ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ВЕЩЕСТВА ПОВЕРХНОСТНО-АКТИВНЫЕ

АЛКИЛСУЛЬФАТЫ НАТРИЯ ВТОРИЧНЫЕ ТЕХНИЧЕСКИЕ. МЕТОДЫ АНАЛИЗА

Издание официальное

53 4-92/445

ГОССТАНДАРТ РОССИИ Москва

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ВЕЩЕСТВА ПОВЕРХНОСТНО-АКТИВНЫЕ

Алкилсульфаты натрия вторичные технические. Методы анализа

Surface active agents. Technical soduin secondary alkylsulphates. Methods of analysis

FOCT P 50001-92

(HCO 895-77)

OKCTY 2409

Дата введения

01.07.93

0. ВВЕДЕНИЕ

Термин «вторичные», определяющий родовое наименование продукта в заголовке, призван отличать эти продукты от тех, которые в соответствии с современной научной практикой можно было бы назвать первичными техническими алкилсульфатами натрия. Как видно из приведенной ниже общей формулы, вторичные алкилсульфаты образованы из вторичных спиртов, в то время как первичные алкилсульфаты получены из первичных спиртов.

Таким образом, предметом настоящего стандарта являются вторичные алкилсульфаты. В настоящее время они обычно называются техническими сульфатами вторичных жирных спиртов.

Для того чтобы упростить текст стандарта и избежать излишних повторений, слово «вторичный» в тексте опущено, но следует понимать, что здесь рассматриваются только «вторичные алкилсульфаты натрия».

Общая формула продуктов, которые являются предметом настоящего стандарта, такова:

R' CH · O - SO₃Na,

где R и R' — алифатические радикалы.

Издание официальное

С Издательство стандартов, 1992

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен без разрешения Госстандарта России

1. НАЗНАЧЕНИЕ

Настоящий стандарт регламентирует методы анализа технических алкилсульфатов натрия. Он охватывает определение следующих показателей:

измерение рН;

определение воды;

определение щелочности или свободной кислотиости;

определение общей щелочности;

определение веществ, экстрагируемых петролейным эфиром;

определение алкилсульфатов натрия;

определение сульфата натрия;

определение хлорида натрия.

Он также устанавливает общую схему анализа (см. приложение).

2. ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ

Настоящий стандарт распространяется только на технические алкилсульфаты натрия в жидком виде, свободные от других продуктов, которые не связаны с их производством. Он неприменим к порошкам или пастам.

з. ССЫЛКИ

ГОСТ 6732.2 «Красители органические, продукты промежуточные для красителей, вещества текстильновспомогательные. Методы отбора проб».

ГОСТ 22386 «Кислоты жирные синтетические. Метод определения кислотного числа»

ГОСТ 22567.5 «Средства моющие синтетические порошкообразиме, Метод определения концентрации водородных ионов».

ГОСТ 14870 «Реактивы». Методы определения содержания воды».

ГОСТ 4204 «Кислота серпая. Технические условия»,

4. ОТБОР ПРОБЫ

Поскольку материал для анализа представляет собой жидкость и, таким образом, является однородным при 20°С, лабораторную пробу массой около 300 г готовят по ГОСТ 6732.2.

5. ОБЩИЙ ПРИНЦИП*

Приготовление водно-спиртового раствора аналитической пробы, от которой отделяют продукты, экстрагируемые петролейным эфиром.

^{*} См. общую ехему анализа в пристожения

Отделение алкилсульфатов натрия от аликвотной части остатков водно-спиртовой жидкости после многократного испарения до сухого состояния в присутствии этанола и конечное извлечение безводного остатка с этанолом.

На отдельных навесках проводят:

измерение pH; определение воды; определение щелочности или свободной кислотности; определение общей щелочности; определение сульфата натрия; определение хлорида натрия.

6. МЕТОДЫ АНАЛИЗА

6.1. Измерение рН

Измерение рН следует выполнять по ГОСТ 22567.5 в растворе лабораторной пробы с массовой долей 10%.

Примечание. При рН меньше 7,0 проба и представляемая ею партия будут нестойки, поэтому результаты большинства опытов будут со временем меняться В этих случиях партия обычно бракуется без проведения дизьнейших анализов,

6.2. Определение воды

Определение воды - по ГОСТ 14870.

