
МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(МГС)
INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(ISC)

М Е Ж Г О С У Д А Р С Т В Е Н Н Ы Й
С Т А Н Д А Р Т

ГОСТ
10485—
2016

РЕАКТИВЫ

Методы определения примеси мышьяка

(ISO 6353-1:1982, NEQ)

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2016

Предисловие

Цели, основные принципы и основной порядок проведения работ по межгосударственной стандартизации установлены в ГОСТ 1.0—2015 «Межгосударственная система стандартизации. Основные положения» и ГОСТ 1.2—2015 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосударственные, правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Правила разработки, принятия, обновления и отмены»

Сведения о стандарте

1 РАЗРАБОТАН Федеральным государственным унитарным предприятием «Всероссийский научно-исследовательский институт стандартизации материалов и технологий» (ФГУП «ВНИИ СМТ»)

2 ВНЕСЕН Межгосударственным техническим комитетом по стандартизации МТК 527 «Химия»

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 28 июня 2016 г. № 49—2016)

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
Казахстан	KZ	Госстандарт Республики Казахстан
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Россия	RU	Росстандарт

4 Настоящий стандарт соответствует международному стандарту ISO 6353-1:1982 «Реактивы для химического анализа. Часть 1. Общие методы испытаний» («Reagents for chemical analysis. Part 1: General test methods», NEQ) в части визуального метода определения мышьяка с применением диэтилдитикарбамата серебра.

5 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 10 ноября 2016 г. № 1666-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 10485—2016 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 января 2018 г.

6 ВЗАМЕН ГОСТ 10485—75

Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодном информационном указателе «Национальные стандарты», а текст изменений и поправок — в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет (www.gost.ru)

© Стандартинформ, 2016

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

РЕАКТИВЫ

Методы определения примеси мышьяка

Reagents. Methods for determination of arsenic impurity

Дата введения — 2018—01—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на химические реактивы и устанавливает методы определения примеси мышьяка:

- визуальный метод с применением бромнортутной бумаги;
- фотометрический метод с применением диэтилдитиокарбамата серебра;
- визуальный метод с применением диэтилдитиокарбамата серебра.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

ГОСТ 61—75 Реактивы. Кислота уксусная. Технические условия

ГОСТ 1027—67 Реактивы. Свинец (II) уксуснокислый 3-водный. Технические условия

ГОСТ 1770—74 (ИСО 1042—83, ИСО 4788—80) Посуда мерная лабораторная стеклянная.

Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Общие технические условия

ГОСТ 3118—77 Реактивы. Кислота соляная. Технические условия

ГОСТ 3760—79 Реактивы. Аммиак водный. Технические условия

ГОСТ 3769—78 Реактивы. Аммоний сернокислый. Технические условия

ГОСТ 4038—79 Реактивы. Никель (II) хлорид 6-водный. Технические условия

ГОСТ 4204—77 Реактивы. Кислота серная. Технические условия

ГОСТ 4212—76 Реактивы. Методы приготовления растворов для колориметрического и нефелометрического анализа

ГОСТ 4217—77 Реактивы. Калий азотнокислый. Технические условия

ГОСТ 4232—74 Реактивы. Калий йодистый. Технические условия

ГОСТ 4461—77 Реактивы. Кислота азотная. Технические условия

ГОСТ 4517—87 Реактивы. Методы приготовления вспомогательных реагентов и растворов, применяемых при анализе

ГОСТ 6709—72 Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 8682—93 (ИСО 383-76) Посуда лабораторная стеклянная. Шлифы конические взаимозаменяемые

ГОСТ 10929—76 Реактивы. Водорода пероксид. Технические условия

ГОСТ 18300—87 Спирт этиловый ректифицированный технический. Технические условия*

ГОСТ 24104—2001 Весы лабораторные. Общие технические требования**

* На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р 55878—2013 «Спирт этиловый технический гидролизный ректифицированный. Технические условия».

** На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р 53228—2008 «Весы неавтоматического действия. Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания».

ГОСТ 25336—82 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры

ГОСТ 27025—86 Реактивы. Общие указания по проведению испытаний

ГОСТ 29227—91 (ИСО 835-1—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 1. Общие требования

П р и м е ч а н и е — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет или по ежегодному информационному указателю «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и по выпусккам ежемесячного информационного указателя «Национальные стандарты» за текущий год. Если ссылочный стандарт заменен (изменен), то при пользовании настоящим стандартом следует руководствоваться заменяющим (измененным) стандартом. Если ссылочный стандарт отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

3 Общие требования

3.1 Общие указания по проведению анализа — по ГОСТ 27025.

При проведении взвешиваний применяют лабораторные весы высокого класса точности (II) по ГОСТ 24104 с наибольшим пределом взвешивания массой 200 г.

Допускается применять другие средства измерений с метрологическими характеристиками и оборудование с техническими характеристиками не хуже, а также реактивы по качеству не ниже указанных в настоящем стандарте.

3.2 Навеску анализируемого реагента, а также навески реагентов для приготовления растворов, применяемых при определении мышьяка, взвешивают в граммах с точностью до четвертого десятичного знака.

3.3 Масса мышьяка в навеске анализируемого реагента должна быть:

- 0,0003—0,0015 мг — при определении методом с применением бромнортутной бумаги при использовании прибора со стеклянными трубками диаметром 2-3 мм;
- 0,001—0,005 мг — при определении методом с применением бромнортутной бумаги при использовании прибора со стеклянными трубками диаметром 10 мм;
- 0,001—0,010 мг — при определении фотометрическим методом с применением диэтилдитиокарбамата серебра.

3.4 Навеску анализируемого реагента, ее предварительную обработку (нейтрализация, удаление газообразных продуктов с помощью кислот, упаривание и т. д.), а также массу мышьяка, мг, которая должна содержаться в растворах сравнения, устанавливают в нормативном документе или технической документации на анализируемый реагент.

3.5 Реактивы, применяемые для определения мышьяка, не должны содержать окислителей.

3.6 Реактивы, в которых нельзя непосредственно определять примесь мышьяка, подвергают предварительной обработке, при этом навеску следует выбирать таким образом, чтобы определять не менее 0,001 мг мышьяка.

3.7 При определении примеси мышьяка в органических реагентах, которые требуют предварительного разложения серной кислотой, необходимо исключить возможность попадания мышьяка в анализируемый раствор из применяемой стеклянной посуды.

3.8 При приготовлении растворов сравнения следует проверить применяемые реагенты на отсутствие мышьяка.

3.9 При фотометрическом анализе построение градуировочного графика и вычисление массовой доли примеси мышьяка — по ГОСТ 27025 (9.3.6 и 9.3.7 соответственно).

3.10 Все новые колбы, предназначенные для определения мышьяка, необходимо предварительно обработать горячей концентрированной серной кислотой, хорошо промыть водой и оставить стечь. Подобным же образом обрабатывают колбы, которые использовались при анализе проб, содержащих большое количество мышьяка.

4 Подготовка к анализу

Реактивы, которые препятствуют образованию мышьяковистого водорода (арсин), подвергают предварительной обработке, а также реагенты, не растворимые в кислотах или разлагающиеся под действием кислот с выделением газов, мешающих определению.

4.1 Посуда, реактивы и растворы

Колба типа Кн из термически и химически стойкого стекла группы ТХС по ГОСТ 25336.

Пипетки 1(2)—1—2—1(2) и 1(2)—1—2—5(10) по ГОСТ 29227.

Стакан В (Н)—1—400 ТХС по ГОСТ 25336.

Цилиндр 1(3)—50(100)—2 по ГОСТ 1770.

Аммиак водный по ГОСТ 3760, растворы с массовой долей 25 и 1 %.

Аммоний железо (III) сульфат (1:1:2) 12-водный (квасцы железоаммонийные); раствор с массовой долей 1 % в растворе серной кислоты с массовой долей 0,2 %.

Аммоний сернокислый по ГОСТ 3769.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Водорода пероксид по ГОСТ 10929.

Калий азотнокислый по ГОСТ 4217.

Кислота азотная по ГОСТ 4461, х. ч.

Кислота серная по ГОСТ 4204, х. ч., концентрированная, раствор с массовой долей 0,2 % и раствор 1:4.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, раствор с массовой долей 25 % по ГОСТ 4517.

Олово гранулированное.

Олово (II) хлорид 2-водное, раствор с массовой долей 0,4 % в растворе соляной кислоты с массовой долей 25 %.

Фильтр обеззоленный «белая лента».

