

ГОСТ 10478—93
(ИСО 601—81, ИСО 2590—73)

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

ТОПЛИВО ТВЕРДОЕ

Методы определения мышьяка

Издание официальное

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ
ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
Минск

Предисловие

1 РАЗРАБОТАН ТК «Кокс Украины»

ВНЕСЕН Государственным комитетом Украины по стандартизации, метрологии и сертификации

2 ПРИНЯТ Межгосударственным Советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол № 3 от 18 февраля 1993 г.)

За принятие проголосовали:

Наименование государства	Наименование национального органа по стандартизации
Республика Азербайджан	Азгосстандарт
Республика Армения	Армгосстандарт
Республика Белоруссия	Белстандарт
Республика Грузия	Грузстандарт
Республика Казахстан	Казглавстандарт
Республика Молдова	Молдовастандарт
Российская Федерация	Госстандарт России
Туркменистан	Туркменгосстандарт
Республика Узбекистан	Узгосстандарт
Украина	Госстандарт Украины

3 Приложения 1 и 2 настоящего стандарта разработаны на основе аутентичного текста международных стандартов ИСО 601—81 «Топливо твердое минеральное. Определение содержания мышьяка фотометрическим методом с применением диэтилдитиокарбамата серебра» и ИСО 2590—73 «Общие методы определения мышьяка. Фотометрический метод применения диэтилдитиокарбамата серебра»

4 Постановлением Комитета Российской Федерации по стандартизации, метрологии и сертификации от 14 марта 1996 г. № 171 межгосударственный стандарт ГОСТ 10478—93 (ИСО 601—81, ИСО 2590—73) введен в действие непосредственно в качестве государственного стандарта Российской Федерации с 1 января 1997 г.

5 ВЗАМЕН ГОСТ 10478—75

6 ПЕРЕИЗДАНИЕ. Июнь 2002 г.

© Издательство стандартов, 1993
© ИПК Издательство стандартов, 2002

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания на территории Российской Федерации без разрешения Госстандартта России

лаборатории, тем же лаборантом, на той же аппаратуре на двух порциях, отобранных из одной и той же пробы (см. раздел 6), не должно превышать значений, указанных в таблице 3.

Таблица 3

Массовая доля оксида мышьяка (III), %	Сходимость	Воспроизводимость
Менее 0,0006	0,0001 % (абс.)	0,0001 % (абс.)
Равно или больше 0,0006	±10 % среднего двух результатов	±10 % среднего двух результатов

9.2 Воспроизводимость

Расхождение между средними значениями результатов параллельных определений, выполненных в двух различных лабораториях на порциях, взятых из одной и той же пробы (см. раздел 6), не должно превышать значений, указанных в таблице 3.

ПРИЛОЖЕНИЕ 2
(обязательное)

Общие методы определения мышьяка. Фотометрический метод с применением диэтилдитиокарбамата серебра (ИСО 2590—73)

1 Назначение

Настоящий международный стандарт устанавливает общий метод фотометрического определения мышьяка с помощью диэтилдитиокарбамата серебра.

2 Область применения

Метод применяется для определения количества мышьяка (As), содержащегося во всем анализируемом растворе или в его аликовете от 1 до 20 мкг, взятой для определения.

3 Принцип

Восстановление мышьяка цинком в хлороводородной кислоте с образованием арсина.

Абсорбция арсина в растворе диэтилдитиокарбамата серебра в пиридине.

Фотометрическое определение пурпурно-красной окраски, образованной коллоиднораспределенным серебром на максимуме кривой абсорбции (длине волны около 540 нм).

Приложение — Реакция образования коллоидного серебра:



4 Реактивы

Все реактивы, и в частности цинк, не должны содержать мышьяк или иметь очень низкое его содержание. При испытании применяется дистиллированная вода или вода эквивалентной степени чистоты.

4.1 Кислота хлороводородная, $p = 1,19 \text{ г/см}^3$ или раствор с массовой долей 38 %, или раствор с молярной концентрацией эквивалента 12 моль/дм³.

4.2 Диэтилдитиокарбамат серебра Ag(ДДТК), раствор массовой концентрации 5 г/дм³ в пиридине.

Растворить 1 г диэтилдитиокарбамата серебра в пиридине ($p = 0,980 \text{ г/дм}^3$) и долить 200 см³ пиридина с такой плотностью.

Хранить раствор в плотно закрытой склянке из темного стекла в защищенном от света месте.

Раствор сохраняется около двух недель.

4.3 Мышьяк, стандартный раствор 0,100 г/дм³.

Взвесить с точностью до 0,0001 г до 0,1320 г оксида мышьяка (III) (As_2O_3) и перенести его в склянку соответствующей вместимости (например, 1000 см³). Растворить оксид мышьяка (III) примерно в 2 см³ раствора гидроксида натрия массовой концентрации 50 г/дм³. Перенести раствор количественно в мерную колбу на 1000 см³. Несколько раз промыть стакан, перенести промывные воды в ту же колбу, долить до метки и перемешать.

1 см³ такого стандартного раствора содержит 100 мкг As.

4.4 Мышьяк, стандартный раствор 2,50 мг/дм³.

Перенести 25,0 см³ стандартного раствора мышьяка (4.3) в мерную колбу вместимостью 1000 см³, долить до метки и перемешать. Готовить раствор непосредственно перед использованием.

В 1 см³ такого стандартного раствора содержится 2,5 мкг As.

4.5 Поглотительная вата, пропитанная ацетатом свинца.

Растворить 50 г тригидрата ацетата свинца $\text{Pb}(\text{C}_2\text{H}_5\text{O}_2)_2 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ в 250 см³ воды. Пропитать поглотительную вату этим раствором, дать стечь лишнему раствору и высушить вату в вакууме при комнатной температуре.

