



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ
С О Ю З А С С Р

КОЛЧЕДАН СЕРНЫЙ ФЛОТАЦИОННЫЙ

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ

ГОСТ 444—75

Е

Издание официальное

БЗ 4—97

ИПК ИЗДАТЕЛЬСТВО СТАНДАРТОВ
Москва

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

КОЛЧЕДАН СЕРНЫЙ ФЛОТАЦИОННЫЙ

Технические условия

Flotation pyrite. Specifications

ГОСТ
444—75

ОКП 17 6932

Дата введения 01.01.77

Настоящий стандарт распространяется на флотационный серный колчедан, изготавливаемый для нужд народного хозяйства и для экспорта и получаемый при флотации пиритсодержащих руд цветных металлов и серного колчедана хвостохранилищ обогажительных фабрик.

Флотационный серный колчедан используется для производства серной кислоты, сернистого ангидрида, элементарной серы в химической, целлюлозно-бумажной и других отраслях промышленности.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

1. МАРКИ И ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1а. Флотационный серный колчедан должен быть изготовлен в соответствии с требованиями настоящего стандарта по технологическому регламенту, утвержденному в установленном порядке.

(Введен дополнительно, Изм. № 1).

1.1. В зависимости от массовой доли сульфидной серы устанавливается пять марок флотационного серного колчедана: КСФ-0, КСФ-1, КСФ-2, КСФ-3, КСФ-4.

1.2. По физико-химическим показателям флотационный серный колчедан должен соответствовать нормам, указанным в табл. 1.

Таблица 1

Наименование показателей	Нормы для марок				
	КСФ-0	КСФ-1	КСФ-2	КСФ-3	КСФ-4
1. Внешний вид	Сыпучий порошок Не допускаются инородные включения (куски породы, руды, дерева, бетона, металла и др.)				
2. Содержание сульфидной серы, %, не менее	50	48	45	42	38
3. Суммарное содержание свинца и цинка, %, не более	Не нормируется	1	1	1	1
4. Содержание мышьяка, %, не более	0,3	0,3	0,3	0,3	0,3
5. Содержание фтора, %, не более	0,05	0,05	0,05	0,05	0,05
6. Содержание влаги, %, не более	3,8	3,8	3,8	3,8	3,8
7. Массовая доля хлора, %, не более	0,01	0,01	0,01	0,01	0,01

Примечания:

1. По согласованию с потребителем допускается поставка флотационного серного колчедана с суммарной массовой долей свинца и цинка более 1 %; в колчедане марки КСФ-0 суммарная массовая доля свинца и цинка устанавливается по согласованию с потребителем.

Издание официальное
Е

Перепечатка воспрещена

© Издательство стандартов, 1975
© ИПК Издательство стандартов, 1998
Переиздание с Изменениями

2. (Исключен, Изм. № 1).

3. Допускается по согласованию между изготовителем и потребителем с 15 апреля до 1 октября поставлять серный флотационный колчедан с массовой долей влаги не более 8 % или устанавливать сроки его поставки с указанной массовой долей влаги в зависимости от климатических зон расположения предприятий.

4. (Исключен, Изм. № 2).

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2, 3).

1.3. (Исключен, Изм. № 3).

1.4. Массовая доля зерен крупнее 2 мм во флотационном серном колчедане не допускается. По требованию потребителя определяется, но не нормируется содержание фракции минус 0,05 мм.

1.5. Коды ОКП флотационного серного колчедана приведены в табл. 1а.

Т а б л и ц а 1а

Наименование продукта	Код ОКП
Колчедан серный флотационный марок:	
КСФ-0	17 6932 0005
КСФ-1	17 6932 0006
КСФ-2	17 6932 0007
КСФ-3	17 6932 0008
КСФ-4	17 6932 0009

(Измененная редакция, Изм. № 2).

1а. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

1а.1. Пыль серного колчедана, содержащая двуокись кремния, по ГОСТ 12.1.005 относится к веществам 4-го класса опасности.

Попадая в организм человека через органы дыхания, пыль серного колчедана может вызвать фиброз легочной ткани.

1а.2. Предельно допустимая концентрация кремнеземсодержащей пыли при содержании в ней двуокиси кремния от 2 до 10 % в воздухе рабочей зоны производственных помещений — 4 мг/м³ по ГОСТ 12.1.005.

1а.3. Серный флотационный колчедан пожаровзрывобезопасен.

1а.4. Производственные, складские помещения и лаборатория, в которых проводится работа с серным колчеданом, должны быть оснащены приточно-вытяжной вентиляцией по ГОСТ 12.4.021, обеспечивающей состояние воздушной среды в соответствии с ГОСТ 12.1.005.

Контроль за состоянием воздушной среды проводят по ГОСТ 12.1.005 и в сроки, утвержденные в установленном порядке.

1а.5. При проведении анализа серного колчедана должны соблюдаться требования нормативно-технической документации по безопасному ведению работ в химической лаборатории.

1а.6. Все производственные помещения должны быть обеспечены огнетушителями.

1а.7. Работающие с серным колчеданом должны быть обеспечены средствами индивидуальной защиты по ГОСТ 12.4.0.28.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

1а.8. Погрузка и разгрузка серного колчедана — по ГОСТ 12.3.009.

Разд. 1а. (Введен дополнительно, Изм. № 2).

2. ПРАВИЛА ПРИЕМКИ

2.1. Флотационный серный колчедан принимают партиями. Партией считают продукт, однородный по своим качественным показателям, сопровождаемый одним документом о качестве. Объем партии не ограничивается.

Документ о качестве должен содержать:

наименование предприятия-изготовителя и его товарный знак;

наименование продукта;

марку колчедана;

номер партии и дату отгрузки;

массу партии;

номера вагонов;
результаты проведенных анализов;
обозначение настоящего стандарта.

2.2. Массовая доля мышьяка, суммы свинца и цинка, хлора и фтора во флотационном серном колчедане и его гранулометрический состав изготовитель определяет периодически в двух партиях каждого месяца.

2.1, 2.2. **(Измененная редакция, Изм. № 2).**

2.3. Для контроля качества продукта объемы выборок — по ГОСТ 14180.

2.4. При получении неудовлетворительных результатов анализа хотя бы по одному из показателей проводят повторный анализ проб, отобранных от удвоенного количества единиц продукции той же партии. Результаты повторного анализа распространяются на всю партию.

3. МЕТОДЫ ИСПЫТАНИЙ

3.1. Отбор и подготовку проб для химического анализа производят по ГОСТ 14180.

3.2. Внешний вид продукта определяют визуально.

3.3. Для определения массовой доли серы, свинца, цинка, мышьяка, фтора в колчедане всех марок берут пробу, высушенную при $(105 \pm 10)^\circ\text{C}$ до постоянной массы.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 3).

3.3а. Общие требования к методам анализа — по ГОСТ 27329 с дополнениями.

3.3а.1. Массовую долю примесей в серном флотационном колчедане определяют параллельно в двух навесках. Одновременно с проведением анализа в тех же условиях проводят контрольный опыт для внесения поправки на загрязнение реактивов не реже одного раза в квартал.

3.3а.2. Для проведения анализа применяют лабораторные аналитические весы любого типа 2-го класса точности с погрешностью взвешивания по ГОСТ 24104; посуду и оборудование лабораторные стеклянные по ГОСТ 25336 (стаканы, конические колбы, воронки для фильтрования и др.), посуду мерную лабораторную стеклянную по ГОСТ 1770 (цилиндры, мензурки, колбы, пробирки), ГОСТ 29227 (пипетки) и ГОСТ 29251 (бюретки).

3.3а.3. За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений.

3.3а.4. Допускается применять другие методики анализа, аттестованные в установленном порядке по ГОСТ 8.010* и не уступающие по точности указанным в настоящем стандарте.

3.3а, 3.3а.1—3.3а.4. **(Введены дополнительно, Изм. № 3).**

3.4. Определение массовой доли сульфидной серы

3.4.1а. *Сущность метода*

Метод основан на сжигании навески колчедана при температуре $850\text{--}880^\circ\text{C}$ с поглощением выделяющейся двуокиси серы раствором пероксида водорода и титровании образующейся кислоты раствором гидроксида натрия или калия.

Показатель точности при определении массовой доли сульфидной серы составляет 0,4 % (при массовой доле серы от 38 до 50 %).

(Введен дополнительно, Изм. № 3).

3.4.1. *Применяемые аппаратура, реактивы и растворы:*

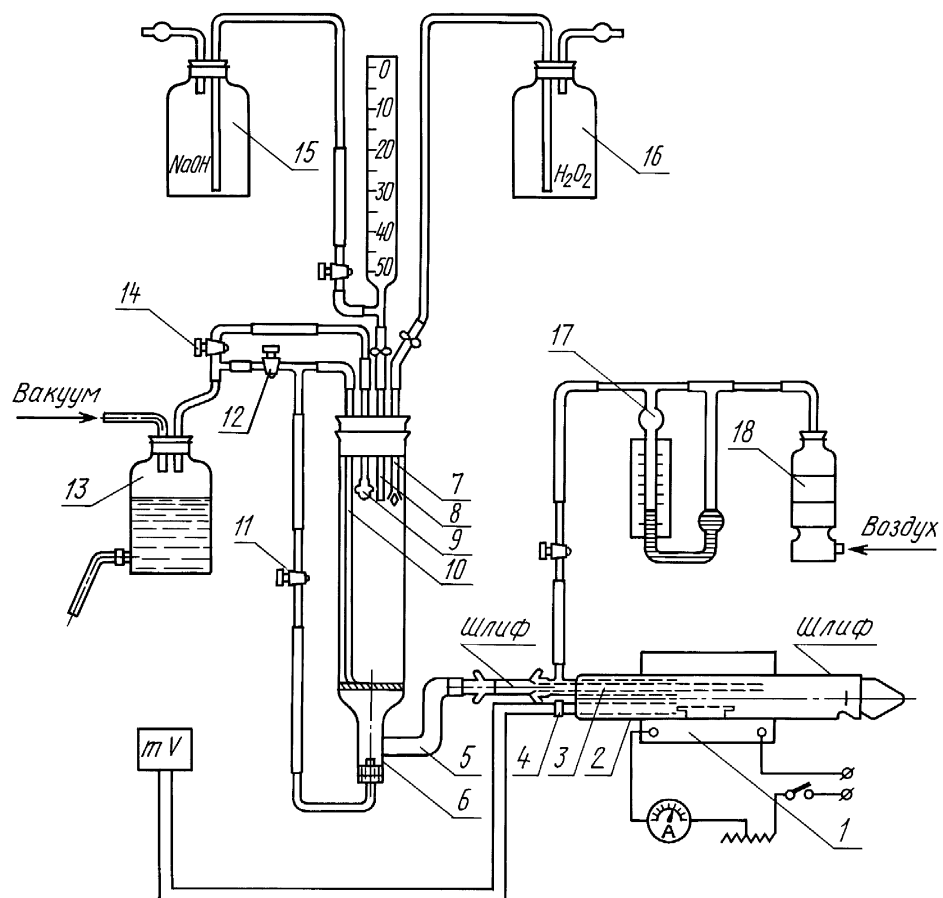
Установка для определения массовой доли серы (черт. 1), в которую входят:

печь трубчатая электрическая 1, например типа УСУОЛ 0,25.2,5/14 К, или с открывающимся сводом длиной 230 мм, диаметром кожуха 140—150 мм (черт. 2).

