# ОТРАСЛЕВОЙ СТАНДАРТ

ЭЛЕКТРОЛИТЫ НИКЕЛИРОВАНИЯ

OCT 3-4444-88

Методики выполнения измерений содержаний компонентов

**OKCTY 0009** 

Дата введения 01.09.89

Настоящий стандарт распространяется на электролит никелирования и устанавливает требования к выполнению измерений массовых концентраций компонентов, составляющих электролиты матового и блестящего никелирования.

#### I. OEIME TPEBOBAHUЯ

I.I. Общие требования устанавливает ОСТ 3 - 6442-88

### 2. ЭЛЕКТРОЛИТ МАТОВОГО НИКЕЛИРОВАНИЯ

Состав электролита матового никелирования приведен в табл. Т.

Таблипа І

Наименование компонента	Массовая концентрация, г/дм <sup>3</sup>
Никель клористый 6-водный	30–40
Никель сернокислый 7-водный	140–200
Натрий сернокислый 10-ведный	60–80
Кислота борная	25–40

В процессе работи определяют массовие концентрации составля-

- 2.2. Методика выполнения измерений массовой концентрации клористого никеля аргентометрическим методом
- 2.2.I. Метод основан на титровании ионов клора азотножислым серебром в присутствии в качестве индикатора кромовокислого калия, образующего с избытком азотнокислого серебра осадок красного цвета

Погрешность измерения в диапазоне 3Q94Q0г/дм<sup>3</sup> составляет  $\pm 0.7$  г/лм<sup>3</sup>.

2.I.2. Требования к средствам измерений, реактивам, растворам. Веси аналитические.

Колон мерные вместимостью 100 см<sup>3</sup> и I дм<sup>3</sup>.

Mensybra medhas bmectumoctum IOO cm3.

Пипетка вместимостью 10 см<sup>3</sup> без пелений.

Воронки стеклянные конические.

Колба коническая вместимостью  $250~{\rm cm}^3$ .

Фильтры бумажные.

Бюретка вместимостью 25 см3.

Серебро азотнокислое, раствор концентрацией 0,05 моль/дм<sup>3</sup>. Калий кромовокислый, раствор концентрацией 100 г/дм<sup>3</sup>. Натрий клористый.

- 2.2.3. Требования к подготовке выполнения измерений.
- 2.2.3.I. Для приготовления раствора азотнокислого серебра навеску азотнокислого серебра массой 8,5 г растворяют в 200 см<sup>3</sup> воды, фильтруют в мерную колбу вместимостью I дм<sup>3</sup>, доводят до метки водой, перемешивают. Раствор кранят в склянке из темного стекла.

Для установления молярной концентрации раствора азотнокислого серебра в коническую колбу помещают 0,1000 г клористого натрия, предварительно высущенного при I20-I50 °C до постоянной масси. Навеску клористого натрия растворяют в 50-60 см³ воды, добавляют 2-3 капли раствора кромовокислого калия и медленно титруют раствором азотнокислого серебра до появления осадка красно-бурого цвета, неисчезающего при перемешивании.

Молярную концентрацию раствора авотнокислого серебра вычисляют по формуле (I)

$$C = \frac{m \cdot 169,90}{\sqrt{.58,45}} = 2,906 \cdot \frac{m}{\sqrt{}}$$
 (1)

где ум - масса навески клористого натрия, г;

169,90 — молярная масса молекули азотнокислого серебра, г/моль:

58,45 - молярная масса молекулы клористого натрия, г/моль;

√ - объем раствора азотнокислого серебра, израскодованный на титоование. см³.

- 2.2.4. Требования к выполнению измерений.
- 2.2.4.І. В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>8</sup> отбирают пипеткой 10 см<sup>3</sup> электролита, доводят до метки водой, перемешивают. Отбирают пипеткой 10 см3 полученного раствора в коническую колоу, приливают 50-60 cm<sup>3</sup> воды, добавляют 4-5 капель раствора кромовокислого калия и титруют раствором азотнокислого серебра до появления красно-бурой окраски раствора неисчезающей в течение І-2 мин.
  - 2.2.5. Требования к вичислению результатов измерений.
- 2.2.5.I. Массовую концентрацию клористого никеля в г/дм<sup>3</sup> вичисляют по формуле (2)

где 📈 - объем раствора азотнокислого серебра, израскодованного на титрование, см3:

0.00594 - массовая концентрация 0.05 М раствора азотнокислого серебра, выраженная в г/см3 клористого никеля 6-волного:

К - поправка на отклонение молярной концентрации раствора азотнокислого серебра от 0,05 моль/дм3;

√ - объем электролита, взятий для анализа, см³.

2.2.5,2. Расхождение между результатами двух параллельных измерений не должно превышать значений, указанных в табл.2.

Таблица 2

Массовая концентрация	Допускаемое раскождение,
клористого никеля, г/дм <sup>3</sup>	г/дм <sup>3</sup>
0т 30 до 40 включ.	I

- 2.3. Методика выполнения измерений массовой концентрации сернокислого никеля комплексонометрическим методом
- 2.3.1. Метод основан на прямом титровании никеля раствором трилона Б в слабощелочной среде (рН 9,5) в присутствии индикатора сульфарсазена.

Погрешность измерения в диапазоне I40-200 г/дм $^3$  составляет  $\pm 5$  г/дм $^3$ .

2.3.2. Требования к средствам измерений, реактивам, растворам. Колби мерние вместимостью  $250~{\rm cm}^3$  и I  ${\rm rm}^3$ .

Колон плоскопонные вместимостью 250 см<sup>3</sup>.

Пипетка вместимостью 10 см<sup>3</sup> без делений.

Бюретка вместимостью 25 cm<sup>3</sup>.

Аммиак водный.

Аммоний клористый.

трилон Б, растворуконцентрацией 0,05 нош/дм?

Сульфарсазен, свежеприготовленный раствор концентрацией I г/дм $^3$ .