 Определение свободной щелочности или свободной кислотности

Определение свободной щелочности или свободной кислотности — по ГОСТ 22386.

6.4. Определение общей щелочности

Может случиться, что при измерении pH в соответствии с п. 6.1 будет получено значение, значительно превышающее 7, а при определении щелочности в соответствии с п. 6.3 — значение, значительно превышающее 0,3. В таких случаях рекомендуется общую щелочность определять по ГОСТ 22386.

6.5. Определение вещести, экстрагируемых петролейным эфиром

6.5.1. Введение

К веществам, экстрагируемым петролейным эфиром, относятся не содержащие серу продукты, а также продукты, содержащие серу, которые не диссоциируют в водном растворе.

6.5.2. Принцип

Экстракция петролейным эфиром продуктов, указанных в п. 6.5.1, из водно-спиртового раствора аналитической порции с учетом летучести рассматриваемых продуктов. €.5.3. Реактивы

В процессе анализа следует пользоваться только реактивами квалификации ч.д.а, и только дистиллированной водой или водой равноценной чистоты.

6.5.3.1. Сульфат натрия безводный.

6.5.3.2. Этанол, 96%-ный (по объему) расувор.

 б.5.3.3. Петролейный эфир, пределы кипения 40—60°С. Остаток после испарения не должен превышать 0,002% (молярных).

6.5.3.4 Гидроксид натрия, раствор приблизительной молярной

концентрации 0,1 моль/дм3.

6.5.3.5. Фенолфталеин, спиртовый раствор массовой концентрации 1 г/дм3.

6.5.4. Аппаратура

Обычная лабораторная аппаратура и:

6.5.4.1. Круглодонная колба вместимостью 250 см³ с притертым

6.5.4.2. Дефлегматор длиной 20 см и внутренним диаметром около 10 мм с притертым стеклянным конусом на нижнем конце, который бы входил в горло колбы (п. 6.5.4-1)

6.5.4.3. Холодильник номинальной длиной (рубашки) 160 мм

по ГОСТ 25336. 6.5.4.4. Три делительных воронки вместимостью 500 см³ с притертыми стеклянными пробками по ГОСТ 25336.

6.5.4.5. Мерная колба с одной меткой вместимостью 500 см³

по ГОСТ 1770.

6.5.4.6. Коническая колба вместимостью 250 см³ по ГОСТ 25336.

6.5.5. Методика

6,5.5.1. Навеска. Взвешивают с точностью до 0,01 г лабораторную пробу, содержащую приблизительно 4 г алкилсульфатов нат-

рия, в химический стакав емкостью 100 см3.

6.5.5.2. Определение. Помещают навеску (п. 6.5.5.1) в одну из делительных воронок вместимостью 500 см3 (п. 6.5.44) (А), промывают химический стакан водой с тем, чтобы получить конечный объем приблизительно 125 см3 и добавляют 50 см3 раствора этанола (п. 6.5.3.2).

Проверяют, чтобы раствор имел слабо щелочную реакцию по раствору фенолфталенна (п. 6.5.3.5) и в случае необходимости делают его слабо щелочным, добавляя раствор гидроксида натрия (п. 6.5.3.4) до получения бледно-розового цвета фенолфталсинового индикатора.

Встряхивают для получения однородной смеси. Дают остыть, добавляют 50 см3 петролейного эфира (п. 6.5.3.3).

Интенсивно встряхивают примерно 30 с и дают разделиться. Добавляют минимальное количество раствора этанола (п. 6.5.3.2), необходимое для разрушения любой образовавшейся эмульски.

Переливают нижний слой во вторую делительную воронку (п. 6.5.4.4) (В). Экстрагируют еще одной порцией петролейного эфира (50 см³). Собирают нижний слой в третью делительную воронку (п. 6.5-4.4) (С), а верхний слой переводят в первую делительную воронку (А). Проводят экстракцию водно-спиртовой фазы еще три раза, используя каждый раз 50 см³ петролейного эфира.

После последней экстракции объединяют углеводородные фазы в делительной воронке (A), а водно-спиртовую фазу переводят в химический стакан емкостью 400 см³. Промывают делительные воронки (B) и (C) три раза, используя каждый раз 20 см³ воды. Альтериативно можно использовать раствор этанола концентрации 5—10% (по объему). Промывные материалы добавляют к

водно-спиртовой фазе в химическом стакане.

