

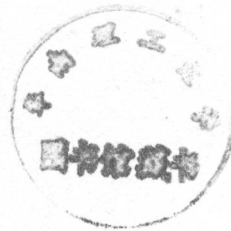


# 中华人民共和国国家标准

GB/T 17098—1997

## 居住区大气中酚类化合物 卫生检验标准方法 4-氨基安替比林分光光度法

Standard method for hygienic examination  
of phenols in air of residential areas—  
4-Aminoantipyrine spectrophotometric method



1997-11-11发布

C9811632

1998-12-01实施

国家技术监督局  
中华人民共和国卫生部

发布

GB/T 17098—1997

## 前　　言

本标准是与居住区大气中酚类化合物卫生标准相配套的卫生标准检验方法。

本标准参考日本 JIS K0086 标准方法《排气中酚类化合物分析方法》，引用其吸收液，从而对国内目前常用的 4-氨基安替比林比色法进行改进。

本标准从 1998 年 12 月 1 日起实施。

本标准的附录 A、附录 B 都是标准的附录。

本标准由中华人民共和国卫生部提出。

本标准负责起草单位：北京市卫生防疫站；参加起草单位：河北省卫生防疫站、扬州市卫生防疫站、安徽歙县卫生防疫站、湖南省劳动卫生与职业病研究所和株洲市劳动卫生与职业病研究所。

本标准主要起草人：张晓鸣、姜丽娟、庞莲缺、陈咸祯、陈基成。

本标准由卫生部委托技术归口单位中国预防医学科学院负责解释。



# 中华人民共和国国家标准

## 居住区大气中酚类化合物

### 卫生检验标准方法

#### 4-氨基安替比林分光光度法

GB/T 17098—1997

Standard method for hygienic examination  
of phenols in air of residential areas—  
4-Aminoantipyrine spectrophotometric method

#### 1 范围

本标准规定了用 4-氨基安替比林分光光度法测定大气中酚类化合物的浓度。

本标准适用于居住区大气,也适用于室内及公共场所空气中酚类化合物质量浓度的测定。

#### 2 原理

空气中的酚类化合物被 4 g/L 氢氧化钠溶液吸收后,将样品溶液的 pH 调至 10±0.2,在氧化剂铁氰化钾存在下,与 4-氨基安替比林(4-AAP)反应,生成红色安替比林染料,根据颜色深浅,比色定量。

#### 3 试剂和材料

本法所用试剂纯度为分析纯,所用水为无酚蒸馏水或去离子水。

3.1 吸收原液(4 g/L 氢氧化钠溶液):称取 4.0 g 氢氧化钠溶于水中,并稀释至 1 000 mL。

3.2 盐酸溶液(1+4)。

3.3 氨水-氯化铵缓冲溶液(pH 为 10±0.2):称取 20 g 氯化铵(NH<sub>4</sub>Cl),溶于 100 mL 浓氨水中,其 pH 为 10±0.2。此试剂应在冷暗处密闭保存,防止氨水挥发。

3.4 吸收液(pH 为 10±0.2),量取 500 mL 吸收原液(3.1),加入 20 mL 盐酸(1+4)和 10 mL 氨水-氯化铵缓冲溶液(3.3),此液 pH 为 10±0.2(用酸度计测定)。临用时配制。

3.5 4-氨基安替比林溶液(15 g/L):称取 1.5 g 4-氨基安替比林(C<sub>11</sub>H<sub>15</sub>QN<sub>2</sub>),溶于水中,并稀释至 100 mL。贮于棕色瓶中。临用时配制。

3.6 铁氰化钾溶液(20 g/L):称取 2.0 g 铁氰化钾[K<sub>3</sub>Fe(CN)<sub>6</sub>],溶于水中,并稀释至 100 mL。贮于棕色瓶中。

3.7 溴酸钾-溴化钾溶液[c(1/6KBrO<sub>3</sub>)=0.1 mol/L]:称取 2.78 g 干燥的溴酸钾(KBrO<sub>3</sub>),溶于水中,加入 10 g 溴化钾(KBr),并定容至 1 000 mL。

3.8 淀粉溶液(5 g/L):将 0.5 g 可溶性淀粉用少量水调成糊状,再加刚煮沸的纯水稀释到 100 mL,冷却后加入 0.1 g 水扬酸或 0.4 g 氯化锌保存。

3.9 硫代硫酸钠标准滴定溶液[c(Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>)=0.050 0 mol/L]:将经过标定的硫代硫酸钠溶液,用水稀释至 0.050 0 mol/L。配制和标定方法见附录 A。