Печь снабжена амперметром и реостатом. Печь свободно передвигается на металлических рейках. Нагрев печи осуществляется спиралями, изготовленными из нихрома или любого другого сплава, выдерживающего температуру 1000°C . Сопротивление спирали в открывающемся своде печи равно 25 Ом при 20°C и в нижней части печи — 30 Ом. Обе спирали подключаются последовательно к сети 220 В. Спираль в нижней части печи наматывается по всей длине равномерно, а в верхней — неравномерно, плотнее к середине, из расчета создания температуры на концах фарфоровой лодочки не ниже 825°C и в центре лодочки не выше 880°C . Допускается использовать печь иной конструкции, обеспечивающей температуру на концах лодочки не ниже 825°C и в центре не выше 880°C ; трубка кварцевая 2 (черт. 1, 3) для сжигания колчедана длиной без пробок 410 мм, наружным диаметром 25 мм. Трубка закрывается пришлифованной пробкой. В другой конец трубки для отвода сернистого газа на шлифе вставляется кварцевая трубка 3 (черт. 1, 3) длиной 270 мм, диаметром 3 мм. Трубку 3 соединяют коротким резиновым шлангом через трубку 5 с поглотительным сосудом. В трубку 2 вмонтирован кварцевый колпачок, в который вставляют термопару. Колпачок служит

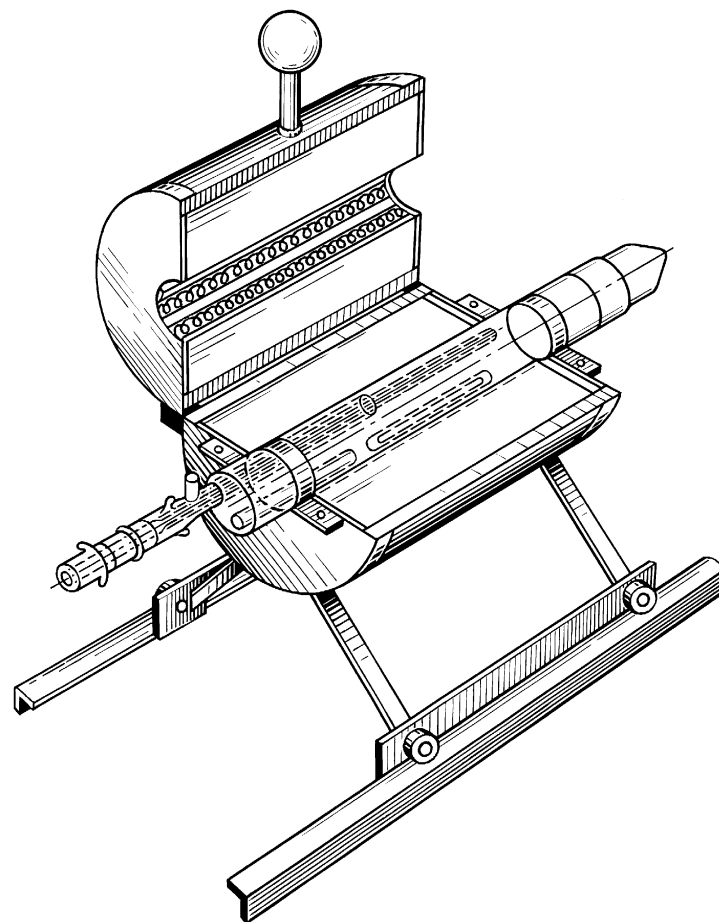
* На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р 8.563—96.

Лабораторная установка для определения содержания серы
в колчедане



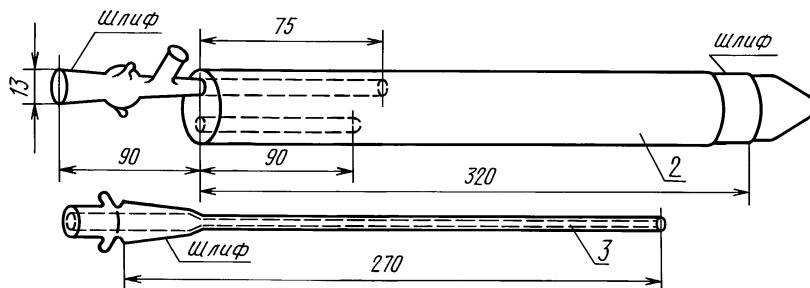
Черт. 1

Трубчатая печь для сжигания колчедана



Черт. 2

Кварцевые трубки для сжигания колчедана



Черт. 3

одновременно ограничителем при помещении лодочки. Трубку 2 укрепляют на зажимах к поду печи таким образом, чтобы лодочка, подвинутая до упора, находилась в максимально нагретой зоне печи. Шлифы трубки 2 смазывают вакуумной смазкой; термopа 4; поглотительный сосуд 6 длиной 240 мм, диаметром 48—51 мм с пористой перегородкой (класс ПОР 160 по ГОСТ 25336). Сосуд закрывают пробкой № 45 с отверстиями, в которые вставляют стеклянные трубки 7—10. Трубка 9 оканчивается шариком с отверстием диаметром 6 мм. Нижний конец сосуда 6 через коленчатую трубку с кранами 11, 12 и склянку 13 соединяют с водоструйным или вакуумным насосом. Склянка 13 служит сборником отработанной жидкости и одновременно является стабилизатором давления проходящего воздуха; бутыль 15 с раствором гидроксида натрия или калия молярной концентрации 0,1 моль/дм³.

Бутыль соединяют с бюреткой вместимостью 50 см³. Бюретка оканчивается изогнутой трубкой с оттянутым носиком; бутыль 16 с раствором перекиси водорода с массовой долей 1,5 %. Бутыль соединяют с трубкой 7 резиновым шлангом с зажимом.

Обе бутыли закрывают затвором с натронной известью;

реометр 17 стеклянный лабораторный по ГОСТ 9932 с интервалом измерений от 0 до 6 со шкалой для регулирования скорости проходящего воздуха. Реометр наполняют до нулевого деления водой, подкрашенной индикатором, и присоединяют к отводному отверстию кварцевой трубки 2; поглотительная колонка 18 с натронной известью в нижней части и хлористым кальцием в верхней;

фарфоровые лодочки № 1 или 2 по ГОСТ 9147. Лодочки предварительно прокаливают при 850—900 °С в течение 1 ч. Использованные лодочки при последующем применении кипятят в соляной кислоте, разбавленной 1:1, промывают водой, сушат и прокаливают при 1000 °С;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709, нейтрализованная раствором гидроксида натрия или калия по феноловому красному;

смазка вакуумная; препарат промышленного производства или готовят следующим образом: на водяной бане сплавляют 50 г белого вазелина с 20 г парафина, затем добавляют 40—50 г натурального каучука. Однородную массу, образующуюся после разбухания, фильтруют и помещают в баночку с притертой пробкой;

кислота янтарная по ГОСТ 6341. Кислоту перекристаллизовывают и затем высушивают кристаллы до постоянной массы при температуре 100 °С;

кислота соляная по ГОСТ 3118, разбавленная 1:1;

натрия гидроокись по ГОСТ 4328, раствор молярной концентрации $c(\text{NaOH}) = 0,1$ моль/дм³ или калия гидроокись по ГОСТ 24363, раствор молярной концентрации $c(\text{KOH}) = 0,1$ моль/дм³. Приготовление раствора гидроксида натрия, определение коэффициента поправки — по ГОСТ 25794.1. Для приготовления раствора гидроксида калия навеску массой 5—6 г или стандарт-титр гидроксида калия помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см³ и доливают до метки дистиллированной водой, освобожденной от углекислоты по ГОСТ 4517. Определение коэффициента поправки раствора аналогично определению коэффициента поправки раствора гидроксида натрия;

спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300;

феноловый красный (индикатор), водно-спиртовой раствор с массовой долей 0,1 %; готовят следующим образом: 0,1 г индикатора растворяют в 20 см³ спирта и разбавляют до 100 см³ водой;

водорода перекись по ГОСТ 10929, раствор с массовой долей 1,5 %, содержащий 10 см³ индикатора фенолового красного в 1 дм³ раствора; готовят в день применения.

Допускается использование установки с применением фарфоровых трубок вместо кварцевых и использованием газопромывных трубок или обратной фильтрующей воронки ПОР 160 по ГОСТ 25336.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 3).

3.4.2. *Установка коэффициента поправки и титра раствора гидроксида натрия и гидроксида калия*

Берут 3—4 навески янтарной кислоты массой по 0,25—0,35 г (предварительно перекристаллизованной и высушенной), помещают их в конические колбы вместимостью 250 см³ и растворяют в 30—50 см³ воды. Нагревают до кипения, добавляют 2—3 капли индикатора и титруют раствором гидроксида натрия или калия до появления не исчезающего красно-розового окрашивания.

Коэффициент поправки (K) раствора гидроксида натрия или калия рассчитывают по формуле

$$K = \frac{m}{V \cdot F},$$

где m — масса навески янтарной кислоты, г;

V — объем раствора гидроксида натрия или калия, израсходованный на титрование, см³;

F — масса янтарной кислоты, соответствующая 1 см³ точно 0,1 моль/дм³ раствора гидроксида натрия или калия, г ($F_{\text{NaOH}} = 0,005905$; $F_{\text{KOH}} = 0,008267$).

Титр раствора гидроксида натрия или калия (T), выраженный в граммах серы, вычисляют по формуле

$$T = \frac{16 \cdot 0,1 \cdot K}{1000},$$

где K — коэффициент поправки.

3.4.3. *Проведение анализа*

Установку проверяют на герметичность. Для этого в полностью собранной установке открывают кран 14 при закрытых остальных кранах и подсоединяют к трубке, параллельной с водоструйным насосом, U-образный манометр. Включают водоструйный насос. Если в манометре создается разрежение не менее 980,6 Па (100 мм вод. ст.), то установка считается герметичной.

Перед началом анализа печь нагревают до 850 °С, затем выключают, открывают верхнюю часть печи и охлаждают до 450—500 °С.

Через печь пропускают сухой воздух, очищенный в поглотительной колонке 18 со скоростью 0,8 дм³/мин (меньшая скорость ведет к занижению результатов анализа). В поглотительный сосуд 6 наливают около 30 см³ свежеприготовленного раствора перекиси водорода (метка на сосуде), нейтрализуют раствором гидроокиси натрия или калия из бюретки до изменения окраски индикатора из желтой в красную. Это количество щелочи не учитывают. Бюретку наполняют раствором гидроокиси натрия или калия до нулевого деления.

В поглотительный сосуд 6 предварительно наливают примерно половину раствора гидроокиси натрия или калия, идущего на титрование пробы.

0,2 г колчедана взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г и распределяют тонким слоем по всей лодочке. Вынимают пробку и вставляют в трубку 2 (в центр печи) лодочку с навеской с помощью металлической проволоки с загнутым концом. Противоположный конец лодочки при этом упирается в колпачок термопары. Трубку закрывают пробкой.

Верх печи закрывают, включают печь и нагревают до 850 °С.

Образующийся сернистый газ поступает в сосуд 6, где окисляется перекисью водорода до серной кислоты, которую титруют 0,1 моль/дм³ раствором гидроокиси натрия или калия до перехода окраски индикатора из желтой в красную. Титрование ведут в процессе сжигания по мере образования серной кислоты. По окончании титрования печь отключают, верхнюю часть печи открывают и снижают температуру до 600 °С.

Обычно поднятие температуры от 450 до 850 °С и снижение до 600 °С происходит в течение 7—10 мин. Лодочку в печи при температуре 850 °С выдерживают в течение 15 мин. Общее время сжигания 25—30 мин.

