



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ  
СОЮЗА ССР

**БЕНЗИНЫ ЭТИЛИРОВАННЫЕ**

МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ БРОМИСТЫХ  
И ХЛОРИСТЫХ ВЫНОСИТЕЛЕЙ

**ГОСТ 6073-75**

Издание официальное

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СТАНДАРТОВ  
СОВЕТА МИНИСТРОВ СССР  
Москва

**РАЗРАБОТАН Государственным научно-исследовательским институтом химии и технологии элементоорганических соединений [ГНИИХТЭОС]**

Зам. директора Чернышев Е. А.

Руководители темы: Бондаревская Е. А., Зубова М. М., Азев В. С.

Исполнители: Пощепкина Р. Н., Шелейкис Н. И., Сахарова Л. П.

**ВНЕСЕН Министерством химической промышленности**

Зам. министра Власкин Е. Ф.

**ПОДГОТОВЛЕН К УТВЕРЖДЕНИЮ Всесоюзным научно-исследовательским институтом стандартизации [ВНИИС]**

Директор Гличев В. С.

**УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 11 апреля 1975 г. № 914**

При определении содержания хлористобромистых выносителей в процессе титрования наблюдаются два скачка потенциала: первый для брома, второй для хлора.

Конечную точку титрования ( $V_2$ ) (объем 0,02 н. раствора азотнокислого серебра в миллилитрах в точке эквивалентности) вычисляют по формуле

$$V_2 = \frac{\Delta E - \Delta E_1}{2\Delta E - \Delta E_1 - \Delta E_2} \cdot \Delta V_3 + V_3,$$

где  $V_3$  — объем 0,02 н. раствора азотнокислого серебра, после прибавления к которому  $\Delta V_3$  раствора наблюдался максимальный скачок потенциала, мл;

$\Delta V_3$  — объем 0,02 н. раствора азотнокислого серебра, добавленный перед скачком потенциала, мл;

$\Delta E$  — максимальный скачок потенциала, мВ;

$\Delta E_1$  — изменение потенциала непосредственно перед  $\Delta E$  при прибавлении  $\Delta V_3$  мл раствора, мВ;

$\Delta E_2$  — изменение потенциала сразу же после  $\Delta E$  при прибавлении  $\Delta V_3$  мл раствора, мВ.

#### 4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

4.1. Содержание бромистого этила ( $X$ ), дибромэтана ( $X_1$ ) и дихлорэтана ( $X_2$ ) в г/кг бензина вычисляют по формулам

$$X = \frac{VK \cdot 0,00218 \cdot 1000}{m};$$

$$X_1 = \frac{VK \cdot 0,00188 \cdot 1000}{m};$$

$$X_2 = \frac{(V_4 - V) \cdot K \cdot 0,00198 \cdot 1000}{m},$$

где  $V$  — объем 0,02 н. раствора азотнокислого серебра, израсходованный на титрование брома (находят по пп. 3.2.1 или 3.2.2), мл;

$V_4$  — объем 0,02 н. раствора азотнокислого серебра, израсходованный на титрование суммы галлоидов (брома и хлора), находят по пп. 3.2.1 или по пп. 3.2.2 второй скачок, мл;

$K$  — поправочный коэффициент приведения объема раствора азотнокислого серебра к объему точно 0,02 н. раствора;

0,00218 — масса бромистого этила, соответствующая 1 мл 0,02 н. раствора азотнокислого серебра, г;

0,00198 — масса дихлорэтана, соответствующая 1 мл 0,02 н. раствора азотнокислого серебра, г;

*m* — масса анализируемого бензина, г;  
 0,00188 — масса дигромэтана, соответствующая 1 мл 0,02 н. раствора азотнокислого серебра, г.

4.2. Допускаемые расхождения между параллельными определениями не должны превышать величин, указанных в таблице.