Углеводородный экстракт промывают последовательными порциями по 15 см³ воды до исчезновения щелочной реакции промывной воды. Промывную воду добавляют к водно-спиртовой фазе.

Водно-спиртозую фазу прогревают в кипящей водяной бане в течение 10--15 мин для испарения петролейного эфира и дают

Убеждаются, что раствор все еще имеет слабо щелочную реакцию по раствору фенолфталенна, и в случае необходимости делают его слабо щелочным, добавляя раствор гидроксида ратрия (п. 6.5.3.4) до получения бледио-розового цвета фенолфталеннового индикатора. Переводят этот раствор в мерную колбу с одной меткой (п. 6.5.4.5), промывают химический стакан водой и добав-

ляют промывную воду в мерную колбу. Разбавляют до метки. Этот раствор, L_{\uparrow} , используют для определения алкилсульфатов

патрия. Переводят углеводородный слой количественно в коническую колбу (п. 6.5.4.6), содержащую приблизительно 10 г сульфата натрия (п. 6.5.3-1). Встряхивают жидкость, дают отстоятся в течение 30 мин и фильтруют через фильтровальную бумагу в предварительно отградунрованную колбу (п. 6.5.4.1), содержащую несколько стеклянных шариков. Коническую колбу, сульфат натрия и фильтр промывают пять раз, используя всякий раз 10 см³ петролейного эфира, Особое внимание обращают на края фильтровальной бумаги, на которых не должно быть никаких жирных пятен.

Закрепляют дефлегматор (п. 6.5.4.2) и холодильник (п. 6.5.4.3) на колбе, ставят весь аппарат на нагревательную плитку или в водяную баню и дистиллируют до тех пор, пока не отгонят почти весь растворитель. Снимают дефлегматор, дают остыть приблизительно до 30°С и удаляют последние следы растворителя мягкой струей сухого холодильного воздуха. Для этого поддерживают поток воздуха и вращают колбу от руки в наклонном положении

в стороне от нагревательной плитки или водяной бани. При этом жидкость в колбе растечется тонким слоем по внутренней поверхности колбы, что облегчит удаление последних следов растворителя.

Во избежание потерь необходимо провести испарение растворителя аккуратно, особенно при пропускании воздушного потока. Для этого проводят первое взвешивание колбы, охлажденной до комнатной температуры и тщательно высушенной, когда еще имеется различимый запах растворителя. Отмечают массу, затем вновь подогревают колбу примерно до 30°С, чтобы ее содержимое стало жидким, и пропускают поток воздуха над ним еще в течение 1 мин. Охладив и осушив колбу, взвешивают ее снова и отмечают массу.

При повторении этих операций и нанесении на график последовательных результатов взвешивания можно заметить, что после резкого падения кривая выходит на практически горизонтальный минимум. Второе взвешивание на горизонтальном участке считают концом операции, и отмеченную массу регистрируют в качестве массы конечного сухого остатка. Разница между последующими результатами взвешивания должна наблюдаться только в

третьей значащей цифре.

6.5.6. Обработка результатов

6.5.6.1. Метод расчета. Массовую долю вещества, экстрагируемого петролейным эфиром, вычисляют в процентах по следующей формуле

$$m_1 \cdot \frac{100}{m_0}$$
,

где m_4 — масса навески (п. 6.5.5.1), г: m_1 — масса полученного остатка, г.

6.5.6.2. Воспроизводимость, Разница между результатами, полученными на одном и том же образце в двух разных лабораториях, не должна превышать 1%.

6.6. Определение алкилсульфатов натрия

6 6.1. Принцип

Испарение аликвотной порции водно-спиртовой жидкости (см. п. 6.5.5.2) до ¹/₁₀ ее объема, добавление этанола и испарение досуха. Дальнейшее добавление этанола и испарение досуха (эти последовательные испарения выполняются для полного удаления воды из водно-спиртового раствора). Экстракция горячим этанолом алкилсульфатов натрия из полученного таким образом сухого остатка.

Извлечение алкилсульфатов натрия путем испарения растворителя, Остаток может содержать некоторое количество хлорида натрия и карбоната натрия, их масса определяется и вычитается

из суммарной массы остатка экстракта.