Трубку 3 вынимают, отодвигая печь вместе с трубкой 2. Свободный конец трубки 3 после небольшого (8—10 с) охлаждения погружают в стакан с водой на 6—8 см. Током воздуха вода в количестве 70—80 см³ в два-три приема затягивается в сосуд 6, смывая кислый конденсат с трубок 3, 5 и нижней части сосуда 6. Затем проводят окончательное титрование раствора. Чтобы удалить отработанный раствор из сосуда 6, закрывают кран 14, а открывают вначале кран 12, затем кран 11. Раствор через трубку 10 быстро удаляется в склянку 13. Перед сжиганием следующей навески краны 11 и 12 закрывают, кран 14 открывают. Трубку 3 вытирают с внешней стороны салфеткой и, придвигая печь, вставляют ее в трубку 2.

3.4.4. *Обработка результатов*

Массовую долю сульфидной серы (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{V \cdot T \cdot 100}{m},$$

где V — объем раствора гидроокиси натрия, израсходованный на титрование, см³;

T — титр раствора гидроокиси натрия, выраженный в граммах серы;

m — масса навески серного колчедана, г.

Разность между результатами двух параллельных определений и результатами анализов, полученными в двух лабораториях, а также в одной лаборатории, но в различных условиях при доверительной вероятности $P = 0,95$, не должна превышать абсолютных допускаемых расхождений сходимости ($d_{сх}$) и воспроизводимости (D), приведенных в табл. 16.

Таблица 16

Массовая доля серы, %	Абсолютное допускаемое расхождение, %	
	параллельных определений ($d_{сх}$)	анализов (D)
От 35,0 до 40,0 включ.	0,7	1,0
Св. 40,0 » 47,0 »	0,8	1,1
» 47,0 » 55,0 »	0,9	1,3

3.4.2—3.4.4. **(Измененная редакция, Изм. № 3).**

3.5. Определение массовой доли сульфидной серы (экспрессный метод)

3.5.1. *Применяемые аппаратура, реактивы и растворы:*

установка для определения содержания серы (черт. 4), в которую входят:

печь трубчатая электрическая 3 типа ИСУОЛ 0,25.2,5/14К или другого типа, обеспечивающая температуру нагрева 900 °С; термопара 4; терморегулятор 5; трубка кварцевая или фарфоровая 2. Концы трубки выступают из печи на 140—150 мм с каждой стороны. Оба конца трубки закрываются резиновыми пробками с отверстием. Через отверстие одной пробки поступает воздух, другой пробки — выходит образующийся сернистый газ; склянки Дрекселя 6—8 поглотительные по ГОСТ 23932—90 вместимостью 100 см³, соединенные последовательно резиновыми трубками минимальной длины;

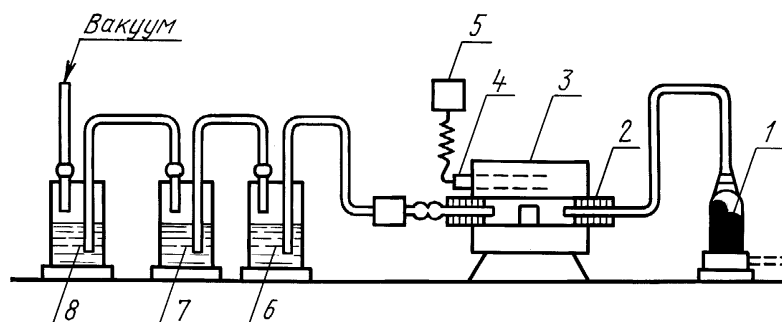
колонка 1 (склянка СПТ по ГОСТ 25336) для очистки воздуха от примесей сернистого, углекислого газов и влаги. Колонку в нижней части наполняют безводным хлористым кальцием, в верхней — кусочками гидроокиси натрия или калия;

лодочки фарфоровые № 1 или 2 по ГОСТ 9147. Лодочки предварительно прокаливают при 850—900 °С в течение 1 ч. И использованные лодочки при последующем применении кипятят в соляной кислоте, разбавленной 1:1, промывают водой, сушат и прокаливают при 1000 °С;

реактивы и растворы — по п. 3.4.1.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 3).

Установка для определения содержания серы



Черт. 4

3.5.2. Установка коэффициента нормальности и титра раствора гидроксида натрия или калия — по п. 3.4.2.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

3.5.3. *Проведение анализа*

Установку проверяют на герметичность. В полностью собранной установке в поглотительную склянку 6 наливают 50 см³, в склянки 7 и 8 по 20 см³ раствора перекиси водорода с массовой долей 1,5 %, нейтрализованного титрованным раствором щелочи до изменения окраски индикатора из желтой в красную. Это количество щелочи не учитывают. Для проверки герметичности нижнее отверстие колонки 1 закрывают пробкой и включают водоструйный или вакуумнасос. Если в поглотительных склянках 6—8 вначале проскакивают пузырьки воздуха, а затем выделение их прекращается, это указывает на герметичность установки.

0,2 г колчедана взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г и распределяют тонким слоем по всей лодочке. Лодочку при помощи металлической проволоки с загнутым концом помещают в центр печи, трубку быстро закрывают пробкой и сжигают навеску в токе воздуха при 850 °С в течение 30 мин. Воздух пропускают со скоростью 2—3 пузырька в секунду.

По окончании сжигания раствор из поглотительных склянок сливают в колбу вместимостью 250 см³, промывают 2—3 раза водой и титруют образовавшуюся серную кислоту 0,1 моль/дм³ раствором гидроокиси натрия или калия до перехода окраски индикатора из желтой в красную.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

3.5.4. *Обработка результатов*

Массовую долю сульфидной серы (X_1) в процентах вычисляют по п. 3.4.4.

3.5.5. При разногласиях в оценке массовой доли сульфидной серы анализ проводят по п. 3.4 настоящего стандарта.

(Введен дополнительно, Изм. № 1).

3.5.6. Контроль правильности результатов определения сульфидной серы осуществляют периодически по стандартным образцам состава серного флотационного колчедана не реже одного раза в квартал.

Результаты анализа проб признаются правильными, если воспроизведенная массовая доля серы в стандартном образце отличается от аттестованной характеристики не более чем на значение 0,71 D, которое приведено в табл. 1б.

(Введен дополнительно, Изм. № 3).

3.6. *Определение суммарной массовой доли свинца и цинка*3.6.1а. *Сущность метода*

Метод основан на полярографировании раствора, содержащего ионы свинца и цинка, на хлоридно-солянокислом фоне, относительно насыщенного каломельного электрода. Потенциал полуволны свинца минус 0,48 В, цинка — минус 1,38 В.

Значения показателя точности при определении массовой доли свинца и цинка приведены в табл. 1в.

Т а б л и ц а 1 в

Массовая доля элемента, %	Показатель точности, %
От 0,05 до 0,20 включ.	±0,03
Св. 0,20 » 0,40 »	±0,06
» 0,40 » 0,60 »	±0,06
» 0,60 » 0,80 »	±0,13
» 0,80 » 1,00 »	±0,15

(Введен дополнительно, Изм. № 3).

3.6.1. *Применяемые аппаратура, реактивы и растворы:*

полярограф осциллографический типа ПО-5122 или полярографы других типов;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709;

кислота соляная по ГОСТ 3118;

кислота азотная по ГОСТ 4461 и разбавленная 1:3;

натрий хлористый по ГОСТ 4233;

гидразин солянокислый;

натрий фосфорноватистокислый (гипофосфит натрия) по ГОСТ 200;

аммоний фтористый по ГОСТ 4518;

свинец металлический марки СО по ГОСТ 3778;

цинк металлический по ГОСТ 3640;

ртуть металлическая по ГОСТ 4658;

хлоридный раствор; готовят следующим образом: в бутыль вместимостью 10 дм³ помещают 1,7 кг хлористого натрия, 100 см³ соляной кислоты, доводят до метки водой и перемешивают до растворения солей;

фоновый раствор электролита; готовят следующим образом: в бутыль вместимостью 1 дм³ помещают 170 г хлористого натрия, 5 г солянокислого гидразина, 2 г гипофосфита натрия и 10 см³ соляной кислоты. Смесь растворяют в 0,7—0,8 дм³ воды, ею же доводят до объема 1 дм³ и перемешивают до полного растворения солей;

типовой раствор, содержащий 0,5 мг свинца и 1 мг цинка в 1 см³; готовят следующим образом: 0,5 г свинца и 1 г цинка взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г, помещают в стакан вместимостью 0,75—1 дм³, приливают 25 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:3, и выпаривают до получения влажного остатка. Приливают 10 см³ соляной кислоты и выпаривают почти досуха. Выпаривание с соляной кислотой повторяют дважды. К сухому остатку прибавляют 600 см³ хлоридного раствора, нагревают до растворения соли, охлаждают, переводят в мерную колбу вместимостью 1 дм³, разбавляют до метки этим же раствором и перемешивают;

образцовые растворы; готовят следующим образом: в четыре конические колбы вместимостью по 250 см³ (в зависимости от содержания металла в пробе) отмеривают, соответственно, пипеткой или микробюреткой по 1, 2, 3 и 5 см³ типового раствора, приливают 40—50 см³ фонового электролита и кипятят 1—2 мин. Затем раствор охлаждают, количественно переводят в мерные колбы вместимостью по 100 см³, доливают до метки фоновым электролитом и тщательно перемешивают.

Образцовые растворы содержат 5, 10, 15 и 20 мг/дм³ свинца и 10, 20, 30 и 50 мг/дм³ цинка.

3.6.2. Проведение анализа

0,5 г колчедана взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г, помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³, смачивают небольшим количеством воды, прибавляют около 1 г фтористого аммония, перемешивают, приливают 10 см³ соляной кислоты и кипятят в течение 5—6 мин, затем приливают 5 см³ азотной кислоты и выпаривают досуха. При наличии темных корочек серы их обрабатывают при нагревании несколькими каплями азотной кислоты и выпаривают досуха. К сухому остатку приливают 10 см³ соляной кислоты и выпаривают досуха. Выпаривание с соляной кислотой повторяют. Одновременно проводят контрольный опыт в тех же условиях и с тем же количеством реактивов, но без анализируемого продукта. Остаток пробы растворяют в 40—50 см³ фонового электролита, кипятят 1—2 мин до восстановления трехвалентного железа и обесцвечивания раствора. Раствор охлаждают, количественно переводят в мерную колбу вместимостью 100 см³ этим же фоновым электролитом, доводят до метки и перемешивают.

Раствор пробы заливают в электролизер и проводят полярографирование свинца и цинка соответственно при потенциалах пиков минус 0,47 и 1,05 В по отношению к насыщенному каломельному электроду.

Период капания ртути из капилляра равен 5—6 с, задержка 2,8—5 с, скорость подачи напряжения 0,25—0,5 В/с, схема прибора «дифференциальная 1—3».

При работе на полярографах других типов перед полярографированием необходимо удалить кислород из раствора, пропуская через него инертный газ: азот, водород и др.

Полярографирование свинца и цинка с применением других приборов проводят при оптимальном режиме работы.

3.6.3. Обработка результатов

Массовую долю суммы свинца и цинка (X_2) в процентах вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{H \cdot V}{m \cdot K \cdot 10000} + \frac{H_1 \cdot V}{m \cdot K_1 \cdot 10000},$$

где H и H_1 — высота волны свинца и цинка соответственно, полученная при полярографировании анализируемого раствора пробы за вычетом контрольного опыта, мм;

V — объем анализируемого раствора, см³;

K и K_1 — величина отношения высоты волны свинца и цинка соответственно к их концентрациям в образцовом растворе, мм/мг/дм³;

m — масса навески колчедана, г.