4.2 Предварительная обработка органических реагентов

4.2.1 Разложение в присутствии серной кислоты и пероксида водорода

Навеску анализируемого реагента помещают в коническую колбу, приливают 10 см³ концентрированной серной кислоты и закрывают колбу небольшой стеклянной воронкой или стеклянной полой пробкой. Нагревают до кипения и кипятят в течение 40 мин. Затем в теплый раствор, не ожидая полного охлаждения, осторожно по стенке небольшими порциями прибавляют 6 см³ пероксида водорода. Раствор кипятят 10—15 мин, прибавляют еще 5 см³ пероксида водорода и снова кипятят 10—15 мин. Если раствор при этом будет окрашен в темный цвет, то последнюю операцию повторяют.

Раствор кипятят приблизительно 30 мин, прибавляют еще 5 см³ пероксида водорода и снова кипятят 10—15 мин.

Бесцветный или слабо-желтый раствор выпаривают почти досуха, охлаждают и количественно переносят в прибор для определения мышьяка, сполосывая стенки колбы 20—30 см³ воды.

Далее определение проводят, как указано в разделе 5.

4.2.2 Разложение в присутствии серной кислоты и азотнокислого калия

Навеску анализируемого реагента помещают в коническую колбу, приливают 10 см³ концентрированной серной кислоты, прибавляют 0,25 г азотнокислого калия и закрывают колбу небольшой стеклянной воронкой или стеклянной полой пробкой. Слабо нагревают в течение 30 мин, затем доводят раствор до кипения и кипятят в течение 1 ч. Раствор слегка охлаждают и вторично прибавляют 0,25 г азотнокислого калия. Содержимое колбы нагревают до тех пор, пока раствор не обесцветится (приблизительно 3 ч). Затем раствор охлаждают, прибавляют 0,5 г сернокислого аммония и нагревают до прекращения выделения окислов азота (приблизительно 30 мин). Последнюю операцию повторяют. Раствор охлаждают и количественно переносят в прибор для определения мышьяка, сполосывая стенки колбы 20—30 см³ воды.

Далее определение проводят, как указано в разделе 5.

4.3 Предварительная обработка неорганических реагентов

Примесь мышьяка определяют непосредственно во фторидах, бромидах, хлоридах, йодидах, сульфатах, боратах и ацетатах элементов, которые не выделяются в присутствии металлического цинка или не восстанавливаются до более низкой валентности.

4.3.1 Выпаривание с серной кислотой

Восстанавливаемые анионы (нитрат, нитрит, хлорат), перекиси или вещества, которые выделяют при реакции с соляной кислотой сероводород или фосфористый водород (сульфиды, фосфиды), необходимо перед определением мышьяка восстановить или удалить, выпаривая с серной кислотой.

Перед выпариванием с серной кислотой необходимо перевести трехвалентный мышьяк в пятивалентный с помощью азотной кислоты, а после выпаривания снова восстановить.

Далее определение проводят, как указано в разделе 5.

4.3.2 Отгонка мышьяка в виде хлорида

Для отделения мышьяка от тяжелых металлов, осаждающихся на цинке, анализируемую пробу растворяют в 20 см³ раствора хлорида олова (II) в небольшом перегонном приборе с пришлифованными частями, медленно перегоняют при температуре, не превышающей 110 °С, 15 см³ анализируемого раствора в колбу прибора для определения мышьяка, содержащую 30 см³ воды и 15 см³ раствора хлорида олова (II).

Далее определение проводят, как указано в 5.2.

4.3.3 Для отделения мышьяка от металлов, не осаждаемых аммиаком, навеску анализируемого реактива помещают в стакан, растворяют в 200 см³ воды и в случае щелочной реакции нейтрализуют избытка азотной кислотой по универсальной индикаторной бумаге (проба на вынос). Затем прибавляют 2 см³ раствора железоаммонийных квасцов и осторожно, при перемешивании, раствор аммиака с массовой долей 25 % до появления слабого запаха аммиака. Полученный раствор доводят до кипения, выдерживают 30 мин на водяной бане и в горячем состоянии фильтруют через обеззоленный фильтр «белая лента». Осадок на фильтре промывают три-четыре раза раствором аммиака с массовой долей 1 % и, в зависимости от определения мышьяка с применением бромнортутной бумаги в солянокислой или сернокислой среде, растворяют в растворе хлорида олова (II) или в растворе серной кислоты 1:4, предварительно обмывая раствором стенки стакана, в котором проводилось осаждение.