3.10 酚标准溶液

3.10.1 酚的精制:取苯酚于具有空气冷凝管的蒸馏瓶中,在电热帽中加热蒸馏,收集182~184℃馏出部分。精制酚冷却后应为无色,盖严密闭贮于冷暗处。

3.10.2 酚标准贮备溶液:称取1g精制酚(用热水浴熔融倒出,再称量),加入20g/L氢氧化钠溶液0.5mL溶解,再加水稀释至1000mL。此溶液标定后保存于冰箱中,浓度可稳定一年。

酚标准贮备溶液的标定:吸取10.00mL待标定的酚贮备溶液,置于250mL碘量瓶中,加入90mL水和10.0mL溴酸钾-溴化钾溶液(3.7)。立即加入5mL盐酸( $\rho_{20}=1.18\text{ g/mL}$ ),盖严瓶塞,缓缓旋摇。静置10min。加入1g碘化钾,盖严瓶塞,摇匀。于暗处放置5min,用硫代硫酸钠标准滴定溶液(3.9)滴定至淡黄色时,加入1mL淀粉溶液(3.8),继续滴定至蓝色褪尽为止。同时用纯水做试剂空白滴定。按式(1)计算溶液中酚质量浓度。

$$\begin{aligned}\rho(\text{C}_6\text{H}_5\text{OH}) &= (V_1 - V_2) \times 0.0500 \times 15.68 \times 1000 / 10 \\ &= (V_1 - V_2) \times 78.40\end{aligned} \quad \dots \dots \dots \quad (1)$$

式中:  $\rho(\text{C}_6\text{H}_5\text{OH})$ ——溶液酚质量浓度, $\mu\text{g/mL}$ ;

$V_1$ ——试剂空白消耗硫代硫酸钠标准滴定溶液的体积,mL;

$V_2$ ——酚标准贮备溶液消耗硫代硫酸钠标准滴定溶液的体积,mL;

0.0500——硫代硫酸钠标准滴定溶液的浓度,mol/L;

15.68——与1.00mL硫代硫酸钠标准滴定溶液[ $c(\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3)=1.000\text{ mol/L}$ ]相当的以mg表示的苯酚的质量。

平行滴定误差不得大于0.05mL。

3.10.3 酚标准溶液(5.00 $\mu\text{g/L}$ ):临用时将酚标准贮备液(3.10.2)用吸收液(3.4)稀释成1.00mL含5.00 $\mu\text{g}$ 酚的标准溶液。

#### 4 仪器和设备

4.1 普通型气泡吸收管:普通型气泡吸收管,见图1,可装10mL吸收原液。喷嘴内径1mm,居正中,离吸收管底部距离为3mm。吸收管阻力基本一致。其磨砂口严密不漏气。

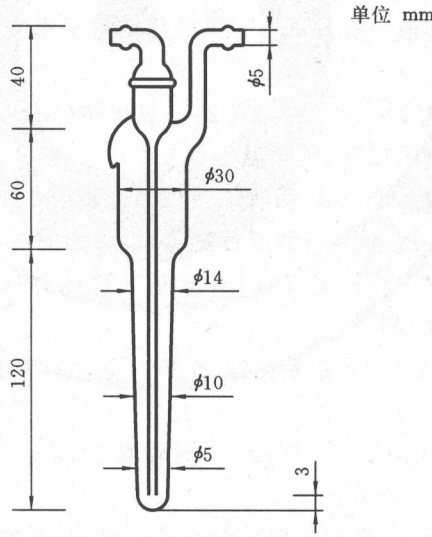


图1 气泡吸收管

4.2 流量计量装置:转子流量计或其他流量计均可使用。流量范围为0~2L/min。使用前、后用皂膜流量计(二级)校准采样系统中的流量,误差应小于 $\pm 5\%$ 。

