

ГОСТ 3770—75

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ

РЕАКТИВЫ

АММОНИЙ УГЛЕКИСЛЫЙ

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ



Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2008

Реактивы

АММОНИЙ УГЛЕКИСЛЫЙ

Технические условия

Reagents.
Ammonium carbonate.
Specifications

ГОСТ
3770—75

Взамен
ГОСТ 3770—64

МКС 71.040.30
ОКП 26 2116 0780 06

Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 25 апреля 1975 г. № 1061 дата введения установлена

01.07.76

Ограничение срока действия снято по протоколу № 5—94 Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 11-12—94)

Настоящий стандарт распространяется на углекислый аммоний, который представляет собой куски размером не более 15 см и кристаллы белого цвета, растворимые в воде, спирте и глицерине.

Формула $(\text{NH}_4)_2\text{CO}_3$.

Молекулярная масса (по международным атомным массам 1971 г.) — 96,09.

Показатели технического уровня, установленные настоящим стандартом, предусмотрены для первой категории качества.

1. ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1а. Углекислый аммоний должен быть изготовлен в соответствии с требованиями настоящего стандарта по технологическому регламенту, утвержденному в установленном порядке.

(Введен дополнительно, Изм. № 1).

1.1. По химическим показателям углекислый аммоний должен соответствовать требованиям и нормам, указанным в таблице.

Наименование показателя	Норма		
	Химически чистый (х.ч.) ОКП 26 2116 0783 03	Чистый для анализа (ч.д.а.) ОКП 26 2116 0782 04	Чистый (ч.) ОКП 26 2116 0781 05
1. Массовая доля аммиака (NH_3), %, не менее	31	31	30
2. Массовая доля нерастворимых в воде веществ, %, не более	0,002	0,005	0,010

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

Издание (ноябрь 2008 г.) с Изменением № 1, утвержденным в марте 1985 г. (ИУС 2—86).

© Издательство стандартов, 1986

© Стандартинформ, 2008

Наименование показателя	Норма		
	Химически чистый (х.ч.) ОКП 26 2116 0783 03	Чистый для анализа (ч.д.а.) ОКП 26 2116 0782 04	Чистый (ч.) ОКП 26 2116 0781 05
3. Массовая доля остатка после прокаливания, %, не более	0,002	0,005	0,010
4. Органические вещества	Остаток должен быть чисто-белого цвета		
5. Массовая доля сульфатов (SO ₄) — общее количество сульфатов, тиосульфатов и сульфидов, %, не более	0,002	0,005	0,008
6. Массовая доля хлоридов (Cl), %, не более	0,0005	0,0005	0,0020
7. Массовая доля железа (Fe), %, не более	0,0001	0,0003	0,0005
8. Массовая доля тяжелых металлов (Pb), %, не более	0,0005	0,0005	0,0010
9. Массовая доля мышьяка (As), %, не более	0,00004	Не нормируется	

(Измененная редакция, Изм. № 1).

2а. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

2а.1. Углекислый аммоний при нагревании до 58 °С разлагается с выделением аммиака и углекислого газа.

Предельно допустимая концентрация аммиака в воздухе рабочей зоны производственных помещений составляет 20 мг/м³.

Углекислый газ является наркотиком; раздражает кожу и слизистые оболочки.

2а.2. При работе с препаратом следует применять индивидуальные средства защиты.

2а.3. Помещения, в которых проводятся работы с препаратом, должны быть оборудованы общей приточно-вытяжной механической вентиляцией. Анализ препарата в лаборатории следует проводить в вытяжном шкафу.

Раздел 2. **(Введен дополнительно, Изм. № 1).**

2. ПРАВИЛА ПРИЕМКИ

2.1. Правила приемки — по ГОСТ 3885—73.

3. МЕТОДЫ АНАЛИЗА

3.1а. Общие указания по проведению анализа — по СТ СЭВ 804—77.

(Введен дополнительно, Изм. № 1).

3.1. Отбор проб — по ГОСТ 3885—73. Масса средней пробы не должна быть менее 900 г.

3.2. Определение массовой доли аммиака

3.2.1. Реактивы и растворы:

вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72;

кислота соляная по ГОСТ 3118—77, раствор концентрации $c(\text{HCl}) = 1$ моль/дм³ (1 н.); готовят по ГОСТ 25794.1—83 или кислота серная по ГОСТ 4204—77, раствор концентрации $c(1/2 \text{H}_2\text{SO}_4) = 1$ моль/дм³ (1 н.); готовят по ГОСТ 25794.1—83;

метиловый красный (индикатор), 0,1 %-ный спиртовой раствор; готовят по ГОСТ 4919.1—77;

натрия гидроксид по ГОСТ 4328—77, раствор концентрации $c(\text{NaOH}) = 1$ моль/дм³ (1 н.); готовят по ГОСТ 25794.1—83;

спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300—87, высшего сорта.

3.2.2. Проведение анализа

Около 25,00 г препарата помещают в стакан вместимостью 200 см³ и растворяют в 150 см³ воды. Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 250 см³, доводят объем раствора водой до метки и перемешивают.

20 см³ полученного раствора помещают в коническую колбу вместимостью 250—300 см³, прибавляют 30 см³ воды и 50 см³ раствора соляной или серной кислоты, кипятят до удаления углекислоты (5—6 мин), охлаждают, прибавляют 1—2 капли раствора метилового красного и оттитровывают избыток кислоты раствором гидроокиси натрия до появления желтой окраски.

3.2.3. Обработка результатов

Содержание аммиака (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{(V - V_1) \cdot 0,01703 \cdot 100 \cdot 250}{m \cdot 20},$$

где V — объем раствора соляной или серной кислоты концентрации точно 1 моль/дм³;

V_1 — объем раствора гидроокиси натрия концентрации точно 1 моль/дм³;

m — масса навески препарата, взятая для титрования, г;

0,01703 — масса аммиака, соответствующая 1 см³ раствора соляной или серной кислоты концентрации точно 1 моль/дм³.

За результат анализа принимают среднеарифметическое результатов двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми при доверительной вероятности $P = 0,95$ не должны превышать 0,5 %.

3.1—3.2. (Измененная редакция, Изм. № 1).

3.3. Определение массовой доли нерастворимых в воде веществ

3.3.1. Реактивы и посуда:

вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72;

тигель фильтрующий ТФ ПОР10 или ТФПОР16 по ГОСТ 25336—82.

3.3.2. Проведение анализа

50,00 г препарата помещают в стакан вместимостью 500 см³ и растворяют при нагревании в 250 см³ воды. Стакан накрывают часовым стеклом и выдерживают в течение 1 ч на кипящей водяной бане. Затем раствор фильтруют через фильтрующий тигель, предварительно высушенный до постоянной массы и взвешенный с точностью до четвертого десятичного знака. Остаток на фильтре промывают 100 см³ горячей воды и сушат в сушильном шкафу при 150 °С — 110 °С до постоянной массы.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если масса остатка после высушивания не будет превышать:

для препарата химически чистый — 1,0 мг,

для препарата чистый для анализа — 2,5 мг,

для препарата чистый — 5,0 мг.

3.4. Определение массовой доли остатка после прокаливания проводят по ГОСТ 27184—86 из навески 20,00 г.

При этом тигель накрывают часовым стеклом и осторожно нагревают на песчаной бане или в сушильном шкафу при 130 °С до полного исчезновения возгона, осевшего на часовом стекле.

3.5. Испытание на органические вещества

1,00 г препарата помещают в фарфоровую чашку и осторожно — по каплям прибавляют 5 см³ 25 %-ного раствора азотной кислоты (ГОСТ 4461—77). Затем раствор выпаривают на водяной бане досуха.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если полученный остаток будет чисто-белого цвета.

3.6. Определение массовой доли сульфатов — общее количество сульфатов, тиосульфатов и сульфидов — проводят по ГОСТ 10671.5—74 фототурбидиметрическим или визуально-нефелометрическим методом.

При этом 1,00 г препарата помещают в коническую колбу вместимостью 50 см³ и растворяют в 20 см³ воды. К раствору прибавляют 0,25 см³ бромной воды (готовят по ГОСТ 4517—87) и кипятят в течение 3 мин. Затем раствор охлаждают, прибавляют одну каплю 0,2 %-ного раствора *n*-нитрофенола, нейтрализуют раствором соляной кислоты, прибавляют 1 см³ избытка той же кислоты и кипятят в течение 3 мин. Полученный раствор охлаждают, переносят количественно в стаканчик для нефелометрирования, доводят объем раствора водой до 25 см³ и далее определение проводят по ГОСТ 10671.5—74.