Вид выносителя	Содержание выносителя в 1 кг бензина, г	Допускаемые расхождения между параллельными определениями, выносителя в 1 кг бензина, г	
		при автоматическом титровании	при ручном титровании
Бромистый	До 0,1	0,006	0,01
	Св. 0,1 до 0,5	0,01	0,02
	— 0,5 до 1,0	0,02	0,05
	— 1,0 до 2,0	0,05	0,10
	До 0,2	0,01	0,02
Хлористый	Св. 0,2 до 0,5	0,02	0,03

**ПРИЛОЖЕНИЕ к ГОСТ 6073—75**  
**Справочное**

**ГРАФИЧЕСКОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ КОНЕЧНОЙ ТОЧКИ ТИТРОВАНИЯ**

Конечную точку титрования определяют графически по кривой (см. чертеж) титрования, построенной в координатах: э.д.с. или потенциал элемента  $E$ , мВ — длина ленты диаграммы  $L$ , см.

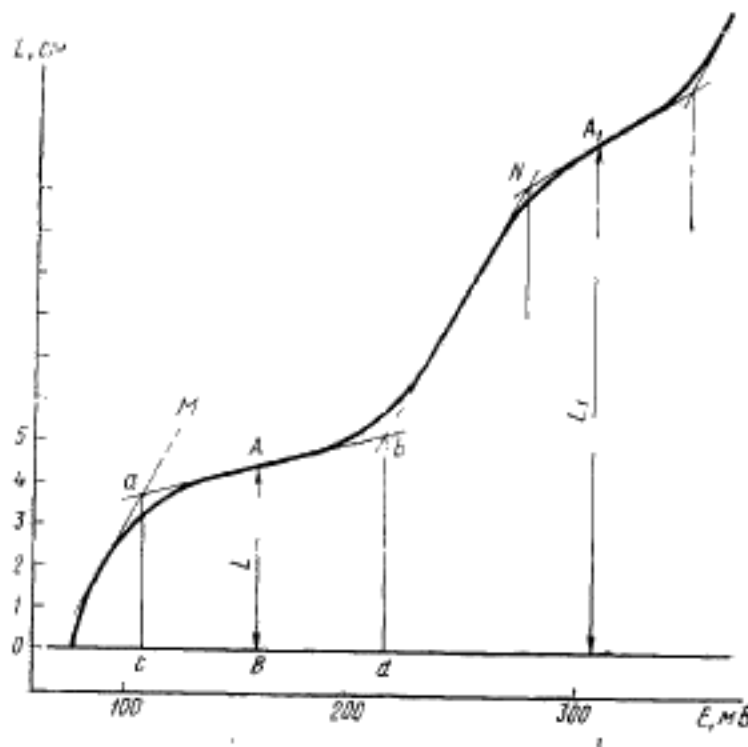
Для определения  $L$ , соответствующей конечной точке титрования, проводят две параллельные касательные  $M$  и  $N$  к восходящим нижней и верхней ветвям кривой и касательную  $A$  к пологой части кривой, соответствующей первому скачку потенциала.

Затем из точек пересечения касательных  $a$  и  $b$  опускают перпендикуляры на ось абсцисс и из середины полученного отрезка  $cd$  восстанавливают перпендикуляр на кривую титрования.

Ордината точки пересечения  $AB$  соответствует искомой величине  $L$ .

Такое же построение проводят для определения  $L$  на участке кривой, соответствующей 2-му скачку.

Пример графического вычисления  $L$ , соответствующей конечной точке титрования брома  $A$  и сумме галлондов брома и хлора  $A_1$ .



Редактор *А. С. Пшеничная*  
Технический редактор *О. Н. Никитина*  
Корректор *И. Л. Хинич*

Сдано в наб. 19.04.75      Подп. в печ. 03.06.75      1,0 п. л.      Тир. 8000      Цена 5 коп.

---

Издательство стандартов. Москва, Д-22, Новопресненский пер., 3  
Тип. «Московский печатник». Москва, Лялин пер., 6. Зак. 790

