

HZ-HJ-SZ-0050

水质—钾和钠的测定—火焰原子吸收分光光度法

1 范围

本方法规定了用火焰原子吸收分光光度法测定可过滤态钾和钠。他适用于地面水和饮用水测定。测定范围钾为 0.05~4.00mg/L；钠为 0.01~2.00mg/L。对于钾和钠浓度较高的样品，应取较少的试料进行分析，或采用次灵敏线测定。

2 原理

原子吸收光谱分析的基本原理是测量基态原子对共振辐射的吸收。在高温火焰中，钾和钠很易电离，这样使得参于原子吸收的基态原子减少。特别是钾在浓度低时表现更明显，一般在水中钠比钾浓度高，这时大量钠对钾产生增感作用。为了克服这一现象，加入比钾和钠更易电离的铯作电离缓冲剂，以提供足够的电子使电离平衡向生成基态原子的方向移动。这时即可在同一份试料中连续测定钾和钠。

3 试剂

除非另有说明，分析时均使用公认的分析纯试剂以及重蒸馏水或具有同等纯度的水。

3.1 硝酸(HNO_3)， $\rho = 1.42\text{g/mL}$ 。

3.2 硝酸溶液，1+1。

3.3 硝酸溶液，0.032mol/L：取 2mL 硝酸(3.1)加入 998mL 水中混合均匀。

3.4 硝酸铯溶液，10.0g/L：取 1.0g 硝酸铯(CsNO_3)溶于 100mL 水中。

3.5 标准溶液：配制标准溶液时所用的基准氯化钾和基准氯化钠均要在 150℃干燥 2h，并在干燥器内冷至室温。

3.5.1 钾标准贮备溶液，含钾 1.000g/L：称取 $(1.9067 \pm 0.0003)\text{g}$ 基准氯化钾(KCl)，以水溶解并移至 1000mL 容量瓶中，稀释至标线，摇匀。将此溶液及时转入聚乙烯瓶中保存。

3.5.2 钠标准贮备溶液，含钠 1.000g/L：称取 $(2.5421 \pm 0.0003)\text{g}$ 基准氯化钠(NaCl)，以水溶解，并移至 1000mL 容量瓶中，稀释至标线摇匀。即时转入聚乙烯瓶中保存。

3.5.3 钾和钠混合标准贮备溶液，含钾和钠 1.000g/L：称取 $(1.9067 \pm 0.0003)\text{g}$ 基准氯化钾和 $(2.5421 \pm 0.0003)\text{g}$ 基准氯化钠于同一烧杯中，用水溶解并转移至 1000mL 容量瓶中。稀释至标线，摇匀。将此溶液即时转入聚乙烯瓶中保存。

3.5.4 钾标准使用溶液，含钾 100.00mg/L：吸取钾标准贮备溶液(3.5.1)10.00mL 于 100mL 容量瓶中，加 2mL 硝酸溶液(3.2)，以水稀释至标线，摇匀备用。此溶液可保存 3 个月。

3.5.5 钠标准使用溶液 I，含钠 100.00mg/L：吸取钠标准贮备溶液(3.5.2)10.00mL 于 100mL 容量瓶中，加 2mL 硝酸溶液(3.2)，以水稀释至标线，摇匀。此溶液可保存 3 个月。

3.5.6 钠标准使用溶液 II，含钠 10.00mg/L：吸取钠标准使用溶液 I(3.5.5)10.00mL 于 100mL 容量瓶中，加 2mL 硝酸溶液(3.2)，以水稀释至标线，摇匀。此溶液可保存一个月。

4 仪器

4.1 原子吸收分光光度计：仪器操作参数可参照厂家说明书进行选择。

4.2 钾和钠空心阴极灯：灵敏吸收线为钾 766.5nm，钠 589.0nm；次灵敏吸收线为钾 404.4nm，钠 330.2nm。

4.3 乙快的供气装置：使用乙炔钢瓶或发生器均可，但乙炔气必须经水和浓硫酸洗涤后，方可使用。

4.4 空气压缩机：均应附有过滤装置，由此得到无油无水净化空气。

4.5 对玻璃器皿的要求：所用玻璃器皿均应经硝酸溶液(3.2)浸泡，用时以去离子水洗净。

5 试样制备

水样在采集后，应立即以 0.45 μm 滤膜(或中速定量滤纸)过滤，其滤液用硝酸(3.2)调至

pH1~2, 于聚乙烯瓶中保存。

6 操作步骤

6.1 试料的制备

如果对样品中钾钠浓度大体已知时, 可直接取样, 或者采用次灵敏线测定先求得其浓度范围。然后再分取一定量(一般为 2~10mL)的实验室样品于 50mL 容量瓶中, 加 3.0mL 硝酸铯溶液(3.3), 用水稀释至标线, 摇匀。此溶液应在当天完成测定。

