# МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ

#### РЕАКТИВЫ

### Методы определения примеси хлоридов

ΓΟCT 10671.7—74

Reagents. Methods for the determination of chlorides

MKC 71.040.30 OKCTY 2609

Дата введения <u>01.07.75</u>

Настоящий стандарт распространяется на химические реактивы и устанавливает методы определения примеси хлоридов: фототурбидиметрический и визуально-нефелометрический.

Методы основаны на образовании опалесценции хлорида серебра при взаимодействии ионов серебра и хлора.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

#### 1а. ОБЩИЕ УКАЗАНИЯ

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

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

- 1а.2. Масса навески анализируемого реактива, проведение предварительной обработки навески, масса хлоридов в растворах сравнения должны быть указаны в нормативно-технической документации на анализируемый реактив.
  - 1а.3. Масса хлоридов в навеске анализируемого реактива должна быть в пределах:
  - 0,005-0,050 мг при определении визуально-нефелометрическим методом (способ 1);
  - 0.010-0.100 мг при определении визуально-нефелометрическим методом (способ 2);
  - 0,010-0,075 мг при определении фототурбидиметрическим методом (способ 1);
  - 0,010-0,200 мг при определении фототурбидиметрическим методом (способ 2).
- 1а.4. При взвешивании навески анализируемого реактива, а также навесок реактивов для приготовления растворов, применяемых для анализа, результат взвешивания в граммах записывают с точностью до второго десятичного знака.
  - 1а.2—1а.4. (Измененная редакция, Изм. № 2).
  - После добавления каждого реактива растворы перемешивают.

### (Введен дополнительно, Изм. № 1).

1а.6. При необходимости растворы нейтрализуют растворами аммиака или азотной кислоты по универсальной индикаторной бумаге, если в нормативно-технической документации на анализируемый реактив нет других указаний.

# (Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

1а.7. Для фильтрования растворов применяют обеззоленные фильтры «синяя лента», промытые горячей водой или горячей водой, подкисленной азотной кислотой (раствор с массовой долей азотной кислоты около 1 %).

## (Измененная редакция, Изм. № 2).

1а.8. Применяемый метод и необходимые условия определения должны быть предусмотрены в стандарте на анализируемый реактив.

# (Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

1а.9. (Исключен, Изм. № 2).

#### C. 2 FOCT 10671.7-74

- 1а.10. При наличии опалесценции в анализируемом растворе определение проводят фототурбидиметрическим методом с введением поправки на значение оптической плотности раствора анализируемого реактива.
- 1а.11. Если при растворении или разложении навески анализируемого реактива или нейтрализации анализируемого раствора применяют реактивы, в состав которых входит примесь хлоридов, то вводят поправку, устанавливаемую контрольным опытом.
  - 1а.10, 1а.11. (Измененная редакция, Изм. № 1, 2).
- 1а.12. При хранении растворов реактивов (если нет указаний об ограничении сроков хранения их) при помутнении, образовании хлопьев или осадка раствор заменяют свежеприготовленным.
- 1а.13. Определение примесей хлоридов необходимо проводить в помещении, изолированном от помещений, в которых работают с кислотами и легколетучими солями, содержащими хлориды.

1а.12. 1а.13. (Введены дополнительно, Изм. № 1).

## 16. РЕАКТИВЫ, РАСТВОРЫ, ПОСУДА И ПРИБОРЫ

Аммиак водный по ГОСТ 3760, раствор с массовой долей 10 %; готовят по ГОСТ 4517.

Кислота азотная по ГОСТ 4461, х. ч., раствор с массовой долей 25 %; готовят по ГОСТ 4517.

Серебро азотнокислое (серебра нитрат) по ГОСТ 1277, раствор с массовой долей 1,7 %.

Раствор, содержащий CI; готовят по ГОСТ 4212. Соответствующим разбавлением готовят раствор, содержащий 0,01 мг/см<sup>3</sup> CI.

Этиленгликоль по ГОСТ 10164.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Бумага индикаторная универсальная.

Колбы Кн-1—50(100)—14/23(19/26; 24/29; 29/32), Кн-2—50(100)—18(22; 34) ТХС по ГОСТ 25336.

Колбы 2-25(50)-2 по ГОСТ 1770.

Цилиндр 1(3)-50(100) по ГОСТ 1770.

Пипетки 6(7)-2-5(10; 25), 4(5)-2-1(2) по ГОСТ 29227.

Фотоэлектроколориметр типа КФК-2 или другой с аналогичными метрологическими характеристиками или спектрофотометр.

Разд. 1б. (Введен дополнительно, Изм. № 2).

### 1. МЕТОДЫ АНАЛИЗА

- 1.1. Фототурбидиметрический метод
- 1.2. Определение по способу 1
- 1.1, 1.2. (Измененная редакция, Изм. № 2).
- 1.2.1. Построение градуировочного графика

Готовят растворы сравнения. Для этого в мерные колбы вместимостью 25 см<sup>3</sup> каждая помещают растворы, содержащие 0,010; 0,025; 0,050; 0,075 мг Сl, доводят объемы раствора водой до 15 см<sup>3</sup> и перемешивают.

Одновременно готовят контрольный раствор, не содержащий Cl.

В каждый раствор прибавляют 1,0 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты, 1,0 см<sup>3</sup> раствора нитрата серебра, перемешивают, доводят объемы растворов водой до метки и снова перемешивают.

Через 20 мин (после выдержки в темноте) оптическую плотность растворов сравнения измеряют по отношению к контрольному раствору при длине волны 390—410 нм в кюветах с толщиной поглошающего свет слоя 50 мм.

По полученным данным строят градуировочный график.

1.2.2. Проведение анализа

15 см³ нейтрального по универсальной индикаторной бумаге анализируемого раствора помещают в мерную колбу вместимостью 25 см³, прибавляют 1,0 см³ раствора азотной кислоты и 1,0 см³ раствора нитрата серебра, перемешивая раствор после прибавления каждого реактива, доводят объем раствора водой до метки и перемешивают.

Растворы выдерживают в темном месте и через 20 мин оптическую плотность анализируемого раствора измеряют по отношению к контрольному раствору, приготовленному одновременно так же, как при построении градуировочного графика. По полученному значению оптической плотности, пользуясь графиком, находят массу хлоридов в анализируемом растворе в миллиграммах.

П р и м е ч а н и е. Допускается применять 2 см<sup>3</sup> этиленгликоля в качестве стабилизатора.

#### 1.2.1, 1.2.2. (Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

- 1.2.3. При анализе окращенных неорганических солей, а также если анализируемый раствор имеет опалесценцию, определение проводят с тем изменением, что в качестве контрольного раствора применяют раствор, содержащий 15 см³ анализируемого раствора, 1,0 см³ раствора азотной кислоты и 9.0 см³ воды.
- 1.2.4. За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов трех параллельных определений, относительное расхождение между которыми не превышает допускаемое расхождение, указанное в табл. 1.

Допускаемая относительная суммарная погрешность результата анализа при доверительной вероятности P = 0.95 представлена в табл. 1.

Таблица1

Масса хлоридов, мг	Допускаемое расхождение (относительно определяемой массы хлоридов), %	Допускаемая суммарная погрешность (относительно определяемой массы хлоридов), \$\%	
От 0,010 до 0,025 включ.	25	±30	
Св. 0,025 » 0,075 »	10	±10	

## 1.2.3, 1.2.4. (Измененная редакция, Изм. № 2).

1.2.5. (Исключен, Изм. № 2).

### 1.3. Определение по способу 2

(Измененная редакция, Изм. № 2).

1.3.1. Построение градуировочного графика

Готовят растворы сравнения. Для этого в мерные колбы вместимостью 50 см<sup>3</sup> каждая помещают растворы, содержащие 0,010; 0,025; 0,050; 0,075; 0,100; 0,125; 0,150; 0,175; 0,200 мг Сl, доводят объемы растворов волой до 40 см<sup>3</sup> и перемешивают.

Одновременно готовят контрольный раствор, не содержащий Cl.

В каждый раствор прибавляют 2,0 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты, 1,0 см<sup>3</sup> раствора нитрата серебра, перемешивают, доводят объемы растворов водой до метки и снова перемешивают.

Растворы выдерживают в темноте и через 20 мин оптическую плотность растворов сравнения измеряют по отношению к контрольному раствору при длине волны 480—490 нм в кюветах с толшиной поглошающего свет слоя 50 мм или 100 мм.

Измерение оптической плотности растворов, содержащих 0.010-0.050 мг Cl, проводят в кюветах с толщиной поглощающего свет слоя 100 мм, содержащих свыше 0.050 до 0.200 мг Cl — в кюветах с толщиной поглощающего свет слоя 50 мм.

По полученным данным строят градуировочный график.

### 1.3.2. Проведение анализа

40 см³ нейтрального по универсальной индикаторной бумаге анализируемого раствора помещают в мерную колбу вместимостью 50 см³; прибавляют 2,0 см³ раствора азотной кислоты, 1,0 см³ раствора нитрата серебра, перемешивая раствор после прибавления каждого реактива, доводят объем раствора водой до 50 см³ и перемешивают.

Раствор выдерживают в темноте и через 20 мин оптическую плотность анализируемого раствора измеряют по отношению к контрольному раствору, приготовленному одновременно так же, как при построении градуировочного графика. По полученному значению оптической плотности, пользуясь графиком, находят массу хлоридов в анализируемом растворе в миллиграммах.

П р и м е ч а н и е. — Допускается применять 2 см<sup>3</sup> этиленгликоля в качестве стабилизатора.

# 1.3.1, 1.3.2. (Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

1.3.3. При анализе окрашенных неорганических солей, а также если анализируемый раствор имеет опалесценцию, определение проводят с тем изменением, что в качестве контрольного ра-

#### C. 4 FOCT 10671.7-74

створа применяют раствор, содержащий 40 см<sup>3</sup> анализируемого раствора, 2,0 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты и 8,0 см<sup>3</sup> воды.

1.3.4. За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов трех параллельных определений, относительное расхождение между которыми не превышает допускаемое расхождение, указанное в табл. 2.

Допускаемая относительная суммарная погрешность результата анализа при доверительной вероятности P = 0.95 представлена в табл. 2.

Таблица 2

Масся хлоридов, мт	Допускаемое расхождение (относитель- но определяемой массы хлоридов), %	Допускаемая суммарная погрешность (относительно определяемой массы хлорядов), %	
От 0,010 до 0,025 включ.	30	±30	
Cr. 0,025 » 0,050 »	20	±30	
» 0,050 » 0,100 »	20	±30	
* 0,100 * 0,175 *	20	±20	
» 0,175 » 0,200 »	20	±25	

1.3.3, 1.3.4. (Измененная редакция, Изм. № 2).

1.3.5. (Исключен, Изм. № 2).

1.4. Визуально-нефелометрический метод

Определение по способу 1

(Измененная редакция, Изм. № 2).

1.4.1. Навеску анализируемого реактива помещают в коническую колбу и растворяют в 10—15 см³ воды. После растворения к нейтральному по универсальной индикаторной бумаге раствору добавляют 1,0 см³ раствора азотной кислоты и 1,0 см³ раствора нитрата серебра, объем раствора доливают водой до 20,0 см³ и перемешивают.

Одновременно таким же образом готовят раствор сравнения, содержащий в том же объеме массу хлоридов, указанную в нормативно-технической документации на анализируемый реактив и те же объемы растворов реактивов.

Сравнение интенсивности опалесценции анализируемого раствора и раствора сравнения проводят после выдержки в течение 20 мин в темном месте, если в нормативно-технической документации на анализируемый реактив нет других указаний.

1.4.1а. Определение по способу 2

Навеску анализируемого реактива помещают в коническую колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и растворяют в 30 см<sup>3</sup> воды. После растворения к нейтральному по универсальной индикаторной бумаге раствору добавляют 2,0 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты, 1,0 см<sup>3</sup> раствора нитрата серебра, объем раствора доливают водой до 40 см<sup>3</sup>, перемешивают, а далее анализ проводят, как указано в п. 1.4.1.

1.4.1, 1.4.1а. (Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

1.4.2, 1.4.3. (Исключен, Изм. № 2).

Разд. 2. (Исключен, Изм. № 1).

ПРИЛОЖЕНИЕ. (Исключено, Изм. № 2).

# ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

- 1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством химической промышленности СССР
- УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 05.08.74 № 1885
- 3. ВЗАМЕН ГОСТ 10671-63 в части разд. XIII XV
- 4. Стандарт содержит все требования стандарта СЭВ 1432-78
- 5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер раздела, пункта	Обозначение НТД, на которыя дана ссылка	Номер раздела, пункта
ΓΟCT 1277—75	Разд. 16	ГОСТ 6709—72	Разд.1б
ГОСТ 1770-74	Разд. 16	ΓΟCT 1016475	Разд. 16
ГОСТ 3760-79	Разд. 16	ΓΟCT 25336—82	Разд. 16
ΓΟCT 4212-76	Разд. 16	ГОСТ 27025—86	1a.1
ΓΟCT 4461-77	Разд. 16	ΓΟCT 2922791	Разд. 16
ΓΟCT 4517-87	Разд. 16		

- Ограничение срока действия снято по протоколу № 5—94 Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 11-12—94)
- ИЗДАНИЕ с Изменениями № 1, 2, утвержденными в марте 1980 г., октябре 1988 г. (ИУС 5—80, 1—89)