МЕЖГОСУЛАРСТВЕННЫЙ СТАНЛАРТ

Охрана природы

АТМОСФЕРА

Индофенольный метод определения аммиака

ΓΟCT 17.2.4.03-81

Nature protection. Atmosphere. Indophenol method for determination of ammonia

MKC 13.040.20

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 9 ноября 1981 г. № 4838 дата введения установлена

01.07.82

Настоящий стандарт устанавливает индофенольный метод определения разовых и среднесуточных концентраций аммиака в атмосферном воздухе в диапазоне от 0,1 до 1,0 мг/м³.

Метод основан на способности аммиака образовывать с гипохлоритом и фенолом в присутствии нитропруссида натрия индофенол, окрашивающий раствор в синий цвет, по интенсивности окраски которого определяют количество аммиака. Определению аммиака мешают ароматические амины и формальдегид.

Стандарт полностью соответствует СТ СЭВ 2599—80.

1. ОТБОР ПРОБ

- 1.1. Для определения разовых концентраций аммиака исследуемый воздух пропускают со скоростью 0,5 дм³/мин в течение 20—30 мин через поглотительный прибор, заполненный 10 см³ поглотительного раствора.
- 1.2. Для определения среднесуточной концентрации аммиака отбор пробы проводят не менее шести раз в течение суток через равные промежутки времени при условии, указанном в п. 1.1, или непрерывно в течение 24 ч со скоростью 0,2 дм³/мин через поглотительный прибор, заполненный 50 см³ поглотительного раствора.
- 1.3. При проведении работ по определению аммиака в атмосферном воздухе следует учитывать его физико-химические свойства (см. приложение).

2. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ

Для проведения определения применяют следующие аппаратуру и реактивы:

электроаспиратор с расходомером;

поглотительный прибор Рыхтера средней модели, изготовленный из стекла (см. чертеж) с меткой, соответствующей 10 см³, или другой поглотительный прибор, обеспечивающий эффективность поглощения аммиака не менее 95 %;

спектрофотометр или электрофотоколориметр со светофильтром с максимумом пропускания при 625 нм и кюветами толщиной слоя 10 мм;

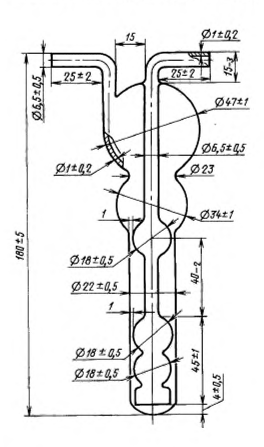
пробирки с притертыми пробками вместимостью 10 см3;

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

Переиздание.

Поглотительный прибор Рыхтера (средняя модель)



```
воронка Бюхнера: натрия гидроокись по ГОСТ 4328—77; калий йодистый, 10\%-ный раствор; аммоний хлористый по ГОСТ 3773—72; нитропруссид натрия, Na_2 [Fe (CN)_5 NO]; натрий углекислый по ГОСТ 4332—76; серная кислота плотностью 1,84 г/см^3, 10\%-ный раствор (по объему); натрий хлористый по ГОСТ 4233—77; салициловая кислота (НОС_6H_4COOH); натрий серноватистокислый (тиосульфат натрия, Na_2$_2$_0$_3 <math>\cdot 5 H_2O), раствор 0,1 моль/дм^3; крахмал растворимый; щавелевая кислота (H_2C_2O_4); фенол (C_6H_3OH) по нормативно-технической документации; хлорная известь (CaOCl_2);
```

бидистиллированная вода, перегнанная в присутствии серной кислоты (0,5 см³ серной кислоты плотностью 1,84 г/см³ на 1 дм³ дистиллированной воды) или деионизированная. Для приготовления растворов и проведения анализа используется вода, очищенная от аммиака.

Реактивы, применяемые для анализа, должны быть химически чистыми или чистыми для анализа.

15-2*

3. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ

3.1. Приготовление поглотительного раствора

0,5 см³ серной кислоты плотностью 1,84 г/см³ разбавляют в 1 дм³ свежеприготовленной бидистиллированной воды. Раствор хранят в склянке с тубусом, закрытой пробкой со стеклянной трубочкой, заполненной кристаллами щавелевой кислоты.

3.2. Приготовление фенольного реактива

5 г свежеперегнанного фенола, 25 мг нитропруссида натрия, 0,1 г салициловой кислоты растворяют в 100 см³ воды. Реактив пригоден к употреблению в течение шести месяцев при хранении при температуре 4 °C в герметичной упаковке.

3.3. Приготовление 0,5 %-ного раствора крахмала

0,25 г крахмала перемешивают с 10 см³ воды до равномерной взвеси. К 40 см³ воды, нагретой до 60—70 °С, прибавляют при равномерном перемешивании взвесь крахмала, доводят раствор до кипения и через I мин охлаждают.

3.4. Приготовление гипохлоридного реактива

3.4.1. 10 г гидроокиси натрия и 11,7 г хлорида натрия растворяют в 100 см⁵ воды, насыщенной хлором с массовой долей от 0,6 % до 0,8 %. Реактив пригоден к употреблению в течение шести месянев.

Хлорную воду также готовят из хлорной извести: растирают 25 г хлорной извести со 100 см³ воды. Раствор фильтруют под вакуумом, осадок на фильтре промывают водой. Раствор и промывную воду объединяют и доводят водой объем до 1 дм³. Определяют содержание активного хлора в хлорной воде: 20 см³ хлорной воды переносят в колбу с притертой пробкой, прибавляют 10 см³ 10 %-ного раствора серной кислоты и 10 см³ 10 %-ного раствора йодистого калия. Колбу закрывают и оставляют на 10 мин в темноте. Выделившийся йод титруют 0,1 моль/дм³ раствором тиосульфата натрия до слабо-желтой окраски. Прибавив несколько капель раствора крахмала, продолжают титрование до обесцвечивания раствора. 1 см³ 0,1 моль/дм³ раствора тиосульфата соответствует содержанию 0,00354 г хлора. Хлорная вода должна содержать от 0,6 до 0,8 г активного хлора на 10 см³. При меньшем содержании хлора для приготовления раствора следует взять соответственно большее количество хлорной извести (или продолжить насыщение воды хлором).

3.4.2. Гипохлоритный реактив можно готовить из хлорной извести: 100 г порошкообразной хлорной извести размещивают в течение 15 мин со 170 см³ воды, прибавляют 70 г углекислого натрия, растворенного в 170 см³ воды. Жидкость фильтруют под вакуумом через фильтр «синяя лента». Определяют содержание хлора в приготовленном растворе йодометрически. К 100 см³ 0,7 %-ного раствора хлора добавляют 4 г гидроокиси натрия. В случае выпадения осадка раствор фильтруют повторно.

3.5. Приготовление основного стандартного раствора, соответствующего содержанию 100 мкг аммиака в 1 см³

0,3141 г хлорида аммония растворяют в 1 дм³ воды. Раствор пригоден к употреблению в течение двух месяцев.

3.6. Приготовление рабочего стандартного раствора, соответствующего содержанию 1 мкг аммиака в 1 см³

Исходный стандартный раствор разбавляют поглотительным раствором в 100 раз. Раствор готовят перед использованием.

4. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

- Уровень раствора в поглотительном приборе доводят до 10 см³ бидистиллированной водой.
- 4.2. Часть пробы объемом 1—2 см³ переводят в пробирку с притертой пробкой, доводят объем до 5 см³ поглотительным раствором и добавляют 1 см³ фенольного реактива. Если проб несколько, то реактив в каждую пробу прибавляют с интервалом 1 мин. Тщательно перемешивают содержимое пробирок. Добавляют по 0,5 см³ гипохлоритного реактива с тем же интервалом времени и перемешивают. При больших концентрациях аммиака допускается его определять в меньшей части раствора пробы.

- 4.3. Через 2 ч измеряют оптическую плотность растворов в кюветах толщиной слоя 10 мм при длине волны 625 нм относительно воды. Время, исчисляемое от момента добавления последнего реактива до измерения оптической плотности раствора, для всех проб должно быть одинаковым.
- 4.4. Одновременно готовят холостую пробу из того же поглотительного раствора, который залит в поглотительные приборы.
- 4.5. Оптическую плотность раствора холостой пробы измеряют, обработав 5 см¹ поглотительного раствора аналогично пробам. Величина оптической плотности холостой пробы не должна превышать 0,4. В противном случае необходимо проверить чистоту воды, посуды, измерительных кювет и качество приготовленных растворов.
- 4.6. Количество аммиака в пробах определяют с помощью градуировочного графика по разности величин оптических плотностей анализируемой и холостой проб.

4.7. Построение градуировочного графика

4.7.1. Для построения градуировочного графика необходимо приготовить шесть стандартных растворов (ем, таблицу) в мерных колбах вместимостью 50 см³.

Раствор	Номер стандартного раствора					
	1	2	3	4	5	6
Рабочий стандартный, см	1	2	4	6	8	10
Поглотительный, см ¹	До 50 см ³ в каждую колбу					
Соответствует содержанию аммиака в 5 см ³ ализируемого раствора, мкг	0,1	0,2	0,4	0,6	8,0	1,0

- 4.7.2. Для приготовления шкалы стандартных растворов 5 см³ раствора из каждой колбы переносят в пробирку и далее ведут анализ, как указано в пп. 4.1-4.6.
- 4.7.3. Градуировочный график зависимости величины оптической плотности от количества аммиака строят по средним значениям, вычисленным из результатов измерений 3-5 шкал.

5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

Концентрацию аммиака (С) в исследуемом воздухе, мкг/м3, вычисляют по формуле

$$C = \frac{m \cdot V}{V_a \cdot V_b},$$

где m — масса аммиака в исследуемом растворе, мкг;

V — общий объем исследуемого раствора, см³;

 $V_{_0}$ — объем пробы воздуха, приведенный к нормальным условиям, м³; $V_{_8}$ — объем исследуемого раствора, взятого для анализа, см³.

ПРИЛОЖЕНИЕ Справочное

ФИЗИКО-ХИМИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА АММИАКА

Бесцветный газ с резким запахом, порог восприятия запаха 37 мг/м3. Плотность по отношению к воздуху 0.59. При температуре минус 33.4°C аммиак сжижается и при минус 77,8°C затвердевает в бесцветную кристаллическую массу. Аммиак хорошо растворим в воде, спирте. Концентрированный водный раствор аммиака плотностью 0,908 г/см3 содержит 25,65 % аммиака по массе. В 100 см3 спирта при 20 ℃ растворяется 13,2 % аммиака по объему.