



中华人民共和国国家标准

GB/T 16489—1996

水质 硫化物的测定 亚甲基蓝分光光度法

Water quality——Determination of sulfide——
Methylene blue spectrophotometric method

1996-08-01 发布

1997-01-01 实施

国家环境保护局
国家技术监督局 发布

中 华 人 民 共 和 国
国 家 标 准
水 质 硫 化 物 的 测 定
亚 甲 基 蓝 分 光 度 法

GB/T 16489—1996

中国环境科学出版社出版发行
北京崇文区北岗子街 8 号
北京市燕山联营印刷厂印刷
版 权 专 有 不 得 颠 印

1996 年 12 月第 一 版 开本 880×1230 1/16
1996 年 12 月第一次印刷 印张 1/2

印数 1—4,000 字数 14 千字

ISBN 7-80135-163-0/X • 1114

定 价：4.00 元

ISBN 7-80135-163-0



9 787801 351630 >

中华人民共和国国家标准

水质 硫化物的测定 亚甲基蓝分光光度法

GB/T 16489—1996

Water quality — Determination of sulfide —
Methylene blue spectrophotometric method

1 范围

1.1 主题内容

本标准规定了测定水中硫化物的亚甲基蓝分光光度法。

1.2 适用范围

本标准适用于地面水、地下水、生活污水和工业废水中硫化物的测定。

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

1.3 干扰

主要干扰物为 SO_4^{2-} 、 $\text{S}_2\text{O}_3^{2-}$ 、 SCN^- 、 NO_2^- 、 CN^- 和部分重金属离子。硫化物含量为 0.500mg/L 时，样品中干扰物质的最高允许含量分别为 SO_4^{2-} 20mg/L、 $\text{S}_2\text{O}_3^{2-}$ 240mg/L、 SCN^- 400mg/L、 NO_2^- 65mg/L、 NO_3^- 200mg/L、 I^- 400mg/L、 CN^- 5mg/L、 Cu^{2+} 2mg/L、 Pb^{2+} 25mg/L 和 Hg^{2+} 4mg/L。

2 定义

本标准采用下列定义。

硫化物指水中溶解性无机硫化物和酸溶性金属硫化物，包括溶解性的 H_2S 、 HS^- 、 S^{2-} ，以及存在于悬浮物中的可溶性硫化物和酸可溶性金属硫化物。

3 原理

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

4 试剂

除非另有说明，分析时均使用符合国家标准的分析纯试剂和去离子除氧水。

4.1 去离子除氧水：将蒸馏水通过离子交换柱制得去离子水，通入氮气至饱和（以 200~300ml/min 的速度通氮气约 20min），以除去水中溶解氧。制得的去离子除氧水应立即盖严，并存放于玻璃瓶内。

4.2 氮气：纯度 > 99.99%。

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

4.4 磷酸 (H_3PO_4)： $\rho=1.69\text{g}/\text{ml}$ 。

4.5 N, N-二甲基对苯二胺(对氨基二甲基苯胺)溶液: 称取2g N, N-二甲基对苯二胺盐酸盐 $[\text{NH}_2\text{C}_6\text{H}_4\text{N}(\text{CH}_3)_2 \cdot 2\text{HCl}]$ 溶于200ml水中, 缓缓加入200ml浓硫酸, 冷却后用水稀释至1000ml, 摆匀。此溶液室温下贮存于密闭的棕色瓶内, 可稳定三个月。

4.6 硫酸铁铵溶液: 称取25g 硫酸铁铵 $[\text{Fe}(\text{NH}_4)_2(\text{SO}_4)_2 \cdot 12\text{H}_2\text{O}]$ 溶于含有5ml浓硫酸的水中, 用水稀释至250ml, 摆匀。溶液如出现不溶物或浑浊, 应过滤后使用。

4.7 磷酸溶液: 1+1。

4.8 抗氧化剂溶液: 称取2g 抗坏血酸 $(\text{C}_6\text{H}_8\text{O}_6)$ 、0.1g 乙二胺四乙酸二钠(EDTA, $\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{O}_8\text{N}_2\text{Na}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$)和0.5g 氢氧化钠(NaOH)溶于100ml水中, 摆匀并贮存在棕色瓶内。本溶液应在使用当天配制。

4.9 乙酸锌-乙酸钠溶液: 称取50g 乙酸锌 $(\text{ZnAc}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O})$ 和12.5g 乙酸钠 $(\text{NaAc} \cdot 3\text{H}_2\text{O})$ 溶于1000ml水中, 摆匀。

4.10 硫酸溶液: 1+5。

4.11 氢氧化钠溶液, 4g/100ml: 称取4g 氢氧化钠(NaOH)溶于100ml水中, 摆匀。

4.12 淀粉溶液, 1g/100ml: 称取1g 可溶性淀粉, 用少量水调成糊状, 慢慢倒入10ml沸水, 继续煮沸至溶液澄清, 冷却后贮存于试剂瓶中。临用现配。

