文章编号:1006-9941(2024)05-0537-08

紫外分光光度计法测定硝化纤维素含氮量

薛会会^{1,2},黄娟^{1,2},张阿磊³,陈可泉³,周杰^{1,2},丁亚军^{1,2},肖忠良^{1,2}

(1.南京理工大学化学与化工学院,江苏南京 210094; 2.南京理工大学 特种能源材料教育部重点实验室,江苏南京 210094;
3.南京工业大学生物与制药工程学院,江苏南京 211816)

摘 要: 为发展绿色无毒、操作简单且结果准确的NC含氮量测量方法,基于硝化纤维素(NC)在碱液中水解后产生的亚硝酸根(NO₂⁻)与硝酸根(NO₃⁻)的摩尔比与NC含氮量之间的线性关系,采用紫外分光光度计法分析了NC含氮量。在相同的反应条件下水解5种已知含氮量的NC标品,通过紫外分光光度计测定了水解液中的NO₂⁻和NO₃⁻含量,对测量体系的反应条件进行了优化;通过最小二乘法确定NO₂⁻和NO₃⁻的摩尔比(*y*)与NC标品含氮量(*x*)之间的线性关系;最后用3种验证用NC样品对此法进行验证。结果表明,通过紫外分光光度计可同时测定碱解液中NO₂⁻和NO₃⁻的含量,其最佳反应条件为:氨基磺酸浓度为20g·L⁻¹,反应时间为30min;在最佳反应条件下得到了*R*²为0.9893的*y*与*x*间的线性关系式;验证结果表明,采用紫外分光光度计法得到的含氮量与实际含氮量非常吻合,相对标准偏差RSD(*n*=4)均小于0.150%。

关键词:硝化纤维素(NC);含氮量;紫外分光光度计;NO₂⁻和NO₃⁻测定
 中图分类号:TJ55;O657.32
 文献标志码:A

DOI:10.11943/CJEM2023203

0 引言

硝化纤维素(NC),是由不同硝化程度的葡萄糖单 元通过β糖苷键连接而成的一种高聚物^[1]。根据NC 的应用领域,通常可以分为民用NC和军用NC,在民 用方面,NC主要作为油漆、乒乓球、分子印迹膜、液体 绷带等中的成膜剂或黏结剂^[2];军用NC是指含氮量 大于12%的NC,用作火炸药、爆破胶、发射药以及火 箭推进剂等的含能材料,对于武器系统的应用与发展 具有重要意义。

含氮量是NC的八大度之一,会影响NC的黏度、 溶解度及能量性能等,影响NC的应用^[3]。目前NC含 氮量测量的方法主要包括狄瓦尔德合金还原法、元素 分析法、偏光显微镜法、毛细管电泳法等。狄瓦尔德合 金还原法是经典的容量分析法,该法是在H,O,中,通

收稿日期: 2023-09-19; 修回日期: 2023-10-29 网络出版日期: 2024-02-02 作者简介: 薛会会(1998-), 女,博士研究生,主要从事调控发射药 能量释放渐增性的研究。e-mail: xuehuihui@njust.edu.cn 通信联系人: 丁亚军(1990-), 男,副研究员,主要从事发射药装药 的研究。e-mail: dyj@nujst.edu.cn 过碱液皂化NC,再用合金还原反应将生成的硝酸盐 转化为氨,利用酸吸收后,再以标准溶液滴定测量NC 的含氮量,该法准确度高,但测量时间长,操作过程复 杂,对实验人员的要求高[4-5]。随着元素分析仪在有机 物元素含量测定中的应用,研究者开始通过此法测定 NC的含氮量^[6-8],该法所需样品量少,操作相对简单, 但测量误差较大。偏光显微镜法是利用NC的双折射 现象进行测量,当线偏振光进入NC的纤维状试样时 会因为双折射而产生光程差,光程差与NC的含氮量 之间呈线性关系,据此测量样品中含氮量,该法不仅能 测量 NC 的平均含氮量,还能测量样品中各根 NC 纤维 的含氮量[9-11]。偏光显微镜法检测装置简单、环境友 好、结果准确,但仅能测量纤维状NC的含氮量,无法 测量已加工成型的NC样品,测量时间长,人为误差影 响大。这些方法都存在一定的缺点,因此需要发展新 的绿色无毒、操作简单且结果准确的 NC 含氮量测量 方法。为此, Elodie Alinat 等^[12-14]发现在一定条件下 用氢氧化钠水解NC后,水解液中NO,一与NO,一的摩尔 比与NC氮含量之间存在线性关系,借此可测量NC含 氮量,在这个方法中,溶液中NO,和NO,防浓度均通 过毛细管电泳仪测量,毛细管电泳法具有高效、快速、

引用本文:薛会会,黄娟,张阿磊,等.紫外分光光度计法测定硝化纤维素含氮量[J]. 含能材料,2024,32(5):537-544. XUE Hui-hui, HUANG Juan, ZHANG A-lei, et al. Determination of Nitrogen Content of Nitrocellulose by Ultraviolet Spectrophotometer[J]. *Chinese Journal of Energetic Materials*(*Hanneng Cailiao*),2024,32(5):537-544.

