
МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(МГС)

INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(ISC)

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ
СТАНДАРТ

ГОСТ
24596.4—
2015

ФОСФАТЫ КОРМОВЫЕ

Метод определения кальция

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2020

Предисловие

Цели, основные принципы и общие правила проведения работ по межгосударственной стандартизации установлены ГОСТ 1.0 «Межгосударственная система стандартизации. Основные положения» и ГОСТ 1.2 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосударственные, правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Правила разработки, принятия, обновления и отмены»

Сведения о стандарте

1 РАЗРАБОТАН Открытым акционерным обществом «Всероссийский научно-исследовательский институт комбикормовой промышленности» (ОАО «ВНИИКП»)

2 ВНЕСЕН Межгосударственным техническим комитетом по стандартизации МТК 4 «Комбикорма, белково-витаминные добавки, премиксы»

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 18 июня 2015 г. № 47)

За принятие проголосовали:

Краткое наименование страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Код страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Сокращенное наименование национального органа по стандартизации
Армения	AM	Минэкономики Республики Армения
Беларусь	BY	Госстандарт Республики Беларусь
Казахстан	KZ	Госстандарт Республики Казахстан
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Россия	RU	Росстандарт
Таджикистан	TJ	Таджикстандарт

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 31 августа 2015 г. № 1213-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 24596.4—2015 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 июля 2016 г.

5 ВЗАМЕН ГОСТ 24596.4—81

6 ПЕРЕИЗДАНИЕ. Июль 2020 г.

© Стандартиформ, оформление, 2016, 2020



В Российской Федерации настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

Содержание

1 Область применения	1
2 Нормативные ссылки	1
3 Требования безопасности	2
4 Условия проведения испытаний	2
5 Требования к квалификации оператора	2
6 Проведение испытания	2
7 Обработка результатов испытания	5
8 Контроль точности результатов испытаний	5
9 Оформление результатов испытаний	6

Поправка к ГОСТ 24596.4—2015 Фосфаты кормовые. Методы определения кальция

В каком месте	Напечатано	Должно быть		
Предисловие. Таблица согласования	—	Туркмения	ТМ	Главгосслужба «Туркменстандартлары»

(ИУС № 12 2021 г.)

ФОСФАТЫ КОРМОВЫЕ**Метод определения кальция**

Feed phosphates. Method for determination of calcium

Дата введения — 2016—07—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на кормовые фосфаты и устанавливает комплексонометрический метод определения кальция без предварительного отделения фосфатов в диапазоне измерений от 15 % до 40 %.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

ГОСТ 1770 (ИСО 1042—83, ИСО 4788—80) Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Общие технические условия

ГОСТ 3118 Реактивы. Кислота соляная. Технические условия

ГОСТ 4212 Реактивы. Методы приготовления растворов для колориметрического и нефелометрического анализа

ГОСТ 4217 Реактивы. Калий азотнокислый. Технические условия

ГОСТ 4234 Реактивы. Калий хлористый. Технические условия

ГОСТ 4461 Реактивы. Кислота азотная. Технические условия

ГОСТ 4478 Реактивы. Кислота сульфосалициловая 2-водная. Технические условия

ГОСТ 4526 Реактивы. Магний оксид. Технические условия

ГОСТ 4919.1 Реактивы и особо чистые вещества. Методы приготовления растворов индикаторов

ГОСТ 6709 Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 9147 Посуда и оборудование лабораторные фарфоровые. Технические условия

ГОСТ 10398 Реактивы и особо чистые вещества. Комплексонометрический метод определения содержания основного вещества

ГОСТ 10652 Реактивы. Соль динатриевая этилендиамина-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водная (трилон Б). Технические условия

ГОСТ 11125 Кислота азотная особой чистоты. Технические условия

ГОСТ 12026 Бумага фильтровальная лабораторная. Технические условия

ГОСТ 14919 Электроплиты, электроплитки и жарочные электрошкафы бытовые. Общие технические условия

ГОСТ 24363 Реактивы. Калия гидроокись. Технические условия

ГОСТ 24596.0—2015 Фосфаты кормовые. Общие требования к методам анализа

ГОСТ 24596.1 Фосфаты кормовые. Методы отбора и подготовки проб для анализа

ГОСТ 25336 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры

ГОСТ 29227 (ИСО 835-1—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 1. Общие требования

ГОСТ OIML R 76-1 Государственная система обеспечения единства измерений. Весы неавтоматического действия. Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания

ГОСТ ИСО 5725-6—2003* Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике

Примечание — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов и классификаторов на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (www.easc.by) или по указателям национальных стандартов, издаваемым в государствах, указанных в предисловии, или на официальных сайтах соответствующих национальных органов по стандартизации. Если на документ дана недатированная ссылка, то следует использовать документ, действующий на текущий момент, с учетом всех внесенных в него изменений. Если заменен ссылочный документ, на который дана датированная ссылка, то следует использовать указанную версию этого документа. Если после принятия настоящего стандарта в ссылочный документ, на который дана датированная ссылка, внесено изменение, затрагивающее положение, на которое дана ссылка, то это положение применяется без учета данного изменения. Если ссылочный документ отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

3 Требования безопасности

3.1 Требования безопасности — по ГОСТ 24596.0—2015 (раздел 7).

4 Условия проведения испытаний

4.1 При подготовке и проведении испытаний должны быть соблюдены следующие условия:

- температура окружающей среды от 15 °С до 25 °С;
- относительная влажность воздуха не более 80 %;
- напряжение в сети от 198 до 242 В;
- атмосферное давление от 0,08 до 0,1 МПа.

5 Требования к квалификации оператора

К выполнению испытаний и обработке их результатов допускают специалистов, имеющих высшее или среднее специальное образование и опыт работы в химической лаборатории, прошедших соответствующий инструктаж, освоивших метод в процессе обучения и уложившихся в нормативы оперативного контроля при выполнении процедур контроля точности испытаний.

6 Проведение испытания

6.1 Сущность метода

Сущность метода заключается в титровании ионов кальция 2-водной динатриевой солью этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты (трилоном Б) с образованием малодиссоциированного комплексного соединения. Титрование проводят в присутствии фосфатов.

6.2 Средства измерения, вспомогательные устройства, материалы и реактивы

Весы неавтоматического действия по ГОСТ OIML R 76-1 или нормативному документу государства, принявшего настоящий стандарт, с пределами допускаемой абсолютной погрешности $\pm 0,001$ г.

Плитка электрическая с терморегулятором по ГОСТ 14919.

Аппарат для встряхивания или магнитная мешалка.

Колбы мерные 1(2)—100(250, 500, 1000)—2 по ГОСТ 1770.

* В Российской Федерации действует ГОСТ Р ИСО 5725-6—2002 «Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений Часть 6. Использование значений точности на практике».

Колбы конические Кн-1(2)-500-34 ТХС, Кн-1(2)-250-16(22) ТХС по ГОСТ 25336.

Стаканы В(Н)-1(2)-250 ТХС по ГОСТ 25336.

Цилиндры мерные 1(2)-50(100, 250, 500)-2 по ГОСТ 1770.

Пипетки градуированные 1(2, 3, 5)-1(1а, 2, 2а)-1-0,5(2, 5, 10) по ГОСТ 29227.

Стекла часовые.

Шпатель.

Ступки и стаканы фарфоровые по ГОСТ 9147.

Бумага фильтровальная по ГОСТ 12026.

Фильтры обеззоленные «белая лента».

Воронки для фильтрования ВФ-2(3)-75(100) ХС по ГОСТ 25336.

Стеклянные емкости с притертыми пробками или полиэтиленовые емкости с завинчивающимися крышками.

Калий азотнокислый по ГОСТ 4217, х. ч., или калий хлористый по ГОСТ 4234, х. ч.

Калия гидроокись по ГОСТ 24363, х. ч. или ч. д. а.

Кальцеин-индикатор ($C_{30}H_{26}N_2O_{13}$).

Тимолфталейн-индикатор.

Эриохром черный Т-индикатор.

Кислота азотная по ГОСТ 4461 плотностью не менее $1,40 \text{ г/см}^3$ или кислота азотная по ГОСТ 11125, ос. ч.

Кислота кальконкарбоновая (индикатор), ч. д. а., или смешанный индикатор (кальцеин-индикатор и тимолфталейн в соотношении 1:1 по объему).

Кислота соляная по ГОСТ 3118, х. ч. или ч. д. а.

Магния окись по ГОСТ 4526, х. ч. или ч. д. а.

Триэтаноламин или триэтаноламин гидрохлорид.

Соль динатриевая этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водная (трилон Б) по ГОСТ 10652.

Кислота сульфосалициловая по ГОСТ 4478, ч. д. а.

Индикатор кислотный хромовый темно-синий.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Цинк в форме гранул.

Примечание — Допускается применение средств измерений и вспомогательных устройств с аналогичными метрологическими и техническими характеристиками, а также реактивов по качеству не хуже указанных.

6.3 Подготовка к выполнению испытаний

6.3.1 Отбор и подготовка проб кормовых фосфатов — по ГОСТ 24596.1.

6.3.2 Приготовление растворов

6.3.2.1 Растворы реактивов хранят в стеклянных емкостях с притертыми пробками или в полиэтиленовых емкостях с завинчивающимися крышками при температуре $15 \text{ }^\circ\text{C}$ — $25 \text{ }^\circ\text{C}$ длительное время, если настоящим стандартом не установлены другие требования.

Растворы индикаторов хранят при температуре $15 \text{ }^\circ\text{C}$ — $25 \text{ }^\circ\text{C}$ длительное время в емкостях из темного стекла с притертыми пробками в местах, защищенных от света.

При длительном хранении растворов реактивов и индикаторов перед их применением следует убедиться в том, что внешний вид их не изменился. При появлении осадка, хлопьев, изменении окраски растворы заменяют свежеприготовленными.

6.3.2.2 Приготовление кальцеин-индикатора ($C_{30}H_{26}N_2O_{13}$)

Кальцеин-индикатор готовят растиранием его в ступке с азотнокислым или хлористым калием в соотношении 1:100 по объему или по ГОСТ 4919.1 подраздел 3.4.

6.3.2.3 Приготовление кислотного хромового темно-синего индикатора

Кислотный хромовый темно-синий индикатор готовят растиранием его в ступке с азотнокислым или хлористым калием в соотношении 1:100 по объему или по ГОСТ 4919.1 подраздел 3.4.

6.3.2.4 Приготовление кальконкарбоновой кислоты (индикатора)

Кислоту кальконкарбоновую (индикатор) готовят растиранием ее в ступке с азотнокислым или хлористым калием в соотношении 1:100 по объему или по ГОСТ 4919.1 подраздел 3.4.

6.3.2.5 Приготовление смешанного индикатора (кальцеин-индикатор и тимолфталейн в соотношении 1:1 по объему)

Равные объемы кальцеин-индикатора и тимолфталейна растирают в ступке с азотнокислым или хлористым калием в соотношении 1:100 по объему или по ГОСТ 4919.1 подраздел 3.4.

6.3.2.6 Приготовление раствора окиси магния массовой концентрации 1 мг/см³

Раствор окиси магния массовой концентрации 1 мг/см³ готовят по ГОСТ 4212.

6.3.2.7 Приготовление раствора триэтаноламина

Раствор готовят в стакане или конической колбе вместимостью 250 см³ путем смешивания триэтаноламина с дистиллированной водой в соотношении 1:3 по объему.

6.3.2.8 Приготовление раствора триэтаноламин гидрохлорида с массовой долей 25 %

(25,00 ± 0,01) г триэтаноламина гидрохлорида растворяют в 75 см³ дистиллированной воды в стакане или конической колбе вместимостью 250 см³.

6.3.2.9 Приготовление раствора трилона Б молярной концентрации 0,025 моль/дм³

(9,300 ± 0,001) г соли динатриевой этилендиамина-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водной (трилона Б) помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см³ и растворяют в 500—700 см³ дистиллированной воды, доводят объем раствора дистиллированной водой до метки и перемешивают. Если раствор мутный, его фильтруют. Коэффициент молярности раствора трилона Б устанавливают по хлористому цинку по ГОСТ 10398 с применением цинка по индикатору эриохром черный Т.

6.3.2.10 Приготовление раствора сульфосалициловой кислоты с массовой долей 20 %

(20,00 ± 0,01) г сульфосалициловой кислоты растворяют в 80 см³ дистиллированной воды в стакане или конической колбе вместимостью 250 см³.

6.3.2.11 Приготовление раствора азотной кислоты с массовой долей 20 %

В мерную колбу вместимостью 500 см³ вносят небольшое количество дистиллированной воды, добавляют 153 см³ азотной кислоты, смешивают и доводят объем в колбе дистиллированной водой до метки.

6.3.2.12 Приготовление раствора азотной кислоты молярной концентрации 0,2 моль/дм³ (0,2 н раствор)

(12,60 ± 0,01) г азотной кислоты переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см³, добавляют дистиллированной воды, перемешивают и доливают объем в колбе дистиллированной водой до метки.

6.3.2.13 Приготовление раствора соляной кислоты с массовой долей 20 %

В мерную колбу вместимостью 500 см³ вносят примерно 100—200 см³ дистиллированной воды и осторожно небольшими порциями при перемешивании приливают 263 см³ соляной кислоты. Перемешивают и доводят объем в колбе дистиллированной водой до метки.

6.3.2.14 Приготовление раствора тимолфталейна (индикатора)

Раствор тимолфталейна (индикатора) готовят по ГОСТ 4919.1.

6.3.2.15 Приготовление раствора гидроокиси калия с массовой долей 20 %

(20,00 ± 0,01) г гидроокиси калия растворяют небольшими порциями при перемешивании в 80 см³ дистиллированной воды в фарфоровом стакане. После охлаждения раствор переливают в полиэтиленовую емкость.

6.4 Проведение испытания

6.4.1 Навеску кормового фосфата массой 1 г с записью результата взвешивания до третьего десятичного знака переносят в стакан вместимостью 250 см³, смачивают 10 см³ дистиллированной воды и приливают 50 см³ раствора соляной кислоты (см. 6.3.2.13) или раствора азотной кислоты (см. 6.3.2.11). Стакан накрывают часовым стеклом и кипятят раствор в течение 15—20 мин.

6.4.2 Раствор с осадком количественно переносят в мерную колбу вместимостью 250 см³, охлаждают, доливают дистиллированной водой до метки, перемешивают и фильтруют через фильтр «белая лента», отбрасывая первые порции фильтрата.

6.4.3 Отбирают пипеткой 5 см³ полученного фильтрата и помещают в коническую колбу вместимостью 250—500 см³, доливают 95 см³ воды, 2 см³ раствора триэтаноламина (см. 6.3.2.7) или триэтаноламина гидрохлорида (см. 6.3.2.8), 5 см³ раствора сульфосалициловой кислоты (см. 4.3.2.10), 10 см³ раствора гидроокиси калия (см. 6.3.2.15), на кончике шпателя добавляют кальцеин-индикатор (см. 6.3.2.2) или смешанный индикатор (см. 6.3.2.7) и титруют раствором трилона Б (см. 6.3.2.9) на черном фоне до изменения окраски от флюоресцирующей салатно-зеленой до розовой (при кальцеин-индикаторе) или фиолетовой (при смешанном индикаторе), не исчезающей при тщательном перемешивании на магнитной мешалке или вручную.

При титровании с кальконкарбоновой кислотой (см. 6.3.2.4) приливают 0,5 см³ раствора окиси магния (см. 6.3.2.6) и титруют до изменения окраски от малиновой до синей.

Допускается в качестве индикатора использовать индикатор кислотный хромовый темно-синий (см. 6.3.2.3). В этом случае окраска изменяется от винно-красной до сине-фиолетовой.

При использовании кальконкарбоновой кислоты или индикатора кислотного хромового темно-синего сульфосалициловую кислоту не добавляют.

Одновременно проводят испытание контрольного раствора, в тех же условиях и с тем же количеством реактивов, но без анализируемого раствора.

7 Обработка результатов испытания

7.1 Массовую долю кальция X , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{(V - V_1) \cdot 250 \cdot 0,001 \cdot 100}{5 \cdot m}, \quad (1)$$

где V — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование анализируемого раствора, см³;

V_1 — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование контрольного раствора, см³;

250 — объем раствора с осадком по 6.4.2, см³;

0,001 — масса кальция, соответствующая массе трилона Б, содержащаяся в 1 см³ раствора трилона Б полярной концентрации, точно равной 0,025 моль/дм³, г/см³;

100 — коэффициент пересчета в проценты;

5 — объем фильтра, взятый для испытания, см³;

m — масса навески, г.

За окончательный результат принимают округленное до первого десятичного знака среднеарифметическое значение двух параллельных испытаний, выполненных в условиях повторяемости при $P = 0,95$, если выполняется условие приемлемости по 8.1.

8 Контроль точности результатов испытаний

8.1 Приемлемость результатов испытаний, полученных в условиях повторяемости (сходимости)

Абсолютное расхождение между результатами двух независимых испытаний, полученными одним и тем же методом на одной лабораторной пробе в одной и той же лаборатории одним и тем же оператором на одном и том же экземпляре оборудования в течение короткого промежутка времени при доверительной вероятности $P = 0,95$, не должно превышать предела повторяемости (сходимости) r , указанного в таблице 1.

Таблица 1

В процентах

Диапазон измерений массовой доли кальция	Предел повторяемости (допускаемое расхождение между результатами двух параллельных определений) r	Предел воспроизводимости (допускаемое расхождение между результатами испытаний в двух разных лабораториях) R
От 15 до 40 включ.	0,5	1,0

Если расхождение между результатами параллельных испытаний превышает предел повторяемости, то испытание повторяют, начиная со взятия навески.

Если расхождение между результатами параллельных испытаний вновь превышает предел повторяемости, выясняют и устраняют причины плохой повторяемости результатов испытаний.

8.2 Приемлемость результатов испытаний, полученных в условиях воспроизводимости

Абсолютное расхождение между результатами двух испытаний, полученными одним и тем же методом на идентичных пробах в разных лабораториях разными операторами на различных экземплярах

оборудования при доверительной вероятности $P = 0,95$, не должно превышать предела воспроизводимости R , указанного в таблице 1.

При выполнении этого условия приемлемы оба результата испытаний, и в качестве окончательного может быть использовано их среднеарифметическое значение.

Если это условие не соблюдается, могут быть использованы методы оценки приемлемости результатов измерений согласно ГОСТ ИСО 5725-6—2003 (раздел 5).

9 Оформление результатов испытаний

Результаты испытаний оформляют в виде протокола испытаний, который должен включать следующее:

- информацию, необходимую для полной идентификации пробы;
- использованный метод отбора проб;
- использованный метод анализа, со ссылкой на настоящий стандарт;
- обстоятельства, которые могли повлиять на результат испытания;
- полученный результат испытаний.

УДК 636.085.3:006.354

МКС 65.120

Ключевые слова: кормовые фосфаты, кальций, комплексонометрический метод, раствор, концентрация, массовая доля, индикаторы, титрование

Редактор переиздания *Н.Е. Рагузина*
Технический редактор *И.Е. Черепкова*
Корректор *М.С. Кабашова*
Компьютерная верстка *А.Н. Золотаревой*

Сдано в набор 24.07.2020. Подписано в печать 20.08.2020. Формат 60×84¹/₈. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 1,40. Уч.-изд. л. 1,00.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

Создано в единичном исполнении во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» для комплектования Федерального информационного фонда стандартов, 117418 Москва, Нахимовский пр-т, д. 31, к. 2.
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru

Поправка к ГОСТ 24596.4—2015 Фосфаты кормовые. Методы определения кальция

В каком месте	Напечатано	Должно быть		
Предисловие. Таблица согласования	—	Туркмения	ТМ	Главгосслужба «Туркменстандартлары»

(ИУС № 12 2021 г.)