

中华人民共和国国家标准

GB/T 11060.4—2010
代替 GB/T 11061—1997

天然气 含硫化合物的测定 第4部分：用氧化微库仑法测定总硫含量

Natural gas—Determination of sulfur compound—
Part 4: Determination of total sulfur content
by oxidative microcoulometry method

2010-08-09 发布

2010-12-01 实施

中华人民共和国国家质量监督检验检疫总局
中国国家标准化管理委员会 发布



前　　言

GB/T 11060《天然气 含硫化合物的测定》分为以下五个部分：

- 第1部分：用碘量法测定硫化氢含量；
- 第2部分：用亚甲蓝法测定硫化氢含量；
- 第3部分：用乙酸铅反应速率双光路检测法测定硫化氢含量；
- 第4部分：用氧化微库仑法测定总硫含量；
- 第5部分：用氢解-速率计比色法测定总硫含量。

本部分为GB/T 11060的第4部分。

本部分是对GB/T 11061—1997《天然气中总硫的测定 氧化微库仑法》的修订，代替GB/T 11061—1997。

本部分与GB/T 11061—1997的主要技术差异是：

- 为了同系列标准一致，改变了标准名称；
- 将原标准第1章“主题内容和适用范围”改为“范围”；
- 增加第2章“规范性引用文件”，其他章节号作相应的变化；
- 在范围一章内增加了有关安全方面的要求；
- 修改了原标准4.1有关“转化炉”内容；
- 修改了原标准5.1有关“电解液配制”内容；
- 修改了原标准5.5有关“转化炉温度控制”内容；
- 修改了原标准5.7有关“开机准备”内容；
- 在原标准第5章和第6章中增加了自动接通电解的微库仑仪的测定方法，即自动测量；原标准内容为手动接通电解的微库仑仪的测定方法，即手动测量；
- 删除表1中的注。

本部分由全国天然气标准化技术委员会提出。

本部分由全国天然气标准化技术委员会归口。

本部分起草单位：西南油气田分公司天然气研究院、大庆油田工程有限公司。

本部分主要起草人：刘业孝、涂振权、罗勤、黄黎明、常宏岗、张娅娜。

本部分所代替标准的历次版本发布情况为：

- GB 11061—1989、GB/T 11061—1997。

天然气 含硫化合物的测定

第4部分：用氧化微库仑法测定总硫含量

1 范围

本部分规定了用氧化微库仑法测定天然气中总硫的试验方法。

本部分适用于天然气中总硫含量的测定。测定范围 $1 \text{ mg/m}^3 \sim 1\,000 \text{ mg/m}^3$ ，并且可通过稀释将测定范围扩展到较高浓度。

本部分不涉及与其应用有关的所有安全问题。在使用本部分前，使用者有责任制定相应的安全和保护措施，并明确其限定的适用范围。

2 规范性引用文件

下列文件中的条款通过 GB/T 11060 的本部分的引用而成为本部分的条款。凡是注日期的引用文件，其随后所有的修改单(不包括勘误的内容)或修改版均不适用于本部分，然而，鼓励根据本部分达成协议的各方研究是否可使用这些文件的最新版本。凡是不注日期的引用文件，其最新版本适用于本部分。

GB/T 13609 天然气的取样导则(GB/T 13609—1999 eqv ISO 10715:1997)

3 试验原理

含硫天然气在石英转化管中与氧气混合燃烧，硫转化成二氧化硫，随氮气进入滴定池与碘发生反应，消耗的碘由电解碘化钾得到补充。根据法拉第电解定律，由电解所消耗的电量计算出样品中硫的含量，并用标准样进行校正。

4 试剂

- 4.1 试验用水为重蒸馏水或去离子水。
- 4.2 冰乙酸：分析纯。
- 4.3 碘化钾：分析纯。
- 4.4 正丙硫醇或甲硫醚：化学纯或质量分数不低于 98%。
- 4.5 二甲基二硫化物或噻吩：质量分数不低于 98%。
- 4.6 无水乙醇：分析纯，无硫。
- 4.7 氧气：体积分数不低于 99.9%。
- 4.8 氮气：体积分数不低于 99.99%。