# МЕЖДУНАРОДНАЯ СИСТЕМА ЕДИНИЦ (СИ)

Величина	Единицы			
	Наименование	Обозначение		
		Русское	международное	
<b>ОСНОВНЫЕ ЕДИНИЦЫ</b>				
ДЛИНА	метр	м		м
МАССА	килограмм	кг		kg
ВРЕМЯ	секунда	с		s
СИЛА ЭЛЕКТРИЧЕСКОГО ТОКА	ампер	A		A
ТЕРМОДИНАМИЧЕСКАЯ ТЕМПЕРАТУРА НЕЛЬВИНА	кальян	K		K
СИЛА СВЕТА	кандела	кд		cd
<b>ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ ЕДИНИЦЫ</b>				
Плоский угол	радиан	рад.		rad
Телесный угол	стерадиан	ср		sr
<b>ПРОИЗВОДНЫЕ ЕДИНИЦЫ</b>				
Площадь	квадратный метр	м <sup>2</sup>		m <sup>2</sup>
Объем; вместимость	кубический метр	м <sup>3</sup>		m <sup>3</sup>
Плотность	килограмм на кубический метр	кг/м <sup>3</sup>		kg/m <sup>3</sup>
Скорость	метр в секунду	м/с		m/s
Угловая скорость	радиан в секунду	рад/с		rad/s
Сила; сила тяжести (вес)	ньютон	N		N
Давление; изохарическое напряжение	паскаль	Па		Pa
Работа; энергия; количество теплоты	дюйль	Дж		J
Мощность; тепловой поток	ватт	Вт		W
Количество электричества; электрический заряд	кулон	Кл		C
Электрическое напряжение, электрический потенциал, разность электрических потенциалов, электродвижущая сила	вольт	V		V
Электрическое сопротивление	ом	Ом		Ω
Электрическая проводимость	сименс	См		S
Электрическая емкость	фарада	Ф		F
Магнитный поток	вебер	Вб		Wb
Индуктивность; взаимная индуктивность	генри	Г		H
Удельная теплоемкость	дюбуль на килограмм-градус	Дж/(кг·К)		J/(kg·K)
Теплопроводность	ватт на метр-градус	Вт/(м·H)		W/(m·K)
Световой поток	люмен	lm		lm
Яркость	канделя на квадратный метр	кд/м <sup>2</sup>		cd/m <sup>2</sup>
Освещенность	люкс	lx		lx

## МНОЖИТЕЛИ И ПРИСТАВКИ ДЛЯ ОБРАЗОВАНИЯ ДЕСЯТИЧНЫХ КРАТНЫХ И ДОЛЬНЫХ ЕДИНИЦ ИХ НАИМЕНОВАНИЙ

Множитель, на который умножаются единицы	Приставка	Обозначение		Множитель, на который умножаются единицы	Приставка	Обозначение	
		русское	междуна- родное			русское	междуна- родное
$10^{12}$	тера	T	T	$10^{-12}$	(санти)	с	с
$10^9$	гига	G	G	$10^{-9}$	милли	м	м
$10^6$	мега	M	M	$10^{-6}$	микро	мк	мк
$10^3$	кило	к	k	$10^{-3}$	нано	н	н
$10^2$	(хекто)	г	h	$10^{-2}$	дикро	д	д
$10^1$	(дека)	да	da	$10^{-1}$	фемто	ф	ф
$10^{-1}$	(дэци)	д	d	$10^{-10}$	атто	а	а

Приложение: В скобках указаны приставки, которые допускается применять только в наименованиях кратных и дольных единиц, имеющих широкое распространение (хекто-, гектар, гектометр, дециметр, смеконд, макрометр).

**БЕНЗИНЫ ЭТИЛИРОВАННЫЕ**

**Метод определения содержания бромистых и хлористых выносителей**

Ethylated benzenes. The methods for determination of the content of bromine and chlorine scavengers

**ГОСТ  
6073—75**

Взамен  
**ГОСТ 6073—51**

Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 11 апреля 1975 г. № 914 срок действия установлен

с 01.01.1976 г.

до 04.01.1981 г.

Несоблюдение стандарта преследуется по закону *без ограничения*

*443*

Настоящий стандарт распространяется на этилированные бензины и устанавливает метод определения содержания бромистых (бромистого этила, дибромэтана) и хлористых (дихлорэтана) выносителей в этилированных авиационных и автомобильных бензинах.

Сущность метода заключается в отщеплении брома или хлора спиртовым раствором щелочи при нагревании и количественном их определении потенциометрическим титрованием раствором азотнокислого серебра.

Применение метода предусматривается при проведении испытаний по комплексу методов квалификационной оценки этилированных бензинов и научно-исследовательских работ.

