ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

ТРИХЛОРСИЛАН

Метод определения хлористого метила, хлористого этила, бутана, изобутана, хлористого метилена, хлороформа, четыреххлористого углерода, метилдихлорсилана, метилтрихлорсилана, хлорметилметилсилана

ГОСТ 26239.9—84

Trichlorsilane. Method of methyl chloride, ethyl chloride, butane, isobutane, methylene, chloroform, carbon tetrachloride, methyltrichlorsilane, chlormethylmethylsilane determination

OKCTY 1709

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 13 июля 1984 г. № 2491 срок действия установлен

c 01.01.86

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт устанавливает газохроматографический метод определения компонентов в трихлорсилане в следующих интервалах значений массовых долей

хлористого метила	от 3-10-6 до 1 %
бутана	от 1-10-6 до 1 %
изобутана	от 1-10-6 до 1 %
хлористого этила	от 2-10-6 до 1 %
хлористого метилена	от 1-10-5 до 1 %
хлороформа	от 1-10-5 до 1 %
четырехклористого углерода	от 2-10-4 до 1 %
метилдихлорсилана	от 4-10-5 до 1 %
хлорметилметилсилана	от 5-10-6 до 1 %
метилтрихлорсилана	от 2-10-5 до 1%.

Метод основан на разделении компонентов смеси при их движении в потоке газа-носителя вдоль сорбента с последующей регистрацией хроматограммы с помощью пламенно-нонизационного детектора.

Массовую долю компонентов рассчитывают по площадям пиков на хроматограмме.

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

 1.1. Общие требования к методу анализа — по ГОСТ 26239.0—84.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

1.2. Высота h хроматографического пика должна быть измерена с погрешностью не более 1 мм, а ширина на половине высоты d с погрешностью не более 0,5 мм.

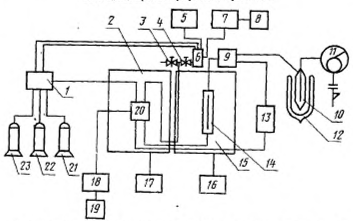
2. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ

Хроматограф «Цвет-102» с детектором по теплопроводности, ионизационно-пламенным детектором, с системой осушки газа-носителя 13, вакуумной системой напуска 9, криогенной ловушкой 10, вакуумным насосом 11 и кранами из стекла и фторопласта 3, 4 (черт. 1).

Хроматограф выполнен из отдельных блоков, конструктивно не связанных между собой. Функциональные связи хроматографа

приведены на черт. 1.

Блок-схема хроматографической установки



1—блок подготовки хронатографический БПХ-1; 2—термоста* дотектора по теплогромодности; 3, 4—краны из стехла и фторолдаета; 5—блок питания новизационно-дамиенного детектора БПД-1; 6—совизационно-дамиенного детектор; 7—имеритель малых токов ИМТ-05; 8, 19—автоматические потенционетры КСП-4; 9—какумная системы изпуска; 10—кринотерная лобущик; 11—пакумный пасос; 12—сосуд Львара, 13—сектема всущки таза-посителя; 14 чромагографической колонки; 16—герумной температуры гермостата кроматографической колонки; 16—геруматор температуры гермостата кроматографической колонки; 16—геруматор температуры термостата кроматографической колонки; 16—блок вительная дечектора по теплопроводности; 21—вромовый бальов с редуктором; 22—водородный бальны с редуктором (деталы 1, 2, 3, 6—6, 15—30 образуют хроматограф «Пвет 102»)

Черт. 1

Регуляторами температуры термостатов хроматографической колонки и детектора по теплопроводности РТ-09 и РТ-17 16, 17 (черт. 1) осуществляется установка и автоматическая стабилизация необходимой температуры в термостатах. Диапазон рабочих температур регуляторов разбит на четыре поддиапазона: 0—100, 100—200, 200—300, 300—400 °C, чему соответствуют четыре положения переключателя на передней панели блоков, обозначенные 0, 100, 200, 300 соответственно. На передней панели блоков расположен потенциометр с лимбом, который служит для точной установки заданной температуры в пределах каждого поддиапазона и имеет шкалу от 0 до 100 °C. Заданная температура определяется суммированием положений переключателя и шкалы на лимбе потенциометра. Для включения блоков необходимо перевести кнопки с маркировкой «сеть» и «нагреватель», расположеные на передней панели блоков, в положение «включено» (положение «включено» кнопка утоплена, положение «выключено» — кнопка отжата).

Блоком питания ионизационно-пламенного детектора БПД-19 5 (черт. 1) осуществляется питание нонизационно-пламенного детектора 6 (черт. 1), контроль температуры в термостатах и испарителе, установка и автоматическая стабилизация температуры испари-

теля.

Установку температуры испарителя производят потенциометром с лимбом, расположенным на передней панели блока. Блок включается кнопками с маркировкой «сеть» и «питание детекторов».