- 2.3.3. Требования к подготовке выподнения измерений.
- 2.3.3.1. Для приготовления буферного раствора (рН 9-10) в мерной колбе вместимостью І дм<sup>3</sup> растворяют в воде 54 г клористого аммония, приливают 350 см<sup>3</sup> аммиака, доводят водой до метки, перемешивают.
  - 2.3.3.2. Раствор трилона Б готовят по разд.2 ОСТ 3-6443-88.

- 2.3.4. Требования к выполнению измерений.
- 2.3.4. I. В мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> отбирают пипеткой 10 см<sup>3</sup> электролита, доводят водой до метки, перемешивают. Отбирают пипеткой 10 см<sup>3</sup> полученного раствора в коническую колбу, приливают 50 см<sup>3</sup> воды, 10 см<sup>3</sup> буферного раствора, добавляют 6—8 капель раствора сульфарсазена и титруют раствором трилона Б до перехода окраски раствора из розово—сиреневой в зеленую.
  - 2.3.5. Требования к вичислению результатов измерений.
- 2.3.5.1. Массовую концентрацию сернокислого никеля 7-водного в г/дм<sup>3</sup> вичисляют по формуле (3)

где  $\sqrt{\ }$  - объем раствора трилона Б, израс кодованний на титрование, см $^3$ ;

0,00293 — массовая концентрация 0,5M раствора трилона Б, выраженная в г/см<sup>3</sup> никеля;

 $C_{\rm I}$  — объем электролита, взятый для анализа, см $^{\rm S}$ ;
— массовая концентрация клористого никеля 6-водного г/лм $^{\rm S}$ :

- 0,247 коэффициент пересчета с клористого никеля 6-водного на никель;
- 4,784 коэффициент пересчета с никеля на сернокислый никель 7-водный.
- 2.3.5.2. Расхождение между результатами двук параллельных измерений не должно превышать значений, указанных в табл.3.

#### Таблица З

Массовая концентрация	Допускаемое раскождение,
никеля, г/дм <sup>3</sup>	г/дм <sup>8</sup>
От 140 до 200 включ.	10

- 2.4. Методика выполнения измерений массовой концентрации сернокислого никеля фотометрическим методом
- 2.4.І. Метод основан на измерении оптической плотности раствора электролита, обусловленной собственным поглощением ионов никеля в сернокислой среде при длине волны 395 нм. Присутствие борной кислоты и сульфата натрия не влияет на оптическую плотность раствора электролита.

При расчете учитывают содержание клористого никеля в электро-

Погрешность изменения в диапазоне 140-200 г/дм $^3$  составляет  $\pm 6$  г/дм $^3$ .

 2.4.2. Требования к средствам измерений, реактивам, растворам.

Спектрофотометр или фотоэлектроколориметр.

Колон мерные вместимостью 50 и 100 см3.

Воронки стеклянные конические.

Колон конические вместимостью 150 см3.

Фильтры бумажные "белая лента".

Кислота серная и разбавленная І:4.

Никель сернокислый 7-водный.

- 2.4.3. Требования к подготовке выполнения измерений.
- 2.4.3.1. Для приготовления стандартного раствора никеля концентрацией 20 г/дм<sup>3</sup> навеску сернокислого никеля массой 9,5грастворяют в воде, содержащей 2 см<sup>3</sup> серной кислоти, в мерной колое вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доводят водой до метки, перемешивают.

Массовую концентрацию стандартного раствора сернокислого никеля, выраженную в г/дм<sup>3</sup> никеля, устанавливают по п.2.2 настоящего стандарта.

- 2.4.3.2. Построение градуировочного графика.
- 2.4.3.2.1. В мерные колон вместимостью 50 см<sup>3</sup> отопрают 5,0; 7,0; 10,0; 15,0; 20,0 см<sup>3</sup> стандартного раствора никеля, приливают по 10 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты, доводят до метки водой, перемешивают. Оптическую плотность растворов измеряют при длине волны 395 нм в кювете с толщиной поглощающего свет слоя 20 мм по отношению к воде. По найденным значениям оптической плотности и соответствующим им массам никеля строят градуировочный график.
  - 2.4.4. Требования к выполнению измерений.
- 2.4.4.I. В мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> отбирают пипеткой 5 см<sup>3</sup> электролита, добавляют 10 см<sup>3</sup> раствора серной кислоти, доводят водой до метки и перемешивают. Часть раствора фильтруют через бумажни фильтр и измеряют оптическую плотность фильтрата при длине волны 395 нм в кювете с толщиной поглощающего свет слоя 20 мм по отношению к вопе.
  - 2.4.5. Требования к вычислению результатов измерений.
- 2.4.5.I. Массовую концентрацию сернокислого никеля в г/дм<sup>3</sup> внчисляют по формуле (4)

$$C = (\frac{m \cdot 1000}{\sqrt{}} - C, 0247) \cdot 4,784 , \qquad (4)$$

гле

УМ - масса никеля, найденная по градуировочному графику, г:

 $\nabla$  – объем электролита, взятый для анализа, см $^3$ ;

С. - массовая концентрация клористого никеля 6-водного, r/mm<sup>3</sup>:

0,247 - коэффициент пересчета с клористого никеля 6-водного на никель:

4,784 - коэффициент пересчета с никеля на сернокислый никель 7-волный.

2.4.5.2. Раскождение между результатами двук параллельных измерений не должно превышать значений, указанных в табл.4. Таблипа 4

Массовая концентрация	Допускаемое раскождение,
сернокислого никеля, г/дм <sup>3</sup>	г/дм <sup>3</sup>
От 140 до 200 включ.	IO

- 2.5. Методика выподнения измерений массовой концентрации сернокислого натрия гравиметрическим методом
- 2.5.І. Метол основан на осажлении сульфат-ионов хлористым барием в виде сульфата бария, прокаливании и взвешивании осадка. Сопержание сернокислого натрия находят по разности между общим сопержанием сульфат-ионов в электролите и связанным с никелем. Погрешность измерения в диапазоне 60-80 г/им<sup>3</sup> составляет ±2 r/m<sup>3</sup>.

 2.5.2. Требования к средствам измерений, реактивам, растворам.

Плитка электрическая.

Весн аналитические.

Пипетка вместимостью IO см<sup>3</sup> без делений.

Тигли фарфоровые.