4.13 碘标准溶液, $c(1/2\text{I}_2) = 0.10\text{mol/L}$: 准确称取6.345g 碘(I₂)于烧杯中, 加入20g 碘化钾(KI)和10ml水, 搅拌至完全溶解, 用水稀释至500ml, 摆匀并贮存于棕色瓶中。

4.14 重铬酸钾标准溶液, $c(1/6\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7) = 0.1000\text{mol/L}$: 准确称取4.9030g 重铬酸钾($\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$, 优级纯, 经110℃干燥2h)溶于水, 移入1000ml容量瓶, 用水稀释至标线, 摆匀。

4.15 硫代硫酸钠标准溶液, $c(\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3) = 0.1\text{mol/L}$: 称取24.8g 硫代硫酸钠 $(\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O})$ 溶于水, 加1g 无水碳酸钠 (Na_2CO_3) , 移入1000ml棕色容量瓶, 用水稀释至标线, 摆匀。放置一周后标定其准确浓度。溶液如呈现浑浊, 必须过滤。

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

硫代硫酸钠标准溶液的准确浓度 $c_{\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3}$ (mol/L)按式(1)计算:

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

式中: V_1 ——滴定重铬酸钾标准溶液消耗硫代硫酸钠标准溶液的体积, ml;

V_2 ——滴定空白溶液消耗硫代硫酸钠标准溶液的体积, ml。

4.16 硫化钠标准溶液: 取一定量结晶状硫化钠 $(\text{Na}_2\text{S} \cdot 9\text{H}_2\text{O})$ 于布氏漏斗或小烧杯中, 用水淋洗除去表面杂质, 用干滤纸吸去水份后, 称取约0.75g溶于少量水, 移入100ml棕色容量瓶, 用水稀释至标线, 摆匀后标定其准确浓度。每次配制硫化钠标准使用液之前, 均应标定硫化钠标准溶液的浓度。

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

硫化钠标准溶液中硫化物的含量按式(2)计算:

$$\text{硫化物 (mg/ml)} = \frac{(V_0 - V_1) \times c_{\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3} \times 16.03}{10.00} \quad \dots \dots \dots \quad (2)$$

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

V_0 ——滴定空白溶液消耗硫代硫酸钠标准溶液的体积, ml;

$c_{\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3}$ ——硫代硫酸钠标准溶液的浓度, mol/L;

16.03——硫化物($1/2\text{S}^{2-}$)的摩尔质量。

4.17 硫化钠标准使用液: 以新配制的氢氧化钠溶液(4.11)调节去离子除氧水 $\text{pH}=10\sim 12$ 后, 取约400ml水于500ml棕色容量瓶内, 加1~2ml乙酸锌-乙酸钠溶液(4.9), 混匀。吸取一定量刚标定过的硫化钠标准溶液(4.16), 移入上述棕色瓶, 注意边振荡边成滴状加入, 然后加已调 $\text{pH}=10\sim 12$ 的水稀释至标线, 充分摇匀, 使之成均匀含硫离子(S^{2-})浓度为 $10.00\mu\text{g}/\text{ml}$ 的硫化锌混悬液。本标准使用液在室温下保存可稳定半年。每次使用时, 应在充分摇匀后取用。

5 仪器和装置

5.1 酸化-吹气-吸收装置: 装置的尺寸见图1。

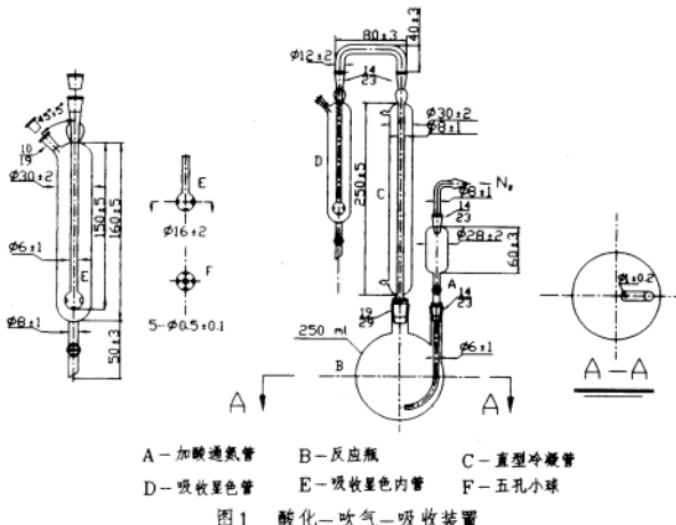


图1 酸化-吹气-吸收装置

A——加酸通氮管 B——反应瓶 C——直型冷凝管

D——吸收显色管 E——吸收显色内管 F——五孔小球

图1 酸化-吹气-吸收装置

5.2 氮气流量计: 测量范围 $0\sim 500\text{ml}/\text{min}$ 。

5.3 分光光度计。

5.4 碘量瓶: 250ml。

5.5 容量瓶: 100ml、250ml、500ml、1000ml。

5.6 具塞比色管: 100ml。

6 采样和样品保存

6.1 采样

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

6.2 样品保存

现场采集并固定的水样应贮存在棕色瓶内，保存时间为一周。

7 分析步骤

7.1 校准曲线的绘制

取九支100ml具塞比色管，各加20ml乙酸锌-乙酸钠溶液(4.9)，分别取0.00、0.50、1.00、2.00、3.00、4.00、5.00、6.00和7.00ml硫化钠标准使用液(4.17)移入各比色管，加水至约60ml，沿比色管壁缓慢加入10mLN,N-二甲基对苯二胺溶液(4.5)，立即密塞并缓慢倒转一次，加1ml硫酸铁铵溶液(4.6)，立即密塞并充分摇匀。放置10min后，用水稀释至标线，摇匀。使用1cm比色皿，以水作参比，在波长为665nm处测量吸光度，同时作空白试验。

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

7.2 样品测定

7.2.1 沉淀分离法

对于无色、透明、不含悬浮物的清洁水样，采用沉淀分离法测定。

取一定体积现场采集并固定的水样于分液漏斗中(样品应确保硫化物沉淀完全，取样时应充分摇匀)，静置，待沉淀与溶液分层后将沉淀部分放入100ml具塞比色管，加水至约60ml，以下按7.1中有关步骤进行测定。测定的吸光度值扣除空白试验的吸光度后，在校准曲线上查出硫化物的含量。

7.2.2 酸化一吹气一吸收法

对于含悬浮物、浑浊度较高、有色、不透明的水样，采用酸化一吹气一吸收法测定。

7.2.2.1 按图1连接酸化一吹气一吸收装置，通氮气检查装置的气密性后，关闭气源。

7.2.2.2 取20ml乙酸锌-乙酸钠溶液(4.9)，从侧向玻璃接口处加入吸收显色管。

7.2.2.3 取一定体积、采样现场已固定并混匀的水样，加5ml抗氧化剂溶液(4.8)。取出加酸通氮管，将水样移入反应瓶，加水至总体积约200ml。重装加酸通氮管，接通氮气，以200~300ml/min的速度预吹气2~3min后，关闭气源。

7.2.2.4 关闭加酸通氮管活塞，取出顶部接管，向加酸通氮管内加10ml磷酸溶液(4.7)后，重接顶部接管。

7.2.2.5 缓慢旋开加酸通氮管活塞，接通氮气，以300ml/min的速度连续吹气30min，吹气速度和吹气时间的改变均会影响测定结果，必要时可通过测定硫化钠标准使用液的回收率进行检验。

7.2.2.6 取下吸收显色管，关闭气源，以少量水冲洗吸收显色管各接口，加水至约60ml，由侧向玻璃接口处缓慢加入10mLN,N-二甲基对苯二胺溶液(4.5)，立即密塞并将溶液缓慢倒转一次，再从侧向玻璃接口处加入1ml硫酸铁铵溶液(4.6)，立即密塞并充分振荡，放置10min。

7.2.2.7 将溶液移入100ml具塞比色管，用水冲洗吸收显色管，冲洗液并入比色管，用水稀释至标线，摇匀。使用1cm比色皿，以水作参比，在波长为665nm处测量吸光度。测得的吸光度值扣除空白试验的吸光度后，在校准曲线上查出硫化物的含量。

7.3 空白试验

以水代替试料，按 7.2 进行空白试验，并加入与测定时相同体积的试剂。

8 结果计算

硫化物的含量 c (mg/L)按式(3)计算:

式中： m —由校准曲线上查得的试料中含硫化物量， μg ；

V—试料体积, ml.

9 精密度和准确度

10个实验室对硫化物含量为 0.148mg/L 、 0.300mg/L 、 0.436mg/L 和 0.600mg/L 的四个统一样品进行测定，方法的精密度及准确度试验结果见表1。

表1 方法的精密度和准确度

统一 样品	参加实验 室数目 个	磨除实验 室数目 个	配制值 mg/L	测定 平均值 mg/L	重复性 %	重复测定相 对标准偏差 %	再现性 mg/L	再现测定相 对标准偏差 %	准确度 (相对误差) %
9401	10	0	0.148	0.1634	0.0097	2.14	0.0515	11.26	10.46
9402	10	2	0.436	0.4667	0.0072	0.56	0.0673	5.14	7.04
9403	10	0	0.300	0.3128	0.0199	2.27	0.0653	7.45	4.27
9404	10	1	0.600	0.6141	0.0213	1.24	0.0967	5.62	2.35

注：重复性=2.8×重复测定标准偏差；再现性=2.8×再现测定标准偏差

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

附加说明：

本标准由国家环保局科技标准司提出并归口。

本标准由中国石油化工总公司环境监测总站负责起草。

本标准主要起草人：文志明、申开莲、林大泉。

本标准委托中国环境监测总站负责解释。