Измеритель малых токов ИМТ-05 7 (черт. 1) используется для усиления сигналов ионизационно-пламенного детектора 6 (черт. 1) и выдачи сигналов на автоматический потенциометр КСП-4 8 (черт. 1). Измеритель малых токов ИМТ-05 включается кнопками «сеть» и «компенсация», расположенными на передней панели бло-ка. При измерениях на уровне больших фоновых токов перед подачей сигнала (вводом пробы) необходимо ручкой «компенсация»

скомпенсировать фоновый ток.

Блоком питавия детектора по теплопроводности БПК-20 18 (черт. 1) осуществляется питание детектора по теплопроводности 20 (черт. 1), устанавливаются пределы измерения сигнала детектора и выдается сигнал на автоматический потенциометр КСП-4 19 (черт. 1). Включают блок питания детектора по теплопроводности, убедившись в наличии расхода газа-носителя через детектор, кнопкой «сеть». При этом ручки установки тока «грубо» и «плавно», расположенные на передней панели блока, должны быть в крайнем левом положении. После включения блока устанавливают ручками «установка тока» ток питания детектора. Пределы измерения устанавливают с помощью переключателя с маркировкой «множитель шкалы».

Соединение блоков между собой и термостатами производят с помощью кабелей, имеющихся в комплекте запасных частей и принадлежностей (ЗИП) хроматографа.

Перед монтажом газовой части хроматографической установки готовят краны из стекла и фторопласта (черт. 2), криогенную ло-

вушку (черт. 3), байпасную систему вакуумной системы напуска (черт. 4), систему осушки газа-носителя (черт. 5), хроматографическую колонку (черт. 6), а также готовят сорбент и заполняют им хроматографическую колонку.

Для приготовления сорбента в стеклянный стакан наливают 100 см³ хлористого метилена и растворяют в нем 3 г полиметилсилоксанового каучука SE-30 (или E-301). Затем в раствор всыпают 20 г хроматона N—AW с размерами зерен от 0,200 до 0,250 мм.
Для удаления из полученной смеси растворителя в стакан направляют слабый поток воздуха (25—50 см³/мнн) и периодически перемещивают стеклянной палочкой. Готовый сорбент должен обладать хорошей сыпучестью и не иметь запаха растворителя.

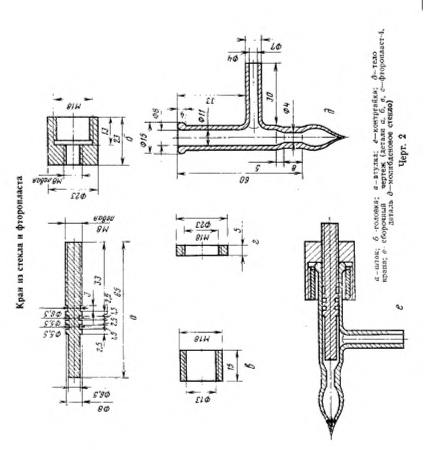
Перед тем как заполнять хроматографическую колонку сорбентом, в один из концов колонки вставляют пробку из стекловаты. Для предотвращения выдування пробки и сорбента из колонки во время набивки и в дальнейшей эксплуатации с помощью горелки для стендовой пайки стекла сужают трубку — делают перетяжку. Этот конец колонки подсоединяют к вакуумному насосу, а в другой через воронку насыпают сорбент. Набивают колонку, по возможности, плотиее. После заполнения колонки пробки из стекловаты вставляют и во второй конец колонки.

Монтаж газовой части хроматографической установки начинают с блока подготовки хроматографического БПХ-1 I (черт. 1), с помощью которого осуществляется установка, регулирование и стабилизация расходов газа-носителя (аргона), водорода и воздуха. Для этого баллон с аргоном соединяют с входом 13^* блока, баллон с воздухом — с входом 15^* и баллон с водородом — с входом 9^* . Выходы I^* водорода и 3^* воздуха соединяют с входом рабочей ячейки ионизационно-пламенного детектора, а газ-носитель (аргон) с выхода 6^* блока — с первой камерой детектора по теплопроводности. Соединения делают полиэтиленовыми трубками, имеющимися в ЗИП хроматографа.

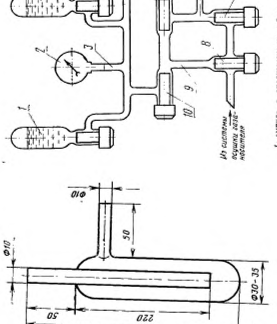
Газовую часть хроматографической установки от системы осушки до нонизационно-пламенного детектора изготовляют цельнопаяной, применяя трубки из молибденового стекла и краны из стекла и фторопласта (черт. 1 и 4). При этом конец хроматографической колонки с перетяжкой делают выходом, вакуумметр 2 (черт. 4) присоединяют к вакуумной системе напуска с помощью перехода ковар—стекло 3 (черт. 4).