Хранить в воздухонепроницаемой емкости.

4.6 Иодид калия, раствор 150 г/дм³.

Растворить 15 г иодида калия в воде, долить до 100 см³ и перемешать.

4.7 Хлорид олова (II), раствор в хлороводородной кислоте.

Растворить 40 г дигидрата хлорида олова (II) ($\text{SnCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$) в смеси 25 см³ воды и 75 см³ раствора хлороводородной кислоты (4.1).

4.8 Цинковая дробь. Размером от 0,5 до 1,0 мм или любой другой формы, которая согласно экспериментам дает эквивалентные результаты при указанных условиях анализа (см. приложение 1).

5 Аппаратура

Все стеклянные емкости, употребляемые для определения мышьяка, следует вымыть горячей концентрированной серной кислотой с соблюдением необходимых мер предосторожности, тщательно ополоснуть водой и полностью высушить.

Обычное лабораторное оборудование, а также:

5.1 Стеклянный аппарат с притертыми соединениями для выделения и полного поглощения арсина (рисунок 3).

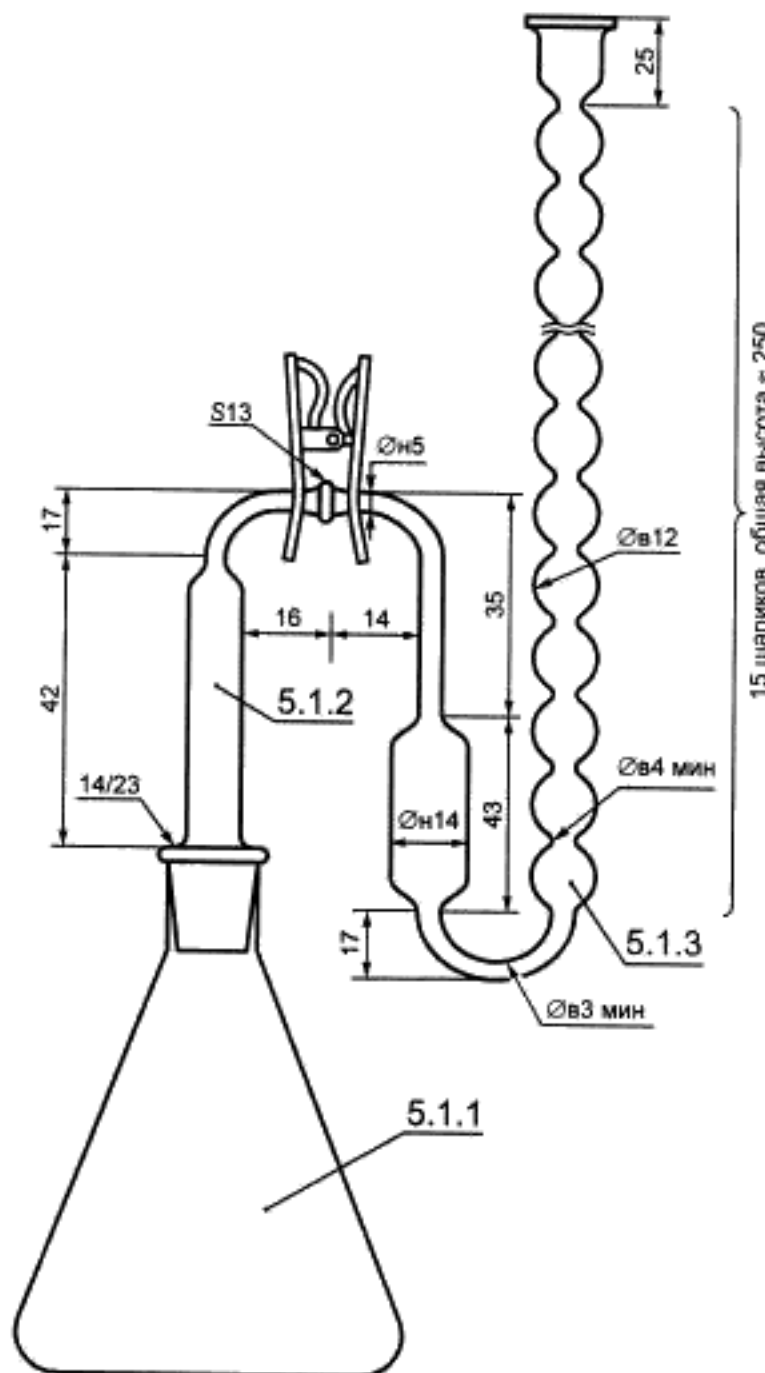


Рисунок 3

П р и м е ч а н и е — Относительно конических и сферических притертых соединений см. ГОСТ 8682 и ГОСТ 9737.

Соответствующий аппарат показан на рисунке 3, в его состав входит:

- 5.1.1 Коническая колба вместимостью 100 см³ для выделения арсина.
- 5.1.2 Соединительная трубка для улавливания сероводорода.

5.1.3 15-шариковая поглотительная колонка вместимостью 14 см^3 .

5.2 Спектрофотометр или

5.3 Фотоэлектрический абсорбциометр с фильтрами, имеющими максимальное пропускание в пределах 520—560 нм.

6 Методика

Внимание! В связи с токсичностью и неприятным запахом пиридина рекомендуется обращаться с ним осторожно и работать только в вытяжном шкафу с хорошей вентиляцией.

