

# ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

# РЕАКТИВЫ

# **АММОНИЙ ФТОРИСТЫЙ**

# ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ

ГОСТ 4518-75

Издание официальное

# ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

#### Реактивы

# АММОНИЙ ФТОРИСТЫЙ

ΓΟCT 4518-75

# Технические условия

Reagents, Ammonium fluoride. Specifications

ОКП 26 2116 0880 03

Дата введения 01.01.77

Настоящий стандарт распространяется на фтористый аммоний, который представляет собой бесцветные кристаллы, легко растворимые в воде; разъедает стекло.

Формула NH, F.

Относительная молекулярная масса (по международным атомным массам 1985 г.) — 37,04. Требования настоящего стандарта являются обязательными.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

## 1. ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1а. Фтористый аммоний должен быть изготовлен в соответствии с требованиями настоящего стандарта по технологическому регламенту, утвержденному в установленном порядке.

# (Введен дополнительно, Изм. № 1).

 По физико-химическим показателям фтористый аммоний должен соответствовать нормам, указанным в таблице.

	Нор	) M H	
Наименование показателя	Чистый для анализа (ч. д. а.) ОКП 26 2116 0882 01	Чистыя (ч.) ОКП 26 2116 0881 02	
1. Массовая доля фтористого аммония (NH,F), %, не менее	98,5	96,0	
2. Массовая доля нерастворимых в воде веществ, %, не более	0,005	0,010	
3. Массовая доля остатка после прокаливания в виде сульфатов, %, не			
более	0,008	0,030	
<ol> <li>Массовая доля сульфатов (SO<sub>4</sub>), %, не более</li> </ol>	0,005	0,005	
<ol><li>Массовая доля хлоридов (СІ), %, не более</li></ol>	0,0005	0,0010	
<ol><li>Массовая доля кремния (Si), %, не более</li></ol>	0,01	0,02	
7. Массовая доля железа (Fe), %, не более	0,0005	0,0030	
8. Массовая доля тяжелых металлов (Рь), %, не более	0,0005	0,0010	
<ol> <li>Массовая доля кислого фтористого аммония (NH<sub>4</sub>F · HF), %, не</li> </ol>			
более	1,0	3,0	

(Измененная редакция, Изм. № 2).

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

© Издательство стандартов, 1978 © ИПК Издательство стандартов, 1998 Переиздание с Изменениями

#### 2а. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

2а.1. Фтористый аммоний по степени воздействия на организм человека относится к веществам 2-го класса опасности по ГОСТ 12.1.005. Предельно допустимая концентрация его (в пересчете на F) в воздухе рабочей зоны производственных помещений 0,2 мг/м³ — среднесменная и 1 мг/м³ — максимально разовая. Фтористый аммоний вызывает острые и хронические отравления с поражением центральной нервной системы, желудочно-кишечного тракта, нарушает обмен веществ, раздражает слизистые оболочки глаз и кожу, верхние дыхательные пути.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

- 2а.2. Определение предельно допустимой концентрации фтористого аммония в воздухе основано на поглощении фтористого водорода раствором ализаринкомплексоната лантана с последующим измерением оптической плотности образовавшегося тройного комплексного соединения синего цвета.
- 2а.3. При работе с препаратом следует применять индивидуальные средства защиты, соблюдать правила личной гигиены, не допускать попадания препарата вовнутрь организма и на кожу.
- 2а.4. Помещения, в которых проводятся работы с препаратом, должны быть оборудованы общей приточно-вытяжной вентиляцией; в местах наибольшего пыления необходимо предусмотреть местные отсосы.

Анализ препарата следует проводить в вытяжном шкафу лаборатории.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

Разд. 2а. (Введен дополнительно, Изм. № 2).

## 2. ПРАВИЛА ПРИЕМКИ

Правила приемки — по ГОСТ 3885.

## 3. МЕТОДЫ АНАЛИЗА

3.1а. Общие указания по проведению анализа — по ГОСТ 27025.

При взвешивании применяют лабораторные весы общего назначения типа ВЛР-200г и ВЛКТ-500г-М или ВЛЭ-200г.

Допускается применение других средств измерения с метрологическими характеристиками и оборудования с техническими характеристиками не хуже, а также реактивов по качеству не ниже указанных в настоящем стандарте.

