学校编码:	10384					分类号密级
学 号:	200325032					UDC
		唐	n	x	1	
	硕	+	学	位	论	Ъ.

# 光催化还原新体系研究及其在汞形态分析中的 应用

New Photocatalytical Reduction Systems for Mercury Speciation

Analysis

指导教师姓名: 杨利民 副教授

王秋泉 教授

申请学位级别: <u>硕</u>士

专业名称: 分析化学

- 论文提交日期: 2007年1月
- 论文答辩时间: 2007 年 2 月

学位授予日期: 2007年 月

答辩委员会主席:\_\_\_\_\_

### 评 阅 人:\_\_\_\_

2007 年 月

## 厦门大学学位论文原创性声明

兹呈交的学位论文,是本人在导师指导下独立完成的研究成果。本人 在论文写作中参考的其他个人或集体的研究成果,均在文中以明确方式标 明。本人依法享有和承担由此论文产生的权利和责任。

声明人(签名):

年 月 日

## 厦门大学学位论文著作权使用声明

本人完全了解厦门大学有关保留、使用学位论文的规定。厦门大学有 权保留并向国家主管部门或其指定机构送交论文的纸质版和电子版,有权 将学位论文用于非赢利目的的少量复制并允许论文进入学校图书馆被查 阅,有权将学位论文的内容编入有关数据库进行检索,有权将学位论文的 标题和摘要汇编出版。保密的学位论文在解密后适用本规定。

本学位论文属于

1、保密(),在 年解密后适用本授权书。

2、不保密()

(请在以上相应括号内打"√")

作者签名:日期:年月日导师签名:日期:年月日

#### 摘要

近年来的研究表明,元素的不同形态与其物理化学性质和环境行为及生物效 应密切相关。联用技术已经成为元素形态分析中应用最广泛的技术,而高效液相 色谱(HPLC)和原子荧光光谱(AFS)通过高效的在线接口链接联合使用由于 其简便、灵敏度高、选择性强、经济实用等优点已经被越来越多地应用于可蒸气 发生元素的形态分析。常用的蒸气发生进样方法采用硼氢化钾/氢氧化钠-盐酸

(KBH<sub>4</sub>/NaOH-HCl)体系,此体系进样效率高,但是也具有以下缺点:(1)KBH<sub>4</sub> 不稳定,要现配现用;同时由于其不稳定,制备高纯的KBH<sub>4</sub>相对困难,它的使 用常常引入杂质并使背景升高;(2)易受共存离子特别是过渡金属离子的干扰; (3)产生的大量氢气会降低等离子体的稳定性甚至熄灭等离子体;(4)对样品 中待测元素的氧化还原状态要求苛刻。发展高效的还原蒸气进样体系可以克服上 述传统 KBH<sub>4</sub>/KOH-HCl体系的不足。

汞是一种典型的有毒金属元素,对人体的毒害作用早已被报道。汞进入人体 内可以和各种物质结合,而有机汞因其亲脂性具有更强的毒性。本硕士研究论文 发展了光催化还原汞的新体系,设计制作了相应的光催化装置作为 HPLC 和 AFS 的新接口,并应用于环境生物样品中汞的形态分析。

本论文的主要贡献是 1) 首次利用溶胶一凝胶法在玻璃纤维表面修饰了纳米 TiO<sub>2</sub>薄膜,利用其在紫外光(UV) 的辐射下可产生电子(e<sup>-</sup>) 和空穴(h<sup>+</sup>) 的机 制,使用 h<sup>+</sup>捕获剂湮灭 h<sup>+</sup>,从而利用在反应体系中获得的自由 e<sup>-</sup>对汞的各种形 态进行还原;设计制作了光催化反应装置作为 HPLC 和 AFS 的接口并成功应用 于环境生物样品中汞的形态分析。2) 首次建立了基于 UV 辐射一巯基乙醇(ME) 还原汞的新体系,研究了其可能的光催化还原机理,并作为 AFS 测定汞形态的 蒸气发生进样的新方法应用于汞的形态分析。本论文包含以下几个部分:

第一章主要对汞在自然界中的含量和存在状态进行了阐述,解释了汞形态分析工作的重要性和现实意义,对汞形态分析中采用的各种联用技术方法进行了详细的介绍。对常用蒸气发生KBH4/KOH-HCl体系的优缺点进行分析,并提出发展新的汞还原体系用于链接HPLC和AFS的接口的设想。

第二章发展了离子对高效液相色谱分离,纳米 TiO2 光催化在线还原,原子

1

荧光光谱检测的新体系,并用此体系分离检测了无机汞、氯化甲基汞、氯化乙基 汞和氯化苯基汞;对半导体纳米 TiO<sub>2</sub> 光催化的相关理论进行阐述,优化了制备 纳米 TiO<sub>2</sub>薄膜的反应温度、溶胶 pH、热处理温度等条件,采用水热处理消除薄 膜表面的龟裂。BCR 标准参考物 BCR463(金枪鱼)和 BCR580(河口底泥)被 用来验证所建立的汞形态分析方法的准确度,最后将其应用于实际海产样品和底 泥样品汞的形态分析。

第三章建立了 UV/ME 光催化还原新体系,利用 FT-IR 和 GC-MS 对其可能的光催化还原机制进行了探讨,作为新型的汞冷蒸气发生的高效液相色谱和原子 荧光光谱联用的接口技术实现了甲基汞和无机汞两种形态的测定。

第四章总结了本硕士研究论文的研究工作,对其存在的不足进行了检讨,对 进一步开展研究工作进行了展望。

关键词: 汞形态分析 高效液相色谱-原子荧光光谱联用技术 纳米 TiO<sub>2</sub> 光催化 2-巯基乙醇光催化还原

#### Abstract

Recent approaches indicated that the environmental behavior and biological function as well as physicochemical property of an element depend mainly on the kind of its existing species. Hyphenated techniques combining a continuing separation technique and an element-selective and/or a structure-specific detector play an important role in elemental speciation analysis. Among these, effectively bridging both of separation and detection is a crucial for achieving a successful job. Chemical vapor generation as an effective sample introduction method in atomic spectrometry was used frequently for the determination of vapor generable elements, for example, traditional KBH<sub>4</sub>/KOH-HCl system, but some drawbacks should be also noted that (1) KBH<sub>4</sub> is very unstable and also a potential source of contamination, it must be prepared daily in alkaline solution; (2) susceptibility to interferences from common transition metals; (3) large amount of hydrogen generated during the decomposition of KBH<sub>4</sub> reduces the stability of the plasma or even extinguishes the plasma; (4) difficult to convert the species of an element existing in high oxidation state or as organic complex into volatile species. It is necessary to develop new vapor generation systems and overcome the disadvantages mentioned above.

Mercury is ubiquitous in the environment and thus a most extensively studied element because of its extreme toxicity, especially in its organic form. In this thesis, new photocatalytical reduction systems have been developed and the corresponding devices were designed to be used as interfaces between high performance liquid chromatography (HPLC) and atomic fluorescence spectrometry (AFS) for Hg speciation analysis. The established methods were successfully applied to the determination of Hg species in environmental and biological samples.

This main contributions of this thesis are that i) fabricating a novel UV/TiO<sub>2</sub> photocatalysis reduction device (UV/TiO<sub>2</sub> PCRD) by modifying nano TiO<sub>2</sub> film onto a glass fibre. Hg species were reduced into the so-called cold vapor by the free electrons (e<sup>-</sup>) generated on the surface of the TiO<sub>2</sub> when it was irradiated by UV and a

hole (h<sup>+</sup>) scavenger was used. It was used as an interface between HPLC and AFS for Hg speciation in environmental and biological samples. ii) developing a new photocatalytical reduction system based on mercaptoethanol radical mechanism under UV irradiation for Hg determination and speciation analysis by AFS and HPLC-AFS. This thesis consists of 4 chapters as below:

In Chapter One, the abundance and existing species of Hg in the environment as well as its toxicity was briefly introduced; the current status of Hg determination and speciation has been reviewed briefly including the sample pretreatment, separation and detection techniques and the interface between them as well. Research proposal was thus made for this thesis, aiming to develop new photocatalytical reduction systems as on-line interfaces to couple HPLC and AFS for Hg determination and speciation including UV/TiO<sub>2</sub>-PCRD and UV/ME systems.

