

# ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

## РЕАКТИВЫ

# м-ФЕНИЛЕНДИАМИН

## ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ

**ΓΟCT 5826-78** 

Издание официальное

**B3 1-98** 

## ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

#### Реактивы

## м-ФЕНИЛЕНДИАМИН

ГОСТ 5826—78\* Взамен

#### Технические условия

Reagents. m-Phenylendiamin, Specifications Взамен ГОСТ 5826—68

OKIT 26 3612 1520 08

Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 16 мая 1978 г. № 1306 дата введения установлена 01.07.79

Ограничение срока действия свято по протоколу № 3—93 Межгосударственного Совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 5-6—93)

Настоящий стандарт распространяется на м-фенилендиамин, который представляет собой мелкие кристаллы, бесцветные или слабоокрашенные в розоватый, бледно-фиолетовый или светлосерый цвета; растворим в воде и спирте, менее растворим в эфире и бензоле.

Формулы: эмпирическая С<sub>6</sub>H<sub>8</sub>N<sub>2</sub>

структурная NH<sub>2</sub>

HC CH

HC C-NH

Молекулярная масса (по международным атомным массам 1971 г.) — 108,14. (Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

#### 1. ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

- м-Фенилендиамин должен быть изготовлен в соответствии с требованиями настоящего стандарта по технологическому регламенту, утвержденному в установленном порядке.
- По физико-химическим показателям м-фенилендиамин должен соответствовать нормам, указанным в табл. 1.

Таблица 1

	Норма	
Наименование показателя	Чистый для анализа (ч.д.в.) ОКП 26 3612 1522 06 ОКП 26 3612 1521 00	
<ol> <li>Массовая доля м-фенилендиамина (С, H, N<sub>2</sub>), %, не менее</li> </ol>	99,5	99,0
2. Температура плавления, °С	63-64	62-64 (в интервале 1 °C;
<ol> <li>Массовая доля остатка после прокаливания в виде сульфатов, %, не более</li> </ol>	0,02	0,05
4. Массовая доля железа (Fe), %, не более	0,005	0.010

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

\*Переиздание (август 1998 г.) с Изменениями № 1,2,утвержденными в июне 1984 г.,декабре 1988 г. (ИУС 9—84,3—89)

Издательство стандартов, 1978
 ИПК Издательство стандартов, 1998

#### 2. ПРАВИЛА ПРИЕМКИ

- Правила приемки по ГОСТ 3885—73.
- Массовую долю железа и остатка после прокаливания в виде сульфатов изготовитель определяет периодически в каждой тридцатой партии.
  - 2.2. (Введен дополнительно, Изм. № 1).

#### 3. МЕТОДЫ АНАЛИЗА

З.1а. Общие указания по проведению анализа — по ГОСТ 27025—86.

При взвешивании применяют лабораторные весы по ГОСТ 24104—88 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г и 3-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 500 г или 1 кг (или 4-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г.).

Допускается применение импортной аппаратуры по классу точности и реактивов по качеству не ниже отечественных.

Пробы отбирают по ГОСТ 3885—73.

Масса средней пробы должна быть не менее 70 г.

3.1а, 3.1. (Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

3.2. Определение массовой доли м-фенилендиамина

Массовую долю м-фенилендиамина определяют по разности, вычитая из 100 % сумму массовых долей органических примесей, изопропилового спирта и воды в процентах.

3.2.1. Определение массовой доли органических примесей

3.2.1.1. Аппаратура и реактивы

Хроматограф газовый аналитический с пламенно-ионизационным детектором.

Колонка хроматографическая длиной 2 м, внутренним диаметром 3 мм.

Линейка измерительная металлическая по ГОСТ 427—75.

Лупа измерительная по ГОСТ 25706—83 или интегратор электронный.

Чашка выпарительная по ГОСТ 9147-80.

Микрошприц вместимостью 10 мм<sup>3</sup>.

Фаза неподвижная: апиезон-L.

Водород технический по ГОСТ 3022-80.

Воздух для питания контрольно-измерительных приборов.

Газ-носитель: гелий высокой чистоты.

Носитель твердый: хроматон-N или порохром-1 с частицами размером 0,250-0,315 мм.

Бензол по ГОСТ 5955-75.

Калия гидроксид по ГОСТ 24363—80.

Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300-87, высший сорт.

Хлороформ технический по ГОСТ 20015-88.

«Внутренний эталон» — эфир диметиловый триэтиленгликоля.

Эфир этиловый технический.

3.2.1.2. Подготовка к анализу

20 см3 твердого носителя взвешивают в граммах с точностью до второго десятичного знака.

Затем гидроксид калия в количестве 5 % от массы твердого носителя растворяют в 20 см<sup>3</sup> этилового спирта в выпарительной чашке, вносят в раствор твердый носитель, помещают чашку на кипящую водяную баню и выпаривают спирт при постоянном перемешивании до исчезновения его запаха.

Неподвижную фазу в количестве 15 % от массы твердого носителя растворяют в 20 см<sup>3</sup> бензола и вносят в полученный раствор твердый носитель, обработанный гидроксидом калия. Бензол выпаривают на водяной бане при 60—80 °C при непрерывном перемешивании.

Колонку заполняют по ГОСТ 21533—76. Насадку стабилизируют, продувая газом-носителем со скоростью 30—40 см<sup>3</sup>/мин при 100 °C в течение 2 ч, затем при 200 °C в течение 5 ч.

Включение и вывод хроматографа на рабочий режим производят в соответствии с инструкцией, прилагаемой к хроматографу.

3.2.1.3. Проведение анализа

Массовую долю органических примесей определяют при условиях, указанных ниже:

Температура колонки, °С	150±5
Температура испарителя, °С	290±10
Расход гелия, см <sup>1</sup> /мин	35±5
Расход водорода, см <sup>3</sup> /мин	35±5
Расход воздуха, см <sup>3</sup> /мин	350±50
Объем анализируемой пробы, мм <sup>3</sup>	0.2
Скорость движения диаграммной ленты, мм/ч	600
Продолжительность анализа, мин	30

Массовую долю органических примесей определяют методом «внугреннего эталона» с учетом относительных градуировочных коэффициентов.

9,5000—10,0000 г анализируемой пробы взвешивают в аптечной склянке вместимостью 30 см<sup>3</sup>, закрытой пенициллиновой резиновой пробкой, вводят микрошприцем 9-10 мм3 диметилового эфира триэтиленгликоля и снова взвешивают. Результаты взвешиваний записывают с точностью до четвертого десятичного знака. Затем в склянку добавляют 20 см3 этилового спирта, тщательно перемешивают до полного растворения и пробу сразу же вводят в испаритель хроматографа микрошприцем.

Во избежание засорения микрошприца, сразу после ввода пробы его промывают этиловым спиртом, хлороформом или эфиром.

Последовательность выхода компонентов из колонки и относительное время удерживания указаны на хроматограмме (черт. 1) и в табл. 2.

Таблипа 2

Наименование компонента	Относительное время удерживания
Неидентифицированный компонент	0,28
Неидентифицированный компонент	0,43
Неидентифицированный компонент	0,69
Диметиловый эфир триэтиленгликоля	1,00
о-Фенилендиамин	1,41
п-Фенилендиамин	1,66
м-Фенилендиамин (основное вещество)	2,16
<ul> <li>м-Дигидроксиламинобензол или м-гидроксиламиноанилин (предположительно)</li> </ul>	3,36

#### 3.2.1.1—3.2.1.3. (Измененная релакция, Изм. № 2).

#### 3.2.1.4. Обработка результатов

На хроматограмме измеряют высоту и ширину пиков. Измерения производят с помощью измерительной металлической линейки и измерительной лупы.

Площадь пиков (S) в квадратных миллиметрах определяют с помощью электронного интегратора или вычисляют по формуле

$$S = h \cdot \mu_{0.5h}$$

h — высота пика, мм;

 $\mu_{0.5h}$  — ширина пика, измеренная на середине его высоты с учетом ширины линии. очерчивающей пик, мм.

Массовую долю каждого компонента (Х) в процентах вычисляют по формуле

$$X_i = \frac{S_i \cdot K_i \cdot m_{xx} \cdot 100}{m \cdot S_{xx}},$$

где  $S_i$  — площадь пика i-го компонента, мм²;  $K_i$  — относительный градуировочный коэффициент i-го компонента;

т. — масса навески введенного «внутреннего эталона», г;

т — масса навески анализируемой пробы, г;

 $S_{ax}$  — площадь пика «внутреннего эталона», мм<sup>2</sup>.

Градуировочные коэффициенты определяют по ГОСТ 21533—76. Для неидентифицированных примесей градуировочный коэффициент принимают равным 1,0.

Предел обнаружения по м-дигидроксиламинобензолу при использовании в качестве твердого носителя хроматона-N составляет 0,005 % (по массе), при использовании порохрома-1- в 1,5 раза ниже.

3.2.2. Определение массовой доли изопропилового спирта и воды 3.2.2.1. Аппаратура и реактивы

Хроматограф газовый аналитический с детектором по теплопроводности.

Колонка хроматографическая длиной 2 м, внутренним диаметром 4 мм.

Линейка измерительная металлическая по ГОСТ 427—75.

Лупа измерительная по ГОСТ 25706—83. Чашка выпарительная по ГОСТ 9147—80. Микрошприц вместимостью 10 мм<sup>3</sup>.

Носитель твердый: полихром—1 с частицами размером 0,250—0,315 или 0,315— 0,430 мм.

Фаза неподвижная: полиэтиленгликоль (ПЭГ) M-20000.

Газ-носитель: гелий высокой чистоты.

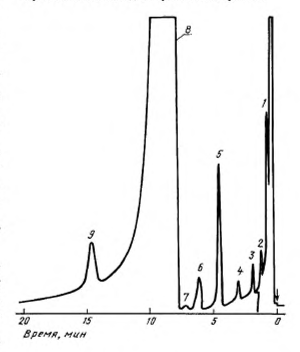
Диметилформамид по ГОСТ 20289—74 с установленной по ГОСТ 14870—77 (метод электрометрического титрования с реактивом Фишера) массовой долей воды ( $X_n$ ) не более 0,2 %. Массовая доля воды проверяется 1 раз в неделю.

Хлороформ технический по ГОСТ 20015—88.

«Внутренний эталон»: спирт изоамиловый по ГОСТ 5830—79.

3.2.2.2. Подготовка к анализу

25 см³ твердого носителя взвешивают в граммах с точностью до второго десятичного знака. Затем неподвижную фазу в количестве 10 % от массы твердого носителя растворяют в Типовая хроматограмма м-фенилендиамина при определении массовой доли органических примесей



I— этиловый спирт (растворитель); 2,3,4— неидентифицированные компоненты; 5— диметиловый эфир триэтиленгликоля («внутренний эталон»); 6— o-фенилендиамин; 7— n-фенилендиамин; 8— m-фенилендиамин; 9— m-дигидроксиламиновензол или m-тидроксиламиновнилин (предположительно)

Черт. 1

30—40 см<sup>3</sup> хлороформа в выпарительной чашке, вносят в раствор твердый носитель, помещают чашку на водяную баню, нагретую до 60 °C, и испаряют хлороформ при непрерывном перемешивании до исчезновения его запаха.

Колонку заполняют по ГОСТ 21533—76. Насадку стабилизируют, продувая газом-носителем со скоростью 50—70 см<sup>3</sup>/мин при 100 °C в течение 2 ч, затем при 180 °C в течение 4—5 ч.

Включение и вывод хроматографа на рабочий режим производят по инструкции, прилагаемой к хроматографу.

3.2.2.3. Проведение анализа

Массовые доли изопропилового спирта и воды определяют при условиях, указанных ниже:

Температура колонки, С	(120±5)
Температура испарителя, °С	(200±10)
Расход гелия,cм <sup>3</sup> /мин	(70±5)
Объем анализируемой пробы, мм <sup>3</sup>	3
Скорость движения диаграммной ленты,мм/ч	600
Продолжительность анализа, мин	15

Массовые доли изопропилового спирта и воды определяют методом «внутреннего эталона» с учетом относительных градуировочных коэффициентов, которые определяют по ГОСТ 21533-76.

 1,0000—1,5000 г анализируемой пробы взвешивают в пенициллиновой склянке, закрытой пробкой. Затем, открыв пробку, в склянку быстро вводят микрошприцем 8—12 мм<sup>3</sup> (0,6—0,8 % от массы анализируемого вещества) изоамилового спирта, закрывают склянку и снова взвешивают. Пробу м-фенилендиамина с добавкой изоамилового спирта растворяют в диметилформамиде. Для этого набирают в сухую пипетку 2—3 см<sup>3</sup> диметилформамида и вливают его в пенициллиновую склянку, быстро открыв и сразу же закрыв ее. После этого склянку снова взвешивают. Результаты взвешиваний записывают с точностью до четвертого десятичного знака. Раствор анализируемой пробы тщательно перемешивают и набирают объем пробы, требуемый для анализа, микрошприцем, прокалывая пробку. Анализируемую пробу вводят в испаритель хроматографа и после выхода на хроматограмме пика растворителя (диметилформамида) пробу вводят повторно. В случае резкого возрастания пика воды, анализируемую пробу готовят заново, стараясь довести до минимума контакт анализируемой пробы с воздухом.

Последовательность выхода компонентов и относительное время удерживания указаны на хроматограмме (черт. 2) и в табл. 3.

#### Типовая хроматограмма м-фенилендиамина при определении массовых долей изопропилового спирта и воды

Таблица 3

- 1		
- 1		

<ul> <li>I — воздух;</li> <li>2 — изопропиловый спирт;</li> </ul>
3 — вода; 4 — изоамиловый спирт
(«внутренний эталон»); 5 - диметил-
формамид (растворитель)

Черт. 2

Наименование компонента	Относительное время удерживания
Воздух	0,10
Изопропиловый спирт	0,32
Вода	0,49
Изоамиловый спирт	1,00
Диметилформамид	
(растворитель)	2,19

#### 3.2.2.4. Обработка результатов

На хроматограмме измеряют высоту и ширину пиков. Измерения производят с помощью измерительной металлической линейки и измерительной лупы.

Площадь пика вычисляют по формуле, указанной в п. 3.2.1.4 или с помощью электронного интегратора.

Массовые доли изопропилового спирта  $(X_i)$  и воды  $(X_i)$  в процентах вычисляют по формулам

$$X_{\rm I} = \frac{S_{\rm I} - K_{\rm M} - m_{\rm BF} - 100}{m - S_{\rm BF}} \; , \label{eq:XI}$$

$$X_2 = \frac{S_2 \cdot K_{_{\rm H}} \cdot m_{_{\rm SF}} \cdot 100}{m \cdot S_{_{\rm SF}}} - X_{_{\rm B}} \frac{m_{_{_{\rm A}}}}{(m_{_{\rm A}} + m_{_{\rm SF}} + m)} \; , \label{eq:X2}$$

где  $S_1$  — площадь пика изопропилового спирта, мм²;  $K_{\rm H}$  — относительный градуировочный коэффициент изопропилового спирта:

 $m_{xy}$  — масса навески введенного «внутреннего эталона», г;

т — масса навески анализируемой пробы, г;

 $S_{xx}$  — площадь пика «внутреннего эталона»,мм<sup>2</sup>;

 $S_2 - площадь пика воды, мм<sup>2</sup>;$ 

 $\vec{K_{\rm n}}$  — относительный градуировочный коэффициент воды;

Х - массовая доля воды в диметилформамиде, определенная методом электрометрического титрования с реактивом Фишера (см. п. 3.2.2.1);

т. — масса навески диметилформамида, г.

Предел обнаружения по изопропиловому спирту составляет 0.02% (по массе), по воде -0.05% (по массе).

3.2.3. Массовую долю м-фенилендиамина (X<sub>2</sub>) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = 100 - (X + X_1 + X_2),$$

где X — сумма массовых долей органических примесей, определяемых по п. 3.2.1, %;

 $X_1$  — массовая доля изопропилового спирта, определяемая по п. 3.2.2, %;

X, — массовая доля воды, определяемая по п. 3.2.2, %.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не превышает 0,06 %.

3.2.1—3.2.3. (Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

3.3. Определение температуры плавления

Определение проводят по ГОСТ 18995.4-73.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

3.4. Определение массовой доли остатка после прокаливания в виде сульфатов

Определение проводят по ГОСТ 27184—86 из навески 5,00 г с предварительным нагреванием без серной кислоты до удаления основной массы реактива.

Остаток после прокаливания сохраняют для определения массовой доли железа по п. 3.5.

#### (Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

3.5. Определение массовой доли железа

Определение проводят по ГОСТ 10555—75. При этом остаток после прокаливания, полученный по п. 3.4, растворяют в 5 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты при нагревании, раствор количественно переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят объем водой до метки.

10 см³ полученного раствора (соответствуют 0,5 г препарата) помещают в мерную колбу вместимостью 50 см³, прибавляют 10 см³ воды, 0,5 см³ раствора соляной кислоты (вместо 1 см³) и далее определение проводят сульфосалициловым методом.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если масса железа не будет превышать:

для препарата чистый для анализа - 0,025 мг,

для препарата чистый

— 0,050 мг.

Допускается заканчивать определение визуально.

При разногласиях в оценке массовой доли железа анализ заканчивают фотометрически.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

3.6—3.7.2. (Исключены, Изм. № 2).

#### 4. УПАКОВКА, МАРКИРОВКА, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

4.1. Препарат упаковывают и маркируют в соответствии с ГОСТ 3885-73.

Вид и тип тары: 2т-1, 2т-2, 2т-4, 2т-5, 6т-1, 6-2, Пт-1, П-2.

Группа фасовки: III, IV, V, VI, VII.

На тару наносят знак опасности по ГОСТ 19433—88 (класс 6, подкласс 6.1, черт. 65, классификационный шифр 6163, серийный номер ООН 1673).

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

- 4.2. Препарат перевозят всеми видами транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.
- 4.3. Препарат хранят в упаковке изготовителя в крытых складских помещениях, специально предназначенных для хранения ядов.

#### 5. ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

- Изготовитель гарантирует соответствие препарата требованиям настоящего стандарта при соблюдении условий хранения и транспортирования.
  - Гарантийный срок хранения препарата один год со дня изготовления.
  - 5.1, 5.2. (Измененная редакция, Изм. № 1).

#### 6. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

- 6.1. м-Фенилендиамин является кровяным и нервным ядом, действуя, как все амины: вызывает образование метгемоглобина, действует на нервную систему, печень, сильный аллерген. Отравление возможно при вдыхании паров, а также через кожу.
- м-Фенилендиамин относится к веществам 2-го класса опасности по ГОСТ 12.1.007—76. Предельно допустимая концентрация его в воздухе рабочей зоны производственных помещений — 0,1 мг/м<sup>3</sup>.
- 6.2. При работе с препаратом следует применять индивидуальные средства защиты в соответствии с типовыми отраслевыми нормами, не допуская попадания его на слизистые оболочки и кожные покровы, а также соблюдать правила личной гигиены.
- 6.3. Помещения, в которых проводятся работы с препаратом, должны быть оборудованы общей приточно-вытяжной вентиляцией. В местах наибольшего пыления продукта должны быть местные отсосы.

Должна быть обеспечена максимальная герметизация технологического оборудования.

Анализ препарата следует проводить в вытяжном шкафу лаборатории.

6.1—6.3. (Измененная редакция, Изм. № 2).

м-Фенилендиамин — горючее вещество.

Температура вспышки — 155 °C.

Температура воспламенения — 187 °C.

Работы с препаратом следует проводить вдали от огня.

В случае загорания для тушения применяют распыленную воду.

Редактор В.Н. Кольсов Технический редактор В.Н. Прусакова Корректор В.Н. Варенцова Компьютерная верстка С.В. Рабовой

Изд. лиц. № 021007 от 10.08.95. Сдаво в набор 29.07.98. Подпясано в печать 11.09.98. Усл.печ.л. 0,03. Уч.-изд.л. 0,77. Тираж 143 экз. С/Д 6351. Зак. 20.