- Пробы отбирают по ГОСТ 3885. Масса средней пробы должна быть не менее 165 г. Перед проведением анадиза препарат растирают в агатовой ступке.
  - 3.1а, 3.1. (Измененная редакция, Изм. № 3).
  - 3.2. Определение массовой доли фтористого аммония
  - 3.2.1. Реактивы, растворы, аппаратура и посуда:

вода дистиллированная, не содержащая углекислоты, готовят по ГОСТ 4517;

натрия гидроксид по ГОСТ 4328, растворы концентраций c (NaOH) = 0,1 моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н.) и c (NaOH) = 0,5 моль/дм<sup>3</sup> (0,5 н.), готовят по ГОСТ 25794.1 (хранят в банке из полиэтилена);

спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300, высшего сорта;

фенолфталеин (индикатор), спиртовой раствор с массовой долей 1 %, готовят по ГОСТ 4919.1; формалин по ГОСТ 1625, раствор 1 : 1, нейтрализованный по фенолфталеину раствором гидроокиси натрия концентрации 0,1 моль/дм³ до появления не исчезающей в течение 20 с розовой окраски, наблюдаемой на фоне молочного стекла;

бюретка 1—2—50—0,1 по НТД; пипетки 4 (5)—2—1 по НТД;

цилиндр 1 (3)-100 по ГОСТ 1770;

ложка-шпатель ПЛ 208 по ГОСТ 6563;

чашка ПЛ 118-5 по ГОСТ 6563.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 3).

#### 3.2.2. Проведение анализа

Около 0,5000 г препарата, взвешенного в платиновой (или фторопластовой) чашке, растворяют в 25 см<sup>3</sup> воды, прибавляют 25 см<sup>3</sup> раствора формалина, тщательно перемешивают, прибавляют 0,2 см<sup>3</sup> раствора фенолфталенна и титруют раствором гидроксида натрия концентрации 0,5 моль/дм<sup>3</sup> (при перемешивании платиновым или фторопластовым шпателем) до розовой окраски раствора.

# (Измененная редакция, Изм. № 2).

3.2.3. Обработка результатов

Массовую долю фтористого аммония (Х) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{V \cdot 0.01852 \cdot 100}{m} - 1.298 \cdot X_1 ,$$

где V — объем раствора гидроксида натрия концентрации точно 0,5 моль/дм³, израсходованный на титрование, см³;

Х. — массовая доля кислого фтористого аммония, определяемая по п. 3.10, %;

т - масса навески препарата, г;

0,01852 — масса фтористого аммония, соответствующая 1 см³ раствора гидроксида натрия концентрации точно 0,5 моль/дм³, г;

1,298 — коэффициент пересчета кислого фтористого аммония на фтористый аммоний.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не превышает 0,2 %.

Допускаемая абсолютная суммарная погрешность результата анализа  $\pm 0,4$  % при доверительной вероятности P=0,95.

 Определение массовой доли нерастворимых в воде веществ

#### 3.2.3, 3.3. (Измененная редакция, Изм. № 2, 3).

3.3.1. Реактивы, аппаратура и посуда:

вода дистиллированная по ГОСТ 6709;

тигли ПЛ 110-1 (2) по ГОСТ 6563;

чашка ПЛ 118-7 по ГОСТ 6563.

3.3.2. Проведение анализа

20,00 г препарата, взвешенного в платиновой чашке, растворяют в 200 см³ дистиллированной воды. Раствор фильтруют через платиновый тигель, заправленный обеззоленным фильтром «синяя лента» и предварительно промытый горячей водой, высушенный до постоянной массы и взвешенный (результат взвешивания в граммах записывают с точностью до четвертого десятичного знака). Остаток на фильтре промывают 50 см³ воды и сушат в сушильном шкафу при температуре 105—110 °С до постоянной массы.

# 3.3.1, 3.3.2. (Измененная редакция, Изм. № 3).

3.3.3. Обработка результатов

Массовую долю не растворимых в воде веществ (Х,) в процентах вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{m_1 \cdot 100}{m} ,$$

где  $m_i$  — масса остатка на тигле, г;

т — масса навески препарата, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не превышает 0,001 %.

Допускаемая абсолютная суммарная погрешность результата анализа  $\pm 0,002$  % при доверительной вероятности P=0,95.

(Введен дополнительно, Изм. № 3).

 Определение массовой доли остатка после прокаливания в виде сульфатов

Определение проводят по ГОСТ 27184 из навески препарата массой 12,50 г. Полученный после удаления на песчаной бане основной массы препарата остаток смачивают 0,5 см<sup>3</sup> серной кислоты. Прокаливание проводят при (700±20) °C.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не превышает 0,003 %.

Допускаемая абсолютная суммарная погрешность результата анализа  $\pm 0,003$  % при доверительной вероятности P=0,95.

# (Измененная редакция, Изм. № 3).

3.5. Определение массовой доли сульфатов

Определение проводят по ГОСТ 10671.5 фототурбидиметрическим или визуально-нефелометрическим методом (способ 1).

При этом 1,00 г препарата, взвешенного в платиновой чашке, смачивают 1 см<sup>3</sup> раствора углекислого натрия (ГОСТ 83) с массовой долей 1 % и нагревают на электроплитке, покрытой слоем асбеста, или на песчаной бане до прекращения выделения аммонийных солей (белый дым). К сухому остатку приливают 1 см<sup>3</sup> углекислого натрия и вновь выпаривают досуха. Остаток растворяют в 3 см<sup>3</sup> раствора борной кислоты (ГОСТ 9656) с массовой долей 3 % и 1 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты и переносят в стакан или коническую колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Объем раствора доводят водой до 26 см<sup>3</sup> и далее определение проводят по ГОСТ 10671.5, без прибавления раствора соляной кислоты.

Контрольный раствор готовят так же, как анализируемый, и с теми же массами реактивов.

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

- для препарата чистый для анализа 0,050 мг,
- для препарата чистый 0,050 мг.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, относительное расхождение между которыми не превышает 30 %.

Допускаемая относительная суммарная погрешность результата анализа  $\pm 25$  % при доверительной вероятности P=0.95.

При разногласиях в оценке массовой доли сульфатов анализ проводят фототурбидиметрическим методом.

3.6. Определение массовой доли хлоридов

Определение проводят по ГОСТ 10671.7 визуально-нефелометрическим методом в объеме 25 см³ (способ 1). При этом 2,00 г препарата, взвешенного в платиновой чашке (ГОСТ 6563), растворяют в 9 см³ воды и далее определение проводят по ГОСТ 10671.7, прибавляя 15 см³ раствора азотной кислоты (вместо 1 см³) и выдерживая раствор после прибавления раствора азотнокислого серебра в течение 10 мин в платиновой чашке. Сравнение опалесценции анализируемого раствора с раствором сравнения проводят немедленно после переноса раствора в коническую колбу вместимостью 100 см³.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если наблюдаемая опалесценция анализируемого раствора не будет интенсивнее опалесценции раствора, приготовленного одновременно с анализируемым и содержащего в таком же объеме:

- для препарата чистый для анализа 0,010 мг СІ,
- для препарата чистый 0,020 мг Сl,

1 см³ раствора азотной кислоты и 1 см³ раствора азотнокислого серебра.

При необходимости в результат определения вносят поправку на массу хлоридов в 14 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты, определяемую контрольным опытом.

3.7. Определение массовой доли кремния

Определение проводят по ГОСТ 10671.1 с применением в качестве восстановителя двойной сернокислой соли закиси железа и аммония (соль Мора). При этом 0,10 г препарата, взвешенного в платиновой чашке (ГОСТ 6563), растворяют в 20 см<sup>3</sup> раствора борной кислоты (ГОСТ 9656) с массовой долей 3 %, переносят в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> и далее определение проводят по ГОСТ 10671.1, применяя для построения градуировочного графика раствор, содержащий кремний (ГОСТ 4212), вместо раствора, содержащего кремнекислоту.

Контрольный раствор готовят так же, как анализируемый, и с теми же массами реактивов.

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

- для препарата чистый для анализа 0.010 мг.
- для препарата чистый 0,020 мг.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, относительное расхождение между которыми не превышает 20 %.

Допускаемая относительная суммарная погрешность результата анализа  $\pm 25~\%$  при доверительной вероятности P=0.95.

Допускается проводить визуальное определение.

При разногласиях в оценке массовой доли кремния проводят фотометрическое определение.

3.8. Определение массовой доли железа

Определение проводят по ГОСТ 10555 сульфосалициловым методом. При этом 2,00 г препарата, взвешенного в платиновой чашке (ГОСТ 6563) смачивают 1 см³ раствора углекислого натрия (ГОСТ 83) с массовой долей 1 % и нагревают на электроплитке, покрытой слоем асбеста, или на песчаной бане до прекращения выделения аммонийных солей (белый дым). Остаток растворяют в 1 см³ раствора соляной кислоты и 3 см³ раствора борной кислоты (ГОСТ 9656) с массовой долей 3 %, затем переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³ и доводят объем раствора водой до 20 см¹. Далее определение проводят по ГОСТ 10555 не прибавляя раствор соляной кислоты.

Контрольный раствор готовят так же, как анализируемый, и с теми же массами реактивов.

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

- для препарата чистый для анализа 0,010 мг,
- для препарата чистый 0,060 мг.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, относительное расхождение между которыми не превышает 20 %.

Допускаемая относительная суммарная погрешность результата анализа  $\pm 20$  % при доверительной вероятности P=0.95.

При разногласиях в оценке массовой доли железа анализ заканчивают фотометрически.

3.9. Определение массовой доли тяжелых металлов

Определение проводят по ГОСТ 17319 тиоацетамидным методом. При этом 2,00 г препарата, взвешенного в платиновой чашке (ГОСТ 6563), смачивают 1 см³ раствора углекислого натрия (ГОСТ 83) с массовой долей 1 % и нагревают на электроплитке, покрытой слоем асбеста или на песчаной бане до прекращения выделения аммонийных солей (белый дым). Остаток растворяют в 1 см³ раствора уксусной кислоты (ГОСТ 61) с массовой долей 10 % при нагревании на кипящей водяной бане (чашку закрывают часовым стеклом), содержимое чашки переносят водой в коническую колбу вместимостью 50 см³, доводят объем раствора водой до 20 см³ и далее определение проводят по ГОСТ 17319, прибавляя 2,5 см³ раствора натрия гидроксида (вместо 2 см³).

Контрольный раствор готовят так же, как анализируемый раствор, и с теми же массами реактивов. Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если масса тяжелых металлов не будет превышать:

- для препарата чистый для анализа 0,010 мг.
- для препарата чистый 0,020 мг.

При разногласиях в оценке массовой доли тяжелых металлов определение проводят фотометрически.

- 3.5—3.9. (Измененная редакция, Изм. № 2, 3).
- 3.10. Определение массовой доли кислого фтористого аммония
  - 3.10.1. Реактивы, растворы, аппаратура и посуда:

вода дистиллированная, не содержащая углекислоты, готовят по ГОСТ 4517 и охлаждают до 0 °C:

натрия гидроксид по ГОСТ 4328, раствор концентрации c (NaOH) = 0,1 моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н.), готовят по ГОСТ 25794.1; раствор хранят в банке из полиэтилена:

смешанный индикатор, состоящий из бромкрезолового пурпурового и бромтимолового синего; готовят по ГОСТ 4919.1; раствор хранят в склянке из оранжевого стекла;

бюретка 1 (2)-2-5-0,02 по НТД;

пипетка 4 (5)-2-1 по НТД;

цилиндр 1 (3)-100 по ГОСТ 1770;

ложка-шпатель ПЛ 208 по ГОСТ 6563;

чашка ПЛ 118-5 по ГОСТ 6563.

# (Измененная редакция, Изм. № 2, 3).

3.10.2. Проведение анализа

1,00 г препарата, взвешенного в платиновой (или фторопластовой) чашке, растворяют в 25 см<sup>3</sup> холодной воды (температура воды от 0 до 5 °C), прибавляют 5 капель раствора индикатора и быстро титруют из бюретки (при перемещивании платиновым или фторопластовым шпателем) раствором гидроксида натрия до изменения окраски раствора от желтой до отчетливо сиреневой, сохраняющейся в течение 30 с.

# (Измененная редакция, Изм. № 3).

3.10.3. Обработка результатов

Массовую долю кислого фтористого аммония  $(X_i)$  в процентах вычисляют по формуле

$$X_3 = \frac{V \cdot 0.0057 \cdot 100}{m}$$
,

где V — объем раствора гидроксида натрия концентрации точно 0,1 моль/дм<sup>3</sup>, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>;

т — масса навески препарата, г;

0,0057 — масса кислого фтористого аммония, соответствующая 1 см<sup>3</sup> раствора гидроксида натрия концентрации точно 0.1 моль/дм<sup>3</sup>. г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не превышает 0,2 %.

Допускаемая абсолютная суммарная погрешность результата анализа  $\pm 0.15$  % при доверительной вероятности P=0.95.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 3).

# 4. УПАКОВКА, МАРКИРОВКА, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

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

Вид и тип тары 2-9, 11-1.

Группа фасовки: III, IV, V, VI, VII.

На тару наносят знак опасности по ГОСТ 19433 (класс 6, подкласс 6.1, черт. 66, классификационный шифр 6163): серийный номер ООН 2505.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2, 3).

- Препарат перевозят всеми видами транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.
  - Препарат хранят в упаковке изготовителя в крытых складских помещениях.

## 5. ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

- Изготовитель гарантирует соответствие фтористого аммония требованиям настоящего стандарта при соблюдении условий транспортирования и хранения.
  - 5.2. Гарантийный срок хранения 3 года со дня изготовления.

Разд. 5. (Измененная редакция, Изм. № 2).

Разд. 6. (Исключен, Изм. № 2).

# ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством химической промышленности СССР

#### РАЗРАБОТЧИКИ

- Г. В. Грязнов, В. Г. Брудзь, И. Л. Ротенберг, Е. Н. Яковлева, Т. К. Палдина, Л. В. Кидиярова, С. А. Назаров, В. П. Лопаткина, З. Е. Северюхина, Л. Г. Волковая, Л. Ф. Булгакова
- УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 30.09.75 № 2539
- 3. Срок проверки 1996 г. Периодичность проверки 5 лет
- 4. B3AMEH FOCT 4518-60
- 5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, подпункта	Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, подпункта
ГОСТ 12.1.005—88	2a.1	ГОСТ 6709—72	3.3.1
FOCT 61-75	3.9	ГОСТ 9656—75	3.5, 3.7, 3.8
ΓΟCT 83-79	3.5, 3.8, 3.9	ГОСТ 10555—75	3.8
FOCT 1625-89	3.2.1	ГОСТ 10671.1—74	3.7
ΓΟCT 1770-74	3.2.1, 3.10.1	ΓΟCT 10671.5—74	3.5
FOCT 3885-73	2.1, 3.1, 4.1	ΓΟCT 10671.7—74	3.6
ΓΟCT 4212-76	3.7	ГОСТ 17319—76	3.9
FOCT 4328-77	3.2.1, 3.10.1	ΓΟCT 18300-87	3.2.1
ΓΟCT 451787	3.2.1, 3.10.1	ГОСТ 19433—88	4.1
FOCT 4919.1-77	3.2.1, 3.10.1	ΓΟCT 25794.1—83	3.2.1, 3.10.1
ГОСТ 6563-75	3.2.1, 3.3.1, 3.6, 3.7, 3.8,	ГОСТ 27025—86	3.1a
	3.9, 3.10.1	ГОСТ 27184—86	3.4

- 6. Ограничение срока действия снято Постановлением Госстандарта СССР от 17.05.91 № 705
- ПЕРЕИЗДАНИЕ (июнь 1998 г.) с Изменениями № 1, 2, 3, утвержденными в январе 1981 г., феврале 1986 г., мае 1991 г. (ИУС 4-81, 6-86, 8-91)

Редактор В. И. Копысов
Технический редактор В. Н. Прусакова
Корректор О. Я. Черпецова
Компьютерями верстка В. И. Романовой

Изд. лиц. № 021007 от 10.08.95. Сдаво в набор 25.06.98. Подписано в печать 30.07.98. Усл. печ. л. 0,93. Уч.-изд. л. 0,77. Тираж 172 экз. С/Д 5961. Зак. 616.