ $b =$ $r =$			
	定容体积: mL				$dI = I - (I_s - I_b)$ I 由标准(工作)曲线方程算出			
	室温: $^{\circ}\text{C}$ 湿度: %				测定波长: nm 测定池光程: cm			

分析者 _____ 校对者 _____ 审核者 _____

表 A.2 水质样品_____分析记录
(原子荧光法)

海区_____监测船_____采样日期:_____年____月____日
仪器型号_____分析日期:_____年____月____日 共____页第____页

序号	站 号	层次/ m	瓶 号	取样量/ mL	荧光强度 I_s			$I_s - I_b$	样品浓度/ ($\mu\text{g/L}$)
					1	2	平均		
1									
2									
3									
4									
5									
6									
7									
8									
9									
10									
11									
12									
13									
14									
15									
16									
17									
18									
19									
20									
备注				空白 I_b				定容体积:	mL

分析者_____校对者_____审核者_____

表 A.3 水质样品 分析标准(工作)曲线数据记录
(分光光度法)

仪器型号 分析日期: 年 月 日 共 页第 页

序号	加标准使用液/ mL	标准加入量/ μg	浓度/ ($\mu\text{g/mL}$)	吸光值 A_i			$\bar{A}_i - \bar{A}_0$	残差 d_i
				1	2	平均		
1								
2								
3								
4								
5								
6								
7								
8								
9								
10								
11								
12								
13								
14								
15								
16								
备注	标准使用液浓度: $\mu\text{g/mL}$ mol/L				线性回归拟合标准(工作)曲线方程: $A = a + bx$ $a =$ $b =$ $r =$			
	定容体积: mL				$d_i = A - (\bar{A}_i - \bar{A}_0)$ A 由标准(工作)曲线方程算出			
	室温:	℃	湿度:	%	测定波长:	nm	测定池光程:	cm

分析者 校对者 审核者

表 A.4 水质样品分析记录
(分光光度法)

海区_____监测船_____采样日期:_____年____月____日

仪器型号_____分析日期:_____年____月____日

共____页第____页

序号	站号	层次/ m	瓶号	取样量/ mL	吸光值 A_w 或 A_s			$\bar{A}_w - \bar{A}_b$	样品浓度/ ($\mu\text{g/L}$)
					1	2	平均		
1									
2									
3									
4									
5									
6									
7									
8									
9									
10									
11									
12									
13									
14									
15									
16									
17									
18									
备注					空白 A_b				定容体积: mL

分析者_____校对者_____审核者_____

表 A.5 水质样品 _____ 分析标准(工作)曲线数据记录
(无火焰原子吸收分光光度法)

仪器型号 _____ 测定日期：_____ 年 _____ 月 _____ 日 共 _____ 页第 _____ 页

序号	加标准使用液/ mL	标准加入量/ μg	浓度/ ($\mu\text{g}/\text{mL}$)	吸光值 A_i			$A_i - \bar{A}_0$	残差 d_i
				1	2	平均		
1								
2								
3								
4								
5								
6								
7								
8								
9								
10								
11								
12								
13								
14								
15								
备注	标准使用液浓度： $\mu\text{g}/\text{mL}$				线性回归拟合标准(工作)曲线方程： $A = a + bx$ $a =$ $b =$ $r =$			
	定容体积： mL				$d_i = A - (\bar{A}_i - \bar{A}_0)$ A 由标准(工作)曲线方程算出			
	进样体积： μL				背景扣除方式： 氖灯 塞曼 交流塞曼 温度程序：			

分析者 _____ 校对者 _____ 审核者 _____

表 A.6 水质样品分析记录
(无火焰原子吸收分光光度法)

海区_____监测船_____采样日期:_____年____月____日

仪器型号_____分析日期:_____年____月____日

共____页第____页

序号	站 号	层次/ m	瓶 号	取样/ mL	吸光值 A_w 或 A_b			$\bar{A}_w - \bar{A}_b$	样品浓度/ ($\mu\text{g/L}$)
					1	2	平均		
1									
2									
3									
4									
5									
6									
7									
8									
9									
10									
11									
12									
13									
14									
15									
16									
17									
18									
备注	A_b							定容体积	mL
						进样体积:	μL	检出限	

分析者_____校对者_____审核者_____

表 A.7 水质样品 _____ 分析记录
(阳极溶出伏安法)

