

**КИСЛОТА АЗОТНАЯ
КОНЦЕНТРИРОВАННАЯ**

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ

Издание официальное

М Е Ж Г О С У Д А Р С Т В Е Н Н Ы Й С Т А Н Д А Р Т

КИСЛОТА АЗОТНАЯ КОНЦЕНТРИРОВАННАЯ

Технические условия

Concentrated nitric acid. Specifications

**ГОСТ
701—89**

ОКП 21 2131

Дата введения **01.01.91**

Настоящий стандарт распространяется на концентрированную азотную кислоту, получаемую методом прямого синтеза, через кислоту сверхазеотропной (промежуточной) концентрации, методом концентрирования разбавленной азотной кислоты, полученной из аммиака или денитрацией отработанных кислот с применением водоотнимающих средств (серной кислоты и нитрата магния).

Настоящий стандарт устанавливает требования к концентрированной азотной кислоте, изготовляемой для потребностей экономики страны и экспорта.

Формула HNO_3 .

Относительная молекулярная масса (по международным относительным атомным массам 1985 г.) — 63,0128.

1. ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Концентрированная азотная кислота должна быть изготовлена в соответствии с требованиями настоящего стандарта по технологическому регламенту, утвержденному в установленном порядке.

1.2. Характеристики

1.2.1. Концентрированная азотная кислота выпускается двух марок — А и Б.

Азотная кислота марки А применяется в производстве изделий электронной и радиоэлектронной промышленности, в процессах нитрования органических соединений, в производстве взрывчатых веществ, при химической обработке металлов, в медицинской промышленности, в производстве пластмасс и для других целей.

Азотная кислота марки Б применяется для гальванических работ, в производстве химических реактивов, для растворения примесей промышленных продуктов, в процессах нитрования органических соединений, в производстве взрывчатых веществ и для других целей.

1.2.2. По физико-химическим показателям концентрированная азотная кислота должна соответствовать нормам, указанным в таблице.

Наименование показателя	Норма для марки		Метод анализа
	А ОКП 21 2131 0200	Б ОКП 21 2131 0300	
1. Массовая доля азотной кислоты, %, не менее	98,6	97,5	По п. 3.2
2. Массовая доля серной кислоты, %, не более	0,05	0,06	По п. 3.3

Издание официальное

Перепечатка воспрещена



© Издательство стандартов, 1989
© ИПК Издательство стандартов, 2002

Наименование показателя	Норма для марки		Метод анализа
	А ОКП 21 2131 0200	Б ОКП 21 2131 0300	
3. Массовая доля оксидов азота (N_2O_4), %, не более	0,2	0,3	По п. 3.4
4. Массовая доля остатка после прокаливании, %, не более	0,014	0,025	По п. 3.5

Примечания:

1. Нормы по показателям 1 и 3 установлены на момент отгрузки. Изменение массовой доли азотной кислоты и оксидов азота происходит во времени в зависимости от температуры (см. приложение 2).

2. Для азотной кислоты марки Б, получаемой прямым синтезом (являющейся побочным продуктом) и методом регенерирования отработанных кислот, а также в других случаях по согласованию с потребителем допускается массовая доля азотной кислоты не менее 97,0 %.

3. Нормы серной кислоты даны для азотной кислоты, получаемой методом концентрирования с серной кислотой. В азотной кислоте, получаемой методом прямого синтеза, серная кислота должна отсутствовать.

1.2.3. Требования безопасности

1.2.3.1. Концентрированная азотная кислота — негорючая пожароопасная жидкость по ГОСТ 12.1.044, сильный окислитель. При контакте со многими материалами вызывает их самовозгорание, сильно дымит на воздухе, выделяя оксиды азота и пары азотной кислоты, которые образуют с влагой воздуха туман, неограниченно растворяется в воде. Пары азотной кислоты в 2,2 раза тяжелее воздуха.

1.2.3.2. При попадании на кожу концентрированная азотная кислота вызывает тяжелые ожоги.

1.2.3.3. Пары азотной кислоты и оксидов азота раздражают верхние дыхательные пути, вызывают конъюнктивиты и поражают роговицы глаз.

1.2.3.4. Концентрированная азотная кислота и оксиды азота по токсичности относятся к умеренно опасным веществам (3-й класс опасности по ГОСТ 12.1.007). Предельно допустимая концентрация (ПДК) паров азотной кислоты и оксидов азота в воздухе рабочей зоны производственных помещений — 2 мг/м³ по ГОСТ 12.1.005.

1.2.3.5. Помещения, в которых проводят работы с концентрированной азотной кислотой, должны быть оборудованы приточно-вытяжной вентиляцией.

1.2.3.6. Средствами индивидуальной защиты являются фильтрующий противогаз с коробкой марок В, М, БКФ с фильтром для защиты от тумана азотной кислоты по ГОСТ 12.4.121, защитные очки с резиновой полумаской или защитный щиток из оргстекла, или шлем от противогаза, резиновые кислотозащитные перчатки, специальная кислотозащитная одежда в соответствии с типовыми отраслевыми нормами, утвержденными в установленном порядке.

1.2.3.7. Средствами тушения очага воспламенения являются азот, диоксид углерода, сухой песок, огнетушитель типа ОП.

1.2.4. Охрана природы

1.2.4.1. При производстве концентрированной азотной кислоты методом прямого синтеза и через кислоту промежуточной концентрации оксиды азота в отходящих газах очищаются до санитарных норм каталитическими методами очистки. При производстве концентрированной азотной кислоты нитратмагниевым способом шлам, образующийся при получении нитрата магния, представляет собой индифферентное вещество, которое вывозится в отвал.

1.3. Маркировка

1.3.1. Транспортная маркировка — по ГОСТ 14192. По классификации опасных грузов концентрированная азотная кислота относится к классу 8, подклассу 8.1 по ГОСТ 19433 (классификационный шифр 8121, серийный номер ООН 2031).

1.3.2. Специальные трафареты «Опасно», «Азотная кислота», а также трафарет приписки наносят на цистерны в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на железнодорожном транспорте.

1.3.3. На бочки наносят информационные надписи «Опасно», «Азотная кислота», а также знаки опасности по ГОСТ 19433.

1.4. Упаковка

1.4.1. Концентрированную азотную кислоту заливают в специальные цистерны грузоотправителя (грузополучателя), изготовленные из алюминия, в алюминиевые бочки, изготовленные по технической документации, утвержденной в установленном порядке.

1.4.2. При отгрузке концентрированной азотной кислоты в железнодорожных цистернах цистерны заполняют на уровне 90 % по объему (с учетом требований емкости для сильно действующих ядовитых веществ).

1.4.3. Наливные люки цистерн и горловины бочек должны быть тщательно герметизированы прокладками из материала, стойкого к концентрированной азотной кислоте (фторопластовые).

1.4.4. Перед заполнением цистерн при наличии в них остатка более 10 см должен быть проведен анализ на соответствие его требованиям настоящего стандарта. Если остаток не соответствует требованиям настоящего стандарта, то подготовку цистерн производят в соответствии с правилами перевозок грузов, действующими на железнодорожном транспорте.

2. ПРИЕМКА

2.1. Азотная кислота должна предъявляться к приемке партиями. Партией считают любое количество продукта, однородного по своим качественным показателям, оформленное одним документом о качестве.

При отгрузке продукта в цистернах каждую цистерну считают за партию, при транспортировании по трубопроводу партией считают количество продукта, содержащегося в хранилище вместимостью не более 100 м³, оформленное одним документом о качестве.

Документ о качестве должен содержать:

наименование предприятия-изготовителя и его товарный знак;

наименование продукта и его марку, способ изготовления (прямой синтез, через кислоту промежуточной концентрации метод концентрирования — сернокислотный или нитратмагнийевый);

номер партии, дату изготовления;

классификационный шифр по ГОСТ 19433;

надписи «Ядовито», «Окислитель»;

количество бочек;

массу нетто;

результаты проведенных анализов или подтверждение соответствия продукта требованиям настоящего стандарта;

обозначение настоящего стандарта.

2.2. Приемосдаточные испытания азотной кислоты проводят по нормативно-технической документации.

Для контроля качества азотной кислоты пробы отбирают от каждой цистерны или хранилища, или от 5 % бочек, но не менее чем от трех при партиях менее 30 бочек.

2.3. При получении неудовлетворительных результатов анализа хотя бы по одному из показателей проводят повторный анализ от удвоенной выборки. Результаты повторного анализа распространяются на всю партию.

3. МЕТОДЫ АНАЛИЗА

3.1. Отбор проб

3.1.1. Точечные пробы азотной кислоты из цистерны или хранилища отбирают через люк алюминиевым пробоотборником, представляющим собой цилиндр с узким горлом или узкой щелью в крышке. Пробоотборник медленно опускают на всю глубину цистерны (хранилища), отбирая пробы со всех слоев продукта по высоте цистерны (хранилища).

Допускается изготовление пробоотборного устройства из стали ЭИ 654 и ЭП 794. Для изготовления пробоотборного устройства можно использовать ГОСТ 2184.

Точечные пробы азотной кислоты из бочек отбирают алюминиевой трубкой, опуская ее на всю глубину бочки.

3.1.2. Объединенную пробу получают смещением одинаковых объемов точечных проб.

Из тщательно перемешанной объединенной пробы отбирают среднюю пробу объемом не менее 0,25 дм³.

3.1.3. Отобранную среднюю пробу помещают в сухую кислотостойкую стеклянную или фто-

ропластовую банку вместимостью до 0,5 дм³ с герметично закрывающейся крышкой. На банку наклеивают этикетку или прикрепляют бирку с обозначениями наименования продукта, номера партии и даты отбора пробы.

3.1.4. Для контроля качества азотной кислоты допускается применение других метрологически аттестованных методик при условии, что суммарная погрешность результатов измерений и расхождения между результатами параллельных определений не будут превышать соответствующие параметры, указанные в настоящем стандарте.

Допускается применение импортной лабораторной посуды по классу точности и реактивов по качеству не ниже указанных в стандарте.

При разногласиях в оценке нормы анализ проводят по методикам, приведенным в настоящем стандарте.

3.2. Определение массовой доли азотной кислоты

3.2.1. Аппаратура, реактивы и растворы

Весы лабораторные общего назначения по ГОСТ 24104* 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г и ценой наименьшего деления $1 \cdot 10^{-4}$ г или другие с аналогичной метрологической характеристикой.

Меры массы общего назначения Г-2—210 по ГОСТ 7328 2-го класса точности.

Прибор 3—1 (2) по ГОСТ 6859 (пипетка Лунге-Рея) или ампулы стеклянные лабораторного изготовления, шарикообразные одно- или двухрожковые капиллярные.

Стеклоаналитическая банка с притертой пробкой вместимостью 250—500 см³.

Горелка газовая или спиртовая СЛ-1 (СЛ-2) по ГОСТ 25336.

Колба Кн-1—250—19 (26 ТС или КН-1—250—24) 29 ТС по ГОСТ 25336.

Бюретка вместимостью 50 см³ с ценой деления 0,1 см³.

Натрия гидроксид по ГОСТ 4328, раствор молярной концентрации $c(\text{NaOH}) = 1$ моль/дм³, готовят по ГОСТ 25794.1; точную концентрацию раствора устанавливают по серной кислоте, серной кислоты — по углекислому натрию.

Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300 высшего сорта.

Метиловый красный (индикатор), спиртовой раствор с массовой долей 0,1 %, готовят по ГОСТ 4919.1.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

3.2.2. Проведение анализа

Навеску азотной кислоты массой $(2,4000 \pm 0,6000)$ г взвешивают в пипетке Лунге-Рея или в стеклянной ампуле. Результаты взвешивания в граммах записывают до четвертого десятичного знака.

Для уменьшения термического разложения кислоты допускается применение двухрожковых ампул (см. приложение 1).

Навеску переносят в коническую колбу или стеклянную банку с притертой пробкой, содержащую 100—150 см³ воды. При взятии навески ампулой последнюю разбивают сильным встряхиванием банки, в которую заранее помещают кусочки битого стекла, и продолжают встряхивать до полного поглощения тумана водой. Кусочки капилляра ампулы раздавливают стеклянной палочкой. Пробку, горло банки и стеклянную палочку ополаскивают водой в ту же банку. Затем в колбу или банку прибавляют 2—3 капли индикатора и содержимое титруют раствором гидроксида натрия до перехода красной окраски раствора в желтую (допускается применение смешанного индикатора, приготовленного в соответствии с п. 3.3.1).

3.2.3. Обработка результатов

Массовую долю азотной кислоты (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{V \cdot K \cdot 0,06301 \cdot 100}{m} - (1,285X_1 + 1,370X_2),$$

где V — объем раствора гидроксида натрия молярной концентрации $c(\text{NaOH}) = 1$ моль/дм³, израсходованный на титрование, см³;

K — коэффициент поправки для приведения молярной концентрации раствора гидроксида натрия точно к $c(\text{NaOH}) = 1$ моль/дм³;

0,06301 — масса азотной кислоты, соответствующая 1 см³ раствора гидроксида натрия молярной концентрации точно $c(\text{NaOH}) = 1$ моль/дм³, г;

* С 1 июля 2002 г. введен в действие ГОСТ 24104—2001 (здесь и далее).

X_1 — массовая доля серной кислоты (п. 3.3), %;

1,285 — коэффициент пересчета молекулярной массы серной кислоты на молекулярную массу азотной кислоты;

X_2 — массовая доля оксидов азота (п. 3.4), %;

1,370 — коэффициент пересчета молекулярной массы оксидов азота (N_2O_4) на молекулярную массу азотной кислоты;

m — масса навески, г.

За результат анализа принимают среднеарифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не превышает допускаемое расхождение, равное 0,2 %.

Допускаемая абсолютная суммарная погрешность результата анализа $\pm 0,3$ % при доверительной вероятности $P = 0,95$.

3.3. Определение массовой доли серной кислоты

Метод основан на нейтрализации серной кислоты раствором гидроксида натрия.

3.3.1. Аппаратура, реактивы и растворы

Весы лабораторные общего назначения по ГОСТ 24104 2-го или 3-го классов точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г и ценой наименьшего деления $1 \cdot 10^{-2}$ г или другие с аналогичной метрологической характеристикой.

Меры массы общего назначения и образцовые Г-2—210 по ГОСТ 7328 2-го класса точности.

Прибор 3—1 (2) по ГОСТ 6859 (пипетка Лунге-Рея) или стаканчик СВ-19/9 по ГОСТ 25336.

Стакан Н-1—250 ТХС по ГОСТ 25336.

Баня водяная (паровая).

Бюретка вместимостью 2 см³.

Натрия гидроксид по ГОСТ 4328, раствор молярной концентрации $c(\text{NaOH}) = 0,1$ моль/дм³, готовят по ГОСТ 25794.1; точную концентрацию раствора устанавливают по серной кислоте, серной кислоты — по углекислому натрию.

Спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300 высшего сорта.

Смешанный индикатор 1, спиртовый раствор метилового красного и метиленового голубого, готовят по ГОСТ 4919.1, или смешанный индикатор 2, спиртовый раствор бромкрезолового зеленого (синего) и ализаринового красного С, готовят по ГОСТ 4919.1 и смешивают в соотношении 1:1.

Формалин технический по ГОСТ 1625, раствор с массовой долей 25 %.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

3.3.2. Проведение анализа

Навеску азотной кислоты массой $(10,00 \pm 2,00)$ г взвешивают в пипетке Лунге-Рея или в стаканчике (результаты взвешивания в граммах записывают до второго десятичного знака), переносят в стакан и упаривают на водяной (паровой) бане до получения маслянистого остатка. Для проверки полноты удаления азотной кислоты к остатку прибавляют по каплям раствор формалина до полного прекращения выделения бурых паров. После охлаждения к остатку в стакане прибавляют 20—25 см³ воды, две капли индикатора и титруют раствором гидроксида натрия до появления зеленой (с индикатором 1) или синей (с индикатором 2) окраски.

3.3.3. Обработка результатов

Массовую долю серной кислоты (X_1) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{V \cdot K \cdot 0,0049 \cdot 100}{m},$$

где V — объем раствора гидроксида натрия молярной концентрации $c(\text{NaOH}) = 0,1$ моль/дм³, израсходованный на титрование, см³;

K — коэффициент поправки для приведения молярной концентрации раствора гидроксида натрия точно к $c(\text{NaOH}) = 0,1$ моль/дм³;

0,0049 — масса серной кислоты, соответствующая 1 см³ раствора гидроксида натрия молярной концентрации точно $c(\text{NaOH}) = 0,1$ моль/дм³, г;

m — масса навески, г.

За результат анализа принимают среднеарифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не превышает допускаемое расхождение, равное 0,006 %.

Допускаемая абсолютная суммарная погрешность результата анализа $\pm 0,003$ % при доверительной вероятности $P = 0,95$.

3.4. Определение массовой доли оксидов азота

Метод основан на окислении оксидов азота марганцово-кислым калием с последующим титрованием его избытка серно-кислым железом (II).

3.4.1. Аппаратура, реактивы и растворы

Весы лабораторные общего назначения по ГОСТ 24104 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г и ценой наименьшего деления $1 \cdot 10^{-4}$ г или другие с аналогичной метрологической характеристикой.

Меры массы общего назначения и образцовые Г-2—210 по ГОСТ 7328 2-го класса точности.

Колба 2—1000—1 (2) по ГОСТ 1770.

Бюретка вместимостью 25 см³ с ценой деления 0,05 см³.

Прибор 1 с дозатором номинальной вместимостью 10 см³ или прибор 3—1 (2) по ГОСТ 6859 (пипетка Лунге-Рея), или ампула стеклянная одно- или двухрожковая.

Секундомер механический по ТУ 25—1819.0021, ТУ 25—1894.003 с ценой деления 0,2 с.

Спиртовка Сл-1 (Сл-2) по ГОСТ 25336 или горелка газовая.

Колба Кн-1—250—29/32 ТС по ГОСТ 25336.

Пипетка вместимостью 5 и 20 см³.

Цилиндр 1 (3)—100 по ГОСТ 1770.

Кислота серная по ГОСТ 4204, разбавленная в соотношении 1:4 (по объему).

Калий марганцово-кислый по ГОСТ 20490, раствор молярной концентрации $c(\frac{1}{5}\text{KMnO}_4) = 0,1$ моль/дм³, приготовленный по ГОСТ 25794.2; точную концентрацию раствора устанавливают по серноватисто-кислomu натрию.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Кислота ортофосфорная по ГОСТ 6552.

Железо (II) серно-кислое 7-водное по ГОСТ 4148, раствор молярной концентрации $c(\frac{1}{2}\text{FeSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}) = 0,1$ моль/дм³, готовят следующим образом: 28,00 г серно-кислого железа (II) растворяют в 400 см³ серной кислоты в мерной колбе вместимостью 1 дм³, доводят объем раствора водой до метки и перемешивают. Коэффициент поправки приготовленного раствора устанавливают по марганцово-кислomu калию следующим образом: в коническую колбу отбирают пипеткой 20 см³ раствора серно-кислого железа (II), приливают 3 см³ ортофосфорной кислоты, которая связывает ионы Fe³⁺ в бесцветный комплекс, что способствует более четкому переходу окраски в точке эквивалентности, и титруют раствором марганцово-кислого калия до розовой окраски, не исчезающей в течение 30 с. Коэффициент поправки раствора (K_1) вычисляют в соответствии с требованиями ГОСТ 25794.1 по формуле

$$K_1 = \frac{V \cdot K}{20},$$

где V — объем раствора марганцово-кислого калия молярной концентрации $c(\frac{1}{5}\text{KMnO}_4) = 0,1$ моль/дм³, израсходованный на титрование, см³;

K — коэффициент поправки для приведения молярной концентрации раствора марганцово-кислого калия точно к $c(\frac{1}{5}\text{KMnO}_4) = 0,1$ моль/дм³;

20 — объем раствора серно-кислого железа (II) молярной концентрации $c(\frac{1}{2}\text{FeSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}) = 0,1$ моль/дм³, израсходованный на титрование, см³.

Коэффициент поправки проверяют в день проведения анализа.

3.4.2. Проведение анализа

Навеску азотной кислоты массой $(5,0000 \pm 1,0000)$ г взвешивают в ампуле или в пипетке Лунге-Рея (результаты взвешивания в граммах записывают до четвертого десятичного знака), переносят в коническую колбу или банку с притертой пробкой (при взятии навески ампулой), в которые предварительно помещены 10 см³ марганцово-кислого калия, 10 см³ раствора серной кислоты и 100—150 см³ воды. При взятии навески ампулой ее разбивают, раствор тщательно перемешивают, следя за тем, чтобы поглотились все оксиды азота. Затем титруют раствором серно-кислого железа (II) до обесцвечивания, после чего прибавляют избыток (2—3 см³) серно-кислого железа (II), который оттитровывают тем же раствором марганцово-кислого калия до розовой окраски.

3.4.3. *Обработка результатов*

Массовую долю оксидов азота (X_2) в процентах вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{(V \cdot K - V_1 \cdot K_1) \cdot 0,0046 \cdot 100}{m},$$

где V — суммарный объем раствора марганцово-кислого калия молярной концентрации c ($1/3 \text{KMnO}_4$) = 0,1 моль/дм³, взятый для анализа, см³;

V_1 — суммарный объем раствора серно-кислого железа (II) молярной концентрации c ($1/2 \text{FeSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$) = 0,1 моль/дм³, израсходованный на титрование, см³;

0,0046 — масса оксидов азота, соответствующая 1 см³ раствора марганцово-кислого калия молярной концентрации точно c ($1/3 \text{KMnO}_4$) = 0,1 моль/дм³, г;

K — коэффициент поправки для приведения молярной концентрации раствора марганцово-кислого калия точно к c ($1/3 \text{KMnO}_4$) = 0,1 моль/дм³;

K_1 — коэффициент поправки для приведения молярной концентрации раствора серно-кислого железа (II), точно к c ($1/2 \text{FeSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$) = 0,1 моль/дм³;

m — масса навески, г.

За результат анализа принимают среднеарифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не превышает допускаемое расхождение, равное 0,04 %.

Допускаемая абсолютная суммарная погрешность результатов анализа $\pm 0,02$ % при доверительной вероятности $P = 0,95$.

3.5. *Определение массовой доли остатка после прокаливании*

Метод основан на изменении массы навески в результате ее упаривания и прокаливании.

3.5.1. *Аппаратура*

Весы лабораторные общего назначения по ГОСТ 24104 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г и ценой наименьшего деления $1 \cdot 10^{-4}$ г или другие с аналогичной метрологической характеристикой (допускается взвешивать навески на весах 3-го, 4-го классов).

Меры массы общего назначения и образцовые Г-2—210 по ГОСТ 7328 2-го класса точности.

Стаканчик СВ 24/10 по ГОСТ 25336.

Пипетки вместимостью 20 см³.

Эксикатор по ГОСТ 25336.

Баня водяная (паровая) и песчаная.

Тигель по ГОСТ 19908 или ГОСТ 9147, или ГОСТ 6563 или чашка выпарительная по ГОСТ 9147, или по ГОСТ 6563.

Печь электрическая с терморегулятором, обеспечивающим температуру нагрева (820 ± 20) °С.

3.5.2. *Проведение анализа*

Навеску азотной кислоты массой $(30,00 \pm 2,00)$ г взвешивают в стаканчике (результаты взвешивания в граммах записывают до второго десятичного знака) или берут 20 см³ и переносят в предварительно прокаленный до постоянной массы при (820 ± 20) °С и охлажденный в эксикаторе тигель. Анализируемую пробу выпаривают досуха (не допуская разбрызгивания) вначале на водяной (паровой), а затем на песчаной бане до образования сухих остатков. Выпаривание можно проводить под зеркальной лампой накаливания по ТУ 16—87 ИФМР.675000.006ТУ. Во время выпаривания во избежание попадания посторонних веществ извне над тиглем помещают стеклянную воронку. Затем остаток прокаливают в электрической печи до постоянной массы при (820 ± 20) °С. Условия достижения постоянной массы — по ГОСТ 27025, разд. 4. После прокаливании тигель с остатком охлаждают в эксикаторе и взвешивают. Результаты взвешивания пустого тигля и тигля с остатком в граммах записывают до четвертого десятичного знака.

3.5.3. *Обработка результатов*

Массовую долю остатка после прокаливании (X_3) в процентах вычисляют по формуле

$$X_3 = \frac{(m_1 - m_2) \cdot 100}{m},$$

где m_1 — масса тигля с остатком после прокаливании, г;

m_2 — масса пустого тигля, г;

m — масса навески, г.

С. 8 ГОСТ 701—89

За результат анализа принимают среднеарифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не превышает допускаемое расхождение, равное 0,002 %.

Допускаемая абсолютная суммарная погрешность результатов анализа $\pm 0,0014$ % при доверительной вероятности $P = 0,95$.

3.6. Результаты анализа массовых долей азотной кислоты и оксидов азота округляют до десятых долей, серной кислоты — до сотых долей, остатка после прокаливании — до тысячных долей.

4. ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

4.1. Азотную кислоту в соответствии с правилами перевозки грузов транспортируют: железнодорожным транспортом в специальных цистернах из алюминия; автомобильным транспортом в алюминиевых бочках, а также по трубопроводу, изготовленному из алюминия марки А 85 или стали марок ЭИ 654, ЭП 794.

4.2. Азотную кислоту хранят в алюминиевых или стальных (ЭИ 654, ЭП 794) емкостях.

УСТРОЙСТВО ДВУХРОЖКОВЫХ АМПУЛ И СПОСОБ ИХ ЗАПОЛНЕНИЯ

Двухрожковая ампула представляет собой ампулу вместимостью 6—7 см³ с двумя капиллярными рожками, расположенными под углом друг к другу со специальным устройством (см. черт. 1) для ее заполнения.

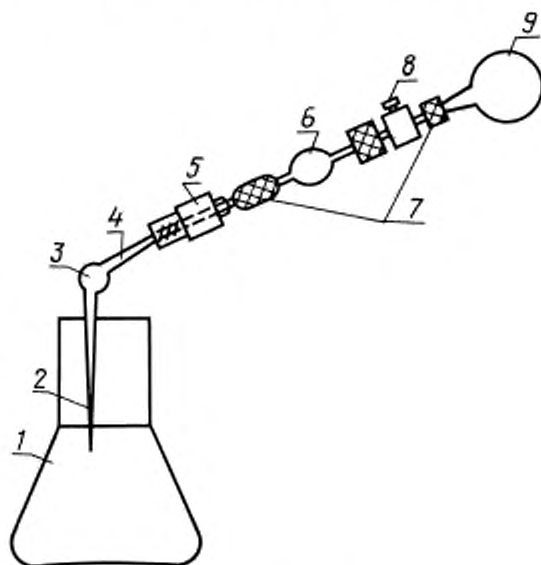
Капиллярным концом 2 ампулу опускают в колбу 1 с азотной кислотой. Второй капиллярный конец 4 ампулы вставляют в отверстие фторопластового мундштука 5, соединенного гибкой линией с устройством для создания разрежения (резиновая груша 9) через вентиль 8 и стеклянный индикатор 6.

Плавное открывают вентиль 8, создают разрежение в ампуле 3, вследствие чего азотная кислота заполняет ее. Закрывают вентиль, поднимают ампулу, переворачивают капиллярными концами вверх, вынимают из мундштука и запаивают ее концы на горелке.

Для удобства грушу 9 закрепляют на стенке вытяжного шкафа, в котором выполняют работу.

Ампулу заполняют азотной кислотой на $\frac{1}{2}$ ее вместимости.

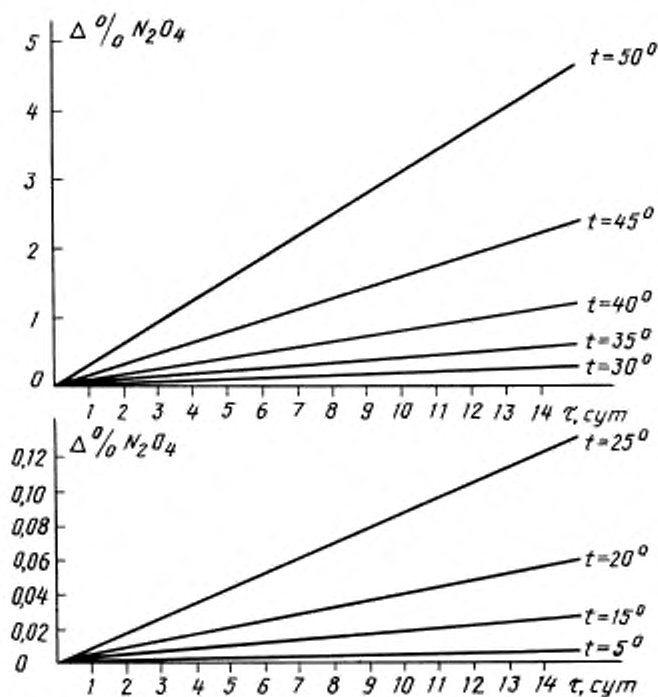
Устройство для отбора проб агрессивных сред



1 — колба с кислотой; 2, 4 — капиллярные концы ампулы; 3 — ампула; 5 — фторопластовый мундштук; 6 — стеклянный индикатор; 7 — гибкий шланг; 8 — вентиль; 9 — резиновая груша

Черт. 1

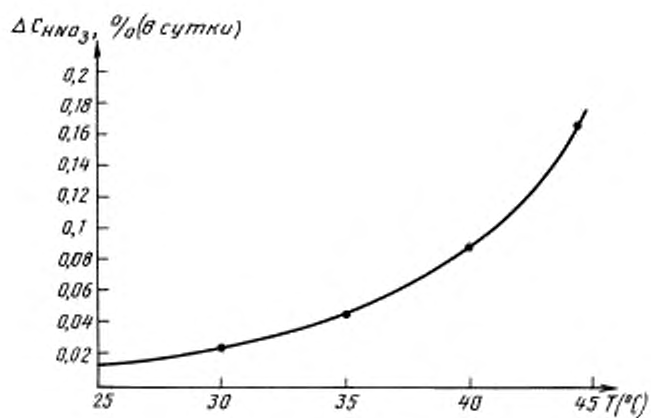
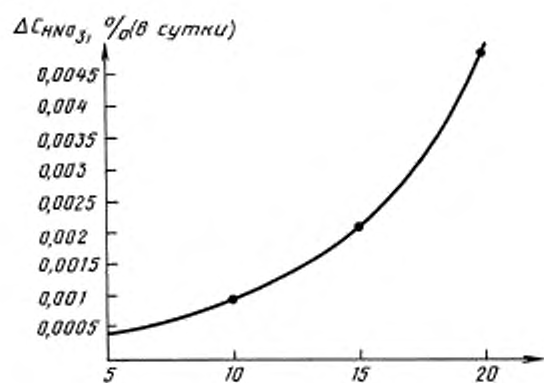
Графоаналитическая зависимость разложения азотной кислоты с массовой долей 97—99 % от температуры (t , °C) и времени (τ , сут) в виде прироста массовой доли тетраоксида азота в кислоте ($\Delta \%N_2O_4$, %)



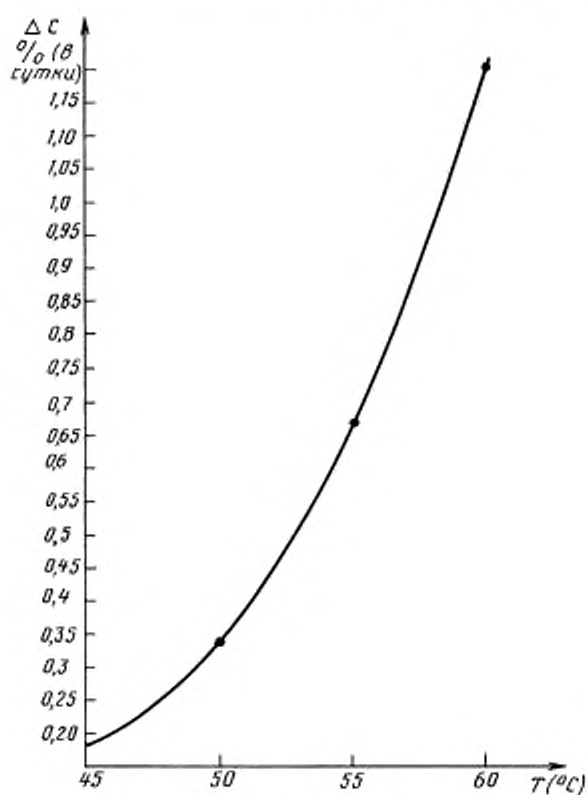
Черт. 2

$$\Delta \%N_2O_4 = 24 \cdot 10^{-3} \tau A; A = \{ \exp[38,1 - 13713/(t + 273)] \} \cdot 10^{-3}$$

t , °C	5	15	20	25	30	35	40	45	50
A	0,013	0,074	0,166	0,365	0,779	1,624	3,307	6,587	12,84

Графическая зависимость изменения концентрации HNO_3 (98,2 %) от температуры

Черт. 3

Графическая зависимость изменения концентрации HNO_3 (98,2 %) от температуры

Черт. 4

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством по производству минеральных удобрений СССР
2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 29.06.89 № 2238
3. ВЗАМЕН ГОСТ 701—78
4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, подпункта
ГОСТ 12.1.005—88	1.2.3.5
ГОСТ 12.1.007—76	1.2.3.5
ГОСТ 12.1.044—89	1.2.3.1
ГОСТ 12.4.121—83	1.2.3.7
ГОСТ 1625—89	3.3.1
ГОСТ 1770—74	3.4.1
ГОСТ 2184—77	3.1.1
ГОСТ 4148—78	3.4.1
ГОСТ 4204—77	3.4.1
ГОСТ 4328—77	3.2.1; 3.3.1
ГОСТ 4919.1—77	3.2.1; 3.3.1
ГОСТ 6552—80	3.4.1
ГОСТ 6563—75	3.5.1
ГОСТ 6709—72	3.2.1; 3.3.1; 3.4.1
ГОСТ 6859—72	3.2.1; 3.3.1; 3.4.1
ГОСТ 7328—2001	3.2.1; 3.3.1; 3.4.1; 3.5.1
ГОСТ 9147—80	3.5.1
ГОСТ 14192—96	1.3.1
ГОСТ 18300—87	3.2.1; 3.3.1
ГОСТ 19433—88	1.3.1; 1.3.3; 2.1
ГОСТ 19908—90	3.5.1
ГОСТ 20490—75	3.4.1
ГОСТ 24104—88	3.2.1; 3.3.1; 3.4.1; 3.5.1
ГОСТ 25336—82	3.2.1; 3.3.1; 3.4.1; 3.5.1
ГОСТ 25794.1—83	3.2.1; 3.3.1; 3.4.1
ГОСТ 25794.2—83	3.4.1
ГОСТ 27025—86	3.5.2
ТУ 16—87 ИФМР.675000.006ТУ	3.5.2
ТУ 25—1819.0021—90	3.4.1
ТУ 25—1894.003—90	3.4.1

5. Ограничение срока действия снято по протоколу № 5—94 Межгосударственного Совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 11-12—94)
6. ПЕРЕИЗДАНИЕ. Июль 2002 г.

Редактор *Л.В. Коретникова*
Технический редактор *Л.А. Гусева*
Корректор *М.В. Бучман*
Компьютерная верстка *И.А. Валейкиной*

Изд. лиц. № 02354 от 14.07.2000. Сдано в набор 04.07.2002. Подписано в печать 08.08.2002. Усл. печ. л. 1,86. Уч.-изд.л. 1,30.
Тираж 89 экз. С 7025. Зак. 661.

ИПК Издательство стандартов, 107076 Москва, Колодезный пер., 14.
<http://www.standards.ru> e-mail: info@standards.ru
Набрано и Издательстве на ПЭВМ
Филиал ИПК Издательство стандартов – тип. «Московский печатник», 103062 Москва, Лялин пер., 6.
Пар № 080102