Разность между результатами двух параллельных определений и результатами анализов, полученными в двух лабораториях, а также в одной лаборатории, но в различных условиях при доверительной вероятности $P = 0,95$, не должна превышать абсолютных допускаемых расхождений сходимости ($d_{сх}$) и воспроизводимости (D), приведенных в табл. 2.

Массовая доля свинца и цинка, %	Абсолютное допускаемое расхождение, %	
	параллельных определений (d_{ex})	анализов (D)
От 0,05 до 0,20 включ.	0,03	0,04
Св. 0,20 » 0,40 »	0,06	0,08
» 0,40 » 0,60 »	0,07	0,09
» 0,60 » 0,80 »	0,14	0,18
» 0,80 » 1,00 »	0,16	0,21

(Измененная редакция, Изм. № 3).

3.6.4. Контроль правильности результатов анализа осуществляют периодически по стандартным образцам состава серного флотационного колчедана или методом добавок.

Результаты анализа проб при использовании стандартных образцов признаются правильными, если воспроизведенная массовая доля компонентов в стандартном образце отличается от аттестованной характеристики не более чем на значение $0,71 D$, которое приведено в табл. 2.

Результаты анализа проб при методе добавок признаются правильными, если найденная величина добавки отличается от введенной ее величины не более чем на $0,71 \sqrt{D_1^2 + D_2^2}$, где D_1 и D_2 — допускаемое расхождение двух результатов анализа пробы и пробы с добавкой соответственно.

(Введен дополнительно, Изм. № 3).

3.7. Определение массовой доли мышьяка

3.7.1а. Сущность метода

Метод основан на измерении оптической плотности при длине волны 520 нм окрашенного соединения мышьяка с диэтилдитиокарбаматом серебра после предварительной отгонки мышьяка в виде мышьяковистого водорода.

Значение показателя точности при определении массовой доли мышьяка составляет 0,02 % (при массовой доле от 0,02 до 0,5 %).

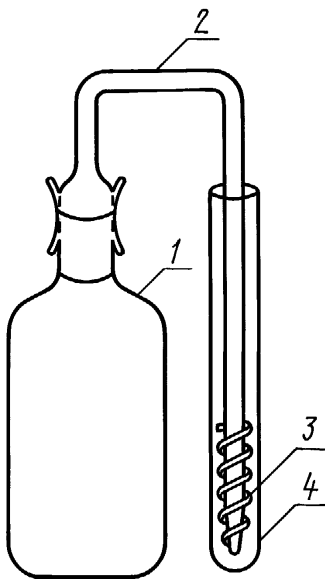
(Введен дополнительно, Изм. № 3).

3.7.1. Фотоколориметрический метод

3.7.1.1. Применяемые аппаратура, реактивы и растворы:

аппарат для отгонки мышьяка (черт. 5), состоящий из реакционной колбы 1 (плоскодонная колба вместимостью 120—150 см³), отводной трубки 2, расширенной в верхней части и зауженной в нижней (диаметр отверстия 1,5—2 мм), пробирки 4 вместимостью 25 см³, длиной не менее 150 мм, стеклянной спирали 3, припаянной к нижней части отводной трубки, предназначенной для лучшего поглощения газа в растворе. Отводную трубку соединяют с реакционной колбой через шлиф. Соединения через шлиф допускается заменять соединением с помощью резиновой пробки;

Аппарат для отгонки мышьяка



Черт. 5

фотоэлектроколориметр типа ФЭК-56-М (или других типов), позволяющий измерять оптическую плотность в области длин волн 520—540 нм;

тигли фильтрующие пористые типа ТФ ПОР 16 по ГОСТ 25336;

кислота серная по ГОСТ 4204, разбавленная 1:1 и раствор с массовой долей 10 % (по объему);

кислота азотная по ГОСТ 4461;

кислота соляная по ГОСТ 3118;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709;

олово двухлористое по НТД, раствор с массовой долей 0,12 %, готовят следующим образом: 0,25 г реактива растворяют в 20 см³ соляной кислоты при нагревании на водяной бане и разбавляют водой до 200 см³;

натрия гидроокись по ГОСТ 4328, раствор с массовой долей 10 %;

цинк металлический по ГОСТ 3640;

никель двухлористый 6-водный по ГОСТ 4038, раствор с массовой долей 10 %;

раствор А, содержащий 1 мг мышьяка в 1 см³; готовят по ГОСТ 4212;

раствор *Б*, содержащий 0,1 мг мышьяка в 1 см³; готовят следующим образом: отбирают пипеткой 25 см³ раствора *А*, помещают в мерную колбу вместимостью 250 см³, доводят до метки водой и перемешивают;

раствор *В*, содержащий 0,001 мг мышьяка в 1 см³; готовят следующим образом: отбирают пипеткой 10 см³ раствора *Б*, помещают в мерную колбу вместимостью 1 см³, доводят до метки водой и перемешивают;

фенолфталеин (индикатор); готовят по ГОСТ 4919.1, спиртовой раствор с массовой долей 1 %;

Л-эфедрин фармацевтический;

серебро азотнокислое по ГОСТ 1277, раствор молярной концентрации $c(\text{AgNO}_3) = 0,1$ моль/дм³;

натрия N,N-диэтилдитиокарбамат по ГОСТ 8864, раствор молярной концентрации 0,1 моль/дм³; готовят следующим образом: 10 г реактива помещают в стакан вместимостью 250 см³, приливают 30 см³ диэтилового эфира и перемешивают, разбивая кусочки диэтилдитиокарбамата натрия стеклянной палочкой. Кристаллы диэтилдитиокарбамата натрия фильтруют через фильтрующий пористый тигель и промывают три раза по 20 см³ эфиром. Осадок сушат при комнатной температуре. 22,534 г диэтилдитиокарбамата натрия растворяют в воде, доводят водой до 1 см³ и перемешивают;

диэтилдитиокарбамат серебра; готовят следующим образом: 200 см³ 0,1 моль/дм³ раствора диэтилдитиокарбамата натрия охлаждают до 8—10 °С и медленно при перемешивании, не позволяя температуре подняться выше 8—10 °С, вливают в равный объем 0,1 моль/дм³ раствора азотнокислого серебра, охлажденного до 8—10 °С. Выпавший осадок диэтилдитиокарбамата серебра отфильтровывают под вакуумом на воронку Бюхнера, промывают 5—6 раз охлажденной до 8—10 °С водой, затем 3—4 раза эфиром и сушат при комнатной температуре. Диэтилдитиокарбамат серебра хранят в темной склянке с притертой пробкой;

раствор поглотительный; готовят следующим образом: 0,25 г диэтилдитиокарбамата серебра и 0,25 г Л-эфедрина помещают в склянку вместимостью более 1 дм³, прибавляют 1 дм³ диметилформамида и хорошо перемешивают в течение 1 ч. Раствор фильтруют через сухой фильтр в сухую склянку и хранят в темном месте;

диметилформамид по ГОСТ 20289;

свинец уксуснокислый по ГОСТ 1027, раствор с массовой долей 5 %;

вата или фильтровальная бумага, пропитанная раствором уксуснокислого свинца, готовят по ГОСТ 4517.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 3).

3.7.1.2. Построение градуировочного графика

Для построения градуировочного графика готовят образцовые растворы. Для этого в реакционные сосуды отбирают пипеткой или микробюреткой 2, 4, 6, 8 и 10 см³ раствора *В*, что соответствует 2, 4, 5, 8 и 10 мкг мышьяка, приливают 5 см³ серной кислоты, 1 см³ раствора двухлористого олова, объем раствора доводят до 50 см³ водой (метка на реакционном сосуде), после чего прибавляют две капли раствора хлористого никеля для ускорения реакции.

В пробирку с помощью пипетки приливают 10 см³ поглотительного раствора.

В расширенную часть отводной трубки помещают тампон из ваты или фильтровальной бумаги, пропитанной раствором уксуснокислого свинца для поглощения сероводорода.

В реакционный сосуд вносят 5 г цинка и быстро закрывают отверстие отводной трубкой, нижний конец которой предварительно опущен в пробирку.

Выделяющийся мышьяковистый водород с диэтилдитиокарбаматом серебра в диметилформамиде образует окрашенное в желтый цвет соединение.

Через 60 мин измеряют величины оптических плотностей образцовых растворов относительно оптической плотности поглотительного раствора, применяя светофильтр с областью светопропускания 490—540 нм в кювете с толщиной поглощающего свет слоя 20 мм.

По полученным данным строят градуировочный график, откладывая на оси абсцисс содержащиеся в образцовых растворах количества мышьяка в микрограммах, а на оси ординат — соответствующие им величины оптических плотностей. Каждая точка градуировочного графика должна представлять собой среднее арифметическое результатов трех параллельных измерений.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

3.7.1.3. Проведение анализа

0,2 г колчедана взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г, помещают в колбу вместимостью 250 см³, приливают 10—15 см³ азотной кислоты и оставляют без подогрева до прекращения бурной реакции. Затем нагревают, выпаривают большую часть кислоты, приливают 10—15 см³ серной кислоты, разбавленной 1:1, и нагревают до выделения густых белых паров серного ангидрида.

Охлаждают, обмывают стенки колбы водой и вновь нагревают до выделения белых паров. К охлажденному остатку приливают 50 см³ воды, нагревают до растворения растворимых сульфатов, охлаждают, переводят в мерную колбу вместимостью 250 см³, доводят до метки водой и перемешивают.

После отстаивания отбирают пипеткой аликвотную часть раствора, содержащую 2—10 мкг мышьяка, помещают в реакционный сосуд, прибавляют 5 см³ серной кислоты, 1 см³ раствора двухлористого олова, разбавляют до 50 см³ водой и далее проводят анализ, как указано в п. 3.7.1.2.

Одновременно проводят контрольный опыт в тех же условиях и с тем же количеством реактивов, но без анализируемого продукта. Массовую долю мышьяка в анализируемом растворе находят по градуировочному графику.

3.7.1.4. Обработка результатов

Массовую долю мышьяка (X_3) в процентах вычисляют по формуле

$$X_3 = \frac{a \cdot 250 \cdot 100}{m \cdot V \cdot 1000000},$$

где a — количество мышьяка, найденное по градуировочному графику, мкг;

V — объем аликвотной части анализируемого раствора, см³;

m — масса навески колчедана, г.

Расхождение между результатами двух параллельных определений при доверительной вероятности $P = 0,95$ не должно превышать 0,03 % (абс.), между результатами анализов, полученными в двух лабораториях, а также в одной лаборатории, но в различных условиях — 0,04 % (абс.).

(Измененная редакция, Изм. № 3).

3.7.1.5. Контроль правильности результатов анализов осуществляют периодически не реже одного раза в квартал по стандартным образцам состава серного флотационного колчедана или методом добавок.

Результаты анализа проб признаются правильными при соблюдении требований п. 3.6.4.

(Введен дополнительно, Изм. № 3).

3.7.2. Объемный метод (для продукта, поставляемого на экспорт)

3.7.2а. Сущность метода

Метод основан на выделении элементарного мышьяка восстановлением раствором двухлористого олова и каломели (хлористой ртути), растворении мышьяка в растворе двуххромовокислого калия и титровании избытка последнего раствором соли Мора в присутствии фенилантраниловой кислоты в качестве индикатора.

(Введен дополнительно, Изм. № 3).

