HZHJSZ0097 环境 甲基汞的测定 气相色谱法

HZ-HJ-SZ-0097

环境──甲基汞的测定──气相色谱法

1 范围

本方法适用于地面水、生活饮用水、生活污水、工业废水、沉积物、鱼体及人发和人尿中甲基汞含量的测定。

本方法采用巯基纱布和巯基棉二次富集的前处理方法,用气相色谱仪(电子捕获检测器)测定水、沉积物和尿中甲基汞,采用盐酸溶液浸提的前处理方法,用气相色谱仪(电子捕获检测器)测定鱼肉和人发组织中甲基汞。

本方法最低检出浓度随仪器灵敏度及样品基体不同而各异。水、沉积物和尿通常可检出浓度分别为 $0.1 \, \text{ng/L}$ 、 $0.02 \, \text{i}$ g/kg 和 $2 \, \text{ng/L}$; 鱼肉和人发通常可检出浓度分别为 $0.1 \, \text{i}$ g/kg 和 $1 \, \text{i}$ g/kg。

2 试剂和材料

2.1 载气

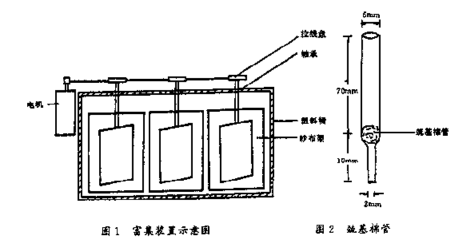
氮气: 纯度 99.995%。

- 2.2 配制标准样品和试样预处理时使用的试剂和材料。
- 2.2.1 氯化甲基汞(CH3HgCl): 分析纯。
- 2.2.2 苯(C₆H₆), 优级纯。色谱图上无干扰峰出现, 否则应做提纯处理。
- 2.2.3 硫代乙醇酸(HSCH₂COOH):分析纯。
- 2.2.4 乙酐[(CH₃CO)₂O]: 分析纯。
- 2.2.5 乙酸(CH₃COOH): 36%. 分析纯。
- 2.2.6 硫酸: ñ=1.84g/mL, 分析纯。
- 2.2.7 氯化钠: 优级纯。
- 2.2.8 盐酸: ñ=1.19g/mL, 优级纯。
- 2.2.9 蒸馏水:不得含干扰甲基汞测定的物质。
- 2.2.10 盐酸溶液 (2mol/L): 量取盐酸 167mL, 用蒸馏水(2.2.9)稀释至 1L。用 50mL 苯萃取二次以排除干扰物质。
- 2.2.11 氢氧化钠溶液 (6mol/L): 称取 240g 氢氧化钠(分析纯), 溶于适量蒸馏水中, 搅拌。 冷却后用蒸馏水稀释至 1L。
- 2.2.12 硫酸铜溶液: 称取 1.56g 硫酸铜(CuSO₄ 5H₂O, 分析纯), 溶于 100mL 蒸馏水中。此溶液浓度为 0.01g/mL。
- 2.2.13 定性滤纸和玻璃棉: 经盐酸溶液(2.2.10)浸泡处理。
- 2.2.14 脱脂纱布和脱脂棉(医用)。
- 2.2.15 巯基纱布和巯基棉的制备: 在广口试剂瓶中依次加入 100mL 硫代乙醇酸(2.2.3)、70mL 乙酐(2.2.4)、32mL 乙酸(2.2.5) 和 0.2mL 硫酸(2.2.6) 混匀。冷却至室温后,加入 50g 脱酯纱布或 30g 脱脂棉。浸泡完全,加盖密闭,在 37~39℃烘箱中恒温 48~72h。用蒸馏水(2.2.9) 洗至中性,挤尽水份,置 36~38℃烘箱中烘干。密封于棕色瓶中,避光贮存备用。

制备的巯基纱布或巯基棉必须进行回收率测定,测定方法见附录 A。

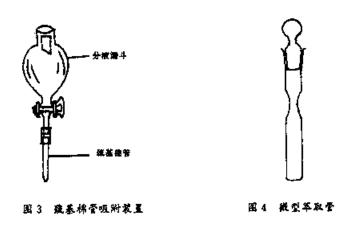
- 2.2.16 氯化甲基汞标准溶液
- 2.2.16.1 氯化甲基汞标准苯溶液
- a. 标准贮备浓度: 称取 0.116g 氯化甲基汞溶于苯中,在 100mL 容量瓶中定容至刻度。 此溶液每毫升含 1000ì g 甲基汞。于 2~5℃冰箱中可储存一年。
- b. 中间溶液: 用移液管量取标准贮备液 (a) 5 mL, 移入 100mL 容量瓶中, 用苯稀释至刻度。此溶液每毫升含 50ì g 甲基汞。于 2~5℃冰箱中可储存六个月。

