

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

АММИАК ЖИДКИЙ ТЕХНИЧЕСКИЙ

Определение массовой концентрации масла  
методом инфракрасной спектрометрии

Technical liquid ammonia.

Determination of oil mass concentration by method of infra-red  
spectrometry

ГОСТ  
28326.3—89

МКС 71.100.20  
ОКСТУ 2109

Дата введения **01.07.90**

Настоящий стандарт устанавливает спектрофотометрический метод определения массовых концентраций масла от 1 до 10 мг/дм<sup>3</sup>.

Метод основан на измерении массовой концентрации масла по интенсивности поглощения метиленовых групп ( $\nu = 2925 \text{ см}^{-1}$ ) в инфракрасном спектре.

Метод применяют при разногласиях в оценке качества технического жидкого аммиака и при поставках на экспорт.

**1. ОТБОР ПРОБ**

Отбор и подготовка проб — по ГОСТ 6221.

Объем пробы составляет 200 см<sup>3</sup>.

**2. АППАРАТУРА И РЕАКТИВЫ**

Пробоотборник — по ГОСТ 6221.

Спектрофотометр инфракрасный типа ИКС-29 или другого типа с абсолютной погрешностью измерения коэффициента пропускания  $\pm 1\%$  в интервале от 10 % до 100 %.

Кюветы стандартные к спектрофотометру типа СФ-16 по ГОСТ 20903 с толщиной поглощающего свет слоя 1 см.

Шприцы по ГОСТ 22967 вместимостью 5 и 20 см<sup>3</sup>.

Пипетки 2 (7)—2—5, 2—2—20 по НТД.

Цилиндр 1—50 по ГОСТ 1770.

Термометры с диапазоном измерения температур от минус 30 °С до плюс 50 °С.

Стаканчик СН-45/13, СН-60/14 по ГОСТ 25336 или стаканчик высотой 30 мм, диаметром 80 мм.

Фильтр ФКП-32-ПОР 100 ХС или воронка ВФ-32-ПОР 100 ТХС по ГОСТ 25336.

Установка перегонная на взаимозаменяемых конусах, элементы по ГОСТ 25336.

Баня песчаная.

Шкаф электрический сушильный типа 2В-151 или любого другого типа с диапазоном регулирования температур от 40 °С до 200 °С.

Углерод четыреххлористый по ГОСТ 20288, х.ч., или другой квалификации после проверки на ИК-спектрометре и проведения в случае необходимости соответствующей очистки по п. 3.2.

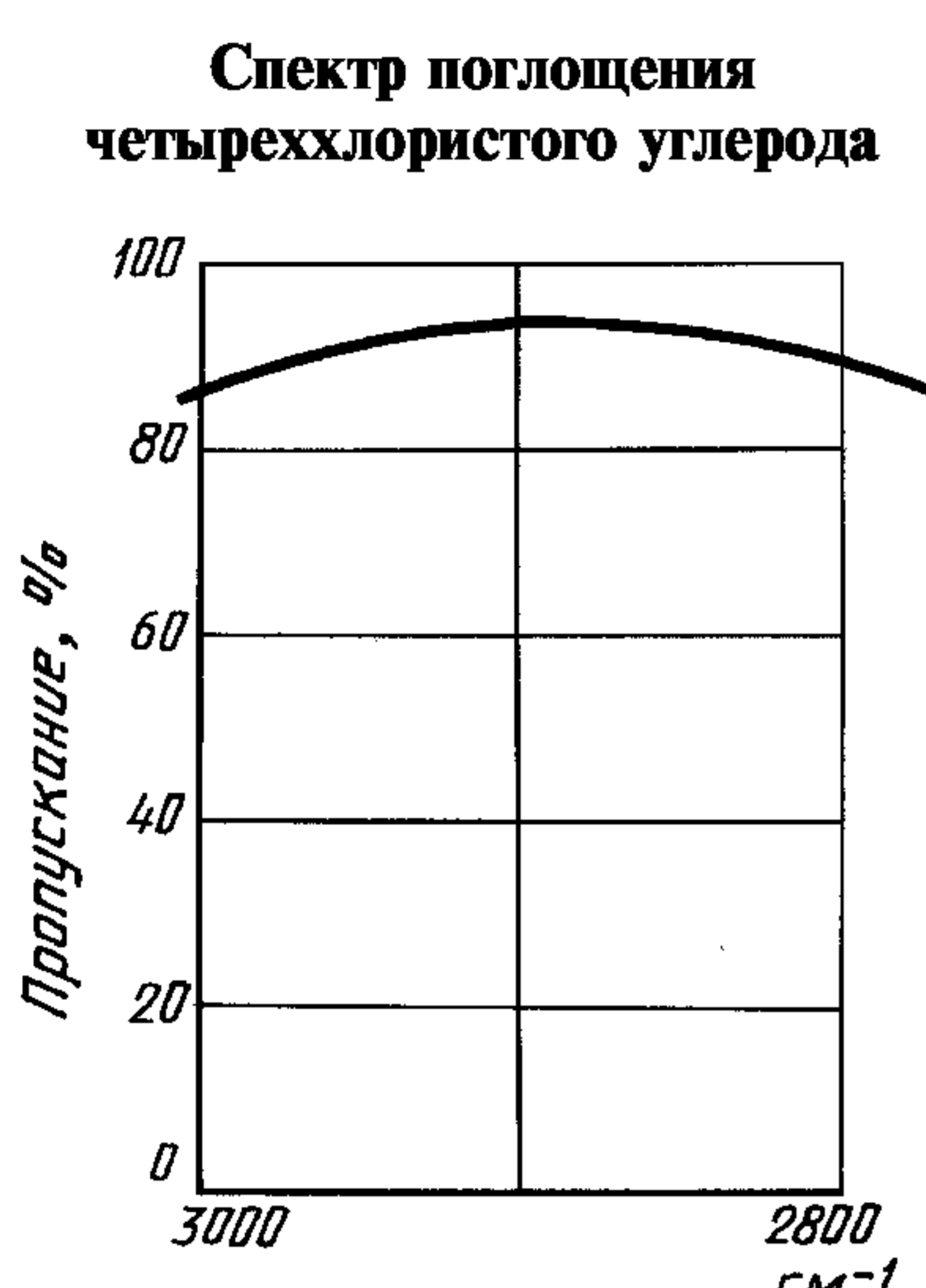
Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Применение резиновых трубок и пробок не допускается.



### 3. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ

#### 3.1. Проверка чистоты четыреххлористого углерода



Черт. 1

Чистоту четыреххлористого углерода проверяют перед его использованием. С этой целью снимают спектр четыреххлористого углерода на спектрофотометре в кювете с толщиной поглощающего свет слоя 1 см в области  $2800\text{--}3000 \text{ см}^{-1}$  и сравнивают его со спектром чистого четыреххлористого углерода (черт. 1).

Для образцов четыреххлористого углерода, имеющих в аналитической области полосы с поглощением более 50 %, необходима очистка.

Очистку четыреххлористого углерода проводят на обычной перегонной установке на шлифах при атмосферном давлении.

#### 3.2. Подготовка четыреххлористого углерода, используемого в качестве контрольного раствора

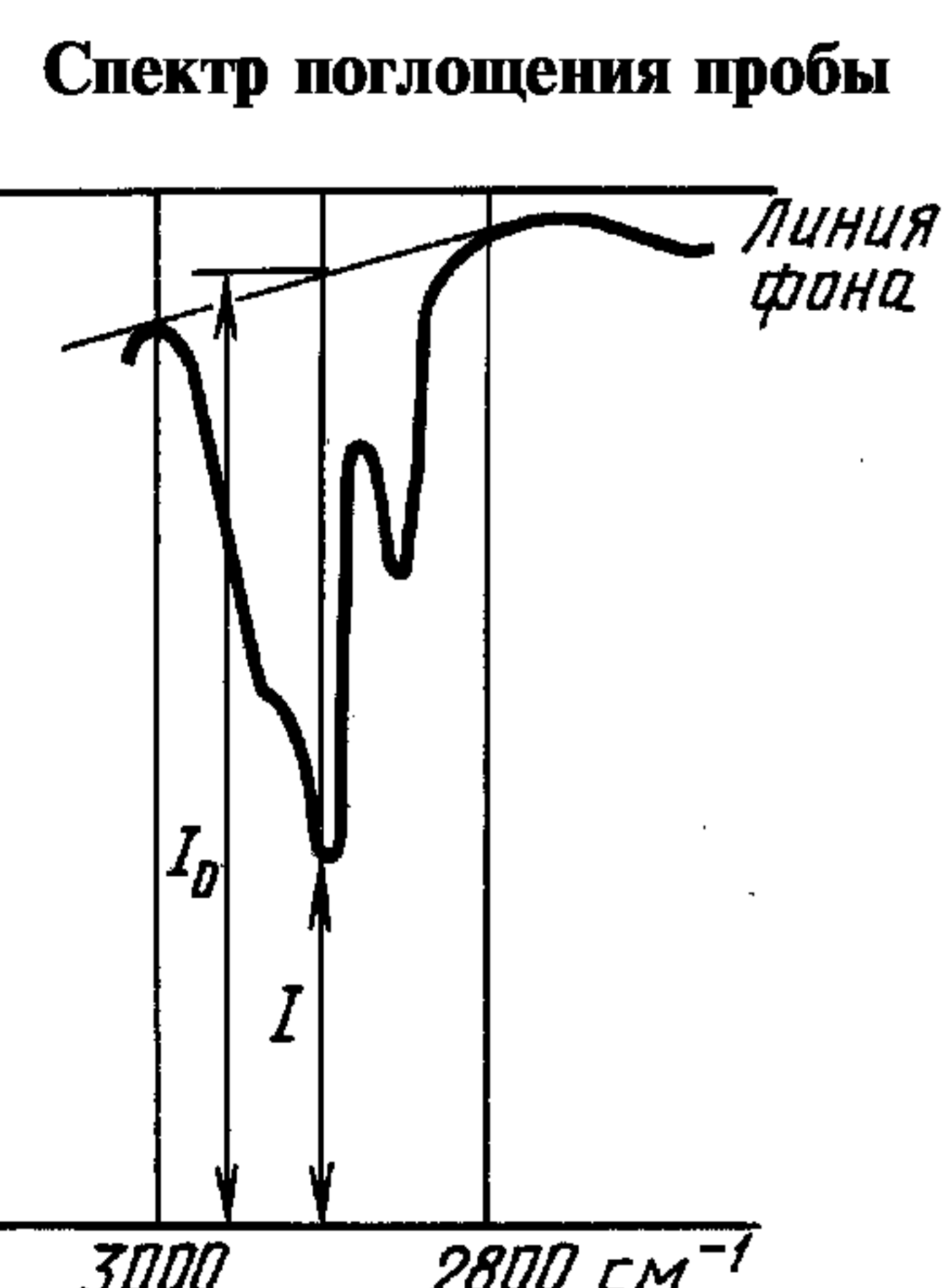
В стаканчик помещают  $40 \text{ см}^3$  четыреххлористого углерода и испаряют его в вытяжном шкафу на песчаной бане или в сушильном шкафу при температуре  $65^\circ\text{C}\text{--}70^\circ\text{C}$ . Стаканчик промывают  $5 \text{ см}^3$  четыреххлористого углерода и записывают его спектр относительно исходного растворителя. Если в спектре появляются полосы, значение поглощения которых более 20 %, четыреххлористый углерод следует перегнать.

#### 3.3. Подготовка пробы аммиака

После испарения аммиака пробоотборник промывают с помощью шприца (пипетки) двумя порциями четыреххлористого углерода объемом по  $15\text{--}20 \text{ см}^3$ . Раствор сливают в стаканчик через стеклянный фильтр.

Четыреххлористый углерод испаряют в вытяжном шкафу на песчаной бане или в сушильном шкафу при температуре  $65^\circ\text{C}\text{--}70^\circ\text{C}$ .

### 4. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА



Черт. 2

В стаканчик с пробой, обработанной, как указано в п. 3.3, помещают шприцем (пипеткой)  $5 \text{ см}^3$  четыреххлористого углерода, стаканчик закрывают крышкой и тщательно смывают растворителем масло со стенок. Одну кювету заполняют полученным раствором, вторую — контрольным раствором, приготовленным, как указано в п. 3.2, и записывают спектр анализируемого раствора в области поглощения  $2800\text{--}3000 \text{ см}^{-1}$  при спектральной ширине щели, не превышающей  $5 \text{ см}^{-1}$ . Линию фона проводят через точки спектра, соответствующие  $\nu = 2800 \text{ см}^{-1}$  и  $\nu = 3000 \text{ см}^{-1}$  на спектрограмме, измеряют значения пропусканий  $I_0$  и  $I$ , как указано на Черт. 2, и рассчитывают оптическую плотность ( $D$ ) в максимуме полосы  $\nu = 2925 \text{ см}^{-1}$  по формуле

$$D = \lg \frac{I_0}{I}.$$

### 5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

Массовую концентрацию масла ( $X$ ) в миллиграммах на кубический дециметр вычисляют по формуле

$$X = 0,417 \cdot D \cdot \frac{V \cdot K}{S \cdot V_1},$$

где  $0,417$  — величина, обратная коэффициенту поглощения масла в точке  $2925 \text{ см}^{-1}$ ,  $\text{мг}/\text{см}^3$ ;

*D* — оптическая плотность пробы;

*V* — объем растворителя, см<sup>3</sup>;

*K* — коэффициент испарения (ГОСТ 28326.1, приложение);

*S* — толщина кюветы, см;

*V*<sub>1</sub> — объем пробы жидкого аммиака, дм<sup>3</sup>.

При толщине кюветы *S* = 1 см, объеме пробы аммиака *V*<sub>1</sub> = 0,2 дм<sup>3</sup> и объеме растворителя *V* = 5 см<sup>3</sup> формула примет вид

$$X = 10,42 \cdot D \cdot K.$$

За результат анализа принимают среднеарифметическое результатов двух параллельных определений, расхождение между которыми не превышает допускаемое расхождение, равное 10 % от среднего значения определяемой величины, при доверительной вероятности *P* = 0,95.

Допускаемая относительная суммарная погрешность результата анализа ± 25 % при доверительной вероятности *P* = 0,95 (для массовых концентраций масла 2 и 8 мг/дм<sup>3</sup>).

## 6. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

Четыреххлористый углерод — бесцветная, тяжелая, невоспламеняющаяся жидкость. При соприкосновении с пламенем или накаленными предметами разлагается, образуя ядовитый газ — фосген.

Четыреххлористый углерод, проникая через кожу, оказывает токсическое действие. Вдыхание паров четыреххлористого углерода опасно, так как при высоких концентрациях в воздухе они могут вызвать острое отравление.

Предельно допустимая концентрация паров четыреххлористого углерода в воздухе рабочей зоны производственных помещений — 20 мг/м<sup>3</sup> по ГОСТ 12.1.005.

Все работы, связанные с применением четыреххлористого углерода, следует проводить в вытяжном шкафу с применением индивидуальных средств защиты: халата, хлопчатобумажных перчаток, а в случае необходимости противогаза марки «М».

Работу с жидким аммиаком и четыреххлористым углеродом проводят внутри хорошо вентилируемого вытяжного шкафа.

**С. 4 ГОСТ 28326.3—89**

**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 09.11.89 № 3316**
- 3. ВЗАМЕН ГОСТ 6221—82 в части п. 4.6**
- 4. Соответствует СТ СЭВ 6382—88 и МС ИСО 7106—88 в части определения масла инфракрасно-спектриметрическим методом**
- 5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ**

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта
ГОСТ 12.1.005—88	6
ГОСТ 1770—74	2
ГОСТ 6221—90	1, 2
ГОСТ 6709—72	2
ГОСТ 20288—74	2
ГОСТ 20903—75	2
ГОСТ 22967—90	2
ГОСТ 25336—82	2
ГОСТ 28326.1—89	5

- 6. Ограничение срока действия снято по протоколу № 4—93 Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 4—94)**

**7. ПЕРЕИЗДАНИЕ**