Электропечь сопротивления лабораторная.

Эксикатор.

Мензурка мерная вместимостью 50 см3.

Стаканы жимические стеклянные вместимостью 300 см3.

Воронки стеклянные конические.

Колон конические вместимостью 250 см3.

Фильтры бумажные обеззоленные "синяя лента".

Барий клористый, раствор концентрацией 100 г/дм3.

Кислота соляная.

Серебро азотнокислое, раствор концентрацией I г/дм<sup>3</sup>.

Аммоний азотнокислый, раствор концентрацией IO г/дм<sup>3</sup>.

- 2.5.3. Требования к подготовке выполнения измерений.
- 2.5.3.1. Предварительно перед выполнением измерений необходимо довести фарфоровые тигли до постоянной масси. Для этого фарфоровые тигли прокаливают в муфельной печи при 800-900 °C в течение 30-40 мин. Тигли оклаждают в эксикаторе до комнатной температуры и взвешивают на аналитических весах. Затем снова прокаливают в течение 20 мин, оклаждают, взвешивают. Операцию прокаливания повторяют до тех пор, пока масса тигля не будет отличаться от массы предыдущего прокаливания на ±0,0002 г.

C.63.

- 2.5.4. Требования к выполнению измерений.
- 2.5.4.I. В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> отбирают пипеткой 10 см<sup>3</sup> электролита, доводят водой до метки, перемешивают.
  Отбирают пипеткой 10 см<sup>3</sup> полученного раствора в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, приливают 50 см<sup>3</sup> водн, 5 см<sup>3</sup> соляной кислоти. Раствор
  нагревают до 80 <sup>0</sup>C, приливают 20 см<sup>3</sup> раствора клористого бария и
  отстаивают в теплом месте в течение 4-5 ч. Раствор с осадком фильтруют через бумажный фильтр, промивают сначала 2 раза раствором
  азотнокислого аммония, а затем теплой водой до отринательной реакции на ион клора с азотнокислым серебром.

Фильтр с осадком помещают в фарфоровый тигель, прокаленный предварительно до постоянной масси, сущат, прокаливают до постоянной масси в муфельной печи при 800-900 ос и взвешивают.

- 2.5.5. Требования к вычислению результатов измерений.
- 2.5.5.I. Массовую концентрацию сернокислого натрия 10-водного в г/дм<sup>3</sup> вычисляют по формуле (5)

$$C = \frac{m \cdot 1,379 \cdot 1000}{\sqrt{}} - C_1 \cdot 1,147 \qquad . \tag{5}$$

где и -масса осадка сернокислого бария, г;

 I,379 - коэффициент пересчета с сернокислого бария на сернокислий натрий ІО-водний;

√ - объем электролита, взятый на анализ, см<sup>3</sup>;

C<sub>4</sub> - содержание сернокислого никеля 7-водного, г/дм<sup>8</sup>;

- I,147 коэффициент пересчета с сернокислого никеля 7-водного на сернокислый натрий 10-водный.
- 2.5.5.2. Раскождение между результатами двук парадлельных измерений не полжно превышать значений, указанных в табл.5.

Таблина 5

Массовая концентрация	Допускаемое раскождение,
сернокислого натрия, г/дм <sup>3</sup>	г/дм <sup>3</sup>
От 60 до 80 включ.	4

- 2.6. Методика выполнения измерений массовой концентрации сернокислого натрия объемно-кроматографическим методом
- 2.6.1. Метод основан на титровании сульфат-иона в среде, содержащей этиловый спирт или ацетон, в присутствии индикатора ализаринового красного.

Содержание сернокислого натрия находят по разности между общим содержанием сульфат-ионов в электролите и связанным с никелем.

Погрешность измерения в диапазоне 60-80 г/дм $^3$  составляет  $\pm$  2 г/дм $^3$ .

2.6.2. Требования к средствам измерений, реактивам, растворам.
 Колонка кроматографическая.

Катионит КУ-2-8 в Н форме.

Пипетка вместимостью IO см<sup>3</sup> без делений.

Колбы мерные вместимостью 100 см3 и 1 дм3.

Колон конические вместимостью 250 см3.

Спирт этиловый ректификованный или ацетон.

Ализариновий красный С. раствор концентрацией 2 г/тм3.

Кислота соляная, растворы концентрацией О,І и З моль/дм3.

Кислота серная, раствор молярной концентрацией 0.05 моль/дм $^8$  готовят из стандарт-титра.

Барий клористий, раствор концентрацией 0,05 моль/дм<sup>3</sup>. Магний уксуснокислый 4-водный, раствор концентрацией 0,25 моль/дм<sup>3</sup>.

- 2.6.3. Требования к подготовке выполнения измрений.
- 2.6.3.I. Для приготовления 0.05 М раствора хлористого бария навеску хлористого бария двухводного массой 12.22 г растворяют в воде в мерной колбе еместимостью I дм $^3$ , доливают до метки водой и перемещивают.

Для установления молярной концентрации раствора клористого бария в коническую колбу отбирают пипеткой 10 см<sup>8</sup> раствора серной кислоти, приливают 40—45 см<sup>3</sup> воды и раствор уксуснокислого магния до рН 3—3,5. К полученному раствору прибавляют 2—3 капли раствора ализаринового красного, 40 см<sup>3</sup> этилового спирта (или ацетона) и титруют раствором клористого бария до перекода окраски раствора из желтой в розовую.

Молярную концентрацию раствора клористого бария вичисляют по формуле (6)

$$C = \frac{\sqrt{1 \cdot 0.05}}{\sqrt{1}} , \qquad (6)$$

где  $\sqrt{}_{i}$  — объем раствора серной кислоты, взятый на титрование, см $^{3}$ :

0,05 - молярная концентрация раствора серной кислоты, моль/дм3;

 √ - объем раствора клористого бария, израс кодованный на титрование, см<sup>3</sup>.

