УДК 648.58: 661.185: 543.06: 006.354

Группа У29

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

СРЕДСТВА МОЮЩИЕ СИНТЕТИЧЕСКИЕ

Методы определения содержания силиката натрия

Synthetic detergents. Methods for determination of sodium silicate

ГОСТ 22567.8—77*

OKCTY 2309

Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 2 июня 1977 г. № 1412 срок введения установлен

c 01.07.78

Проверен в 1982 г. Постановлением Госстандарта от 03.03.83 № 1087 срок действия продлен

до 01.07.88

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт распространяется на порошкообразные и пастообразные синтетические моющие средства и устанавливает колориметрический и весовой методы определения содержания силиката натрия в пересчете на двуокись кремния:

Сущность колориметрического метода состоит в получении окрашенного комплексного соединения иона силиката с молибденовокислым аммонием и определении оптической плотности получен-

ного окрашенного комплекса.

Сущность весового метода состоит в осаждении кремниевой кислоты, прокаливании осадка и взвешивании образовавшейся двуокиси кремния.

1. МЕТОД ОТБОРА ПРОБ

Отбор проб — в соответствии с разд. 1 ГОСТ 22567.1—77.

2. АППАРАТУРА И РЕАКТИВЫ

Весы лабораторные аналитические 1-го или 2-го класса точности.

Фотоэлектроколориметр типа ФЭК-56 или другой аналогичной конструкции.

Плитка электрическая.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

 Переиздание (март 1986 г.) с Изменением № 1, утвержденным в марте 1983 г. (ИУС 6—83).



Стаканы химические по ГОСТ 10394—72, вместимостью 100, 600, 1000 см³.

Колбы мерные по ГОСТ 1770—74, вместимостью 100, 500, 1000 см³.

Воронки стеклянные по ГОСТ 8613-75, типа 1а.

Цилиндры мерные по ГОСТ 1770-74.

Пипетки по ГОСТ 20292—74, вместимостью 1, 5, 10 и 20 см³. Палочки стеклянные.

Печь муфельная.

Стекла часовые.

Тигли фарфоровые по ГОСТ 9147-80, высокие.

Баня песочная.

Термометр стеклянный П 61 по ГОСТ 2823-73.

Часы.

Натрий азотнокислый по ГОСТ 4168—79, х.ч. или ч.д.а. Асбест.

Перхлорат калия или натрия.

Натрий кремнекислый по ГОСТ 4239—77.

Аммоний молибденовокислый по ГОСТ 3765—78, 10%-ный раствор.

Кислота лимонная по ГОСТ 3652-69, 10%-ный раствор.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77, раствор 1:4 и раствор плотностью 1,835 г/см³.

Калий марганцовокислый по ГОСТ 20490-75, 0,1 н. раствор.

Кислота щавелевая по ГОСТ 22180-76.

Марганец сернокислый по ГОСТ 435-77.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328-77.

Фильтры беззольные розовая или белая лента.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

3. ПОДГОТОВКА К ИСПЫТАНИЮ

3.1. Приготовление стандартного раствора

Навеску силиката натрия с массой SiO₂ около 0,1 г, взятую с погрешностью не более 0,0002 г, переносят в мерную колбу вместимостью 500 см³, растворяют в воде и доводят объем раствора водой до метки.

Раствор не должен содержать взвешенного твердого вещества.

Полученный раствор следует хранить в полиэтиленовой посуде.

3.2. Приготовление раствора смеси щавелевой кислоты и сернокислого марганца

В мерной колбе вместимостью 100 см³ растворяют 10 г щевелевой кислоты и 1 г сернокислого марганца, взвешенные с погреш-

ностью не более 0,0002 г, в 60 см³ воды при 60°С, добавляют 20 см³ раствора серной кислоты, доводят объем раствора водой до метии.

3.3. Построение градуировочного графика

Готовят растворы сравнения

В мерные колбы вместимостью 100 см3 наливают 1, 2, 3, 4 и 5 см³ стандартного раствора силиката натрия, объем раствора доводят водой до 50 см³, добавляют 1 см³ раствора серной кислоты и 5 см³ раствора молибденовожислого аммония. Смесь тщательно перемешивают и дают развиться окраске в течение 3 мин. Затем добавляют 5 см³ раствора лимонной кислоты и доводят объем раствора водой до 100 см³. Параллельно готовят контрольный раствор. В мерную колбу 100 мл наливают примерно 50 см³ воды, f см³ раствора серной кислоты, 5 см³ раствора молибденовокислого аммония, 5 см³ раствора лимонной кислоты и доводят объем раствора водой до метки.

Оптическую плотность растворов сравнения измеряют на фотоэлектроколориметре с синим светофильтром при длине волны 413-453 нм в кюветах с толщиной поглощающего свет слоя 30 мм

через 5 мин, считая с момента разбавления.

По полученным данным строят градуировочный график.

4. ПРОВЕДЕНИЕ ИСПЫТАНИЯ

4.1. Определение содержания силиката колор иметрическим методом В порошках без перекисных солей

Для проведения испытания синтетических моющих средств с массовой долей SiO₂ до 4% берут навеску массой 1 г; для средств с массовой долей SiO2 более 4% берут навеску массой 0,5 г.

Погрешность взвешивания не более 0,0002 г.

Навеску синтетического моющего средства помещают в стакан вместимостью 600 см³, прибавляют 300 см³ горячей воды (температура 90-95°C), нагревают на водяной бане, периодически помешивая стеклянной палочкой до полного растворения лучшего растворения добавляют 2-3 г едкого натра)...

Раствор охлаждают до комнатной температуры (18-20°C), переносят в мерную колбу вместимостью 500 см3 и доводят объем раствора водой до метки. Аликвотную часть раствора отбира: ют в количестве 10 см³, помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³. Доводят объем раствора водой до 50 см³, добавляют 1 см³ раствора серной кислоты, 5 см³ раствора молибденовокислого аммония, тщательно перемешивают и дают развиться окраске в течение 3 мин. Затем добавляют 5 см³ раствора лимонной кислоты, перемешивают и доводят объем раствора водой до 100 см³. Оптическую плотность испытуемого раствора измеряют

5 мин, считая с момента разбавления, по отношению к контроль-

ному раствору.

4.2. Определение содержания силиката рия колориметрическим методом в порошках. с перекисными солями

Навеску порошка массой около 1 г, взятую с погрешностью не более 0,0002 г, помещают в стакан вместимостью 600 см3, прибавляют 300 см³ горячей воды (температура 90—95°С), нагревают на водяной бане, периодически помешивая до полного растворения порошка (для лучшего растворения порошка добавляют

2—3 г едкого натра).

Раствор охлаждают до комнатной температуры, переносят в мерную колбу вместимостью 500 см³, доводят водой до метки. Отбирают аликвотную часть раствора в количестве 10 см3 и переносят в мерную колбу вместимостью 100 см3. Объем раствора доводят водой до 50 см³, добавляют 1 см³ раствора серной кислоты: и по каплям добавляют раствор марганцовокислого калия до слабо-розовой окраски, не исчезающей в течение 1 мин при перемешивании. Затем по каплям добавляют раствор щавелевой кислоты и сернокислого марганца до исчезновения бледно-розовой окраски раствора и 5 см³ молибденовокислого аммония.

Раствор тщательно перемешивают и дают развиться окраске в течение 3 мин, затем добавляют 5 см3 раствора лимонной кислоты, перемешивают и доводят объем раствора до 100 см3.

Оптическую плотность испытуемого раствора измеряют через 5 мин, считая с момента разбавления, по отношению к контрольному раствору, к которому добавляют раствор марганцовокис-лого калия и раствор смеси щавелевой кислоты и сернокислого марганца в таком количестве, в каком они были добавлены к испытуемому раствору.

4.1, 4.2. (Измененная редакция, Изм. № 1).

4.3. Определение содержания силиката весовым методом порошках с биодо-В бавками

В стакан наливают 50 см³ серной кислоты, добавляют при осторожном перемешивании около 2,5 г испытуемого взвешенного с погрешностью не более 0,001 г, и около 2,5 г азотнокислого натрия.

Стакан накрывают часовым стеклом и напревают 40-50 мин на электроплитке, покрытой асбестом, или на песочной бане до тех пор, пока масса не станет светло-желтой и однородной. Если часть органических веществ плавает на поверхности, то добавляют еще 1 г азотнокислого натрия и вновь нагревают.

Температура нагревания должна быть 160—170°C.

Если раствор не станет светлым, то его охлаждают и досавляют около 1 г перхлората калия или натрия и вновь нагревают до

получения светло-желтого раствора.

Затем раствор охлаждают, осторожно добавляют 100 см³ холодной дистиллированной воды (температура 15—30°С) и выделяющиеся окислы азота удаляют непродолжительным нагреванием раствора. Теплый раствор фильтруют через беззольный фильтр «розовая или белая лента», осадок переносят на этот же фильтр и промывают дистиллированной водой до отрицательной реакции на ион SO₄—. Фильтр с осадком подсушивают и переносят в фарфоровый тигель, прокаленный до постоянной массы, осторожно озоляют на плитке и прокаливают в муфельной печи при 800°С в течение 30 мин, затем охлаждают и взвешивают. Последующие взвешивания проводят через каждые 30 мин прокаливания до получения постоянной массы.

Примечание. Сжигание пробы серной кислотой и удаление окислов азота необходимо проводить под тягой.

(Введен дополнительно, Изм. № 1).

5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

5.1. Массовую долю силиката натрия в пересчете на SiO₂ (X) в процентах, определяемую колориметрическим методом, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 \cdot 500 \cdot 100}{m \cdot 10 \cdot 1000} = \frac{m_1 \cdot 5}{m}$$
,

где m_1 — масса силиката натрия в пересчете на SiO₂, найденная по градуировочному графику, мг;

m — масса навески синтетического моющего средства, г.

5.2. Массовую долю силиката натрия в пересчете на SiO_2 (X_1) в процентах, определяемую весовым методом, вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{m_2 \cdot 100}{m}$$

где m — масса навески синтетического моющего средства, г;

та — масса остатка после прокаливания, г.

За окончательный результат испытания принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемое расхождение между которыми не должно превышать 0,3%.

Разд. 5. (Измененная редакция, Изм. № 1).

Изменение № 2 ГОСТ 22567.8—77 Средства моющие синтетические. Методы определения содержания силиката натрия

Утверждено и введено в действие Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 29.09.87 № 3788 Дата введения 01.04.88

Наименование стандарта. Исключить слово: «содержания».

Под наименованием стандарта проставить код: ОКСТУ 2309. По всему тексту стандарта заменить слово: «содержания» на «массовой

Раздел 2 изложить в новой редакции:

«2. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ

Весы лабораторные 2-го класса точности по ГОСТ 24104-80 с наибольшим пределом взвешивания 200 г и допускаемой погрешностью взвешивания не более 0.5 мг.

Фотоэлектроколориметр типа ФЭК-56М по ГОСТ 12083-78 или фотоэлектроколориметр любого другого типа, обеспечивающий измерение оптической плотности от 0 до 1,0.

Электроплитка закрытого типа по ГОСТ 14919-83.

Стаканы Н-1-150 ТХС, В-1-250 ТХС, В-1-600 ТХС, В-1-1000 ТХС по гост 25336—82.

Колбы 1—100—2 или 2—100—2, 1—250—2 или 2—250—2, 1—500—2 или 2—500—2, 1—1000—2 или 2—1000—2 по ГОСТ 1770—74. Воронка В-56—80 XC по ГОСТ 25336—82.

Цилиндры 1-50 или 3-50, 1-100 или 3-100, 1-250 или 3-250 по ГОСТ 1770-74.

Пипетки 4-2-2, 7-2-5, 7-2-10, 2-2-50 по ГОСТ 20292-74.

Палочка стеклянная.

Печь муфельная.

Чашка фарфоровая 3 по ГОСТ 9147-80.

Тигли фарфоровые по ГОСТ 9147-80, высокие.

Баня песчаная.

Термометр ТТ П 5 2 160 66 по ГОСТ 2823-73.

Секундомер С-1-2А по ГОСТ 5072-79.

Фильтры обеззоленные, «розовая или белая лента».

Асбест или асбестовая сетка.

Натрий азотножислый по ГОСТ 4168-79, х.ч. или ч.д.а. или калий азотнокислый по ГОСТ 4217-77, х.ч. или ч.д.а.

Перхлорат калия или натрия, ч.

Натрий кремнекислый мета 9-водный по ГОСТ 4239-77, ч.д.в.

Аммоний молибленовокислый по ГОСТ 3765-78, ч.д.а., водный раствор с массовой долей 10 %.

Кислота серная по ГОСТ 4204-77, х.ч. и раствор 1:4.

Калий марганцовокислый по ГОСТ 20490-75, ч.д.а. раствор концентрации $c(1/5 \text{ KMnO}_4) = 0.1 \text{ моль/дм}^3$ нли фиксанал.

Кислота щавелевая по ГОСТ 22180-76, х. ч. и водный раствор с массовой долей 10 %.

Марганец (II) сернокислый 5-водный по ГОСТ 435-77, ч.д.а. Натрия гидроокись по ГОСТ 4328-77, х.ч.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

Примечание, Допускается использовать оборудование, посуду и материалы другого типа с аналогичными техническими и метрологическими характеристиками, а также реактивы квалификации не ниже ч.д.а.»,

Пункт 3.1. Второй абзац изложить в новой редакции: «Перед приготовле; нием стандартного раствора в силикате натрия определяют массовую долю двуокиси креманя (SiO₂) по ГОСТ 4239-77. Навеску силиката натрия с массой SiO₂ 0,1 г переносят в мерную колбу вместимостью 500 см³, растворяют в

(Продолжение см. с. 404)

воде и доводят объем раствора водой до метки. Результат взвещивания в граммах записывают с точностью до четвертого десятичного знака. 1 см³ получен-

ного раствора должен содержать 0,2 мг SiO2».

Пункт 3.2. Второй абзац изложить в новой редакции: «В мерной колбе вместимостью 100 сма растворяют (10,000±0,005) r щавелевой KHCJIOTM (1,000±0,005) г сернокислого марганца в 60 см² воды при температуре (60±6) °C, добавляют 20 см⁸ раствора серной кислоты, доводят объем раствора водой до метки».

Пункт 3.3. Третий абзац. Заменить слово: «лимонной» на

(2 pasa):

четвертый абзац изложить в новой редакции: «Олтическую плотность растворов сравнения измеряют по отношению к контрольному раствору на фотоэлектроколориметре с свиим светофильтром при длине волны 380-410 им в кюветах с толщиной поглощающего свет слоя 30 мм через 5 мин, считая с момента разбавления.

При использовании вместо фотовлектроколориметра типа ФЭК-56М прибора с другими аналогичными характеристиками измерение следует дить при длине волиы, при которой наблюдается максимальное светопоглоще-

дополнить абзацем: «Градуировочный график проверяется раз в две неделв, а также по мере приготовления нового раствора молибденовокислого ам-

Пункт 4.1. Третий-пятый абзацы изложить в новой редакции: «Результаты взвешивания навесок в граммах записывают с точностью до четвертого деся-

тичного знака,

Навеску синтетического моющего средства помещают в стакан вмеотимостью 150 см³, добавляют 2—3 г гидроокиси натрвя в 100 см³ горячей воды с температурой (94±6) °C. Стакан помещают на плятку, покрытую асбестом или асбестовой сеткой, и нагревают раствор с момента закинания 1-2 мин, пе-

риодически помешивая стеклянной палочкой.

Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 250 см³, тщательно промывая стакан 70—80 см³ горячей воды с температурой (80±6) °C, охлаждают до комнатной температуры и доводят объем раствора водой до метив. Отбирают аликвотную часть раствора в количестве 10 см⁵ для синтетических моющих средств с массовой долей SiO₂ до 4 % и 5 см⁵ для средств с массовой долей SiO₂ до 4 % и 5 см⁵ для средств с массовой долей SiO₂ более 4 %, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см⁶. Доводят объем раствора водой до 50 см3, добавляют 1 см3 раствора серной кислочы, 5 см3 раствора молноденовокислого аммония, тщательно переменивают и дакот развиться окраске в течение 3 мин, затем добавляют б см° раствора щавелевой кислоты, перемешивают и доводят объем раствора водой до 100 см³.

Оптическую плотность испытуемого раствора измеряют через 5 мин, счи-

тая с момента разбавления, по отношению к контрольному раствору».
Пункт 4.2. Первый абзац после слов «в порошках» дополнить с

«H Hactax»:

второй абзац изложить в новой редакции: «Для проведения испытания синтетических моющих средств с массовой долей SiO2 до 4% берут навеску массей 1,0 г (результат взвешивания в граммах записывают с точностью до четвертого десятичного знака), для средств с массовой долей SiO2 более 4 % беруг навеску массой 0,5 г (результат взвещивания в граммах запясывают с точностью до четвертого десятичного знака).

Навеску синтетического моющего средства помещают в стакан вместиможные 150 см3, добавляют 2-3 г гидроокиси натряя и 100 см3 горячей воды

с температурой (94±6) °С.

Стакан помещают на плитку, покрытую асбестом или асбестовой сеткой, и нагревают раствор с момента закипания 1-2 мин, периодически помешивая стеклянной палочкой»;

третий абзац. Заменить слова: «Раствор оклаждают до комнатной температуры, переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см3, доводят водой

до метки. Отбирают аликвотную часть раствора в количестве 20 см³ и переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³> на «Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 250 см³, тщательно промывая стакан 70—80 см³ горячей воды с температурой (80±6) °С, охлаждают до комнатной температуры и доводят объем раствора водой до метки.

Отбирают алинъотную часть раствора в количестве 10 см³ для синтетических моющих средств с массовой долей SiO₂ до 4 % и 5 см³ для средств с массовой долей SiO₂ более 4 % и переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³»:

четвертый абзац. Заменить слово: «лимонной» на «шавелевой».

Пункт 4.В. Перый азац. Исключить слова: «в порошках с биодобавками»; второй, третий абзацы изложить в новой редакции: «Навеску синтетического моющего средства массой 2,0—2,5 г (результат взвешивания в граммах записывают с точностью до четвертого десятичного знака) помещают в стакан вместимостью 600 см³, приливают 50 см³ серной кислоты и добавивют 2,5 г азотнокислого калия или матрия.

Стакин накрывают фарфоровой чашкой, нагревают на плитке, покрытой асбестом, добавляя небольшими порциями азотнокислый калий или натрий, пока

жидкость не станет бесцветной или свегло-желгой и прозрачной»;

шестой абзац. Ваменить слово: «беззольный» на «обеззоленный». Раздел 5 изложить в новой редакции:

«5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

5.1. Маосовую долю силината натрия в пересчете на SiO_2 (X) в процентах, определяемую колориметрическим методом, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m \cdot 250 \cdot 100}{(m_1 - m_2) \cdot V \cdot 1000},$$
 (1)

- (Продолжение см. с. 496)

где т — масса силиката натрия в пересчете на SiO₂, полученная по градуировочной кривой, мг:

т₁ — масса стакана с навеской, г;

та — масса пустого стакана, г;

V — объем раствора, взятый для фотоэлектроколориметрирования, см³.

За результат испытания принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, допускаемое расхождение между которыми не должно превышать 0,3 %.

Пределы допускаемого значения суммарной погрешности результата испы-

тания ±0,68 % при доверительной вероятности 0,95.

5.2. Массовую долю силиката натрия в пересчете на SiO₂ (X₁) в процентах, определяемую весовым методом, вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{(m_3 - m_4)}{(m_1 - m_2)} - 100,$$
 (2)

где m₁ - масса стакана с навеской, г;

та — масса пустого стакана, г;

та— масса тигля с остатком после прокаливания, г;

та - масса пустого тигля после прокаливания, г.

За результат яспытания принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, допускаемое расхождение между которыми не должно превышать 0,3 %.

Пределы допускаемого значения суммарной погрешности результата ис-

пытания ±0.40 % при доверительной вероятности 0,95».

(NYC № 1 1988 r.)