Взрывчатые вещества промышленные

гост **МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ** 14839.10-69* СОДЕРЖАНИЯ АЛЮМИНИЯ

Industrial explosives. Methods for determination of aluminium content

Взамен FOCT 9073-64 в части пл. 39; 41

Постановлением Комитета стандартов, мер и измерительных приборов при Совете Министров СССР от 14 июля 1969 г. № 800 срок введения установлен

Несоблюдение стандарта преспедуется по закону

Настоящий стандарт распространяется на промышленные вэрывчатые вещества, выпускаемые по стандартам и техническим условиям, и устанавливает методы определения содержания алюжиния:

 комплексонометрический метод, основанный на образовании комплекса иона алюминия с трилоном Б, с последующим титрованием избытка раствора трилона Б раствором железо-аммонийных кваснов:

2 - весовой метод, основанный на растворении алюминия в соляной кислоте и определении его содержания по потере в навеске взрывчатого вещества.

1. КОМПЛЕКСОНОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД [АРБИТРАЖНЫЙ]

1.1. Реактивы, растворы, приборы и посуда

1.1.1. Для проведения испытаний должны применяться следующие реактивы, растворы, приборы и посуда;

натрий уксуснокислый по ГОСТ 199-78;

кислота соляная по ГОСТ 3118—77, раствор 1:1; аммиак водный по ГОСТ 3760—79; 5%-ный раствор;

кислота серная по ГОСТ 4204-77;

натрий сульфосалициловокислый, 10%-ный раствор; кислота уксусная ледяная по ГОСТ 61-75;

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

* Переиздание (март 1986 г) с Изменением № 1, утвержденным в январе 1980 г. (HYC-3-80).

трилон Б (двунатриевая соль этилендиаминтетрауксусной кислоты) по ГОСТ 10652-73, 0,1 н. раствор;

эфир этиловый, сухой, перегнанный; бумага индикаторная универсальная;

раствор ацетатный буферный, полученный способом, приведен-

ным в приложении 1 к настоящему стандарту; квасцы железоаммонийные по ГОСТ 4205—77, 0,1 н. раствор, полученный способом, приведенным в приложении 2 к настоящему стандарту;

колбы мерные по ГОСТ 1770-74, вместимостью 100, 500, 1000

и 2000 мл:

колбы конические по ГОСТ 25336-82, вместимостью 250 мл; пипетки по ГОСТ 20292-74;

электроплитка с закрытым обогревом;

баня водяная;

термометры со шкалой от +50 до +150°C по ГОСТ 215-73 или ГОСТ 2823-73;

весы лабораторные с погрешностью взвешивания не более 0,0002 г.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

1.2 Отбор проб

Пробы для испытаний отбирают по ГОСТ 14839.0—79.

1.3. Проведение испытания

1.3.1. Перед испытанием пробу взрывчатого вещества, не содержащую нитроэфиры, тщательно измельчают.

Измельчение пробы гранулитов производят

14839.0-79.

1.3.2. 2.0-4.0 г взрывчатого вещества, взвешенного с погрешностью не более 0,0002 г, помещают в мерную колбу вместимостью 500 мл и растворяют при нагревании на водяной бане при температуре 80-90°C в 60 мл раствора соляной кислоты.

При определении содержания алюминия во взрывчатых веществах, содержащих нитроэфиры, последние отмывают этиловым

эфиром.

Объем в колбе доводят до метки водой. 50 мл полученного и предварительно отфильтрованного раствора помещают с помощью пипетки в коническую колбу и добавляют 20 мл раствора трилона Б. Содержимое колбы нагревают до кипения и нейтрализуют по каплям раствором аммиака до нейтральной реакции по индикаторной универсальной бумаге. К приготовленному раствору прибавляют 30 мл ацетатного буферного раствора и оставляют охлаждаться до комнатной температуры.

Охлажденный раствор титруют раствором железоаммонийных квасцов до появления красно-бурой окраски в присутствии

1.0—1.2 мл раствора сульфосалициловокислого натрия.

Параллельно проводят (точно в таких же условиях) контрольное определение, помещая в коническую колбу 6 мл раствора соляной кислоты, 20 мл раствора трилона Б и 44 мл воды.