### 1. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ

1.1. При определении содержания бромистых и хлористых выносителей в этилированных бензинах должны применяться:

рН-метр-милливольтметр лабораторный типа pH-340 или ЛПУ-01;

коробка переходная к pH-метру-милливольтметру лабораторному, типа pH-340;

электрод серебряный или проволока серебряная диаметром 0,8—2,0 мм;



электрод стеклянный, типа ЭСЛ-41-Г-0,4;  
электрод хлорсеребряный или насыщенный каломельный, типа ЭВЛ-1-Ц-3;  
блок автоматического титрования БАТ-12 ЛМ;  
потенциометр электронный автоматический самопищий с записью на ленточной диаграмме ЭПП-09 М3 по ГОСТ 7164—71;  
мешалка электромагнитная ММ-2 или ММ-3;  
ключ электролитический: готовят заполнением П-образного стеклянного сифона горячим раствором агара в растворе азотнокислого калия, для приготовления которого 3 г агара и 10 г азотнокислого калия растворяют при нагревании в 100 мл дистиллированной воды; после наполнения сифон охлаждают до затвердевания раствора;  
склянки для бомб прибора ЛСАРТ или ампулы из термостойкого стекла с толщиной стенок не менее 0,5 мм;  
стаканы стеклянные лабораторные по ГОСТ 10394—72, вместимостью 50 и 150 мл (стакан для титрования);  
воронки стеклянные по ГОСТ 8613—64, типов I и VIII, вместимостью 100 мл;  
приборы мерные лабораторные стеклянные по ГОСТ 20292—74:  
пипетки вместимостью 1, 5, 25 и 50 мл;  
бюrette вместимостью 5 мл;  
цилиндры измерительные по ГОСТ 1770—64, вместимостью 10, 50 и 100 мл;  
кран стеклянный с капиллярным отводом;  
склянка из темного стекла с нижним тубусом вместимостью 3 л;  
стакан фарфоровый по ГОСТ 9147—73;  
прибор ЛСАРТ по ГОСТ 9144—59 или водяная баня;  
горелка газовая;  
плитка электрическая закрытого типа;  
денсиметр по ГОСТ 1300—57;  
секундомер по ГОСТ 5072—72;  
груша резиновая;  
калия гидрат окиси (кали едкое) по ГОСТ 4203—65, 0,5 н. водный раствор и насыщенный спиртовой раствор (готовят растворением 10—15 г едкого кали в 100 мл этилового спирта, перед применением раствор необходимо профильтровать);  
калий хлористый по ГОСТ 4234—69, х. ч.;  
калий бромистый по ГОСТ 4160—74, х.ч.;  
серебро азотнокислое по ГОСТ 1277—63, 0,02 н. раствор;  
спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300—72;  
калий азотнокислый по ГОСТ 4217—73;

агар пищевой по ГОСТ 16280—70 или микробиологический по ГОСТ 17206—71;

аммоний азотнокислый по ГОСТ 3761—72, насыщенный раствор;

кислота азотная по ГОСТ 4461—67, растворы 1:1, 1:2, 1:50 и 1:100;

фенолфталеин (индикатор) по ГОСТ 5850—72, 0,1%-ный спиртовой раствор;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

## 2. ПОДГОТОВКА К ИСПЫТАНИЮ

2.1. Приготовление и установка титра 0,02 н. раствора азотнокислого серебра

### 2.1.1. Приготовление раствора

3,4 г азотнокислого серебра, взвешенного с погрешностью не более 0,0002 г, растворяют в 250—300 мл дистиллированной воды, добавляют несколько капель азотной кислоты и доводят объем раствора дистиллированной водой до 1000 мл. Раствор тщательно перемешивают и хранят в склянке из темного стекла.

2.1.2. Определение титра 0,02 н. раствора азотнокислого серебра и поправочного коэффициента к титру

0,010—0,015 г бромистого или хлористого калия, взвешенного с погрешностью не более 0,0002 г, количественно переносят в стакан для титрования небольшим количеством дистиллированной воды, добавляют 5 мл насыщенного спиртового раствора едкого кали (при омылении в ампулах) или 10 мл (при омылении в приборе ЛСАРТ) и доводят объем раствора дистиллированной водой до 100—110 мл.