4.3 恒流采样泵:在采样条件下,抽气流量可达1~2L/min,流量稳定,可调。恒流误差小于2%。

4.4 保护性过滤器:用于过滤采样系统中的颗粒物和液滴等,以免影响转子流量计的使用。

4.5 具塞比色管:10mL。

4.6 分光光度计:可测波长为 506 nm, 狹缝小于 20 nm。

4.7 酸度计。

## 5 采样

串联两支各装入 10 mL 吸收原液(3.1)的普通型气泡吸收管,以 1.0 L/min 流量,采气 50~60 L。

按图 2 连接采样装置。检查该系统准确无误,无泄漏及其他故障。采样前和采样后,流量误差应小于±5%。

及时记录采样点温度及大气压力。

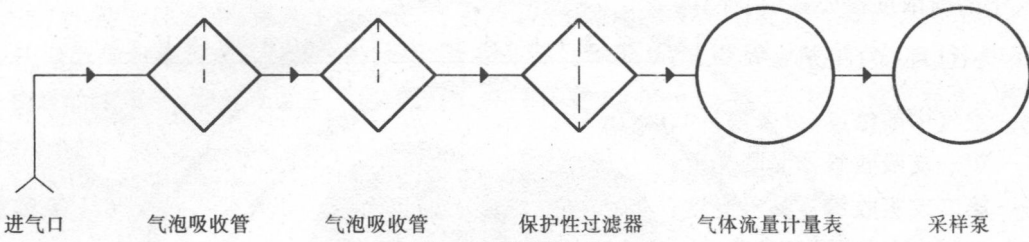


图 2 酚采样系列

## 6 分析步骤

6.1 校准曲线的绘制:取 10 支 10 mL 具塞比色管,按表 1 制备标准系列管。

表 1 酚标准系列

管 号	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9
酚标准液, mL	0	0.05	0.10	0.25	0.50	1.00	2.00	3.00	4.00	5.00
吸收液(3.4), mL	10.00	9.95	9.90	9.75	9.50	9.00	8.00	7.00	6.00	5.00
酚含量, $\mu\text{g}$	0	0.25	0.50	1.25	2.50	5.00	10.00	15.00	20.00	25.00

在各管中加入 0.10 mL 4-氨基安替比林溶液(3.5)摇匀,再加入 0.20 mL 铁氯化钾溶液(3.6)摇匀,放置 15 min。用 3 cm 比色皿,于波长 506 nm 处,以水为参比,于 60 min 内测定吸光度。以酚含量( $\mu\text{g}$ )为横坐标,吸光度为纵坐标绘制校准曲线,并用最小二乘法计算校准曲线的斜率、截距及回归方程见(2)。

$$Y = bX + a \quad \dots \dots \dots \quad (2)$$

式中:  $Y$ —标准溶液的吸光度;

$X$ —酚含量,  $\mu\text{g}$ ;

$a$ —回归方程式的截距,吸光度;

$b$ —回归方程式的斜率,吸光度/ $\mu\text{g}$ 。

校准曲线斜率  $b$  应为  $0.028 \pm 0.002$  吸光度/ $\mu\text{g}$  酚。以斜率的倒数作为样品测定时的计算因子( $B_s$ )。

6.2 样品测定:采样后,将前、后两支吸收管的样品溶液分别移入两支具塞比色管中,用少量水洗吸收管,合并入原比色管中,使总体积各为 10 mL。

在各管中加入 0.2 mL 氨水-氯化铵缓冲溶液(3.3),用盐酸(1+4)调节 pH 至  $10 \pm 0.2$ ,摇匀。一般盐酸用量为 0.3 mL。准确记录缓冲液及盐酸用量。

以下按制备校准曲线的操作步骤(见 6.1)测定样品吸光度。在每批样品测定的同时,用 10 mL 未采样的吸收原液作试剂空白测定。如果样品溶液吸光度超过校准曲线的范围,则可用试剂空白稀释样品显色液后再分析。计算样品浓度时,要考虑样品溶液的稀释倍数。

## 7 计算

7.1 采样体积计算:用式(3)将采样体积换算成标准状况下的采样体积。



**附录 A**  
**(标准的附录)**  
**硫代硫酸钠标准滴定溶液制备和浓度表示方法**

**A1 试剂配制**

**A1.1** 重铬酸钾基准溶液 [ $c(1/6K_2Cr_2O_7) = 0.1000 \text{ mol/L}$ ]: 准确称量于 120℃ 干燥至恒重的基准重铬酸钾 4.903 g, 溶于纯水中, 移入 1 000 mL 容量瓶, 并用纯水稀释至刻度, 摆匀。

**A1.2** 硫代硫酸钠标准溶液 [ $c(Na_2S_2O_3) = 0.1 \text{ mol/L}$ ]: 称取 26 g 硫代硫酸钠 ( $Na_2S_2O_3 \cdot 5H_2O$ ) 溶于新煮沸冷却后的纯水中, 加入 0.2 g 无水碳酸钠, 并稀释至 1 000 mL, 摆匀。贮于棕色瓶中。放置两周后过滤, 待标定。

