

ICS 75.020

E 12

备案号：27454—2010

SY

中华人民共和国石油天然气行业标准

SY/T 5503—2009

代替 SY/T 5503—2000

岩石氯盐含量测定方法

Test method of chloride content in rock

2009-12-01 发布

2010-05-01 实施

国家能源局 发布

目 次

前言	II
1 范围	1
2 方法概要	1
3 试剂与溶液	1
4 岩样采集和氯盐萃取	2
5 测定方法	2
6 数值修约	4
7 精密度和准确度	4
8 原始记录内容及格式	4
附录 A (资料性附录) 岩石氯盐含量分析原始记录内容及格式	5

前　　言

本标准修订并代替 SY/T 5503—2000《岩石氯盐含量测定方法》。

本次修订主要包括以下内容：

- 删除了 SY/T 5503—2000 的 3. 1，对仪器、容器等不做具体的规定；
- 修改了 SY/T 5503—2000 的 3. 3. 1. 2a)，成为本版的 3. 2. 1 氯化钠标准溶液的配制，降低了氯化钠标准溶液的浓度，以减小对较低氯盐含量样品的测定误差；
- 对 SY/T 5503—2000 的 5. 2 电量法的仪器、测定步骤和计算不做具体的要求，但仪器回收率和测定质量应符合标准的要求；
- 增加了 5. 1. 4 注意事项和 5. 2. 4 注意事项，进一步规范了方法的使用；
- 修改了 SY/T 5503—2000 的第 7 章质量要求，成为本版的第 7 章精密度和准确度；
- 增加了表 1 “氯盐含量与称取样品质量对照表”，不同氯盐含量采用不同的称样质量，以使萃取液中氯化物的浓度在合适范围内；
- 标准英文名称 *The method for measurement of chloride content in rock* 修改为 *Test method of chloride content in rock*。

本标准的附录 A 是资料性附录。

本标准由油气田开发专业标准化委员会提出并归口。

本标准起草单位：中国石油化工股份有限公司中原油田分公司勘探开发科学研究院。

本标准起草人：赵晓林、邹兴、乔国安、张素芹。

本标准所代替标准的历次版本发布情况为：

——SY/T 5503—1992，SY/T 5503—2000。

岩石氯盐含量测定方法

1 范围

本标准规定了岩石中氯盐含量的测定方法。

本标准适用于碎屑岩类岩石氯盐含量测定，其他类岩样亦可参照执行。

2 方法概要

岩样经去离子水浸泡、萃取、过滤，测定萃取液中氯离子含量，再计算出岩样的氯盐含量（以氯化钠计）。

3 试剂与溶液

3.1 试剂

- a) 氯化钠 (NaCl), 基准物质;
 - b) 铬酸钾 (K_2CrO_4), 分析纯;
 - c) 硝酸银 ($AgNO_3$), 分析纯;
 - d) 硫酸铝钾 ($KAl(SO_4)_2 \cdot 12H_2O$), 分析纯;
 - e) 硼砂 ($Na_2B_4O_7 \cdot 10H_2O$), 分析纯;
 - f) 硝酸 (HNO_3), 分析纯;
 - g) 双氧水 (H_2O_2), 分析纯;
 - h) 冰乙酸 (CH_3COOH), 分析纯。

3.2 滤液

3.2.1 氯化钠标准溶液 ($C_{NaCl} = 0.0141\text{mol/L}$)

将氯化钠 (NaCl) 置于瓷坩埚内，在 500℃~600℃下灼烧 40min~50min，置于干燥器中冷却至室温，用感量 0.1mg 天平准确称取氯化钠 0.8240g 于烧杯中，用少量去离子水溶解后完全移入 1000mL 容量瓶中，稀释至刻度，摇匀。此溶液的浓度为 $C_{Na} = 0.0141\text{mol/L}$ 。

该标准溶液相当于 500mg/L 氯化物含量（按氯计）。

3. 2. 2 硝酸银标准溶液 ($C_{AgNO_3} = 0.0141\text{mol/L}$)

3. 2. 2. 1 硝酸银溶液配制

称取大约 2.395g 硝酸银溶于 1000mL 去离子水中，贮于棕色具塞试剂瓶内，待标定后使用。

3.2.2.2 硝酸银标准溶液的标定

分别吸取配好的氯化钠标准溶液 10mL 于三个 125mL 三角瓶内，另取一只三角瓶加 10mL 去离子水。

分别向上述溶液中加入5滴(约0.2mL)铬酸钾溶液(见3.2.3)作指示剂,用待标定的硝酸银溶液滴定,至砖红色沉淀刚刚出现为终点。记录硝酸银溶液的消耗量为 V_2 。同时滴定空白溶液,记录硝酸银溶液消耗量为 V_1 。

按式(1)计算硝酸银标准溶液的浓度 C_{AgNO_3} :