Соединение детектора по теплопроводности со стеклянными трубками осуществляют с помощью переходов металл— стекло, имеющихся в ЗИП хроматографа.

Номера соответствуют маркировке на задней панели блока БПХ-1.



стекло)



000

В хронатеграрическую

 -выпува с анализируемым образцом; 2-вакууминтр; 3-переход ковар-стехо; 4-вануда с образцом срейентя; 5, 7, 8, 10-крана из стема и фтородаети; 9-дозгрующий объем (детаки 6, 7, 8, 10 составляют байпасную систему)

Wepr. 3

081

1, 2, 3-жраны из стейла и фгороплас-ть, 6 повущих (можибійновое стелло.) 5-жостановлення ожись межи (гранули-ровання); 6 филатр из ткини Петри-

Система осушки газа-носителя

Вакуумную систему напуска (черт. 4) соединяют вакуумными шлангами с вакуумным насосом. Для предотвращения попадания паров трихлорсилана в вакуумный насос между насосом и системой напуска ставят криогенную ловушку 10 (черт. 1), охлаждаемую жилким азотом.

После того, как смонтирована газовая часть хроматографической установки, устанавливают расходы газов, которые должны быть: газ-носитель (аргон) — (35 ± 2) см³/мин, водород — 30 см³/мин, воздух — (300 ± 20) см³/мин. Для этого на входе блока БПХ-1 с помощью редукторов на баллонах устанавливают давление аргона, водорода, воздуха 0,5; 0,14; 0,25 МПа (5; 1,4; 2.5 кгс/см²) соответственно. Необходимые расходы аргона, водорода и воздуха устанавливают ручками, расположенными на передней панели блока. Измерение расходов газов проводят с помощью мыльно-пенного расходомера. Мыльно-пенный расходомер собирают из деталей и принадлежностей, комплект которых (бюретка, держатели, кроиштейны, трубки и др.) имеется в ЗИП термостата хроматографической колонки. Расходомер крепят на левой стороне термостата и заливают в него мыльный раствор. При измерении расхода водорода и воздуха расходомер подключают к газовым линиям непосредственно перед ячейкой нонизационно-пламенного детектора, при измерении расхода аргона -к крану 3 (черт. 1). При этом должны быть открыты краны 1 и 2 системы осушки (черт. 5), кран 7 вакуумной системы напуска (черт. 4) и кран 3 (черт. Кран 3 системы осушки (черт. 5), краны 6, 8 вакуумной системы напуска (черт. 4) и кран 4 (черт. 1) должны быть закрыты.

При определении расхода газа регистрируют время t мин, за которое мыльная пленка вытесняется газом на определенный объем

V см3. Расход газа V, см3/мин, вычисляют по формуле

$$V = \frac{v}{t}$$
, (1)

Потенциометр автоматический КСП-4 по ГОСТ 7164-78.

Вакуумметр образцовый по ГОСТ 6521-72.

Вакуумный насос ВН-461 М или аналогичный.

Весы аналитические.

Переносная горелка для стендовой пайки стекла.

Секундомер по ГОСТ 5072- 79.

Аргон марки ВЧ по ГОСТ 10157-79 в баллоне.

Водород технический по ГОСТ 3022-80 в баллоне.

Редуктор газовый баллонный ДКП-1-65, 2 шт.

Редуктор газовый баллонный ДВП-1-65,

Сосуд Дьюара.

Азот жидкий по ГОСТ 9293-74.

Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300—72.

Ампулы из молибденового стекла с кранами из стекла и фторопласта вместимостью 50-100 см3 (черт. 7).

Метилен хлористый по ГОСТ 9968- 73, марки А.

Ампула с краном из стекла и фторопласта (молибденовое стекло)

Углерод четыреххлористый по ГОСТ 4-75. Хлороформ по ГОСТ 20015 -74. Этил хлористый по ГОСТ 2769-78, марки А. Бутан, х.ч.

Изобутан, х.ч.

Метил хлористый с массовой долей основного компонента не менее 99 %.

Метилдихлорсилан с массовой долей основкомпонента не менее 99 %.

Метилтрихлорсилан с массовой долей основного компонента не менее 99 %.

Хлорметилметилсилан с массовой долей основного компонента не менее 99 %.

Трихлорсилан с массовой долей основ-

ного компонента не менее 99,999 %.

Трихлорсилан с массовой долей метилена хлористого не более 1·10-3 %.



3.1. Определение части пробы для анализа

Отбор части пробы для анализа проводят в ампулу из молибденового стекла с краном из стекла и фторопласта (черт. 7), имеющую объем 50-100 см3. Для этого ампулу вакуумируют до остаточного давления 10 Па (7,5-10 ² мм рт. ст.). Затем к боковому отводу А крана ампулы (см. черт. 7) припаивают трубку из молибденового стекла. Свободный конец трубки погружают в емкость с трихлорсиланом и открывают кран

А—боковой отвод крана Черт. 7 ампулы. При этом проба засасывается в вакуумированную ампулу. После этого кран закрывают и трихлорсилан, оставшийся в боковом отводе крана, удаляют вакуумированием. Ампулу с пробой припаивают к вакуумной системе напуска в

вертикальном положении краном вниз.