5 Визуальный метод с применением бромнортутной бумаги

5.1 Реактивы, растворы и приборы

Бумага бромнортутная; готовят по ГОСТ 4517. Хранят в банке из темного стекла с пришлифованной пробкой, пригодна в течение месяца.

Вата или бумага, пропитанная раствором уксуснокислого свинца с массовой долей 1 % по ГОСТ 4517.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Калий йодистый по ГОСТ 4232, раствор с массовой долей 15 %.

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

Кислота соляная по ГОСТ 3118, х. ч., растворы с массовой долей 25 % и 15 % по ГОСТ 4517.

Кислота уксусная по ГОСТ 61, раствор с массовой долей 30 %.

Олово (II) хлорид 2-водное, солянокислый раствор с массовой долей 0,4 %; готовят растворением 1 г 2-водного хлорида олова (II) в 250 см³ раствора соляной кислоты с массовой долей 25 %, и солянокислый раствор с массовой долей 10 %; готовят растворением 10 г 2-водного хлорида олова (II) в 80 см³ раствора соляной кислоты с массовой долей 15 %. При хранении раствора с массовой долей 10 % в него добавляют два-три кусочка гранулированного олова.

Парафин.

Раствор, массовой концентрации мышьяка As 1 мг/см³; готовят по ГОСТ 4212. Соответствующим разбавлением водой готовят раствор массовой концентрацией 0,001 мг/см³ As. Разбавленный раствор должен быть свежеприготовленным.

Свинец уксуснокислый 3-водный — по ГОСТ 1027, растворы с массовой долей 1 % и 5 % готовят следующим образом: к навеске уксуснокислого свинца добавляют соответствующее количество воды и по каплям раствор уксусной кислоты до осветления раствора.

Спирт этиловый ректифицированный технический — по ГОСТ 18300, высшего сорта.

Цинк гранулированный.

Эфир диэтиловый фармакопейный.

Прибор для определения мышьяка (см. рисунок 1) состоит из конической колбы вместимостью 250 см³ по ГОСТ 25336 и стеклянных трубок 1 и 2 внутренним диаметром 10 мм или 2-3 мм. Часть стеклянной трубки 1, выступающую из нормального шлифа, заполняют ватой или бумагой, пропитанной раствором уксуснокислого свинца с массовой долей 1 %, которую сверху и снизу покрывают слоем ваты толщиной 15 мм. Верхний конец трубки 1 имеет плоский шлиф. На него перед анализом накладывают кружок бромнортутной бумаги, который придерживает стеклянной трубкой 2 с плоским шлифом таким образом, чтобы плоско отшлифованные концы обеих трубок плотно прилегали друг к другу, что осуществляется с помощью зажимов 3 и 4, навинчивающихся друг на друга и выполненных из органического стекла. Кружки бромнортутной бумаги закладывают в прибор гладкой стороной книзу.

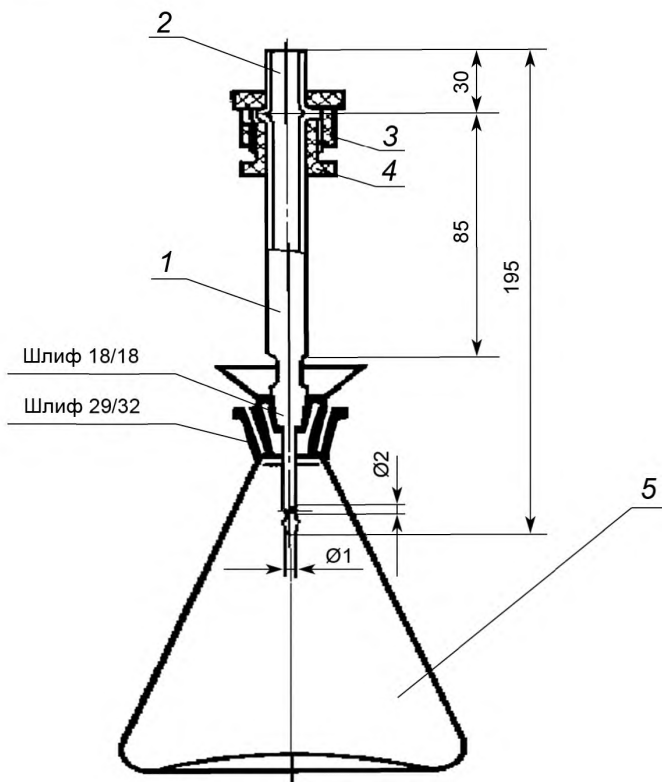
Никель (II) хлорид 6-водный по ГОСТ 4038, раствор с массовой долей 15 %.