1.4. Подсчет результатов испытания

 1.4.1. Содержание алюминия в процентах (X) вычисляют по формуле

$$X = \frac{(V - V_1) \cdot 0.001348 \cdot 10 \cdot 100}{m}.$$

где т— навеска взрывчатого вещества, г;

 V — объем точно 0,1 н. раствора железоаммонийных квасцов, пошедший на титрование контрольного опыта, в

 V_1 — объем точно 0,1 н. раствора железоаммонийных квасцов, пошедший на титрование пробы, мл;

0,001348 — количество алюминия, г, соответствующее .1 мл точно 0,1 н раствора трилона Б;

10 — число разбавлений.

Производят два параллельных определения, из результатов которых вычисляют среднее арифметическое, округляемое до 0,1%. Расхождение между результатами параллельных определений не должно превышать 0,3% при доверительной вероятности 0,95.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

2. ВЕСОВОЯ МЕТОД "

2.1. Проведение испытания

- 2.1.1. Остаток на фильтре, полученный после удаления нитросоединений и минерального масла, нитроэфиров, аммиачной селитры, натриевой соли карбоксиметилцеллюлозы и гексогена переносят в стакан и обрабатывают 100 мл 10%-ного раствора соляной кислоты по ГОСТ 3118—77 при температуре 50—60°С до полного растворения алюминия.
- 2.1.2. Содержимое стакана фильтруют через тот же фильтр и остаток на фильтре промывают водой до полного удаления кислоты (пробы на синюю лакмусовую бумажку).

2.1.3. Фильтр с остатком сущат при температуре 100—105°С
 в течение 1 ч, охлаждают в эксикаторе и взвещивают с точностью

до 0.0002 г.

 Остаток на фильтре сохраняют для определения содержания нерастворимых веществ.

CTP. 4 FOCT 14839.10-69

2.2. Подсчет результатов испытания

 2.2.1. Содержание алюминия (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 - m_2}{m} \cdot 100,$$

где m - навеска взрывчатого вещества, г;

той г: масса фильтра с остатком до обработки соляной кислотой г:

та — масса фильтра с остатком после обработки соляной кислотой, г.

2.2.2. Производят два параллельных определения, из результатов которых вычисляют среднее арифметическое, округляемое до 0,1%. Расхождение между результатами параллельных определений не должно превышать 0,3% при доверительной вероятности 0.95.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

 2.2.3. Допускается определять содержание алюминия суммарно с нерастворимыми веществами, если это предусмотрено техническими требованиями на взрывчатое вещество.

2.2.4. Во взрывчатых веществах, изготовленных на селитре с фосфоросодержащими нерастворимыми в воде добавками; определение содержания алюминия следует производить только комплексонометрическим методом.

приложение і

СПОСОБ ПРИГОТОВЛЕНИЯ БУФЕРНОГО АЦЕТАТНОГО РАСТВОРА

Раствор готовят следующим образом: 272 г. уксусновислого натрия растворяют в 104 мл. ледяной уксусной кислоты и разводят водой в мерной колбе на 2 л. до метки,

приложение 2

СПОСОБ ПРИГОТОВЛЕНИЯ 0,1 и. РАСТВОРА ЖЕЛЕЗОАММОНИЙНЫХ КВАСЦОВ

Раствор готовят следующим образом: 24,15 г квасцов растворяют в колбе емкостью 1 л. К раствору добавляют серную кислоту до осветления раствора и объем в колбе доводят до метки. Титр раствора устанавлявают по 0,1 и, раствору трилона Б в присутствии 1,0—1,2 мл раствора сульфосалициловожислого натрия. Перед титрованием раствор нагревают до кипения, нейтрализуют по каплям раствором аммиака до нейтральной реакции по индикаторной умиверсальной бумаге и добавляют 30 мл ацетатного буферного раствора, после чего оставляют охлаждаться до комматной температуры.

Изменение № 2 ГОСТ 14839.10—69 Вэрывчатые вещества промышленные. Методы определения содержания алюминия

Утверждено и введено в действие Постановлением Государственного комитета по управлению качеством продукции и стандартам от 26.02.90 № 286

Дата введения 01.09.90

Наименование стандарта изложить в новой редакции: «Вещества взрывчатые промышленные. Методы определения массовой доли алюминия

Industrial explosives. Methods for determination of aluminium total mass fractions.