3.2. Приготовление образца сравнения

Образец сравнения готовят в ампуле из молибденового стекла с краном из стекла и фторопласта смешиванием трихлорсилана, содержащего не более 1-10 3 % хлористого метилена, с хлористым метиленом.

С этой целью ампулу откачивают вакуумным насосом до оста-точного давления 10 Па (7,5-10-2 мм рт. ст.) и закрывают кран ам-

ΦJ0-35

пулы. Ампулу отсоединяют от насоса и на аналитических весах определяют ее массу (m_0, r) . В боковой отвод крана (A, черт. 7) заливают около 0.5 см^3 хлористого метилена и кратковременным приоткрыванием крана вводят его в ампулу в количестве $0.02 - 0.05 \text{ см}^3$ (избегать попадания в ампулу воздуха).

Хлористый метилен, оставшийся в боковом отводе крана, сливают и удаляют вакуумированием. Взвешивают ампулу с введен-

ным в нее хлористым метиленом (m_1, r) .

Метилен хлористый в ампуле замораживают жидким азотом. Боковой отвод крана ампулы опускают в емкость с трихлорсиланом. Кран открывают и заполняют трихлорсиланом ампулу. Кран закрывают и трихлорсилан из бокового отвода удаляют вакуумированием. Ампулу со смесью взвешивают (M, r). Массовую долю хлористого метилена в смеск (X_{cr}) в процентах вычисляют по формуле

$$X_{er} = \frac{m_1 - m_1}{M - m_2} \cdot 100.$$
 (2)

Ампулу с образцом сравнения припанвают к вакуумной системе напуска (черт. 4) в вертикальном положении краном вниз. Образец сравнения годен неограниченное время (до полного израсходования).

3.3. Регенерация системы осущки газа-носителя Для регенерации систему осущки газа-носителя краном 3 (черт. 5) подсоединяют к вакуумному насосу и погружают в сосуд с теплой водой (50 60 °C). Кран 3 открывают и систему вакуумируют до остаточного давления 10 Па (7,5-10-2 мм рт.ст.). После этого кран 3 закрывают, вынимают систему из воды и отсоединяют от вакуумного насоса. Регенерацию системы осущки газа-носителя проводят в начале каждой рабочей смены.

3.4. Порядок включения хроматографической

установки

Прежде чем включить блоки прибора, систему осушки газа-носителя помещают в пары жидкого азота, налитого в сосуд Дьюара, и устанавливают потоки аргона, водорода и воздуха. Для этого открывают баллоны и редукторами на входе блока БПХ-1 (черт. 1) устанавливают давления, указанные в п. 2. Затем открывают последовательно краны 1 и 2 системы осушки (черт. 5), кран 7 вакуумной системы напуска (черт. 4) и кран 4 (черт. 1). Краны 5, 6, 8, 10 вакуумной системы напуска (черт. 4), кран 3 (черт. 1) должны быть закрыты.

Включают блоки прибора в следующей последовательности: регуляторы температур термостатов РТ-09 и РТ-17 17 и 16 (черт. 1) (температура в термостате детектора должна быть 150°С), блок витания ионизационно-пламенного детектора БПД-19 5 (черт. 1), измеритель малых токов ИМТ-05 7 (черт. 1), блок витания детек-

тора по теплопроводности БІІК-20 18 (черт. I) (ток моста детектора должен быть 100 мА) и автоматические потенциометры КСП-4

(8 и 19 на черт. 1).

После того, как блоки включены зажигают пламя в нонизационно-пламенном детекторе. Зажигание пламени осуществляют нажатием кнопки «зажигание пламени», расположенной на боковой стенке термостата колонок. О зажигании пламени свидетельствует легкий хлопок в детекторе. Убедиться в наличии пламени можно по запотеванию зеркальца или полированного металлического предмета, поднесенного к выходному штуцеру детектора.

Затем устанавливают криогенную ловушку 10 (черт. 1) и вклю-

чают вакуумый насос 11 (черт. 1).

3.5. Регенерация хроматографической колонки Для новой хроматографической колонки перед проведением анализа проводится специальная подготовка. С этой целью устанавливают потоки аргона и воздуха в соответствии с п. 3.4 (система осущики должна быть отрегенерирована по п. 3.3), но кран 4 (черт. 1) оставляют закрытым Включают регуляторы температур термостата детектора 17 (черт. 1) и термостата хроматографической колонки 16 (черт. 1). При этом температуру в термостате детектора устанавливают равной (150±1) °C, а в термостате хроматографической колонки (200±1) °C. В этих условиях хроматографической колонку выдерживают в течение 4—5 ч. Затем закрывают кран 3 (черт. 1), снижают температуру в термостате хроматографической колонки до (120±1) °C и продувают колонку аргоном в течение 7 - 8 ч.

4. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

4.1. После подготовки установки в соответствии с пп. 3.3 и 3.5хроматографическую установку выводят на следующий рабочий режим;

температура те	рмостата	xpo)	TOTES	рафі	eec.	КОЙ	K	олон	KH		(27±1)°C
температура те	риостата	дете:	ктора	по	re	пло	про	воді	10¢t	И	(150±1)°C
температура ис	парителя	а.					*				(50±1)°C
ток питания де-	гектора 1	io ren.	лопро	водь	oct	H					(100±10) MA
расход газа-нос	ителя (а	ргона)) .								(35 ± 2) см ³ /мин
расход водород	ta -				r			,	,		
расход воздуха		-		ь.,		1		-			(300 ± 20) см³/иня
скорость протя:											
потенциометров							-		4		600 mm/s.
расход водород расход воздуха екорость протя:	ца - жки лент	гы авт	оматі	ичесь	, XK	,		,		-	(30±2) см³/чин (300±20) см³/инн

4.2 Для ввода навески открывают краны 5 и 10 (черт. 4). После достижения в вакуумной системе давления 10 Па (7,5-10-2 мм рт. ст.) кран 5 (черт. 4) закрывают. Приоткрыванием крана на ампуле с анализируемым образцом 1 (черт. 4) в системе напуска

по вакуумметру 2 (черт. 4) устанавливают давление 50000 Па (375 мм рт.ст.). Закрывают кран 10 (черт. 4), отсекающий дозирующий объем. Открывают кран 8 (черт. 4), затем одновременно закрывают кран 7 и открывают кран 6 (черт. 4) и сразу же включают секундомер. После этих действий аналитическая навеска оказывается введенной в хроматографическую колопку и начинается регистрация хроматограммы. Ниже под словами «регистрация хроматограммы», если не сделано специальной оговорки, понимается одновременная регистрация хроматограммы на автоматическом потенциометре 8 (черт. 1), подключенном к ионизационно-пламенному детектору и на автоматическом потенциометре 19 (черт. 1), подключенном к детектору по теплопроводности.

В процессе регистрации хроматограммы на ней фиксируют фактическое время удерживания (время от момента ввода аналитической навески в хроматографическую колонку до момента выхода максимума соответствующего хроматографического пика) и показатель шкалы потенциометра ИМТ-05, при котором этот пик запи-

сан на хроматограмме.

4.3. Регистрация каждого пика на хроматограмме должна быть проведена в таком положении переключателя потенциометра ИМТ-05 7 (черт. 1), которое обеспечивает запись пика в оптимальном интервале шкалы автоматического потенциометра КСП-4.

С этой целью первую навеску используют для записи предварительной хроматограммы. При этой записи для каждого хроматографического пика подбирают такое положение переключателя потенциомегра ИМТ-05, при котором высота хроматографического пика составляет от 40 до 100 % шкалы автоматического потенциометра КСП-4.

- 4.4. В связи с тем, что попадание большого количества трихлорсилана в нонизационно-пламенный детектор ухудшает стабильность его работы, основную часть полосы трихлорсилана следует отводить мимо ионизационно-пламенного детектора, переключая краны 3 и 4 (черт. 1). Время выхода трихлорсилана — момент переключения кранов определяют с помощью детектора по теплопроводности и автоматического потенциометра 19 (черт. 1). Краны переключают, когда на автоматическом потенциометре 19 (черт. 1) начинает записываться пик, соответствующий трихлорсилану. После того, как этот автоматический потенциометр оканчивает запись пика трихлорсилана, краны 3 и 4 (черт. 1) переключают в обратную сторону.
- 4.5 После записи предварительной хроматограммы краны возвращают в положения, указанные в п. 3.4, и, повторяя операции, изложенные в п. 4.2, вводят еще одну навеску пробы и регистрируют хроматограмму. Затем последовательно вводят еще две навески пробы и для каждой регистрируют хроматограмму. Три хромато-

граммы, зарегистрированные после предварительной, используют, как указано ниже, для получения первого, второго и третьего результатов параллельных определений — массовой доли каждого из

определяемых компонентов в пробе.

4.6. Затем регистрируют хроматограммы образца сравнения. С этой целью краны возвращают в положения, указанные в п. 3.4, и открывают краны 5 и 10 (черт. 4). Ввод материала образца сравнения в хроматографическую колонку и регистрацию хроматограммы образца сравнения осуществляют аналогично вводу аналитической навески анализируемой пробы и регистрации его хроматограммы (пп. 4.2; 4.3; 4.4), но в этом случае после того, как давление в вакуумной системе напуска достигает 10 Па (7,5·10⁻² мм рт.ст.) и закрыт кран 5 (черт. 4), приоткрывают кран на ампуле с образцом сравнения 4 (черт. 4). При этом давление в вакуумной системе напуска должно быть установлено 50000 Па (375 мм рт. ст.).

Получают сначала предварительную хроматограмму образца сравнения, как указано в п. 4.3, а потом еще три хроматограммы.

Три хроматограммы образца сравнения, зарегистрированные после предварительной, используют при обработке результатов, как указано в п. 5.2.

 4.7. Для идентификации (установление вещества, дающего каждый пик) необходимо знать время удерживания кислорода. Для

этой цели регистрируется хроматограмма пробы воздуха.

При этом краны хроматографической установки возвращают в положения, приведениме в п. 3.4, открывают краны 5 и 10 (черт. 4). После достижения в вакуумной системе напуска давления 10 Па (7,5·10⁻² мм рт.ст.) кран 5 (черт. 4) закрывают, синмают с бокового отвода А крана 5 (черт. 4) вакуумный шланг, ведущий к вакуумному насосу, и, открыв кран 5 (черт. 4), в вакуумную систему напуска вводят воздух. Кран 5 (черт. 4) закрывают, надевают на него вакуумный шланг. Затем закрывают кран 10 (черт. 4), навеску воздуха согласно п. 4.2 вводят в хроматографическую колонку и регистрируют хроматограмму. Фиксируется только пик, соответствующий кислороду.

5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

5.1. Идентификацию хроматографических пиков проводят сравнением относительных времен удерживания, полученных экспериментально, с табличными значениями (табл. 1). Экспериментальное значение относительного времени удерживания (t_{opt}) для каждого из определяемых компонентов вычисляют по формуле

$$t_{\text{oth}} = \frac{t - t_{\text{O}}}{t_{\text{Txc}}^{\text{W}} - t_{\text{O}}^{\text{X}}} , \qquad (3)$$

где t — время удерживания компонента, найденное по хроматограмме, полученной с ионизационно-пламенным детектором, с;

 $t_{\pi xc}^{\kappa}$ — время удерживания трихлорсилана, найденное по хроматограмме, полученной с детектором по теплопроводно-

 $t_{\rm O}$ – время удерживания кислорода, найденное по хроматограмме, полученной с ионизационно-пламенным детектором, с:

дели время удерживания кислорода, найденное по хроматограмме, полученной с детектором по теплопроводности, с.

5.2 Массовую долю і-го компонента (X_t) в пробе в процентах (каждый из трех результатов параллельных определений) вычисляют по формуле

 $X_t = \frac{A_t \cdot S_t \cdot X_{c \cdot \tau}}{A_{c \cdot \tau} \cdot S_{c \cdot \tau} \cdot K_t},$ (4)

где

 K_i — коэффициент относительной чувствительности для i-го компонента (табл. 2), безразмерная величина;

Таблица 2 Значения коэффициентов

Таблица 1

	Таблица і
Вещество	Относитель - кое премя утержилания
Хлористый метил Изобутав Бутав Хлористый этил Хлорметилистилсилан Трихлорсилав Метилдихлорсилан	0.21 ± 0.01 0.27 ± 0.01 0.39 ± 0.01 0.55 ± 0.01 0.85 ± 0.01 1.00 ± 0.02 1.21 ± 0.02
Метилдиклоревлан Хлористый метилен Метилтриклорсилан Хлороформ Четырекклористый уг- лерод	1,21 = 0,02 1,33 ± 0,03 2,78 ± 0,05 3,71 ± 0,05 5,0 ± 0,1

Значения коэффициентов относительной чувствительности (КОЧ)

Вешество	коч				
Хлористый метил Изобутан Бутан Хлористый этил Хлорметилметилсилан Метилдихлорсилан Хлористый метилен Метилтрихлорсилан Хлороформ Четыреххлористый уг левой	0,71 9,5 9,2 4,5 2,0 0,73 1,0 0,48 0,57 0,34				

 $S_i = h_I \cdot d_i$ — площадь хрематографического пика I-го компонента на хроматограмме, мм², найденная по одной из трех хроматограмм, полученных с нонизационно-пламенным детектором;

здесь h₁ — высота (мм) этого хроматографического пика;

 d_i — ширина (мм) этого пика на половине его высоты; $S_{e\tau}$ — площадь хроматографического пика (мм²) хлористого метилена в образце сравнения, вычисленная как среднее арифметическое трех значений $S_{e\tau} = -h_{e\tau} \cdot d_{e\tau}$, найденных по трем хроматограммам

образца сравнения, полученных с нонизационнопламенным детектором;

 h_{er} --- высота (мм); здесь

 d_{ct} — ширина на половине высоты (мм) хроматографического пика метилена хлористого, измеренные для одной из трех хроматограмм; $X_{\rm cr}$ — массовая доля метилена хлористого в образце срав-

нения (п. 3.2) в процентах;

Аг, Аз - показатели шкалы потенциометра ИМТ-05 (например, 100 для шкалы 100-10-12 A), для i-го компонента (п. 4.8) и метилена хлористого (п. 4.6) соответственно, безразмерные величины.

Результат анализа \overline{X}_i в процентах вычисляют как среднее арифметическое трех результатов параллельных определений

$$\bar{X}_i = 1/3(X_1 + X_2 + X_3).$$
 (5)

5.3. Разность наибольшего и наименьшего из трех результатов параллельных определений с доверительной вероятностью Р = 0,95 не должна превышать значений абсолютных допускаемых расхож-

дений, приведенных в табл. 3.

 Б.4. Проверку правильности анализа осуществляют, анализируя синтетический образец с известной массовой долей определяемого компонента. Синтетический образец готовят аналогично образцу сравнения (п. 3.2) смешиванием с трихлорсиланом одного или нескольких из перечисленных веществ: хлористый метил, бутан, изо-бутан, хлористый этил, метилен хлористый, хлороформ, четыреххлористый углерод, метилдихлорсилан, метилтрихлорсилан, хлорметилметилсилан.

Анализ считают правильным, если удовлетворяется условие

$$|\overline{X}^{2}-X^{con}| \leq 0.34d_{m}$$
, (6)

где $X^{\text{сви}}$ — массовая доля i-го компонента в синтетическом образце, известная по процедуре его приготовления, %;

 \overline{X}^{*} — экспериментально найденное значение массовой доли i-го компонента (результат анализа), %;

 \overline{d}_n — абсолютное допускаемое расхождение результатов трех параллельных определений, взятое по табл. 3 для массовой доли определяемого i-го компонента, равной X . %.

 В случае попадания трихлорсилана в нонизационно-пламенный детектор или после 30-40 анализов этот детектор отключают, разбирают и промывают ватным тампоном, смоченным этиловым спиртом. После промывания детектора проводят проверку правильности работы установки.

Таблица 3

Определяс- мый компо- нент	Массовая по- ая компонен- та, м	Абсолютное допускаемое расхождение,	Определяе- мый компо- нент	Массовая до- ля компонен- та, %	Абсолютное допускаемое расхождение,
Хлористый метил	3-10-6 5-10-6 8-10-5	1,9·10-6 2,7·10-6 3,6·10-6	Хлористый этил	1-10-t 1	2,4·10-2 2,4·10-4
	1·10-5 5·10-3 1·10-4 1·10-3 1·10-3 1·10-1	4,0-10-4 1,3-10-5 2,3-10-5 2,1-10-3 2,1-10-2 2,1-10-1	Хлористый метилен	1-10-5 2-10-5 5-10-5 1-10-4 5-10-4 1-10-3 1-10-2	6,7·10-6 1,2·10-6 2,3·10-6 2,7·10-6 8,8·10-6 1,7·10-6 1,7·10-6
Изобутан	1-10-6 2-10-6 5-10-6	6,7·10—7 1,2·10—9		1·10—1	1,7-10-1
	7-10-6 1-10-6 1-10-6 5-10-5 1-10-4 1-10-3 1-10-2 1-10-1	2.210 - 8 2.5-10 - 6 2.8-10 - 8 1.3-10 - 5 2.4-10 - 5 2.4-10 - 4 2.4-10 - 2 2.4-10 - 1	Хлорметил- метилсилан	5-10-6 8-10-5 1-10-5 5-10-5 1-10-4 1-10-3 1-10-2 1-10-1	3,3·10 ⁻⁴ 4,1·10 ⁻⁴ 4,2·10 ⁻⁴ 1,6·10 ⁻⁵ 2,8·10 ⁻⁵ 1,3·10 ⁻⁴ 2,2·10 ⁻⁴ 2,2·10 ⁻³ 1,2·10 ⁻² 2,2·10 ⁻¹
Бутан	1-10-8 2-10-8 5-10-8 7-10-8 1-10-5 1-10-4 1-10-3 1-10-2 1-10-1	6,7-10-7 1,2-10-8 2,2-10-8 2,8-10-6 1,3-10-5 2,4-10-5 2,4-10-4 2,4-10-2 2,4-10-2 2,4-10-1	Метнлди- хлорсилан	4-10-5 5-10-5 8-10-5 1-10-4 5-10-4 1-10-2 1-10-1	3.10-5 3.2·10-5 3.2·10-5 3.3·10-5 1.2·10-4 1.9·10-3 1.9·10-2 1.9·10-1
Хлористый этил	2·10-6 5·10-6 8·10-4 1·:0-1 5·10-5 1·10-4 5·10-4 1·10-3 1·10-2	1,3-10-5 2,7-10-6 3,8-10-6 4,1-10-6 1,5-10-5 1,2-10-6 2,4-10-4 2,4-10-8	Метилтри- хлоренлан	2-10-5 5-10-3 1-10-4 5-10-4 1-10-3 1-10-2 1-10-1	1,3-10 5 2,7-10-5 2,9-10-5 1,2-10-4 1,9-10-3 1,9-10-3 1,9-10-1