海区 _____ 监测船 _____ 采样日期: _____ 年 _____ 月 _____ 日

仪器型号 _____ 分析日期: _____ 年 _____ 月 _____ 日

共 _____ 页第 _____ 页

序号	站号	层次/ m	瓶号	取样量/ mL	峰电流 i_p 格		加标后 I_p 格		样品浓度/ ($\mu\text{g/L}$)		
					1	2	1	2	1	2	平均
1											
2											
3											
4											
5											
6											
7											
8											
9											
10											
11											
12											
13											
14											
15											
16											
17											
18											
备注	添加标准溶液体积 $V_{\text{标}} =$ mL				检出限:						
	添加标准溶液浓度 $\rho_{\text{标}} =$ $\mu\text{g/mL}$				定容: mL						

分析者 _____ 校对者 _____ 审核者 _____

表 A.8 水质样品 _____ 分析标准(工作)曲线数据记录
(火焰原子吸收分光光度法)

仪器型号 _____ 测定日期: _____ 年 _____ 月 _____ 日 共 _____ 页第 _____ 页

序号	加标准使用液/ mL	标准加入量/ μg	浓度/ (μg/mL)	吸光值 A_i			$\bar{A}_i - \bar{A}_0$	残差 d_i
				1	2	平均		
1								
2								
3								
4								
5								
6								
7								
8								
9								
10								
11								
12								
13								
14								
备注	标准使用液浓度: μg/mL 定容体积: mL 室温: ℃ 湿度: %				线性回归拟合标准(工作)曲线方程: $A = a + bx$ $a =$ $b =$ $r =$			
					$d_i = A - (\bar{A}_i - \bar{A}_0)$ A 由标准(工作)曲线方程算出			
					测定谱线: nm 狹缝: 灯电流: mA 工作方式: 单/双光束			
					空气流速: L/min 乙炔流速: L/min 试液提升: mL			
					分析者 _____ 校对者 _____ 审核者 _____			

表 A.9 水质样品_____标准(工作)曲线数据记录
(催化极谱法)

仪器型号_____ 分析日期:_____年_____月_____日 共____页第____页

序号	被测物用量 μg	峰 高 mm	电流倍率	峰电流值 I_p
				峰高 × 电流倍率
1				
2				
3				
4				
5				
6				
7				
8				
9				
10				
11				
12				
备注				线性回归方程: $y = a + bx$
				$a:$ _____ $b:$ _____ $r:$ _____
				标准使用溶液浓度: _____ μg/mL
				标准系列定容体积: _____ mL
				起始电压: _____ V

分析者_____ 校对者_____ 审核者_____

表 A.10 水质样品_____分析记录
(催化极谱法)

海区_____监测船_____采样日期:_____年____月____日

仪器型号_____分析日期:_____年____月____日

共____页第____页

序号	站号	层次/ m	瓶号	取样量/ mL	峰高/ mm	电流 倍率	峰电流值(I_p) 峰高×电流倍率	相当于被 测物的量/ μg	结果/ ($\mu\text{g}/\text{L}$)
1									
2									
3									
4									
5									
6									
7									
8									
9									
10									
11									
12									
13									
14									
15									
16									
样品消化液定容体积: _____ mL									

分析者_____校对者_____审核者_____

表 A.11 水质样品 _____ 分析标准(工作)曲线数据记录
(荧光分光光度法)

仪器型号 _____ 测定日期: _____ 年 _____ 月 _____ 日 共 _____ 页第 _____ 页

序号	加标准使用液/ mL	标准加入量/ μg	浓度/ (μg/mL)	荧光强度 I_i			$\bar{I}_i - \bar{I}_0$	残差 d_i
				1	2	平均		
1								
2								
3								
4								
5								
6								
7								
8								
9								
10								
11								
12								
13								
14								
备注	标准使用液浓度: μg/mL				线性回归拟合标准(工作)曲线方程: $A = a + b \cdot x$ $a =$ $b =$ $r =$			
	定容体积: mL				$dI_i = I - (\bar{I}_i - \bar{I}_0)$ I 由标准(工作)曲线方程算出			
	室温: °C				激发波长: nm 发射波长: nm			
	湿度: %				测 定 池: cm			

分析者 _____ 校对者 _____ 审核者 _____

表 A.12 水质样品 _____ 分析记录
(荧光分光光度法)

海区 _____ 监测船 _____ 采样日期: _____ 年 _____ 月 _____ 日
仪器型号 _____ 分析日期: _____ 年 _____ 月 _____ 日 共 _____ 页第 _____ 页

序号	站号	层次/ m	瓶号	取样量/ mL	吸光值 I_w 或 I_s			$\bar{I}_w - \bar{I}_b$	样品含量/ ($\mu\text{g/L}$)
					1	2	平均		
1									
2									
3									
4									
5									
6									
7									
8									
9									
10									
11									
12									
13									
14									
15									
16									
17									
18									
备注					I_b			定容体积	mL
									检出限

