

中华人民共和国国家标准

水质 硝酸盐氮的测定 酚二磺酸分光光度法

UDC 614.777

: 543.42

GB 7480—87

Water quality—Determination of nitrate—Spectrophotometric method with phenol disulfonic acid

1 适用范围

本标准适用于测定饮用水、地下水和清洁地面水中的硝酸盐氮。

1.1 测定范围

本方法适用于测定硝酸盐氮浓度范围在0.02~2.0mg/L之间。浓度更高时，可分取较少的试份测定。

1.2 最低检出浓度

采用光程为30mm的比色皿，试份体积为50ml时，最低检出浓度为0.02mg/L。

1.3 灵敏度

当使用光程为30mm的比色皿，试份体积为50ml，硝酸盐氮含量为0.60mg/L时，吸光度约0.6单位。

使用光程为10mm的比色皿，试份体积为50ml，硝酸盐氮含量为2.0mg/L时，其吸光度约0.7单位。

1.4 干扰

水中含氯化物、亚硝酸盐、铵盐、有机物和碳酸盐时，可产生干扰。含此类物质时，应作适当的前处理，以消除对测定的影响。

2 原理

硝酸盐在无水情况下与酚二磺酸反应，生成硝基二磺酸酚，在碱性溶液中，生成黄色化合物，于410nm波长处进行分光光度测定。

3 试剂

本标准所用试剂除另有说明外，均为分析纯试剂，实验中所用的水，均应用蒸馏水或同等纯度的水。

3.1 硫酸： $\rho = 1.84\text{g}/\text{mL}$ 。

3.2 发烟硫酸 ($\text{H}_2\text{SO}_4 \cdot \text{SO}_3$)：含13%三氧化硫 (SO_3)。

注：（1）发烟硫酸在室温较低时凝固，取用时，可先在40~50℃隔水浴中加温使熔化，不能将盛装发烟硫酸的玻璃瓶直接置入水浴中，以免瓶裂引起危险。

（2）发烟硫酸中含三氧化硫 (SO_3) 浓度超过13%时，可用硫酸（3.1）按计算量进行稀释。

3.3 酚二磺酸 ($\text{C}_6\text{H}_3(\text{OH})(\text{SO}_3\text{H})_2$)。

称取25g苯酚置于500ml锥形瓶中，加150ml硫酸（3.1）使之溶解，再加75ml发烟硫酸（3.2），充分混和。瓶口插一小漏斗，置瓶于沸水浴中加热2h，得淡棕色稠液，贮于棕色瓶中，密塞保存。

注：（1）当苯酚色泽变深时，应进行蒸馏精制。

(2) 无发烟硫酸时, 亦可用硫酸(3.1)代替, 但应增加在沸水浴中加热时间至6 h, 制得的试剂尤应注意防止吸收空气中的水分, 以免因硫酸浓度的降低, 影响硝基化反应的进行, 使测定结果偏低。

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

3.5 硝酸盐氮标准溶液: $C_N = 100\text{mg/L}$ 。

将0.7218g经105~110℃干燥2h的硝酸钾(KNO_3)溶于水中, 移入1000mL容量瓶, 用水稀释至标线, 混匀。加2mL氯仿作保存剂, 至少可稳定6个月。

每毫升本标准溶液含0.10mg硝酸盐氮。

3.6 硝酸盐氮标准溶液: $C_N = 10.0\text{mg/L}$ 。

吸取50.0mL硝酸盐氮标准溶液(3.5), 置蒸发皿内, 加氢氧化钠溶液(3.9)使调至pH8, 在水浴上蒸发至干。加2mL酚二磺酸试剂(3.3), 用玻璃棒研磨蒸发皿内壁, 使残渣与试剂充分接触, 放置片刻, 重复研磨一次, 放置10min, 加入少量水, 定量移入500mL容量瓶中, 加水至标线, 混匀。

每毫升本标准溶液含0.010mg硝酸盐氮。

贮于棕色瓶中, 此溶液至少稳定6个月。

注: 本标准溶液应同时制备两份, 如发现浓度存在差异时, 应重新吸取硝酸盐氮标准溶液(3.5)进行制备。

3.7 硫酸银溶液

称取4.397g硫酸银(Ag_2SO_4)溶于水, 稀释至1000mL。

1.00mL此溶液可去除1.00mg氯离子(Cl^-)。

3.8 硫酸溶液: 0.5mol/L 。

3.9 氢氧化钠溶液: 0.1mol/L 。

3.10 EDTA二钠溶液。

称取50gEDTA二钠盐的二水合物($\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{N}_2\text{O}_8\text{Na}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$), 溶于20mL水中, 使调成糊状, 加入60mL氨水(3.4)充分混合, 使之溶解。

3.11 氢氧化铝悬浮液。

称取125g硫酸铝钾($\text{KA}_1(\text{SO}_4)_2 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$)或硫酸铝铵($\text{NH}_4\text{Al}(\text{SO}_4)_2 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$)溶于1L水中, 加热到60℃, 在不断搅拌下徐徐加入55mL氨水(3.4), 使生成氢氧化铝沉淀, 充分搅拌后静置, 弃去上清液。反复用水洗涤沉淀, 至倾出液无氯离子和铵盐。最后加入300mL水使成悬浮液。

使用前振摇均匀。

3.12 高锰酸钾溶液: 3.16g/L 。

4 仪器

常用实验室仪器及:

4.1 瓷蒸发皿: 75~100mL容量。

4.2 具塞比色管: 50mL。

4.3 分光光度计: 适用于测量波长410nm, 并配有光程10mm和30mm的比色皿。

5 采样和样品

按照国家标准规定及根据待测水的类型提出的特殊建议进行采样。

实验室样品可贮于玻璃瓶或聚乙烯瓶中。

硝酸盐氮的测定应在水样采集后立即进行, 必要时, 应保存在4℃下, 但不得超过24h。

6 步骤

6.1 试份体积的选择

最大试份体积为50mL, 可测定硝酸盐氮浓度至2.0mg/L。

6.2 空白试验

取50mL水，以与试份测定完全相同的步骤、试剂和用量，进行平行操作。

6.3 干扰的排除

6.3.1 带色物质

取100mL试样移入100mL具塞量筒中，加2mL氢氧化铝悬浮液(3.11)，密塞充分振摇，静置数分钟澄清后，过滤，弃去最初滤液的20mL。

6.3.2 氯离子

取100mL试样移入100mL具塞量筒中，根据已测定的氯离子含量，加入相当量的硫酸银溶液(3.7)，充分混合，在暗处放置30min，使氯化银沉淀凝聚，然后用慢速滤纸过滤，弃去最初滤液20mL。

注：(1)如不能获得澄清滤液，可将已加过硫酸银溶液后的试样在近80℃的水浴中加热，并用力振摇，使沉淀充分凝聚，冷却后再进行过滤。

(2)如同时需去除带色物质，则可在加入硫酸银溶液并混匀后，再加入2mL氢氧化铝悬浮液，充分振摇，放置片刻待沉淀后，过滤。

6.3.3 亚硝酸盐

当亚硝酸盐氮含量超过0.2mg/L时，可取100mL试样，加1mL硫酸溶液(3.8)，混匀后，滴加高锰酸钾溶液(3.12)，至淡红色保持15min不褪为止，使亚硝酸盐氧化为硝酸盐，最后从硝酸盐氮测定结果中减去亚硝酸盐氮量。

6.4 测定

6.4.1 蒸发

取50.0mL试份入蒸发皿中，用pH试纸检查，必要时用硫酸溶液(3.8)或氢氧化钠溶液(3.9)，调节至微碱性(pH≈8)，置水浴上蒸发至干。

6.4.2 硝化反应

加1.0mL酚二磺酸试剂(3.3)，用玻璃棒研磨，使试剂与蒸发皿内残渣充分接触，放置片刻，再研磨一次，放置10min，加入约10mL水。

6.4.3 显色

在搅拌下加入3~4mL氨水(3.4)，使溶液呈现最深的颜色。如有沉淀产生，过滤；或滴加EDTA二钠溶液(3.10)，并搅拌至沉淀溶解。将溶液移入比色管(4.2)中，用水稀释至标线，混匀。

6.4.4 分光光度测定

于410nm波长，选用合适光程长的比色皿，以水为参比，测量溶液的吸光度。

6.5 校准

6.5.1 校准系列的制备

用分度吸管向一组10支50mL比色管中，加入硝酸盐氮标准溶液，所加体积如下表，加水至约40mL，加3mL氨水(3.4)使成碱性，再加水至标线，混匀。

按6.4.4进行分光光度测定。所用比色皿的光程长亦如表所示。

校准系列中所用标准溶液体积

标准溶液(3.6)体积 mL	硝酸盐氮含量 mg	比色皿光程长 mm
0	0	10,30
0.10	0.001	30
0.30	0.003	30
0.50	0.005	30
0.70	0.007	30
1.00	0.010	10,30

续表

标准溶液(3.6)体积 ml	硝酸盐氮含量 mg	比色皿光程长 · mm
3.00	0.030	10
5.00	0.050	10
7.00	0.070	10
10.0	0.10	10

6.5.2 校准曲线的绘制

由除零管外的其他校准系列测得的吸光度值减去零管的吸光度值，分别绘制不同比色皿光程长的吸光度对硝酸盐氮含量（mg）的校准曲线。

7 结果的表示

7.1 计算方法

试份中硝酸盐氮的吸光度 A_t 用式 (1) 计算:

式中： A_s —试份溶液(6.4)的吸光度；

A_b ——空白试验溶液(6.2)的吸光度。

注：对某种特定样品， A_s 和 A_b 应在同一种光程长的比色皿中测定。

硝酸盐氮含量 c_N mg/L 表示。

7.1.1 未经去除氯离子的试样，按式（2）计算：

式中： m —硝酸盐氮质量，mg，由 A 值和相应比色皿光程的校准曲线（6.5.2）确定；

V —试份体积, ml.

1000—换算为每升试样计。

7.1.2 经去除氯离子的试样：按式（3）计算：

式中: V_1 ——供去氯离子的试样取用量, ml;

V_2 — 硝酸銀溶液加入量, ml。

7.2 精密度和准确度

7.2.1 经5个实验室的分析方法协作试验结果如下:

7.2.1.1 实验室内

浓度范围为0.2~0.4 mg/L的加标地表水，最大总相对标准偏差6.4%，回收率平均值78%。

浓度范围 $1.8 \sim 2.0 \text{ mg/L}$ 的加标地表水, 最大总相对标准偏差 5.4% , 回收率平均值 98.6% 。

7.2.1.2 实验室间

- a. 分析含硝酸盐氮 1.20 mg/L 的统一分发标准样，实验室间总相对标准偏差为 9.4% ，相对误差为 -6.7% 。
 b. 52个实验室测定含硝酸盐氮 1.59 mg/L 的合成水样，相对标准偏差为 11.0% ，相对误差为 8.8% 。

附加说明：

本标准由国家环境保护局规划标准处提出。

本标准由杭州市环境保护监测站负责起草。

本标准主要起草人沈叔平。

本标准由中国环境监测总站负责解释。