5 仪器

5.1 转化炉

带有三个独立加热段(燃烧段、预热段和出口段)或一个加热段(燃烧段)。

5.2 滴定池

池中插入一对电解电极和一对指示-参比电极。

5.3 微库仑计

当二氧化硫进入滴定池，使池中碘浓度降低时，能自动(或手动)接触电解，使碘恢复到原来水平，并

能自动记录电解时间和电流,最后直接显示出硫含量。

微库仑计对1 ng 硫应有明显响应。

5.4 流量控制器

5.5 电磁搅拌器

5.6 配气瓶

容积为2 L~3 L的圆底玻璃瓶,见图1。瓶中置入1支~3支聚四氟乙稀搅拌子。配气瓶的形状及尺寸是粗略的。

单位为毫米



5.7 医用注射器

0.25 mL、1 mL、2 mL和5 mL各一支。应有良好的密封性,使用前应采用称量纯水的方法对注射器的容积进行校核。

5.8 微量进样器

10 μ L一支。

5.9 容量瓶

25 mL一个。

6 试验准备

6.1 配制电解液

称取0.5 g 碘化钾,溶于500 mL水中,加入5 mL冰乙酸,加水稀释至1 L,储存于棕色试剂瓶中。该电解液的有效期为三个月。

6.2 配气瓶的准备

6.2.1 测量容积

用蒸馏水和量筒测量。

6.2.2 设置取样口

将活塞3的塞芯取出,用细铅丝从一圆柱形橡皮塞的上部横向穿过。将铅丝两端拧在一起穿入活塞芯的孔中,用力拉铅丝,使橡皮塞进入孔中,其底端正好位于孔长的二分之一处。在拉紧橡皮塞的情况下,用利刀将孔外的橡皮塞割掉,使橡皮塞缩回孔中约0.5 mm。

6.2.3 试漏

用氮气试漏,表压40 kPa,稳压4 h,压力不变,方可使用。

6.3 配制标准样

标准样可以是气体样品,也可以是液体样品,由操作者自己选择。

6.3.1 气体标准样的配制

用安瓿球称适量正丙硫醇或甲硫醚,称准至0.1 mg,将其置于已知容积的干燥的配气瓶中,用真空泵将配气瓶抽至3 kPa以下,用力摇动气瓶,使安瓿球破裂,用氮气将气瓶充至表压40 kPa左右。按式(1)计算气体标准样中硫的含量。

$$S_0 = \frac{m \times w \times \frac{32.06}{M_r} \times 10^6 \times P_0}{V \times (P_0 + P_1)} \quad (1)$$

式中:

S_0 ——气体标准样中硫的含量,单位为毫克每立方米(mg/m³);

m ——称量硫化合物的质量,单位为毫克(mg);

w ——称量硫化合物的纯度,%;

M_r ——称量硫化合物的相对分子质量;

P_0 ——配气时的大气压力,单位为千帕(kPa);

V ——配气瓶体积,单位为毫升(mL);

P_1 ——配气时的压力表读数(表压),单位为千帕(kPa)。

气体标准样应现配现用,它的硫含量应与待测气体相当。

6.3.2 液体标准样的配制

于25 mL容量瓶中加入约20 mL无水乙醇,用微量进样器准确注入适量二甲基二硫化物或噻吩,再用无水乙醇稀释至刻度,摇匀。按式(2)计算液体标准样中硫的含量:

$$S_0 = \frac{V_1 \times \rho \times 32.06 \times n \times w \times 10^3}{M_r \times V_2} \quad (2)$$

式中:

S_0 ——液体标准样中硫的质量浓度,单位为毫克每升(mg/L);

V_1 ——二甲基二硫化物或噻吩的体积,单位为微升(μL);

ρ ——二甲基二硫化物或噻吩的密度,单位为千克每升(kg/L);

n ——二甲基二硫化物或噻吩分子中硫原子的个数;

w ——二甲基二硫化物或噻吩的纯度,%;

M_r ——二甲基二硫化物或噻吩的相对分子质量;