По всему тексту стандарта заменить слово: «содержание» на «массовая до-

Под наименованием стандарта проставить код: ОКСТУ 7209.

Вводная часть. Второй абзац дополнить словами: «или раствором хлористого цинка»:

последний абзац. Заменить слова: «по потере в навеске» на «по уменьшению

массы остатка на фильтре».

Пункт 1.1.1. Третий абзац дополнить словами: «(по объему)»;

четвертый аблац. Заменить слова: «5 % ный раствор» на «раствор с массовой

долей аммиака 5 % »;

шестой абзац изложить в новой редакции: «натрий сульфосалицилововислый, раствор с массовой долей сульфосалицилововислого натрия 10 % — при титровании раствора трилона Б раствором железоаммонийных квасцов или дигизон (дифеналтнокарбазон) по ТУ 6—03—07—1684—89, спиртовой или ацегоновый раствор с массовой долей дигизона 0,025 % (годен 3—4 дня) — при титровании раствора трилона Б раствором хлористого цинка»;

седьмой абзац, Исключить слово: «ледяная»; восьмой абзац, Заменить слова: «0,1 н. раствор» на «раствор концентрации

 $c(C_{10}H_{14}O_{1}N_{2}Na_{2}\cdot 2H_{2}O) = 0.1 \text{ моль/л } (0.1 \text{ M}) \text{ »};$

девятый, одинназдатый и двенаддатый абзацы изложить в новой редакции: «эфир этиловый, обезвожечный хлористым кальшем, или сухой перегнанный или метилен хлористым по ГОСТ 9968—86 или ТУ 6—09—37—16—74, обезвоженный хлористым кальшем;

раствор ацетатный буферный с pH-7 — при титровании раствора трилона Б раствором железоаммонийных квасцов или с pH-4 — при титровании раствора трилона В раствором хлористого цинка. Растворы готовят в соответствии с

приложением 1;

квасцы железоаммонийные по ТУ 6 \cdot 09-5359 \cdot 87, раствор концентрации ε [Fe(NH₄) \cdot (SO₄)₂ \cdot 12H₂O] = 0,1 моль/л (0,1 M), приготовленный в соответствии с приложением 2»;

деполнять повыми абзацами (после двенадцатого):

«цинк хлористый, раствор концентрации $c(ZnCl_2) = 0.1$ моль/л (0.1 М), приготовленный в соответствии с приложением 3;

цинк гранулированный по ТУ 6-09-5294-86; аммоний уксуснокислый по ГОСТ 3117 -78;

спирт этиловый по ГОСТ 18300--87.

ацетоя по ГОСТ 2603-79;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709 72;

натрия гидроокись по ГОСТ 4328-77 или калви гидроокись по ГОСТ 24363-80, раствор с массовой долей гидроокиси 20 %;

кальций длористый, прокаленный;

фильтр бумажный;

бюретка по ГОСТ 20292 74, вместимостью 25 мл;

стаканы стеклянные по ГОСТ 25336-82, вместимостью 200 мл»;

тринадцатый абзац. Заменить значение: 100 мл на 200 или 250 мл;

восемнадцатый абзац изложить в новой редакции: «термометр ртутный стеклянный по ГОСТ 27544—87 с ценой деления не более 1 °C, обеспечивающий контроль заданной температуры»;

(Продолжение см с. 168)

дополнить абзацем: «Допускается применять другую аппаратуру, посуду, материалы и реактивы с техническими, метрологическими характеристиками и

жачеством не ниже указанных выше».

Пункт 1.3.2 изложить в новой редакции: «1.3.2. Навеску взрывчатого вещества массой 2,0--4,0 г взвешивают, записывая результат взвешивания в граммах до четвертого десятичного знака, помещают в стакан и растворяют в 20 мл раствора соляной кислоты, приливая ее порциями по 4-5 мл. Операцию растворения проводят до полного исчезновения серых металлических вкраплений. Допускоется вести растворение при нагревании на водяной бане (температура воды 60-100°C) или на электроплитке, причем во избежание бурного протекания реакции и разбрызгивания нагревание на плитке чередуют с охлаждением на водяной бане, температура воды которой не более 15 °C.

