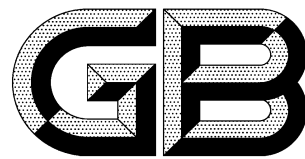


UDC 351.777.8 : 543.06
C 51



中华人民共和国国家标准

GB 11742—89

居住区大气中硫化氢卫生检验 标准方法 亚甲蓝分光光度法

Standard method for hygienic examination of
hydrogen sulfide in air of residential areas—
Methylene blue spectrophotometric method

1989-09-21 发布

1990-07-01 实施

中华人民共和国卫生部 发布

中华人民共和国国家标准

居住区大气中硫化氢卫生检验 标准方法 亚甲蓝分光光度法

GB 11742—89

Standard method for hygienic examination of
hydrogen sulfide in air of residential areas—
Methylene blue spectrophotometric method

1 主题内容与适用范围

本标准规定了用亚甲蓝分光光度法测定居住区大气中硫化氢的浓度。

本标准适用于居住区大气中硫化氢浓度的测定，也适用于室内和公共场所空气中硫化氢浓度的测定。

1.1 灵敏度

10mL吸收液中含有1μg硫化氢应有0.155±0.010吸光度。

1.2 检出下限

检出下限为0.15μg/10mL。若采样体积为30L时，则最低检出浓度为0.005mg/m³。

1.3 测定范围

测定范围为10mL样品溶液中含0.15~4μg硫化氢。若采样体积为30L时，则可测浓度范围为0.005~0.13mg/m³。如硫化氢浓度大于0.13mg/m³，应适当减小采样体积，或取部分样品溶液，进行分析。

1.4 干扰及排除

由于硫化镉在光照下易被氧化，所以采样期间和样品分析之前应避光，采样时间不应超过1h，采样后应在6h之内显色分析。空气中SO₂浓度小于1mg/m³，NO₂浓度小于0.6mg/m³，不干扰测定。

2 原理

空气中硫化氢被碱性氢氧化镉悬浮液吸收，形成硫化镉沉淀。吸收液中加入聚乙烯醇磷酸铵可以减低硫化镉的光分解作用。然后，在硫酸溶液中，硫化氢与对氨基二甲基苯胺溶液和三氯化铁溶液作用，生成亚甲基蓝。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，所用水为二次蒸馏水，即一次蒸馏水中加少量氢氧化钡和高锰酸钾再蒸馏制得。

3.1 吸收液：称量4.3g硫酸镉(3CdS O₄·8H₂O)和0.3g氢氧化钠以及10g聚乙烯醇磷酸铵分别溶于水中。临用时，将三种溶液相混合，强烈振摇至完全混溶，再用水稀释至1L。此溶液为白色悬浮液，每次用时要强烈振摇均匀再量取，贮于冰箱中可保存一周。

3.2 对氨基二甲基苯胺溶液：

3.2.1 储备液：量取50mL浓硫酸，缓慢加入30mL水中，放冷后，称量12g对氨基二甲基苯胺盐酸盐[N,N-dimethyl-p-phenylenediamine dihydrochloride, (CH₃)₂NC₆H₄·2HCl]溶于硫酸溶液中。置于冰箱中，可保存一年。

3.2.2 使用液：量取 2.5 mL 储备液，用 1 + 1 硫酸溶液稀释至 100 mL。

3.3 三氯化铁溶液：称量 100 g 三氯化铁 (FeCl3·6H2O) 溶于水中，稀释至 100 mL。若有沉淀，需要过滤后使用。

3.4 混合显色液：临用时，按 1 mL 对氨基二甲基苯胺 使用液 和 1 滴 (0.04 mL) 三氯化铁溶液的比例相混合。此混合液要现用现配，若出现有沉淀物生成，应弃之不用。

3.5 磷酸氢二铵溶液：称量 40 g 磷酸氢二铵 [(NH4)2HPO4] 溶于水中，并稀释至 100 mL。

3.6 0.0100 N 硫代硫酸钠标准溶液：准确吸量 100 mL 0.1000 N 硫代硫酸钠标准溶液，用新煮沸冷却后的水稀释至 1 L。配制和浓度标定方法见附录 A (补充件)。