- c. 标准工作液:可根据检测器灵敏度及线性要求和待测试试样中甲基汞浓度,用苯烯释中间溶液(b),配制所需浓度的标准工作液。
- 2.2.16.2 氯化甲基汞标准水溶液
- a. 标准贮备液: 称取 0.1164g 氯化甲基汞,用少量无水乙醇(约 5mL)溶解。用蒸馏水在容量瓶中定容至 100mL。此水溶液每毫升含 1000ì g 甲基汞。于 2~5℃冰箱中可贮存一个月。
- b. 标准工作液: 根据实验要求, 用蒸馏水稀释标准贮备液(a), 配制成所需浓度的标准工作液。临用时配制(此溶液的使用见附录 A)。
- 2.2.17 硫酸银(Ag₂SO₄)饱和溶液: 1g 硫酸银(分析纯)溶于 100mL 蒸馏水中。
- 2.2.18 二氯化汞饱和苯溶液(色谱柱处理液): 0.1g 二氯化汞(分析纯)加入 100mL 苯中。
- 2.3 制备色谱柱时使用的试剂和材料。
- 2.3.1 色谱柱的填充物参考 3.2 的有关内容。
- 2.3.2 涂渍固定液所需溶剂: 丙酮(C₃H₆O, 分析纯)。
- 3 仪器和设备
- 3.1 气相色谱仪: 带电子捕获检测器(ECD)的气相色谱仪。
- 3.1.1 汽化室:全玻璃系统汽化室。
- 3.1.2 进样器: 5ì L、10ì L 微量进样器。
- 3.2 色谱柱
- 3.2.1 色谱柱类型及特征: 硬质玻璃填充柱, 长 1~2m, 内径 4mm。
- 3.2.2 载体
- 3.2.2.1 名称: Chromosorb W AW DMCS。
- 3.2.2.2 粒度: 80~100 目。
- 3.2.3 固定液:
- 3.2.3.1 名称及化学性质: 丁二酸二乙二醇酯(DEGS), 最高使用温度 200° C, 或聚乙二醇 2 万 (PEG-20M), 最高使用温度 250° C。
- 3.2.3.2 液相载荷量: DEGS 为 5%; PEG-20M 为 5%。
- 3.2.3.3 固定相制作:根据担体的重量称取一定量固体液,溶解在规定的溶剂中。待全部溶解后倒入担体,使担体刚好浸没在溶液中。让溶剂均匀挥发,待溶剂全部挥发后,即完全涂渍。3.2.4 色谱柱的填充方法:用硅烷化玻璃棉塞住色谱柱一端。接缓冲瓶和真空泵。柱的另一端通过软管接漏斗。将固定相慢慢通过漏斗装入色谱柱内。在填装固定相的同时开启真空泵,并轻轻敲击色谱柱,使固定液填充紧密,均匀。填装完毕后,用硅烷化玻璃棉塞住色谱柱另一端。
- 3.2.5 色谱柱效能下降的处理: 见附录 B。
- 3.3 检测器: 电子捕获检测器, 用 ⁶³Ni 放射源。
- 3.4 记录仪:与仪器相匹配的记录仪。
- 3.5 数据处理系统: 与仪器相匹配的积分仪。
- 3.6 试样预处理时使用的设备和器材。
- 3.6.1 巯基纱布旋转富集装置:将巯基纱布挂在塑料框架上。框架通过轴承由微型直流电机带动旋转。纱布框架悬在容积为 1L 的圆桶型塑料容器中。六个塑料容器为一组。将上述三部分组装起来,构成一个便携式现场富集装置。见图 1。