 $\hat{\Pi}$ рим е ч а и и е. Крайне важно, чтобы в течение процесса определения раствор оставался щелочным

6.6.2. Реактивы

В процессе следует пользоваться только реактивами квалификации ч.д.а, и дистиллированной водой или водой равноценной чистоты.

6.6.2.1. Ацетон, Остаток после испарения не должен превышать

0,005 г на 100 см3.

6.6.2.2. Этанол, 96%-ный (по объему) раствор, слегка щелочной за счет введения раствора гидроксида натрия молярной концентрации 0,1 моль/дм³ в присутствии раствора фенолфталенна (п. 6.6.2.4) в качестве индикатора.

6.6.2.3. Серная кислота, титрованный раствор молярной кон-

центрации $c(H_2SO_4) = 0,1$ моль/дм³.

6.6.2.4. Фенолфталеин, спиртовый раствор массовой концентрации 1 г/дм³.

6.6.3. Аппаратура

Обычная лабораторная аппаратура и

6.6.3.1. Пипетка вместимостью 100 см3 по ГОСТ 20292.

6.6.3-2. Печь с регулируемой температурой в диапазоне 85— 90°С.

6.6.3.3. Вакуум-эксикатор.

6.6.4. Методика

6.6.4.1. Навеска. Используют водно-спиртовой раствор L_{1} , оставшийся от определения веществ, экстрагируемых петролейным эфиром (см. п. 6.5), и соответствующий навеске массой m_0 .

Пипеткой (п. 6.6.3.1) вводят аликвотную порцию объемом

100 см3 в химический стакан емкостью 250 см3.

6.6.4.2. Определение. Уменьшают объем навески (п. 6.6.4.1) примерно до 10 см³ путем выпаривания в водяной бане с использованием потока воздуха. Добавляют 20 см³ раствора этанола (п. 6.6.2.2) и выпаривают досуха. Добавляют еще 20 см³ раствора этанола и снова выпаривают досуха. Затем добавляют 50 см³ раствора этанола, тщательно перемешивают остаток стеклянной палочкой и доводят до кипения в водяной бане. Кипятят 3 мин, время от времени помешивая.

Дают веществу, перастворимому в этаноле, осесть, и декантируют всплывающую жидкость, профильтровав ее через фильтровальную бумагу, в предварительно градуированную колбу вместимостью 250 см³, содержащую несколько стеклянных шариков.

Помещают колбу в кипящую водяную баню и выпаривают фильтрат, пропуская пары растворителя через трубку, вставлен-

ную в горло колбы.

Добавляют в химический стакан 25 см³ раствора этанола, доводят до кипения и кипятят на медленном огне 2 мин. Затем дают отстояться и фильтруют всплывающую жидкость через ту жефильтровальную бумагу в ту же колбу. Повторяют экстракцию еще два раза, каждый раз с 25 см³ горячего раствора этанола. При последнем добавлении раствора этанола большую часть нерастворимого вещества переводят на фильтровальную бумагу. Промывают химический стакан, фильтр и его содержимое горячим раствором этанола и сливают через фильтр, обращая особое внимание на края фильтровальной бумаги, на которых не должно быть никаких жирных пятен.

Продолжают выпаривание содержимого колбы досуха с отсосом. Добавляют 10 см³ ацетона (п. 6.6.21).

Выпаривают растворитель. Для этого вращают колбу от руки в наклонном положении, пропуская через нее поток воздуха. При этом жидкость в колбе растечется тонким слоем по внутренней поверхности колбы, что облегчит удаление последних следов растворителя.

После этого помещают колбу на 5 мин в печь (п. 6.6.3.2) с темнературой, отрегулированной на 85—90°С. Остужают в вакуум-эксикаторе (п. 6.6.3.3). Повторяют операции высушивания, охлаждения и взвешивания до получения постоянной массы, т. е до тех пор, пока разность результатов двух последовательных взвешиваний, выполненных с интервалом 15 мин, не станет равна или меньше 0.005 г.

