

### 国家环境保护总局标准

HJ/T 60 — 2000

# 水质 硫化物的测定 碘量法

Water quality—Determination of sulfides—Iodometric method

2000-12-07 发布

2001-03-01 实施

#### 前 言

为配合《污水综合排放标准》(GB 8978—1996)的实施,制订本标准。

- 本标准规定了测定水和废水中硫化物的碘量法。
- 本标准为首次制订。
- 本标准由国家环境保护总局科技标准司提出。
- 本标准由中国环境监测总站负责起草。
- 本标准由国家环境保护总局负责解释。

[

#### 国家环境保护总局标准

## 水质 硫化物的测定 碘量法

HJ/T 60 — 2000

Water quality—Determination of sulfides—Iodometric method

#### 1 主题内容和适用范围

#### 1.1 主题内容

本标准规定了测定水和废水中硫化物的碘量法。本标准规定的硫化物是指水和废水中溶解性的无 机硫化物和酸溶性金属硫化物的总称。

- 1.2 适用范围
- 1.2.1 本标准适用于测定水和废水中的硫化物。
- 1. 2. 2 试样体积 200 ml,用 0.01 mol/L 硫代硫酸钠溶液滴定时,本方法适用于含硫化物在0.40 mg/L 以上的水和废水测定。
- 1. 2. 3 共存物的干扰与消除: 试样中含有硫代硫酸盐、亚硫酸盐等能与碘反应的还原性物质产生正干扰,悬浮物、色度、浊度及部分重金属离子也干扰测定,硫化物含量为 2. 00 mg/L 时,样品中干扰物的最高允许含量分别为  $S_2O_3^{2-}$  30 mg/L、 $NO_2^{-}$  2 mg/L、 $SCN^{-}$  80 mg/L、 $Cu^{2+}$  2 mg/L、 $Pb^{2+}$  5 mg/L 和

 $Hg^{2+1}$  mg/L, 经酸化—吹气—吸收预处理后, 悬浮物、色度、浊度不干扰测定, 但  $SO_3^{2-}$  分离不完全,

会产生干扰。采用硫化锌沉淀过滤分离  $SO_3^{2-}$ ,可有效消除  $30 \text{ mg/L } SO_3^{2-}$  的干扰。

#### 2 原理

在酸性条件下,硫化物与过量的碘作用,剩余的碘用硫代硫酸钠滴定。由硫代硫酸钠溶液所消耗 的量,间接求出硫化物的含量。

#### 3 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,去离子水或同等纯度的水。

- 3.1 盐酸 (HCl):  $\rho = 1.19 \text{ g/ml}$ 。
- 3.2 磷酸  $(H_3PO_4)$ :  $\rho=1.69 \text{ g/ml}$ 。
- 3.3 乙酸 (CH<sub>3</sub>COOH):  $\rho = 1.05 \text{ g/ml}$ 。
- 3.4 载气:高纯氮,纯度不低于99.99%。
- 3.5 盐酸溶液: 1+1, 用盐酸 (3.1) 配制。
- 3.6 磷酸溶液: 1+1, 用磷酸 (3.2) 配制。
- **3.7** 乙酸溶液: 1+1, 用乙酸(3.3) 配制。
- 3.8 氢氧化钠溶液: c (NaOH) =1 mol/L。将 40 g 氢氧化钠 (NaOH) 溶于 500 ml 水中,冷至室温,
- 稀释至 1 000 ml。 3.9 乙酸锌溶液: c [Zn (CH<sub>3</sub>COO)<sub>2</sub>] = 1 mol/L。称取 220 g 乙酸锌 [Zn (CH<sub>3</sub>COO)<sub>2</sub>・2H<sub>2</sub>O],溶
- 3.9 乙酸锌溶液: c [Zn (CH<sub>3</sub>COO)<sub>2</sub>] = 1 mol/L。林取 220 g 乙酸锌 [Zn (CH<sub>3</sub>COO)<sub>2</sub>•2H<sub>2</sub>O],溶 于水并稀释至 1 000 ml。