分析者 _____ 校对者 _____ 审核者 _____

**表 A.13 水质样品油类分析记录
(重 量 法)**

海区_____监测船_____采样日期:_____年____月____日

仪器型号_____分析日期:_____年____月____日

共____页第____页

序号	站号	层次/ m	瓶号	取样量/ mL	器皿+测定组分/ g	器皿/ g	测定组分/ mg	样品含量/ (mg/L)
1								
2								
3								
4								
5								
6								
7								
8								
9								
10								
11								
12								
13								
14								
15								
16								
17								
18								
19								
20								
备注								

分析者_____校对者_____审核者_____

表 A. 14 水质样品 666、DDT、狄氏剂分析记录
(气相色谱法)

分析著——核對著——審核著——

表 A.15 水质样品 PCB 分析记录
(气相色谱法)

序号	站号	层次/ m	瓶号	取样量/ mL	浓缩液/ mL	注样/ μL	PCB 峰高/ mm	样品浓度或含量 / (μg/L)			
								峰号(对 p,p'-DDE 的 相对保留时间)	总量	峰号(对 p,p'-DDE 的 相对保留时间)	总量
1											
2											
3											
4											
5											
6											
7											
8											
9											
备注		检出限： 进样体积： μL		标准液			仪器型号： 柱温： °C， 气化室温度： 检测室温度： °C， 柱前压力： 氮气流速： mL/min， 衰减：				
分析者 _____		校对者 _____		审核者 _____							

表 A.16 水质样品营养盐分析记录
(分光光度法)

海区_____监测船_____采样日期：____年____月____日
仪器型号_____分析日期：____年____月____日 共____页第____页

序号	站号	层次/m	瓶号	吸光值 A_w 或 A_b			$\overline{A_w} - \overline{A_b}$	校正系数 f_s	样品浓度/ ($\mu\text{g/L}$)
				1	2	平均			
1									
2									
3									
4									
5									
6									
7									
8									
9									
10									
11									
12									
13									
14									
15									
16									
17									
18									
19									
20									
备注	取样： mL A_b							检出限： mg/L	
	测定分取比：								

分析者_____校对者_____审核者_____

表 A.17 水质样品硫化物分析标准(工作)曲线数据记录
(硫离子选择电极法)

仪器型号_____ 测定日期: _____ 年 _____ 月 _____ 日 共 _____ 页第 _____ 页

序号	加硫化物标准溶液		标准系列溶液			测定值 E/mV		
	质量浓度 c_s	体积/mL	质量浓度 c_i	$\lg c_i$	$\lg \rho$	1	2	平均
1								
2								
3								
4								
5								
6								
7								
8								
9								
10								
11								
12								
13								
14								
15								
备注	Na_2S 标准液标定:					线性回归拟合标准(工作)曲线方程: $A = a + bx$ $a =$ $b =$ $r =$		
						ρ :换算样品测定结果(以硫计算)。 单位: mg/L		
						标准系列定容: mL		

分析者 _____ 校对者 _____ 审核者 _____

表 A.18 水质样品硫化物分析记录
(硫离子选择电极法)

海区_____监测船_____采样日期: _____年 _____月 _____日
仪器型号_____分析日期: _____年 _____月 _____日 共 _____页第 _____页

序号	站号	层次/m	瓶号	取样量/mL	测 定 分取比	测定值 E			$\lg c_{S^{2-}}$	样品浓度/ ($\mu\text{g/L}$)
						1	2	平均		
1										
2										
3										
4										
5										
6										
7										
8										
9										
10										
11										
12										
13										
14										
15										
16										
17										
18										
19										
20										
备注								定容	mL	
								检出限		

分析者_____校对者_____审核者_____

表 A.19 表层温度计观测记录表

海区_____监测船_____

采样日期：_____年____月____日

仪器型号_____

观测日期：_____年____月____日

共____页第____页

序号	站号	站位		观测时间/s	指示温度/℃	器差	水温/℃
		纬度/(°'")	经度/(°'")				
1							
2							
3							
4							
5							
6							
7							
8							
9							
10							
11							
12							
13							
14							
15							
16							
17							
18							
19							
备注							

