中华人民共和国国家标准

水质 二乙烯三胺的测定 水杨醛分光光度法

GB/T 14378 - 93

Water quality—Determination of diethylenetriamine
—Salicyiclaldehyde spectrophotometric method

1 主题内容与适用范围

1.1 主题内容

本标准规定了测定水中二乙烯三胺的水杨醛分光光度法。

- 1.2 适用范围
- 1.2.1 本方法适用于地面水、航天工业废水中二乙烯三胺的测定。
- 1.2.2 二乙烯三胺的测定范围:0.4~3.2 mg/L。水样中二乙烯三胺含量大于 3.2 mg/L 时,可稀释后按本方法测定。
- 1.2.3 水中存在偏二甲基肼、硝基甲烷、NHL 等干扰物,其浓度为二乙烯三胺浓度 5 倍以内时,干扰很小,可不计;水中存在二甲苯胺、三乙胺、NO₅、NO₂ 等干扰物,其浓度为二乙烯三胺浓度 10 倍以内时,干扰很小,可不计;甲醛含量高于 0.8 mg/L 时,会产生负干扰。

2 方法原理

二乙烯三胺和水杨醛的碱性反应产物,在 pH 为 3.5 左右时可与硫酸钴产生化学反应,生成黄色化合物,颜色的深度与二乙烯三胺的含量成正比,用分光光度计在 390 nm 波长处测定。

3 试剂

除另有说明,本标准所用试剂均为符合国家标准或专业标准试剂、蒸馏水或等纯度的水。

- 3.1 硫酸: $\rho = 1.84 \text{ g/mL}$ 。
- 3.2 乙醇:95%以上。
- 3.3 二乙烯三胺($C_4H_{13}N_3$): $\rho = 0.9586 \text{ g/mL}$,纯度 98%以上。
- 3.4 硫酸溶液: c(H₂SO₄)=1.0 mol/L。

在 1 000 mL 容量瓶中加入蒸馏水 500 mL,缓慢注入浓硫酸(3.1)55.5 mL,用水稀释至标线,摇匀。

- 3.5 氢氧化钠溶液:0.2 g/100 mL。 称取氢氧化钠(NaOH)0.2 g,溶于 100 mL 水中。
- 3.6 水杨醛-乙醇溶液。

吸取水杨醛(C₅H₄OHCHO)0.4 mL,溶于 100 mL 乙醇中,此液配制后暗处保存可使用 3 d。

3.7 硫酸钴溶液:1 g/100 mL。 称取硫酸钴(CoSO₄•7H₂O)1.0 g,溶于 100 mL 水中。

3.8 乙酸-乙酸钠缓冲溶液:pH≈3.5。

1 份体积 c (CH₃COONa · 3H₂O)=1 mol/L 乙酸钠与 16 份体积 c (CH₃COOH)=1 mol/L 乙酸均匀混合。

3.9 二乙烯三胺贮备液:46 mg/mL。

吸取二乙烯三胺(3.3)1.2 mL 放入已含少量水并已称准至 0.000 l g 的 25 mL 容量瓶中,再次称重(准确至 0.000 l g),用水稀释至刻度,摇匀。此溶液低温保存可使用三个月以上。

3.10 二乙烯三胺标准溶液:20 μg/mL。

吸取一定量的二乙烯三胺贮备液(3.9),用水稀释至 20 µg/mL,此溶液常温下可使用 15 d 左右。

4 仪器

- 4.1 分光光度计:配 3 cm 比色皿。
- 4.2 玻璃仪器:
- 4.2.1 比色管:25 mL 具塞比色管。
- 4.2.2 容量瓶:1000 mL,500 mL,100 mL。
- 4.2.3 移液管:10 mL,5 mL,1 mL。

5 分析步骤

- 5.1 标准曲线绘制
- 5.1.1 分别吸取 0.00,0.50,1.00,1.50,2.00,2.50,3.00,4.00 mL 二乙烯三胺标准溶液(3.10),注入一组 25 mL 的比色管中,加入水,水与二乙烯三胺标准溶液之体积和为 10 mL。加入氢氧化钠溶液(3.5)0.2 mL,混匀后,加入水杨醛-乙醇溶液(3.6)1.5 mL,充分振荡后放置 6 min,加入硫酸钴溶液(3.7)0.2 mL,充分振荡后,放置 4 min,加入乙酸-乙酸钠缓冲溶液 2.0 mL,摇匀后,用水稀释至标线。
- 5.1.2 放置 10 min 后,在分光光度计 390 nm 处,以空白液为参比液,使用 3 cm 光程比色皿测定吸光度。
- 5.1.3 根据测得的吸光度与相应的二乙烯三胺含量,绘制标准曲线,求出回归方程Y = bX + a。
- 5.2 测定