Растворяют остаток в воде, в случае необходимости—при слабом подогревании до полного растворения. Убеждаются, что этот раствор имеет щелочную реакцию по фенолфталенну и определяют содержание карбоната натрия*, который мог быть перенесен при экстрагировании, путем титрования раствором серной кислоты (п. 6.6.2.3) с использованием раствора фенолфталениа в качестве индикатора. Затем потенциометрическим методом (см. п. 6.8), используя в качестве напески всю оставшуюся жидкость на основе воды, определяют содержание в этой оставшейся жидкости ионов хлорида (СІ-) из хлорида натрия, который мог быть перенесен.

6.5.5. Представление результатов

 6.6.5.1. Метод расчета и формула. Массовую долю вторичных алкилсульфатов натрия в процентах определяют по следующей формуле

$$[m_1 - (0.0103 \ V_0 + 0.00555 \ V_1)] \cdot -\frac{500}{100} \cdot \frac{100}{m_0} =$$

 $\cdot [m_1 \cdot (0.0103 \ V_0 + 0.00585 \ V_1) \cdot -\frac{500}{m_0},$

тде m₀ — масса навески (п. 6.5.5.1), г, m₁ — масса полученного остатка, г;

Если при определении общей щелочности (см. п. 6.4) получен тот же результит, как и при определении свободной щелочности (см. п. 6.3), содержание карбоната натрия определять не обязательно.

V₀ — объем раствора серной кислоты (п. 6.6·2.3), использованного при определении карбоната натрия (см. примечание 2), см³;

 V₁ — объем титрованного раствора нитрата серебра молярной концентрации — приблизительно 0,1 моль/дм³ (го-

товят следующим образом:

в мерной колбе вместимостью 500 см³ растворить 8,5 г нитрата серебра, довести объем до метки и перемещать. Раствор хранить в бутыли из стекла, использованного при определении нонов хлорида (Cl⁻) (см. п. 6.8), см³.

Примечания:

 Если применяемые титрованные растворы имеют не точно ту концентрацию, которая указана в списке реактивов, при расчете результатов необходимо вводить соответствующие поправочные коэффициенты.

Если при определении общей щелочности (см. п 6.4) получен иной результат, чем при определении свободной щелочности (см. 6.3), необходимо ввести соответствующую поправку из маличие карбонатов

6.6.5.2. Воспроизводимость. Разница между результатами, полученными на одном и том же образце в двух разных лабораториях, не должна превышать 1,2%.

€.7. Определение сульфата натрия Определение сульфата натрия — по ГОСТ 28478

6.8. Определение хлорида натрия

6.8.1. Принцип

Потенциометрическое титрование хлорид-ионов с помощью титрованного раствора нитрата серебра в азотно-кислой среде, контролируемое с помощью серебряного электрода (измерительный электрод) и электрода ртуть — сульфат этути (I) (электрод сравнения).

6.8.2. Реактивы

В процессе проведения анализа используют только реактивы известного аналитического качества и дистиллированную воду или воду эквивалентной чистоты

6.8.2.1. Азотная кислота, раствор р₂₀=1,33 г/см³.

 6.8.2.2. Азотная кислота, раствор молярной концентрации приблизительно 6 моль/дм³.

6.8.2.3. Нитрат серебра, титрованный раствор молярной концен-

трации приблизительно 0,1 моль/дм3.

В мерной колбе вместимостью 500 см³ растворить 8,5 г интрата серебра, довести объем до метки и перемешать. Раствор хранить в бутыли из стекла.

6.8.2.4. Хлорид калия, калибровочный раствор сравнения мо-

лярной концентрации 0,1 моль/дм3.

С точностью 0,001 г взвешивают 3,728 г хлорида калия, предварительно просушенного при 105°С в течение 2 ч и охлажденного в эксикаторе. Растворяют в небольшом количестве воды и полностью переливают раствор в мерную колбу вместимостью 500 cм3. Доводят объем раствора водой до метки и перемешивают.

6.8.2.5. Метилоранж, раствор массовой концентрации 1 г/дм³.

6.8.3 Оборудование

Обычное лабораторное оборудование и:

6.8.3.1. Потенциометр чувствительностью 2 мВ (потенциал от —500 до +500 мВ).

6.8.3.2. Серебряный электрод. 6.8.3.3. Ртуть (I), ртуть-сульфатный электрод (с раствором сульфата калия в качестве соединительной жидкости).

