
МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(МГС)
INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(ISC)

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ
СТАНДАРТ

ГОСТ
32468—
2013

КАРБАМИД (МОЧЕВИНА)
Определение содержания железа.
Фотометрический метод
с применением 2,2'-бипиридила

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2020

Предисловие

Цели, основные принципы и общие правила проведения работ по межгосударственной стандартизации установлены ГОСТ 1.0 «Межгосударственная система стандартизации. Основные положения» и ГОСТ 1.2 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосударственные, правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Правила разработки, принятия, обновления и отмены»

Сведения о стандарте

1 ПОДГОТОВЛЕН Федеральным государственным унитарным предприятием «Всероссийский научно-исследовательский центр стандартизации, информации и сертификации сырья, материалов и веществ» (ФГУП «ВНИЦСМВ»)

2 ВНЕСЕН Межгосударственным техническим комитетом по стандартизации МТК 527 «Химия»

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 5 ноября 2013 г. № 61-П)

За принятие проголосовали:

Краткое наименование страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Код страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Сокращенное наименование национального органа по стандартизации
Армения	AM	Минэкономики Республики Армения
Беларусь	BY	Госстандарт Республики Беларусь
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Россия	RU	Росстандарт
Таджикистан	TJ	Таджикстандарт

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 22 ноября 2013 г. № 1841-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 32468—2013 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 января 2015 г.

5 Настоящий стандарт подготовлен на основе применения ГОСТ Р 50568.3—93¹⁾

6 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

7 ПЕРЕИЗДАНИЕ. Май 2020 г.

Информация о введении в действие (прекращении действия) настоящего стандарта и изменений к нему на территории указанных выше государств публикуется в указателях национальных стандартов, издаваемых в этих государствах, а также в сети Интернет на сайтах соответствующих национальных органов по стандартизации.

В случае пересмотра, изменения или отмены настоящего стандарта соответствующая информация будет опубликована на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации в каталоге «Межгосударственные стандарты»

¹⁾ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 22 ноября 2013 г. № 1841-ст ГОСТ 50568.3—93 отменен с 1 января 2015 г.

© Стандартиформ, оформление, 2014, 2020



В Российской Федерации настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

Содержание

1 Область применения	1
2 Нормативные ссылки	1
3 Сущность метода	2
4 Средства измерений, вспомогательное оборудование, реактивы и материалы	2
5 Отбор проб	3
6 Требования к безопасности	3
7 Требования к квалификации оператора	3
8 Условия выполнения измерений	3
9 Подготовка к выполнению измерений	3
10 Подготовка пробы и выполнение измерений	5
11 Обработка результатов измерений и установление их окончательных значений	5
12 Требования к показателям точности измерений	6
13 Оформление результатов измерений	6
14 Проверка приемлемости результатов, получаемых в условиях воспроизводимости	6
15 Контроль качества результатов измерений при реализации в лаборатории	7
Библиография	8

КАРБАМИД (МОЧЕВИНА)**Определение содержания железа.
Фотометрический метод с применением 2,2'-бипиридила**

Urea for industrial use.
Determination of iron content. Photometric method with use of 2,2'-bipyridyl

Дата введения — 2015—01—01

1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает порядок определения содержания железа в технической мочеvine (карбамиде) фотометрическим методом с использованием 2,2'-бипиридила в диапазоне от 0,00005 % до 0,00015 %.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

- ГОСТ 12.0.004 Система стандартов безопасности труда. Организация обучения безопасности труда. Общие положения
- ГОСТ 12.1.004 Система стандартов безопасности труда. Пожарная безопасность. Общие требования
- ГОСТ 12.1.005 Система стандартов безопасности труда. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны
- ГОСТ 12.1.007 Система стандартов безопасности труда. Вредные вещества. Классификация и общие требования безопасности
- ГОСТ 12.1.019 Система стандартов безопасности труда. Электробезопасность. Общие требования и номенклатура видов защиты
- ГОСТ 12.4.009 Система стандартов безопасности труда. Пожарная техника для защиты объектов. Основные виды. Размещение и обслуживание
- ГОСТ 12.4.021 Система стандартов безопасности труда. Системы вентиляционные. Общие требования
- ГОСТ 1770 (ИСО 1042—83, ИСО 4788—80) Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Технические условия
- ГОСТ 2081 Карбамид. Технические условия
- ГОСТ 3117 Аммоний уксуснокислый. Технические условия
- ГОСТ 3118 Реактивы. Кислота соляная. Технические условия
- ГОСТ 4204 Реактивы. Кислота серная. Технические условия
- ГОСТ 4208 Соль закиси железа и аммония двойная сернокислая (соль Мора). Технические условия
- ГОСТ 4223 Калий сернокислый кислый. Технические условия
- ГОСТ 5456 Гидроксиламина гидрохлорид. Технические условия
- ГОСТ 6563 Изделия технические из благородных металлов и сплавов. Технические условия
- ГОСТ 6709 Вода дистиллированная. Технические условия
- ГОСТ 24104 Весы лабораторные. Общие технические требования¹⁾

¹⁾ В Российской Федерации действует ГОСТ Р 53228—2008 «Весы неавтоматического действия. Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания».

ГОСТ 25336 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры

ГОСТ 25794.1 Реактивы. Методы приготовления титрованных растворов для кислотно-основного титрования

ГОСТ 29169 (ИСО 648—77) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки с одной меткой

ГОСТ 29227 (ИСО 8351—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 1. Общие требования

ГОСТ 29251 (ИСО 385-1—84) Посуда лабораторная стеклянная. Бюретки. Часть 1. Общие требования

ГОСТ OIML R 111-1 Государственная система обеспечения единства измерений. Гири классов E_1 , E_2 , F_1 , F_2 , M_1 , $M_{1,2}$, M_2 , $M_{2,3}$ и M_3 . Часть 1. Метрологические и технические требования

Примечание — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов и классификаторов на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (www.easc.by) или по указателям национальных стандартов, издаваемым в государствах, указанных в предисловии, или на официальных сайтах соответствующих национальных органов по стандартизации. Если на документ дана недатированная ссылка, то следует использовать документ, действующий на текущий момент, с учетом всех внесенных в него изменений. Если заменен ссылочный документ, на который дана датированная ссылка, то следует использовать указанную версию этого документа. Если после принятия настоящего стандарта в ссылочный документ, на который дана датированная ссылка, внесено изменение, затрагивающее положение, на которое дана ссылка, то это положение применяется без учета данного изменения. Если ссылочный документ отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

3 Сущность метода

Определение содержания железа в мочеводе (карбамиде) выполняют фотометрическим методом. Метод основан на прокаливании вещества при температуре 800 °С, плавлении осадка с добавкой безводного кислого серноокислого калия, растворении в соляной кислоте, восстановлении трехвалентного железа с использованием гидрохлорида гидросиламина с последующим образованием комплекса двухвалентного железа с 2,2'-биридиллом в присутствии буферного раствора (рН 4,5—6) и фотометрированием окрашенного раствора при длине волны 522 нм.

4 Средства измерений, вспомогательное оборудование, реактивы и материалы

При выполнении измерений применяют нижеследующие средства измерений и другие технические средства.

4.1 Средства измерений и вспомогательное оборудование

Спектрофотометр или фотозлектроколориметр, позволяющий проводить измерения оптической плотности при длине волны 522 нм.

Кюветы с толщиной поглощающего свет слоя 10 мм.

Весы лабораторные высокого класса точности (II) с наибольшим пределом взвешивания 200 г по ГОСТ 24104.

Весы лабораторные среднего класса точности (III) с наибольшим пределом взвешивания 1 кг по ГОСТ 24104.

Набор гирь класса точности F_1 и F_2 по ГОСТ OIML R 111-1.

Колбы 1(2)—1000—2, 1(2)—500—2, 1(2)—100—2, 1(2)—50—2 по ГОСТ 1770.

Цилиндры 1(3)—100—2, 1(3)—50—2 по ГОСТ 1770.

Пипетки с одной меткой 2—2—50 по ГОСТ 29169.

Пипетки градуированные 1(2)—1—2—1, 1(2)—1—2—2, 1(2)—2—2—5, 1(2)—2—2—10 по ГОСТ 29227.

Бюретка 1—2—2—50—0,1 по ГОСТ 29251.

Платиновый тигель № 107-3 по ГОСТ 6563.

Стакан В-1—250 ТХС по ГОСТ 25336.

Электропечь сопротивления лабораторная муфельная, способная поддерживать заданную температуру 300 °С и 800 °С.

4.2 Реактивы и материалы

Калий серноокислый кислый безводный по ГОСТ 4223.

Гидроксиламина гидрохлорид по ГОСТ 5456.

Кислота соляная по ГОСТ 3118.

Серная кислота по ГОСТ 4204.

Аммоний уксуснокислый по ГОСТ 3117.

Соль закиси железа и аммония двойная серноокислая (соль Мора) по ГОСТ 4208.

2,2'-бипиридил.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709 или вода эквивалентной чистоты.

5 Отбор проб

Отбор проб — по ГОСТ 2081.

6 Требования к безопасности

При выполнении измерений соблюдают следующие требования:

- требования техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.1.007;
- требования электробезопасности при работе с электроустановками по ГОСТ 12.1.019;
- требования, изложенные в эксплуатационной документации на средства измерений и вспомогательное оборудование.

Помещение, в котором проводят работы, должно быть оборудовано общей приточно-вытяжной вентиляцией по ГОСТ 12.4.021; содержание вредных веществ в воздухе рабочей зоны не должно превышать нормы, установленные ГОСТ 12.1.005.

Помещение лаборатории должно соответствовать требованиям пожаробезопасности по ГОСТ 12.1.004 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009.

Работающие должны быть обучены правилам безопасности труда согласно ГОСТ 12.0.004.

7 Требования к квалификации оператора

К выполнению измерений и обработке их результатов могут быть допущены специалисты, имеющие высшее или среднее специальное образование или опыт работы в лаборатории.

Оператор должен быть знаком с устройством средств измерений, операциями, проводимыми при подготовке, выполнении измерений и обработке результатов.

8 Условия выполнения измерений

При выполнении измерений соблюдают следующие условия:

- температура окружающего воздуха — (20 ± 5) °С;
- относительная влажность воздуха — не более 80 % при 25 °С;
- частота переменного тока — $(50 \pm 0,4)$ Гц;
- напряжение в сети — (220 ± 22) В.

9 Подготовка к выполнению измерений

При подготовке к выполнению измерений проводят следующие работы.

9.1 Приготовление вспомогательных растворов

9.1.1 Гидроксиламина гидрохлорид, раствор концентрации 100 г/дм³

Навеску гидроксиламина гидрохлорида ($\text{NH}_2\text{OH} \cdot \text{HCl}$) массой 10,00 г помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, растворяют в небольшом количестве воды, доводят объем в колбе до метки и перемешивают.

9.1.2 Аммоний уксуснокислый, раствор концентрации 300 г/дм³

Навеску уксуснокислого аммония ($\text{CH}_3\text{COONH}_4$) массой 30,00 г помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, растворяют в небольшом количестве воды, доводят объем в колбе до метки и перемешивают.

9.1.3 Соляная кислота, раствор концентрации примерно $c(\text{HCl}) = 1$ моль/дм³; готовят по ГОСТ 25794.1.

9.1.4 Серная кислота, раствор концентрации 100 г/дм³

5,5 см³ серной кислоты ($\rho = 1,83 \text{ г/см}^3$) по ГОСТ 4204 осторожно приливают в мерную колбу вместимостью 100 см³, в которую предварительно налито около 50 см³ воды, доводят объем в колбе до метки и перемешивают.

9.1.5 2,2'-бипиридил, раствор концентрации 10 г/дм³ в соляной кислоте

Навеску 2,2'-бипиридила массой 1,0000 г помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, добавляют 10 см³ раствора соляной кислоты концентрации 1 моль/дм³, доводят объем в колбе до метки водой и перемешивают.

9.2 Приготовление градуировочных растворов**9.2.1 Основной раствор с содержанием железа 2,00 мг/см³**

7,022 г соли Мора $[\text{FeSO}_4(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4 \cdot 6\text{H}_2\text{O}]$ помещают в стакан, добавляют 50 см³ раствора серной кислоты концентрации 100 г/дм³ и переносят количественно в мерную колбу вместимостью 500 см³, доводят водой до метки и перемешивают.

1 см³ основного раствора содержит 2,00 мг железа.

9.2.2 Рабочий раствор № 1 с содержанием железа 0,20 мг/см³

50,0 см³ основного раствора с содержанием железа 2,00 мг/см³ переносят в мерную колбу вместимостью 500 см³, добавляют 5 см³ раствора серной кислоты концентрации 100 г/дм³, доводят объем в колбе до метки водой и перемешивают.

1 см³ этого рабочего раствора № 1 содержит 0,20 мг железа.

Раствор готовят непосредственно перед использованием.

9.2.3 Рабочий раствор № 2 с содержанием железа 0,010 мг/см³

50,0 см³ рабочего раствора № 1 с содержанием железа 0,20 мг/см³ переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см³, доводят объем в колбе до метки водой и перемешивают.

1 см³ этого рабочего раствора № 2 содержит 0,010 мг железа.

Раствор готовят непосредственно перед использованием.

9.3 Построение градуировочного графика

9.3.1 Готовят серию градуировочных растворов. В 11 мерных колб вместимостью 100 см³ помещают соответствующие объемы рабочего раствора № 2 с содержанием железа 0,010 мг/см³, указанные в таблице 1.

В каждую колбу добавляют количество воды, необходимое для того, чтобы довести объем до 50 см³, затем добавляют 2 см³ раствора соляной кислоты и 2 см³ раствора гидрохлорида гидроксиламина, перемешивая после каждого добавления. Оставляют колбы в покое в течение 5 мин, затем добавляют 5 см³ раствора уксуснокислого аммония и 1 см³ раствора 2,2'-бипиридила. Разбавляют до метки, тщательно перемешивают и оставляют в покое на 10 мин.

Таблица 1

Объем рабочего раствора № 2 с содержанием железа 0,010 мг/см ³ , см ³	Масса железа, мкг
0*	0
5,0	50
10,0	100
15,0	150
20,0	200
25,0	250
30,0	300
35,0	350
40,0	400
45,0	450
50,0	500
* Компенсирующий раствор.	

9.3.2 Проводят фотометрические измерения на спектрофотометре при длине волны 522 нм или фотоэлектроколориметре с соответствующим светофильтром, в кюветах с толщиной поглощающего свет слоя 10 мм, установив прибор на нулевое поглощение по компенсирующему раствору.

Строят график, откладывая по оси абсцисс значения массы железа в миллиграммах, содержащейся в 100 см³ градуировочного раствора, а по оси ординат — соответствующие значения оптической плотности.

9.4 Контроль стабильности градуировочной характеристики

Контроль стабильности градуировочной характеристики заключается в определении параметров этой характеристики через установленные промежутки времени, сопоставлении их с первоначальными параметрами и оценке на этой основе возможности продолжения текущих измерений.

Периодичность контроля определяется частотой использования методики.

Контроль стабильности градуировочной характеристики проводят в соответствии с графиком контроля и при каждой смене реактивов. Средствами контроля являются градуировочные растворы — образцы для градуировки. Для контроля готовят не менее трех образцов для градуировки по 9.3.

Градуировочную характеристику считают стабильной, если расхождение между заданным и измеренным значениями массы железа в образце для градуировки не превышает допустимое относительное расхождение $\pm 30\%$.

Если условие стабильности градуировочной характеристики не выполняется для одного из образцов для градуировки, выполняют повторное приготовление и измерение этого образца. Если градуировочная характеристика нестабильна, выясняют причины и повторяют контроль с использованием других образцов для градуировки, предусмотренных методикой. При повторном обнаружении нестабильности строят новый градуировочный график.

10 Подготовка пробы и выполнение измерений

Взвешивают $(100 \pm 0,1)$ г карбамида.

Параллельно проводят холостой опыт в соответствии с установленной методикой без аналитической пробы (пробы карбамида).

Нагревают тигель над небольшим пламенем и помещают в него часть пробы.

После расплавления добавляют небольшими порциями оставшуюся часть пробы, ожидая после каждого добавления расплавления продукта.

После получения твердой серой массы помещают тигель, содержащий вещество, в электрическую печь при температуре 300 °С. Постепенно повышают температуру до 800 °С. Затем продолжают нагревание до полного прокалывания осадка, определяемого по изменению окраски. Извлекают тигель из печи и охлаждают его. Добавляют в тигель $(1 \pm 0,01)$ г кислого серноокислого калия и расплавляют над пламенем. Выдерживают плав в течение 10 мин над пламенем и затем охлаждают. Растворяют плав, слегка подогревая, в 2 см³ раствора соляной кислоты и 10 см³ воды. Полученный раствор помещают в мерную колбу вместимостью 50 см³, при необходимости отфильтровывая, объем в колбе доводят до метки и перемешивают.

Переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³ аликвотную часть анализируемого раствора, содержащую 50—500 мкг Fe.

При необходимости разбавляют до 50 см³ и последовательно добавляют, перемешивая после каждого добавления, 2 см³ раствора соляной кислоты и 2 см³ раствора гидрохлорида гидроксиламина. Оставляют в покое на 5 мин, затем добавляют 5 см³ раствора уксуснокислого аммония и 1 см³ раствора 2,2'-бипиридила. Разбавляют до метки водой, перемешивают и оставляют в покое на 10 мин.

Проводят фотометрические измерения анализируемого раствора и раствора холостого опыта аналогично методике анализа, приведенной в 9.3.2, предварительно отрегулировав прибор на нулевое поглощение по отношению к воде.

11 Обработка результатов измерений и установление их окончательных значений

Обработку результатов измерений содержания железа в пробах карбамида выполняют следующим образом.

Массовую долю железа в пробе карбамида, %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{C_x \cdot 50 \cdot 100}{\alpha V_a \cdot 1000}, \quad (1)$$

где C_x — масса железа, найденная в аликвоте анализируемого раствора, г;

α — навеска пробы карбамида, взятая для определения, г;

V_a — объем (аликвота) раствора пробы, взятый для определения, см³.

За результат измерений принимают среднеарифметическое значение (\bar{X}) двух результатов параллельных определений, расхождение между которыми не должно превышать предел повторяемости, равный 0,00003 %.

12 Требования к показателям точности измерений

Границы допускаемой относительной погрешности $\pm \delta$, %, измерений по данной методике — ± 30 % при $P = 0,95$.

13 Оформление результатов измерений

Результаты измерений в документах, предусматривающих их использование, представляют в виде

$$\bar{X} \pm \Delta, \text{ \%}, \text{ при } P = 0,95,$$

где \bar{X} — среднеарифметическое значение двух параллельных определений содержания железа в пробе карбамида, %;

Δ — границы абсолютной погрешности, %, при доверительной вероятности $P = 0,95$.

Перевод значений метрологических характеристик из относительных в абсолютные осуществляют по формуле

$$\Delta = 0,01 \delta \bar{X}. \quad (2)$$

Численное значение результата измерений должно оканчиваться цифрой того же разряда, что и значение границ абсолютной погрешности.

Допустимо представлять результат в виде

$$\bar{X} \pm \Delta_n, \text{ } P = 0,95,$$

при условии $\Delta_n < \Delta$,

где Δ_n — значение характеристики погрешности результатов измерений, установленное при реализации методики в лаборатории и обеспечиваемое контролем стабильности результатов измерений.

Примечание — Допустимо характеристику погрешности результатов измерений при внедрении методики в лаборатории устанавливать на основе выражения

$$\Delta_n = 0,84 \Delta \quad (3)$$

с последующим уточнением по мере накопления информации в процессе контроля стабильности результатов измерений.

14 Проверка приемлемости результатов, получаемых в условиях воспроизводимости

Расхождение между результатами измерений содержания железа в идентичной пробе карбамида, получаемыми в двух лабораториях, не должно превышать предел воспроизводимости, равный 0,00004 %.

15 Контроль качества результатов измерений при реализации в лаборатории

Контроль качества результатов измерений при реализации методики в лаборатории предусматривает контроль стабильности результатов измерений (на основе контроля стабильности среднеквадратического отклонения повторяемости, среднеквадратического отклонения внутрिलाбораторной прецизионности).

Контроль стабильности результатов анализа проводят в целях подтверждения лабораторией компетентности в обеспечении качества выдаваемых результатов анализа и оценки деятельности лаборатории в целом.

Форма реализации контроля стабильности результатов анализа, получаемых в лаборатории, может быть выбрана в соответствии с [1].

Библиография

- [1] РМГ 76—2004 ГСИ. Внутренний контроль качества результатов количественного химического анализа

УДК 661.717.5.001.4:006.354

МКС 65.080

Ключевые слова: мочевина, карбамид, химический анализ, определение содержания железа, фотометрический метод, 2,2'-бипиридил

Редактор переиздания *Н.Е. Рагузина*
Технические редакторы *В.Н. Прусакова, И.Е. Черепкова*
Корректор *Е.М. Поляченко*
Компьютерная верстка *Г.В. Струковой*

Сдано в набор 12.05.2020. Подписано в печать 25.06.2020. Формат 60 × 84¹/₈. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 1,40. Уч.-изд. л. 0,90.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

ИД «Юриспруденция», 115419, Москва, ул. Орджоникидзе, 11.
www.jurisizdat.ru y-book@mail.ru

Создано в единичном исполнении во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»
для комплектования Федерального информационного фонда стандартов,
117418 Москва, Нахимовский пр-т, д. 31, к. 2.
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru