# метанол-яд технический

# МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ПЕРМАНГАНАТНОГО ЧИСЛА

Издание официальное



# межгосударственный стандарт

# МЕТАНОЛ-ЯД ТЕХНИЧЕСКИЙ

# Метод определения перманганатного числа

ГОСТ 25742.5—83

Technical methanol-poison.

Method of permanganate number determination

МКС 71.080.60 ОКСТУ 2409

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 16 ноября 1983 г. № 5379 дата введения установлена

01.01.85

Ограничение срока действия снято по протоколу № 3—93 Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 8—93)

Настоящий стандарт распространяется на технический метанол-яд и устанавливает метод определения перманганатного числа.

Сущность метода заключается во взаимодействии раствора марганцовокислого калия с примесями, содержащимися в анализируемом метаноле, и определении времени, в течение которого наступает выравнивание цвета анализируемой пробы с раствором сравнения.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

# 1. ПРИБОРЫ, РЕАКТИВЫ, РАСТВОРЫ

Термостат любой марки, поддерживающий температуру ( $15 \pm 0.5$ ) °C.

Секундомер.

Весы дабораторные общего назначения типа ВЛР-200г или ВЛЭ-200г.

Колба 2-50(100)-2 по ГОСТ 1770-74.

Пипетка вместимостью 2,  $10 \text{ см}^3$ .

Термометр лабораторный с пределами измерения от 0 °C до 55 °C, ценой деления 0,1 °C, погрешностью  $\pm$  0,2 °C.

**Цилиндр** 2(4)—50—2 по ГОСТ 1770—74.

Кобальт хлористый 6-водный по ГОСТ 4525—77, ч. д. а.

Уранил азотнокислый.

Калий марганцовокислый по ГОСТ 20490—75, х. ч., раствор с массовой долей 0,04~%, готовят по п. 2.1.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77, ч. д. а., плотностью  $1,19 \text{ г/см}^3$  и разбавленная 1:1 (по объему).

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72, трижды перегнанная.

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

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

# 2. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ

2.1. Раствор с массовой долей марганцовокислого калия 0,04 % готовят следующим образом: взвешивают 0,4000 г марганцовокислого калия, помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, растворяют в свежепрокипяченной и охлажденной воде, доводят до метки и тщательно перемеши-

# Издание официальное

Перепечатка воспрещена

Издание (май 2007 г.) с Изменениями № 1, 2, утвержденными в декабре 1990 г., в феврале 1993 г. (ИУС 4—91, 8—93).

© Издательство стандартов, 1984

© Стандартинформ, 2007

вают (раствор A). 10 см<sup>3</sup> раствора A помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доводят до метки той же водой и тщательно перемешивают (раствор Б).

Растворы А и Б устойчивы в течение 3 сут.

- 2.2. Контрольный раствор готовят следующим образом: взвешивают 0,1250 г хлористого кобальта и 0,1400 г азотнокислого уранила, помещают в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, доводят до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают. Контрольный раствор готовят один раз в месяц.
  - 2.1, 2.2. (Измененная редакция, Изм. № 1).
- 2.3. Стеклянная посуда, применяемая для приготовления и хранения раствора марганцовокислого калия и для проведения испытания, должна быть промыта раствором соляной кислоты и не менее десяти раз трижды перегнанной дистиллированной водой.
  - 2.4. Общие указания по проведению анализа по ГОСТ 27025—86.

(Введен дополнительно, Изм. № 2).

## 3. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

3.1. Анализ проводят в помещении, защищенном от прямого попадания солнечного света.

В два одинаковых цилиндра помещают по  $50 \text{ см}^3$  анализируемого метанола, предварительно ополоснув их тем же метанолом, и в один такой же цилиндр —  $50 \text{ см}^3$  контрольного раствора.

Цилиндры с анализируемым метанолом устанавливают в термостат и в течение 20 мин выдерживают при  $(15 \pm 0.5)$  °C.

После выдержки прибавляют в цилиндры по 1 см<sup>3</sup> раствора Б, отмечая время момента прибавления. Цилиндры закрывают пробками, перемешивают и снова помещают в термостат, затем следят за изменением цвета раствора в цилиндрах, вынимая их на короткое время из термостата и сравнивая по вертикали на белом фоне с раствором сравнения.

Отмечают время, за которое цвет анализируемого раствора станет одинаковым с цветом раствора сравнения.

За результат анализа принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не превышает допускаемое расхождение, равное 6 мин.

Допускаемая относительная суммарная погрешность результата анализа —  $\pm$  3 % при доверительной вероятности P=0.95.

Результат округляют до той степени точности, с которой задана норма.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

## 4. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ПЕРМАНГАНАТНОЙ ПРОБЫ

# 4.1. Область применения

Измерение времени, необходимого для выравнивания цвета анализируемой пробы метанола  $(50 \text{ см}^3)$  после добавления к ней  $2 \text{ см}^3$   $(0,2 \text{ г/дм}^3)$  перманганата калия с цветовым стандартом.

#### 4.2. Сущность метода

Метод заключается в добавлении к анализируемой пробе в установленных условиях раствора перманганата калия и определении времени, необходимого для выравнивания цвета анализируемого метанола с цветовым образцом (хлорида кобальта и нитрата уранила).

#### 4.3. Реактивы

Для анализа используют реактивы квалификации не ниже ч. д. а. и дистиллированную воду или воду эквивалентной чистоты, а также:

4.3.1. Перманганат калия, раствор массовой концентрации 0,2 г/дм<sup>3</sup>. Для приготовления раствора используют воду, предварительно прокипяченную в течение 30 мин с разбавленным раствором перманганата калия до стойкой бледно-розовой окраски.

Перед приготовлением раствора воду охлаждают до температуры окружающей среды. Раствор готовят перед использованием, предохраняют от воздействия света. Допускается хранение раствора в течение 3 сут.

4.3.2. Цветовой стандарт — раствор хлорида кобальта (II) и нитрата уранила. К 5 см<sup>3</sup> раствора (50 г/дм<sup>3</sup>) хлорида кобальта (II) (CoCl<sub>2</sub> · 6H<sub>2</sub>O) добавляют 7 см<sup>3</sup> раствора (40 г/дм<sup>3</sup>) нитрата уранила [UO<sub>2</sub>(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> · 6H<sub>2</sub>O] и разбавляют водой до 50 см<sup>3</sup>.

Раствор готовят на суточную потребность. Допускается хранение в течение 3 сут.

#### 4.4. Аппаратура

 $\Pi$  р и м е ч а н и е. Следует тщательно подготовить стеклянную посуду для предотвращения загрязнения анализируемой пробы.

Обычная лабораторная аппаратура.

#### С. 3 ГОСТ 25742.5—83

- 4.4.1. Баня водяная, обеспечивающая регулирование температуры  $(15 \pm 0.2)$  °C.
- 4.4.2. Два цилиндра из прозрачного бесцветного стекла с пришлифованными пробками вместимостью 100 см<sup>3</sup> с отметкой на 50 см<sup>3</sup>.
  - 4.4.3. Бюретка вместимостью  $10 \text{ см}^3$  с ценой деления  $0.05 \text{ см}^3$ .

#### 4.5. Методика анализа

## 4.5.1. Анализируемая проба

Проводят испытание как можно быстрее после получения пробы.

 $\Pi$  р и м е ч а н и е. Пробу хранят в чистой склянке с герметично закрывающейся пробкой в темном месте. Склянка должна быть полностью заполнена пробой. При герметизации склянки следует принять меры для предотвращения загрязнения содержимого.

Промывают один из цилиндров вначале  $15-20~{\rm cm}^3$  раствора соляной кислоты с массовой долей 30~% (плотность  $1,193~{\rm r/cm}^3$ ), далее — шесть раз питьевой водой, дважды — дистиллированной водой и окончательно — анализируемой пробой. Сразу же наполняют цилиндр до отметки анализируемой пробой при температуре около  $15~{\rm °C}$ .

# 4.5.2. Проведение анализа

Второй цилиндр наполняют до отметки цветовым стандартом.

Устанавливают цилиндр, содержащий анализируемую пробу, в водяной бане температурой  $(15\pm0,2)$  °C так, чтобы уровень воды в бане был приблизительно на 25 мм ниже шейки цилиндра. Через 15 мин вынимают цилиндр из водяной бани, бюреткой добавляют 2,0 см³ раствора перманганата калия и отмечают время. Немедленно закрывают пробкой цилиндр, встряхивают и помещают его в водяную баню.

Вынимают цилиндр из водяной бани с интервалом в 1 мин и сравнивают цвет по вертикали на белом фоне с цветом цветового стандарта.

Цветовой стандарт предохраняют от воздействия яркого дневного света. Отмечают время, при котором цвет анализируемой пробы соответствует цвету цветового стандарта.

#### 4.6. Обработка результатов

Отмечают время в минутах от момента добавления раствора перманганата калия до выравнивания цвета анализируемой пробы с цветом цветового стандарта.

#### 4.7. Протокол анализов

Протокол анализов для каждого определения должен включать следующие данные:

- 1) наименование пробы;
- 2) ссылку на используемый метод;
- 3) результаты анализов;
- 4) любые нетипичные особенности, отмеченные при анализе.

Раздел 4. (Введен дополнительно, Изм. № 2).

Редактор М.И. Максимова
Технический редактор Л.А. Гусева
Корректор Е.М. Капустина
Компьютерная верстка В.И. Грищенко

Сдано в набор 01.06.2007. Подписано в печать 21.06.2007. Формат  $60 \times 84^1/_8$ . Бумага офсетная. Гарнитура Таймс. Печать офсетная. Усл. печ. л. 0,47. Уч.-изд. л. 0,35. Тираж 122 экз. 3ак. 491.