6.3 校准溶液的制备

6.2.1 钾校准溶液

取 6 只 50mL 容量瓶, 分别加入钾标准使用溶液(3.5.4)0, 0.50, 1.00, 1.50, 2.00, 2.50mL, 加硝酸铯溶液(3.3)3.00mL, 加硝酸溶液(3.2)1.00mL, 用水稀释至标线, 摇匀。其各点的浓度分别为: 0, 1.00, 2.00, 3.00, 4.00, 5.00mg/L。本校准溶液应在当天使用。

6.2.2 钠校准溶液

取 6 只 50mL 容量瓶, 分别加入钠标准使用溶液 II (3.5.6)0, 1.00, 3.00, 5.00, 7.50, 10.00mL, 加 3.00mL 硝酸铯溶液(3.3), 加 1mL 硝酸溶液(3.2), 用水稀释至标线, 摇匀。其各点的浓度分别为 0, 0.20, 0.60, 1.00, 1.50, 2.00mg/L。本校准溶液应在当天使用。

6.3 仪器的准备

将待测元素灯装在灯架上, 经预热稳定后, 按选定的波长, 灯电流, 狭缝, 观测高度, 空气及乙炔流量等各项参数进行点火测量。

注意: 在打开气路时, 必须先开空气, 再开乙炔; 当关闭气路时, 必须先关乙炔, 后关空气, 以免回火爆炸。

当点火后, 在测量前, 先以硝酸溶液(3.3)喷雾 5min, 以清洗雾化系统。

6.4 测量

在正式测量前, 先以水调仪器零点, 然后即可吸喷校准溶液和试料, 记录吸光度。

6.5 空白试验

空白试验即对校准溶液中零浓度的测量。

6.6 校准曲线的绘制

绘制钾或钠校准溶液吸光度与钾或钠对应浓度的校准曲线。每批测定时, 必须同时绘制校准曲线。

7 结果计算

样品中钾或钠的浓度 $c(\text{mg/L})$ 以回归方程计算或按下式计算:

$$c = f \cdot c_1$$

式中: f ——稀释比, $f = \text{试料体积} / \text{分取实验室样品体积}$;

c_1 ——由测定试料的吸光度从校准曲线上求得钾或钠的浓度, mg/L 。

8 精密度和准确度

对一个合成样品, 其各组分浓度(以 mg/L 计)为: K^+ , 9.82; Na^+ , 46.55; Ca^{2+} , 40.64; Mg^{2+} , 8.39; Cl^- , 88.29; SO_4^{2-} , 93.83; 总碱度(以 CaCO_3 计)77.68。使用 766.5nm 波长测定钾, 使用 589.0nm 波长测定钠, 取得如下结果。

8.1 重复性

在单个实验室内, 进行六次测定, 相对标准偏差为: 钾 0.50%; 钠 1.52%。

8.2 再现性

在五个实验室内, 各进行六次测定, 取得了 30 个分析结果, 相对标准差为: 钾 2.27%; 钠 0.90%。

8.3 准确度

加标回收率置信范围为: 钾 $99.60\% \pm 5.36\%$; 钠 $100.13\% \pm 5.08\%$ 。相对误差为: 钾 -1.63%; 钠 +0.58%。

9 备注

9.1 注意事项

钾和钠均为溶解度很大的常量元素，原子吸收分光光度法又是灵敏度很高的方法。为了取得精密度好准确度高的分析结果，对所用玻璃器皿必须认真清洗。试剂及蒸馏水在同一批测定中必须使用同一规格同一瓶，而且应避免汗水、洗涤剂及尘埃等带来污染。

9.2 关于保存样品的器皿

样品及标准溶液不能保存在软质玻璃瓶中，因为这种玻璃中的钾和钠容易被水样和溶剂溶出导致污染。

9.3 关于次灵敏线测定钾和钠

对于钾和钠浓度较高的样品，在使用本方法时会因稀释倍数过大，降低测定的精密度，同时也给操作带来麻烦。因一般的地表水中钾和钠的浓度都比较高，可使用次灵敏线钾 440.4nm 钠 330.2nm 测定，浓度范围可扩大到钾为 200mg/L 以内，钠为 100mg/L 以内。

10 参考文献

GB11904-89。