V_2 ——容量瓶体积,单位为毫升(mL)。

液体标准样的有效期为14 d。

测定时,为使进入仪器的液体标准样中硫的含量与气样中硫的含量相当,可用移液管和容量瓶对液体标准样进行稀释。

6.4 仪器安装

按照说明书安装仪器,并接好氮气和氧气管线。以WKL型微库仑仪为例,见图2。

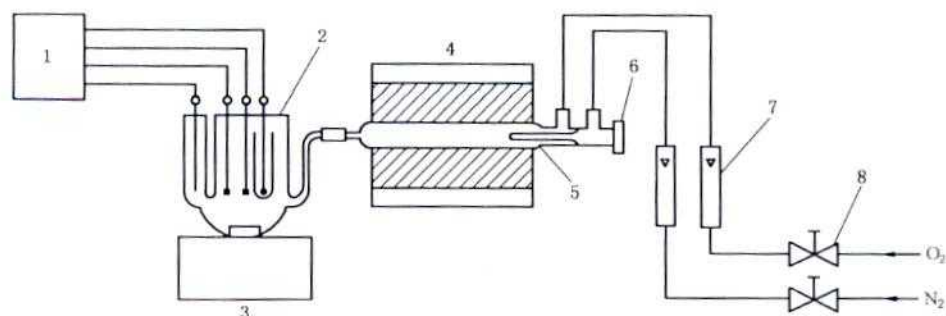
6.5 转化炉温度控制

按仪器说明书要求控制转化炉燃烧段、预热段和出口段的温度(如果转化炉只有一个加热段,则只

控制燃烧段温度)。

6.6 加电解液

每天试验前应向滴定池加入新鲜电解液，使液面高出电极 5 mm~10 mm。连续测定 4 h 后更换一次，也可根据试验情况随时更换。



- 1——微库仑计；
 - 2——滴定池；
 - 3——电磁搅拌器；
 - 4——转化炉；
 - 5——石英转化管；
 - 6——进样口；
 - 7——流量计；
 - 8——针形阀。

图 2 仪器安装图

6.7 开机准备

更换进样口上的硅橡胶垫，并将氮气和氧气流量分别调至仪器规定值。然后开启电磁搅拌器，调节搅拌速度，使电解液中产生轻微的旋涡。

6.8 检查参数

将电位计调到仪器规定值。按仪器说明书要求对所有操作参数进行检查。

6.9 测定硫的转化率

6.9.1 取样与进样

剧烈摇动气体标准样瓶 20 min~25 min, 用气体标准样冲洗注射器四次~五次后正式取样。取样时应让瓶内的气体压力将注射器芯子推到所需刻度, 然后插入仪器进样口, 使每毫升样品在 5 s~7 s 内进完。进样量一般为 0.25 mL~5 mL。

对于液体标准样,进样体积须用差减法计算,具体作法如下:

用液体标准样冲洗微量进样器四次~五次后,吸取 $2\text{ }\mu\text{L}\sim 3\text{ }\mu\text{L}$ 液体标准样,排除气泡,将进样器芯子往后拉,让空气进入进样器,并使气泡与液柱的交界面刚好落在 $1\text{ }\mu\text{L}$ 处,记录样品体积。然后将微量进样器插入仪器进样口,使每微升样品在 $5\text{ s}\sim 7\text{ s}$ 内进完,再次将进样器芯子往后拉,使气泡与液柱交界面仍落在 $1\text{ }\mu\text{L}$ 处,再次记录样品体积,两次体积之差即为进样体积。

6.9.2 手动测量

6.9.2.1 滴定与读数

待电位指针向低电位方向偏移以后，反复接通、断开电解电流，使指针回到初始位置。读取微库仑计显示的硫含量。重复测定标准样至少三次，取平均值。

6.9.2.2 计算转化率

气体标准样及液体标准样均按式(3)计算硫的转化率:

8.1.2 干基气样的体积

干基气样的体积换算按式(5)进行:

$$V_n = V \frac{P}{101.3} \times \frac{293.2}{273.2 + t} \quad \dots \dots \dots \quad (5)$$

式中：

V_n —气样计算体积,单位为毫升(mL);

V——进样体积,单位为毫升(mL);

P ——分析进样时的大气压力,单位为千帕(kPa);

t—分析进样时的室温,单位为摄氏度(°C)。

8.2 气样中总硫含量的计算

气样中总硫含量按式(6)计算:

式中：

S — 气样中总硫含量, 单位为毫克每立方米(mg/m^3);

W——测定值,单位为纳克(ng);

V_n —气样计算体积,单位为毫升(mL);

F——硫的转化率, %。

9 精密度

在重复性条件下获得的两次独立测试结果的差值不超过表 1 给出的重复性限，超过重复性限的情况不超过 5%。

表 1 各浓度范围的重复性

单位为毫克每立方米

浓度范围	重复性限
1~14	0.57
14~100	4.2
100~200	9.2
200~600	20.9
600~1 000	27.6

中华人民共和国
国家标准

天然气 含硫化合物的测定

第4部分：用氧化微库仑法测定总硫含量

GB/T 11060.4—2010

*

中国标准出版社出版发行
北京复兴门外三里河北街16号

邮政编码：100045

网址 www.spc.net.cn

电话：68523946 68517548

中国标准出版社秦皇岛印刷厂印刷

各地新华书店经销

*

开本 880×1230 1/16 印张 0.75 字数 14 千字

2010年9月第一版 2010年9月第一次印刷

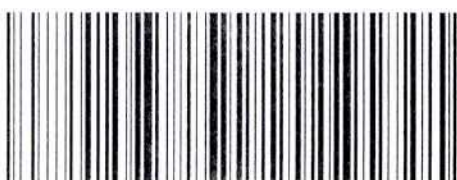
*

书号：155066·1-40326 定价 16.00 元

如有印装差错 由本社发行中心调换

版权专有 侵权必究

举报电话：(010)68533533



GB/T 11060.4—2010