После охлаждения до комнатной температуры раствор, фильтруя, количест-венно переносит в мерную колбу вместимостью 200, 250 или 500 мл., а стакай и фильтр промывают холодной или горячей дистиллированной водой порциями по 10 20 мл до нейтральной реакции по универсальной индикаторной бумаге, со-

биран фильтрат в ту же мерную колбу.

При определении массовой доли алюминия во взрывчатых веществах, содержащих интроэфиры, последние отмывают этиловым эфиром или хлористым мети-

Содержимое колбы выдерживают не менее 15 мин при температуре (20±2) °С, после чего объем раствора доливают до метки дистиллированной водой той же температуры и тидательно перемешивают, 25 или 50 мл полученного раствора отбирают пинеткой в коническую колбу, добавляют 25 мл раствора трилона Б, нагревают до кипения и кипятят 1-2 мин. После охлаждения раствора до комнатной температуры его нейтрализуют по универсальной индикаторной бумаге годроокисью натрия или калия или раствором аммиака

При титровании трилона Б раствором железовимонийных квасцов раствор в колбе нейтрализуют по каплям до нейтральной реакции. Затем к раствору приливают 30 мл ацетатного буферного раствора с pH=7, 1,0-1,2 мл раствора сульфосалицил вокислого натрия и титруют раствором железоаммонийных квасцов

до появления красно бурой окраски.

При титровании трилона В раствором хлористого цинка раствор в колбе нейтрализуют по каплям до рН=4. Затем к раствору приливают 30 мл. ацегатного буферного раствора с рН=4, 60 мл ацетона, 2 мл раствора дитизона и титруют раствором клористого цинка до перехода окраски из серо-зеленой в малиновую.

Одновременно проводят в таких же условиях определение массовой доли основного вещества (алюминия) в партии алюминиевого порошка или пудры, пошедшей на изготовление анализируемого взрывчатого вещества (масса навески алюминиевого порошка или пудры должна составлять около 0.3 г)».

Пункт 1.4 изложить в новой редакции (пункт 1.4.1 исключить);

«1.4. Обработка результатов

Массовую долю алюминия (Х) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{(V_1 \cdot K_1 - V_2 \cdot K_4) \cdot 0,0027 \cdot n \cdot 100 \cdot 100}{m X_1}$$

FILE

V₁ — объем раствора трилона В, взятый для анализа, мл; К; поправочный коэффициент к раствору трилона Б;

V₂ — объем раствора железозммонийных квасцов или хлористого цинка,

израсходованный на титрование, мл;

К₂ — поправочный коэффициент к раствору железоаммонийных квасцов или хлористого цинка;

0,0027 — масса алюминия, соответствующая і мл раствора трилона Б точной концентрации $c(C_{10}H_{14}O_8N_2Na_2\cdot 2H_2O)=0.1$ моль/л (0,1,M), г/мл;

 т. степень разбавления (отношение вместимости мерной колбы, в которой проводили разбавление раствора, к объему, отбираемому пи-

масса навески анализируемого ВВ, г; F71

(Продолжение см. с. 169)

X₁ — массовая доля основного вещества в партии алюминиевого пороцека или пудры, пошедшей на изготовление анализируемого ВВ. %. Допускается использовать практически установленный коэффициент, выведенный на основании статистических данных как средний результат определений X_1 .

Проводят два параллельных определения, по результатам которых вычисляют среднее арифметическое, округляемое до десятых долей процента. Расхождение между результатами параллельных определений не должно превышать 0.3 %

при доверительной вероятности 0,95».

Раздел 2 дополнить пунктом — 2.1a (перед п. 2.1):

<2.1а. Реактивы, растворы, приборы и посуда Кислота соляная по ГОСТ 3118—77, раствор с массовой долей кислоты 10 %; вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72;

весы лабораторные 2-го класса точности по ГОСТ 24104-88 с наибольшим вределом взвешивания 200 г;

шкаф сушильный лабораторный, обеспечивающий заданиую температуру сушки;

термометр ртутный стеклянный по ГОСТ 27544-87 с ценой деления не бо-

лее 1 °C, обеспечивающий контроль заданной температуры; эксинатор по ГОСТ 25336-82 с адсорбентом, в качестве которого непользуют свликагель видикатор по ГОСТ 8984—75 или силикагель по ГОСТ 3956—76. или хлористый кальций, прокаленный;

бумажка лакмусовая синяя;

стакан стеклянный».

Пункт 2.1.1. Исключить слова: «10 %-ного».

Пункт 2:1.3 дополнить словами: «Допускается производить сушку остатка в приборе для ускоренной сушки с инфракрасной электролампой по чертежу ГОСТ 14839.12 69, разд. 2 в течение 15 мин при такой же температуре».

Пункт 2.2.2. Заменить слова: «до 0.1 %» на «до десятых долей процента».

Приложения 1, 2 изложить в новой редакции:

«ПРИЛОЖЕНИЕ 1 Обязательное

Способ приготовления ацетатного буферного раствора

Для приготовления ацетатного буферного раствора с pH=7 272 г уксуснокислого натрия растворяют в 104 мл уксусной кислоты, доводят объем в колбе вместимостью 2 л дистиллированной водой до метки и тщательно переменивают.

Для приготовления ацетатного буферного раствора с рН=4 154 г уксуснокислого аммония растворяют в 120 мл уксусной кислоты, доводят объем в колбе вместимостью 2 л дистиллированной водой до метки и тщательно переменливают,

> ПРИЛОЖЕНИЕ 2 Обязательное

Способ приготовления раствора железоаммонийных квасцов концентрации $\varepsilon |\Gamma e(NH_4) \cdot (SO_4)_2 \cdot 12H_2O| = 0,1 \text{ моль/л } (0,1 \text{ M})$

Раствор готовят следующим образом: 50 г железоаммонийных квасцев растворяют в мерной колбе вместимостью 1 л в 300 мл свежепровипяченой и одлажденной дистиллированной воды. Раствор фильтруют, прибавляют к нему 30-45 мл серной кислоты и доводят объем в колбе до метки дистиллир ланной водой. Титр раствора устанавливают по раствору трилова B концентрации $\varepsilon[C_{16}H_{14}O_8N_2Na_2\cdot 2H_2O]=0,1$ моль/л (0,1,M) в присутствии 1.0-1,2 мл рествора сульфосалицилововислого натрия. Перед титрованием раствор нагревают до кипения, нейтрализуют по каплям раствором аммиака до нейтральной реакции по индикаторной универсальной бумаге и добавляют 30 мл ацстатного буферного раствора с рН=7, после чего оставляют охлаждаться до комнатной температуpus.

Стандарт дополнить приложением — 3:

Способ приготовления раствора хлористого цинка концентрации $c(ZnCl_2) = 0.1 \text{ моль/л} (0.1 \text{ M})$

10—15 г гранулированного цинка взвещивают, в течение 2—3 мин обрабатывают для сиятия окисной пленки 10 мл раствора соляной кислоты, промивают дистиллированной водой до нейтральной реакции, сушат при температуре 80—100 °C в течение 1 ч и охлаждают в эксикаторе 40—50 мин. Около 6,5 г обработанного таким образом цинка взвещивают на весах 2-го класса точности, записывая результат взвещивания в граммах до четвертого десятичного знака, помещают в мерную колбу вместимостью 1 л. приливают 60 мл рествора соляной кислоты и после растворения цинка содержимое колбы выдерживают ие менее 15 мин при температуре (20±2) °C, после чего объем раствора в колбе доводят до метки дистиллированной водой той же температуры и тщательно перемешивают.

Поправочный коэффициент к раствору хлористого цинка (Ка) вычисляют по

формуле

$$K_2 = \frac{m}{6.538}$$

где т — масса навески обработанного цинка, взятая для приготовления раствора хлористого цинка, г;

6.538 — масса цинка в 1000 мл раствора хлористого цинка точной концентрации с (ZnCl₂) = 0,1 моль/л (0,1 M), г.

Значение поправочного коэффициента округляют до тысячных долей».

(MYC № 5 1990 r.)