6.1 Проба для анализа и приготовление анализируемого раствора

Навеску пробы для анализа в количестве, указанном в международном стандарте на соответствующий продукт, обработать так, чтобы получить раствор для анализа, как описано ниже:

Раствор для анализа следует готовить так, чтобы общий объем или объем его аликвоты, взятой для определения, составлял 40 см^3 и чтобы в нем содержалось от 1 до 20 мкг As и 10 см^3 раствора хлороводородной кислоты (4.1). Окончательная кислотность перед добавлением раствора иодида калия — около 3 моль/л. В анализируемом растворе абсолютно не должно содержаться нитрат-ионов, кроме того, определенные элементы (cobальт, ртуть, серебро, медь, молибден, палладий и т. д.) снижают выход арсина. При необходимости в процедуре следует предусмотреть, как учитывать присутствие этих элементов.

Причение — В том случае, когда анализируемым раствором обязательно служит серная кислота, кислотность должна составлять 3,8—4 моль/дм 3 (в нем содержится 10 см^3 раствора серной кислоты с молярной концентрацией эквивалента 15 моль/дм 3).

6.2 Контрольный анализ

Параллельно определению провести контрольный анализ по такой же методике и с тем же количеством всех реагентов, которые применялись для определения.

6.3 Построение градуировочного графика

Градуировочный график строят каждый раз, когда приходится пользоваться новой порцией цинка, и каждый раз, когда готовится новый раствор диэтилдитиокарбамата серебра.

6.3.1 Приготовление стандартных равноценных растворов для фотометрического определения в ячейке 1 см.

Перенести в шесть отдельных конических колб (5.1.) количество стандартного раствора мышьяка (4.4), указанного в таблице 4.

Таблица 4

Объем стандартного раствора мышьяка, см 3	Соответствующая масса мышьяка, мкг	Объем стандартного раствора мышьяка, см 3	Соответствующая масса мышьяка, мкг
0*	0	4,00	10
1,00	2,5	6,00	15
2,00	5	8,00	20

*Компенсационный раствор.

Долить в каждую колбу по 10 см^3 раствора хлороводородной кислоты (4.1) и воды примерно до 40 см^3 . Добавить по 2 см^3 раствора иодида калия (4.6) и по 2 см^3 раствора хлорида олова (II) (4.7), перемешать и дать отстояться в течение 15 мин.

Причение — В случае анализируемых растворов в серной кислоте вместо 10 см^3 раствора хлороводородной кислоты долить 10 см^3 раствора серной кислоты с молярной концентрацией эквивалента 15 моль/дм 3 .

Вложить немного поглотительной ваты (4.5) в соединительную трубку (5.1.2) для приготовления сероводорода, который может выделяться вместе с арсином.

Смазать притертые соединения смазкой, нерастворимой в пиридине, перенести $5,0 \text{ см}^3$ раствора диэтилдитиокарбамата серебра (4.2) в поглотительную склянку (5.1.3) и подсоединить соединительную трубку (5.1.2) к поглотительной склянке с помощью безопасного зажима.

После отставания в течение 15 мин добавить в коническую колбу через воронку 5 г цинка (4.8) и быстро собрать аппарат, как указано на рисунке 3.

Провести реакцию примерно в течение 45 мин.

Отсоединить поглотительную склянку (5.1.3), перемешать, чтобы растворить красный осадок, образовавшийся в ее нижней части, и полностью перемешать раствор.

Цвет раствора сохраняется постоянным в отсутствие света примерно в течение 2 ч и определение следует провести в течение этого времени.

6.3.2 Фотометрическое определение

Провести измерение на спектрофотометре (5.2) на максимуме поглотительной кривой (длина волны около 640 нм) или на фотоэлектрическом абсорбциометре (5.3) с соответствующими фильтрами после установки прибора на нулевое поглощение по компенсационному раствору.

6.3.3 Построение градуировочного графика

Построить график, отложив, например, содержание мышьяка в микрограммах в 5 см^3 стандартного равноценного раствора по оси абсцисс и соответствующие значения поглощения — по оси ординат.

6.4 Определение

К 40 см^3 анализируемого раствора (6.1), находящегося в конической колбе (5.1.1), добавить 2 см^3 раствора иодида калия (4.6) и 2 см^3 раствора хлорида олова (II) (4.7), перемешать и дать отстояться в течение 15 мин.

Продолжить операции по методике, описанной в 6.3.1.

6.4.1 Фотометрическое определение

Провести фотометрическое определение анализируемого раствора по методике, описанной в 6.3.2, после установки прибора на нуль поглощения по раствору контрольного анализа (6.2).

7 Представление результатов

С помощью градуировочного графика (см. 6.3) определить количество мышьяка, соответствующего значению фотометрического определения анализируемого раствора.

Для окончательных расчетов применяются формулы, которые будут даны в международных стандартах, относящихся к определенному продукту.

ПРИЛОЖЕНИЕ К ИСО 2590

Применение цинка в игольчатом виде

Если по каким-либо причинам применяется игольчатый цинк вместо дроби, в методику следует внести следующие изменения:

4.8 Читать: «Цинк в виде игл размером 2—3 мм».

6.1 1-й абзац читать: «Раствор для анализа следует готовить так, чтобы общий объем или объем его аликвоты, взятой для определения, составлял 30 см^3 и чтобы в нем содержалось от 1 до 20 мкг As и 10 см^3 раствора хлороводородной кислоты (4.1). Окончательная кислотность перед добавлением раствора иодида калия — около 4 моль/дм³».

6.31 2-й абзац читать: «Долить в каждую колбу по 10 см^3 раствора хлороводородной кислоты (4.1) и воды примерно до 30 см^3 . Добавить по 2 см^3 раствора иодида калия (4.6) и по 2 см^3 раствора хлорида олова (II) . . .»