3.6.2 巯基棉管(第二次富集用)吸附装置

3.6.2.1 巯基棉管: 长 80mm、内径 4mm,上端平口下端稍拉细些的玻璃管。见图 2。内装巯基棉 $0.04{\sim}0.05$ g。



- 3.6.2.2 巯基棉管吸附装置: 由 60mL 分液漏斗和巯基棉管(3.6.2.1)连接组成。见图 3。
- 3.6.2.3 微型萃取管: 用 10mL 容量瓶从腰部下端熔断封闭, 在其中间稍拉细些即成。见图 4。
- 3.6.2.4 玻璃器材及其它
 - a 60mL 分液漏斗。
 - b 100mL 刻度烧杯。
 - c 5mL 医用玻璃注射器。
 - d 乳钵: 直径 8cm。
 - e 采样桶: 10L聚乙烯塑料桶。
 - f 25mL 具塞比色管。
 - g 10mL 具塞刻度离心管。
 - h 2mL 具塞玻璃试管。
 - i 500mL 烧杯。

4 试样制备

- 4.1 样品名称: 地面水、生活饮用水、生活污水、工业废水、沉积物和鱼及人发和人尿。
- 4.2 样品的采集和保存
- 4.2.1 水样:用聚乙烯塑料桶采集水样。每升水样加硫酸铜溶液(2.2.12)1mL。水样用盐酸、盐酸溶液(2.2.10)和氢氧化钠溶液(2.2.11)调 pH=3。水样需尽快预处理。水样于 4[℃] 且 pH=3 条

件下可保存 12h。

- 4.2.2 沉积物:按照沉积物采样技术规范进行。样品于避光处自然风干,过 80 目筛。样品采集后如不能及时处理,须将样品装入容器内冷藏保存。
- 4.2.3 鱼样:按生物样品采样技术规范进行。取鱼背部肌肉,用定性滤纸吸去鱼肉表层水分,称取样品和进行样品前处理。样品也可以放在冰箱中冰箱中于-20℃冷冻保存。保存时间以不超过一个月为宜。
- 4.2.4 人发样: 从枕部后发际采集头发(婴儿采集全发)2~3g, 用中性洗发剂洗涤干净, 用蒸馏水洗涤 3 次。在室温下自然干燥后, 剪碎至 1~2mm 小段, 装瓶于避光处贮存备用。
- 4.2.5 人尿样: 尿样采集后加盐酸调 pH<3, 以 12 小时内分析为宜。
- 4.3 试样的预处理
- 4.3.1 水样预处理
- 4.3.1.1 巯基纱布富集: 将水样倒入巯基纱布富集装置(3.6.1)的各容器中, 巯基纱布浸在水样中。启动电机,以 10rpm 速度富集 30min。取下巯基纱布,并用少量蒸馏水冲洗。
- 4.3.1.2 洗脱:将上述巯基纱布(一般为 6 片)塞入 60mL 分液漏斗中,加 15mL 盐酸溶液(2.2.10),浸泡约 5min。打开活塞,收集洗脱液于 100mL 烧杯中,用洗耳球吹净残存盐酸溶液。用盐酸溶液(2.2.10)和氢氧化钠溶液(2.2.11)调节洗脱液至 pH=3。
- 4.3.1.3 巯基棉的第二次吸附:将上述洗脱液倾入巯基棉管吸附装置(3.6.2.2)里。打开分液漏斗活塞,调节流出液流速为 4~5mL/min。流毕,用洗耳球吹出巯基棉上的残存溶液。
- 4.3.1.4 萃取:将巯基棉管置于微型萃取管(3.6.2.3)管中。分二次加盐酸溶液(2.2.10),每次0.4mL,将吸附到巯基棉上的甲基汞洗脱到微型萃取管中。用洗耳球吹出最后一滴洗脱液。然后向微型萃取管中准确加入0.4mL 苯。充分振荡萃取 5min。静止分层后,用 5mL 医用注射器向微型萃取管底部缓缓注入蒸馏水,使苯相上升至萃取管的细口部位。
- 4.3.3 沉积物试样预处理
- 4.4.3.1 浸泡: 取 2.0g 样品放入 100mL 刻度烧杯中。缓慢倒入盐酸溶液(2.2.10)。边加边搅拌至不产生汽泡为止,加入体积约为 $40{\sim}60mL$ 。再加 1mL 硫酸铜溶液(2.2.12),搅拌 2min,静置提取 10min 左右。倾入巯基纱布富集装置(3.6.1)的容器中,加 500mL 蒸馏水。用盐酸溶液(2.2.11)和氢氧化钠溶液(2.2.10)调 pH=3。以下操作按(4.3.1.1)步骤进行。
- 4.3.4 尿样预处理
- 4.3.4.1 浸提: 取尿样 100mL 于 500 mL 烧杯中,加 10 mL 盐酸和 1 mL 硫酸铜溶液(2.2.12) 搅拌均匀,静置 5 分钟。
- 4.3.4.2 富集:加蒸馏水 500 mL,用盐酸溶液(2.2.10)和氢氧经钠溶液(2.2.11)调 pH=3,倒入巯基纱布富集装置(3.6.1)中,启动电机,富集 30 min。取下巯基纱布,并用少量蒸馏水冲洗。以下步骤按(4.3.1.2)进行。
- 4.3.5 鱼样预处理
- 4.3.5.1 浸提: 称取 $1.0\sim2.0g$ 鱼肉,放入乳钵中,加 2g 氯化钠进行研磨。加盐酸溶液(2.2.10) 2mL 继续研磨成糊状。倾入 25 mL 具塞比色管中。用 8.0 mL 盐酸分二次洗乳钵内壁,均倾入上述比色管中。振摇 10min 放置 1h。将提取液用滤纸(2.2.13)过滤到 10 mL 具塞刻度离心管中。用滴管调整溶液面至 5 mL 刻度处。
- 4.3.5.2 萃取: 在上述离心管中加 2.0 mL 苯,振荡萃取 5min。静止分层。
- 4.3.5.3 消除乳化:在萃取过程中,一般均出现程度不同乳化。轻度乳化可采用离心办法去除 乳化;对某些较严重的乳化现象,可采用离心、冷冻再离心的方法处理。
- 4.3.5.4 测定: 抽取上述苯溶液, 用于色谱分析。
- 4.3.6 人发样预处理
- 4.3.6.1 浸提: 称取人发样 $0.10\sim0.30$ g, 放入 25 mL 具塞比色管中, 加 7.0 mL 盐酸溶液(2.2.10) 充分振摇。浸提 4 h。然后将浸提液通过玻璃棉(2.2.13)过滤到 10 mL 具塞刻度离心管中, 将液面刻度调至 5 mL 处。以下按(4.3.5.2)步骤进行。