2.6.3.2. Для подготовки кроматографической колонки к работе навеску катионита массой 5 г заливают водой в стеклянном стакане и выдерживают для набукания в течение I ч. Затем переносят в колонку так, чтобы высота столбика смолы составляла 8-10 см<sup>3</sup>. Через

колонку пропускают 30-40 см<sup>3</sup> 3 М раствора соляной кислоти со скоростью 2-3 см<sup>3</sup>/мин, а затем небольшими порциями води промивают смолу до нейтральной реакции промивних вод. Промивную жидкость в колонке спускают до верхнего уровня смоли и с помощью крана перекрывают ее ток. Смолу следует использовать 3-4 раза, после чего проводят регенерацию, т.е. переводят снова в Н<sup>4</sup>-форму, как указано выше.

- 2.6.4. Требования к выполнению измерений.
- 2.6.4.1. В мерную колоу вместилостью 100 см<sup>3</sup> отбирают пипеткой 10 см<sup>3</sup> электролита, доливают водой до метки и меремешивают. Переносят пипеткой 10 см<sup>3</sup> полученного раствора в ионосоменную колонку и пропускают раствор через нее со скоростью 2 см<sup>3</sup>/мин. После того как уровень жидкости опустится почти до верхней граници смоли, вымивают сульфат-иони из колонки 40-50 см<sup>3</sup> води, пропуская небольшими порциями.

Элюат и промывные воды собирают в коническую колбу, прибавляют раствор уксуснокислого магния до рН 3-3,5, 2-3 капли раствора ализаринового красного, 40 см<sup>3</sup> этилового спирта (или ацетона) и титруют раствором клористого бария до перехода окраски раствора из желтой в розовую.

- 2.6.5. Требования к вычислению результатов измерений.
- 2.6.5.I. Массовую концентрацию сернокислого натрия 10-водного в  $r/m^3$  вичисляют по формуле (7)

$$C = \frac{\sqrt{1 \cdot 0.0161 \cdot 1.000}}{\sqrt{1 \cdot 1.147}} - C_1 \cdot 1.147$$
 (7)

где  $\sqrt{}$  - объем раствора клористого бария, израскодованный на титрование, см $^3$ ;

- 0,0161 массовая концентрация 0,05M раствора клористого бария, выраженная в г/см<sup>3</sup> сернокислого натрия 10-водного;
  - поправка на отклонение молярной концентрации раствора клористого бария от 0,05 моль/дм<sup>3</sup>;
  - √ объем электролита, взятни для анализа, см<sup>3</sup>;
  - С, массовая концентрация сернокислого никеля 7-водного, г/дм<sup>3</sup>;
- I, I47 коэффициент пересчета с сернокислого никеля 7-водного на сернокислый натрий I0-водный.
- 2.6.5.2. Раскождение между результатами двук параллельных измерений не должно превышать значений, указанных в табл.5.
- 2.7. Методика выполнения измерений массовой концентрации борной кислоты потенциометрическим методом
- 2.7.1. Метод основан на титровании комплекса борной кислоты с глиперином раствором гидроскиси натрия.

$$H_3BO_3 + C_3H_5(OH)_3 = C_3H_5(OH)_2BO_2 + 2H_2O$$
  
 $C_3H_5(OH)_2BO_2 + NaOH = NaBO_2 + C_3H_5(OH)_3$ 

Перед титрованием устанавливают pH раствора 6,9, регистрируя вначение pH с помощью pH-метра, затем добавляют глицерин и титруют раствором гидроскиси натрия до первоначального значения pH 6,9.

Погрешность измерения в диапазоне 25,0-40,0 г/дм $^3$  составляет  $\pm 0.3$  г/лм $^3$ .

Требования к средствам измерений, реактивам, растворам.

Лабораторный рН-метр-милливольтметр.

Мешалка.

Колом мерние вместимостью IOO см<sup>3</sup> и I дм<sup>3</sup>.

Стаканы кимические стеклянные вместимостью 150 см3.

Пипетка вместимостью 5 и IO см<sup>3</sup> без делений.

Бюретка вместимостью 25 см3.

Натрия гидроокись, растворы концентрацией  $0.1 \, \text{моль/дм}^3 \, \text{и}$   $0.02 \, \text{моль/дм}^3$ .

Кислота соляная, разбавленная І:10.

Кислота борная, раствор концентрацией І г/дм3.

Глицерин, водний раствор, разбавленный 2:1.

- 2.7.3. Требования к подготовке выполнения измерений.
- 2.7.3.I. Раствор гидроокиси натрия концентрацией 0,I моль/дм<sup>8</sup>
  (A) готовят по разд.3 ОСТ 3 ~ 6443-88.
- 2.7.3.2. Раствор гидроокиси натрия концентрацией 0,02 моль/дм<sup>3</sup> готовят разбавлением в 5 раз раствора (А) прокипяченой в течение I ч и оклажденной водой.
- 2.7.3.3. Для приготовления стандартного раствора борной кислоты концентрацией I г/дм<sup>8</sup> навеску борной кислоты массой I,0000 г растворяют водой в мерной колбе вместимостью I дм<sup>8</sup>, доливают водой до метки, перемещивают.
- 2.7.3.4. Для установления массовой концентрации раствора гидроокиси натрия, выраженной в г/см<sup>3</sup> борной кислоты, отбирают пипеткой 10 см<sup>3</sup> стандартного раствора борной кислоты в кимический

стакан, приливают 50 см<sup>3</sup> воды. Стакан устанавливают на магнитную мещалку, опускают электроды, присоединенные к потенциометру, и добавляют раствор гидроокиси натрия до установления рН раствора 6.9. Затем к раствору приливают 30 см<sup>3</sup> раствора глинерина и прибавдяют раствор гидроокиси натрия концентрацией 0.02 моль/дм<sup>3</sup> по установления исходного значения рН 6,9.

Параллельно проводят контрольный опыт: титруют этим же раствором гидроокиси натрия 30 см<sup>3</sup> раствора глицерина по он 6.9.

Массовую концентрацию гидроокиси натрия, выраженную в г/см<sup>3</sup> борной кислоти, вичисляют по формуле (8)

$$C_{1} = \frac{0.0010 \cdot V}{V_{1} - V_{2}}$$
 (8)

где 0,0010 - концентрация борной кислоты в стандартном растворе r/cm<sup>3</sup>:

√ - объем раствора борной кислоты, взятый для титрования, cm3:

√ - объем раствора гидроокиси натрия, израсходованный на титрование раствора борной кислоти. см3:

√2 - объем раствора гидроскиси натрия, израскодованный на титрование раствора глицерина в контрольном опыте, см3.