Предпоследний абзац читать: «Провести реакцию в течение 1 ч».

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер раздела, пункта	Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер раздела, пункта
ГОСТ 83—79	3	ГОСТ 9147—80	3
ГОСТ 1770—74	3, приложение I	ГОСТ 9737—93	Разд. 2 приложения 1, приложение 2
ГОСТ 1973—77	3	ГОСТ 10742—71	2.1
ГОСТ 3118—77	3	ГОСТ 11303—75	2.2
ГОСТ 3765—78	3	ГОСТ 11305—83	2.3
ГОСТ 4160—74	3	ГОСТ 18300—87	3
ГОСТ 4204—77	3	ГОСТ 23083—78	2.3
ГОСТ 4233—77	3	ГОСТ 24104—88	3
ГОСТ 4461—77	3	ГОСТ 25336—82	3
ГОСТ 4526—75	3	ГОСТ 27313—95	6.2
ГОСТ 5841—74	3	ГОСТ 27314—91	6.2
ГОСТ 6613—86	4.4, разд. 6 приложения I	ГОСТ 27589—91	6.2
ГОСТ 6709—72	3	ГОСТ 29252—91	3
ГОСТ 8682—93	Разд. 2 приложения 1, приложение 2		

УДК 662.6:543.849:546.19:006.354

МКС 75.160.10

A19

ОКСТУ 0309,
0709

Ключевые слова: твердое топливо, метод анализа, мышьяк

Редактор *Л.В. Короткова*
 Технический редактор *В.Н. Прусакова*
 Корректор *В.Б. Несторова*
 Компьютерная верстка *И.А. Налейкиной*

Изд. лиц. № 02354 от 14.07.2000. Сдано в набор 01.07.2002. Подписано в печать 23.07.2002. Усл. печ. л. 1,86. Уч.-изд.л. 1,45.
 Тираж 94 экз. С 6754. Зак. 618.

ИПК Издательство стандартов, 107076 Москва, Колодезный пер., 14.
<http://www.standards.ru> e-mail: info@standards.ru
 Набрано в Издательстве на ПЭВМ

Филиал ИПК Издательство стандартов — тип. «Московский печатник», 103062 Москва, Липин пер., 6.
 Плр № 080102

ТОПЛИВО ТВЕРДОЕ

Методы определения мышьяка

Solid fuel. Methods for determination of arsenic

Дата введения 1997—01—01

Настоящий стандарт распространяется на бурые и каменные угли, антрацит, кокс, горючие сланцы и торф и устанавливает два метода фотометрического определения мышьяка в указанных видах топлива:

по интенсивности окраски мышьяковомолибденовой сини в диапазонах массовой доли мышьяка от 0,0005 % до 0,01 %;

с использованием дигидилитиокарбамата серебра (приложения 1 и 2).

Требования данного стандарта являются обязательными. При возникновении разногласий арбитражным является метод фотометрического определения мышьяка по интенсивности окраски мышьяковомолибденовой сини.

1 Сущность метода

Сущность метода заключается в озолении навески топлива со смесью Эшка, отделении мышьяка от мешающих примесей отгонкой в виде трихлорида, поглощении его азотной кислотой и фотометрическом определении мышьяка по интенсивности окраски раствора мышьяковомолибденовой сини.

2 Метод отбора проб

- 2.1 Отбор и подготовка проб углей — по ГОСТ 10742.
- 2.2 Отбор и подготовка проб торфа — по ГОСТ 11303.
- 2.3 Отбор и подготовка проб кокса — по ГОСТ 23083.

3 Аппаратура и реактивы

Печь муфельная электрическая с автоматическим терморегулятором, обеспечивающим температуру нагрева (800 ± 25) °С.

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр с основной погрешностью измерений не более 1 % (абс.) с набором кювет.

Шкаф сушильный, обеспечивающий температуру нагрева (200 ± 10) °С.

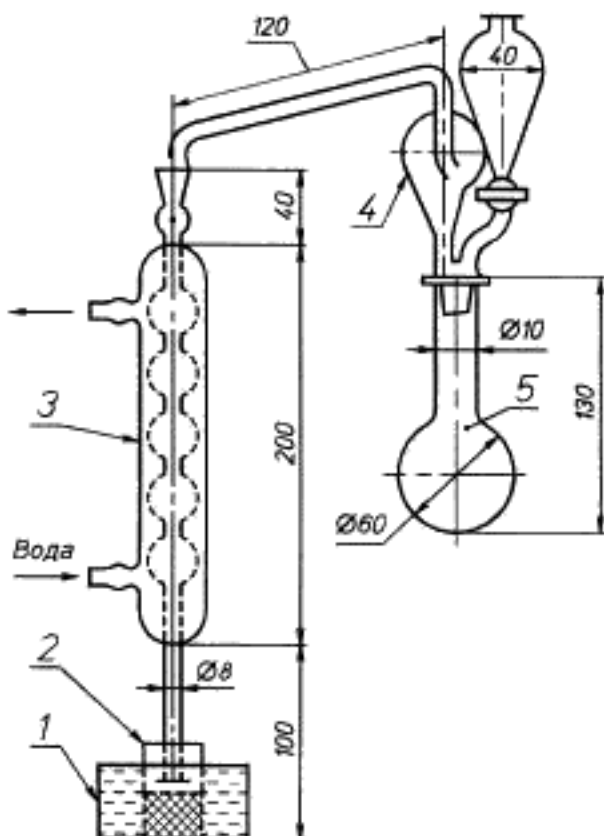
Электронагреватель с закрытой спиралью и терморегулятором.

Горелка газовая.

Весы с погрешностью взвешивания не более 0,0002 г по ГОСТ 24104.

Прибор для отгонки мышьяка в виде AsCl_3 (рисунок 1).

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



1 — сосуд с холодной водой; 2 — приемник дистиллята; 3 — холодильник; 4 — насадка; 5 — перегонная круглодонная колба

Рисунок 1 — Прибор для отгонки мышьяка

Бани водяная и песчаная.

Тигли фарфоровые № 4 высокие по ГОСТ 9147 с хорошо подогнанными крышками. Тигли и крышки нумеруют, прокаливают до постоянной массы и хранят в эксикаторе с осушающим веществом.

Пробирки П1—14—150 ХС по ГОСТ 25336, градуированные. Пробирки нумеруют и на них надевают резиновые кольца для установки их в алюминиевый диск.

Промывалка вместимостью 500—1000 см³.

Стаканы В1—50 ТС по ГОСТ 25336.

Цилиндры 1—10—2, 1—250—2 по ГОСТ 1770.

Бюretки 6—2—2, 6—2—5 по ГОСТ 29252.

Колбы 2—250—2, 2—500—2 и 2—1000—2 по ГОСТ 1770.

Воронка Бюхнера по ГОСТ 9147.

Спирт этиловый (гидролизный) ректифицированный по ГОСТ 18300.

Аммония молибдат по ГОСТ 3765, раствор 0,01 г/см³, приготовленный из перекристаллизованной соли.

Перекристаллизацию проводят следующим образом: 200 г молибдата аммония при нагревании растворяют в 300 см³ дистиллированной воды. Нерастворившийся осадок отфильтровывают. К фильтрату добавляют 1/3 (по объему) этилового спирта. Выпавший мелкокристаллический осадок молибдата аммония отфильтровывают на воронке Бюхнера. Осадок трижды промывают спиртом и высушивают до воздушно-сухого состояния.

Мышьяка оксид (III) по ГОСТ 1973.

Гидразина сульфат по ГОСТ 5841, водный раствор массовой концентрации 0,0015 г/см³.

Калия бромид по ГОСТ 4160.

Кислота азотная по ГОСТ 4461, концентрированная.

Кислота серная по ГОСТ 4204, концентрированная, раствор молярной концентрации эквивалента 5 моль/дм³ и разбавленная 1:4.

Смесь Эшка, приготовленная из двух частей оксида магния по ГОСТ 4526 и одной части карбоната натрия по ГОСТ 83.

Натрия хлорид по ГОСТ 4233.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Все применяемые реактивы должны иметь квалификацию «х. ч» или «ч. д. а.».

4 Подготовка к анализу

4.1 Из аналитической пробы, приготовленной в зависимости от вида анализируемого топлива, в предварительно прокаленные и взвешенные тигли берут навеску топлива. Масса навески в зависимости от массовой доли мышьяка в ней приведена в таблице 1.

Таблица 1

Массовая доля мышьяка, %	Масса навески, г
Более 0,004	0,5
0,004—0,001	1
Менее 0,001	2

Результаты взвешивания в граммах записывают с точностью до четвертого десятичного знака.

4.2 Приготовление стандартных растворов мышьяка А и Б

Раствор А. Из предварительно высушенного при температуре (105 ± 10) °С в течение 2 ч оксида мышьяка (III) (As_2O_3) в стакан вместимостью 50 см^3 помещают навеску массой 0,132 г, что соответствует 0,1 г мышьяка, окисляют 5 см^3 концентрированной азотной кислоты, выпаривают досуха и взвешивают при температуре (125 ± 10) °С в течение 30 мин. Осадок в виде As_2O_3 после высушивания растворяют при нагревании в дистиллированной воде и количественно переносят в мерную колбу вместимостью 100 см^3 . Стакан промывают несколько раз горячей водой, сливая промывные воды в ту же мерную колбу, раствор в колбе охлаждают, доводят до метки водой и тщательно перемешивают.

1 cm^3 раствора А содержит 1 мг мышьяка.

Раствор Б. 10 cm^3 раствора А переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см^3 , доливают дистиллированной водой до метки и перемешивают. 1 cm^3 раствора Б содержит 0,01 мг мышьяка.

4.3 Построение градуировочного графика

4.3.1 В пробирки с меткой на 10 см^3 микробюреткой приливают соответственно 0; 0,5; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0 cm^3 раствора Б и в каждую пробирку доливают дистиллированную воду, чтобы общий объем раствора составил около 7 см^3 . В пробирки последовательно добавляют $0,8 \text{ см}^3$ раствора серной кислоты молярной концентрации эквивалента 5 моль/дм 3 , $0,6 \text{ см}^3$ раствора молибдата аммония массовой концентрации $0,01 \text{ г/см}^3$, $0,6 \text{ см}^3$ водного раствора сульфата гидразина массовой концентрации $0,0015 \text{ г/см}^3$, перемешивая после добавления каждого реагента. Затем доводят до метки дистиллированной водой, закрывают пробками и тщательно перемешивают.

Пробирки открывают и ставят в кипящую водяную баню так, чтобы часть пробирки, заполненная жидкостью, была погружена в воду. По истечении 10 мин пробирки вынимают и охлаждают под проточной водой.

После охлаждения пробирок до комнатной температуры измеряют оптическую плотность раствора на фотоэлектроколориметре в кюветах с расстоянием между рабочими гранями 20 мм при длине волны в интервале 625—750 нм или на спектрофотометре в кюветах с расстоянием между рабочими гранями 10 мм при длине волны 825 нм, используя в качестве раствора сравнения дистиллированную воду.

4.3.2 Оптическую плотность находят для четырех серий растворов. Для построения градуировочного графика берут среднеарифметическое результатов всех измерений оптической плотности, полученных для данной концентрации раствора.

На оси ординат откладывают значение оптической плотности за вычетом плотности раствора в контролльном опыте (пробирка с нулевым содержанием стандартного раствора Б), а на оси абсцисс — соответствующую ему массу мышьяка в миллиграммах.

В случае замены реактивов или приборов градуировочный график проверяют или строят вновь.

5 Проведение анализа

5.1 К навеске пробы топлива (см. 4.1) в каждый тигель добавляют 1 г смеси Эшка, тщательно перемешивают металлической палочкой, после чего содержимое тигля покрывают еще 1 г смеси Эшка.

5.2 Тигли с навесками пробы топлива помещают в холодную муфельную печь, поднимают температуру до (800 ± 25) °С в течение 1 ч и прокаливают пробы в течение 3 ч.

Одновременное прокаливание в муфельной печи проб топлива при определении других показателей не допускается.

5.3 После прокаливания тигли охлаждают, содержимое разрыхляют и, при отсутствии несгоревших частиц топлива, переносят в круглодонную колбу прибора для отгонки мышьяка (см. рисунок 1), в которую предварительно вносят 0,3 г сульфата гидразина, 1 г бромида калия и 10 г хлорида натрия. Затем в колбу вводят 5 см³ дистиллированной воды по палочке, смывая приставшие к шейке колбы частички.

Колбу соединяют с холодильником посредством насадки, снабженной воронкой с краном. Конец холодильника погружают в стакан-приемник дистиллята с 5 см³ концентрированной азотной кислоты. Приемник помещают в сосуд с холодной водой.

В мерный цилиндр наливают 15 см³ разбавленной 1:4 серной кислоты, часть этой кислоты наливают в тигель, в котором проводилось озоление, слегка подогревают на песчаной бане и сливают через воронку в колбу. Такую операцию проводят дважды.

Оставшуюся в цилиндре кислоту переводят в воронку, спускают в колбу и закрывают кран. Затем в ту же воронку наливают 10 см³ концентрированной серной кислоты и по каплям спускают ее в колбу (примерно 25 капель в минуту). При взаимодействии кислоты с хлоридом натрия образуется хлороводород, а мышьяк в виде AsCl₃ отгоняется в приемник с азотной кислотой.

Когда в воронке останется 1—2 капли кислоты, закрывают кран и содержимое колбы кипятят. Когда отгонится 2/3 объема жидкости, отгонку заканчивают. После этого опускают приемник и, продолжая нагревание, собирают дистиллят еще в течение 3 мин.

5.4 Приемник ставят на песчаную баню и выпаривают его содержимое досуха, следя за тем, чтобы не было разбрызгивания, затем приемник переносят в сушильный шкаф и просушивают в течение 10 мин при температуре (125 ± 10) °С.

В приемник приливают из микробюretки 0,8 см³ раствора серной кислоты молярной концентрации эквивалента 5 моль/дм³, слегка нагревают его на кипящей водяной бане и переводят содержимое приемника в пробирку. Приемник трижды ополаскивают горячей водой (примерно по 2 см³) и сливают в пробирку. Затем в пробирку добавляют 0,6 см³ раствора молибдата аммония массовой концентрации 0,01 г/см³ и далее поступают как описано в 3.3.1.

Из полученного значения оптической плотности вычитают значение оптической плотности контрольного опыта. Контрольный опыт проводят при тех же условиях, применяя те же реагенты, но без навески топлива.

По градуировочному графику находят содержание мышьяка, соответствующее полученному значению оптической плотности.

6 Обработка результатов

6.1 Массовую долю мышьяка в аналитической пробе топлива (As³⁺) в процентах вычисляют по формуле

$$\text{As}^{\text{a}} = \frac{m \cdot 100}{m_1 \cdot 1000},$$

где m — масса мышьяка, найденная по градуировочному графику, мг;

m_1 — масса навески топлива, г.

6.2 Пересчет результатов определения на другие состояния топлива проводят по ГОСТ 27313.

Массовую долю влаги в аналитической пробе определяют в зависимости от вида анализируемого топлива по ГОСТ 27314 или ГОСТ 11014, ГОСТ 11305 и ГОСТ 27589; полученный результат действителен в течение 7 сут.

6.3 Определение массовой доли мышьяка проводят параллельно в двух навесках.

6.4 Допустимые расхождения между результатами двух измерений (d_2) при доверительной вероятности $P = 0,95$ не должны превышать величин, приведенных в таблице 2.

Таблица 2

Массовая доля мышьяка, %	Допустимое расхождение (d_2)	
	между двумя измерениями в одной лаборатории (сходимость)	между двумя определениями в разных лабораториях (воспроизводимость)
0,0005—0,001	0,0002	0,0003
0,001—0,003	0,0003	0,0004
0,003—0,005	0,0004	0,0006
0,005—0,01	0,0006	0,0008

6.5 Если при измерении содержания мышьяка в пробе расхождения между результатами двух измерений превышают допустимое значение d_2 , проводят третье измерение.

Если при этом расхождение между максимальным и минимальным значением в трех измерениях превышает 1,2 d_2 , проводят четвертое измерение.

Если при четырех измерениях расхождение между максимальным и минимальным значением превышает 1,3 d_2 , измерения прекращают до выявления и устранения причин, вызвавших рассеяние результатов.

6.6 За результат анализа принимают среднеарифметическое значение из всех измерений, удовлетворяющих 6.2 и 6.3 настоящего стандарта.

ПРИЛОЖЕНИЕ I
(обязательное)

Топливо твердое минеральное. Определение мышьяка с использованием стандартного фотометрического метода по ИСО 2590, основанного на применении диэтилдитиокарбамата серебра (ИСО 601—81)

1 Назначение и область применения

Настоящий международный стандарт устанавливает метод фотометрического определения содержания мышьяка в каменных и бурых углях, лигнитах и коксе с использованием диэтилдитиокарбамата серебра Ag (ДДТК) по ИСО 2590.

Метод применим для определения мышьяка (As), содержащегося во всем растворе пробы либо в аликвоте, взятой для определения и содержащей от 1 до 20 мкг, но не менее чем 1 мкг.

2 Ссылки

ГОСТ 1770—74 Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки.

Общие технические условия

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

ГОСТ 9737—93 (ИСО 641—75) Посуда лабораторная стеклянная. Шлифы сферические взаимозаменяемые

ИСО 2590—73 Общие методы определения мышьяка. Фотометрический метод с применением диэтилдитиокарбамата серебра

3 Сущность метода

Пробу окисляют азотной и серной кислотами или применяют смесь Эшка. Далее, используя метод, установленный в ИСО 2590, мышьяк восстанавливают цинком в среде серной или хлороводородной кислоты с образованием арсина. Арсин поглощают раствором диэтилдитиокарбамата серебра в пиридине и фотометрируют пурпурно-красную окраску коллоидного серебра в максимуме полосы поглощения (длина волны около 540 нм).

Приложение — Коллоидное серебро образуется по реакции



4 Реактивы

При проведении анализа используют квалификации «ч. д. а.», дистиллированную воду или воду эквивалентного качества. Все реактивы и, в частности, цинк должны быть свободными от мышьяка или иметь очень низкое его содержание. В дополнение к реактивам, указанным в разделе ИСО 2590, необходимы следующие реактивы:

4.1 Кислота серная концентрированная, $\rho = 1,84 \text{ г}/\text{см}^3$ (для 7.2).

4.2 Кислота азотная концентрированная, $\rho = 1,42 \text{ г}/\text{см}^3$ (для 7.2).

4.3 Кислота хлороводородная, $\rho = 1,18 \text{ г}/\text{см}^3$ (для 7.1).

4.4 Смесь Эшка (для 7.1).

Две массовые части слабопрокаленного оксида магния смешивают с одной частью безводного карбоната натрия (или калия). Смесь должна полностью проходить через сетку с размером квадратных ячеек 212 мкм (или сетку 02К по ГОСТ 6613).

5 Аппаратура

Вся стеклянная аппаратура должна быть выполнена из химически стойкого стекла. Весы с точностью взвешивания до 0,0002 г.

В дополнение к аппаратуре, перечисленной в разделе 5 ИСО 2590, необходимо следующее оборудование:

5.1 Аппарат для мокрого окисления пробы (рисунок 2) (для 7.2), состоящий из следующих частей:

5.1.1 Колба Кильдаля номинальной вместимостью 300 см³ с взаимозаменяемым конусом 24/29.

5.1.2 Трубка для отвода паров, имеющая наружный диаметр около 28 мм, оборудованная капельной воронкой вместимостью около 15 см³. Трубка может быть выполнена как единое целое или состоять из отдельных частей, соединенных шлифами.

5.1.3 Устройство для отсоса паров, состоящее из стеклянной трубки диаметром около 40 мм, закрытой с

одного конца и другим концом присоединенной к водоструйному насосу. Стеклянная трубка оборудована дренажным краном и серией отверстий для присоединения нескольких трубок, через которые отводятся пары.

5.1.4 Водоструйный насос

5.1.5 Подставка с гнездами для установки колб Кильдаля под углом 45° и держателем устройства для отсева паров.

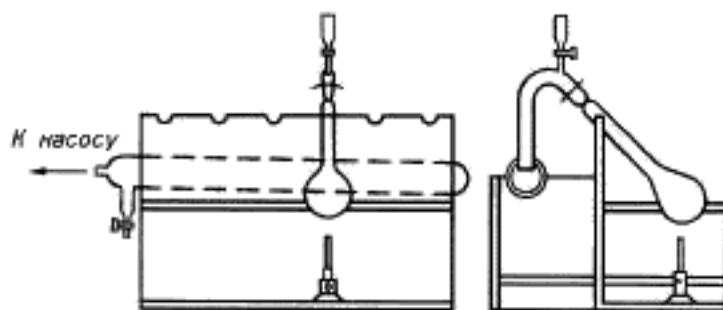


Рисунок 2 — Аппарат для мокрого окисления пробы

5.2 Печь муфельная (7.1) электрическая с автоматическим терморегулятором, поддерживающим однородную температуру нагрева (800±25) °С.

5.3 Тигли (для 7.1) из фарфора по ГОСТ 9147 или кварцевые вместимостью около 25 см³ с хорошо подогнанными крышками.

5.4 Изолирующая подставка (для 7.1) из кварца толщиной 6 мм или эквивалентная ей, размеры которой позволяют легко поместить ее в муфельную печь.

6 Подготовка проб

Воздушно-сухую пробу угля или кокса измельчают до прохождения через сетку с размером 212 мкм квадратных ячеек или сетку 02К по ГОСТ 6613. Пробу тщательно перемешивают в течение 1 мин непосредственно перед определением (предпочтительно механическим способом).

7 Проведение анализа

7.1 Метод сухого окисления

7.1.1 Взвешивают 1 г пробы.

7.1.2 Навеску пробы (7.1.1) помещают в тигель (5.3), содержащий 2 г смеси Эшка (4.4), тщательно перемешивают маленьким шпателем и покрывают еще 1 г смеси Эшка (4.4).

7.1.3 Тигель с пробой ставят на подставку (5.4), затем помещают в холодную муфельную печь (5.2) и нагревают до (800±25) °С. Эту температуру поддерживают в течение 5 ч, затем тигель вынимают и охлаждают.

7.1.4 Прокаленную смесь количественно переносят в колбу, тигель промывают 10 см³ горячей воды и промывную воду сливают в колбу. Добавляют 20 см³ хлороводородной кислоты (4.3) для растворения смеси.

7.1.5 Полученный раствор или аликвоту раствора, содержащую 1—20 мкг мышьяка переносят в коническую колбу (см. 5.1.1 ИСО 2590) и разбавляют до 40 см³.

П р и м е ч а н и е — Если взята аликвота раствора, то необходимо добавить хлороводородную кислоту в количестве, достаточном для получения молярной концентрации эквивалента 3 моль/дм³.

7.2 Метод мокрого окисления

7.2.1 Взвешивают 1 г пробы.

7.2.2 Пробу (7.2.1) помещают в сухую чистую колбу Кильдаля (5.1.1), постукивая по шейке колбы. Аппарат (5.1) собирают, как показано на рис. 2, в хорошо вентилируемом вытяжном шкафу. Приливают 7 см³ серной кислоты (4.1) и 3,5 см³ азотной кислоты (4.2) через капельную воронку, вращая колбу так, чтобы смыть остатки пробы с шейки колбы.

7.2.3 После прекращения бурной реакции колбу начинают осторожно нагревать так, чтобы дальнейшая реакция протекала спокойно, без вскипания. Нагрев колбы продолжают до тех пор, пока не станут выделяться только пары серной кислоты. В капельную воронку наливают 0,2—0,4 см³ азотной кислоты (4.2) и по каплям приливают ее в колбу.

П р и м е ч а н и е — Если при добавлении смеси кислот появляется фиолетовая пена, то шейку колбы обматывают влажной тканью и нагревают с перерывами до прекращения вспенивания.

7.2.4 Нагревают в течение 2—3 мин до прекращения выделения густых бурых паров. Добавляют еще раз азотную кислоту, периодически вращая колбу, чтобы смыть угольные частицы, прилипшие к стенкам колбы. Нагревают до тех пор, пока все видимые частицы угля не окисляются и раствор не станет бледного, зеленовато-желтого цвета. Разложение длится в течение 1,5—2 ч и более для некоторых проб кокса.

Причение — В первые 15 мин нагревания проб угля реакционная смесь представляет собой дегтеобразную массу.

Постепенно ее цвет из черного становится красновато-коричневым, затем янтарным и, наконец, бледно-зеленовато-желтым.

Если по истечении 45 мин нагревания жидкость по-прежнему остается черной, то либо:

а) слишком низка температура и азотная кислота не вступает в реакцию с пробой (тогда температуру повышают для отгонки избытка азотной кислоты и продолжают окисление, как указано выше), либо

б) температура слишком высока и азотная кислота отгоняется, не вступая в реакцию (тогда охлаждают, добавляют еще азотной кислоты и нагревают смесь, как указано выше).

7.2.5 Колбу нагревают сильнее, до появления белых цветов, и дают дымить в течение 5 мин, затем охлаждают приблизительно до комнатной температуры, удаляют капельную воронку и трубку для отвода паров и к содержимому колбы добавляют несколько стеклянных или фарфоровых бусин.

Причение — Если раствор снова становится янтарным или темно-красным, приливают еще 0,2—0,4 см³ азотной кислоты, нагревают до появления паров и дают дымить еще 5 мин.

7.2.6 Осторожно приливают 10 см³ воды, нагревают до появления белых паров и дают спокойно дымить в течение 10 мин. Затем колбу охлаждают до прекращения выделения белых паров, добавляют 0,2 см³ азотной кислоты, снова нагревают и дают дымить еще 10 мин.

7.2.7 Чтобы быть уверенным в полноте окисления, колбу охлаждают до комнатной температуры и повторяют операции, описанные в 7.2.6.

7.2.8 Колбу охлаждают до комнатной температуры, приливают 10 см³ воды, нагревают до появления густых паров и дают дымить в течение 20 мин. Добавляют еще 10 см³ воды, нагревают до появления густых паров, дают еще дымить 10 мин и охлаждают.

Причение — Очень важно, чтобы следы азотной кислоты были удалены полностью, иначе результаты определения будут недействительными.

7.2.9 Весь раствор или аликвоту раствора, содержащую 1—20 мкг мышьяка, переносят в коническую колбу (см. 5.1.1 ИСО 2590) и разбавляют до 40 см³.

Причение — Если берут аликвоту раствора, необходимо добавить серной кислоты в количестве, достаточном для получения молярной концентрации эквивалента 2 моль/дм³.

7.3 Холостой опыт

См. 6.2 ИСО 2590.

7.4 Построение градуировочного графика

См. 6.3 ИСО 2590.

7.5 Определение

См. 6.4 ИСО 2590.

8 Представление результатов

Массовую долю мышьяка вычисляют по формуле

$$As = \frac{a \cdot 10^{-4}}{m},$$

где a — масса мышьяка, соответствующая результату фотометрического измерения, уменьшенная на массу мышьяка в холостом опыте, мкг;

m — масса анализируемой пробы или масса вещества в аликвоте исследуемого раствора, г.

Расчет массовой доли оксида мышьяка (III) в процентах проводят по формуле

$$As_2O_3 = As \cdot 1,3204.$$

Результаты записывают с точностью 0,0001 %.

9 Точность метода

9.1 Сходимость

Расхождение между результатами параллельных определений, выполненных в разное время в одной