- 5 测定条件
- 5.1 仪器调整
- 5.1.1 温度
- 5.1.1.1 汽化室温度: 210℃
- 5.1.1.2 色谱柱温度: 160℃
- 5.1.1.3 检测器温度: 240℃(⁶³Ni 放射源)或 210 ℃(³H 放射源)。
- 5.1.2 载气: 60mL/min, 根据色谱柱阻力, 调节柱前压。
- 5.1.3 记录仪: 纸速 5mm/min。
- 5.2 校准
- 5.2.1 定量方法: 外标法。
- 5.2.2 标准样品
- 5.2.2.1 标准样品制备: 在线性范围内配制一系列氯化甲基汞标准溶液。
- 5.2.2.2 标准溶液的使用
- a 使用标准溶液测定时,进样后仅出苯峰和甲基汞峰,无其它干扰,由此可确定甲基汞峰的保留时间(tp),及检测器的线性范围。
- b 分析样品时,需使用标准产样品多次重复校准,使用次数视仪器稳定性而定,一般每测定三十个样品,需校准一次。
- 5.2.2.3 使用标准样品的条件
- a 标准样品进样体积应与被测试进样体积相同,标准样品的响应值与被测试试样的响应值接近。
- b 仪器稳定性判断:使用同一个标准样品连续进样两次(平行测定),若两峰峰高(或峰面积)相对偏差≤5%,即认为仪器处于稳定状态。
- c 标准样品与被测试样必须同时进行分析,各被测试样峰高(峰面积)与单个标准样品峰高(峰面积)直接比较,求得试样甲基汞浓度。
- d 在实际分析工作中,应采用氯化甲基汞标准水溶液(2.2.16.2),按照试样预处理步骤(4.3),进行基体加标回收率测定,以减少系统误差。
- 5.2.3 校准数据的表示

试样中组分按式(1)校准:

$$X_i = E_i \times A_i / A_E$$
.....(1)

式中: X_i 一试样中组分 i 的含量;

 E_i —标准试样中组分 i 的含量;

 A_i 一试样中组分 i 的峰高(mm)或峰面积(cm²);

 A_E 一标准试样中组分 i 的峰高(mm)或峰面积(cm²)。

- 5.3 试验
- 5.3.1 进样
- 5.3.1.1 进样方式: 使用微量进样器(3.1.2)进样。
- 5.3.1.2 进样量: 5ì L。微量进样器用苯清洗数次后,再用待分析的试样萃取液〔苯相〕冲洗2次。然后缓慢抽取萃取液至针筒中,排除气泡及多余萃取液,保留 5ì L 体积(或所需体积),将注射器中样品快速注入色谱仪中。随后,立即拨出注射器。
- 5.4 色谱图的考察
- 5.4.1 标准色谱图(见图 5)
- 5.4.2 定性分析
- 5.4.2.1 出峰次序: 溶剂苯峰、氯化甲基汞峰。
- 5.4.2.2 根据标准色谱图给出的甲基汞峰保留值确定待测试样中甲基汞组分。
- 5.4.2.3 为检验可能存在的干扰峰,也可用极性不同的另一根色谱柱进行分析。
- 5.4.2.4 可用硫酸银溶液(2.2.17)与萃取液苯一起振荡,以萃取液中甲基汞峰消失来定性。

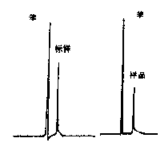


图 5 标准色谱图 (固定液: 5% DEGS; 柱温度: 160°C; 检测器温度: 160°C; 载气流速: 60mL/min)

5.4.3 色谱峰的测量

5.4.3.1 通过色谱峰两侧的拐点所在的切线与基线相交,两点间的线段叫色谱峰宽度(峰宽)。 从峰高最大值对时间轴作垂线,对应的时间即为保留时间。色谱峰的最高点与基线间的距离 为峰高。

5.4.3.2 积分仪自动给出峰面积。

5.4.4 计算:

$$C = \frac{m \cdot H_1 \cdot V_1}{H_2 \cdot V_2 \cdot V_3(W) \cdot K} \dots (2)$$

式中: C一试样中甲基汞浓度(水和尿为 i g/L, 沉积物, 鱼和人发为 mg/kg)

m一标准样品甲基汞的质量, ng;

 H_1 一样品峰高 mm 或峰面积; mm²;

 V_1 一萃取液总体积。 iL_1

 H_2 一标准样品峰高 mm 或峰面积; mm²;

 V_2 一萃取液进样体积; iL_i

 V_3 (或 W)一样品总体积(mL)或质量 W(g);

K一巯基纱布(或巯基棉)回收率。

6 结果的表示

6.1 定性结果

根据标准色谱图甲基汞的保留时间确定被测试样品中的甲基汞组分。

6.2 定量结果

根据计算公式计算出甲基汞的含量、结果以两位用效数字表示。

7 精密度及准确度

由六个实验室分析统一样品,其精密度和准确度列于表 1。

检测限: 当气相色谱仪设在灵敏度最大时,以噪音的 2 倍作为仪器对甲基汞的检测限。本方法要求仪器的灵敏度不低于 10^{-12} 克。

8 参考文献

GB/T 17132-1997。

表 1

			精密度 		准确度
样品		样品浓度			加标回收率平均值
		-	重复性	再现性	
水	A	0.94×10^{-3} ì g/L	5.78×10^{-2}	5.35×10^{-2}	90.0
	В	4.74×10^{-3} ì g/L	1.23×10^{-2}	1.36×10^{-2}	
	A	0.147ì g/kg	5.39×10^{-3}	5.69×10 ⁻³	87.8
	В	0.236ì g/kg	5.20×10^{-3}	5.20×10^{-3}	
<u>鱼</u>	A	0.153mg/kg	3.42×10^{-3}	6.02×10^{-3}	104.5
	В	0.243mg/kg	5.01×10^{-3}	1.29×10^{-3}	
人发	A	1.75mg/kg	4.74×10^{-2}	4.77×10^{-2}	94.4
	В	8.07mg/kg	0.22	0.27	
人尿		0.59ì g/L	1.29×10^{-2}	1.36×10^{-2}	94.8

附录 A 巯基纱布或巯基回收率的测定

取氯化甲基汞标准水溶液(2.2.16.2)1.0mL,加入1L蒸馏水(2.2.9)中,以下巯基纱布按4.3.1.1步骤,巯基棉按4.3.1.2步骤分别处理,分别与1.0mL氯化甲基汞标准水溶液的苯萃取液比较,计算巯基纱布或巯基棉的回收率。回收率不低于80%,方可使用。

附录 B 二氯化汞柱处理液的使用

当色谱峰出现拖尾及甲基汞组分的保留时间出现较大变化时,考虑与色谱柱效能下降有关。遇此情况,注 10ì L 二氯化汞苯溶液(2.2.18)2h 后,可继续测定。也可在完成当天测定后,注入柱处理液,保持柱温过夜,次日柱效可恢复正常。