3.7.2.1. Применяемые реактивы и растворы:

кислота азотная по ГОСТ 4461;

аммоний серноокислый по ГОСТ 3769, раствор с массовой долей 5 %;

калий двуххромовокислый по ГОСТ 4220, раствор молярной концентрации $c\left(\frac{1}{6} \text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7\right) = 0,02$ моль/дм³ или приготовленный из фиксаля; готовят следующим образом: 0,9808 г дважды перекристаллизованной и высушенной при 150 °С соли растворяют в воде, переводят в мерную колбу вместимостью 1 дм³, доводят водой до метки и перемешивают;

смесь каломели с хлористым натрием, взятых в соотношении 1:9, или раствор хлористой ртути с массовой долей 0,02 %. Смесь хранят в бюксе;

олово двухлористое, раствор с массовой долей 40 %, готовят следующим образом: 400 г препарата растворяют в соляной кислоте, доводят кислотой до 1 дм³ и перемешивают;

кислота серная по ГОСТ 4204, раствор с массовой долей 1 % и раствор, разбавленный 1:1;

кислота соляная по ГОСТ 3118, разбавленная 1:1;

соль закиси железа и аммония двойная серноокислая (соль Мора) по ГОСТ 4208, раствор молярной концентрации $c(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4 \cdot \text{FeSO}_4 \cdot 6\text{H}_2\text{O} = 0,02$ моль/дм³; готовят следующим образом: 7,8426 г кристаллической соли растворяют в 1 дм³ раствора серной кислоты с массовой долей 2 %;

кислота фенилантраниловая, раствор с массовой долей 0,1 %; готовят следующим образом: 0,1 г углекислого натрия растворяют в 30 см³ воды, при нагревании прибавляют 0,1 г фенилантраниловой кислоты, кипятят до полного растворения осадка, затем разбавляют водой до 100 см³;

крахмал растворимый по ГОСТ 10163, раствор с массовой долей 0,5 %;

йод по ГОСТ 4159, раствор молярной концентрации $c\left(\frac{1}{2} \text{I}_2\right) = 0,01$ моль/дм³.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 3).

3.7.2.2. Проведение анализа

1,0 г колчедана помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³, приливают 10—15 см³ азотной кислоты и выдерживают до прекращения бурной реакции. Выпаривают большую часть кислоты, приливают 10—15 см³ серной кислоты, разбавленной 1:1, и нагревают до выделения густых паров серного ангидрида. Затем прибавляют немного воды и снова выпаривают раствор до появления паров серного ангидрида. К охлажденному остатку прибавляют 30—40 см³ воды, раствор нагревают

до растворения растворимых сульфатов, охлаждают и фильтруют. Нерастворимый остаток промывают 5—6 раз раствором серной кислоты с массовой долей 1 %. Фильтрат выпаривают до объема 20 см³, затем прибавляют 15 см³ соляной кислоты, 5 см³ раствора хлористого олова, 1—2 г каломели или 3 см³ раствора хлористой ртути и нагревают раствор на кипящей водяной бане 30—40 мин до коагуляции осадка. Раствор с осадком охлаждают до 30—35 °С, осадок отфильтровывают через тампон из фильтробумажной массы и промывают 5—6 раз соляной кислотой, разбавленной 1:1. Полноту отмывки хлористого олова устанавливают по реакции 0,01 моль/дм³ раствора йода и крахмала (синяя окраска раствора не должна обесцвечиваться). Затем осадок промывают 2—3 раза раствором сернокислого аммония. Тампон с осадком мышьяка переносят в колбу, в которой проводилось осаждение, воронку протирают фильтробумажной массой и промывают 5—10 см³ воды. В колбу приливают 5 см³ разбавленной 1:1 серной кислоты и растворяют мышьяк в 15 см³ 0,02 моль/дм³ раствора двуххромовокислого калия, слегка встряхивая содержимое колбы до исчезновения темных частиц.

Избыток двуххромовокислого калия оттитровывают раствором соли Мора в присутствии пяти капель фенилантрапиновой кислоты до перехода розовой окраски в зеленую. Для более четкого перехода окраски под конец титрования прибавляют еще 2—3 капли индикатора.

Одновременно проводят контрольный опыт в тех же условиях и с тем же количеством реактивов, но без анализируемого продукта.

3.7.2.3. Обработка результатов

Массовую долю мышьяка (X_4) в процентах вычисляют по формуле

$$X_4 = \frac{(V - V_1 C) \cdot 0,0003 \cdot 100}{m},$$

где V — количество раствора двуххромовокислого калия, израсходованное на растворение мышьяка, см³;

V_1 — количество раствора соли Мора, израсходованное на титрование избытка двуххромовокислого калия, см³;

C — соотношение между концентрацией раствора двуххромовокислого калия и соли Мора, рассчитанное по формуле

$$C = \frac{10}{V_2};$$

V_2 — количество раствора соли Мора, израсходованное на титрование 10 см³ раствора двуххромовокислого калия, см³;

0,0003 — количество мышьяка, соответствующее 1 см³ раствора двуххромовокислого калия молярной концентрации c ($1/6 K_2Cr_2O_7$) = 0,02 моль/дм³;

m — масса навески колчедана, г.

Разность между результатами двух параллельных определений и результатами анализов, полученными в двух лабораториях, а также в одной лаборатории, но в различных условиях при доверительной вероятности $P=0,95$, не должна превышать абсолютных допускаемых расхождений сходимости ($d_{сх}$) и воспроизводимости (D), приведенных в табл. 3.

Т а б л и ц а 3

Массовая доля мышьяка, %	Абсолютные допускаемые расхождения, %	
	параллельных определений ($d_{сх}$)	анализов (D)
От 0,02 до 0,05 включ.	0,01	0,015
Св. 0,05 » 0,10 »	0,02	0,03
» 0,10 » 0,30 »	0,06	0,08
» 0,30 » 0,50 »	0,08	0,11

3.7.2.2, 3.7.2.3. (Измененная редакция, Изм. № 3).

3.7.2.4. Контроль правильности результатов анализа осуществляют периодически в соответствии с п. 3.7.1.5.

(Введен дополнительно, Изм. № 3).

3.8. Определение содержания фтора фотокolorиметрическим, потенциометрическим и титриметрическим (объемным) методами (при массовой доле фтора от 0,005 до 0,06 %).

3.8.1. Применяемые аппаратура, реактивы и растворы:

аппарат для отгонки фтора (черт. 6), состоящий из парообразователя 1 (круглодонная колба вместимостью 1 л); трубки 2 для отвода пара длиной 85—100 см, диаметром 5—6 мм; пропускных

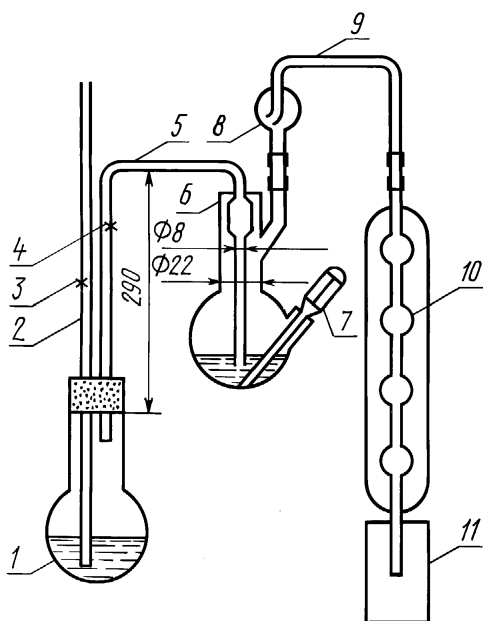
кранов (зажимов) 3, 4; дистиляционной колбы 6 вместимостью 250—300 см³, изготовленной из кварца или термостойкого стекла; трубки 5, соединяющей парообразователя с дистиляционной колбой, доходящей до дна ее через шлиф; каплеуловителя 8, пришлифованного к колбе 6; отводной трубки 9 с внутренним диаметром 8 мм, соединенной с холодильником через шлиф; шарикового холодильника 10 (7—8 шаров, длина шариковой части 28—30 см, диаметр 4 см); приемника 11 (стакан или колба с меткой на 250 см³); термометра 7 на 200 °С с ценой деления 2°. Соединения через шлиф допускается заменять соединениями с помощью резиновых пробок;

электрод фторселективный измерительный (черт. 7), состоящий из стеклянного корпуса 3 (трубка длиной 120 мм, диаметром 11 мм); каучуковой трубки 4 длиной 15 мм, диаметром 6 мм, плотно укрепленной на нижнем узком конце корпуса; мембраны 5, изготовленной из фтористого лантана, высотой 2 мм, диаметром 5 мм, вмонтированной в основание каучуковой трубки; резиновой пробки 1; серебряной проволоки 2, покрытой хлористым серебром (можно использовать проволоку из хлорсеребряного электрода). Электрод заполняют 0,1 моль/дм³ раствором фтористого калия и хлористого калия, взятых в соотношении 1:1;

электрод вспомогательный хлорсеребряный, каломельный или меркурсульфатный;

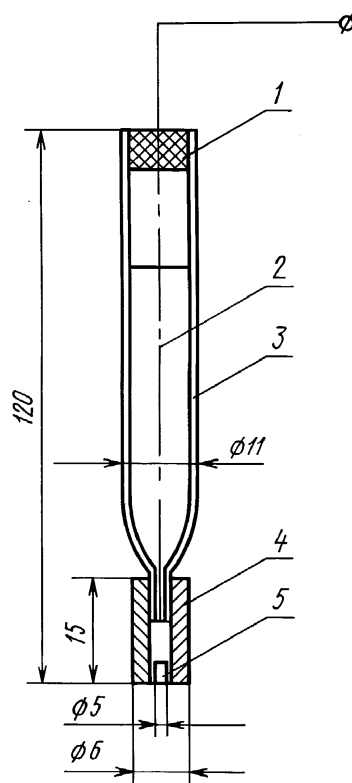
фотоэлектроколориметр типа ФЭК-56-М (или другого типа), позволяющий измерять оптическую плотность в области длин волн 580—590 нм;

Аппарат для отгонки фтора



Черт. 6

Фторселективный электрод



Черт. 7

рН-метр типов рН-340, рН-341, ЛПУ-01 с лабораторным датчиком ДЛ-01 или других типов; мешалка магнитная;

алюминий азотнокислый по ГОСТ 3757, раствор молярной концентрации 0,001 моль/дм³;

аммиак водный по ГОСТ 3760 и раствор молярной концентрации $c(\text{NH}_4\text{OH}) = 0,2$ моль/дм³; готовят следующим образом: 28 г аммиака помещают в мерную колбу вместимостью 1 дм³, разбавляют до метки водой и перемешивают;

арсенazo 1 (уранон), раствор с массовой долей 0,07 %;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709;

кислота уксусная по ГОСТ 61 и раствор молярной концентрации c (CH_3COOH) = 0,2 моль/дм³; готовят следующим образом: 12 г ледяной кислоты помещают в мерную колбу вместимостью 1 дм³, разбавляют до метки водой и перемешивают;

раствор буферный рН 4,5; готовят следующим образом: смешивают 728 см³ 0,2 моль/дм³ раствора уксусной кислоты и 272 см³ раствора аммиака. рН буферного раствора проверяют на рН-метре;

кислота серная по ГОСТ 4204, разбавленная 1:1;

кислота соляная по ГОСТ 3118 и раствор с массовой долей 2 %;

калия гидроокись по ГОСТ 24363, раствор молярной концентрации c (KOH) = 0,1 моль/дм³;

калий марганцовокислый по ГОСТ 20490, насыщенный раствор;

медь сернокислая по ГОСТ 4165;

натрий фтористый по ГОСТ 4463;

раствор А, содержащий 0,1 мг фтора в 1 см³; готовят следующим образом: 0,2211 г фтористого натрия помещают в мерную колбу вместимостью 1 дм³, растворяют в воде, доводят до метки водой и перемешивают;

раствор В, содержащий 0,01 мг фтора в 1 см³; готовят следующим образом: отбирают 10 см³ раствора А, помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, доводят до метки водой и перемешивают;