**A2 浓度标定****A2.1 标定方法**

准确量取 25.00 mL、0.1 000 mol/L 重铬酸钾基准溶液 ( $1/6K_2Cr_2O_7$ ) 于 500 mL 碘量瓶中, 加 2.0 g 碘化钾和 20 mL 硫酸溶液 (200 g/L), 密塞, 摆匀, 于暗处放置 10 min。加入 150 mL 纯水, 用待标定的硫代硫酸钠溶液 (A1.2) 滴定。近终点时加入 3 mL 淀粉指示液 (5 g/L), 继续滴定至蓝色变为亮绿色, 同时做空白试验。记录基准溶液和空白试验所用硫代硫酸钠溶液的体积。基准溶液和空白试验各重复两次, 平行滴定所用硫代硫酸钠溶液体积相差不得大于 0.2%。

**A2.2 计算:**

$$c(Na_2S_2O_3) = \frac{c(1/6K_2Cr_2O_7) \times V}{V_1 - V_2} \quad \dots \dots \dots \quad (A1)$$

式中:  $c(Na_2S_2O_3)$  —— 硫代硫酸钠标准滴定溶液的量浓度, mol/L;

$c(1/6K_2Cr_2O_7)$  —— 重铬酸钾基准溶液的量浓度, mol/L;

$V$  —— 重铬酸钾基准溶液的用量, mL;

$V_1$  —— 硫代硫酸钠标准滴定溶液的用量, mL;

$V_2$  —— 空白试验硫代硫酸钠标准滴定溶液的用量, mL。

最后以两次的平均值表示结果。

**附录 B**  
**(标准的附录)**  
**样品的预处理**

一般在正常条件下,空气中氧化剂的含量不高;二氧化硫和二氧化氮的浓度小于 $0.150\text{ mg}/\text{m}^3$ ,硫化氢的浓度低于 $0.10\text{ mg}/\text{m}^3$ 。当样品溶液无色透明时,无需对样品进行预处理,只需按照样品的分析步骤操作即可。当干扰明显存在时,应首先对样品进行预处理,除去干扰物后,再进行样品分析。可根据干扰存在的情况选择预处理的方法。本附录介绍几类主要干扰物质的去除方法。

#### B1 氧化性干扰物质的去除

首先用下述方法检出 $2.5\text{ }\mu\text{g}$ 以上的氧化性物质:取1滴样品溶液于点滴板上,加1滴氯化钾溶液(含有 $25\text{ g/L}$ 吡啶及 $20\text{ g/L}$ 联苯胺盐酸盐),如果有氧化性物质存在,溶液变为红色。

可加入 $\phi(\text{SO}_2)=0.1\%$ (终点用碘化钾-淀粉试纸判断)除去氧化性干扰物质。过多的二氧化硫可按除还原性物质方法去除。

#### B2 还原性干扰物质的去除

当空气中的二氧化硫和硫化氢的浓度分别高于 $0.30$ 和 $0.10\text{ mg}/\text{m}^3$ 时,应在样品溶液中加入硝酸或磷酸至pH小于4以后,通氮气曝出还原性气体。当存在无挥发性的还原物质时,可经过蒸馏分离。蒸馏液用4-AAP法测定。

#### B3 有色物质的去除

不为三氯甲烷( $\text{CHCl}_3$ )萃取的有色干扰物共存时,用三氯甲烷萃取法分析。当存在可被三氯甲烷萃取而无挥发性的有色干扰物质时,可用磷酸将pH调至4(以甲基橙为指示剂),再将酚类化合物蒸出。蒸馏液用4-AAP法测定。

#### B4 悬浮物质的去除

颗粒物可通过过滤除去。由油份形成的乳化可用蒸馏法分离。蒸馏液用4-AAP法测定。

中华人民共和国  
国家标准  
**居住区大气中酚类化合物  
卫生检验标准方法  
4-氨基安替比林分光光度法**

GB/T 17098—1997

\*  
中国标准出版社出版  
北京复兴门外三里河北街 16 号

邮政编码：100045

电 话：68522112

中国标准出版社秦皇岛印刷厂印刷  
新华书店北京发行所发行 各地新华书店经售  
版权专有 不得翻印

\*  
开本 880×1230 1/16 印张 3/4 字数 13 千字  
1998 年 4 月第一版 1998 年 4 月第一次印刷  
印数 1—2 000

\*  
书号：155066·1-14704 定价 8.00 元

\*  
标 目 334—45