Титрование проводят по пп. 3.2.1 или 3.2.2.

Титр 0,02 н. раствора азотнокислого серебра ( $T$ ) в г/мл вычисляют по формуле

$$T = \frac{m \cdot M_1}{M_2 \cdot V_0},$$

где  $m$  — масса бромистого или хлористого калия, г;

$M_1$  — молекулярная масса азотнокислого серебра, г;

$M_2$  — молекулярная масса бромистого или хлористого калия г;

$V_0$  — объем 0,02 н. раствора азотнокислого серебра, израсходованный на титрование, мл.

Поправочный коэффициент ( $K$ ) вычисляют по формуле

$$K = \frac{T}{0,003397},$$

где  $T$  — титр 0,02 н. раствора азотнокислого серебра, г/мл;

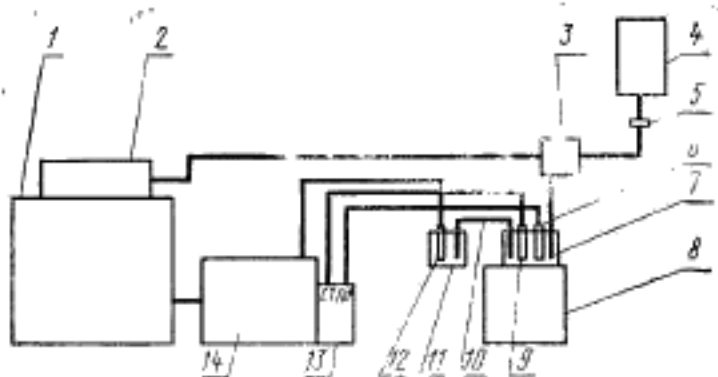
0,003397 — масса азотнокислого серебра, содержащаяся в 1 мл точно 0,02 н. раствора азотнокислого серебра, г.

За величину поправочного коэффициента принимают среднее арифметическое трех определений, расхождения между которыми не должны превышать 0,003.

## 2.2. Подготовка установки для автоматического титрования

Схема установки приведена на черт. I. Установку включают за 15 мин до начала работы. Стеклянный и серебряный электроды включают в гнезда *Ст* и *Пл* переходной коробки, соответственно. Вспомогательный электрод (хлорсеребряный или насыщенный каломельный) включают в соответствующее гнездо pH-метра-милливольтметра, помещают в стакан вместимостью 50 мл с насыщенным раствором азотнокислого аммония и соединяют электролитическим ключом с измерительными электродами, находящимися в испытуемом растворе в стакане для титрования. Склянку с раствором азотнокислого серебра присоединяют при помощи крана и резиновой трубы к клапану, который помещают так, чтобы его капилляр мог свободно опускаться в стакан для титрования. При этом склянка должна быть выше клапана на 20—25 см.

**Схема установки автоматического титрования**



1—потенциометр электронный самопишущий ЭПП-09 М2; 2—блок автоматического титрования БАТ-12ЛМ; 3—клапан БЛТ-12ЛМ; 4—склянка с 0,02 н. раствором азотнокислого серебра; 5—кран стеклянный; 6—электрод серебряный; 7—стакан для титрования; 8—мешалка электромагнитная; 9—электрод стеклянный; 10—ключ электролитический; 11—стакан с насыщенным раствором азотнокислого аммония; 12—электрод вспомогательный; 13—переходная коробка к pH-метру; 14—лабораторный pH-метр-милливольтметр типа pH-340.

Черт. I

Перед началом работы устанавливают необходимую скорость подачи раствора азотнокислого серебра. Для этого капилляр клапана опускают в бюретку, включают подачу раствора и как только мениск раствора коснется большого деления бюретки, включают секундомер. После подачи в бюретку 0,5 мл раствора

секундомер выключают и записывают время. Такую операцию повторяют 4—5 раз. Время должно совпадать и соответствовать 50—70 с.

Скорость подачи раствора регулируют краном и винтом клапана. Затем проверяют при помощи секундомера скорость движения ленты диаграммы самописца ЭПП-09 МЗ. 1 см ленты (одно деление) продвигается примерно за 15 с.

Скорость подачи раствора азотнокислого серебра ( $v$ ) в мл/см вычисляют по формуле

$$v = \frac{0,5 \cdot t_1}{t_2},$$

где 0,5 — объем 0,02 н. раствора азотнокислого серебра, мл;

$t_1$  — время продвижения 1 см ленты диаграммы самописца ЭПП-09 МЗ, с;

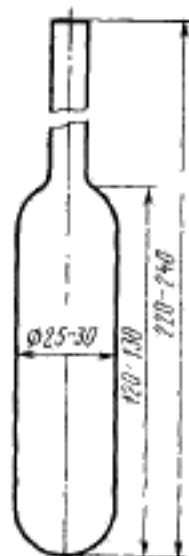
$t_2$  — время, за которое вытекает 0,5 мл 0,02 н. раствора азотнокислого серебра, с.

### 3. ПРОВЕДЕНИЕ ИСПЫТАНИЯ

3.1. Для испытания проводят омыление в ампулах или при помощи бомб прибора ЛСАРТ.

3.1.1. При омылении в ампулах 25 мл испытуемого бензина, предварительно определив его плотность денсиметром, и 5 мл насыщенного спиртового раствора едкого кали наливают пипетками с резиновой грушей в ампулу (черт. 2), помещенную в фарфоровый стакан со льдом.

Ампула для омыления



Черт. 2

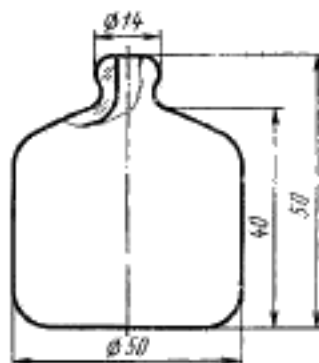
Не удаляя ампулы из стакана со льдом, запаивают ее. Для этого открытый конец ампулы нагревают над пламенем горелки до размягчения при помощи нагретой стеклянной палочки, вытягивают в капилляр и запаивают (одну ампулу можно использовать несколько раз).

После запаивания содержимое ампулы энергично встряхивают, заворачивают ее в металлическую сетку (для предохранения от разбрасывания осколков в случае взрыва ампулы) и помещают в кипящую водянную баню.

Нагревание проводят в течение 30 мин. При нагревании ампулу через каждые 7—8 мин встряхивают. После этого ампулу охлаждают, осторожно вскрывают, и содержимое количественно дистиллированной водой переносят в делительную воронку, далее испытание — по п. 3.1.3.

3.1.2. При омылении с помощью бомб прибора ЛСАРТ 20 г анализируемого бензина помещают в склянку прибора (черт. 3) и взвешивают с погрешностью не более 0,1 г. Затем прибавляют 10 мл насыщенного спиртового раствора едкого кали, склянку закрывают резиновой пробкой, обернутой фторопластовой пленкой и помещают в бомбу прибора ЛСАРТ.

#### Склянка для омыления в бомбах прибора ЛСАРТ



Черт. 3

Перед испытанием бомбу проверяют на герметичность. Для этого в нее вносят 3—4 мл неэтилированного бензина, плотно закрывают ее крышкой и опускают на 5 мин в водянную баню, нагретую до 95—98°C. Если на поверхности воды появляются пузыри, то затягивают крышку бомбы и снова проверяют герметичность.

Бомбу со склянкой переносят в баню прибора ЛСАРТ, нагретую до 110°C, и выдерживают при определении бромистого этила и дихлорэтана в течение 1 ч, при определении дибромэтана—в течение 2 ч.

Во время нагревания содержимое бомбы встряхивают через каждые 20 мин. По истечении времени нагревания бомбу охлаждают и содержимое склянки переносят количественно в делительную воронку.

3.1.3. Делительную воронку закрывают пробкой, встряхивают в течение нескольких секунд и после разделения слоев сливают нижний слой в стакан для титрования. Затем в делительную воронку добавляют около 10 мл дистиллированной воды, одну каплю фенолфталеина, встряхивают содержимое и после отстаивания сливают нижний слой в тот же стакан для титрования. Это повторяют до тех пор, пока нижний слой раствора в делительной воронке не будет давать щелочную реакцию с фенолфталеином. Затем содержимое стакана подкисляют раствором азотной кислоты (1 : 2), добавляют еще 3—5 капель и кипятят на электроплитке 5—7 мин.

После охлаждения стакан с раствором помещают на электромагнитную мешалку, доводят объем раствора в стакане дистиллированной водой до 100—110 мл и титруют.

3.2. Титрование проводят при помощи самопишущего автоматического электронного потенциометра или ручным способом по скачку потенциала.

3.2.1. При титровании с помощью автоматического потенциометра в стакан с испытуемым раствором опускают стеклянный и серебряный электроды, переключатель на переходной коробке ставят в положение *СТ*, доводят pH испытуемого раствора до значения 5,3 0,5 н. раствором едкого кали и разбавленной азотной кислотой сначала 1 : 50 и затем 1 : 100.

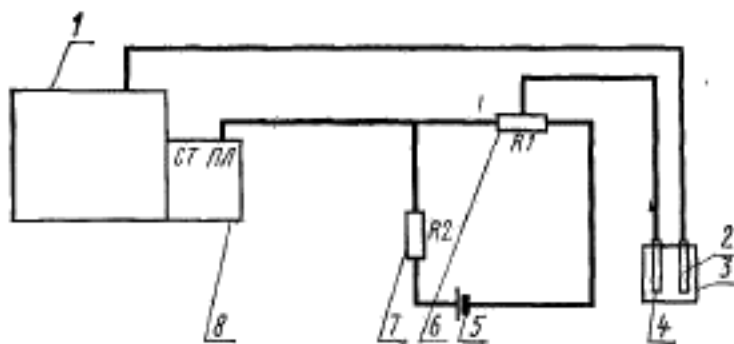
Затем переключатель на переходной коробке ставят в положение *Пл* на pH-метре переключатель «род работ» ставят на *+МВ*, «пределы измерения» на *-1÷2* и смещают стрелку прибора в крайнее левое положение при помощи ручки переходной коробки.

В стакан с испытуемым раствором опускают капилляр клапана блока автоматического титрования БАТ-12 ЛМ, включают автоматический потенциометр ЭПП-09 МЗ и, как только его перо коснется горизонтальной линии диаграммы, включают клапан блока автоматического титрования БАТ-12 ЛМ для подачи раствора азотнокислого серебра.

Для автоматической записи кривой титрования по определению конечной точки титрования к pH-метру-340 приставлена пере-

ходная коробка с дополнительными резисторами в цепи серебряного электрода (черт. 4).

**Схема цепи серебряного электрода**



1—лабораторный pH-метр-милливольтметр типа pH-340; 2—электрод сравнения; 3—стакан; 4—электрод серебряный; 5—элемент сухой гальванический,  $U = 1,5$  В; 6—переменный резистор ( $R_1 = 300$ — $1000$  Ом); 7—резистор ( $R_2$  подбирается таким образом, чтобы падение напряжения на  $R_2$  составляло 300—350 мВ); 8—переходная коробка.

Черт. 4

Конечную точку титрования определяют графически по кривой титрования, построенной в координатах: э.д.с. или потенциал элемента ( $E$ ) в мВ — длина ленты диаграммы ( $L$ ) в сантиметрах (см. приложение).

Объем 0,02 н. раствора азотнокислого серебра ( $V_1$ ) в миллилитрах, израсходованный на титрование, вычисляют по формуле

$$V_1 = L \cdot v,$$

где  $L$  — длина ленты диаграммы от начала до конечной точки титрования, см;

$v$  — скорость подачи 0,02 н. раствора азотнокислого серебра, мл/см.

**3.2.2.** При титровании ручным способом по скачку потенциала испытуемый раствор в стакане для титрования нейтрализуют азотной кислотой (1:1) до pH 5—6, определенного по индикаторной бумаге, опускают в него насыщенный каломельный и серебряный электроды, включают электромагнитную мешалку и начинают титровать 0,02 н. раствором азотнокислого серебра из микробюrette, прибавляя его порциями по 0,1 мл. При этом записывают объем азотнокислого серебра и изменение потенциала. Титрование заканчивают после достижения скачка потенциала (для иона брома он равен 50—60 мВ, для иона хлора—8—16 мВ) и добавления еще около 0,5 мл раствора азотнокислого серебра.