песок кварцевый, мелко истертый (размер зерен примерно 0,2 мм). Песок отмучивают водой, кипятят в концентрированной соляной кислоте 15—20 мин, промывают горячей водой, сушат и прокалывают в муфельной печи при 700—800 °С в течение 1 ч;

фенолфталеин (индикатор), раствор с массовой долей 1 %; готовят следующим образом: 1 г индикатора растворяют в 25 см³ спирта, разбавляют до 100 см³ водой и перемешивают;

аммоний уксуснокислый по ГОСТ 3117;

раствор буферный рН 5,7—5,9; готовят следующим образом: 231 г уксуснокислого аммония растворяют в 1 дм³ воды и доводят рН раствора до 5,7—5,9 добавлением уксусной кислоты, рН раствора проверяют на рН-метре;

раствор В, содержащий 10⁻¹ мг-ион/см³ фтора; готовят следующим образом: 2,1000 г фтористого натрия помещают в мерную колбу вместимостью 500 см³, приливают 200 см³ воды, 100 см³ буферного раствора с рН 5,7—5,9, доводят до метки водой и перемешивают;

раствор Г, содержащий 10⁻² мг-ион/см³ фтора; готовят разбавлением раствора В в 10 раз следующим образом: отбирают пипеткой 50 см³ раствора В, помещают в мерную колбу вместимостью 500 см³, приливают 200 см³ воды, 90 см³ буферного раствора с рН 5,7—5,9, доводят до метки водой и перемешивают;

раствор Д, содержащий 10⁻³ мг-ион/см³ фтора; готовят разбавлением раствора Г в 10 раз следующим образом: отбирают пипеткой 50 см³ раствора Г, помещают в мерную колбу вместимостью 500 см³, приливают 200 см³ воды, 90 см³ буферного раствора с рН 5,7—5,9, доводят водой до метки и перемешивают;

растворы Е, Ж и З, содержащие соответственно 10⁻⁴, 10⁻⁵ и 10⁻⁶ мг-ион/см³ фтора; готовят аналогичным образом, прибавляя каждый раз 90 см³ буферного раствора с рН 5,7—5,9 на объем 500 см³.

Растворы В, Г, Д, Е, Ж и З содержат соответственно 1900; 190; 19; 1,9; 0,19; 0,019 мг/дм³ фтора. Растворы хранят в полиэтиленовых сосудах.

Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300.

3.8, 3.8.1. (Измененная редакция, Изм. № 1, 3).

3.8.2. Фотоколориметрический метод

3.8.2.1а. Сущность метода

Метод основан на ослаблении интенсивности окраски комплекса с арсаназо в присутствии фтор-иона, образующего с алюминием более прочный бесцветный комплекс. Уменьшение оптической плотности пропорционально содержанию фтор-иона.

Значения показателя точности при определении фтора приведены в табл. 4.

Таблица 4

Массовая доля фтора, %	Показатель точности, %
От 0,005 до 0,010 включ.	±0,001
Св. 0,010 » 0,020 »	±0,003
» 0,020 » 0,050 »	±0,004
» 0,050	±0,006

(Введен дополнительно, Изм. № 3).

3.8.2.1. Построение градуировочного графика

Для построения градуировочного графика готовят образцовые растворы. Для этого в мерные колбы вместимостью по 50 см³ отбирают пипеткой или микробюреткой 0,5; 1; 2; 3; 4 и 5 см³ раствора

В, что соответствует 5; 10; 20; 30; 40 и 50 мкг фтора; прибавляют пипеткой 1,5 см³ раствора арсеназо, нейтрализуют по каплям раствором гидроокиси калия до малиновой окраски, затем прибавляют раствор соляной кислоты с массовой долей 2 % до перехода малиновой окраски в оранжевую, после чего прибавляют 2 см³ раствора азотнокислого алюминия, 10 см³ буферного раствора, доводят до метки водой и перемешивают. Раствор перемешивают после каждого прибавления реактива. Одновременно готовят раствор сравнения следующим образом: в мерную колбу вместимостью 50 см³ прибавляют 20 см³ воды, 1,5 см³ раствора арсеназо и далее все реактивы, как указано выше.

Через 15 мин измеряют значения оптических плотностей образцовых растворов относительно оптической плотности раствора сравнения, применяя светофильтр с областью светопропускания 580—590 нм, в кювете с толщиной поглощающего свет слоя 50 мм.

По полученным данным строят градуировочный график, откладывая на оси абсцисс содержащиеся в образцовых растворах количества фтора в микрограммах, а на оси ординат — соответствующие им значения оптических плотностей. Каждая точка градуировочного графика должна представлять собой среднее арифметическое результатов трех параллельных измерений.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 3).

3.8.2.2. Проведение анализа

1 г колчедана взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г, помещают в дистилляционную колбу, прибавляют 0,5—1 г кварцевого песка, 2 г сернокислой меди, 60—100 см³ серной кислоты, разбавленной 1:1 (в зависимости от вместимости дистилляционной колбы), несколько кусочков битого стекла для более равномерного кипения и присоединяют к холодильнику.

Парообразователь наполняют водой более чем наполовину, прибавляют 5 см³ гидроокиси калия, 1—2 капли марганцовокислого калия, несколько стеклянных капилляров и нагревают до кипения при открытом кране 3, выпуская пар в воздух; кран 4 при этом закрыт (см. черт. 6).

Затем нагревают раствор в дистилляционной колбе до 135—142 °С и впускают пар через кран 4, закрыв кран 3, в таком количестве, чтобы отгонка продолжалась не менее 1,5 ч. Во время всей отгонки поддерживают температуру 135—142 °С.

Кремнефтористоводородная кислота и пары воды конденсируются в холодильнике и собираются в приемнике. Собирают 250 см³ дистиллята. При содержании фтора в пробе 0,01—0,05 % дистиллят собирают в мерную колбу вместимостью 250 см³. При меньшем содержании фтора дистиллят (250 см³) нейтрализуют раствором едкого кали в присутствии одной капли фенолфталеина и выпаривают в платиновой чашке до 50—70 см³. Раствор переводят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доводят до метки водой и перемешивают.

Отбирают пипеткой 20—25 см³ раствора, содержащего 5—40 мкг фтора, и помещают в мерную колбу вместимостью 50 см³. Прибавляют пипеткой 1,5 см³ раствора арсеназо и далее проводят анализ, как указано в п. 3.8.2.1.

Одновременно проводят контрольный опыт в тех же условиях и с тем же количеством реактивов, но без анализируемого продукта.

Массовую долю фтора в анализируемом растворе находят по градуировочному графику.

3.8.2.3. Обработка результатов

Массовую долю фтора (X_5) в процентах вычисляют по формуле

$$X_5 = \frac{a \cdot V \cdot 100}{m \cdot V_1 \cdot 1000000},$$

где a — количество фтора, найденное по градуировочному графику, мкг;

V — объем мерной колбы для разбавления, см³;

V_1 — объем аликвотной части анализируемого раствора, см³;

m — масса навески колчедана, г.

Разность между результатами двух параллельных определений и результатами анализов, полученными в двух лабораториях, а также в одной лаборатории, но в различных условиях при доверительной вероятности $P = 0,95$, не должна превышать абсолютных допускаемых расхождений сходимости ($d_{сх}$) и воспроизводимости (D), приведенных в табл. 5.

Т а б л и ц а 5

Массовая доля фтора, %	Абсолютные допускаемые расхождения, %	
	параллельных определений ($d_{сх}$)	анализов (D)
От 0,005 до 0,010 включ.	0,001	0,002
Св. 0,010 » 0,020 »	0,002	0,004
» 0,020 » 0,050 »	0,004	0,006
» 0,050 » 0,100 »	0,006	0,009

Фотоколориметрический метод определения содержания фтора является арбитражным.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

3.8.2.4. Контроль правильности результатов анализа осуществляют периодически не реже одного раза в квартал, используя метод добавок.

Результаты анализа проб признаются правильными, если найденная величина добавки отличается от введенной ее величины не более чем на $0,71\sqrt{D_1^2 + D_2^2}$, где D_1 и D_2 — допускаемое расхождение двух результатов анализа пробы и пробы с добавкой, соответственно.

(Введен дополнительно, Изм. № 3).

3.8.3. Потенциометрический метод (с применением фторселективного электрода)

3.8.3.1а. Сущность метода

Метод основан на измерении эдс, возникающий между фторидселективным электродом и электродом сравнения в анализируемом растворе при pH 5,7—5,9. Значение эдс пропорционально логарифму концентрации фтор-ионов.

(Введен дополнительно, Изм. № 3).

3.8.3.1. Построение градуировочного графика

Для построения градуировочного графика используют растворы В, Г, Д, Е, Ж и З, содержащие 10^{-1} , 10^{-2} , 10^{-3} , 10^{-4} , 10^{-5} и 10^{-6} мг-ион/см³ фтора. В сухие стаканы вместимостью по 50 см³ наливают около 30 см³ раствора В, Г, Д, Е, Ж или З, погружают фторселективный и хлорсеребряный электроды и, начиная с минимальной концентрации, измеряют потенциал раствора в милливольтх. Во время измерения растворы перемешивают магнитной мешалкой.

Отсчет милливольт начинают через 1—5 мин (в зависимости от концентрации фтора). Чем меньше фтора, тем больше времени нужно выждать до момента отсчета.

По полученным данным строят градуировочный график на полулогарифмической бумаге, откладывая на оси абсцисс концентрации фтора в мг-ион/см³, а на оси ординат — соответствующие им потенциалы в милливольтх.

3.8.3.2. Проведение анализа

Для определения фтора используют дистиллят (250 см³), полученный по п. 3.8.2.2.

Отбирают пипеткой 20 см³ дистиллята, помещают в сухой стакан вместимостью 50 см³, прибавляют 1—2 капли фенолфталеина, нейтрализуют по каплям аммиаком до малинового окрашивания, затем при перемешивании добавляют пипеткой 5 см³ буферного раствора с pH 5,7—5,9.

Опускают электроды и при перемешивании через 2—3 мин производят отсчет потенциала в милливольтх.

Определение фтора начинают с минимальной концентрации, промывая после каждого измерения электрод водой (меняя воду) до тех пор, пока промывная вода не будет давать показания по прибору в милливольтх, равные показаниям исходной дистиллированной воды.

По окончании измерения и отмычки водой фторселективный электрод вынимают из стакана, оставляя в воде хлорсеребряный электрод.

Одновременно проводят контрольный опыт в тех же условиях и с тем же количеством реактивов, но без анализируемого продукта.

Массовую долю фтора в анализируемом растворе находят по градуировочному графику.

3.8.3.3. Обработка результатов

Массовую долю фтора (X_6) в процентах вычисляют по формуле

$$X_6 = \frac{a \cdot 19 \cdot V \cdot V_1 \cdot 100}{m \cdot V_2 \cdot 1000},$$

где a — количество фтора, найденное по градуировочному графику, мг-ион/см³;

19 — атомная масса фтора;

V — объем мерной колбы для разбавления, см³;

V_1 — объем аликвотной части анализируемого раствора, взятый для измерения, с учетом буферного раствора, равный 25 см³;

V_2 — объем аликвотной части анализируемого раствора, взятый для измерения, см³;

m — масса навески колчедана, г.

Расхождения между результатами определений — по п. 3.8.2.3.

3.8.4. Объемный метод определения массовой доли фтора (для продукта, поставляемого на экспорт)

Метод основан на титровании ионов фтора раствором азотнокислого тория в буферном растворе в присутствии ализаринового красного С как индикатора.