Определие- ный компо- вент	Массовая до- ля компонен- та, %	Абсолютное допускаемое расхождение, %	Определяе- мый компо- неят	Массоная до- яя компонен- та, %	Абсолютное допускаемое расхождение %
Хлороформ	1-10-5 2-10-5 5-10-1 1-10-4 5-10-4 1-10-2 1-10-2 1-10-1	6,7·10 ⁻⁴ 1,2·10 ⁻⁵ 2,3·10 ⁻⁵ 2,8·10 ⁻⁵ 1,1·10 ⁻⁴ 1,9·10 ⁻⁴ 1,9·10 ⁻² 1,9·10 ⁻² 1,9·10 ⁻²	Четыреххло- ристый уг- лерод	2·10-4 5·10-4 1·10-3 5·10-3 1·10-2 1·10-1	1,3-10 -4 2,7-10-4 2,9-10-4 1,2-10-3 2,1-10-3 2,1-10-2 2,1-10-1

Для контроля правильности работы установки анализируют образец сравнения, определяя в нем, как в пробе, массовую долю хлористого метилена (пп. 4.2—4.6; 5.2). При этом в расчетную формулу (4) подставляют численные значения A_{cr} и S_{cr} , полученные для этого образца сравнения ранее, когда не было оснований считать, что установка работает неправильно, значения S_i и A_i согласно п. 5.2, где i-тый компонент пробы—хлористый метилен, и значение X_{cr} , поясненное ниже. Установка работает правильно, если

$$|\overline{X}_{xx}^s - X_{cx}| \leq 0.34 d_{\pi}^{xx}$$
, (7)

где \overline{X}_{xx}^{s} — экспериментально найдение значение массовой доли хлористого метилена в образце сравнения (результат анализа), %;

 $X_{\rm cr}$ — массовая доля хлористого метилена в том же образце сравнения, известная по процедуре приготовления, %:

 d_{n}^{xx} — допускаемое расхождение результатов трех параллельных определений (см. табл. 3) для массовой доли хлористого метилена, равной X_{cr} , %.

Изменение № 1 ГОСТ 26239.5—84 Трихлорсилан. Метод определения хлористого метила, хлористого этила, бутана, изобутана, хлористого метилена, хлороформа, четыреххлористого углерода, метилдихлорсилана, метилтрихлорсилана, хлорметилметилсилана

Утверждено и введено в действие Постановлением Государственного комитета СССР по управлению качеством продукции и стандартам от 26.06.90 № 1848

Дата введения 01.01.91

Раздел 2. Заменить ссылки: ГОСТ 7164—78 на ГОСТ ЭД1 7164—78, ГОСТ 18300—72 на ГОСТ 18300—87, ГОСТ 9968—73 на ГОСТ 9968—86; исключить ссылку: «по ГОСТ 4—75».

(HYC № 10 1990 r.)

СОДЕРЖАНИЕ

26239.0-84	Кремний полупроводниковый, исходные продукты для его получения и квари. Общие требования к мето-
26239.1 ~-84	дам анализа Кремий полупроводинковый исходные продукты для его получения и кварц. Метод определения при-
26239.284	Кремний полупроводниковый, исходные продукты для его получения и кварц. Методы определения
26239.3—84	бора 21 Кремний полупроводниковый, исходные продукты для его получения и квари. Методы определения фос
000000000000000000000000000000000000000	фора
	Лихлорсилан. Методы определения примесей . 46
26239.5-84	Кремний полупроводниковый и кварц. Метод опре-
26239.6 -84	деления примесей 64 Кремний четыреххлористый. Метод определения ди-
	хлорсилана, трихлорсилана, тетрахлорида креминя, 1,3,3,-тетрахлордиевлоксана, 1,1,3,3-тетрахлордиевл- оксана, пентахлордиоплоксана, гексахлордиевлокса-
05000 7 04	на, гексахлордисилана
26239,7—84	Кремний полупроводниковый. Метод определения
acasa a ex	кислорода, углерода и азота
20235.6 ~64	Кремний полупроводниковый и исходные продукты для его получения. Метод определения дихлорсилана,
202003	трихлорсилана и тетрахлорида кремния 102
26239.9—84	Трихлорсилан. Метод определения хлористого мети- ла, хлористого этила, бутана, изобутана, хлористого метилена, хлороформа, четыреххлористого углерода,
	метилдихлорсилана, метилгрихлорсилана, хлорметил-
	метилсилана
	26239.1 ~84 26239.2—84 26239.3—84 26239.4—84 26239.5—84

Редактор А. Д. Курочкина Технический редактор Н. В. Келейникова Корректор Е. А. Богачкова

Славо в маб. 31.97.84 Поди. в печ. 21.01.85 8.0 усл. п. л. 8,125 усл. кр.-отт. 8,45 уч.-изд. л. Тир. 10000 Цена 45 коп.