分析者_____ 校对者_____ 审核者_____

表 A. 20 水温观测记录表

站号_____ 站位:纬度_____ 经度_____ 观测日期:
海区 监测船

颠倒时间 _____ 时
年 ____ 月 ____ 日至 ____ 月 ____ 日

观测者 _____ 校对者 _____ 审核者 _____

表 A.21 水温观测记录表

站号_____ 站位: 纬度 _____ 经度 _____ 跌倒时间 _____ 时
 水区 _____ 测量机 _____ 测量日期 _____ 年 _____ 月 _____ 日

观测者 _____ 校对者 _____ 审核者 _____

表 A.22 pH 测定记录

(法)

海区 _____ 监测船 _____ 采水日期：_____ 年 _____ 月 _____ 日
 仪器型号 _____ 测定日期：_____ 年 _____ 月 _____ 日 共 _____ 页第 _____ 页

序号	站号	层次/ m	采样 时间	测定 日,时,分	测定时水 温 $t_m/^\circ\text{C}$	测值 pH_m				现场水温 $t_w/^\circ\text{C}$	校正项				现场 pH_w
						1	2	3	平均		$t_m - t_w$	α $(t_m - t_w)$	β	β_d	
1															
2															
3															
4															
5															
6															
7															
8															
9															
10															
11															
12															
13															
14															
15															
16															
17															
18															
19															
20															
备注	标准缓冲液定位点 pH:														

分析者 _____ 校对者 _____ 审核者 _____

表 A.23 海水悬浮物分析记录

(重 量 法)

海区 _____ 调查船 _____ 采样日期: _____ 年 _____ 月 _____ 日

仪器型号 _____ 分析日期: _____ 年 _____ 月 _____ 日 共 _____ 页第 _____ 页

序号	站 号	层次/m	瓶 号	水样体积/ mL	过滤前滤 膜重量/ mg	过滤后滤 膜重量/ mg	实重/ mg	空白滤 膜校正值/ mg	悬浮物 含量/ (mg/L)
1									
2									
3									
4									
5									
6									
7									
8									
9									
10									
11									
12									
13									
14									
15									
16									
17									
18									
19									
20									
备注									

分析者 _____ 校对者 _____ 审核者 _____

表 A.24 水质样品氯化物分析记录
(银量滴定法)

海区_____监测船_____采样日期：_____年_____月_____日

分析日期_____年_____月_____日

共____页第____页

序号	站号	层次/m	瓶号	AgNO ₃ 标准液, A/mL			$\bar{A}-\bar{B}$	含氯量/ (mg/L)
				1	2	平均		
1								
2								
3								
4								
5								
6								
7								
8								
9								
10								
11								
12								
13								
14								
15								
16								
17								
18								
19								
20								
备注	$c(\text{AgNO}_3) = \text{mol/L}$ 空白 B						检出限： mg/L	

分析者_____校对者_____审核者_____

表 A.25 水质样品盐度测定记录
(盐度计法)

海区_____监测船_____采样日期_____年____月____日
仪器型号_____测定日期_____年____月____日 共____页第____页

序号	站号	层次/m	瓶号	测定时水温/℃	电导率比 R_t	$S_{未修正}$	ΔS	实用盐度 S
1								
2								
3								
4								
5								
6								
7								
8								
9								
10								
11								
12								
13								
14								
15								
16								
17								
18								
19								
20								
备注						查国际海 洋学常用 表 I _a 、I _b	查国际海 洋学常用 表 II _a 、II _b	$S_{未修正} + \Delta S$

分析者_____校对者_____审核者_____

表 A.26 水质样品浊度分析标准曲线数据记录
(法)

仪器型号_____ 测定日期：____年____月____日 共____页第____页

序号	加标准使用液/ mL	浊度/ 度	吸光值 A_w 或读数			$\overline{A}_i - \overline{A}_0$	残差 d_i
			1	2	平均		
1							
2							
3							
4							
5							
6							
7							
8							
9							
10							
11							
12							
13							
14							
15							
备注	标准使用液浊度： 度 定容：mL			线性回归拟标准曲线方程： $A = a + b \cdot x$ ($a =$ $b =$ $r =$)			
				$d_i = A - (\overline{A}_i - \overline{A}_0)$ A 由标准曲线方程算出			
				测定波长： nm 测定池光程： cm			

分析者_____ 校对者_____ 审核者_____

表 A.27 水质样品浊度测定记录

(法)

海区_____监测船_____采样日期_____年____月____日
 仪器型号_____测定日期_____年____月____日 共____页第____页

序号	站号	层次/m	瓶号	时间/(时,分)		吸光值 A_w 或浊度(度)			$\overline{A_w} - \overline{A_b}$	水样浊度/度
				采样	测定	1	2	平均		
1										
2										
3										
4										
5										
6										
7										
8										
9										
10										
11										
12										
13										
14										
15										
16										
17										
18										
19										
20										
备注					A_b					

分析者_____校对者_____审核者_____

表 A.28 水质样品溶解氧分析记录
(碘量法)

海区_____监测船_____

采样日期_____年____月____日 分析日期_____年____月____日 共____页第____页

序号	站号	层次/m	瓶号	容积/mL	时间/(时,分)		Na ₂ S ₂ O ₃ 液 V/mL			溶解氧含量/(mg/L)
					采样	分析	1	2	平均	
1										
2										
3										
4										
5										
6										
7										
8										
9										
10										
11										
12										
13										
14										
15										
16										
17										
18										
19										
20										
备注	标定									$f =$
										$f =$

分析者_____校对者_____审核者_____

表 A.29 水样品化学需氧量分析记录
(碱性高锰酸钾法)

海区_____监测船_____

采样日期____年____月____日 分析日期____年____月____日

共____页第____页

序号	站号	层次/ m	瓶号	时间/(时,分)		Na ₂ S ₂ O ₃ 液 V/mL			$\bar{V}_b - \bar{V}$	化学需氧 量/ (mg/L)
				采样	分析	1	2	平均		
1										
2										
3										
4										
5										
6										
7										
8										
9										
10										
11										
12										
13										
14										
15										
16										
17										
18										
19										
20										
备注	取样:100 mL			空白 V_b 测定				f=	标定	f=
	检出限:									

分析者_____校对者_____审核者_____

表 A.30 5 日生化需氧量分析记录

(5 日 20℃ 培养法)

海区	监测站号	采样日期	年 月 日	分析日期	年 月 日	共 页第 页	培养后溶解氧																							
							水 样			稀释水			水 样			稀释水			$D_1 - D_2$		$D_3 - D_1$		5 日生化需氧量/(mg/L)							
序号	培养时间/m	培养温度/(d, h)	稀释倍数	滴定读数/mL			滴定读数/mL			滴定读数/mL			滴定读数/mL			滴定读数/mL			$D_1 / (mg/L)$	$D_3 / (mg/L)$	$D_2 / (mg/L)$	瓶号	平均	1	2	平均	$D_4 / (mg/L)$	$D_1 - D_2$	$D_3 - D_1$	5 日生化需氧量/(mg/L)
				f_1	f_2	平均	(mg/L)	1	2	平均	(mg/L)	1	2	平均	(mg/L)	1	2	平均												
1																														
2																														
3																														
4																														
5																														
6																														
7																														
8																														
9																														
检出限:																														
备注																														
分析者 _____ 校对者 _____ 审核者 _____																														

$$c(1/6\text{KIO}_3) = 0.01000 \text{ mol/L} \quad V = 20.00 \text{ mL} \quad f = \frac{20.00}{V_1}$$

表 A.31 海水中总有机碳分析记录
(仪器法)

海区_____监测船_____采样日期_____年____月____日
仪器型号_____测定日期_____年____月____日 共____页第____页

序号	站号	瓶号	编号	TC	CV/%	IC	CV/%	TOC/(mg/L)
1								
2								
3								
4								
5								
6								
7								
8								
9								
10								
11								
12								
13								
14								
15								
16								
17								
18								
19								
20								

分析者_____校对者_____审核者_____

表 A.32 海洋环境监测水质报表

监测日期 年 月 日	监测船	监测区	分析部门	日期 年 月 日至 年 月 日										共 页第 页				
				采样时间 时、分	水温/ °C	盐度 S	浊度/ 度	pH	溶解氧/ mg/L	无机磷 P/ μg/L)	亚硝酸 盐 N/ μg/L)	硝酸 盐 N/ μg/L)	铵盐 N/ μg/L)	化学需 氧量/ mg/L)	油类/ mg/L)	总汞/ mg/L)	铜/ μg/L)	铅/ μg/L)
1																		
2																		
3																		
4																		
5																		
6																		
7																		
8																		
9																		
10																		
备注																		

制表人 _____ 校对人 _____ 审核人 _____ 负责人 _____ 制表日期：_____ 年 _____ 月 _____ 日

共 ____ 页第 ____ 页

表 A.33 水样采样记录

海区 _____ 监测船 _____ 采样日期 _____ 年 _____ 月 _____ 日

序号	站号	水深/m	层次/m	采样时间/ (时、分)	样品项目及瓶号									
					溶解氧		盐度	pH	COD	悬浮物	砷	油类	营养盐	汞
					I	II								
1														
2														
3														
4														
5														
6														
7														
8														
9														
10														
备注	采样器型号： 表层	底层	加固剂											

取样者 _____ 记录者 _____ 核对者 _____

附录 B
(规范性附录)
水样采集、贮存和运输

海水样品采样站位的确定及时空频率的选择、采样设施、采样瓶的洗涤与保存、现场采样操作、样品的贮存与运输等要求执行 GB 17378.3 的规定。各测项及其分析方法所需水样体积和保存方法见表 B.1。

表 B.1 水样采样体积和保存

编号	测项及方法	所用采样器材质	水样现场预处理	水样用量/mL	贮存用容器		保存温度/℃	保存时间	备注
					P	G			
5	汞	玻璃		100		+		13 d	过滤：指用 0.45 μm 纤维滤膜过滤
5.1	原子荧光法			100					P：聚乙烯塑料瓶。
5.2	冷原子吸收分光度法		加 H ₂ SO ₄ 至 pH<2	200					G：硬质玻璃瓶。
5.3	金捕集冷原子吸收光度法								水样用量指一次分析所用样品体积；采样量应乘以重复测定的次数，下同
6	铜	玻璃或塑料		200	+	+		90 d	
6.1	无火焰原子吸收分光光度法			100					
6.2	阳极溶出伏安法		过滤加 HNO ₃ 至 pH<2	100					
6.3	火焰原子吸收分光光度法			100					
7	铅	玻璃或塑料		200	+	+		90 d	
7.1	无火焰原子吸收分光光度法			100					
7.2	阳极溶出伏安法		过滤加 HNO ₃ 至 pH<2	400					
7.3	火焰原子吸收分光光度法								
8	镉	玻璃或塑料		200	+	+		90 d	
8.1	无火焰原子吸收分光光度法			100					
8.2	阳极溶出伏安法		过滤加 HNO ₃ 至 pH<2	400					
8.3	火焰原子吸收分光光度法								
9	锌	玻璃或塑料		100	+	+		90 d	
9.1	火焰原子吸收分光光度法			100					
9.2	阳极溶出伏安法								

表 B. 1(续)

编号	测项及方法	所用采样 器材质	水样现场 预处理	水样用 量/mL	贮存用容器		保存温 度/℃	保存 时间	备注
					P	G			
10	总铬	玻璃或塑料			+	+			
10.1	无火焰原子吸收分光光度法		过滤加 H_2SO_4 至 pH <2	100					
10.2	二苯碳酰二阱分光光度法			1 000			4	20 d	
11	砷	玻璃或塑料			+	+			
11.1	原子荧光法		过滤加 H_2SO_4 至 pH <2	200					
11.2	砷化氢-硝酸银分光光度法			200					
11.3	氢化物发生原子吸收分光光度法			100					
11.4	催化极谱法			100					
12	硒	玻璃或塑料			+	+			
12.1	荧光分光光度法			100					
12.2	二氨基联苯胺分光光度法		过滤加 HNO_3 至 pH < 2	500					
12.3	催化极谱法			100					
13	油类	玻璃	现场萃取			+	4	10 d	
13.1	荧光分光光度法			500					
13.2	紫外分光光度法			500					
13.3	重量法			500					
14	666,DDT——气相色谱法	玻璃	现场萃取	500		+	4	10 d	
15	多氯联苯——气相色谱法	玻璃	现场萃取	2 000		+	4	10 d	
16	狄氏剂——气相色谱法	玻璃	现场萃取	2 000		+	4	10 d	
17	活性硅酸盐	塑料	过滤			+	4	3 d	
17.1	硅钼黄法			100					
17.2	硅钼蓝法			100					
18	硫化物	玻璃	每升水样加 1 mL 乙酸锌 溶液(50 g/L)			+		24 h	
18.1	亚甲基蓝分光光度法			2 000					
18.2	离子选择电极法			200					

表 B. 1(续)

编号	测项及方法	所用采样 器材质	水样现场 预处理	水样用 量/mL	贮存用容器		保存温 度/℃	保存 时间	备注
					P	G			
19	挥发性酚	玻璃	加 H_2PO_4 至 $pH < 4$, 每升 水样加 2 g 硫 酸铜	200		+	4	24 h	
19.1	4-氨基安替比林 分光光度法								
20	氰化物	玻璃	加 $NaOH$ 至 $pH = 12 \sim 13$			+	4		
20.1	异烟酸-毗唑啉 酮法			500				24 h	
20.2	毗啶-巴比土酸 分光光度法			500					
23	阴离子洗 涤剂—— 亚甲基蓝分光光 度法	玻璃		100		+		24 h	
24	嗅和味—— 感官法	玻璃				+		现场立 即测定	
26	pH——pH计法	玻璃或塑料		50	+	+		现场立 即测定	
27	悬浮物—— 重量法	玻璃或塑料	现场过滤	50~ 5 000	+	+			
28	氯化物—— 银量滴定法	玻璃或塑料		100	+	+		30 d	
29	盐度	玻璃或塑料			+	+			
29.1	盐度计法			250				90 d	
29.2	温盐深仪 (CTD)法							现场 测定	
30	浑浊度	玻璃或塑料			+	+		24 h	
30.1	浊度计法			100				若加 0.5% $HgCl_2$ 可 保存 22 d	
30.2	目视比浊法			100					
30.3	分光光度法			100					
31	溶解氧—— 碘量法	玻璃	加 1 mL $MnCl_2$ 和 1 mL 碱性 碘化钾	50~250		+		现场 测定	
32	化学需氧量—— 碱性高锰酸钾法	玻璃或塑料		100	+	+		现场 测定	
33	生化需氧量	玻璃				+	4	6 h	冷冻可保存 48 h
33.1	五日培养法 (BOD_5)			300					
33.2	两日培养法 (BOD_2)			300					

表 B.1(续)

编号	测项及方法	所用采样 器材质	水样现场 预处理	水样用 量/mL	贮存用容器		保存温 度/℃	保存 时间	备注
					P	G			
34	总有机碳	有机玻璃				+		立即测定	
34.1	总有机碳仪器法			50					
34.2	过硫酸钾氧化法			50					
35	无机氮								
36	氨	玻璃或塑料	过滤		+	+		3 h	
36.1	靛酚蓝分光光度法			100					
36.2	次溴酸盐氧化法			100					
37	亚硝酸盐 萘乙二胺分光光度法	玻璃或塑料	过滤	100	+	+		3 h	
38	硝酸盐								
38.1	镉柱还原法	玻璃或塑料	过滤	100	+	+		3 h	
38.2	锌镉还原法								
39	无机磷	玻璃或塑料	过滤		+	+			
39.1	磷钼蓝分光光度法			100					
39.2	磷钼蓝-萃取分光光度法			250					
40	总磷 过硫酸钾氧化法	玻璃或塑料	过滤	100	+	+		3 h	
41	总氮 过硫酸钾氧化法	玻璃或塑料	过滤	100	+	+		3 h	
42	镍 无火焰原子吸收分光光度法	玻璃或塑料	过滤加 HNO_3 至 $\text{pH} < 2$	100	+	+		90 d	

附录 C
(资料性附录)
方法检出限

本附录表 C.1 给出了各测项及测定方法的检出限

表 C.1 测定方法检出限

章条 编号	测项及分析方法	检出限(XN)/ ($\mu\text{g}/\text{L}$)	章条 编号	测项及分析方法	检出限(XN)/ ($\mu\text{g}/\text{L}$)
5	汞		10.1	无火焰原子吸收分光光度法	0.4
5.1	原子荧光法	0.007	10.2	二苯碳酰二肼分光光度法	0.3
5.2	冷原子吸收分光光度法	0.001	11	砷	,
5.3	金捕集冷原子吸收光度法	0.0027	11.1	原子荧光法	0.5
6	铜		11.2	砷化氢-硝酸银分光光度法	0.4
6.1	无火焰原子吸收分光光度法	0.2	11.3	氢化物发生原子吸收分光光度法	0.06
6.2	阳极溶出伏安法	0.6	11.4	催化极谱法	1.1
6.3	火焰原子吸收分光光度法	1.1	12	硒	
7	铅		12.1	荧光分光光度法	0.2
7.1	无火焰原子吸收分光光度法	0.03	12.2	二氨基联苯胶分光光度法	0.4
7.2	阳极溶出伏安法	0.3	12.3	催化极谱法	0.1
7.3	火焰原子吸收分光光度法	1.8	13	油类	
8	镉		13.1	荧光分光光度法	1.0
8.1	无火焰原子吸收分光光度法	0.01	13.2	紫外分光光度法	3.5
8.2	阳极溶出伏安法	0.09	13.3	重量法	200
8.3	火焰原子吸收分光光度法	0.3	14	666,DDT——气相色谱法	666:0.001; DDT:0.003 8
9	锌		15	多氯联苯——气相色谱法	
9.1	火焰原子吸收分光光度法	3.1	16	狄氏剂——气相色谱法	
9.2	阳极溶出伏安法	1.2	17	活性硅酸盐	
10	总铬		17.1	硅钼黄法	

表 C.1(续)

章条 编号	测项及分析方法	检出限(XN)/ ($\mu\text{g}/\text{L}$)	章条 编号	测项及分析方法	检出限(XN)/ ($\mu\text{g}/\text{L}$)
17.2	硅钼蓝法		30.3	浊度计法	
18	硫化物 ^a		31	溶解氧——碘量法	
18.1	亚甲基蓝分光光度法	0.2	32	化学需氧量——碱性高锰酸钾法	
18.2	离子选择电极法	3.3	33	生化需氧量	
19	挥发性酚——亚甲基蓝分光光度法	1.1	33.1	五日培养法(BOD_5)	
20	氰化物 ^b		33.2	两日培养法(BOD_2)	
20.1	异烟酸-毗唑啉酮法	0.5	34	总有机碳	
20.2	毗啶-巴比土酸分光光度法	0.3	34.1	总有机碳仪器法	30.0
21	水色		34.2	过硫酸钾氧化法	
22	透明度		35	无机氮	
23	阴离子洗涤剂——亚甲基蓝分光光度法	10.0	36	氨	
24	嗅和味——感官法		36.1	靛酚蓝分光光度法	
25	水温		36.2	次溴酸盐氧化法	
25.1	表层水温表法		37	亚硝酸盐——萘乙二胺分光光度法	
25.2	颠倒温度表法		38	硝酸盐	
26	pH		38.1	镉柱还原法	
26.1	pH 计法		38.2	锌-镉还原法	
26.2	pH 比色法		39	无机磷	
27	悬浮物——重量法		39.1	磷钼蓝分光光度法	
28	氯化物——银量滴定法		39.2	磷钼蓝萃取分光光度法	0.2
29	盐度——盐度计法		40	总磷——过硫酸钾氧化法	
30	浑浊度		41	总氮——过硫酸钾氧化法	
30.1	目视比浊法		42	镍——无火焰原子吸收分光光度法	0.5
30.2	分光光度法				

^a 硫化物以 S^{2-} 表示；^b 氰化物以 CN^- 表示。

附录 D
(资料性附录)
工作副标准海水的制备

D.1 制备步骤

工作副标准海水是一种盐度值接近 35,且其值已准确标定过的清洁自然海水。可作为低精度测量的定标标准。测量过程中用来检查盐度计工作是否正常、测定数据是否可靠。按以下步骤制备：

D.1.1 采样

用塑料桶采取远离岸边、盐度接近 35 的清洁海水。

D.1.2 装瓶

用洗洁净将 20 000mL 或 10 000 mL 细口无色玻璃瓶洗刷干净,然后装入海水,用干净的塑料棒搅拌 20 min~30 min,使之均匀一致。

D.1.3 封装

海水样品表面覆盖 0.5 cm~1 cm 液体石蜡油,以防蒸发。瓶口用橡皮塞盖紧,并用玻璃管和连接的乳胶管将海水引出,放掉管内含液体石蜡的部分海水,用弹簧夹夹住。

D.2 补充

工作副标准海水快用完时,可以将新的海水补充进去,搅拌均匀后,放置 2 h,待液体石蜡回到表面,即可使用。

D.3 更换

工作副标准海水变得混浊不清或瓶内有灰尘或生物残骸沉淀时,要弃去,用洗洁净将瓶子洗刷干净,再重新灌满封装。

D.4 标定

工作副标准海水封装结束后,待液体石蜡浮在表面,即可用标准海水标定其实用盐度值和电导率比值 R_{15} ,填入标签并贴在工作副标准海水瓶上。在正式使用前或连续使用时,每 3 d 应重新标定一次,以确保工作副标准海水的准确可靠。

中华人民共和国

国家标准

海洋监测规范

第4部分：海水分析

GB 17378.4—2007

*

中国标准出版社出版发行
北京复兴门外三里河北街16号

邮政编码：100045

网址 www.spc.net.cn

电话：68523946 68517548

中国标准出版社秦皇岛印刷厂印刷
各地新华书店经销

*

开本 880×1230 1/16 印张 10.75 字数 324 千字
2008年3月第一版 2008年3月第一次印刷

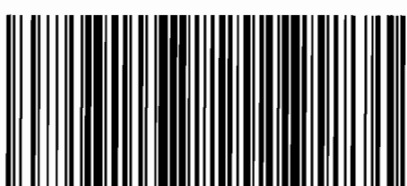
*

书号：155066·1-30645 定价 72.00 元

如有印装差错 由本社发行中心调换

版权专有 侵权必究

举报电话：(010)68533533



GB 17378.4-2007