Взрывчатые вещества промышленные

МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ АММИАЧНОЯ СЕЛИТРЫ

Industrial explosives, Method for determination of ammonium saltpetre content ГОСТ 14839.3—69*

> Взамен ГОСТ 9073—64 в части пп. 34; 40

Постановлением Комитета стандартов, мер и измерительных приборов при Совете Министров СССР от 14 июля 1969 г. № 800 срок введения установлен с 01.01.70

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт распространяется на промышленные взрывчатые вещества, выпускаемые по стандартам и техническим условиям, и устанавливает метод определения содержания аммиачной селитры.

Метод основан на титровании раствором едкого натра азотной кислоты, выделившейся при взаимодействии аммиачной селитры

с формалином.

В зависимости от состава взрывчатого вещества определяют: содержание аммиачной селитры во взрывчатых веществах, не содержащих натриевую соль карбоксиметилцеллюлозы;

содержание аммиачной селитры во взрывчатых веществах, со-

держащих натриевую соль карбоксиметилцеллюлозы.

1. OTEOP TIPOS

1.1. Пробы для испытаний отбирают по ГОСТ 14839.0-79.

2. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ АММИАЧНОЙ СЕЛИТРЫ ВО ВЗРЫВЧАТЫХ ВЕЩЕСТВАХ, НЕ СОДЕРЖАЩИХ НАТРИЕВУЮ СОЛЬ КАРБОКСИМЕТИЛЦЕЛЛЮЛОЗЫ

2.1. Аппаратура, материалы и реактивы

Шкаф сушильный лабораторный, обеспечивающий температуру сушки.

Весы лабораторные с погрешностью не более 0,0002 г.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

 Переиздание (март 1986 г.) с Изменением № 1, утвержденным в январе 1980 г.

1-WYC5-80)

Термометр ртутный стеклянный с ценой деления 1°C по ГОСТ 215—73 или ГОСТ 2823—73, или любой другой, обеспечивающий контроль заданной температуры.

Колбы конические по ГОСТ 25336—82, вместимостью 250 мл. Колбы мерные по ГОСТ 1770—74, вместимостью 500 или 250 мл. Воронки стеклянные по ГОСТ 25336—82 или алюминиевые.

Пипетки по ГОСТ 20292-74, вместимостью 50 или 25 мл.

Фильтры бумажные обеззоленные.

Эксикатор по ГОСТ 25336—82 с хлористым кальцием по ГОСТ 4161—77 или ГОСТ 4460—77, прокаленным, или с силикателем по ГОСТ 3956—76.

Ацетон по ГОСТ 2603-79 или ГОСТ 2768-84.

Кислота серная по ГОСТ 4204-77.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72, приготовленная по ГОСТ 4517—75.

Дифениламин по ГОСТ 5825—70, раствор 1 г в 100 мл серной кислоты.

Серебро азотнокислое по ГОСТ 1277-75, 0,05, 0,1 или 0,5 н.

растворы.

Формалин технический по ГОСТ 1625-75, 25%-ный раствор,

нейтрализованный, как указано в обязательном приложении.

Фенолфталенн по ГОСТ 5850—72 и тимоловый синий, приготовленный по ГОСТ 4919.1—77.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328-77 или натр едкий техниче-

ский жидкий по ГОСТ 2263-79, 0,2 или 0,5 н. растворы.

Титр раствора устанавливают в присутствии фенолфталенна по щавелевой кислоте по ГОСТ 22180—76 или янтарной кислоте по ГОСТ 6341—75 химически чистым перекристаллизованным или по соляной кислоте по ГОСТ 3118—77.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

2.1.1. (Исключен, Изм. № 1)

2.2. Проведение испытания

2.2.1. Остаток на фильтре после определения содержания нитросоединевий, интроэфиров или минерального масла по ГОСТ 14839.1—69 обрабатывают водой с температурой 60—80° С. Для вэрывчатых веществ, содержащих гексоген, применяют воду, насыщеную гексогеном из расчета 5 г гексогена на 1 л воды. Приготовленный раствор выдерживают при комнатной температуре не менее 12 ч и перед применением фильтруют.

2.2.2. Фильтрат собирают в мерную колбу; полноту растворения аммиачной селитры и других растворимых в воде солей проверяют после того, как в колбе наберется 100—150 мл фильтрата. Обработку остатка водой ведут до отрицательной реакции фильтрата на ионы NO₃′ и Cl′ (проба с раствором дифениламина в серной кислоте и с раствором азотнокислого серебра). Фильтрат доводят

водой до метки при 20° С и тщательно перемешивают.

2.2.3. Фильтр с остатком сущат в течение 2 ч при температуре 100—105° С и сохраняют для определения содержания гексогена, алюминия и других нерастворимых в воде веществ.

Допускается производить сушку остатка в приборе для ускоренной сушки с инфракрасной электролампой по чертежу ГОСТ 14839.12-69 в течение 15-20 мин при температуре 95-100° С.

Для ускорения сушки остаток на фильтре после обработки водой для взрывчатых веществ, не содержащих гексоген, допускается промывать ацетоном по ГОСТ 2603-79 или ГОСТ 2768-84.

2.2.4. Для определения содержания аммиачной селитры из колбы отбирают пипеткой 50 или 25 мл фильтрата и помещают его в коническую колбу. К раствору прибавляют 10-15 мл нейтрализованного раствора формалина.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

2.2.5. Содержимое колбы тщательно перемешивают и после выдержки в течение 1-2 мин титруют раствором едкого натра в присутствии фенолфталенна до появления слабо-розового окрашивания, не исчезающего в течение 1 мин.

При наличии в аммиачной селитре красителей, содержание ее

определяют в присутствии индикатора тимолового синего.

2.2.6. Для взрывчатых веществ, не содержащих нитроэфиры, допускается определять содержание аммиачной селитры из отдельной навески по п. 3. При определении содержания аммиачной селитры в гранулитах и граммонитах усредненную пробу в количестве 20-30 г перед испытанием тщательно измельчают и для определения отбирают около 1,5 г вещества.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

2.2.7. Допускается определять массовую долю аммиачной селитры во взрывчатых веществах, не содержащих растворимых в воде солей, по убыли массы навески.

Остаток на фильтре после определения массовой доли нитросоединений и минерального масла по ГОСТ 14839.1-69 или нитроэфиров по ГОСТ 14839.2-69 взвещивают с погрешностью не более 0,0002 г и обрабатывают водой, имеющей температуру 70±10° С.

Полноту растворения аммиачной селитры проверяют по п. 2.2.2. Для взрывчатых веществ, содержащих тексоген, применяют

раствор 5 г гексогена в 1 л воды. Приготовленный раствор выдерживают при комнатной температуре не менее 12 ч и перед применением фильтруют.

Фильтр с остатком сушат (п. 2.2.3), охлаждают в эксикаторе не менее 40 мин и взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г.

Остаток на фильтре в двухкомпонентных составах после удаления аммиачной селитры можно использовать для определения массовой доли веществ, нерастворимых в воде по ГОСТ 14839.11-69.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

2.3. Подсчет результатов испытания

 2.3.1. Массовую долю аммиачной селитры (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{V \cdot T \cdot n \cdot 100}{m} \cdot \frac{100}{K},$$

где V — объем 0,5 или 0,2 и. раствора гидроокией натрия, израсходованного на титрование, мл;

Т — масса аммиачной селитры, соответствующая 1 мл точно 0,5 или 0,2 н. раствора гидроокиси натрия, соответственно равная 0,040027 или 0,016011, г;

п — степень разбавления;

1.

т — масса навески вэрывчатого вещества, взятая для определения нитросоединений и минерального масла по ГОСТ 14839.1—69 или нитроэфиров по ГОСТ 14839.2—69, г;

К — среднее значение массовой доли нитрата аммония в партиях аммиачной селитры, израсходованных на изготовление испытуемой партии взрывчатого вещества, определенное по нормативно-технической документации на селитру, %. Допускается использовать установленное практически значение, выведенное на основании многочисленных определений как средний результат этих определений.

2.3.2. Массовую долю аммиачной селитры, определенную по π . 2.2.7. (X_1) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{m_1 - m_2}{m} \cdot 100,$$

где m₁ — масса фильтра с остатком до обработки водой, г;

т₂ — масса фильтра с нерастворимым остатком после обработки водой, г.

2.3.3. При массовой доле влаги в анализируемом образце 0,2— 0,6% в расчетных формулах извеску ВВ пересчитывают на сухую массу (m₃) в граммах по формуле

$$m_3 = m \left(1 - \frac{m_4}{100}\right)$$

где m₄ — массовая доля влаги, определенная по ГОСТ 14839.12—69. %.

При массовой доле влаги более 0,6% испытуемый образец используют для анализа только после высушивания его в условиях определения влаги и летучих веществ в соответствии с ГОСТ 14839.12—69.

2.3.4. Проводят два параллельных определения, по результатам которых вычисляют среднее арифметическое значение, округляемое до 0.1%. Допускаемое расхождение между результатами двух параллельных определений не должио превышать 0,3% при доверительной вероятности 0.95.

2.3.5. Массовую долю аммиачной селитры (X_2) в процентах во взрывчатых веществах, содержащих хлористый аммоний или аммиачную селитру с фосфоросодержащими нерастворимыми в воде добавками, вычисляют по формуле

$$X_2 = 100 - (X_3 + X_4 + X_5)$$

где X₃ — суммарная массовая доля нитросоединений и минерального масла, определенная по ГОСТ 14839.1—69 или нитроэфиров, определенная по ГОСТ 14839.2—69, %;

Х₄ — массовая доля хлористого аммония, определенная по ГОСТ 14839.4—69 или фосфоросодержащих добавок в аммиачной селитре, взятых из паспорта предприятия-изготовителя. Допускается использовать среднее значение фосфоросодержащих добавок для постоянных предприятий-поставщиков аммиачной селитры, %;

Х₅ — массовая доля нерастворимых веществ, определенная по

ΓΟCT 14839.11—69.

2.3.1-2.3.5. (Измененная редакция, Изм. № 1)

3. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ АММИАЧНОЙ СЕЛИТРЫ ВО ВЗРЫВЧАТЫХ ВЕЩЕСТВАХ, СОДЕРЖАЩИХ НАТРИЕВУЮ СОЛЬ КАРБОКСИМЕТИЛЦЕЛЛЮЛОЗЫ

3.1. Аппаратура, материалы и реактивы по п. 2.1 со следующим дополнением:

ступка с пестиком агатовые или деревянные;

спирт бутиловый по ГОСТ 6006—78 или спирт изобутиловый по ГОСТ 6016—77.

(Измененная редакция, Изм. № 1)

3.2. Проведение испытания

- 3.2.1. Перед испытанием пробу вэрывчатого вещества тщательно намельчают. Измельчение пробы акватола производят по ГОСТ 14839.0—79.
- 3.2.2. 15—25 мл формалина помещают в колбу, добавляют 100 мл воды, три капли раствора фенолфталенна и нейтрализуют раствором едкого натра до слабо-розового окрашивания, сохраняющегося в течение 1 мин.
- 3.2.3. В раствор вносят около 1,5 г вэрывчатого вещества, взвешенного с погрешностью не более 0,0002 г. Для вэрывчатых веществ, содержащих парафин, в раствор добавляют 5—7 капель бутилового или изобутилового спирта, тщательно перемешивают, оставляют в покое на 15 мин и затем снова перемешивают.

3.2.4. Содержимое колбы перемешивают, а затем титруют раствором едкого натра в присутствии фенолфталенна до появления слабо-розового окрашивания, не исчезающего в течение 1 мин.

При наличии в аммиачной селитре красителя массовую долю ее

определяют в присутствии индикатора тимолового синего.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

3.3. Подсчет результатов испытания

3.3.1. Массовую долю аммиачной селитры (X_6) в процентах вычисляют по формуле

$$X_6 = \frac{V \cdot T \cdot n \cdot 100}{m_5} \cdot \frac{100}{K},$$

где m_5 — масса навески ВВ, взятая на анализ, г. (Измененная редакция, Изм. № 1).

3.3.2. (Исключен, Изм. № 1).

3.3.3. Оценку результатов определения проводят по п. 2.3.4.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

3.3.4. При содержании влаги в испытуемом образце более 0,2% в расчетной формуле применяют навеску, пересчитанную на сухую массу (п. 2.3.3).

(Измененная редакция, Изм. № 1).

ПРИЛОЖЕНИЕ Обязательное

СПОСОБ НЕЙТРАЛИЗАЦИИ ФОРМАЛИНА

Нейтрализацию формалина проводят раствором едкого натра в присутствии трех напель раствора фенолфгаленна до слабо-розового окрашивания. Полноту

нейтрализации формалина проверяют следующим образом:

10 мл нейтрализованного раствора формалина разбавляют 50 мл воды и добавляют 2—3 капли фенолфталенна, при этом правильно нейтралваованный формалин от 1 капли 0,2 н. раствора щелочи должен давать слабо-розовое окрашивание, не исчезающее в течение 1-2 мин.

Изменение № 2 ГОСТ 14839.3- 69 Вэрывчатые вещества промышленные, Метод. определения содержания аммиачной селитры

Утверждено и введено в действие Постановлением Государственного комитета СССР по управлению качеством продукции и стандартам от 26.02.90 № 286 Дата введения 01.09.90

В наимсновании стандарта и по всему тексту стандарта заменить слово; «содержание» на «массовая доля»; «content» на «total mass fraction»,

Под наименованием стандарта проставить код: ОКСТУ 7209.

Вводиля часть. Второй абзац, Заменить слова: «едкого натра» на «гндроомиси ватрия»

Пункт 2.1. Четвертый абзац. Заменять слова. «по ГОСТ 215-73 или ГОСТ 2823-73» на «по ГОСТ 27544 87»;

дополнить абзацем (после восьмого): «Бюретка по ГОСТ 20292 -74 вместимостью 25 или 50 мл»;

денятый абзац. Исключить слово: «обеззолениме»;

десятый абзад изложить в новой редакции: «Эксикатор по ГОСТ 25336-82 е адсорбентом, в качестве которого используют силикагель-индикатор по ГОСТ 8984-75 или силикатель по ГОСТ 3956-76, или хлористый кальций, прокаленпый»:

тринадцатый абзац. Исключить слова; «приготовленная по ГОСТ 4517-75»; пятвадцатьй аблац Заменить слова; «0,05, 0,1 или 0,5 и растворы» «раствор с массовой долей эзотнокислого серебра 1, 2 или 10 %»;

шестнадцатый абзац. Заменить слова: «25 %-ный раствор» на «раствор с

мяссовой долей формальдегида 25 %»;

семнадцатый абзац. Заменить ссылку; ГОСТ 5850-72 на ТУ 6-09 -5360-

восемнаднатый абзан изложить в новой редакции: «Натрия гидроокись по ГОСТ 4328-77, раствор концентрации c(NaOH) = 0.2 или 0.5 моль/л (0.2 или 0,5 н.), приготовленный по ГОСТ 25794.1-83»;

девятнадцатый абзац всключить.

Пункты 2.2.1, 2.2.2 изложить в новой редакции: «2.2.1. Остаток на фильтре после определения массовой доли тротила, нитроэфиров, или минерального масла по ГОСТ 14839.I—69 обрабатывают дистиллированной водой с температурой 60—80 °C Для нарывчатых веществ, содержащих гексоген, применяют дистиллированную воду комнатной температуры, насыщенную гексогеном из расчета 5 г гексогена на 1 л дистиллированной воды. Приготовленный раствор выдерживают при комнатной температуре не мевее 12 ч и перед применением фильтру-TOP

2.2.2. Фильтрат собирают в мерную колбу. Полноту растворения аммилчной селитры и других растворимых в воде солей проверяют после того, как в колбе наберстся 100-150 мл фильтрата. Обработку остатка водой ведут до отрицательной реакции фильтра на воны NO₃ и Cl., Полноту удаления нонев NO₃ проверяют по отсутствию списто окрашивания при добавлении нескольмих жапель фильтрага к раствору дифениламина в серной вислоте. Полноту удаления новов СУ проверяют по отсутствию осадка гри добавлении нескольких капель фильтрата и раствору азотножислого серебра Фильтрат выдерживают не менее 15 мин при температуре (20 ± 2) °C, после чего объем раствора доливают до метки дистиллированной водой той же температуры и тщательно перемещивают».

Пункт 2 2 3 Последний абзан дополнить словами: «Для вэрывчатых веществ, содержащих алюминий, операция промывки остатка на фильтре ацстоком обяза-

тельна».

Пункт 2.2.5. Заменить слова: «едкого натра» на «гидроокиси натрия». Пункт 2.2.6. Заменить слова: «по п. 3» на «по разд. 3».

Пункт 2.2.7 Первый эбээц Заменить слова; «по убыли массы навески» на «по уменьшению массы остатка на фильтре»;

второй абзац после слов «или интроэфиров по ГОСТ 14839.2-69» дополнить словами: «нли ГОСТ 14839.1-69»;

(Продолжение см. с. 166)

четвертый абрац. Заменить слова. «раствор 5 г гексогена в 1 л воды» на чводу комнатиой температуры, насыщенную гексогеном из расчета 5 г гексогена на 1 л воды»:

тіятый абзац. Заменить слова: «не менее 40 мин» на «40-50 мнн»;

шсегой абзац. Заменить слово; «составах» на «взрывчатых веществах». Пункт 2.3.1 Экспликацию для обозначений V и T изложить в новой редак-

«V — облем раствора гидроокиси натрия, израсходованный на титрование,

MA;

7 — масса вимивачной селитры, соответствующая 1 мл раствора гидроокиси натрия точной концентрации 0,5 или 0,2 моль/л (0,5 или 0,2 и.), соответственно равная 0,040027 или 0,016011 г/мл»; для обозначения из после слов «пли интрофиров по ГОСТ 14839.2—69» дополнять словами: «пли по ГОСТ 14839.1—69».

Пункт 2.3.3. Последний абзац дополнить словами: «При этом для варывчатых веществ, у которых массовая доля влаги входит в 100 % компонентного состава, массовую долю аммизачной селитры (X_7) при ее определении экстракционном методом или (X_8) при се определении тетриметрическим методом вычлеляют в процентах по формузам:

$$X_7 = \frac{m_1 - m_2}{m_0} (100 - Y_0) \text{ n.m. } X_2 = \frac{V \cdot T \cdot n(100 - X_0)}{m_0} \cdot \frac{100}{X}$$

где m_d — масса навески предварительно высущенного анализируемого BB, г; X_3 — массовая доля влаги в анализируемом BB, определенная в соответствии с HTM на него, % >.

Пункт 2.3.4. Заменять слова: «до 0,1 %» на «до десятой доли процента». Пункт 2.3.5. Экспликацию для обозначения X_3 после слов «определенная по ГОСТ 14839.2—69» дополнять словами: «или ГОСТ 14839.1—69».

Пункт 3.1 Второй абзац дополнить словами: «или яшмовые, или халцедоно-

вые».

Пулкт 3.2.2 исключить.

Пункт 3.2.3. Заменить слова: «В раствор вносят охоло 1,5 г варывчатого вещества, везениенного с погрешностью не болсе 0,0002 г» на «В колбу помещают около 1,5 г варывчатого вещества, вавешенного с записью результата вависшивания до четвергого десятичного знака, приливают 100 мл дистилированной воды, перемешнийот и приливают 15—25 мл нейтрализованного раствора формалина».

Пункт 324. Заменить слова: «едкого натра» на «гидроокиси натрия».

Приложение Первый абзац Заменить слово: «окрашивания» на «окрашива-

ния, не исчезающего в течение I-2 мин»;

второй абхац. Заменить слова: «едкого натрв» на «тидроокиси натрия», «50 мл воды» из «50 мл дистилированной воды», «0,2 и раствора щелочи» на «раствора пидроокиси патрия».

(ИУС № 5 1990 r.)