РЕАКТИВЫ

БАРИЙ ХЛОРИД 2-ВОДНЫЙ

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ

Издание официальное



МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ

Реактивы

БАРИЙ ХЛОРИД 2-ВОДНЫЙ

Технические условия

ΓΟCT 4108—72

Reagents. Barium chloride, 2-aqueous. Specifications

МКС 71.040.30 ОКП 26 2124 0520 06

Дата введения 01.07.73

Настоящий стандарт распространяется на 2-водный хлорид бария.

2-водный хлорид бария представляет собой бесцветные прозрачные кристаллы, растворимые в воде.

Формула $BaCl_2 \cdot 2H_2O$.

Молекулярная масса (по международным атомным массам с 1971 г.) — 244,28.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

1. ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1а. 2-водный хлорид бария должен быть изготовлен в соответствии с требованиями настоящего стандарта по технологическому регламенту, утвержденному в установленном порядке.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

1.1. По химическим показателям 2-водный хлорид бария должен соответствовать нормам, указанным в таблице.

| | Норма | | |
|--|---|--|---------------------------------------|
| Наименование показателя | Химически чистый (х. ч.) ОКП 26 2124 0523 03 | Чистый для анализа (ч. д. а.) ОКП 26 2124 0522 04 | Чистый (ч.) ОКП 26 2124 0521 05 |
| 1. Массовая доля 2-водного хлорида бария (BaCl ₂ ·2H ₂ O), %, не менее | 99,5 | 99,5 | 99,5 |
| 2. Массовая доля нерастворимых в воде веществ, $\%$, не более | 0,005 | 0,005 | 0,01 |
| 3. Массовая доля общего азота (N), %, не более | 0,001 | 0,002 | 0,005 |
| 4. Массовая доля хлоратов (ClO ₃), %, не более | 0,002 | 0,002 | 0,005 |
| 5. Массовая доля железа (Fe), %, не более | 0,0001 | 0,0002 | 0,0005 |
| 6. Массовая доля тяжелых металлов (Рв), %, не более | 0,0002 | 0,0004 | 0,0010 |
| 7. Массовая доля калия и натрия $(K + Na)$, %, не более | 0,02 | 0,05 | 0,10 |
| 8. Массовая доля кальция и стронция (Ca + Sr), %, не более | 0,02 | 0,10 | 0,20 |
| 9. рН раствора препарата с массовой долей 5 % | 5,0—8,0 | 5,0—8,0 | 5,0—8,0 |
| (Измененная редакция, Изм. № 2, 3). | | | |

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

© ИПК Издательство стандартов, 1998 © Стандартинформ, 2007

1а. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

1а.1. 2-водный хлорид бария токсичен. При попадании на кожу, слизистые оболочки и внутрь организма может вызвать острые и хронические заболевания жизненно важных органов и систем — центральной нервной системы, пищеварительной системы и кожных покровов.

Предельно допустимая концентрация в воздухе рабочей зоны по ГОСТ $12.1.005-0.3~{\rm Mг/m^3},$ класс опасности по ГОСТ $12.1.007-{\rm H}.$

- 1а.2. При работе с препаратом следует применять индивидуальные средства защиты (респираторы, резиновые перчатки, специальную одежду), а также соблюдать правила личной гигиены. Не допускать попадания препарата внутрь организма. При отравлении (через рот) применяют промывание желудка раствором сернокислого натрия или 7-водного сернокислого магния с массовой долей 1 %.
 - 1а.1, 1а.2. (Измененная редакция, Изм. № 3).
- 1а.3. Помещения, в которых проводятся работы с препаратом, должны быть оборудованы общей приточно-вытяжной вентиляцией, а места наибольшего пыления укрытиями с местной вытяжной вентиляцией. Анализ препарата следует проводить в вытяжном шкафу лаборатории.

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

2. ПРАВИЛА ПРИЕМКИ

2.1. Правила приемки — по ГОСТ 3885.

3. МЕТОДЫ АНАЛИЗА

3.1а. Общие указания по проведению анализа — по ГОСТ 27025.

При взвешивании применяют лабораторные весы общего назначения типов ВЛР-200 г и ВЛКТ-500 г-М или ВЛЭ-200 г.

Допускается применение других средств измерения с метрологическими характеристиками и оборудования с техническими характеристиками не хуже, а также реактивов по качеству не ниже указанных.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

3.1. Пробы отбирают по ГОСТ 3885. Общая масса средней отобранной пробы должна быть не менее $160 \, \mathrm{r}.$

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

3.2. Определение массовой доли 2-водного хлорида бария

Определение проводят по ГОСТ 10398. При этом около 0,3500 г препарата помещают в коническую колбу вместимостью $250~{\rm cm}^3$, растворяют в $100~{\rm cm}^3$ воды и далее определение проводят по ГОСТ 10398.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

3.2.1. Обработка результатов

Массовую долю 2-водного хлорида бария (Х) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{V \cdot 0.01221 \cdot 100}{m}$$

где V — объем раствора трилона Б, концентрации точно c (ди-Na-ЭДТА) = 0,05 моль/дм³, израсходованный на титрование, см³;

m — масса навески препарата, г;

0.01221 — масса 2-водного хлорида бария, соответствующая 1 см³ раствора трилона Б, концентрации точно c (ди-Na-ЭДТА) = 0.05 моль/дм³, г.

За результат анализа принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не превышает допускаемое расхождение, равное 0.3 %.

Допускаемая абсолютная суммарная погрешность результата анализа \pm 0,5 % при доверительной вероятности P=0,95.

Титрование допускается проводить с индикатором метилтимоловым синим до перехода синей окраски раствора в фиолетово-серую.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 3).

3.3. Определение массовой доли нерастворимых в воде веществ

3.3.1. Реактивы, приборы и растворы:

серебро азотнокислое по ГОСТ 1277, раствор с массовой долей около 1,7 %;

стакан B (H)-1—250 TXC по ГОСТ 25336;

тигель фильтрующий типа ТФ ПОР10 или ТФ ПОР16 по ГОСТ 25336;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

3.3.2. Проведение анализа

20,00 г препарата помещают в стакан и растворяют при нагревании в 100 см³ воды. Стакан с раствором накрывают часовым стеклом и выдерживают в течение 1 ч на водяной бане. Затем раствор фильтруют через фильтрующий тигель, предварительно высушенный до постоянной массы при 105—110 °C и взвешенный (результат взвешивания в граммах записывают с точностью до четвертого десятичного знака).

Остаток на фильтре промывают горячей водой до исчезновения реакции на ион Cl (проба с раствором азотнокислого серебра) и сушат в сушильном шкафу при 105—110 °C до постоянной массы.

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

для препарата химически чистый -1 мг;

для препарата чистый для анализа — 1 мг;

для препарата чистый — 2 мг.

Допускаемая относительная суммарная погрешность результата анализа \pm 45 % для препарата «химически чистый» и «чистый для анализа» и \pm 35 % для препарата «чистый» при доверительной вероятности P=0.95.

3.4. Определение массовой доли общего азота

Определение проводят по ГОСТ 10671.4. При этом 2,00 г препарата квалификации «химически чистый» или 1,00 г препарата квалификации «чистый для анализа» и «чистый» помещают в круглодонную колбу прибора для отделения аммиака дистилляцией и растворяют в 150 см³ воды. Далее определение проводят визуально-колориметрическим (препараты «чистый для анализа» и «чистый») или фотометрическим методом.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если масса общего азота не будет превышать:

для препарата химически чистый — 0.02 мг;

для препарата чистый для анализа — 0.02 мг;

для препарата чистый — 0,05 мг.

При разногласиях в оценке массовой доля общего азота анализ проводят фотометрическим методом.

3.3.1—3.4. (Измененная редакция, Изм. № 2, 3).

3.5. Определение массовой доли хлоратов

3.5.1. Реактивы, растворы и посуда

калий йодистый по ГОСТ 4232, раствор с массовой долей 2 %, свежеприготовленный; кислота соляная по ГОСТ 3118, раствор с массовой долей 25 %;

раствор, содержащий ClO₃; готовят по ГОСТ 4212 из технической бертолетовой соли по ГОСТ 2713; соответствующим разбавлением готовят раствор, содержащий 0,01 мг/см³ ClO₃;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709;

пробирка стеклянная П4-50-29/32 ХС ГОСТ 25336;

пипетка вместимостью 5(10) см3;

цилиндр 1(3)-25 по ГОСТ 1770.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 3).

3.5.2. Проведение анализа

1 г препарата взвешивают с погрешностью не более 0,01 г, помещают в пробирку с притертой пробкой вместимостью $50~{\rm cm}^3$ и растворяют в $13~{\rm cm}^3$ воды. К раствору прибавляют $10~{\rm cm}^3$ раствора соляной кислоты, $2~{\rm cm}^3$ раствора йодистого калия и перемешивают. Пробирку помещают в стакан с кипящей водой и нагревают в течение $5~{\rm mu}$ н.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если наблюдаемая окраска анализируемого раствора не будет интенсивнее окраски эталонного раствора, приготовленного одновременно с анализируемым таким же образом и содержащего в таком же объеме:

для препарата химически чистый — 0.02 мг ClO_3 ;

для препарата чистый для анализа — 0.02 мг ClO_3 ;

для препарата чистый — 0.05 мг ClO_3 ,

10 см³ раствора соляной кислоты и 2 см³ раствора йодистого калия.

3.6. Определение массовой доли железа

(Измененная редакция, Изм. № 2).

3.6.1. Роданидный метод

Определение проводят по ГОСТ 10555 с предварительным окислением железа азотной кислотой. При этом $5{,}00$ г препарата помещают в коническую колбу или стакан вместимостью $50{-}100~{\rm cm}^3$, растворяют в $25~{\rm cm}^3$ воды, прибавляют $0{,}25~{\rm cm}^3$ концентрированной азотной кислоты, $3~{\rm cm}^3$ раствора соляной кислоты, перемешивают и кипятят в течение $2{-}3$ мин. Далее определение проводят по ГОСТ 10555.

Допускается заканчивать определение визуально.

При необходимости в результат анализа вносят поправку на массу железа в применяемых реактивах, определяемую контрольным опытом.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

3.6.2. 2,2'-дипиридиловый метод

Определение проводят по ГОСТ 10555. При этом подготовку препарата к анализу проводят, как указано в п. 3.6.1, но без прибавления азотной кислоты. Заканчивают определение фотометрически или визуально.

3.6.3. Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если масса железа не будет превышать:

для препарата химически чистый — 0.005 мг;

для препарата чистый для анализа — 0.010 мг;

для препарата чистый — 0,025 мг.

При разногласиях в оценке массовой доли железа определение проводят фотометрически 2,2'-дипиридиловым методом.

3.6.1—3.6.3. (Введены дополнительно, Изм. № 2).

3.7. Определение массовой доли тяжелых металлов проводят по ГОСТ 17319. При этом 5,00 г препарата помещают в коническую колбу с пришлифованной пробкой вместимостью 100 см³, растворяют в 30 см³ воды и далее определение проводят сероводородным методом.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если окраска анализируемого раствора не будет интенсивнее окраски раствора, приготовленного одновременно с анализируемым и содержащего в таком же объеме:

для препарата химически чистый — 0.010 мг Pb;

для препарата чистый для анализа — 0,020 мг Рb;

для препарата чистый — 0.050 мг Pb,

 $1~{\rm cm}^3$ уксусной кислоты, $1~{\rm cm}^3$ раствора уксуснокислого аммония и $10~{\rm cm}^3$ сероводородной воды.

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

3.8. Определение массовой доли калия, натрия, кальция и стронция проводят пламенно-фотометрическим методом по ГОСТ 26726. При этом для препарата квалификации «чистый» и «чистый для анализа» готовят растворы сравнения с массовой долей калия и натрия 0,05; 0,10 и 0,15 %.

За результат анализа принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений, относительное расхождение между которыми не превышает допускаемое расхождение, равное 25 %.

Допускаемая относительная суммарная погрешность результата анализа \pm 15 % при доверительной вероятности 0,95.

3.9. Определение рН раствора препарата с массовой долей 5 %

5,00 г препарата помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³ (ГОСТ 25336), растворяют в 95 см³ дистиллированной воды, не содержащей углекислоты (готовят по ГОСТ 4517), и измеряют рH раствора на универсальном иономере со стеклянным электродом.

Допускаемая абсолютная суммарная погрешность результата анализа ± 0.1 pH при доверительной вероятности P = 0.95.

3.8, 3.9. (Измененная редакция, Изм. № 3).

4. УПАКОВКА, МАРКИРОВКА, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

4.1. Препарат упаковывают и маркируют в соответствии с ГОСТ 3885.

Вид и тип тары: 2—1, 2—2, 2—4, 2—9, 6—1, 11—1.

Группа фасовки: III, IV, V, VI, VII.

На тару наносят знаки опасности по ГОСТ 19433 (классификационный шифр 6163, класс 6, подкласс 6.1, черт. 66) и серийный номер OOH - 1564.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 3).

4.2. Препарат транспортируют всеми видами транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

4.3. Препарат хранят в закрытой таре в крытых складских помещениях.

5. ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

5.1. Изготовитель гарантирует соответствие 2-водного хлористого бария требованиям настоящего стандарта при соблюдении условий транспортирования и хранения.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 3).

5.2. Гарантийный срок хранения препарата — три года со дня изготовления.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством химической промышленности СССР

РАЗРАБОТЧИКИ:

- Р.П. Ластовский, В.Г. Брудзь, И.Л. Ротенберг, Е.Н. Яковлева, В.А. Раковская, З.М. Ривина, Л.З. Климова, Т.М. Сас
- 2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 13.04.72 № 746
- 3. B3AMEH ΓΟCT 4108-65
- 4. СОДЕРЖИТ ВСЕ ТРЕБОВАНИЯ СТ СЭВ 3859-82
- 5. В стандарт введен МС ИСО 6353-2-83 (Р.6) в части квалификации х. ч.
- 6. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

| Обозначение НТД, на который дана ссылка | Номер пункта | Обозначение НТД, на который дана ссылка | Номер пункта |
|---|--|--|--|
| FOCT 12.1.005—88 FOCT 12.1.007—76 FOCT 1277—75 FOCT 1770—74 FOCT 2713—74 FOCT 3118—77 FOCT 3885—73 FOCT 4212—76 FOCT 4232—74 FOCT 4517—87 | 1a.1 1a.1 3.3.1 3.5.1 3.5.1 3.5.1 2.1, 3.1, 4.1 3.5.1 3.5.1 3.9 | ГОСТ 6709—72 ГОСТ 10398—76 ГОСТ 10555—75 ГОСТ 10671.4—74 ГОСТ 17319—76 ГОСТ 19433—88 ГОСТ 25336—82 ГОСТ 26726—85 ГОСТ 27025—86 | 3.3.1, 3.5.1 3.2 3.6.1, 3.6.2 3.4 3.7 4.1 3.3.1, 3.5.1, 3.9 3.8 3.1a |

- 7. Ограничение срока действия снято по протоколу № 5—94 Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 11-12—94)
- 8. ИЗДАНИЕ (август 2007 г.) с Изменениями № 1, 2, 3, утвержденными в феврале 1980 г., декабре 1983 г., июне 1990 г. (ИУС 3-80, 4-84, 9-90)

Редактор Л.И. Нахимова Технический редактор Н.С. Гришанова Корректор А.С. Черноусова Компьютерная верстка И.А. Налейкиной

Подписано в печать 04.09.2007. Формат $60 \times 84^{-1}/8$. Бумага офсетная. Гарнитура Таймс. Печать офсетная. Усл. печ. л. 0,93. Уч.-изд. л. 0,65. Тираж 43 экз. Зак. 705