Примечание. В случае, есля такого электрода сравнения нет, вместо него можно использовать электрод каломель — насыщенный раствор КСІ, но овдолжен соединяться мостиком из нитрата калия - агара со стаканом, в котором проводится титрование и куда опускается измерительный электрод (Ag)

Такой мостик очень легко может быть изготовлен следующим образом. Насытить 100 см³ воды приблизительно 32 г нитрата калия, затем добавить 4 г агара и нагреть при температуре 70°C. до полиого растворения. Заполнить капиллярную U-образную трубку (внутренним диаметром от 2 до 3 мм, длиной колен от 8 до 10 см и расстоянием между коленами около 6 см), сохраняя температуру около 70°С, этим раствором. Затем дать охладиться. При охлаждении свободные концы колен должны быть погружены в раствор.

С.8.3.4. Электромеханическая мешалка.

6.8.3.5. Бюретка вместимостью 50 см³ по ГОСТ 20292.

6 8.4. Методика проведения операций

С целью уменьшения эффектов термического и электрического гистерезиса необходимо делать так, чтобы температуры электродов, используемых для промывания вод, калибровочных растворов и испытуемого раствора были бы как можно более близкими одни по отношению к другим. Температуры калибровочных растворови испытуемого раствора не должны отличаться более чем на 1°C. Рекомендуемая температура измерения должив, насколько это возможно, быть равной 20°C.

Примечание. Метод определения содержания соответствует метолу, который описан в ГОСТ 4204, а также общему методу определения содержания хлоридов потенциометрически

6.8.4.1. Отбор пробы

С точностью 0,001 г взвесить в стакане вместимостью 250 см8 около 2 г лабораторного образца.

6.8.4.2. Определение титра раствора нитрата серебра

6.8.4.2.1. Подготовка оборудования

Включить прибор и дать ему возможность работать в течение времени, которое требуется для хорошей электрической стабили-

зации сети перед началом проведения измерений согласно инструкциям изготовителя. Заметить температуру калибровочного раствора сравнения, осуществить соответствующее регулирование в цели корректировки температуры и проверить ноль аппарата. Эти параметры в процессе последующих операций не должны изменяться.

6.8.4.2.2. Титрование

Отобрать соответственно 5,00 и 10,00 см3 калибровочного раствора сравнения хлорида калия (п. 6.2.3.4) и поместить их в два чистых и сухих стакана соответствующей вместимости (например, 150 см³). Провести для каждого раствора следующее титрование.

После подкисления раствора азотной кислотой (п. 6.8.2.2) добавить количество воды, достаточное для получения объема около 100 cm3.

Перемешать полученный раствор и погрузить в него серебряный электрод (п. 6.8.3.2), а также свободный конец мостика. Подключить электроды к потенциометру (п. 6.8.3.1) и отметить исходное значение потенциала после того, как проверен ноль на потенциометре.

С помощью пипетки (п. 68-3.5) добавить частями (по 1 см3 за один раз) раствор нитрата серебра (п. 6.8.2.3) и после каждого добавления дождаться стабилизации потенциала.

Записать в двух первых колонках таблицы постепенно добавляемые объемы, а также соответствующие значения потенциалов.

При приближении к точке равновесия продолжить добавление

раствора нитрата серебра частями по 0,05 см3.

В третьей колонке записать последовательные прирашения потенциала E ($\Delta;E$). В четвертой колонке отметить положительные или отрицательные разности A₂E между приращениями потенциала $\Delta_1 E$.

Окончание титрования соответствует добавлению 0,05 см3 раствора нитрата серебра, которое дает максимальную величину $\Lambda_1 E$,

Точный объем (V_{EQ}) раствора нитрата серебра, соответствуюь ній окончанию реакции, рассчитывают по формуле

$$V_{FQ} = V_0 + V_1 - \frac{b}{B}$$
,

где V_0 — объем раствора нитрата серебра (п. 6.8.2.3), самый близкий снизу к объему, который дает максимальное приращение $\hat{\Delta}_1 E$, см³;

V₁ — объем раствора интрата серебра (п. 6.8.2.3), соответствующий последней добавленной части (0,05 см3), см3;

последнее положительное значение \(\Lambda_2 E\);

В — сумма абсолютных значений последнего положительного значения $\Lambda_2 E$ и первого отрицательного значения $\Delta_2 E$.