3.8.4.1. Применяемые аппаратура, реактивы и растворы — по п. 3.8.1 и кроме того:

раствор буферный, готовят следующим образом: 2 г гидроокиси натрия и 9,5 г монохлоруксусной кислоты растворяют в 100 см³ воды;

кислота хлорная;

кислота соляная по ГОСТ 3118, разбавленная 1:50;

натрия гидроокись по ГОСТ 4328, раствор молярной концентрации 1 моль/дм³;

натрий фтористый по ГОСТ 4463, раствор 0,0526 моль/дм³; готовят следующим образом: 2,211 г фтористого натрия перекристаллизованного и высушенного при 105 °С, помещают в мерную колбу вместимостью 1 дм³, растворяют в воде, доводят водой до метки и перемешивают. 1 см³ раствора содержит 1 мг фтора. Раствор хранят в полиэтиленовом сосуде;

торий азотнокислый, раствор молярной концентрации 0,0526 моль/дм³; готовят следующим образом: 6,9025 г азотнокислого тория (Th(NO₃)₄·4H₂O) помещают в мерную колбу вместимостью 1 дм³, растворяют в воде, доводят до метки водой и перемешивают;

ализариновый красный С (индикатор), раствор с массовой долей 0,05 %;

кремния двуокись по ГОСТ 9428;

кислота монохлоруксусная;

кварц или стекло.

3.8.3.3, 3.8.4, 3.8.4.1. (Измененная редакция, Изм. № 3).

3.8.4.2. Построение градуировочного графика

Для построения градуировочного графика готовят образцовые растворы. Для этого в колбы вместимостью по 100 см³ отбирают 0,1; 0,2; 0,3; 0,4 ... 2 см³ раствора фтористого натрия, что соответствует 0,1; 0,2; 0,3; 0,4; ...; 2 мг фтора, разбавляют до 40 см³ водой и прибавляют три капли индикатора. К полученному раствору прибавляют раствор гидроокиси натрия до слабо-розовой окраски, затем раствор соляной кислоты до слабо-желтой окраски, прибавляют 1 см³ буферного раствора и титруют из микробюретки раствором азотнокислого тория до перехода окраски в оранжевую.

По полученным данным строят градуировочный график, откладывая на оси абсцисс содержащиеся в образцовых растворах количества фтора в миллиграммах, а на оси ординат — соответствующее количество азотнокислого тория, израсходованное на титрование, в миллилитрах.

3.8.4.3. Проведение анализа

10 г колчедана взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г, помещают в дистилляционную колбу (см. черт. 6), прибавляют 0,1 г двуокиси кремния, 30 см³ серной кислоты и несколько кусочков битого кварцевого стекла для более равномерного кипения. Парообразователь наполняют водой более чем наполовину, положив в него также несколько кусочков битого стекла, нагревают до кипения при открытом кране 3, выпуская пар в воздух; при этом кран 4 закрыт. Затем нагревают раствор в дистилляционной колбе до 130—135 °С и впускают в нее пар, открывая кран 4 и закрывая кран 3. В течение всей отгонки поддерживают температуру 130—135 °С.

Кремнефтористоводородная кислота и пары воды конденсируются в холодильнике и собираются в приемнике. Собирают 250 см³ дистиллята. Осажденную в дистилляте серу отфильтровывают, фильтрат нейтрализуют раствором гидроокиси натра, прибавляют 1—2 см³ раствора гидроокиси натра в избыток и выпаривают фильтрат до 20 см³. Полученный раствор снова переводят в дистилляционную колбу, нейтрализуют хлорной кислотой, прибавляют 5 см³ ее в избыток, прибавляют 0,1 г двуокиси кремния и повторяют отгонку при 130—135 °С. Дистиллят (около 80 см³) собирают в мерную колбу вместимостью 100 см³, доливают водой до метки и перемешивают. Отбирают 25 см³ раствора в коническую колбу вместимостью 100 см³, прибавляют одну каплю индикатора и по каплям раствор гидроокиси натрия до появления красной окраски раствора, затем приливают соляную кислоту до перехода окраски раствора в желтую. Раствор разбавляют до 40 см³ водой, прибавляют 2—3 капли индикатора, 1 см³ буферного раствора и титруют из микробюретки раствором азотнокислого тория до перехода окраски раствора в оранжевую. Титрование проводят при дневном свете на белом фоне.

Одновременно проводят контрольный опыт в тех же условиях и с тем же количеством реактивов, но без анализируемого продукта.

Массовую долю фтора в анализируемом растворе находят по градуировочному графику.

3.8.4.4. Обработка результатов

Массовую долю фтора (X_7) в процентах вычисляют по формуле

$$X_7 = \frac{a \cdot V \cdot 100}{m \cdot V_1 \cdot 1000},$$

где a — количество фтора, найденное по градуировочному графику, мг;

V — вместимость мерной колбы, см³;

m — масса навески колчедана, г;

V_1 — объем аликвотной части раствора, см³.

Расхождение между результатами определений — по п. 3.8.2.3.

3.8.4.3, 3.8.4.4. **(Измененная редакция, Изм. № 3).**

3.9. Определение массовой доли влаги — по ГОСТ 13170.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

3.9.1—3.9.3, 3.10, 3.10.1—3.10.4. **(Исключены, Изм. № 3).**

3.11. Определение гранулометрического состава

3.11.1. *Применяемые приборы:*

набор сит с сетками № 2 К и 005 К по ГОСТ 6613.

3.11.2. *Проведение анализа*

Навеску флотационного серного колчедана массой 500 г помещают на верхнее сито с сеткой № 2 К, под которым находится сито с сеткой № 005 К, и промывают тонкой струей воды до получения чистого слива, предварительно замочив навеску в воде на 0,5—1 ч.

Материал, оставшийся на ситах, высушивают до постоянной массы при $(105 \pm 2)^\circ\text{C}$ и взвешивают на технических весах с погрешностью не более 0,01 г.

Гранулометрический состав колчедана выражают в процентах содержания классов: плюс 2 мм и минус 0,05 мм.

Потери при анализе не должны превышать 1 %.

Для продукта, поставляемого на экспорт, берут 500 г флотационного серного колчедана, высушенного при 105°C , просеивают через сито с сеткой № 2 К в течение 15 мин вручную или на механическом встряхивателе. Остатка на сите не должно быть.

3.11.1, 3.11.2. **(Измененная редакция, Изм. № 3).**

3.12. Определение массовой доли хлора

3.12.1. **Нефелометрический метод**

3.12.1.1. *Сущность метода*

Метод основан на образовании суспензии хлористого серебра при взаимодействии азотнокислого серебра с ионами хлора и измерении интенсивности помутнения раствора. В качестве стабилизатора суспензии используют борную кислоту (при массовой доле хлора от 0,001 до 0,05 %).

Значения показателей точности при определении массовой доли хлора приведены в табл. 6.

Т а б л и ц а 6

Массовая доля хлора, %	Показатель точности, %
От 0,001 до 0,002 включ.	$\pm 0,0010$
Св. 0,002 » 0,005 »	$\pm 0,0015$
» 0,005 » 0,010 »	$\pm 0,0030$
» 0,010 » 0,020 »	$\pm 0,0060$

(Измененная редакция, Изм. № 3).

3.12.1.2. *Применяемые аппаратура, реактивы и растворы:*

фотоэлектрocolориметр типа ФЭК-56 или КФК-2 (или других типов), позволяющий измерять оптическую плотность в области длин волн 420—450 нм;

фильтры бумажные обеззоленные плотные и средней плотности;

кислота азотная по ГОСТ 4461, разбавленная 1:50 и раствор с массовой долей 25 %;

кислота борная по ГОСТ 9656, раствор с массовой долей 3 %;

аммиак водный по ГОСТ 3760, растворы с массовой долей 2 % и молярной концентрации $c(\text{NH}_4\text{OH}) = 0,25 \text{ моль/дм}^3$;

водорода перекись по ГОСТ 10929;

серебро азотнокислое по ГОСТ 1277, растворы молярной концентрации 0,1 моль/дм³ и 0,01 моль/дм³; допускается приготовление из стандарт-титра;

калий азотнокислый по ГОСТ 4217, раствор молярной концентрации 0,25 моль/дм³;

буферная смесь; готовят смешением растворов аммиака молярной концентрации 0,25 моль/дм³, азотнокислого серебра молярной концентрации 0,01 моль/дм³ и азотнокислого калия молярной концентрации 0,25 моль/дм³ в соотношении 1:1:1;

натрий хлористый по ГОСТ 4233;

стандартные растворы хлора:

раствор А, содержащий в 1 см³ 1 мг хлора, готовят растворением навески хлористого натрия массой 1,6480 г в 1000 см³ воды;

раствор Б, содержащий в 1 см³ 0,02 мг хлора, готовят следующим образом: отбирают пипеткой 5 см³ раствора А, помещают в мерную колбу вместимостью 250 см³, разбавляют водой до метки и перемешивают.

3.12.1.3. Построение градуировочного графика

Для построения градуировочного графика готовят образцовые растворы. Для этого в мерные колбы вместимостью по 50 см³ отбирают пипеткой 1, 2, 4, 6, 8 и 10 см³ стандартного раствора Б, что соответствует 0,02; 0,04; 0,08; 0,12; 0,16; 0,20 мг хлора. В каждую колбу последовательно добавляют по 3 см³ раствора борной кислоты, по 2 см³ раствора азотной кислоты с массовой долей 25 %, разбавляют водой до объема 40 см³, приливают по 1 см³ раствора азотнокислого серебра молярной концентрации 0,1 моль/дм³, разбавляют водой до метки и перемешивают. Растворы выдерживают в темном месте в течение 20—25 мин, затем измеряют оптическую плотность растворов относительно раствора сравнения на фотоэлектроколориметре, применяя светофильтр при длине волны 420—450 нм, в кювете с толщиной поглощающего свет слоя 30 мм.

Раствор сравнения готовят следующим образом. В мерную колбу вместимостью 50 см³ помещают 3 см³ раствора борной кислоты, 2 см³ раствора азотной кислоты с массовой долей 25 % и разбавляют водой до объема 40 см³. Затем приливают 1 см³ раствора азотнокислого серебра концентрации 0,1 моль/дм³, разбавляют водой до метки и перемешивают.

По полученным данным строят градуировочный график, откладывая на оси абсцисс содержащуюся в образцовых растворах массу хлора в миллиграммах, а на оси ординат — соответствующие им значения оптических плотностей.

3.12.1.4. Проведение анализа

2—5 г колчедана взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г и помещают в коническую колбу вместимостью 500 см³. Смачивают водой, добавляют 1 см³ азотнокислого серебра молярной концентрации 0,1 моль/дм³ и приливают небольшими порциями 60—70 см³ азотной кислоты и 20 см³ перекиси водорода, прибавляя небольшими порциями до прекращения бурной реакции, и оставляют на 30—40 мин. Раствор разбавляют водой в соотношении 1:1 и приливают аммиак до полного выпадения осадка гидроокиси железа, выдерживают в теплом месте плиты в течение 10—15 мин.

Осадок фильтруют на фильтре средней плотности и промывают 5—7 раз теплой водой. Объем фильтрата не должен превышать 250—300 см³.

В фильтрат добавляют 3—3,5 см³ раствора азотнокислого серебра молярной концентрации 0,1 моль/дм³ и небольшими порциями раствор азотной кислоты с массовой долей 25 % в присутствии универсальной индикаторной бумаги (рН = 4—5) до появления муты хлорида серебра. Выдерживают в течение 10—15 мин для коагуляции осадка. Затем фильтруют через плотный фильтр и промывают 5—6 раз холодным раствором азотной кислоты (1:50). Фильтрат отбрасывают.

Осадок на фильтре растворяют в 20—30 см³ буферной смеси и промывают сначала 2 %-ным раствором аммиака, затем холодной водой, собирая фильтрат в мерную колбу вместимостью 100 см³, разбавляют водой до метки и перемешивают.

Аликвотную часть раствора 20—40 см³ помещают в мерную колбу вместимостью 50 см³, приливают 3 см³ раствора борной кислоты, 2 см³ раствора азотной кислоты с массовой долей 25 %, раствора азотнокислого серебра молярной концентрации 0,1 моль/дм³, перемешивая раствор после прибавления каждого реактива, разбавляют водой до метки и снова перемешивают. Оставляют в темном месте на 20 мин, затем измеряют оптическую плотность раствора, как указано в п. 3.12.1.3.

Одновременно проводят контрольный опыт в тех же условиях и с тем же количеством реактивов, но без анализируемого продукта.

Массу хлора в анализируемом растворе находят по градуировочному графику.

При определении водорастворимых хлоридов навеску колчедана массой 5 г помещают в мерную колбу вместимостью 250 см³, приливают 150—200 см³ воды и встряхивают в течение 7—10 мин, затем разбавляют водой до метки. Раствор фильтруют через фильтр средней плотности. Отбирают аликвотную часть 2—25 см³ (в зависимости от массовой доли хлора) и помещают в мерную колбу вместимостью 50 см³. Далее анализ продолжают, как описано в п. 3.12.1.3.

3.12.1.5. Обработка результатов

Массовую долю хлора (X_{10}) в процентах вычисляют по формуле

$$X_{10} = \frac{m_1 \cdot V \cdot 100}{m \cdot V_1 \cdot 1000},$$

где m_1 — масса хлора, найденная по градуировочному графику, мг;

V — вместимость мерной колбы, см³;

V_1 — объем аликвотной части раствора, см³;

m — масса навески колчедана, г.

Разность между результатами двух параллельных определений и результатами анализов, полученными в двух лабораториях, а также в одной лаборатории, но в различных условиях при доверительной вероятности $P = 0,95$, не должна превышать значений абсолютных допусковых расхождений сходимости ($d_{сх}$) и воспроизводимости (D), приведенных в табл. 7.

Т а б л и ц а 7

Массовая доля хлора, %	Абсолютное допускаемое расхождение, %	
	параллельных определений (d_{cx})	анализов (D)
От 0,0010 до 0,0020 включ.	0,0008	0,0015
Св. 0,002 » 0,005 »	0,0010	0,0020
» 0,005 » 0,010 »	0,0030	0,0050
» 0,010 » 0,020 »	0,0060	0,0090
» 0,020 » 0,050 »	0,0080	0,0100

3.12.1.2—3.12.1.5. **(Измененная редакция, Изм. № 3).**

3.12.1.6. Контроль правильности результатов анализа — по п. 3.8.2.4.

(Введен дополнительно, Изм. № 3).

3.12.2. **Потенциометрический метод** (применяется в случае появления желтой окраски раствора при добавлении азотнокислого серебра).

3.12.2.1. *Сущность метода*

Метод основан на потенциометрическом титровании анализируемого раствора, содержащего хлор-ион, раствором азотнокислого серебра. В качестве индикаторного электрода применяют серебряный электрод, в качестве вспомогательного — стеклянный (при массовой доле хлора 0,005—0,05 %).

Значения показателя точности приведены в табл. 6.

3.12.2.2. *Применяемые аппаратура, реактивы и растворы:*

pH-метр любого типа с комплектом электродов серебряного (индикаторного) и стеклянного (вспомогательного);

фильтры бумажные обеззоленные плотные и средней плотности;

кислота азотная по ГОСТ 4461, раствор с массовой долей 25 %;

серебро азотнокислое по ГОСТ 1277, раствор молярной концентрации 0,01 моль/дм³.3.12.2.3. *Проведение анализа*

Навеску колчедана массой 25—30 г, взвешенную с погрешностью не более 0,01 г, помещают в мерную колбу вместимостью 250 см³, приливают 150—170 см³ воды, встряхивают в течение 5 мин, разбавляют водой до метки и перемешивают. Фильтруют через плотный фильтр, отбрасывая первые порции фильтрата.

Отбирают 5—25 см³ фильтрата и помещают в стакан для титрования. Приливают 2 см³ раствора азотной кислоты с массовой долей 25 % и перемешивают. Опускают в раствор электроды, включают мешалку и титруют раствором азотнокислого серебра до обнаружения скачка потенциала, отвечающего конечной точке титрования. Титрование проводят добавлением в анализируемый раствор 2—3 капель раствора азотнокислого серебра и каждый раз записывают значение потенциала после достижения постоянства э.д.с.

После достижения скачка потенциала продолжают титрование по каплям до тех пор, пока изменение потенциала станет незначительным.

Одновременно проводят контрольный опыт в тех же условиях и с тем же количеством реактивов, но без анализируемого продукта.

3.12.2.4. *Обработка результатов*

Массовую долю хлора (X_{10}) в процентах вычисляют по формуле

$$X_{10} = \frac{V \cdot 35,5 \cdot 0,01 \cdot 250 \cdot K \cdot 100}{m \cdot V_1 \cdot 1000},$$

где V — объем раствора азотнокислого серебра, израсходованный на титрование, см³;

K — коэффициент молярности раствора азотнокислого серебра;

250 — вместимость мерной колбы, см³;

V_1 — объем аликвотной части раствора, см³;

0,01 — молярная концентрация раствора азотнокислого серебра, моль/дм³;

35,5 — молекулярная масса хлора, г;

m — масса навески колчедана, г.

Расхождение между результатами двух параллельных определений и между анализами приведены в табл. 7.

При разногласиях в оценке массовой доли хлора анализ проводят нефелометрическим методом.

3.12.2.1—3.12.2.4. **(Измененная редакция, Изм. № 3).**

4. УПАКОВКА, МАРКИРОВКА, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

4.1. Серный флотационный колчедан транспортируют железнодорожным, автомобильным, речным и морским видами транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте данного вида.

Дополнительные требования к условиям упаковки и транспортирования серного флотационного колчедана, предназначенного на экспорт, — в соответствии с договором между предприятием и внешнеэкономической организацией.

Железнодорожным транспортом серный флотационный колчедан транспортируют в полувагонах с нижними разгрузочными люками в соответствии с Правилами перевозок грузов и Техническими условиями погрузки и крепления грузов при соблюдении требований ГОСТ 22235.

Транспортные средства и места складирования при перевалках груза в пути следования должны быть тщательно очищены от ранее перевозимых грузов.

В осенне-зимний период серный флотационный колчедан транспортируют в соответствии с правилами перевозки смерзающихся грузов.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

4.2. **(Исключен, Изм. № 2).**

4.3. Флотационный серный колчедан должен храниться на специально подготовленных площадках в отдельных штабелях в условиях, не допускающих смешение с другими видами продукции или засорение его посторонними примесями. Срок хранения продукта не ограничен.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством цветной металлургии СССР

РАЗРАБОТЧИКИ

Старченко С.Ф., Гладышева К.Ф., Зеленская Л.И., Лисицына Е.В., Косымова Г.Х.

2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 8 августа 1975 г. № 2104

3. ВЗАМЕН ГОСТ 444—51

4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта
ГОСТ 8.010—90	3.3а.4
ГОСТ 12.1.005—88	1а.1, 1а.2, 1а.4
ГОСТ 12.3.009—76	1а.8
ГОСТ 12.4.021—75	1а.4
ГОСТ 12.4.028—76	1а.7
ГОСТ 61—75	3.8.1
ГОСТ 200—76	3.6.1
ГОСТ 1027—67	3.7.1.1.
ГОСТ 1277—75	3.7.1.1, 3.12.1.2, 3.12.2.2
ГОСТ 1770—74	3.3а.2
ГОСТ 3117—78	3.8.1
ГОСТ 3118—77	3.4.1, 3.6.1, 3.7.1.1, 3.7.2.1, 3.8.1, 3.8.4.1
ГОСТ 3640—94	3.7.1.1, 3.6.1
ГОСТ 3757—75	3.8.1
ГОСТ 3760—79	3.8.1, 3.12.1.2
ГОСТ 3769—78	3.7.2.1
ГОСТ 3778—77	3.6.1
ГОСТ 4038—79	3.7.1.1
ГОСТ 4159—79	3.7.2.1
ГОСТ 4165—78	3.8.1
ГОСТ 4204—77	3.7.1.1, 3.7.2.1, 3.8.1
ГОСТ 4208—72	3.7.2.1
ГОСТ 4212—76	3.7.1.1
ГОСТ 4217—77	3.12.1.2
ГОСТ 4220—75	3.7.2.1
ГОСТ 4233—77	3.6.1, 3.12.1.2
ГОСТ 4328—77	3.4.1, 3.7.1.1, 3.8.4.1
ГОСТ 4461—77	3.6.1, 3.7.1.1, 3.7.2.1, 3.12.1.2, 3.12.2.2
ГОСТ 4463—76	3.8.1, 3.8.4.1
ГОСТ 4517—87	3.4.1, 3.7.1.1
ГОСТ 4518—75	3.6.1
ГОСТ 4658—73	3.6.1
ГОСТ 4919.1—77	3.7.1.1
ГОСТ 6341—75	3.4.1
ГОСТ 6613—86	3.11.1
ГОСТ 6709—72	3.4.1, 3.6.1, 3.7.1.1, 3.8.1
ГОСТ 8864—71	3.7.1.1
ГОСТ 9147—80	3.4.1, 3.5.1
ГОСТ 9428—73	3.8.4.1
ГОСТ 9656—75	3.12.1.2
ГОСТ 9932—75	3.4.1
ГОСТ 10161—83	3.7.2.1
ГОСТ 10929—76	3.4.1, 3.12.1.2
ГОСТ 13170—80	3.9
ГОСТ 14180—80	2.3, 3.1
ГОСТ 18300—87	3.4.1, 3.8.1
ГОСТ 20289—74	3.7.1.1

С. 24 ГОСТ 444—75

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта
ГОСТ 20490—75	3.8.1
ГОСТ 22235—76	4.1
ГОСТ 23932—90	3.5.1
ГОСТ 24104—88	3.3a.2
ГОСТ 24363—80	3.4.1, 3.8.1
ГОСТ 25336—82	3.3a.2, 3.4.1, 3.5.1, 3.7.1.1
ГОСТ 25794.1—83	3.4.1
ГОСТ 27329—87	3.3a
ГОСТ 29227—91	3.3a.2
ГОСТ 29251—91	3.3a.2

5. Ограничение срока действия снято Постановлением Госстандарта от 27.06.91 № 1132

6. ПЕРЕИЗДАНИЕ (октябрь 1997 г.) с Изменениями № 1, 2, 3, утвержденными в феврале 1981 г., декабре 1986 г., июне 1991 г. (ИУС 4—81, 4—87, 10—91)

Редактор *Р.С. Федорова*
Технический редактор *Н.С. Гришанова*
Корректор *Н.Л. Шнайдер*
Компьютерная верстка *А.С. Юфина*

Изд. лиц. № 021007 от 10.08.95. Сдано в набор 10.11 .97. Подписано в печать 04.12.97.
Усл.печ.л. 3,26. Уч.-изд.л. 2,70. Тираж 129 экз. С 1192. Зак. 871.

ИПК Издательство стандартов, 107076, Москва, Колодезный пер., 14.
Набрано в Издательстве на ПЭВМ
Филиал ИПК Издательство стандартов — тип. “Московский печатник”, Москва, Лялин пер., 6
Плр № 080102