式中：

C_{AgNO_3} ——硝酸银标准溶液的浓度，单位为摩尔每升 (mol/L)；

C_{NaCl} ——氯化钠标准溶液的浓度，单位为摩尔每升 (mol/L)；

V_2 ——滴定氯化钠标准溶液时消耗硝酸银溶液的量，单位为毫升 (mL)；

V_1 ——滴定空白溶液时消耗硝酸银溶液的量，单位为毫升 (mL)；

10——吸取氯化钠标准溶液用量，单位为毫升 (mL)。

取三次标定的硝酸银溶液浓度平均值即为硝酸银标准溶液的浓度。

3.2.3 铬酸钾溶液 (50g/L)

称取 5g 铬酸钾溶于少量去离子水中，加入硝酸银标准溶液（见 3.2.2）至有砖红色沉淀生成。

摇匀，静置 12h 后过滤，用去离子水将滤液稀释至 100mL。

3.2.4 硼砂溶液 (50g/L)

称取 5g 硼砂溶解于 100mL 去离子水中，摇匀。

3.2.5 稀硝酸溶液 (5%)

5mL 浓硝酸加入去离子水中，稀释至 100mL，摇匀。

3.2.6 电解液 (70%)

量取 700mL 冰乙酸，加 300mL 去离子水，混合均匀。

4 岩样采集和氯盐萃取

4.1 在岩心中心未受污染部位取约 30g 样品，研磨粉碎完全通过标准筛 (0.6mm)，放入烘箱内，在 $105^{\circ}C \pm 5^{\circ}C$ 条件下，烘 4h 后，置于干燥器中待测。

4.2 称取 0.25g~10g 岩样（参见表 1），准确称量至 0.001g，记录为质量 m ，将称取的样品放入 100mL 的广口瓶内，加硫酸铝钾约 0.3g，加去离子水 25mL，记录为体积 V ，盖好瓶塞，在振荡器上振荡 30min，静置浸泡 6h 以上。

表 1 氯盐含量与称取样品质量对照表

氯盐含量 mg/kg	萃取液体积 mL	称样质量 g	萃取液氯浓度 mg/L
<2000	25	10	10~485
2001~4000	25	5	243~485
4001~10000	25	2	194~485
10001~20000	25	1	243~485
20001~40000	25	0.5	243~485
>40000	25	0.25	243~485

4.3 萃取液澄清后，用定性滤纸过滤到干燥的广口瓶内留滤液待测。

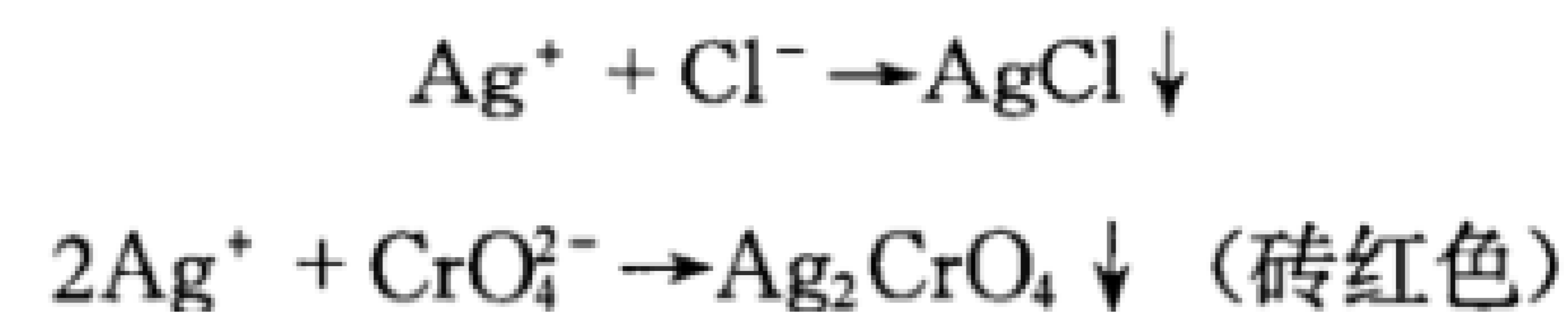
5 测定方法

5.1 硝酸银滴定法

5.1.1 原理

从岩样中萃取的含盐溶液，以铬酸钾为指示剂，用硝酸银标准溶液滴定。银离子与氯离子反应生成白色沉淀，过量的银离子与铬酸钾指示剂生成砖红色铬酸银沉淀，根据硝酸银的消耗量计算氯离子

含量。反應方程式如下：



5.1.2 测定步骤

用移液管准确吸取 10mL 萃取液置于三角瓶内，加 5 滴铬酸钾溶液（见 3.2.3），用硝酸银标准溶液（见 3.2.2）滴定，直至有砖红色沉淀生成为止，记录硝酸银标准溶液的消耗量为 V_3 。

用移液管准确吸取 10mL 浸泡样品用的去离子水置于另一只三角瓶内，加少量硫酸铝钾，重复上一步的操作，进行空白滴定，记录硝酸银标准溶液的消耗量为 V_4 。

5.1.3 测定结果计算

岩样中氯盐含量按式(2)计算:

$$B = \frac{58.442 \times C_{AgNO_3} \times V \times (V_3 - V_4)}{10 \times m} \times 10^3 \quad \dots \dots \dots \quad (2)$$