CHINESE JOURNAL OF ENERGETIC MATERIALS

准确等优点,但存在操作复杂、对样品的要求高、仪器价格高昂等问题,在一般实验室难以推广^[15]。对于清 洁水中NO₂⁻和NO₃⁻含量的测定,目前常用紫外分光 光度计法,该法操作简单且结果准确,对NC水解液中 NO₂⁻和NO₃⁻含量的测定具有一定的参考意义。

为此,在前人的研究基础上,本研究提出利用紫外 分光光度计代替毛细管电泳仪同时测定 NC 碱解液中 的 NO₂⁻和 NO₃⁻含量,通过 NO₂⁻与 NO₃⁻的摩尔比和 NC 含氮量之间的线性关系进而得到 NC 的含氮量。 研究首先对 NC 水解液的紫外光谱进行扫描以验证该 法的可行性,然后采用 5 种 NC 标品建立 NC 标品含氮 量与碱解液中 NO₂⁻和 NO₃⁻的摩尔比之间的线性关 系,最后用 3 种验证用 NC 样品通过此法测定其含氮 量,证明该法的有效性。紫外分光光度计法具有操作 简单、准确度高、测量速度快、仪器易于维护等优点,为 NC 含氮量的测定开辟了新途径。

1 实验部分

1.1 试剂及仪器

试剂:不同含氮量的NC标品和验证用NC样品 (表1),北方化学工业股份有限公司;亚硝酸钠、硝酸 钾、氢氧化钠、氨基磺酸,分析纯,国药集团化学试剂有 限公司。

仪器:DZ-1BCⅡ型真空干燥箱,天津市泰斯特仪器有限公司;FA2004型电子分析天平,上海舜宇恒平科技仪器有限公司;DF-101S集热式恒温加热磁力搅拌器,金坛市恒丰仪器制造有限公司;752S型分光光度计,上海美普达仪器有限公司;UV-3600i Plus紫外可见分光光度计,日本岛津公司。

表1 NC样品的硝化度及含氮量

 Table 1
 Nitrification degree and nitrogen content of NC samples

NC sample		degree of nitration / mL·g ⁻¹	nitrogen content / %
standard NC	NC ₁	189.6	11.887
	NC ₂	192.0	12.038
	NC ₃	195.6	12.263
	NC ₄	203.1	12.734
	NC ₅	213.1	13.361
verified NC	NC _A	_	12.50-12.70
	NC _B	_	≥13.15
	NC _C	—	11.88-12.40

1.2 样品处理

NC样品:分别称取 0.025 g表 1 中 8 种不同含氮 量的 NC样品置于 10 mL 离心管中,将 5 mL 浓度为 1 M 的氢氧化钠溶液小心加入每个 NC标品的离心管 中,盖上盖,在 60 ℃水浴锅搅拌反应 2 h 后,将离心管 转移到冰浴中 15 min,快速冷却反应混合物,停止脱 硝,同时将反应液用 0.22 μm 有机尼龙膜进行过滤,滤 液转移到干净的离心管中。将 50 μL 水解产物转移到 10 mL 容量瓶中,用纯水定容,最后通过 752S 型分光 光度计测定水解液中 NO₃⁻与 NO₂⁻的浓度。

测量体系:在219 nm波长处 NO₂⁻与 NO₃⁻的摩尔 吸光系数相等,且溶液的吸光度具有加和性^[16-17],因此通过 NO₂⁻与 NO₃⁻的总吸光度减去 NO₃⁻的吸光度 可计算得到 NO₂⁻的吸光度,其中氨基磺酸溶液能够破 坏水解液中的 NO₂⁻,既可作为测定 NO₂⁻吸光度的空 白参比,也可作为测定 NO₃⁻吸光度的测量样品。因此 按表 2 组成将每种 NC 水解液制备 3 组测量体系 样品。

表2 紫外分光光度法的测量体系

 Table 2 Determination system of ultraviolet spectrophotometry

system	determination system
Ι	2 mL pure water
II	2 mL dilute hydrolysate+0.1 mL sulfamic acid solution
Ш	2 mL dilute hydrolysate+0.1 mL pure water

1.3 实验过程

1.3.1 紫外分光光度计法可行性验证

通过对比水解液与 NO₃ 标准溶液的紫外吸收分布 曲线,确定水解液的"受污染"程度,以验证紫外分光光度 计法的可行性。将 0.05 g干燥的 NC(N含量≥13.15%) 水解 2 h 后产生的水解液稀释 400 和 800 倍,使用 UV-3600i Plus 紫外可见分光光度计测量其紫外吸收 光谱分布;同时为了比较水解液与近似浓度的标准溶 液 的紫外吸收分布,测量了浓度为 20 mg·L⁻¹和 100 mg·L⁻¹的 KNO₃标准溶液的紫外吸收光谱分布。