2.7.4. Требования к выполнению измерений.

2.7.4.I. В мерную колбу вместимостью IOO см<sup>3</sup> отбирают пипеткой IO см<sup>3</sup> электролита, доводят до метки водой, перемешивают. Отбирают пипеткой 5 см<sup>3</sup> полученного раствора в стакан, приливают 20-30 см<sup>3</sup> воды, и далее в соответствии с п.2.5.3.4 настоящего стандарта.

C.70.

- 2.7.5. Требования к вичислению результатов измерений.
- 2.7.5.I. Массовую концентрацию борной кислоты в г/дм<sup>3</sup> вычисляют по формуле (9)

$$C = \frac{C_1 \cdot (\nabla_1 - \nabla_2) \cdot 1000}{\nabla} , \qquad (9)$$

где  $C_1$  - массовая концентрация гидроокиси натрия, выраженная в г/см<sup>3</sup> борной кислоти:

 - объем раствора гидроокиси натрия, израсходованний на титрование анализируемого раствора после добавления раствора глицерина, см<sup>3</sup>;

 $\sqrt{2}$  — объем раствора гидроокиси натрия, израс ходованный на титрование раствора глицерина в контрольном опите, см $^3$ ;

 $\sqrt{\ }$  - объем электролита, взятий на анализ, см $^{3}$ .

2.7.5.2. Раскождение между результатами двук параллельных измерений не должно превышать значений, указанных в табл.6.

Таблица 6

Массовая концентрация	Допускаемое рас <b>хождение,</b>
борной кислоты, г/дм <sup>3</sup>	г/дм <sup>3</sup>
0т 25,0 до 40,0 включ.	0,7

- 2.8. Методика выполнения измерений массовой концентрации борной кислоты ацидиметрическим методом в присутствии индикатора фенолового красного
- 2.8.І. Метод основан на титровании комплекса борной кислоты с глицерином раствором гидроокиси натрия в присутствии индикатора фенолового красного.

C.7I

Никель связывают в комплекс раствором железисто-синеродистого калия.

Погрешность измерения в диапазоне 25.0-40.0 г/шм3 составляет ±0.3 г/лм<sup>3</sup>.

2.8.2. Требования к средствам измерений, реактивам. pactbopam.

Колон конические вместимостью 250 см3.

Пипетки вместимостью I и IO см<sup>3</sup> без лелений.

Колба мерная вместимостью ICO см<sup>3</sup>.

Бюретка вместимостью 25 см3.

Натрия гидроокись, раствор концентрацией 0.1 моль/дм3.

Калий железистосинеродистый, насыщенный раствор.

Феноловый красный, водный раствор концентрацией I г/дм<sup>3</sup>.

Глицерин, водный раствор, разбавленный 2: І и нейтрализованный.

Кислота борная, раствор концентрацией I г/лм<sup>3</sup>.

Фенолфталеин, спиртовый раствор концентрацией I г/дм<sup>3</sup>.

Спирт этиловый ректификованный технический.

- 2.8.3. Требования к подготовке выполнений измерений.
- 2.8.3.1. Раствор гипроокиси натрия готовят по разд. 3

OCT-3-6443-88.

- 2.8.3.2. Стандартный раствор борной кислоты готовят по п. 2.5.3.3. настоящего стандарта.
- 2.8.3.3. Для приготовления водного раствора глицерина к 200 см<sup>3</sup> глицерина побавляют 100 см<sup>3</sup> воды, 5-8 капель раствора фенолфталеина и нейтрализуют раствором гидроокиси натрия до появления бледно-розовой окраски раствора.

2.8.3.4. Для установления массовой концентрации раствора гидроокиси натрия, вираженной в г/см3 борной кислоти, отбирают пипеткой IO см<sup>3</sup> раствора борной кислоты в коническую колбу, приливают 50-60 cm<sup>3</sup> воды, 5-6 cm<sup>3</sup> раствора глицерина, 5-6 капель раствора фенолфталенна и титруют раствором гидроокиси натрия до появления бледно-розовой окраски раствора.

Массовую концентрацию раствора гипроскиси натрия. выраженную в г/см<sup>3</sup> борной кислоти, вичисляют по формуле (IO)

$$C_{i} = \frac{O,0010 \cdot V_{i}}{V_{c}} , \qquad (10)$$

где 0,0010 - концентрация борной кислоти в стандартном растворе, r/πм<sup>3</sup>:

V<sub>1</sub> - объем раствора борной кислоти, взятый на титрование,

 $\sqrt{\phantom{a}_2}$  — объем раствора гидроскиси натрия, израсходованный на титрование, см3.

2.8.4. Требования к выполнению измерений.

2.8.4.І. В мерную колбу вместимостью 100 см3 отбирают пипеткой 10 см3 электролита, доводят водой до метки, перемешивают. Отбирают пипеткой IO см<sup>3</sup> полученного раствора в коническую колбу. приливают 20 см<sup>3</sup> воды, 5 см<sup>3</sup> раствора железистосинеродистого калия и 10 капель раствора фенолового красного. Содержимое колон взбалтивают и медленно титруют раствором гидроокиси натрия до перекода окраски осадка из светло-зеленого в фиолетово-голубой цвет. Фиксируют объем гидроокиси натрия (  $V_i$  ).

Затем прибавляют 5-6 см<sup>3</sup> раствора глицерина и снова титруют раствором гидроокиси натрия до установления устойчивой окраски **Фиолетово-голубого** цвета.

К оттитрованной пробе прибавляют еще 5 см $^3$  глицерина, если при этом окраска не изменится, то титрование считается законченным, в противном случае титрование продолжают до тех пор, пока от прибавления следующей порции глицерина окраска не перестанет изменяться (  $\sqrt{2}$  ).