中武

B——氯盐含量，单位为毫克每千克（mg/kg）；

C_{AgNO_3} —— 硝酸银标准溶液的浓度，单位为摩尔每升 (mol/L)；

V ——萃取液总体积，单位为毫升（mL）；

V_3 ——测定样品时硝酸银标准溶液的消耗量，单位为毫升（mL）；

V_4 ——测定空白时硝酸银标准溶液的消耗量，单位为毫升（mL）；

m——称取岩样的质量，单位为克(g)；

58.442——氯化钠的摩尔质量，单位为克每摩尔(g/mol)；

10——滴定时吸取萃取液的体积，单位为毫升（mL）。

5.1.4 注意事项

5.1.4.1 本方法适用于萃取液中氯化物(按氯计)浓度范围为10mg/L~500mg/L。高于此范围，应参照表1的称样量，减少样品的质量以降低萃取液中氯化物的浓度。

5.1.4.2 硝酸银溶液应避光存放，使用中一个月标定一次。

5.1.4.3 本法滴定时，萃取液 pH 值范围应为 6.3~8.5，若低于 6.3 可加入适量的硼砂溶液中和；若高于 8.5 可加稀硝酸中和。

5.1.4.4 若有硫化氢干扰，加30%双氧水数滴，排除干扰。

5.1.4.5 同一萃取液在进行两次滴定时，其硝酸银标准溶液的消耗量误差不应大于0.025mL。

5.2 重量法

5.2.1 原理

当含盐的水溶液注入滴定池后，氯离子和银电极电解产生的银离子发生反应，用电化学分析法指示反应终点，通过测量电解时所消耗的电荷量，根据法拉第定律即可计算出银离子的量，从而求得溶液中氯盐含量。

5. 2. 2 仪器标定

按照仪器说明书的要求正确安装、调试仪器，使仪器处于正常使用状态。向滴定池中注入标准氯化钠溶液标定仪器，测定仪器回收率。

仪器回收率按式(3)计算:

式中：

R ——回收率的数值；

C_{NaCl} ——标准氯化钠溶液浓度，单位为毫克每升 (mg/L)；

D ——标准氯化钠溶液测定含量，单位为毫克每升 (mg/L)。

5.2.3 样品测定和测定结果计算

5.2.3.1 依照仪器说明书中的步骤和要求对样品进行测定并记录。

5.2.3.2 依照仪器说明书中的公式计算岩石中氯盐含量。

5.2.4 注意事项

5.2.4.1 测定仪器回收率或样品过程中，应用被测标准溶液或萃取液清洗注射器 2 次~3 次。

5.2.4.2 应根据仪器的要求，参照表 1 称取样品，选择合理的萃取液浓度和注入体积。

5.2.4.3 当仪器回收率在 $100\% \pm 10\%$ 范围内，仪器处于正常工作状态，即可进行样品测定。

6 数值修约

岩石氯盐含量测定结果修约为整数位，单位为毫克每千克 (mg/kg)。

7 精密度和准确度

7.1 重复性

每批岩样按 10% 比例取双样抽查。超过相对偏差的样品数占抽样数的 30% 时，整批样品重新测定。

7.2 准确度

双样测定相对误差规定见表 2。

表 2 双样测定相对误差表

氯盐含量范围 mg/kg	相对误差 %
≤ 50	<15
$>50 \sim 100$	<10
$>100 \sim 500$	<5
$>500 \sim 1000$	<1
>1000	<0.5

8 原始记录内容及格式

岩石氯盐含量测定（滴定法）原始记录内容及格式参见表 A.1。

岩石氯盐含量测定（电量法）原始记录内容及格式参见表 A.2。

附录 A

(资料性附录)

A.1 岩石氯盐含量测定（滴定法）原始记录内容及格式见表 A.1。

表 A.1 岩石氯盐含量测定（滴定法）原始记录表

井号: _____ 页数: _____ 共 页, 第 页
分析日期: _____ 年 _____ 月 _____ 日
 $C_{AgNO_3} =$ _____ mol/L

分析人：

校核人：

A.2 岩石氯盐含量测定（电量法）原始记录内容及格式见表 A.2。

表 A.2 石灰氯盐含量测定（电量法）原始记录表

井号： 分析日期： 年 月 日 共 页，第 页

分析人：

校核人：

中华人民共和国
石油天然气行业标准
岩石氯盐含量测定方法
SY/T 5503—2009

*
石油工业出版社出版
(北京安定门外安华里二区一号楼)
石油工业出版社印刷厂排版印刷
新华书店北京发行所发行

*
880×1230 毫米 16 开本 0.75 印张 17 千字 印 1—1500
2010 年 3 月北京第 1 版 2010 年 3 月北京第 1 次印刷
书号：155021·6451
版权所有 不得翻印

www.bzxz.net

免费标准下载网