1.3.2 NO₃⁻与NO₂⁻标准曲线建立

为分析溶液中的NO₃⁻与NO₂⁻浓度,需建立紫外 分光光度计吸光度值与溶液浓度之间的线性关系。

由于所溶解的有机物在 219 nm 和 275 nm 处均 有吸收,而 NO₃⁻在 275 nm 处没有吸收。因此,通过在 219 nm 处的吸光度(A219)减去 2 倍在 275 nm 处的 吸光度(A275),即 A219-2A275,校正 NO₃⁻的吸 光度^[18-19]。 KNO₃和 NaNO₂标准母液配制:分别称量烘干的 KNO₃ 81.452 mg 和 NaNO₂ 75 mg 于 100 mL 烧杯 中,用纯水溶解后,在 500 mL 容量瓶中定容,其中 NO₃⁻与 NO₂⁻的浓度均为 0.1 g·L⁻¹。

KNO₃和NaNO₂标准系列溶液配制:用移液枪吸取 0.4, 0.6, 0.8, 1.0, 1.2, 1.4 mL标准母液分别于 10 mL容量瓶中,用纯水定容,所得溶液浓度分别为 4, 6, 8, 10, 12, 14 mg·L⁻¹。

NO₃⁻标准曲线:分别取2mL标准系列溶液,加 0.1mL纯水,用石英比色皿在219nm和275nm波长 处,以纯水为参比,测定吸光度(A219、A275),以标准系 列浓度为横坐标、吸光度A219-2A275为纵坐标绘制 标准曲线如图1所示,通过最小二乘法拟合得到NO₃⁻ 浓度与吸光度的函数关系为y=49.257x+0.0484, R^2 =0.9991。

NO₂⁻的标准曲线:分别取2 mL标准溶液,加 0.1 mL纯水,用石英比色皿在219 nm波长处,以纯水 为参比,测定吸光度(A219),以标准系列浓度为横坐 标、吸光度A219为纵坐标绘制标准曲线如图2所示, 通过最小二乘法拟合得到NO₂⁻浓度与吸光度的函数 关系为 y=75.286x+0.0397, R²=0.9998。



Fig.2 Standard curve of nitrite

1.3.3 测量体系反应条件的优化

研究参考了 SL 84-1994《硝酸盐氮的测定(紫外分光光度法)》^[19]和《工业水处理水质分析及药剂质量性能评价实用手册》^[16]中工业循环冷却水和锅炉用水中亚硝酸盐的测定(紫外分光光度法),测量了碱解液中 NO₃⁻和 NO₂⁻的含量,并对样品的预处理步骤以及测量体系的反应条件(如水解时间、氨基磺酸浓度、氨基磺酸反应时间)进行了改进和优化。

紫外分光光度计法的测量体系见表2,其关键点 在于氨基磺酸溶液的浓度以及测量体系的反应时间。 通过测试NC(N含量≥13.15%)水解2h和4h后稀释 800倍水解液的吸光度曲线,确定最佳水解时间。同 时参照工业循环冷却水和锅炉用水中NO,⁻含量的测 定方法^[16],氨基磺酸溶液的浓度应为10g·L⁻¹,但稀释 后的水解液中不仅存在 NO, 还有未反应完全的氢氧 化钠,虽然溶液中的氢氧化钠在219 nm 处的吸光度可 以忽略不计[20],但是残存的氢氧化钠会消耗掉一部分氨 基磺酸,而剩余氨基磺酸可能不足以除去溶液中的 NO,⁻,从而导致测量误差。通过计算可知,0.1 mL 20 g·L⁻¹的氨基磺酸溶液对于测量体系来说是过量 的,因此氨基磺酸溶液的浓度设定为10,20g·L⁻¹。而 测量体系的反应时间在上述方法中均未提及,且在测 量体系2的反应过程中发现,反应30min后溶液的吸 光度(A219)不发生明显变化,说明此时已经反应完 全,因此反应时间设定为10,30 min。测量体系的不 同反应条件组合见表3,通过比较在不同组合下测得 的NO₂⁻与NO₃⁻含量,即较少的NO₃⁻含量以及较多的 NO,⁻含量为最优结果,寻找紫外分光光度计法的最佳 反应条件。

表3 测量体系的不同反应条件组合

 Table 3
 Different combinations of reaction conditions for the determination system

au ato na	sulfamic acid concentration	reaction time	
system	/ g • L ^{−1}	/ min	
combination 1	10	10	
combination 2	10	30	
combination 3	20	30	

1.3.4 水解液中NO₂⁻与NO₃⁻含量测定

NO₃⁻吸光度的测定:取稀释后的水解液2mL,加入 0.1 mL 氨基磺酸溶液破坏水解液中的 NO₂⁻,用石 英比色皿在 219 nm 和 275 nm 波长处,以纯水为参 比,测 NO₃⁻的吸光度(A219-2A275)。

含能材料 2024年 第32卷 第5期 (537-544)

NO₂⁻吸光度的测定:取2份2mL稀释后的水解 液,其中一份加入0.1mL氨基磺酸溶液破坏水解液中 的NO₂⁻作为空白参比,在219nm波长处,测另一份加 入0.1mL纯水的水解液的吸光度(A219)。

在 219 nm 波长处以纯水为参比测得 2 mL 纯水 +0.1 mL 氨基磺酸溶液的吸光度为 0 和-0.004, 故氨 基磺酸溶液在 219 nm 波长处的吸光度可以忽略 不计。

将测得的 NO₃⁻和 NO₂⁻的吸光度内插到各自的标准曲线中即可得到水解液中 NO₃⁻与 NO₂⁻的浓度,根据得到的浓度直接计算 NO₂⁻与 NO₃⁻的摩尔比,计算 公式见式(1):

 $\frac{n(\text{NO}_{2}^{-})}{n(\text{NO}_{3}^{-})} = \frac{\rho(\text{NO}_{2}^{-})}{\rho(\text{NO}_{3}^{-})} \times \frac{62}{46}$ (1)

式中, $n(NO_2^-)$ 为 NO_2^- 的物质的量,mol; $n(NO_3^-)$ 为 NO₃⁻的物理的量,mol; $\rho(NO_2^-)$ 为 NO_2^- 浓度,g·L⁻¹; $\rho(NO_3^-)$ 为 NO_3^- 浓度,g·L⁻¹;62为 NO_3^- 的摩尔质量, g·mol⁻¹;46为 NO_2^- 的摩尔质量,g·mol⁻¹。

2 结果与讨论

2.1 紫外分光光度计法的确定

紫外分光光度法测定硝酸盐氮的行业标准适用于 清洁地面水和未受明显污染的地下水中硝酸盐的测 定^[19],然而氢氧化钠水解NC的水解产物中不仅包括 NO,⁻和NO,⁻,还存在有机物以及未反应完全的氢氧 化钠,如果稀释后的水解液中存在的干扰物质较多,在 测试前需要对其进行预处理。为分析稀释后水解液的 "受污染"程度和变化情况,需测试水样的紫外吸收光 谱分布,如果同时满足2个条件,一是在210~280 nm 之间水样与近似浓度标准溶液的紫外吸收光谱分布曲 线类似且在 219 nm 及 275 nm 附近没有肩状或折线 出现,二是参考吸光度比值A275/A219小于20%,且 越小越好,那么稀释后的水解液可以不经过预处理直 接测定^[21]。NC的水解产物较为复杂,但如若满足上 述2个条件,则说明此时溶液中的有机物含量不高,且 在参考标准中可以通过扣除 275 nm 处的吸光度来排 除多种少量存在的有机物干扰,而对于稀释后的NC 水解产物中涉及到的、该标准之外的有机物来说,因含 量较少在这里将其忽略,即仍以2倍的A275值扣除有 机物干扰。

图 3 为稀释 400 倍和 800 倍的 NC 水解液及不同 浓度的 KNO₃溶液的紫外吸收光谱分布曲线。由于无



图3 不同稀释倍数下的水解液及不同浓度的KNO₃溶液的紫 外吸收光谱分布曲线

Fig. 3 Ultraviolet absorption spectrum distribution curves of hydrolysates with different dilution ratios and KNO₃ solutions in different concentrations

法得到此时水解液中NO₃⁻的含量,假设0.05g含氮量为13.15%的NC在5mL氢氧化钠溶液中完全水解,并且全部生成NO₃⁻,水解液稀释400倍后,NO₃⁻的浓度约为15mg·L⁻¹,换算成KNO₃即为24mg·L⁻¹,于是配制20mg·L⁻¹的KNO₃作为近似浓度的标准溶液。从图3中可以看出稀释400倍和800倍的水解液,其紫外吸收光谱分布曲线形状类似,仅吸光度大小不同,不同浓度的KNO₃溶液也是如此,说明溶液浓度的变化对紫外吸收光谱分布曲线形状的影响不大。此外,稀释400倍的水解液与20mg·L⁻¹的KNO₃标准溶液的分布曲线在210~280 nm之间基本类似,并且在219 nm及275 nm附近不存在肩状峰。计算A275/A219的值发现均小于20%,说明稀释后的水解液受污染程度不高,可以不经过复杂的预处理,使用紫外分光光度计法测试NO₂⁻和NO₃⁻的吸光度。

2.2 反应条件优化

图 4 为 NC 水解不同时间后水解液在稀释 800 倍 下的波长-吸光度曲线,从图 4 中可以看出反应 2 h 与 4 h 的水解液其吸光度分布基本重合,说明水解反应 只需要 2 h 就能进行完全,故后续实验中 NC 的水解时 间设定为 2 h。

根据2.1节验证的方法,理论上可以测出NC标品 水解后溶液中NO₂⁻与NO₃⁻的浓度,但是对于测量体 系中氨基磺酸浓度与反应时间,需要进一步探究。

图 5 是不同氨基磺酸溶液浓度和反应时间组合条 件下的 NO₃⁻与 NO₂⁻浓度。从图 5 可以看出,对于相 同的 NC 标品而言,组合 1(10 g·L⁻¹、10 min)测得的 NO₃⁻含量最多,组合 2(10 g·L⁻¹、30 min)次之,组合 3 (20 g·L⁻¹、30 min)最少;而 NO₂⁻的测量结果则是组



图 4 水解不同时间后稀释 800 倍的水解液的吸光度分布 Fig. 4 Absorbance distribution of hydrolysate diluted 800 times after hydrolysis for different time



图 5 在不同反应条件下测得的 NO₃⁻与 NO₂⁻含量(*n*=4) **Fig.5** Nitrate and nitrite content measured with different reaction conditions (*n*=4)

合 1 测得的含量最少,组合 2 次之,组合 3 最多。显然 NO₂⁻和 NO₃⁻含量与测量体系中氨基磺酸溶液的浓度 和反应时间密切相关。当氨基磺酸溶液的浓度偏低或 体系的反应时间不足时,NO₂⁻反应不完全,导致 NO₃⁻的测量值偏大,而 NO₂⁻的测量值为溶液中 NO₂⁻与 NO₃⁻的总吸光度减去 NO₃⁻的吸光度,当 NO₃⁻的测量值较大时,NO₂⁻的测量值则较小。在测定过程中发现,当测量体系 2 反应 30 min 后,组合 2、3 中的氨基磺酸与 NO₂⁻都能完全反应,因此将反应时间确定为

CHINESE JOURNAL OF ENERGETIC MATERIALS

30 min;但当氨基磺酸溶液的浓度较低时,无法完全除去溶液中的 NO₂⁻,同时发现组合 3 测得的 NO₃⁻浓度相较于组合 2 更小一些,说明组合 2 中的氨基磺酸不足,有少量的 NO₂⁻未完全反应,因此将氨基磺酸溶液的浓度确定为 20 g·L⁻¹。综上分析,氨基磺酸溶液浓度为 20 g·L⁻¹、反应时间为 30 min 是测量体系的最佳条件。

2.3 NC含氮量标准曲线的建立

以组合 3 为反应条件测量得到 5 种 NC 标品的 NO₃⁻与 NO₂⁻浓度,结果见表 4。从表 4 可以看出,随 着 NC 标品含氮量的增加,水解液中 NO₃⁻的含量逐渐 减少而 NO₂⁻的含量逐渐增加,说明碱解反应中,NC 的 含氮量越高越有利于 NO₂⁻的生成。通过式(1)得到 NO₂⁻与 NO₃⁻的摩尔比,绘制 NO₂⁻与 NO₃⁻的摩尔比与 NC 标品含氮量的散点图如图 6 所示,从图 6 中可以看 出,随着 NC 标品含氮量的增加,其摩尔比整体呈现出 上升的趋势,将其进行线性拟合后得到曲线: y=1.242x-13.15,相关系数为 0.9893。虽然该曲线的 相关系数未达到确证方法的 0.99,但相较于 Elodie Alinat等得到的 0.94~0.95 的拟合结果^[12],紫外分光 光度计法得到的 NC 含氮量与 NO₂⁻和 NO₃⁻摩尔比之

表4 组合3条件下测得5种NC标品的NO₃⁻与NO₂⁻浓度(*n*=4) **Table 4** Nitrate and nitrite concentrations of five NC standard samples measured with combination 3 (*n*=4)

•			
sample	nitrogen content	$\rho(NO_3^-)$	$\rho(NO_2^-)$
	/ %	/g·L '	/ g•L='
NC ₁	11.887	0.766±0.005	0.972±0.062
NC ₂	12.038	0.778±0.033	1.004±0.059
NC ₃	12.263	0.774±0.036	1.136±0.129
NC ₄	12.734	0.685±0.033	1.376±0.067
NC ₅	13.361	0.580±0.020	1.481±0.087



图6 NC标品水解液中NO₂⁻与NO₃⁻的摩尔比与NC标品含氮量的关系图(*n*=4)

Fig.6 Plot of the molar ratio of nitrite to nitrate ions in the hydrolyzed solution of NC standard samples versus the nitrogen content of NC standard samples (n=4)

含能材料

间的线性关系更好。

2.4 碱性水解机理

NC 碱水解过程中,N 元素的变化形式如下所示: $(C_6H_7O_2(OH)_{3-x}(ONO_2)_x)_n \rightarrow a NO_2^-+b NO_3^-+other$ nitrogen compounds

式中,x为NC的平均酯化度,n为NC大分子的聚 合度,a和b为1 mol的NC碱性水解后产生的NO₂⁻与 NO₃⁻的摩尔量。假设NC大分子中所有葡萄糖单元的 酯化度均为平均酯化度,那么当NC的聚合度n或者 水解所用NC质量变化时,a与b的值也是成比例变 化,即a/b值与NC聚合度及NC所用含量无关,当反 应条件相同时(且均为完全水解),a/b值的变化仅与 含氮量有关,Elodie Alinat等^[12]通过水解数十种NC标 品证实,当NC含氮量相同而摩尔质量不同时(n值不 同),不会影响a/b值。

NC碱水解产生 NO₃⁻和 NO₂⁻有 2种可能的途径: 一是简单的酯水解形成 NO₃⁻;二是在取代位点形成羰 基,从而形成 NO₂⁻。文献[22]通过图 7 说明了 NC 中 硝酸酯基水解的方向,如图 7 中 NC 分子结构式所示, 首先是 C(3)—ONO₂的断裂,推动碱性水解,随后的 反应将遵循 C(2)→C(6)的脱硝方向,但是不能完全 排除从 C(6)位点开始的碱性水解反应。从 Elodie Alinat 等^[12]的假设以及高氮量 NC 热分解的反应途径^[23] 两方面考虑,当 C(2)和 C(3)位置上同时存在硝酸酯 基时较易产生羰基和 NO₂⁻,此时 NO₂⁻与 NO₃⁻的摩尔 比较高,由于在纤维素的酯化反应中伯羟基的反应性 最强,所以在上述情况下 NC 的含氮量也较高,随着 NC 含氮量的降低,NC 中相邻硝酸酯基的占比逐渐减 小,此时碱解液中 NO₂⁻与 NO₃⁻的摩尔比也随之减小。 这一分析与图 6 的变化趋势一致。

2.5 测试方法验证

NC标品的含氮量与碱解后 NO₂⁻与 NO₃⁻的摩尔 比之间相关性较好,但是对于普通 NC 而言,其氮含量 均一性较 NC标品差,关于这种方法是否适合测定普 通 NC 的含氮量,需要进一步验证。

在相同的实验条件下,测试3种验证用NC样品 碱解后NO₂⁻与NO₃⁻的摩尔比,以图6中的拟合曲线 作为标准曲线,将NC样品的摩尔比内插到标准曲线 中,确定其含氮量,结果见表5。由表5可以发现测量 值与样品的实际含氮量非常吻合,与偏光显微镜法测 得的含氮量也很接近,3种NC样品的最大相对误差绝 对值为0.761%,且相对标准偏差RSD均小于 0.150%,说明测量结果准确度高且重复性好,同时还 说明通过NC标品建立的标准曲线对一般的NC样品 同样适用。

与毛细管电泳法对碱解液中NO₂⁻与NO₃ 的定量 相比,紫外分光光度计法具有操作简单,分析时间短, 仪器维护成本低等优点,其对NC样品含氮量的测定 具有较高的准确度,但目前该法只可用于单一NC成 分材料的含氮量测定,而对于NC基复合样品的含氮



图7 NC分子结构式^[22]

Fig.7 Structure formula of NC molecular^[22]

表5 普通NC样品的含氮量测定

Table 5Determination of nitrog	gen content in common NC sample
--------------------------------	---------------------------------

sample	experimental measurement		a / 9/	o / 9/	nolative ennen / 0/
	c ₁ / %	RSD / % (n=4)	$C_2 / 7_0$	$C_{3} / 7_{0}$	relative error / %
NC _A	12.514±0.018	0.145	12.50-12.70	12.61	-0.761
NC _B	13.486±0.013	0.099	≥13.15	13.40	0.642
NC _c	11.951±0.006	0.050	11.88-12.40	11.92	0.260

Note: RSD is the relative standard deviation of c_1 (n=4). c_1 is the nitrogen content measured in this study. c_2 is the actual nitrogen content. c_3 is the nitrogen content tent measured by polarized light microscopy.

量测定,则需要将NC提取出来,这将是下一步研究的 重点方向之一。

3 结论

本研究基于 NC 的含氮量与碱水解后释放 NO₂⁻ 与 NO₃⁻的摩尔比之间的线性关系,通过紫外分光光度 计法测量 NC 的含氮量,得出主要结论如下:

(1)根据NC碱水解后稀释水解液的紫外吸收光 谱可知,稀释后的水解液可以不经过复杂的预处理,直 接通过紫外分光光度计测量其NO₂⁻与NO₃⁻含量。

(2)优化的反应条件为:氨基磺酸浓度为20g·L⁻¹,反应时间为30min。在该条件下,得到水解液中NO₂⁻与NO₃⁻的摩尔比与NC标品含氮量之间的线性关系式为:*y*=1.242*x*-13.15,*R*²=0.9893。

(3)采用3种验证用NC样品对此方法进行验证, 结果表明测得的含氮量与实际含氮量之间的相对误差 绝对值最大为0.761%,且RSD均小于0.150%,说明 结果准确度高且重复性好。

参考文献:

- [1] 邵自强.硝化纤维素生产工艺及设备[M].北京:北京理工大学 出版社,2002:4-5.
 SHAO Zi-qiang. Nitrocellulose production process and equipment [M]. Beijing: Beijing Institute of Technology Press, 2002:4-5.
- [2] 张辰. 硝化纤维素的酯化反应和安定处理研究[D]. 南京:南京 理工大学, 2007.
 ZHANG Chen. The study of esterification reaction and stability treatment of NC[D]. Nanjing: Nanjing University of Science and Technology, 2007.
- [3] 王江宁,李亮亮,刘子如.DNTF-CMDB推进剂的力学性能[J]. 火炸药学报,2010,33(4):23-27.
 WANG Jiang-ning, LI Liang-liang, LIU Zi-ru. Mechanical properties of composite modified double-base propellant with DNTF [J]. Chinese Journal of Explosives and Propellants, 2010,33(4):23-27.
- [4] 李泽瀚,赵鹏程,何海洋,等.发射药氮含量检测方法研究[J]. 山东化工,2021,50(9):90-91+93.
 LI Ze-han, ZHAO Peng-cheng, HE Hai-yang, et al. Study on the determination of nitrogen content of propellant[J]. Shan-dong Chemical Industry, 2021, 50(9):90-91+93.
- [5] 丁炜.制式发射药定性分析中硝化纤维素含氮量测定方法综述
 [J].山东化工,2021,50(14):67-69.
 DING Wei. Review on methods for determining nitrogen content of nitrocellulose in qualitative analysis of standard propellant[J]. Shandong Chemical Industry, 2021, 50(14):67-69.
- [6] 熊鹰.硝化纤维素类发射药组分全分析方法研究[D].南京:南京理工大学,2008.
 XIONG Ying. Study on complete analysis method of nitrocellu-

XIONG Ying. Study on complete analysis method of nitrocellulose propellant components [D]. Nanjing: Nanjing University of Science and Technology, 2008. [7] 刘红妮,高朗华,胡岚,等. Vario MACRO cube型元素分析仪测定硝化棉氮含量[J].化学推进剂与高分子材料,2013,11
 (6):87-89.

LIU Hong-ni, GAO Lang-hua, HU Lan, et al. Determination of nitrogen content in nitrocellulose by Vario MACRO cube element analyzer[J]. *Chemical Propellants and Polymeric Materials*, 2013, 11(6): 87–89.

- [8] 魏晗,刘庆安,霍小伟. 氮元素分析仪测定火药中硝化棉的含氮量[J]. 当代化工, 2015, 44(6): 1423-1424.
 WEI Han, LIU Qing-an, HUO Xiao-wei. Determination of nitrogen content in nitrocotton of powder by nitrogen analyzer
 [J]. Contemporary Chemical Industry, 2015, 44(6): 1423-1424.
- [9] 张云华, 王飞俊, 王文俊, 等. 硝化体系及温度对硝化棉含氮量 均匀性的影响[J]. 兵工学报, 2014, 35(11): 1750-1755. ZHANG Yun-hua, WANG Fei-jun, WANG Wen-jun, et al. Effect of nitration system and temperature on nitration uniformity of nitrocellulose fibers[J]. Acta Armamentarii, 2014, 35(11): 1750-1755.
- [10] 张云华, 邵自强, 王文俊, 等. 硝化体系及精制棉干燥处理对硝 化棉含氮量均匀性的影响[J]. 火炸药学报, 2013, 36(1): 68-72.

ZHANG Yun-hua, SHAO Zi-qiang, WANG Wen-jun, et al. Effect of nitrification system and refined cotton drying process on the nitrogen distribution uniformity of nitrocellulose [J]. *Chinese Journal of Explosives and Propellants*, 2013, 36 (1): 68–72.

- [11] 郝红英,王飞俊,张云华,等. 硝化剂及预处理条件对软木 NC
 氮量及其分布影响[J]. 含能材料, 2014, 22(6): 752-757.
 HAO Hong-ying, WANG Fei-jun, ZHANG Yun-hua, et al. Effect of nitration agents and soft wood treatment on nitrogen content and uniformity of nitrocellulose[J]. Chinese Journal of Energetic Materials(Hanneng Cailiao), 2014, 22(6): 752-757.
- [12] ALINAT E, DELAUNAY N, ARCHER X, et al. A new method for the determination of the nitrogen content of nitrocellulose based on the molar ratio of nitrite-to-nitrate ions released after alkaline hydrolysis[J]. *J Hazard Mater*, 2015, 286: 92–99.
- [13] ALINAT E, DELAUNAY N, COSTANZA C, et al. Determination of the nitrogen content of nitrocellulose by capillary electrophoresis after alkaline denitration [J]. *Talanta*, 2014, 125: 174–180.
- [14] ALINAT E, DELAUNAY N, ARCHER X, et al. Multivariate optimization of the denitration reaction of nitrocelluloses for safer determination of their nitrogen content [J]. *Forensic Sci Int*, 2015, 250: 68–76.
- [15] 杨艳.分子印迹聚合物的制备及其在硝化纤维素检测中的应用研究[D].南京:南京理工大学,2018.
 YANG Yan. Preparation of molecular imprinting polymer and its application in detection of nitrocellulose [D]. Nanjing: Nanjing University of Science and Technology, 2018.
- [16] 郑书忠,朱传俊,魏静,等.工业水处理水质分析及药剂质量性 能评价实用手册[M].北京:中国标准出版社,2015:100-107.
 ZHENG Shu-zhong, ZHU Chuan-jun, WEI Jing, et al. Manual for water quality analysis and agents quality performance evaluation of industrial water treatment [M]. Beijing: Standards Press of China, 2015: 100-107.
- [17] 许晓文,杨万龙,李一峻,等.定量化学分析第3版[M].天津: 南开大学出版社,2016:242.

CHINESE JOURNAL OF ENERGETIC MATERIALS

含能材料

XU Xiao-wen, YANG Wan-long, LI Yi-jun, et al. Quantitative Chemical Analysis 3rd edition[M]. Tianjin: Nankai University Press, 2016: 242.

- [18] 曹秀云,谢茜.如何利用紫外分光光度法测定水中硝酸根离子
 [J].硅谷,2014(5):72-73.
 CAO Xiu-yun, XIE Qian. How to determine nitrate ion in water by ultraviolet spectrophotometry [J]. Silicon Valley, 2014 (5):72-73.
- [19] 行业标准-水利.硝酸盐氮的测定(紫外分光光度法):SL 84-1994[S].北京:中国标准出版社,1995.
 Industry Standard-Water Conservancy. Determination of nitrogen nitrate (ultraviolet spectrophtometric method): SL 84-1994[S]. Beijing: Standards Press of China, 1995.
- [20] 张利,田浏,郑海腾,等.水体中总氮测定方法的改进[J].湖北 农业科学,2013,52(19):4779-4781.
 ZHANG Li, TIAN Liu, ZHENG Hai-teng, et al. Improvement of determination method of total nitrogen in water[J]. *Hubei Agricultural Sciences*, 2013, 52(19):4779-4781.
- [21] 刘存功,时文博,丁丹丹,等.紫外分光光度法测定水体中硝酸盐氮的研究[C]//邓坚.中国水文科技新发展——2012中国水文学术讨论会论文集.南京:河海大学出版社,2012:514-517.
 LIU Cun-gong, SHI Wen-bo, DING Dan-dan, et al. Study on determination of nitrate in water by ultraviolet spectrophotometry[C]//DENG Jian. New Development of China's Hydrology Science and Technology——Proceedings of the 2012 China Hydrology Symposium. Nanjing: Hehai University Press, 2012: 514-517.
- [22] SHUKLA M K, HILL F. Theoretical investigation of reaction mechanisms of alkaline hydrolysis of 2, 3, 6-trinitro-β-d-glucopyranose as a monomer of nitrocellulose [J]. *Structural Chemistry*, 2012, 23(6): 1905–1920.
- [23] 邵自强,王文俊. 硝化纤维素结构与性能[M]. 北京:国防工业 出版社,2011:122-132.
 SHAO Zi-qiang, WANG Wen-jun. Structure and properties of cellulose nitrate [M]. Beijing: National Defense Industry Press, 2011:122-132.

Determination of Nitrogen Content of Nitrocellulose by Ultraviolet Spectrophotometer

XUE Hui-hui^{1,2}, HUANG Juan^{1,2}, ZHANG A-lei³, CHEN Ke-quan³, ZHOU Jie^{1,2}, DING Ya-jun^{1,2}, XIAO Zhong-liang^{1,2} (1. School of Chemistry and Chemical Engineering, Nanjing University of Science and Technology, Nanjing 210094, China; 2. Key Laboratory of Special Energy Materials, Ministry of Education, Nanjing University of Science and Technology, Nanjing 210094, China; 3. College of Biotechnology and Pharmaceutical Engineering, Nanjing Technology University, Nanjing 211816, China)

Abstract: A green non-toxic, easy and accuracy analysis method of the nitrogen content in nitrocellulose (NC) was investigated by using ultraviolet spectrophotometer, which was based on a linear relationship between the nitrogen content of NC and the molar ratio of nitrite-to-nitrate ions released after alkaline hydrolysis. Under the same reaction condition, five NC standard samlpes with known nitrogen contents were hydrolyzed. The concentrations of NO₂⁻ and NO₃⁻ in the hydrolysate were measured by the ultraviolet spectrophotometer, and the reaction condition of measuring system was optimized. The linear relationship between the nitrogen content of NC standards (*x*) and the molar ratio of nitrite-to-nitrate ions (*y*) was determined by the least squares method. Finally, three NC samples were used to evaluate the proposed method. Results show that the concentration of NO₂⁻ and NO₃⁻ in alkaline hydrolysate can be measured simultaneously by ultraviolet spectrophotometer, and the most suitable reaction condition is as follows: the concentration of sulfamic acid of 20 g·L⁻¹, and the process time of 30 min. Under the optimal reaction condition, the linear relationship between *x* and *y* is obtained, and the *R*² is 0.9893. The verification results of NC_A, NC_B and NC_c reveal that the nitrogen content determined by ultraviolet spectrophotometer and actual nitrogen contents are in good agreement. The relative standard deviation (*n*=4) values are all less than 0.150%.

Key words: nitrocellulose(NC); nitrogen content; ultraviolet spectrophotometer; determination of NO₂⁻ and NO₃⁻

CLC number: TJ55;O657.32

Document code: A

DOI: 10.11943/CJEM2023203

(责编: 卢学敏)