- 2.8.5. Требования к вычислению результатов измерений.
- 2.8.5. I. Массовую концентрацию борной кислоты в г/дм $^3$  вычисилит по формуле (II).

$$C = \frac{(\sqrt{2} - \sqrt{1}) \cdot C_1 \cdot 1000}{\sqrt{1}}, \quad (II)$$

- где  $\sqrt{\ }$  объем раствора гидроокиси натрия, израсходованний на титрование проби до прибавления раствора глицерина,  ${\rm cm}^3$ :
  - $\sqrt{2}$  объем раствора гидроокиси натрия, израсходованный на титрование пробы после прибавления раствора глицерина, см $^3$ :
  - С. массовая концентрация раствора гидроокиси натрия, выраженная в г/см<sup>3</sup> борной кислоти;
  - V объем электролита, взятый на анализ, см<sup>3</sup>.
- 2.8.5.2. Раскождение между результатами двук параллельных измерений не должно превышать значений, указанных в табл.6 настоящего стандарта.

- 2.9. Методика выполнения измерений массовой концентрации борной кислоты ацидиметрическим методом в присутствии смешанного индикатора
- 2.9.1. Метод основан на титровании комплекса борной кислоты с глицерином раствором гидроокиси натрия в присутствии смещанного индикатора. Никель связывают в комплекс щавелевокислым калием.

Погрешность измерения в диапазоне 25,0-40,0 г/дм $^3$ составляет  $\pm 0.3$  г/дм $^3$ .

2.9.2. Требования к средствам измерений, реактивам, растворам. Средства измерений, реактиви, растворы по п.2.6.2 настоящего станцарта.

Калий щавелевокислый, раствор концентрацией  $100 \text{ г/дм}^3$ , нейтрализованный по фенолфталеину.

Метиловый красный, спиртовый раствор концентрацией 2 г/дм<sup>3</sup>. Метиленовый синий, спиртовый раствор концентрацией I г/дм<sup>3</sup>.

- 2.9.3. Требования к подготовке выполнений измерений.
- 2.9.3.I. Подготовку к выполнению измерений проводят по п.2.6.3 настоящего стандарта.
- 2.9.3.2. Для приготовления смещанного индикатора готовят спиртовие растворы метилового красного концентрацией 2 г/дм<sup>8</sup> и метиленового синего концентрацией I г/дм<sup>3</sup> и смещивают в соотношении I:I.
  - 2.9.4. Требования к выполнению измерений.
- 2.9.4.1. В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> отбирают пипеткой 10 см<sup>3</sup> электролита, доливают водой до метки и перемешивают. Отбирают пипеткой 20 см<sup>3</sup> полученного раствора в коническую колбу и добавляют 2-3 капли смещенного индикатора. При окращивании электролита в

грязно-фиолетовый цвет добавляют по каплям раствор гидроокиси натрия до перекода окраски в зеленую. Если при добавлении смешанно-го индикатора окраска электролита не изменяется, то приливают по каплям раствор соляной кислоты до грязно-зеленой окраски, а затем оттитровывают раствором гидроокиси натрия до ярко-зеленого цвета. Затем добавляют 20 см<sup>3</sup> раствора щавелевокислого калия, 10 капель раствора фенолфталеина, 20 см<sup>3</sup> глицерина и титруют раствором гидро-окиси натрия до перехода зеленой окраски в грязнофиолетовую. К оттитрованной пробе прибавляют еще 5 см<sup>3</sup> раствора глицерина, если при этом окраска не изменяется, титрование считается законченным, в противном случае титрование продолжают до тек пор, пока от прибавления следующей порции глицерина окраска не перестанет изменяться.

- 2.9.5. Требования к вычислению результатов измерений.
- 2.9.5.I. Массовую концентрацию борной кислоты в г/дм<sup>3</sup> вычисляют по формуле (9) настоящего стандарта.
- 2.9.5.,2. Раскождение между результатами двух параллельных измерений не должно превышать значений, указанных в табл.6 настоящего стандарта.
- 2.10. Методика выполнения измерений массовой концентрации цинка атомно-абсорбционным методом
- 2.10.1. Метод основан на измерении степени поглощения резонаисипго излучения атомами цинка, образующимися при распилении анализируемого раствора в пламени воздук-ацетилен, при длине волны 213,9 нм.

0.76

2.10.2. Требования к средствам измерений, реактивам, раст-ворам.

Атомно-абсорбщионный пламенный спектрофотометр.

Лампа с польм катоном типа ЛП-2.

Ацетилен газообразный технический.

Компрессор, обеспечивающий подачу статого зоздука, или балон со сжатым воздуком.

Колон мерные вместимостью 100 см3, І дм3.

Пипетка вместимостью 5 см<sup>3</sup> с делениями.

Пинетка вместимостью 10 см<sup>3</sup> без делений.

Шинк металлический.

Кислота соляная, разбавленная І:І.

Никель сернокислый, раствор массовой концентрацией 200 г/дм<sup>3</sup>.

- 2.10.3. Требования к подготовке выполнения измерений.
- 2.10.3.1. Для приготовления стандартного раствора цинка концентрацией 0,1 г/дм<sup>3</sup> навеску цинка массой 0,1000 г растворяют при нагревании в 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты, оклаждают, переносят в мерную колбу вместимостью I дм<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.
- 2.10.3.2. Для построения градуировочного графика в мерные колом вместимостью 100 см<sup>3</sup> приливают 0,5; 1,0; 1,5; 2,0; 2,5 см<sup>3</sup> стандартного раствора цинка, приливают по 10 см<sup>3</sup> раствора сернокислого никеля, доливают водой до метки, перемешивают. Полученные растворы распиляют в пламя ацетилен-воздук при одновременном просвечивании его светом резонансних частот от лампи с полым катодом при длине волны 213,9 нм. По найденным значениям оптической плотности и соответствукцим им массам цинка строят градуировочный график.

C.:77

2.10.4. Требования к выполнению измерений.

2.10.4.1. В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> отбирают пилеткой 10 см<sup>3</sup> электролита, доливают водой до метки, перемешивают и далее в соответствии с п.2.9.3.2 настоящего стандарта.

Массу цинка в аликвотной части раствора накодят по градуировочному графику.

2.10.5. Требования к вычислению результатов измерений.

2.10.5.1. Массовую концентрацию цинка в г/дм $^3$  вычисляют по формуле (I2)

$$C = \frac{m \cdot 1000}{\sqrt{}} \tag{12}$$

где VYC - масса цинка, найденная по градуировочному графику, г;

 $\sqrt{}$  - объем электролита, взятый на анализ, см $^{3}$ .

- 2.II. Методика выполнения измерений массовой концентрации меди атомно-абсороционным методом
- 2.II.I. Метод основан на измерении степени поглощения резонансного излучения атомами тинка в пламени воздух-ацетилен при длине волны 324,8 нм.
  - 2. П.2. Требования к средствам измерений, реактивам, растворам.

Средства измерений, реактивы, растворы устанавливает п.2.10.2 настоящего стандарта.

Пипетка вместимостью IO см<sup>3</sup> с делениями.

Медь металлическая.

Кислота азотная, разбавленная І:І.

- 2. II. 3. Требования к подготовке выполнений измерений.
- 2.II.З.І.Для приготовления стандартного раствора меди массовой концентрацией 0,I г/дм<sup>8</sup> навеску меди массой 0,1000 г растворяют при нагревании в 10 см<sup>8</sup> раствора азотной кислоти. Раствор оклаждают, переносят в мерную колбу вместимостью I дм<sup>8</sup> доливают водой до метки и перемешивают.
- 2.II.3.2. Для постросния градуировочного графика в мерные колом вместимостью 100 см<sup>8</sup> приливают 1,0, 2,5, 5,0 и 10,0 см<sup>8</sup> стандартного раствора медя, приливают 10 см<sup>8</sup> раствора сернокислого никеля, доливают водой до метки, перемешивают и измеряют величину степени поглощения излучения при введении раствора в пламя воздук—ацетилен при длине волни 324,8 нм. По найденным значением оптической плотности и соответствующим им массам меди строят градуировочный график.
  - 2.II.4. Требования к выполнению измерений.
- 2.II.4.I. В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> отбирают пипеткой 10 см<sup>3</sup> электролита, доливают водой до метки, перемешивают и далее в соответствии с п.2.II.3.2 настоящего стандарта.

Массу меди в аликвотной части раствора накодят по градуировочному графику.

- 2.II.5. Требования к вычислению результатов измерений.
- 2.II.5.I. Массовую концентрацию меди в г/дм<sup>3</sup> вычисляют по формуле (I2) настоящего стандарта.
  - 2. II.5.2. Относительная ошибка измерения составляет 5%.

- 2.12. Методика выполнения измерений конпентрации железа
  - 2.12.1. Массовую концентрацию железа определяют по разд. 3 OCT 3-6445-88,

, добавляя к стандартным растворам при построении градуировочного графика вместо кромового ангидрида по 10 см<sup>3</sup> раствора сернокислого никеля концентрацией 200 г/дм<sup>3</sup>.

#### 3. DIEKTPOJINT BJECTHIIETO HJKEJUPOBAHUH

З.І. Состав электролита блестящего никелирования приведен в табл. 7.

Таблица 7

Наименование компонента	Массовая концентрация, г/дм <sup>8</sup>
Никель сернокислый 7-водный	250-300
Никель клористый 6-волный	50–60
Кислота борная	25-40
I,4-бутиндиол	0,15-3,0
Сахарин	I-2
pН	4-4,8

В процессе работы определяют массовые концентрации составляющих электролит компонентов.

- 3.2. Метопика внполнения измерений массовой концентрации сернокислого никеля комплексонометрическим метопом
- 3.2.1. Массовую концентрацию сернокислого никеля определяют по п.2.3 настоящего стандарта.
- 3.3. Методика выполнения измерений массовой концентрации сернокислого никеля фотометрическим методом
- 3.3.1. Массовую концентрацию сернокислого никеля определяют по п.2.4 настоящего стандарта.
- 3.4. Методика выполнения измерений массовой концентрации клористого никеля аргентометрическим методом
- 3.4.1. Массовую концентрацию хлористого никеля определяют по п.2.2. настоящего стандарта.
- 3.5. Методика выполнения измерений массовой концентрации борной кислоты потенциометрическим методом
- 3.5.1. Массовую концентрацию борной кислоти определяют по п.2.6. настоящего стандарта.

C.8I

- 3.6. Методики выполнений измерений массовой концентрации борной кислоты ацидиметрическим методом присутствии индикатора фенолового красного и смешанного индикатора
- 3.6.1. Массовую концентрацию борной кислотн определяют по п.2.7 и п.2.8 настоящего стандарта.
- 3.7. Методика выполнения измерений массовой концентрации сахарина фотометрическим методом
- 3.7.1. Метод основан на измерении оптической плотности раствора электролита, обусловленной собственным поглощением сакарина при плине волны 270 нм.
- В фотометрируемом объеме должно накодиться не более 0.06 г/гм<sup>3</sup> I.4 бутинпиола.

Погрешность измерения в диапазоне I.00-2.00г/лм<sup>3</sup> составляет ± 0.05 г/дм<sup>3</sup>.

3.7.2. Требования к средствам измерений, реактивам, растворам. Спектрофотометр.

Кюветы квариевые с толщиной поглощающего свет слоя IO мм. Konou mediue emectumoctum IOO cm3 u I mm3.

Пипетки вместимостью IO и 20 см<sup>3</sup> без пелений.

Пипетка вместимостью 5 см<sup>3</sup> с пелениями.

Сакарин, раствор концентрацией І г/шм3.

- 3.7.3. Требования к подготовке выполнений измерений.
- 3.7.3.І. Для приготовления стандартного раствора сахарина концентрацией І  $r/m^3$  навеску сахарина массей I,0000 растворяют в воде в мерной колое вместилестью І  $m^3$ , доводят водой до метки, перемешивают.
  - 3.7.3.2. Построение градуировочного графика.

В мерние колон вместимостью 100 см<sup>3</sup> отбирают пипеткой 1,0; 2,0; 3,0; 4,0; 5,0 см<sup>3</sup> стандартного раствора самарина, доводят до метки водой, перемешивают. Оптическую плотность растворов измеряют при длине волни 270 нм в кварцевой кювете с толщиной поглощающего свет слоя 10 мм по отношению к воде. По найденным значениям оптической плотности и соответствующим им массам самарина строят градуировочный график.

