

МИНИСТЕРСТВО ГЕОЛОГИИ СССР
ВСЕСОЮЗНЫЙ НАУЧНО-ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ИНСТИТУТ
МИНЕРАЛЬНОГО СЫРЬЯ (В И М С)



Научный совет по аналитическим
методам

ХИМИКО-АНАЛИТИЧЕСКИЕ МЕТОДЫ

Инструкция № 1-Х

СЕРА

МОСКВА - 1965 г.

МИНИСТЕРСТВО ГЕОЛОГИИ СССР

Научный Совет по аналитическим методам при ВИМСе

Химико-аналитические методы
Инструкция № I - X

И О Д О М Е Т Р И Ч Е С К О Е
О П Р Е Д Е Л Е Н И Е О Б Щ Е Г О С О Д Е Р Ж А Н И Я
С Е Р Ы

Всесоюзный научно-исследовательский институт минерального
сырья (В И М С)

Москва, 1965

В соответствии с приказом Госгеолкома СССР № 229 от 18 мая 1964 г. инструкция № I - X рассмотрена и рекомендована Научным Советом по аналитическим методам к применению для анализа рядовых проб.

(Протокол № I от 25.XП.64 г.)

Председатель НСАМ
Председатель секции
химико-аналитических методов

В.Г.Сочеванов

К.С.Пахомова

Ученый секретарь

Р.С.Фридман

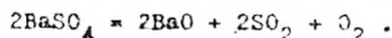
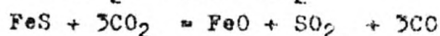
Инструкция № I - X рассмотрена в соответствии с приказом Государственного геологического комитета № 229 от 18.V.64 г. Научным Советом по аналитическим методам (протокол № I от 25.XII.64 г.) и утверждена ВИМСом с введением в действие с I/VI-65 г.

ЙОДОМЕТРИЧЕСКОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ ОБЩЕГО СОДЕРЖАНИЯ СЕРЫ^{x/}

Сущность метода

Метод заключается в прокаливании навески исходного материала в токе углекислоты при температуре 1300°C (I).

При этом проходят следующие реакции:



Образовавшаяся двуокись серы выносится током углекислого газа в сосуд для титрования, в котором поглощается водой. Полученный раствор сернистой кислоты оттитровывают раствором йода в присутствии крахмала в качестве индикатора. Сожжение серы в атмосфере углекислоты происходит стехиометрически, что позволяет пользоваться теоретическим титром раствора йода независимо от состава анализируемого материала.

Метод пригоден для анализа железных, марганцевых, титано-магнетитовых и др. руд, а также шлаков, известняков, доломитов, бокситов, но не пригоден для анализа металлов и веществ, содержащих большие количества свободного углерода.

Метод применим для определения общей серы при содержании ее 0,001 - 3,5% из навесок 1,0-0,1 г.

Метод по точности не уступает весовому определению серы, но значительно более производительен. Продолжительность одного определения составляет 15-20 мин.

x/ Внесена в НСАМ химико-аналитической лабораторией ВИМСа, 1964г.

Допустимые расхождения (2)

Содержание серы, абс. %	Допустимые расхождения, отн. %
1,0 - 10,0	10 - 4
0,05 - 1,0	20 - 10
0,01 - 0,05	50 - 20
0,001 - 0,01	100 - 50 ^{x/}

Реактивы и материалы

1. 0,005 н. раствор двуххромовокислого калия. Растворяют 0,2451 г дважды перекристаллизованной и высушенной при 150°C соли в 1 л дистиллированной воды.

2. 0,005 н. раствор Йода. В бккс с притертой крышкой отвешивают 0,68 г кристаллического возогнанного Йода, 10 г Йодистого калия и растворяют в 15 мл дистиллированной воды (в этом же бккс). Раствор переводят в мерную колбу емкостью 1 л с хорошо притертой пробкой, доливают водой до метки, перемешивают и хранят в темноте.

Титр приготовленного раствора Йода устанавливают по титрованному раствору тиосульфата натрия следующим образом: в коническую колбу емкостью 250 мл наливают 50 мл дистиллированной воды, приливают из бюретки точно отмеренные 20 мл раствора Йода, перемешивают и титруют раствором тиосульфата натрия до появления слабо-желтого окрашивания. Затем приливают 5 мл 0,5%-ного раствора крахмала и продолжают титрование до исчезновения голубой окраски. Титр раствора Йода вычисляют по формуле:

$$T_{J_2/Na_2S_2O_3} = \frac{T \cdot A \cdot 126,92}{B \cdot 248,194}$$

где: T - титр раствора тиосульфата, выраженный в граммах;

A - количество мл раствора тиосульфата, пошедшее на титрование Йода;

B - количество мл раствора Йода, взятое для титрования.

1 г/эквивалент Йода - 126,92

1 г/эквивалент тиосульфата - 248,194.

x/ На основании опыта химико-аналитической лаборатории ВИМСа.

3. 0,005 н. раствор серноватистокислого натрия (тиосульфата) (3). 1,25 г х.ч. тиосульфата ($\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$) растворяют в 1 л свежeproкипяченной дистиллированной воды и прибавляют 1 мл хлороформа для придания раствору большей устойчивости. Колбу плотно закрывают, хорошо перемешивают и оставляют стоять в течение 10-12 дней. Раствор рекомендуется хранить в бутылке из темного стекла, непосредственно соединенной с бюреткой. Раствор должен быть изолирован от углекислоты воздуха при помощи трубок с натронной известью. Титр раствора тиосульфата устанавливают по раствору двуххромовокислого калия: в коническую колбу вливают 10 мл серной кислоты 1:20, 10 мл 4%-ного раствора йодистого калия и точно отмеренные пипеткой 25 мл 0,005 н. раствора двуххромовокислого калия. Колбу закрывают притертой пробкой и дают постоять 3-5 мин. в темноте. Затем раствор разбавляют дистиллированной водой до 100 мл и выделившийся свободный йод титруют раствором серноватистокислого натрия до перехода темно-бурой окраски в светло-желтую, после чего приливают 3 мл 0,5%-ного раствора крахмала и продолжают титрование до исчезновения голубой окраски. Титр раствора серноватистокислого натрия вычисляют по формуле:

$$T_{\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3} = \frac{248,194 \cdot 0,2451 \cdot a}{49,037 \cdot 1000 \cdot b},$$

где: а - количество мл раствора двуххромовокислого калия;
 б - количество мл раствора серноватистокислого натрия, пошедшее на титрование йода, выделившегося из йодистого калия;

49,037 - 1 г/эквивалент бихромата калия.

Титр раствора серноватистокислого натрия проверяют один раз в неделю.

4. Крахмал, 0,5%-ный раствор, свежеприготовленный. 0,5 г крахмала размешивают в 5 мл холодной воды. Полученную эмульсию медленно вливают при помешивании в 100 мл кипящей воды и кипятят в течение 2-3 мин.

Аппаратура

1. Электрическая трубчатая печь с силитовыми стержнями; температура нагрева до 1300°C .

2. Фарфоровая трубка для прокаливания длиной 70-75 мм, внутренним диаметром 18-20 мм. Перед употреблением фарфоровую трубку очищают от загрязнения и осторожно прокаливают в печи при $1000-1100^{\circ}\text{C}$.

3. Фарфоровые лодочки № I (длина 70 мм, ширина 9 мм, высота 7-8 мм) или № 2 (длина 95 мм, ширина 12 мм, высота 10 мм).

Перед употреблением лодочки прокаливают в муфельной печи при температуре около 1100°C .

4. Крючок из жаростойкой проволоки диаметром 2-2,5 мм и длиной около 400 мм для вдвигания лодочек в трубку печи.

5. Баллон с углекислотой или прибор для получения углекислоты.

6. Система очистки углекислоты:

а) склянка Тищенко с 5%-ным раствором сернистой меди;

б) склянка Тищенко с 5%-ным раствором марганцевокислого калия;

в) колонка с прокаленным хлористым кальцием.

Все части установки соединяют при помощи резиновых трубок плотно встык, чтобы двуокись серы не приходила в соприкосновение с резиной. Перед сборкой установки резиновые трубки и пробки тщательно промывают раствором аммиака, затем горячей водой и сушат в сушильном шкафу при температуре 100°C .

Подготовка к анализу

Нагревают печь (рис. I, I) до 1300°C . Для проверки герметичности установки закрывают кран Б (при открытом кране А) и пускают ток углекислоты. Если спустя некоторое время прохождение пузырьков углекислоты через склянку Тищенко прекратится, это значит, что установка герметична. Затем устанавливают соотношение между титрованными растворами йода и тиосульфата. Для этого пропускают ток углекислоты через всю установку в течение нескольких минут, и, не прекращая тока CO_2 , наполняют поглотительный сосуд (рис. I, 6) на две трети дистил-

лированной водой, точно отмеривают из бюретки 10 мл раствора йода, добавляют 5 мл 0,5%-ного раствора крахмала и титруют раствором тиосульфата до бледно-голубой окраски. Это титрование повторяют 2-3 раза. Среднее значение является коэффициентом для перехода от тиосульфата к йоду. Соотношение между растворами йода и тиосульфата проверяют каждый день. По окончании подготовительных операций приступают к выполнению анализа.

Ход анализа

Навеску руды помещают в прокаленную лодочку. Величина навески зависит от содержания серы:

при 0,001 - 0,01 - 0,1% S	- 1,0 г
при 0,1 - 1,5 % S	- 0,25 г
при 1,5 - 3,5 % S	- 0,1 г

Наполняют поглотительный сосуд на две трети объема дистиллированной водой, приливают точно отмеренный раствор йода, объем которого зависит от содержания серы:

при 0,001 - 0,01% S	- 10-15 мл
при 0,1 - 1,5 % S	- 10 - 50 мл
при 1,5 - 3,5 % S	- 20 - 50 мл

Добавляют 5 мл 0,5%-ного раствора крахмала и перемешивают током углекислоты.

Лодочку с навеской руды вводят в фарфоровую трубку (со стороны подачи углекислого газа) при помощи крючка из жаростойкой проволоки, быстро вдвигают лодочку с навеской в наиболее разогретый участок трубки, тотчас же закрывают трубку пробкой и пускают умеренный ток углекислого газа^{х/} (при слишком быстром токе могут быть потери серы вследствие неполного поглощения сернистого газа). Прокаливание продолжают 10-15 мин., следя за тем, чтобы раствор в поглотительном сосуде все время оставался окрашенным в синий цвет. Через 10-15 минут титруют раствор в поглотительном сосуде раствором тиосульфата до устойчивой в течение 1 мин. бледно-голубой окраски раствора.

х/ Скорость пропускания углекислого газа 90-100 пузырьков в минуту.

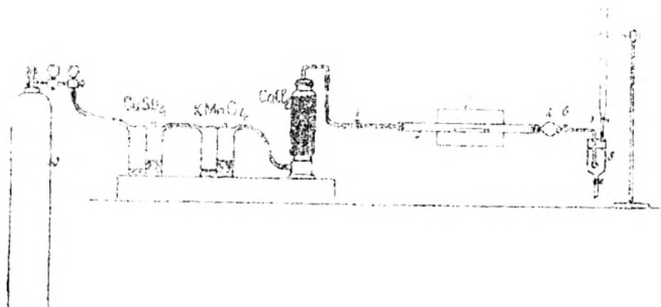


Схема установки для определения серы прокаливаемом в токе углекислого газа.

- 1 - Печь
- 2 - Трубка для прокаливания
- 3 - Баллон с CO_2
- 4 - Хлоркальциевая трубка, пустая
- 5 - Стеклозатянутая трубка диам. 3-5 мм, вертикальное колено которой оканчивается шариком с мелкими отверстиями.
- 6 - Сосуд для улавливания SO_2
А и Б - краны.

Если раствор окажется случайно перетитрованным, то прибавляют еще несколько мл раствора йода и обратно оттитровывают его избыток тиосульфатом.

Окончив титрование, извлекают из печи лодочку, стараясь при этом не загрязнить фарфоровую трубку остатком навески.

Затем в поглотительный сосуд, промытый водой, наливают новую порцию воды, крахмала и раствора йода.

В фарфоровую трубку вводят следующую лодочку с новой навеской и выполняют определение, как описано выше.

Вычисление результатов анализа

Содержание серы рассчитывают по формуле:

$$\% S = \frac{(a - Kb) \cdot T_{J_2/4}}{H} \cdot 100,$$

где: а - объем раствора йода, взятый для титрования, мл;

в - объем раствора тиосульфата, пошедший на титрование избытка йода, не вошедшего в реакцию, мл;

К - коэффициент соотношения растворов йода и тиосульфата; (а-Кв) - объем раствора йода, израсходованного на титрование SO_2 ;

H - навеска;

$T_{J_2/S} = T_{J_2/Mn_2S_2O_8} \cdot 0,1268$ - титр йода по сере;
0,1268 - фактор для пересчета веса йода на эквивалентный ему вес серы.

Литература

1. Ляликов Ю.С., Сажунов В.И., Ткаченко Н.С. Анализ железных и марганцевых руд. Металлургиздат, 1954.

2. Инструкции по внутрилабораторному контролю качества выполнения химических и количественных спектральных анализов полезных ископаемых в лабораториях системы МГ и ОН СССР, 1950г.

3. Пономарев А.И. Методы химического анализа минералов и горных пород. Том П. М., изд. АН СССР, 1955.

Подписано к печати 26/IX-65г.

Заказ 177 Уч.изд.л. 0,4 Л108642 Тираж 800

Ротапринт ВМСа

Выписка из приказа ГГК СССР № 229 от 18 мая 1964 года

7. Министерству геологии и охраны недр Казахской ССР, главным управлениям и управлениям геологии и охраны недр при Советах Министров союзных республик, научно-исследовательским институтам, организациям и учреждениям Госгеолкома СССР:

а) обязать лаборатории при выполнении количественных анализов геологических проб применять методы, рекомендованные ГОСТами, а также Научным советом, по мере утверждения последних ВИСом.

При отсутствии ГОСТов и методов, утвержденных ВИСом, разрешить временно применение методик, утвержденных в порядке, предусмотренном приказом от 1 ноября 1954 г. № 998;

в) выделить лиц, ответственных за выполнение лабораториями установленных настоящим приказом требований к применению наиболее прогрессивных методов анализа.

К Л А С С И Ф И К А Ц И Я

лабораторных методов анализа минерального сырья по их назначению
и достигаемой точности

Категория анализа	Наименование анализа	Назначение анализа	Точность по сравнению с допусками внутрилабораторного контроля	Коэффициент к допускам
I	Особо точный анализ	Арбитражный анализ, анализ эталонов.	Средняя ошибка в 3 раза меньше допусков.	0,33
II	Полный анализ	Полные анализы горных пород и минералов.	Точность анализа должна обеспечивать получение суммы элементов в пределах 99,5-100,5%	
III	Анализ рядовых проб	Массовый анализ геологических проб при разведочных работах и подсчете запасов, а также при контрольных анализах.	Ошибки анализа должны укладываться в допуски	I
IV	Анализ технологических продуктов	Текущий контроль технологических процессов.	Ошибки анализа могут укладываться в расширенные допуски по особой договоренности с заказчиком.	I - 2
V	Особо точный анализ геохимических проб	Определение редких и рассеянных элементов и "элементов-спутников" при близких к кларковым содержаниях.	Ошибка определения не должна превышать доливны допуска; для низких содержаний, для которых допуски отсутствуют, - по договоренности с заказчиком.	0,5
VI	Анализ рядовых геохимических проб.	Анализ проб при геохимических и других исследованиях с повышенной чувствительностью и высокой производительностью.	Ошибка определения должна укладываться в удвоенный допуск; для низких содержаний, для которых допуски отсутствуют, - по договоренности с заказчиком.	2
VII	Полуколичественный анализ	Качественная характеристика минерального сырья с ориентировочным указанием содержания элементов, применяемая при металометрической съемке и др. поисковых геологических работах.	При определении содержания элемента допускаются отклонения на 0,5-1 порядок.	
VIII	Качественный анализ	Качественное определение присутствия элемента в минеральном сырье.	Точность определения не нормируется	