采集水样经澄清后,用 $c(H_2SO_i)=1.0 \text{ mol/L}$ 硫酸调 pH 值为 7 左右,吸取水样 10.0 mL 于25 mL 具塞比色管中,按 5.1.1~5.1.3 方法测定吸光度。从标准曲线上查得或按回归方程算出相应的二乙烯三胺含量。

- 5.3 水中存在肼时的测定方法
- 5.3.1 取不同含量的肼溶液于 25 mL 具塞比色管中,用 5.1.1~5.1.3 方法制作肼的校正曲线(注意比色前需用定量滤纸过滤)。
- 5.3.2 按 5.1.1~5.1.3 方法测出水样的吸光度值 A₁。
- 5.3.3 水样中肼的含量 C_1 的测定,可参照附录 A(参考件)。
- 5.3.4 在肼的校正曲线上,查出 C_1 含量的相对应的吸光度值 A_2 。
- 5.3.5 $A_3 = A_1 A_2$,在二乙烯三胺的标准曲线上查出 A_3 吸光度值相对应的含量,即为水样中二乙烯三胺的含量。

6 结果的表述

按下式计算水中二乙烯三胺的浓度:

 $C = \frac{W}{V}$

式中:C——水中二乙烯三胺浓度,mg/L;

- W ——标准曲线中查得或按回归方程算出的样品中三乙胺含量, μg ;
- V ——分析时所取水样的体积,mL。

7 精密度

二乙烯三胺浓度在 0.4 mg/L 时,相对标准偏差为 5.5%,二乙烯三胺浓度在 3.2 mg/L 时,相对标准偏差为 1.25%。

8 注意事项

- 8.1 温度会对测量结果有影响,温度高时,测量值偏低。水样的二乙烯三胺含量测定应与标准曲线制作同时进行。
- 8.2 本方法适宜温度范围 5~30℃。

附 录 A 水中肼的测定 对二甲氨基苯甲醛分光光度法

(参考件)

A1 方法原理

水中微量肼在硫酸介质中与对二甲胺基苯甲醛-乙醇溶液反应,生成黄色联氮化合物。在测定范围内黄色深度与肼含量成正比。符合郎伯-比尔定律,黄色络合物最大吸收波长是 458 nm。

水中偏二甲基肼、硝酸盐、氨、氟对本方法无干扰。

一甲基肼含量在肼含量3倍以内干扰可不计。

肼测定范围:0.002~0.30 mg/L,水样中肼含量大于 0.30 mg/L 时,可稀释后按本方法测定。

A2 仪器与器皿

- A2.1 分光光度计:721型配有光程 1 cm 和 5 cm 比色皿。
- A2.2 容量瓶:1 000 mL,4 只;500 mL,2 只;50 mL,16 只。
- A2.3 棕色容量瓶:500 mL,2 只
- A2.4 分度吸管:10 mL,3 只;5 mL,3 只;1 mL,2 只
- A2.5 酸式滴定管:50 mL,1 只;15 mL,1 只

A3 试剂

- A3.1 对二甲氨基苯甲醛:分析纯。
- A3.2 硫酸肼:分析纯。
- A3.3 乙醇:分析纯,含量 95%。
- A3.4 硫酸:分析纯。
- A3.5 硫酸: $c(1/2H_2SO_4)=0.5 \text{ mol/L}$ 。

在 1 000 mL 容量瓶中加入 500 mL 蒸馏水,缓缓注入 13.9 mL 浓硫酸,用蒸馏水稀释至刻度、摇匀。

A3.6 硫酸: c (1/2H₂SO₄)=1.0 mol/L。

在 1 000 mL 容量瓶中加入 500 mL 蒸馏水,缓缓注入 27.8 mL 浓硫酸,用蒸馏水稀释至刻度、摇匀。

A3.7 硫酸: $c(1/2H_2SO_4)=9.0 \text{ mol/L}$ 。

在 1 000 mL 容量瓶中加入 500 mL 蒸馏水,缓缓注入 250 mL 浓硫酸,用蒸馏水稀释至刻度、摇匀。 A3.8 显色剂:对二甲氨基苯甲醛-乙醇溶液。

称取 2.0 g 对二甲氨基苯甲醛于 250 mL 棕色容量瓶中,加入 100 mL 乙醇,缓缓注入 9 mol/L 硫酸 10 mL。摇匀。

A3.9 肼标准贮备液。

准确称取 4.066 g 硫酸肼,用 0.5 mol/L 硫酸溶液溶解后,移入 1 000 mL 容量瓶中,用 0.5 mol/L 硫酸稀释至刻度、摇匀。此溶液 1 mL 含肼 1 000 μg。

A3.10 肼标准工作液

吸取1mL 肼标准贮备液于1000 mL 容量瓶中,用 0.5 mol/L 硫酸稀释至刻度,摇匀。此溶液1 mL 含肼1 μg。

A4 分析步骤

A4.1 标准曲线绘制

A4.1.1 水样中不存在一甲基肼和偏二甲基肼时肼标准曲线绘制

取 50 mL 容量瓶 8 只,依次加入 0.0,0.10,0.20,0.40,0.50,1.00,1.50,2.00 mL 肼标准工作液,再向每只容量瓶中加入 1 mol/L 硫酸 10 mL,加蒸馏水至总体积约为 43 mL,加显色剂 5 mL。然后用蒸馏水稀释至刻度,摇匀,放置 15~30 min,用 5 cm 光程比色皿以蒸馏水作参比,在波长 458 nm 处测吸光度,减去空白液的吸光度为每种溶液的净吸光度,在坐标纸上绘制肼含量(μ g)-吸光度曲线,求出回归方程 Y = bX + a。

A4.1.2 水样中存在一甲基肼和偏二甲基肼时肼标准曲线绘制

取 50 mL 容量瓶 8 只,依次加入 0.00,0.20,0.40,0.50,1.00,1.50,2.00 mL 肼标准工作液,加 1 mol/L硫酸 30 mL,加蒸馏水至体积约为 43 mL。再加显色剂 5 mL,然后用蒸馏水稀释至刻度,摇匀,放置 15~30 min,按 A4.1.1 方法绘制曲线。

A4.2 样品分析

A4.2.1 采样

水样用玻璃瓶采集,采集后加酸或加碱调 pH 至中性,尽快测定。

A4.2.2 样品前处理

A4.2.2.1 水样中不存在一甲基肼和偏二甲基肼时,取 A4.2.1 中性水样约 400 mL 置于一只清洁、干燥的 500 mL 容量瓶中,慢慢加入浓硫酸 2.8 mL,再加此中性水样至刻度,摇匀,冷却即为样品溶液(I)。

A4. 2. 2. 2 水样中存在一甲基肼和偏二甲基肼时,取 A4. 2. 1 中性水样约 400 mL 置于一只清洁、干燥的 500 mL 容量瓶中,慢慢加入浓硫酸 8. 3 mL,再用此水样加至刻度,摇匀,冷却即为样品溶液(\mathbb{I})。

A4.2.3 比色测定

取 50 mL 清洁、干燥的容量瓶 3 只,分别加入 5 mL 显色剂,然后分别加入样品溶液(I)或样品溶液(I)至刻度,摇匀,放置 15~30 min,在 458 nm 波长处用 5 cm 光程比色皿,以蒸馏水做参比液,测定吸光度,减去空白试验测得的吸光度后,从 A4.1.1 或 A4.1.2 标准曲线上查得肼的含量(μ g)或按回归方程计算得肼的含量(μ g)。

A5 计算

C = W/V (A1)

式中: C —— 水样中肼的浓度, $\mu g/L$;

W ——标准曲线上查得或按回归方程计算出的水样中肼的含量, μg ;

V ——样品溶液体积, mL。

测样品溶液(I)时, V 为 44.75 mL。

测样品溶液(Ⅱ)时, V 为 44.24 mL。

A6 测定误差

在 $c(1/2H_2SO_4)=1 \text{ mol/L}$ 硫酸 10 mL 的条件下测肼时,相对标准偏差为 0.8%;在 $c(1/2H_2SO_4)=1 \text{ mol/L}$ 硫酸 30 mL 的条件下测肼时,相对标准偏差为 1.5%。

A7 注意事项

- A7.1 本分析方法灵敏度及显色所需时间均受环境温度的影响,因此,水样中肼含量的测定应与绘制工作曲线同时进行。
- A7.2 当被测样品溶液中含氯量较高时,可在绘制肼标准曲线的每个肼标准工作液中加入 1 mol/L 盐酸 1 mL。然后按 A4.1.1 或 A4.1.2 操作。

附加说明:

本标准由国家环境保护局科技标准司、原航空航天工业部建设司联合提出。

本标准由原航空航天工业部第七设计研究院负责起草。

本标准主要起草人陈清宇、徐志通、李冰清、王兰翠。

本标准由国家环保局负责解释。