6.8.4.2.3. Расчет титра раствора

Титр (Т) раствора нитрата серебра рассчитывают по формуле

$$T = T_0 \cdot \frac{5}{V_2 - V_3}$$

где Т — молярная концентрация калибровочного раствора сравнения хлорида калия (п. 6.8.2.4);

 V_2 — значение V_{EQ} , соответствующее титрованию 10 см 3 калибровочного раствора сравнения хлорида калия

 V_3 — значение V_{EQ} , соответствующее титрованию 5 см³ калибровочного раствора сравнения хлорида калия (п. 6.8.2.4), CM3;

5 — разность между двумя отобранными калибровочными растворами сравнения хлорида калия (п. 6.8.2.4), см3. 6.8.4.3. Определение

Растворить или разбавить, смотря по необходимости, отобранную пробу (п. 6.8.4.1) в 100 см³ воды. Добавить 10 см³ раствора азотной кислоты (п. 6.8.2.1), продолжить согласно указаниям, данным в пп. 6.8.4.2.1 и 6.8.4.2.2.

6.8.5. Представление результатов

6.8.5.1. Способ расчета

Массовую долю хлорид-ионов в процентах по хлориду натрия рассчитывают по формуле

$$V_4 \cdot T \cdot 0.0585 \cdot \frac{100}{m} = \frac{5.85 \cdot T \cdot V_4}{m}$$

где Т — титр раствора нитрата серебра, рассчитанный

п. 6.8.4.2.8; V_4 — значение V_{EQ} , соответствующее определению по п. 6.8.4.3, cm3;

т — масса отобранной пробы (п. 6.8.4.1), г.

6.8.5.2. Воспроизводимость

Разница между результатами, полученными для одного и того же образца в двух различных лабораториях, не должна превышать 0,2%.

Примечание. Если содержание клорида натрия меньше 0,1% (мольнос отношение), следует указывать «следы».

7. ПРОТОКОЛ ИСПЫТАНИЯ

В протоколе испытаний должны содержаться следующие сведения:

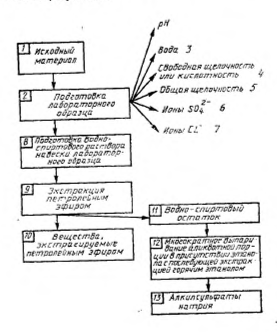
а) необходимые для полной идентификации образца;

б) ссылка на использованный метод (ссылка на настоящий международный стандарт);

в) результаты, а также форма, по которой они представлены;

г) условия проведения испытаний;

 д) все детали, не предусмотренные в настоящем стандарте, или дополнительные, а также все возможные отклонения, способные повлиять на результаты.



информационные данные

- ПОДГОТОВЛЕН И ВНЕСЕН ТК 193 «Кислоты жирные синтетические, высшие жирные спирты, поверхностно-активные вещества»
- УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Госстандарта России от 15.07.92 № 691 Настоящий стандарт подготовлен методом прямого применения международного стандарта ИСО 895—77 «Вещества поверхностно-активные, Алкилсульфаты натрия вторичные технические, Методы анализа» и полностью ему соответствует
- Срок первой проверки 1997 г. Периодичность проверки — 5 лет
- 4. ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ
- 5 ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕН-ТЫ

Обозначение НТД, на который дажа ссылка	Номер пуякта
FOCT 1770 74	65.45
FOCT 4204-77	6.8.4
ГОСТ 6732.2—89	3, 4
ΓOCT 14870 -77	3, 4 3, 62
FOCT 20292—74	6,6.3 1
ГОСТ 22386— 77	3, 6.3, 6.4
FOCT 22567 5 77	3, 61
ГОСТ 25336—82	0543, 6544, 6546
FOCT 25644—88	6.5.4.4, 6.5.4.5
FOCT 28478 90	6.7

Редектор Н П. Щукина Технический редактор О. Н. Никитина Корректор М. С. Кабашова

Сдано в воб. 03.08.92 Подн. в неч. 03.09.92, Усл. п. л 1,0. Усл. кр.-отт, 1,0. Уч.-изд. л. 0,93. Твр. 166 экс.

Ордена «Зна» Почота» Издательство стиндартов, 123567, Абския, ГСП. Новопресвенений гор., 3 Тип. «Московский початанк», Москва, Лялик чер., 6, Зак. 1369