- 3.7.4. Требования к выполнению измерений.
- 3.7.4. І. В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> отбирают пипеткой 10 см<sup>3</sup> электролита, доводят водой до метки и перемешивают. Отбирают пипеткой 20 см<sup>3</sup> полученного раствора в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доводят водой до метки, перемешивают. Измеряют оптическую плотность полученного раствора при длине волны 270 нм в кварцевой кювете с толщиной поглощающего свет слоя 10 мм по отношению к воде.
  - 3.7.5. Требования к вычислению результатов измерений.
- 3.7.5.I. Массовую концентрацию скахарина в г/дм $^3$  вичисляют по формуле (I3)

$$C = \frac{m \cdot 1000}{\sqrt{}} \tag{13}$$

где им - масса сахарина, найденная по градуировочному графику, г;

 $\sqrt{\ }$  - объем электролита, взятый для анализа, см $^3$ .

c.83

3.7.5.2. Раскождение между результатами двук параллельных измерений не должно превышать значений, указанных в табл.8.

Таблица 8

Массовая концентрация	Допускаемое раскождение,
сакарина, г/дм <sup>3</sup>	г/дм <sup>3</sup>
0т 1,00 до 2,00 включ.	0,08

3.8. Методика выполнения измерений массовой концентрации 2-бутиндиола
- I. 4 иодометрическим методом

3.8.І.Метод основан на бромировании 2-бутиндиола –І,4 свободным бромом, который образуется в кислой среде в смеси  $\mbox{$K$_{\rm Z}$}$   $\mbox{$O}_{\mbox{$4$}}$  с  $\mbox{$K$_{\rm B}$}$ 

$$KBz O_3 + 5KBz + 6HC\ell = 3Bz_2 + 6KC\ell + 3H_2O$$
  
 $C_4 H_6 O_2 + 2Bz_2 = C_4 H_6 O_2 Bz_4$ 

Непрореагированный бром определяют модометрически, добавляя раствор модистого калия, при этом избиток бромноватокислого калия окисляет  $\mathcal{K} \mathcal{J}$  до  $\mathcal{J}_2$ 

Виделившийся иод, эквивалентный количеству изонточного орома, титруют раствором серноватистскислого натрия в присутствии кразмала.

3.8.2. Требования к средствам измерений, реактивам, растворам. Ступка фарфоровая.

Коло́а коническая вместимостью 250 см<sup>3</sup> со шлифом. Пипетка вместимостью IO см<sup>3</sup> без делений.

Бюретка вместимостью 25 см<sup>3</sup>

Калий бромистый.

Калий брокиоватокислый.

Калий иодистый, раствор концентрацией 100 г/дм3.

Натрий серноватистокислый, раствор молярной концентрацией эквивалента 0, I моль/ди $^3$ , готовят из стандарт— титра.

Кислота соляная.

Крахмал растворимый, раствор концентрацией 10 г/дм3.

- 3.8.3. Требования к подготовке выполнений измерений.
- 3.8.3.1. Для приготовления раствора краимала навеску растворимого краимала массой I,0 г тщательно растирают в фарфоровой ступке с I0 см<sup>3</sup> горячей воды. Растертую кашицу вливают при перемешивании в 90 см<sup>3</sup> кипящей воды, прибавляют 2 капли соляной кислоты и кипятят в течение 3-5 мин. Раствор отстаивают в течение суток, фильтруют. Раствор сохраняется в течение I0-I2 дней.
- 3.8.3.2. Для приготовления раствора бромид-бромата калия навеску бромиоватокислого калия массой 2,78 г растворяют в 50 см<sup>8</sup> воды и добавляют 10 г бромистого калия.
  - 3.8.4. Требования к выполнению измерений.
- 3.8.4.1. В коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> отбирают пипеткой 10 см<sup>3</sup> электролита, доливают 90 см<sup>3</sup> воды и по 10 см<sup>3</sup> раствора
  бромид-бромата и соляной кислоты. Колбу закрывают пришлифованной
  пробкой и оставляют на 5-10 мин в темном месте. Затем добавляют
  10 см<sup>3</sup> раствора модистого кадия, закрывают колбу и через I-2 мин
  титруют выделившийся иод раствором серноватистокислого натрия до
  почти полного исчезновения коричневой окраски раствора. Прибавляют 10-15 капель кракмала и продолжают титровать до появления

зеленой окраски раствора. Паралисльно проводят колостой опыт, для чего через все стадии анализа проволят 25 см<sup>8</sup> волы.

3.8.5. Требования к вычислению результатов измерений.

3.8.5.І. Массовую кенцентрацию 2 -бутиндиола-І,4 в г/дм<sup>3</sup> вичисляют по формуле (I4)

$$C = \frac{86,00 \cdot 0.1(V_0 - V_1)}{3.2 V}, \tag{14}$$

где 86,08 - молярная масса молекулн 2 -бутициюла-1,4;

0, I - молярная концентрация эквивалента раствора серноватистокислого натрия, моль/им<sup>3</sup>:

 $V_o$  — объем раствора, серноватистокислого натрия, израскодованний на титрование холостой пробы, см $^3$ ;

— объем раствора серноватистокислого натрия, израскодованный на титровании пробы, см<sup>3</sup>:

3,2 - коэффициент реакции;

 $\sqrt{\ }$  - объем электролита, взятий пля анализа, см $^3$ .

3.8.5.2. Относительная ошибка измерения составляет 5%.

## MHTOPMALHICHLIE LAHHUE

- I. УТВЕРЖДЕН 05:12.88 И ВВЕДЕН В ДЕЛСТВИЕ МИНИСТЕРСТВОМ
- 2. COPTACOBAH INOC 18.11.88 (NPNKA3 LTOC OF 14.02.89 \$ 39cn)
- 3. ЗАРЕГИСТРИРОВАН

ca # or 1980 r.

- 4. Срок первой проверки периодичность проверки
- 5. ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