Пипетки 1(2)—1—2—1(2,5,10) по ГОСТ 29227.

Цилиндр 1(3)—50—2 по ГОСТ 1770.

5.2 Определение в солянокислой среде (см. рисунок 1)

5.2.1 Навеску анализируемого реактива растворяют в 30 см³ воды в колбе прибора для определения мышьяка (при отсутствии других указаний). К раствору прибавляют 30 см³ раствора хлорида олова (II) с массовой долей 0,4 %, 5 см³ раствора йодистого калия и 5 г цинка. Затем быстро закрывают прибор. Через 1,5 ч окраску бромнортутной бумаги от взаимодействия с анализируемым раствором сравнивают с окраской бромнортутной бумаги от взаимодействия с раствором, содержащим в таком же объеме массу мышьяка, мг, указанную в нормативном документе или технической документации на анализируемый реагент, 30 см³ раствора хлорида олова (II) с массовой долей 0,4 %, 5 см³ раствора йодистого калия и 5 г цинка.



1, 2 — стеклянные трубы; 3, 4 — зажимы; 5 — коническая колба

Рисунок 1 — Прибор для определения мышьяка

5.2.2 При медленном протекании реакции допускается в качестве катализатора реакции использовать 1 см³ раствора хлорида никеля (II). При этом анализируемый раствор выдерживают на водяной бане при комнатной температуре в течение 1 ч вместо 1,5 ч. В раствор сравнения также добавляют 1 см³ раствора хлорида никеля (II).

5.3 Определение в сернокислой среде (см. рисунок 1)

5.3.1 Навеску анализируемого реагента растворяют в 30 см³ воды в колбе прибора для определения мышьяка (если нет других указаний). К раствору прибавляют 20 см³ раствора серной кислоты, 0,5 см³ раствора хлорида олова (II) с массовой долей 10 %, перемешивают, быстро прибавляют 5 г цинка и сразу закрывают колбу прибора пробкой с насадкой и осторожно перемешивают вращательным движением. Через 1,5 ч окраску бромнортутной бумаги от взаимодействия с анализируемым раствором сравнивают с окраской бромнортутной бумаги от взаимодействия с раствором, содержащим в таком же объеме массу мышьяка, мг, указанную в нормативном документе или технической документации на анализируемый реагент, 20 см³ раствора серной кислоты, 0,5 см³ раствора 2-водного хлорида олова (II) с массовой долей 10 % и 5 г цинка.

5.3.2 При определении мышьяка в пределах 0,0003—0,0015 мг растворы сравнения готовят с интервалом через 0,0003 мг As, а при определении мышьяка в пределах 0,001—0,005 мг — через 0,001 мг As.

5.3.3 Для сохранения окраски бромнортутной бумаги в течение месяца ее обрабатывают следующим образом: дважды погружают на 1 мин в этиловый спирт, затем на 1 мин в диэтиловый эфир и сушат на воздухе. Затем кружок бумаги погружают на несколько секунд в горячий парафин (при температуре 80 °С). Обработанные парафином бумаги хранят в темном месте.

5.3.4 Растворы сравнения следует готовить одновременно.