- 3.10 重铬酸钾标准溶液:  $c(1/6K_2Cr_2O_7) = 0.1000 \text{ mol/L}$ 。称取 105 C 烘干 2 h 的基准或优级纯重 铬酸钾 4.903 0 g 溶于水中, 稀释至 1 000 ml。
- 3.11 淀粉指示液: 1%。称取 1 g 可溶性淀粉用少量水调成糊状,再用刚煮沸水冲稀至 100 ml。
- 3.12 碘化钾
- 3.13 硫代硫酸钠标准溶液: c (Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>) = 0.1 mol/L<sub>o</sub>
- 3.13.1 配制

称取 24.5 g 五水合硫代硫酸钠 (Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> • 5H<sub>2</sub>O) 和 0.2 g 无水碳酸钠 (Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>) 溶于水中,转 移到 1 000 ml 棕色容量瓶中,稀释至标线,摇匀。

#### 3.13.2 标定

于 250 ml 碘量瓶内,加入 1 g 碘化钾 (3.12)及 50 ml 水,加入重铬酸钾标准溶液 (3.10) 15.00 ml, 加入盐酸溶液 (3.5) 5 ml, 密塞混匀, 置暗处静置 5 min, 用待标定的硫代硫酸钠溶液 (3.13) 滴定 至溶液呈淡黄色时,加入 1 ml 淀粉指示液 (3.11),继续滴定至蓝色刚好消失,记录标准溶液用量,同 时作空白滴定。

硫代硫酸钠浓度  $c \pmod{L}$  由下式求出:

$$c = \frac{15.00}{(V_1 - V_2)} \times 0.1000$$

式中: $V_1$  一滴定重铬酸钾标准溶液时硫代硫酸钠标准溶液用量,ml;

 $V_9$ ——滴定空白溶液时硫代硫酸钠标准溶液用量,ml;

- 0.100 0——重铬酸钾标准溶液 (3.10) 的浓度, mol/L。
- 3.14 硫代硫酸钠标准滴定液: c (Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>) = 0.01 mol/L。移取 10.00 ml 刚标定过的硫代硫酸钠标 准溶液(3.13)于100 ml 棕色容量瓶中,用水稀释至标线,摇匀,使用时配制。
- 3.15 碘标准溶液: c (1/2 I₂) = 0.1 mol/L。称取 12.70 g 碘于 500 ml 烧杯中,加入 40 g 碘化钾 (3.12),加适量水溶解后,转移至1000 ml 棕色容量瓶中,稀释至标线,摇匀。
- 3.16 碘标准溶液: c (1/2 I₂) = 0.01 mol/L。移取 10.00 ml 碘标准溶液 (3.15) 于 100 ml 棕色容量 瓶中,用水稀释至标线,摇匀,使用前配制。
- 4 仪器和设备

示:

- 4.1 酸化一吹气—吸收装置如图1所
- 4.2 恒温水浴, 0~100℃。
- 4.3 150 ml 或 250 ml 碘量瓶。
- 4.4 25 ml 或 50 ml 棕色滴定管。
- 5 采样和保存

采样时, 先在采样瓶中加入一定量 的乙酸锌溶液,再加水样,然后滴加适 量的氢氧化钠溶液,使呈碱性并生成硫 化锌沉淀。通常情况下,每 100 ml 水样 加 0.3 ml1 mol/L 的乙酸锌溶液 (3.9)

和 0.6 ml 1 mol/L 的氢氧化钠溶液

(3.8), 使水样的 pH 值在  $10\sim12$  之间。

碘量法测定硫化物的吹气装置图

1-500 ml 圆底反应瓶; 2-加酸漏斗; 3-多孔砂芯片;

- 4-150 ml 锥形吸收瓶,亦用作碘量瓶,直接用于碘量法滴定:
  - 5—玻璃连接管,各接口均为标准玻璃磨口;6—流量计。

遇碱性水样时,应先小心滴加乙酸溶液(3.7)调至中性,再如上操作。硫化物含量高时,可酌情多加 固定剂,直至沉淀完全。水样充满后立即密塞保存,注意不留气泡,然后倒转,充分混匀,固定硫化 物。样品采集后应立即分析,否则应在4℃闭光保存,尽快分析。

#### 6 分析步骤

- 6.1 试样的预处理
- 6.1.1 按图连接好酸化—吹气—吸收装置,通载气检查各部位气密性。
- 6.1.2 分取 2.5 ml 乙酸锌溶液 (3.9) 于两个吸收瓶中,用水稀释至 50 ml。
- 6. 1. 3 取 200 ml 现场已固定并混匀的水样于反应瓶中,放入恒温水浴内,装好导气管、加酸漏斗和吸收瓶。开启气源,以 400 ml/min 的流速连续吹氮气 5 min 驱除装置内空气,关闭气源。
- 6.1.4 向加酸漏斗加入 1+1 磷酸 (3.6) 20 ml, 待磷酸接近全部流入反应瓶后,迅速关闭活塞。
- 6.1.5 开启气源,水浴温度控制在  $60\sim70$   $\odot$  时,以  $75\sim100$   $\mathrm{ml/min}$  的流速吹气 20  $\mathrm{min}$ ,以 300  $\mathrm{ml/min}$  流速吹气 10  $\mathrm{min}$ ,再以 400  $\mathrm{ml/min}$  流速吹气 5  $\mathrm{min}$ ,赶尽最后残留在装置中的硫化氢气体。关闭气源,按下述碘量法操作步骤分别测定两个吸收瓶中硫化物含量。
  - 注: ①上述吹气速度仅供参考,必要时可通过硫化物标准溶液的回收率测定,以确定合适的载气速度。
    - ②若水样  $SO_{2}^{--}$  浓度较高,需将现场采集且已固定的水样用中速定量滤纸过滤,并将硫化物沉淀连同滤纸转入 反应瓶中,用玻璃棒捣碎,加水 200 ml,其余操作同 6.1 步骤。

#### 6.2 测定

将 6.1 所制备的两试样各加入 10.00 ml 0.01 mol/L 碘标准溶液(3.16),再加 5 ml 盐酸溶液(3.5),密塞混匀。在暗处放置 10 min,用 0.01 mol/L 硫代硫酸钠标准溶液(3.14)滴定至溶液呈淡黄色时,加入 1 ml 淀粉指示液(3.11),继续滴定至蓝色刚好消失为止。

6.3 空白试验

以水代替试样,加入与测定时相同体积的试剂,按6.1和6.2所述步骤进行空白试验。

#### 7 结果表示

7.1 预处理 (6.1) 二级吸收的硫化物含量  $c_i$  (mg/L) 按下式计算:

$$c_i = \frac{(V_0 - V_i)}{V} \frac{c \times 16.03 \times 1000}{V} (i = 1, 2)$$

式中:  $V_0$  —— 空白试验中, 硫代硫酸钠标准溶液用量, ml;

 $V_i$  一滴定二级吸收硫化物含量时,硫代硫酸钠标准溶液用量,ml;

V——试样体积, ml;

16.03—— 硫离子 (1/2 S<sup>2-</sup>) 摩尔质量 (g/mol);

c——硫代硫酸钠标准溶液浓度 (mol/L)。

7.2 试样中硫化物含量  $c \pmod{L}$  按下式计算:

$$c = c_1 + c_2$$

式中:  $c_1$ —一级吸收硫化物含量, mg/L;

 $c_2$ ——二级吸收硫化物含量,mg/L。

#### 8 精密度和准确度

四个实验室分析含硫  $(S^{2-})$  12. 5 mg/L 的统一样品,其重复性相对标准偏差为 3. 20%,再现性相对标准偏差为 3. 92%,加标回收率为 92. 4%  $\sim$  96. 6%。