

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

---

**ФОСФОР И НЕОРГАНИЧЕСКИЕ СОЕДИНЕНИЯ ФОСФОРА****Метод определения нерастворимых в воде веществ****ГОСТ  
24024.2—80**

Phosphorus and inorganic phosphorus compounds.  
Method of determination of matters non-soluble in water

МКС 71.060.10  
ОКСТУ 2109

**Дата введения 01.07.80**

Настоящий стандарт распространяется на фосфор и неорганические соединения фосфора и устанавливает метод определения нерастворимых в воде веществ.

Метод основан на весовом определении нерастворимых в воде веществ.

Метод применим при массовой доле нерастворимых в воде веществ не менее 0,002 %.  
**(Измененная редакция, Изм. № 2).**

**1. ОТБОР ПРОБ**

1.1. Отбор проб проводят по нормативно-технической документации на конкретные виды продукции.

**2. АППАРАТУРА И РЕАКТИВЫ**

Весы лабораторные по ГОСТ 24104\*, 2-го класса точности с пределом взвешивания до 200 г и 4-го класса точности с пределом взвешивания до 500 г.

Баня водяная лабораторная 6В-6.

Шкаф сушильный электрический типа 2В-151.

Тигель типа ТФ-32-ПОР 16 ХС или ТФ-40-ПОР 16 ХС по ГОСТ 25336.

Стаканы стеклянные по ГОСТ 25336 вместимостью 250, 400, 600 см<sup>3</sup>.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Мензурки по ГОСТ 1770.

Эксикатор 2—230 по ГОСТ 25336.

Колба с тубусом 1—1000 по ГОСТ 25336.

Фенолфталеин (индикатор) по ГОСТ 5850, спиртовой раствор с массовой долей фенолфталеина 1 % готовят по ГОСТ 4919.1.

**(Измененная редакция, Изм. № 1).**

**3. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА**

3.1. Для фосфатов с массовой долей нерастворимых в воде веществ от 0,002 до 0,5 %, кроме двузамещенного динатрийдигидроген difосфата (пироfosфорнокислого натрия) и пентанатрийтрифосфата (триполифосфата натрия), 50 г анализируемой пробы взвешивают, результат взвешивания, в граммах, записывают до первого десятичного знака, растворяют в стакане вместимостью 600 см<sup>3</sup> при перемешивании в 300 см<sup>3</sup> воды, нагретой до температуры около 70 °C, и выдерживают на водяной бане от 30 до 60 мин при этой же температуре. Раствор фильтруют через фильтрующий тигель, высушенный при температуре (105±3) °C до постоянной массы и взвешенный с погрешностью не более 0,0002 г.

Осадок промывают водой, нагретой до 70 °C, до нейтральной реакции по фенолфталеину. Фильтрующий тигель с осадком сушат при температуре (105±3) °C до постоянной массы, охлаждают

\* С 1 июля 2002 г. введен в действие ГОСТ 24104—2001.

## **С. 2 ГОСТ 24024.2—80**

в эксикаторе и взвешивают, результат взвешивания, в граммах, записывают до четвертого десятичного знака.

3.2. Для фосфатов с массовой долей нерастворимых в воде веществ больше 0,5 % (кроме динатрийдигидрогендиfosфата и пентанатрийтрифосфата) массу навески соответственно уменьшают с таким расчетом, чтобы масса осадка была в пределах от 1 до 250 мг и соотношение между навеской и водой соответствовало указанному в п. 3.1.

3.1, 3.2. (**Измененная редакция, Изм. № 1, 2**).

3.3. Для динатрийдигидрогендиfosфата 5 г анализируемой пробы взвешивают, результат взвешивания, в граммах, записывают до второго десятичного знака, переносят в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, растворяют при перемешивании в 100 см<sup>3</sup> воды при температуре около 25 °С. Через 10 мин фильтруют через фильтрующий тигель, высушенный при температуре (105±3) °С до постоянной массы и взвешивают, результат взвешивания, в граммах, записывают до четвертого десятичного знака. Осадок промывают водой до нейтральной реакции по фенолфталеину, сушат при температуре (105±3) °С до постоянной массы, охлаждают в эксикаторе и взвешивают, результат взвешивания, в граммах, записывают до четвертого десятичного знака.

3.4. Для пентанатрийтрифосфата 10 г анализируемой пробы взвешивают, результат взвешивания, в граммах, записывают до второго десятичного знака, переносят в стакан вместимостью 400 см<sup>3</sup>, растворяют в 200 см<sup>3</sup> воды и выдерживают на водяной бане при кипячении 10 мин.

Раствор охлаждают, фильтруют через фильтрующий тигель, высушенный при температуре (105±3) °С до постоянной массы и взвешенный, результат взвешивания, в граммах, записывают до четвертого десятичного знака.

Осадок промывают водой до нейтральной реакции по фенолфталеину, сушат при температуре (105±3) °С до постоянной массы, охлаждают в эксикаторе и взвешивают, результат взвешивания, в граммах, записывают до четвертого десятичного знака.

3.3, 3.4. (**Измененная редакция, Изм. № 1**).

## **4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ**

4.1. Массовую долю нерастворимых в воде веществ ( $X$ ) в процентах вычисляют по формуле

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

где  $m_1$  — масса фильтрующего тигля с осадком, г;

$m_2$  — масса фильтрующего тигля, г;

$m$  — масса навески, г.

За результат анализа принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 10 % относительно среднего результата определяемой величины.

(**Измененная редакция, Изм. № 1**).

## **ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ**

- 1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством по производству минеральных удобрений СССР**
- 2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 05.03.80 № 1022**
- 3. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ**

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта	Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта
ГОСТ 1770—74	Разд. 2	ГОСТ 6709—72	Разд. 2
ГОСТ 4919.1—77	Разд. 2	ГОСТ 24104—88	Разд. 2
ГОСТ 5850—72	Разд. 2	ГОСТ 25336—82	Разд. 2

- 4. Ограничение срока действия снято по протоколу № 7—95 Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 11—95)**
- 5. ИЗДАНИЕ (ноябрь 2003 г.) с Изменениями № 1, 2, утвержденными в ноябре 1986 г., июне 1988 г. (ИУС 2—87, 9—88)**