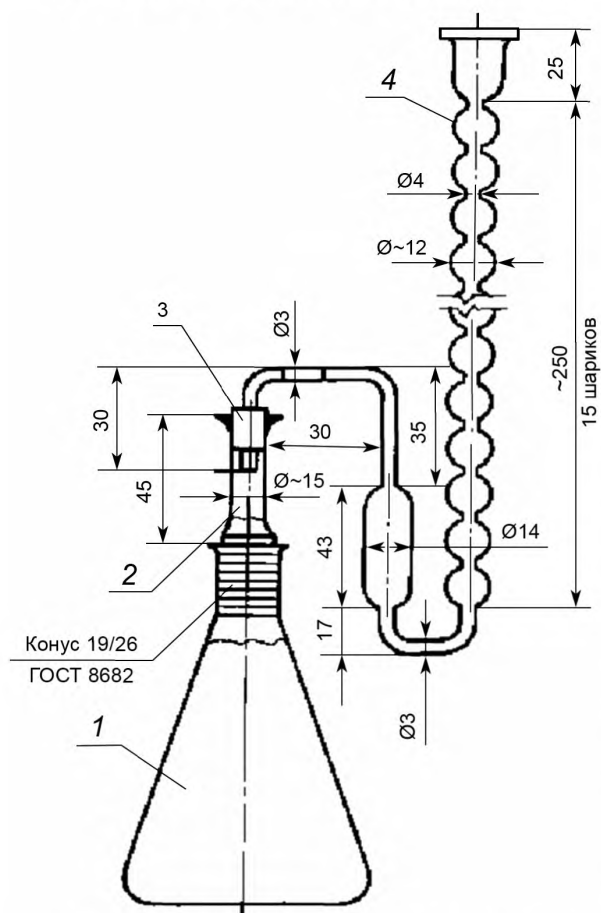
5.3.5 Для каждого раствора сравнения должно быть получено не менее двух кружков одинаковой окраски. В противном случае растворы сравнения следует приготовить вторично.

6 Фотометрический метод с применением диэтилдитиокарбамата серебра

6.1 Сущность метода

Метод основан на восстановлении соединений мышьяка водородом до газообразного мышьяковистого водорода, который, взаимодействуя с диэтилдитиокарбаматом серебра в пиридиновом растворе, образует золь серебра красного цвета.

6.2 Реактивы, растворы, посуда и приборы



1 — коническая колба; 2 — насадка для задержания сероводорода; 3 — резиновая пробка; 4 — абсорбер для поглощения мышьяковистого водорода

Рисунок 2 — Прибор для определения мышьяка

Олово (II) хлорид 2-водное, солянокислый раствор; готовят следующим образом: 40,0 г 2-водного хлорида олова (II) растворяют в смеси 75 см³ соляной кислоты и 25 см³ воды.

Цинк гранулированный с массовой долей мышьяка не более 1·10⁻⁵ %, гранулы одинакового размера диаметром 0,5—2,5 мм.

Калий йодистый по ГОСТ 4232, раствор с массовой долей 15 %.

Диэтилдитиокарбамат серебра, раствор в пиридине с массовой долей 0,5 % по ГОСТ 4517.

Кислота серная по ГОСТ 4204, раствор с массовой долей 55 %.

Кислота соляная по ГОСТ 3118.

Вата, пропитанная раствором уксусно-кислого свинца, готовят по ГОСТ 4517.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Раствор, массовой концентрации мышьяка As 1 мг/см³, готовят по ГОСТ 4212. Соответствующим разбавлением водой готовят раствор массовой концентрации 0,001 мг/см³ As. Разбавленный раствор должен быть свежеприготовленным.

Колбы Кн-1—100—14/23(19/26) ТС по ГОСТ 25336 (с меткой на 40 см³).

Пипетки 1(2)—1(2)—1—1(2,5,10) по ГОСТ 29227.

Цилиндры 1(3)—25(50)—2 по ГОСТ 1770.

Спектрофотометр или фотоэлектроколориметр любого типа.

Прибор для определения мышьяка (см. рисунок 2) состоит из конической колбы вместимостью 100 см³ по ГОСТ 25336, насадки для задержания сероводорода 2, резиновой пробки 3 и абсорбера для поглощения мышьяковистого водорода 4, согласно указанным размерам.

6.3 Построение градуировочного графика

Растворы сравнения готовят следующим образом. В конические колбы вместимостью 100 см³ (с меткой на 40 см³) помещают пипеткой раствор, содержащий 0,001; 0,002; 0,004; 0,006 и 0,010 мг As.

Одновременно готовят контрольный раствор, не содержащий мышьяка.

К каждому раствору прибавляют 10 см³ соляной кислоты или 10 см³ раствора серной кислоты и доливают водой до метки, добавляют 2 см³ раствора йодистого калия, 2 см³ солянокислого раствора хлорида олова (II) и выдерживают в течение 15 мин.

В насадку прибора помещают вату, пропитанную раствором уксуснокислого свинца, а в абсорбер прибора — 5 см³ раствора диэтилдитиокарбамата серебра в пиридине. Через 15 мин в коническую колбу 1 добавляют 5 г гранулированного цинка и сразу же соединяют с насадкой и абсорбером прибора.