3.7 0.10 N 碘溶液：称量 40 g 碘化钾，溶于 25 mL 水中，再称量 12.7 g 碘，溶于碘化钾溶液中，并用水稀释 1 L。移入棕色瓶中，暗处贮存。

3.8 0.01 N 碘溶液：精确吸量 100 mL 0.10 N 碘溶液于 1 L 棕色容量瓶中，另称量 18 g 碘化钾溶于少量水中，移入容量瓶中，用水稀释至刻度。

3.9 0.5 % 淀粉溶液：称量 0.5 g 可溶性淀粉，加 5 mL 水调成糊状后，再加入 100 mL 沸水中，并煮沸 2 ~ 3 min，至溶液透明，冷却，临用现配。

3.10 1 + 1 盐酸溶液：50 mL 浓盐酸与 50 mL 水相混合。

3.11 标准溶液：取硫化钠晶体 (Na2S·9H2O)，用少量水清洗表面，用滤纸吸干。称量 0.71 g 硫化钠晶体，溶于新煮沸冷却的水中，再稀释至 1 L。用下述的碘量法标定浓度。标定后，立即用新煮沸冷却的水稀释成 1.00 mL 含 5 μg 的硫化氢标准溶液。由于硫化钠在水溶液中极不稳定，稀释后应立即做标准曲线，标准溶液必须每次新配，现标定，现使用。

标定方法：精确吸量 20.00 mL 0.01 N 碘的标准溶液于 250 mL 碘量瓶中。加 90 mL 水，加 1 mL 1 + 1 盐酸溶液，准确加入 10.00 mL 硫化钠溶液，混匀，放在暗处 3 min。再用 0.0100 N 硫代硫酸钠标准溶液滴定至浅黄色，加 1 mL 新配制的 0.5 % 淀粉液呈蓝色，用少量水冲洗瓶的内壁，再继续滴定至蓝色刚刚消失（由于有硫生成，使溶液呈微混浊色。此时，要特别注意滴定终点颜色突变）。记录所用硫代硫酸钠标准溶液的体积。同时另取 10 mL 水做空白滴定，其滴定步骤完全相同，记录空白滴定所用硫代硫酸钠标准溶液的体积。样品滴定和空白滴定各重复做两次，两次滴定所用硫代硫酸钠的体积误差不超过 0.05 mL。硫化氢浓度用式 (1) 计算。

$$c = \frac{V_2 - V_1}{10} \times N \times 17 \quad \dots \dots \dots (1)$$

式中： c —— 硫化氢的浓度， mg/mL ；

V_2 —— 空白滴定所用硫代硫酸钠的体积， mL ；

V_1 —— 样品滴定所用硫代硫酸钠的体积， mL ；

N —— 硫代硫酸钠标准溶液的当量浓度；

17 —— 硫化氢的当量。

3.12 硫化氢渗透管：购置经国家计量部门用称重法校准过的渗透管，渗透率范围为 0.02 ~ 0.5 $\mu\text{g}/\text{min}$ ，不确定度为 2 %。

4 仪器和设备

4.1 大型气泡吸收管：有 10 mL 刻度线，并配有黑色避光套。

4.2 空气采样器：流量范围 0.2 ~ 2 L/min ，流量稳定。使用时，用皂膜流量计校准采样系列在采样前和采样后的流量，流量误差应小于 5 %。

4.3 具塞比色管：10 mL。

4.4 分光光度计：用 20 mm 比色皿，在波长 665 nm 处测吸光度。

4.5 渗透管配气装置：渗透管恒温浴的温度应控制在 $\pm 0.1^\circ\text{C}$ 之内，配气系统中气体流量误差应小于 2 % (参考 GB 5275 《气体分析 标准用混合气体的制备 渗透法》)。