In Chapter Two, an introduction to nano  $TiO_2$  photocatalysis has been presented, and then  $TiO_2$  photocatalytical reduction system for Hg species was developed firstly; the possible mechanism was discussed. The UV/TiO<sub>2</sub> PCRD was used as an interface between ion-pair HPLC and AFS for the four common Hg species including inorganic mercury (Hg<sup>2+</sup>), methyl mercury chloride (MMC), ethyl mercury chloride (EMC) and phenyl mercury chloride (PMC). We also optimized the reaction temperature of nano TiO<sub>2</sub> film preparation, pH of the sol, the temperature of the calcination and adopted hydrothermal treatment to clean up the cracks of the film. Furthermore, BCR certified reference materials (BCR 463 tuna fish and BCR 580 estuarine sediment) was used to validate this new method, and it was finally applied to the speciation of Hg species in real shell fish samples collected around Xiamen Island and lake sediment sampled on Xiamen Island.

In Chapter Three, a new vapor generation system for Hg species was developed and used as a sample introduction unit before AFS determination. It was validated by the BCR CRMs and applied to the determination of total Hg and methyl Hg in seafood and sediment samples collected around and/or on Xiamen Island. Moreover, the possible photocatalytical reduction mechanism of UV/ME to Hg was studied and proposed based on the evidences from FT-IR and GC-MS experiments, being that the photocatalytical reduction follows free radical mechanism.

In Chapter Four, a summary of this thesis was concluded and the developing trend was also discussed.

Keywords: HPLC-AFS; nano TiO<sub>2</sub>; mercury species; mercaptoethanol

## 目 录

9	
1.1 末的概还	
1.1.1 环境中的汞	
1.1.2 汞对人体的影响	<u> </u>
1.1.3 汞中毒	
1.2 汞的形态分析	
1.2.1 联用技术中的分离方法	
1.2.1.1 气相色谱	
1.2.1.2 高效液相色谱	
1.2.1.3 毛细管电泳	
1.2.2 检测技术	
1.2.2.1 原子吸收光谱	
1.2.2.2 原子发射光谱	
1.2.2.3 电感耦合等离子体质谱	
1.2.2.4 原子荧光光谱	
1.2.3 接口技术	
1.2.3.1 雾化进样	
1.2.3.2 蒸气进样	
1.2.3.3 电热蒸发技术	
1.2.4 样品中汞形态的提取	
1.2.5 样品中汞形态的富集	
13 木工作的设想和主要内容	

2.1 前言	
2.2 实验部分	
2.2.1 仪器	
2.2.2 试剂	
2.2.3 分析步骤	
2.3 结果与讨论	
2.3.1 色谱分离系统优化	
2.3.2 检测系统的优化	41
2.3.3 接口条件优化	44
2.3.3.1 纳米材料简介	44
2.3.3.2 纳米TiO2介绍	45
2.3.3.3 纳米 TiO2 光催化还原应用于汞形态分析的可行性	48
2.3.3.4 溶胶-凝胶法制备纳米 TiO2 薄膜	49
2.3.3.5 紫外灯功率的优化	
2.3.3.6 空穴捕获剂的优化	
2.3.4 共存离子干扰的影响	61
2.3.5 HPLC-UV/TiO2-AFS 系统应用于实际样品的分析测定	63
2.3.5.1 总汞的测定	63
2.3.5.2 汞形态的测定	64
2.3.6 方法评价	
2.4 总结	
2.5 参考文献	
第三章 基于巯基乙醇的冷蒸气发生进样新技术及其在环境生	≦物中有机
- 汞和总汞测定中的应用────────────────────	
3.1 前言	
3.2 实验部分	
3.2.1 仪器	73

3.2.3 分析步骤······ <b>结果和讨论</b> 3.3.1 还原试剂的选择······		74
<b>结果和讨论</b> 3.3.1 还原试剂的选择		
3.3.1 还原试剂的选择		75
		75
3.3.2 ME浓度优化		76
3.3.3 ME 流速优化		77
3.3.4 载气流速优化		78
3.3.5 方法评价		·····79
3.3.5.1 总汞的测定		79
3.3.5.2 有机汞形态的测定		79
3.3.6 与传统 KBH₄/HCl 体系比较		81
机理初探	-10-	82
结论		·····87
参考文献		·····87
9章 总结与展望		90
些期间发表的论文		92
4		93

### CONTENTS

Abstract (in English)	2
Chapter1. Preface	1
1.1 The summarization of mercury	1
1.1.1 Mercury in environmental	
1.1.2 Effect of mercury to human being	
1.1.3 Toxicity of mercury	4
1.2 The technology used in mercury speciation analysis	
1.2.1 The separation technique in hyphenated technique	
1.2.1.1 Gas chromatography	5
1.2.1.2 High performance liquid chromatography	6
1.2.1.3 Capillary electrophoresis	7
1.2.2 The detector technique	
1.2.2.1 Atomic absorption spectrometry	7
1.2.2.2 Atomic emission spectrometry	
1.2.2.3 Inductively coupled plasma mass spectrometry	
1.2.2.4 Atomic fluorescence spectrometry	9
1.2.3 The interface technique	9
1.2.3.1 Nebulization sample introduction	
1.2.3.2 Vapor generation	
1.2.3.3 Electrothermal vaporization	
1.2.4 Sample pretreatment	
1.2.5 The preconcentration of mercury	
1.3 The main imagination and content of this study	
1.4 Reference	18

for mercury speciation analysis	
2.1 Introduction	
2.2 Experimental	
2.2.1 Instruments	
2.2.2 Reagents	36
2.2.3 Procedure	
2.3 Result and discussion	38
2.3.1 Optimize the conditions for separation	
2.3.2 Optimize the conditions for detection	41
2.3.3 Development of the interface	
2.3.3.1 Summarization of nano material	
2.3.3.2 Summarization of nano TiO <sub>2</sub>	
2.3.3.3 The feasibility of the nano $TiO_2$ photocatalytical reduction	applied in
mercury speciation analysis	48
2.3.3.4 Prepare nano TiO <sub>2</sub> film by sol-gel method	49
2.3.3.5 Optimize the power of UV-Lamp	
2.3.3.6 Optimize the hole scavenger	58
2.3.4 The interference of the foreign ions	61
2.3.5 The application of HPLC-UV/TiO <sub>2</sub> -AFS system in real samples	63
2.3.5.1 Determination of total mercury	
2.3.5.2 Mercury speciation analysis	64
2.3.6 Evaluation of this system	65
2.4 Conclusion	
2.5 Reference	
Chapter.3 Development of novel cold vapor generation interf	ace based
on mercaptoethanol for total mercury and methyl	mercury
determination in environmental and biological samples	72
3.1 Introduction	

<b>5.2</b> Expe	rimental	
3.2.1	Instruments	
3.2.2	Reagents	
3.2.3	Procedure	
3.3 Resu	It and discussion	
3.3.1	Selection of reduced reagent	
3.3.2	Optimize the concentration of ME	······ ·
3.3.3	Optimize the flow rate of ME	
3.3.4	Optimize the carry gas flow rate	,
3.3.5	Evaluations of the method	····· ,
3.	3.5.1 Determination of total mercury	
3.	3.5.2 Determination of the organic mercury	
3.3.6	Compared with traditional KBH <sub>4</sub> /HCl system	8
3.4 Disc	ussion the mechanism of this system	8
3.5 Con	clusion	
3.6 Refe	rence	
Chapte	r.4 A summary and the developing trend	9
Dublias	tion during study	
r ublica		

### 第一章 前 言

#### 1.1 汞的概述

汞是一种毒性较大的有色金属,俗称水银。在常温下是发光的银白色液体, 是室温下唯一的液体金属。汞的熔点低,为-38.87℃,在356.95℃沸腾。汞在熔 化时,即开始有蒸发,故在0℃就有一定的汞蒸气,温度越高,蒸气越多。在20℃ 时,汞蒸气压是 0.0013 毫米汞柱,因此具有较大的挥发性。汞的比重是 13.546 (20℃时),其蒸气密度是空气的 7 倍,由于汞的表面张力很大,易形成小滴而 沉积<sup>[1]</sup>。汞是比较稳定的金属,在室温下不被空气氧化,也不与盐酸和稀硫酸作 用,但汞与硫的结合能力较大,与硫磺混合即能形成硫化汞 (HgS)。汞被广泛 应用于工业、农业、科学技术、交通运输、医药卫生以及军工业生产等领域<sup>[2]</sup>。

汞在地壳中的总储量达 1600 亿吨,地壳中的含量为 0.01~20 mg/kg,但整个 地壳中的汞有 99.98%成稀疏的分散状态,只有 0.02%富集于可以开采的矿床中。 即汞微量但广泛地分布在岩石、土壤、大气、水和生物之中,构成地球化学循环。 汞在全球的分布从地图上看是呈盘边型状,主要由三个宽的汞矿带构成,一条是 从南美南部沿着南美、中北美西部到美国的阿拉斯加,再向西到东北亚交于日本 北部;第二条是呈弓型状通过日本、菲律宾、印度尼西亚到新西兰和澳大利亚东 部;第三条是沿喜马拉雅山和阿尔卑斯山汞矿带到西班牙。地壳中汞含量平均为 77ng g<sup>-1</sup>,火成岩的平均含汞量为 0.08mg kg<sup>-1</sup>,海水含汞量为 10~300ng L<sup>-1</sup>,世界 土壤的平均含汞量为 0.03~0.1mg kg<sup>-1</sup>,而我国土壤中汞的背景值在 0.02~0.19mg kg<sup>-1</sup>之间<sup>[3]</sup>。

19世纪以来,随着工业的发展,汞的用途越来越广,生产量急剧增加,从 而使大量汞由于人类活动而进入环境。Nriagu 和 Pancyna<sup>[4]</sup>估计全球范围内每年 释放到大气的总汞量达 7500t,其中因人为过程排放到大气的汞为 3500t,经自然 释放为 3000t。在人为排放源中,化石燃料燃烧是最主要的部分。

1.1.1 环境中的汞<sup>[5]</sup>

大气中的汞含量为0.009~38 ng/m<sup>3</sup>。由于汞具有独特的大气远距离传输特征, 被公认为全球性的污染物。据估计, 全球地表每年释放到大气的总汞量约为 6000~7500t, 其中 50%~75%以上源于人为活动途径。散发到大气中的汞经过一 定距离的传输, 大约有 93.7%回降于陆地。

海水中汞的污染暴露浓度一般为 0.03~2.00µg/L, 江、河和湖泊为 0.07µg/L, 但泉水中汞污染暴露一般可达 80µg/L 以上。各种工业排放的含汞废水成为水体 中汞污染暴露的主要途径与来源。施用含汞农药和含汞污泥肥料及污水灌溉成为 土壤中汞污染暴露的主要途径与来源。

目前,土壤中汞的污染暴露自然水平一般为0.01~0.80mg/kg,与地壳中汞的 丰度相当。各种由于风化、地震、火山爆发以及生物转化等因素,促使汞在环境 中具有本底含量,而人类活动使汞的含量在这些本底水平的基础上又有增加。



环境中的汞的转化代谢途径如图 1-1 和 1-2 所示。

Fig 1-1 The transformation of mercury species in food chain<sup>[8]</sup> 图 1-1 汞形态在食物链中的转化图<sup>[8]</sup>

Degree papers are in the "Xiamen University Electronic Theses and Dissertations Database". Full texts are available in the following ways:

1. If your library is a CALIS member libraries, please log on <a href="http://etd.calis.edu.cn/">http://etd.calis.edu.cn/</a> and submit requests online, or consult the interlibrary loan department in your library.

2. For users of non-CALIS member libraries, please mail to etd@xmu.edu.cn for delivery details.