Через 45 мин раствор диэтилдитиокарбамата серебра в пиридине переносят в кювету и измеряют оптическую плотность растворов сравнения и контрольного раствора по отношению к раствору диэтилдитиокарбамата серебра в пиридине при длине волн 540 нм.

По полученным данным строят градуировочный график.

При построении градуировочного графика следует учитывать оптическую плотность контрольного раствора.

Градуировочный график проверяют через 14 сут и при смене раствора диэтилдитиокарбамата серебра.

6.4 Проведение анализа

В коническую колбу (с меткой на 40 см³) помещают цилиндром не более 30 см³ анализируемого раствора, прибавляют соляную кислоту и воду до получения объема 40 см³ так, чтобы кислотность раствора была приблизительно 3 моль/дм³ (по расчету).

К раствору прибавляют 2 см³ раствора йодистого калия, 2 см³ солянокислого раствора хлорида олова (II) и далее определение проводят, как описано в 6.3.

Оптическую плотность измеряют по отношению к раствору диэтилдитиокарбамата серебра в пиридине.

Отдельно выполняют контрольный опыт со всеми реактивами, применяемыми для предварительной обработки пробы и для самого определения.

По полученному значению оптической плотности, пользуясь градуировочным графиком, находят массу мышьяка в анализируемом растворе в миллиграммах.

6.4.1 В связи с токсичностью пиридина все работы с ним и его растворами следует проводить в вытяжном шкафу.

6.5 Обработка результатов

Значения суммарной погрешности и допускаемого расхождения между результатами параллельных определений должны быть приведены в нормативном документе или технической документации на анализируемый реагент.

7 Визуальный метод с применением диэтилдитиокарбамата серебра

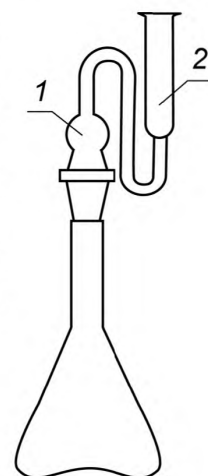
7.1 Мышьяк

К известному объему анализируемого раствора, помещенного в коническую колбу, добавляют 10 см³ солянокислого раствора хлорида олова (II) с массовой долей 0,4 %, 5 см³ раствора иодида калия с массовой долей 15 % и 1 см³ раствора 5-водного сульфата меди (II) с массовой долей 2 %. В полученный раствор вносят 8 г гранулированного цинка и улавливают выделяющийся арсин в поглотительном сосуде, содержащем 5 см³ раствора диэтилдитиокарбамата серебра с массовой долей 0,5 % в пиридине (см. рисунок 3).

Сравнивают интенсивность окраски пиридинового раствора диэтилдитиокарбамата серебра от взаимодействия с анализируемым раствором с интенсивностью окраски раствора, полученного при аналогичной обработке раствора сравнения, содержащего мышьяк.

1 — вата, пропитанная уксуснокислым свинцом; 2 — раствор диэтилдитиокарбамата серебра

Рисунок 3 — Прибор для определения мышьяка



7.2 Растворы, используемые при анализе

Для приготовления растворов используют дистиллированную или деминерализованную воду.

7.2.1 Основной раствор сравнения

Раствор, содержащий мышьяк, готовят следующим образом: растворяют 1,32 г As_2O_3 в 3 см³ раствора гидроокиси натрия с массовой долей 27 % при нагревании, переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см³, разбавляют водой до метки и перемешивают.

1 см³ раствора содержит 0,001 г As.

7.2.2 Разбавленные растворы сравнения

Разбавленные растворы сравнения I, II и III готовят непосредственно перед использованием путем разбавления основного раствора сравнения (7.1.1) в мерных колбах определенного объема, причем точное соотношение объемов должно составлять 1/10, 1/100 и 1/1000, соответственно.

УДК 54—41:543.06:006.354

МКС 71.040.30

Ключевые слова: реактивы, методы анализа, методы определения примеси мышьяка

Редактор А.Э. Елин
Технический редактор В.Н. Прусакова
Корректор О.В. Лазарева
Компьютерная верстка А.Н. Золотаревой

Сдано в набор 11.11.2016. Подписано в печать 14.12.2016. Формат 60×84 1/8. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 1,40. Уч.-изд. л. 1,27. Тираж 38 экз. Зак. 3170.
Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

Издано и отпечатано во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», 123995 Москва, Гранатный пер., 4.
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru