



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ
СОЮЗА ССР

РЕАКТИВЫ

КАЛЬЦИЙ АЗОТНОКИСЛЫЙ 4-ВОДНЫЙ

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ

ГОСТ 4142-77

Издание официальное

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СТАНДАРТОВ
СОВЕТА МИНИСТРОВ СССР
Москва

**РАЗРАБОТАН ВНИИХИМИЧЕСКИХ РЕАКТИВОВ И ОСОБО ЧИСТЫХ ВЕЩЕСТВ
(ИРЕА)**

Зам. директора Г. В. Грязнов

Руководители темы: В. Г. Будзь, И. Л. Роттенберг

Исполнители: В. А. Смородинская, К. Л. Лесина, И. В. Жарова, Л. В. Киди-
ярова

ВНЕСЕН Министерством химической промышленности

Член коллегии В. Ф. Ростунов

**ПОДГОТОВЛЕН К УТВЕРЖДЕНИЮ Всесоюзным научно-исследова-
тельским институтом стандартизации (ВНИИС)**

Директор А. В. Гличев

**УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государствен-
ного комитета стандартов Совета Министров СССР от 4 мая
1977 г. № 1139**

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

Реактивы
КАЛЬЦИЙ АЗОТНОКИСЛЫЙ 4-ВОДНЫЙ

ГОСТ
4142—77

Технические условия

Reagents. Calcium nitrate 4-agueous. Specifications

Взамен
ГОСТ 4142—66

Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 4 мая 1977 г. № 1139 срок действия установлен

с 01.01 1978 г.
до 01.01 1983 г.

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт распространяется на реагент — 4-водный азотнокислый кальций, который представляет собой бесцветные кристаллы; растворим в воде; расплывается на воздухе.

Формула $\text{Ca}(\text{NO}_3)_2 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$.

Молекулярная масса (по международным атомным массам 1971 г.) — 236,15.

1. ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. 4-водный азотнокислый кальций должен быть изготовлен в соответствии с требованиями настоящего стандарта по технологическому регламенту, утвержденному в установленном порядке.

1.2. По физико-химическим показателям 4-водный азотнокислый кальций должен соответствовать нормам, указанным в табл. 1.

Таблица 1

Наименование показателя	Норма		
	Химически чистый (х. ч.)	Чистый для анализа (ч. д. а.)	Чистый (ч.)
1. Массовая доля 4-водного азотнокислого кальция $(\text{Ca}(\text{NO}_3)_2 \cdot 4\text{H}_2\text{O}, \%)$, не менее	99,0	98,5	98,0
2. Массовая доля нерастворимых в воде веществ, %, не более	0,002	0,005	0,010

Продолжение табл. 1

Наименование показателя	Норма		
	Химически чистый (х. ч.)	Чистый для анализа (ч. д. а.)	Чистый (ч.)
3. Кислотность (HNO_3), %, не более	0,01	0,02	0,05
4. Массовая доля сульфатов (SO_4), %, не более	0,005	0,010	0,030
5. Массовая доля фосфатов (PO_4), %, не более	0,001	0,002	Не нормируется
6. Массовая доля хлоридов (Cl), %, не более	0,002	0,002	0,005
7. Массовая доля железа (Fe), %, не более	0,0001	0,0002	0,0005
8. Массовая доля магния (Mg), %, не более	0,01	0,05	0,10
9. Массовая доля калия и натрия ($\text{K} + \text{Na}$), %, не более	0,02	0,05	0,20
10. Массовая доля тяжелых металлов (Pb), %, не более	0,0002	0,0005	0,0010

2. ПРАВИЛА ПРИЕМКИ

2.1. Правила приемки — по ГОСТ 3885—73.

3. МЕТОДЫ АНАЛИЗА

3.1. Пробы отбирают по ГОСТ 3885—73. Масса средней пробы должна быть не менее 320 г.

3.2. Определение массовой доли 4-водного азотнокислого кальция

3.2.1. Проведение анализа

Определение проводят по ГОСТ 10398—76.

При этом около 2,5 г препарата взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г, помещают в мерную колбу вместимостью 250 мл, растворяют в воде, доводят объем раствора водой до метки, перемешивают.

25 мл полученного раствора помещают в коническую колбу вместимостью 250 мл, прибавляют 75 мл воды и далее определение проводят комплексонометрическим методом.

Массовую долю 4-водного азотнокислого кальция (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{V \cdot 0,01181 \cdot 250 \cdot 100}{25 \cdot m},$$

где V — объем точно 0,05 М раствора трилона Б, израсходованный на титрование, мл;

0,01181 — масса 4-водного азотнокислого кальция, соответствующая 1 мл точно 0,05 М раствора трилона Б, г;
 m — масса навески препарата, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,3%.

3.3. Определение массовой доли нерастворимых в воде веществ

3.3.1. Реактивы и посуда

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

Тигель фильтрующий по ГОСТ 9775—69, типа ТФ ПОР 10 или ТФ ПОР 16.

3.3.2. Проведение анализа

50 г препарата взвешивают с погрешностью не более 0,01 г, помещают в стакан вместимостью 200—300 мл и растворяют при нагревании в 100 мл воды. Стакан накрывают часовым стеклом и выдерживают в течение 1 ч на кипящей водяной бане. Затем раствор фильтруют через фильтрующий тигель, предварительно высушенный до постоянной массы и взвешенный с погрешностью не более 0,0002 г. Остаток на фильтре промывают 150 мл воды 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 — 1,0 мг,
- для препарата чистый для анализа — 2,5 мг,
- для препарата чистый — 5,0 мг.

3.4. Определение кислотности

3.4.1. Реактивы и растворы

Вода дистиллированная, не содержащая углекислоты, готовят по ГОСТ 4517—75.

Натрия гидроокись (натр едкий) по ГОСТ 4328—77; 0,05 н. раствор.

Индикатор смешанный (метиловый красный по ГОСТ 5853—51 и метиленовый голубой); готовят по ГОСТ 4919—68.

3.4.2. Проведение анализа

10 г препарата взвешивают с погрешностью не более 0,01 г, помещают в коническую колбу вместимостью 200 мл, растворяют в 50 мл воды, прибавляют 2 капли раствора смешанного индикатора и титруют из микробюретки раствором едкого натра до перехода фиолетовой окраски раствора в зеленую.

3.4.3. Обработка результатов

Кислотность (X_1) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{V \cdot 0,003150 \cdot 100}{m},$$

где V — объем точно 0,05 н. раствора едкого натра, израсходованный на титрование, мл;
0,003150 — количество азотной кислоты, соответствующее 1 мл точно 0,05 н. раствора едкого натра, г;
 m — масса навески препарата, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,002%.

3.5. Определение массовой доли сульфатов

Определение проводят по ГОСТ 10671.5—74. При этом 0,3 г препарата взвешивают с погрешностью не более 0,01 г, помещают в фарфоровую чашку, растворяют в 5 мл воды, прибавляют 1 мл 25%-ного раствора соляной кислоты, 1 мл раствора технического формалина (ГОСТ 1625—75) и выпаривают досуха на песчаной бане при температуре не выше 200°C. Остаток смачивают 0,5 мл раствора формалина и 7 мл воды и снова выпаривают досуха.

Сухой остаток растворяют в смеси, состоящей из 25 мл воды и 1 мл 10%-ного раствора соляной кислоты, и далее определение проводят фототурбидиметрическим или визуально-нефелометрическим (способ 1) методом, не прибавляя раствора соляной кислоты.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если содержание сульфатов не будет превышать:

- для препарата химически чистый — 0,015 мг,
- для препарата чистый для анализа — 0,030 мг,
- для препарата чистый — 0,090 мг.

При необходимости в результат анализа вносят поправку на содержание сульфатов в применяемых количествах формалина и соляной кислоты (для разложения навески препарата), определяемую контрольным опытом.

При разногласиях в оценке массовой доли сульфатов анализ проводят фототурбидиметрическим методом.

3.6. Определение массовой доли фосфатов

Определение проводят по ГОСТ 10671.6—74. При этом 2 г препарата взвешивают с погрешностью не более 0,01 г, помещают в коническую колбу вместимостью 50 мл, растворяют в 15 мл воды и далее определение проводят фотометрическим методом по желтой окраске фосфорнованадиевомолибденового комплекса.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если содержание фосфатов не будет превышать:

- для препарата химически чистый — 0,02 мг,
- для препарата чистый для анализа — 0,04 мг.

Допускается заканчивать определение визуально.

При разногласиях в оценке содержания фосфатов анализ заканчивают фотометрически.

3.7. Определение массовой доли хлоридов

Определение проводят по ГОСТ 10671.7—74.

При этом 1 г препарата взвешивают с погрешностью не более 0,01 г, помещают в коническую колбу вместимостью 100 мл и растворяют в 40 мл воды. Если раствор мутный, его фильтруют через плотный беззольный фильтр, промытый горячей водой, и далее определение проводят фототурбидиметрическим (способ 2) или визуально-нефелометрическим методом.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если содержание хлоридов 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 содержания хлоридов анализ проводят фототурбидиметрическим методом.

3.8. Определение массовой доли магния

3.8.1. Приборы, реактивы и растворы

Спектрограф типа ИСП-30 с трехлинзовой системой освещения щели и трехступенчатым ослабителем.

Генератор дуги переменного тока типа ДГ-2.

Выпрямитель кремневый типа ВАЗ 230×70.

Микрофотометр типа МФ-2.

Спектропроектор типа ПС-18.

Лампа инфракрасная.

Микропипетка.

Угли графитированные для спектрального анализа ОС.Ч 7—3 (электроды угольные); верхний электрод диаметром 6 мм с цилиндрическим каналом диаметром 4 мм и глубиной 6 мм, нижний электрод диаметром 6 мм заточен на конус.

Фотопластиинки спектральные, тип I, чувствительностью 6 отн. ед.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

Натрий хлористый по ГОСТ 4233—66, х. ч.

Аммоний хлористый по ГОСТ 3773—72.

Гидрохинон (пара-диоксибензол) по ГОСТ 19627—74.

Калий бромистый по ГОСТ 4160—74.

Кальций азотнокислый 4-водный, проверенный на отсутствие магния в условиях данной методики; при наличии примеси ее определяют методом добавок и учитывают при построении градиуровочного графика.

Метол (пара-метиламинофенолсульфат) по ГОСТ 5.1177—71.

Натрий сернистокислый 7-водный по ГОСТ 429—66.

Натрий серноватистокислый (тиосульфат натрия) по ГОСТ 4215—66.

Натрий углекислый безводный по ГОСТ 83—63 или натрий углекислый 10-водный по ГОСТ 84—76.

Раствор, содержащий Mg; готовят по ГОСТ 4212—76 — раствор А; соответствующим разбавлением получают раствор, содержащий 0,1 мг/мл Mg — раствор Б.

Проявитель метолгидрохиноновый; готовят следующим образом: раствор А — 2 г метола, 10 г гидрохинона и 104 г сернистокислого натрия растворяют в воде, доводят объем раствора водой до 1 л, перемешивают и, если раствор мутный, его фильтруют; раствор Б — 16 г безводного углекислого натрия (или 40 г кристаллического углекислого натрия) и 2 г бромистого калия растворяют в воде, доводят объем раствора водой до 1 л, перемешивают и, если раствор мутный, его фильтруют; затем растворы А и Б смешивают в равных объемах.

Фиксаж быстродействующий; готовят следующим образом: 500 г серноватистокислого натрия и 100 г хлористого аммония растворяют в питьевой воде, доводят объем раствора водой до 2 л, перемешивают и, если раствор мутный, его фильтруют.

3.8.2. Подготовка к анализу

3.8.2.1. Подготовка пробы

0,5 г препарата взвешивают с погрешностью не более 0,01 г, помещают в кварцевую чашку вместимостью 25 мл, прибавляют 1 мл воды и тщательно перемешивают. На дно кратера электрода, подготовленного по п. 3.9.4, помещают 3 мг хлористого натрия, вносят микропипеткой 0,04 мл анализируемого раствора и высушивают досуха под инфракрасной лампой.

3.8.2.2. Приготовление образцов для построения градуировочного графика

В четыре кварцевые чашки вместимостью 25 мл помещают 0,5 г 4-водного азотнокислого кальция, не содержащего определяемого элемента или с известным его содержанием и взвешенного с погрешностью не более 0,01 г, прибавляют количество воды и количество раствора А и Б, указанные в табл. 2, и тщательно перемешивают. На дно кратера электродов вносят микропипеткой 0,04 мл полученных растворов и высушивают досуха под инфракрасной лампой.

Таблица 2

Номера образцов	Количество воды, мл	Количество раствора, мл		Массовая доля Mg в пересчете на препарат	
		А	Б	мг	%
1	0,75	—	0,25	0,025	0,005
2	0,50	—	0,50	0,05	0,01
3	0,85	0,15	—	0,15	0,03
4	0,50	0,50	—	0,5	0,1

3.8.2.3. Рекомендуемые условия съемки спектограммы

Сила тока, А	10
Ширина щели, мм	0,015
Экспозиция, с	60
Высота диафрагмы на средней линзе конденсорной системы, мм	5

Перед съемкой угольные электроды предварительно обжигают в дуге постоянного тока в течение 15 с при силе тока 10 А и снимают спектrogramму для контроля на отсутствие в электродах магния.

3.8.3. Проведение анализа

Подсушенный под инфракрасной лампой электрод с анализируемой пробой возбуждают в дуге постоянного тока и снимают спектrogramму. Также поступают с образцами, содержащими Mg.

Спектры анализируемого препарата и образцов снимают на одной фотопластинке 3 раза. Каждый раз ставят новую пару электролов. Щель открывают без предварительного обжига.

3.8.4. Обработка спектrogramмы и результатов

Фотопластинку со снятыми спектрами проявляют, фиксируют, промывают в проточной воде и высушивают на воздухе. Затем проводят фотометрирование аналитической спектральной линии определяемого элемента и линии соседнего фона, пользуясь логарифмической шкалой, нм:

$$\text{Mg} - 280,27.$$

Для каждой аналитической линии вычисляют разность почернений (ΔS):

$$\Delta S = S_{\text{л+ф}} - S_{\phi},$$

где $S_{\text{л+ф}}$ — почернение линии + фона,

S_{ϕ} — почернение фона.

По трем значениям разности почернений определяют среднее арифметическое значение ($\bar{\Delta S}$).

По значениям ΔS аналитических пар линий примеси образца строят градуировочный график для определяемого элемента, откладывая на оси абсцисс логарифмы концентраций ($\lg C$), на оси ординат — среднее арифметическое значение разности почернений ($\bar{\Delta S}$).

Массовую долю примеси в препарате находят по графику.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 15% относительно вычисляемой величины.

3.9. Определение массовой доли железа

Определение проводят по ГОСТ 10555—75. При этом 5 г препарата взвешивают с погрешностью не более 0,01 г, помещают в

коническую колбу вместимостью 100 мл (с меткой на 50 мл), растворяют в 20 мл воды, прибавляют 1 мл раствора соляной кислоты и нагревают до кипения. Раствор охлаждают и далее определение проводят сульфосалициловым методом, не прибавляя раствора соляной кислоты.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если содержание 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.

Допускается заканчивать определение визуально.

При разногласиях в оценке содержания железа анализ заканчивают фотометрически.

3.10. Определение массовой доли калия и натрия

Определение проводят пламенно-фотометрическим методом по ГОСТ 13543—76.

3.11. Определение массовой доли тяжелых металлов

Определение проводят по ГОСТ 17319—76. При этом 5 г препарата взвешивают с погрешностью не более 0,01 г, помещают в колбу вместимостью 100 мл с притертой или резиновой пробкой, растворяют в 25 мл воды и далее определение проводят сероводородным методом, прибавляя 0,5 мл уксусной кислоты (вместо 1 мл) и 6 мл раствора уксуснокислого аммония (вместо 1 мл). Заканчивают определение в объеме 41,5 мл.

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 — 0,025 мг Pb,

для препарата чистый — 0,050 мг Pb,

0,5 мл уксусной кислоты, 6 мл раствора уксуснокислого аммония и 10 мл сероводородной воды.

4. УПАКОВКА, МАРКИРОВКА, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

4.1. Препарат упаковывают и маркируют в соответствии с ГОСТ 3885—73.

Вид упаковки: Б-6, Б-5п.

Группа фасовки: IV, V, VI не более 3000 г.

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

4.3. Препарат хранят в упаковке изготовителя в крытых складских помещениях.

5. ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

5.1. Изготовитель должен гарантировать соответствие 4-водного азотнокислого кальция требованиям настоящего стандарта при соблюдении условий хранения препарата, установленных настоящим стандартом.

5.2. Гарантийный срок хранения препарата — один год со дня изготовления. По истечении гарантийного срока хранения препарат перед применением должен быть проверен на соответствие требованиям настоящего стандарта.

6. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

6.1. 4-водный азотнокислый кальций в больших количествах действует на кожные покровы раздражающе и прижигающе, может вызывать медленно заживающие изъязвления.

6.2. При работе с препаратом следует применять индивидуальные средства защиты (резиновые перчатки), а также соблюдать меры личной гигиены.

6.3. Помещения, в которых проводятся работы с препаратом, должны быть оборудованы общей приточно-вытяжной механической вентиляцией; анализ препарата следует проводить в вытяжном шкафу лаборатории.

6.4. 4-водный азотнокислый кальций — окислитель, в смеси с горючими материалами и органическими соединениями легко воспламеняется и сильно горит.

Редактор А. С. Пшеничная

Технический редактор Л. Б. Семенова

Корректор Н. Л. Шнейдер

Сдано в наб. 25.05.77 Подп. в печ. 07.07.77 0,75 п. л. 0,69 уч.-изд. л. Тир. 10000 Цена 3 коп.

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов. Москва, Д-557, Новопресненский пер., 3
Тип. «Московский печатник». Москва, Лялин пер., б. Зак. 806

**Изменение № 1 ГОСТ 4142—77 Реактивы. Кальций азотнокислый 4-водный.
Технические условия**

**Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 22.07.82
№ 2783 срок введения установлен**

с 01.12.82

Под наименованием стандарта проставить код: ОКП 26 2122 0030 07.

По всему тексту стандарта заменить единицу измерения и слова: мл на см³, «содержание» на «массовую долю», «едкого натра» и «натрия гидрат окиси (натр едкий)» на «гидроокиси натрия».

Раздел 1 дополнить пунктом — 1.1а (перед п. 1.1):

«1.1а. 4-водный азотнокислый кальций должен быть изготовлен в соответствии с требованиями настоящего стандарта по технологическому регламенту, утвержденному в установленном порядке».

Пункт 1.1. Таблица 1. Головку таблицы дополнить кодами: для х.ч. — ОКП 26 2122 0033 04, для ч.д.а. — ОКП 26 2122 0032 05, для ч. — ОКП 26 2122 0031 06;

пункт 8. Заменить нормы: 0,05 на 0,02; 0,10 на 0,05.

Раздел 3 дополнить пунктом — 3.1а (перед п. 3.1):

«3.1а. Общие указания по проведению анализа — по СТ СЭВ 804—77».

Пункт 3.4.1. Заменить ссылку: ГОСТ 4919—68 на ГОСТ 4919.1—77.

Пункт 3.8 изложить в новой редакции:

«3.8. Определение массовой доли магния проводят по ГОСТ 22001—76.

При этом анализируемый раствор готовят следующим образом: 0,50 г препара-

(Продолжение см. стр. 164)

(Продолжение изменения к ГОСТ 4142—77)

та помещают в стакан вместимостью 100 см³, растворяют в воде, раствор количественно переносят в мерную колбу вместимостью 500 см³, объем раствора доводят водой до метки и тщательно перемешивают.

Для приготовления растворов сравнения в три мерные колбы вместимостью 100 см³ каждая помещают раствор А в объемах, указанных в табл. 2. Объем каждого раствора доводят водой до метки и тщательно перемешивают.

Таблица 2

Номер раствора сравнения	Объем раствора А, см ³	Введено Mg в раствор сравнения в виде добавок, мг/100см ³	Массовая доля Mg в растворе сравнения в пересчете на препарат, %
1	1	0,01	0,01
2	3	0,03	0,03
3	5	0,05	0,05

Пункт 4.1. Заменить слова: «Вид упаковки: Б-6, Б-Бп» на «Вид и тип тары: 2—4, 2—9».

Пункт 5.2. Исключить слова: «По истечении гарантийного срока хранения препарат перед применением должен быть проверен на соответствие требованиям настоящего стандарта».

(ИУС № 11 1982 г.)

**Изменение № 2 ГОСТ 4142—77 Реактивы. Кальций азотнокислый 4-водный.
Технические условия**

**Утверждено и введено в действие Постановлением Государственного комитета
СССР по стандартам от 06.02.87 № 195**

Дата введения 01.07.87

Вводную часть дополнить абзацем (после первого): «Показатели технического уровня, установленные настоящим стандартом, предусмотрены для высшей категории качества».

Пункт 1.1а исключить.

Пункт 1.2. Таблица. Графа «Чистый для анализа». Для пункта 5 заменить норму 0,002 на 0,001;

графа «Чистый». Для пункта 9 заменить норму: 0,20 на 0,10.

Стандарт дополнить разделом — 2а (перед разд. 2):

«2а. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

2а.1. 4-водный азотнокислый кальций в больших количествах действует на кожные покровы раздражающе и прижигающе, вызывает медленно заживающие изъязвления.

2а.2. При работе с препаратом следует применять индивидуальные средства защиты (резиновые перчатки), а также соблюдать меры личной гигиены.

2а.3. Помещения, в которых проводятся работы с препаратом, должны быть оборудованы общей приточно-вытяжной механической вентиляцией; анализ препарата следует проводить в вытяжном шкафу лаборатории.

2а.4. 4-водный азотнокислый кальций — окислитель, в смеси с горючими материалами и органическими соединениями легко воспламеняется и сильно горит».

Пункт 3.1а. Заменить ссылку: СТ СЭВ 804—77 на ГОСТ 27025—86.

Пункт 3.2.1. Второй абзац. Заменить слова: «При этом около 2,5 г препарата взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г,» на «При этом около 2,5000 г препарата»;

формула. Экспликация. Заменить слова: «точно 0,05 М раствора трилона Б» на «раствор трилона Б концентрации точно $c(\text{ди-На-ЭДТА}) = 0,05$ моль/дм³ (0,05 М)» (2 раза).

(Продолжение см. с. 140)

(Продолжение изменения к ГОСТ 4142—77)

Пункт 3.3.1. Второй абзац. Заменить ссылку и слова: «по ГОСТ 9775—69, типа ТФ ПОР10 или ТФ ПОР16» на «ТФ ПОР10 или ТФ ПОР16 по ГОСТ 25336—82»;

дополнить абзацами: «Весы лабораторные 2-го класса точности по ГОСТ 24104—80 с ценой деления 0,0001 г.

Стакан В-1—250 ТХС по ГОСТ 25336—82.

Цилиндр 1—100 по ГОСТ 1770—74».

Пункт 3.3.2. Первый абзац. Заменить слова: «50 г препарата взвешивают с погрешностью не более 0,01 г,» на «50,00 г препарата»; «с погрешностью не более 0,0002 г» на «весах с ценой деления 0,0001 г».

Пункт 3.4.1. Наименование изложить в новой редакции:

«3.4.1. Реактивы, растворы и посуда»;

второй абзац. Заменить слова: «0,05 н. раствор» на «раствор концентрации с (NaOH)=0,05 моль/дм³ (0,05 н.)»;

третий абзац. Исключить ссылку: «по ГОСТ 5853—51»;

дополнить абзацами: «Весы лабораторные 3-го класса точности по ГОСТ 24104—80 с ценой деления 0,01 г.

Бюretка 1—2—2—0,01 по ГОСТ 20292—74.

Колба Кн-2—250—34 ТХС по ГОСТ 25336—82.

Цилиндр 1—100 по ГОСТ 1770—74».

Пункт 3.4.2 изложить в новой редакции: «3.4.2. 11,0 г препарата помещают в колбу, растворяют в 50 см³ воды, прибавляют 2 капли раствора смешанного индикатора и титруют из бюretки раствором гидроокиси натрия до перехода фиолетовой окраски раствора в зеленую».

Пункт 3.4.3. Формула. Экспликация. Заменить слова: «точно 0,05 н. раствора гидроокиси натрия» на «раствора гидроокиси натрия концентрации точно 0,05 моль/дм³ (0,05 н.)» (2 раза), «количество» на «масса».

Пункт 3.5. Первый абзац. Заменить слова: «При этом 0,3 г препарата взвешивают с погрешностью не более 0,01 г» на «При этом 0,30 г препарата»; «25%-ного раствора соляной кислоты» на «раствора соляной кислоты с массовой долей 25%»;

второй абзац. Заменить слова: «10%-ного раствора соляной кислоты» на «раствора соляной кислоты с массовой долей 10%»;

третий абзац. Заменить слова: «массовая доля» на «масса».

(Продолжение см. с. 141)

(Продолжение изменения к ГОСТ 4142—77)

Пункт 3.6. Первый абзац. Заменить слова: «При этом 2 г препарата взвешивают с погрешностью не более 0,01 г» на «При этом 2,00 г препарата»;

второй абзац. Заменить слова: «массовая доля» на «масса»; заменить значение (для препарата чистый для анализа): 0,04 мг на 0,02 мг.

Пункт 3.7. Второй абзац. Заменить слова: «При этом 1 г препарата взвешивают с погрешностью не более 0,01 г» на «При этом 1,00 г препарата»; «фототурбидиметрическим (способ 2) или визуально-нефелометрическим методом» на «фототурбидиметрическим (в объеме 50 см³) или визуально-нефелометрическим методом (в объеме 40 см³)»;

третий абзац. Заменить слово: «массовая доля» на «масса».

(Продолжение см. с. 142)

(Продолжение изменения к ГОСТ 4142—77)

Пункт 3.9. Второй абзац. Заменить слово: «массовая доля» на «масса».

Пункты 3.9, 3.11. Первый абзац. Заменить слова: «При этом 5 г препарата взвешивают с погрешностью не более 0,01 г.» на «При этом 5,00 г препарата».

Пункт 3.10. Заменить ссылку: ГОСТ 13543—76 на ГОСТ 26726—85.

Пункт 5.1 изложить в новой редакции: «5.1. Изготовитель гарантирует соответствие кальция азотнокислого 4-водного требованиям настоящего стандарта при соблюдении условий транспортирования и хранения».

Раздел 6 исключить.

(ИУС № 5 1987 г.)

Группа Л5†

Изменение № 3 ГОСТ 4142—77 Реактивы. Кальций азотнокислый 4-водный. Технические условия

Утверждено и введено в действие Постановлением Комитета стандартизации и метрологии СССР от 27.11.91 № 1809

Дата введения 01.07.92

Наименование стандарта. Заменить слова: «4-agueous» на «tetrahydrate».

Вводная часть. Первый абзац. Заменить слова: «реактив — 4-водный азотнокислый кальций» на «4-водный азотно-кислый кальций»;

исключить слова: «Показатели технического уровня, установленные настоящим стандартом, предусмотрены для высшей категории качества»;

третий абзац. Заменить слово и дату: «Молекулярная» на «Относительная молекулярная»; 1971 на 1985;

дополнить абзацем: «Все требования настоящего стандарта являются обязательными».

Пункт 1.2. Таблица 1. Графа «Наименование показателя». Показатели 3, 9 изложить в новой редакции: «3. Массовая доля кислот в пересчете на азотную кислоту (HNO_3), %, не более».

9. Массовая доля суммы калия и натрия ($\text{K}+\text{Na}$), %, не более».

Пункт 2а.1. Исключить слова: «в больших количествах».

Пункт 2а.2 после слова «(резиновые» изложить в новой редакции: «перчатки, защитные очки, респираторы), а также соблюдать правила личной гигиены».

Пункт 2а.3. Заменить слова: «общей приточно-вытяжной механической вентиляцией» на «непрерывно действующей приточно-вытяжной вентиляцией».

Пункт 3.1а дополнить абзацами: «При взвешивании применяют лаборатор-

(Продолжение см. с. 106)

(Продолжение изменения к ГОСТ 4142—77)

ные весы общего назначения типов ВЛР-200 г и ВЛКТ-500 Г-М или ВЛЭ-200 г.

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

Пункт 3.2 изложить в новой редакции:

«3.2. Определение массовой доли 4-водного азотно-кислого кальция

Определение проводят по ГОСТ 10398—76. При этом около 2,5000 г препарата помещают в мерную колбу вместимостью 250 см³, растворяют в воде, доводят объем раствора водой до метки и перемешивают.

25 см³ полученного раствора помещают пипеткой в коническую колбу вместимостью 250 см³, прибавляют 75 см³ воды и далее определение проводят по ГОСТ 10398—76.

Масса 4-водного азотно-кислого кальция, соответствующая 1 см³ раствора трилона Б концентрации точно c (ди-Н_a-ЭДТА) = 0,05 моль/дм³, — 0,01181 г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное значение расхождения между которыми не превышает допускаемое расхождение, равное 0,3 %.

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

Пункт 3.2.1 исключить.

Пункт 3.3.1. Третий абзац исключить;

пятый абзац. Заменить обозначение: 1—100 на 1(3)—100—2;

дополнить абзацем (после последнего): «Чашка ЧВК по ГОСТ 25336—82».

Пункт 3.3.2 изложить в новой редакции (кроме наименования): «50,00 г препарата помещают в стакан и растворяют при нагревании в 100 см³ воды. Стакан накрывают часовым стеклом или чашкой и выдерживают в течение 1 ч

(Продолжение см. с. 107)

(Продолжение изменения к ГОСТ 4142—77)

на водяной бане. Затем раствор фильтруют через фильтрующий тигель, предварительно высушенный до постоянной массы и взвешенный (результат взвешивания в граммах записывают с точностью до четвертого десятичного знака). Остаток на фильтре промывают 150 см³ воды и сушат в сушильном шкафу при 105—110 °С до постоянной массы.

Допускаемая относительная суммарная погрешность результата анализа для препарата «химически чистый» ±35 %, для препарата «чистый для анализа» ±25 % и для препарата «чистый» ±10 % при доверительной вероятности $P=0,95$.

Пункт 3.4 изложить в новой редакции: «3.4. Определение массовой доли кислот в пересчете на азотную кислоту».

Пункт 3.4.1. Первый абзац. Заменить ссылку: ГОСТ 4517—77 на ГОСТ 4517—87;

второй абзац изложить в новой редакции: «Натрия гидроокись по ГОСТ 4328—77; раствор молярной концентрации $c(\text{NaOH}) = 0,05$ моль/дм³; готовят по ГОСТ 25794.1—83 соответствующим разбавлением раствора большой концентрации»;

четвертый абзац исключить;

пятый абзац изложить в новой редакции: «Бюretka 1—2—2—0,01 или 6—2—2, или 7—2—3 по ГОСТ 20292—74»;

седьмой абзац. Заменить обозначение: 1—100 на 1(3)—100—2.

Пункт 3.4.2 дополнить наименованием: «3.4.2. Проведение анализа»; заменить значение: 11,0 на 11,00.

Пункт 3.4.3. Первый абзац. Заменить слово: «Кислотность» на «Массовую долю кислот в пересчете на азотную кислоту»;

последний абзац изложить в новой редакции: «За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное значение расхождения между которыми не превышает допускаемое расхождение, равное 0,002 %»;

дополнить абзацем: «Допускаемая абсолютная суммарная погрешность результата анализа ±0,001 % при доверительной вероятности $P=0,95$ ».

Пункт 3.5. Первый абзац до слов «и выпаривают» изложить в новой редакции: «Определение проводят по ГОСТ 10671.5—74. При этом 0,30 г препарата помещают в выпарительную чашку (ГОСТ 9147—80), растворяют в 5 см³ воды, прибавляют 1 см³ раствора соляной кислоты с массовой долей 25 %, 1 см³ раствора технического формалина (ГОСТ 1625—89)»;

третий абзац после слова «если» изложить в новой редакции: «масса сульфатов не будет превышать»;

пятый абзац. Заменить значение: 0,030 на 0,03;

шестой абзац. Заменить значение: 0,090 на 0,09;

седьмой абзац. Заменить слова: «содержание сульфатов» на «массу сульфатов».

Пункт 3.6. Первый абзац до слова «растворяют» изложить в новой редакции: «Определение проводят по ГОСТ 10671.6—74. При этом 2,00 г препарата помещают в мерную колбу вместимостью 25 см³»;

пятый абзац. Заменить слово: «заканчивать» на «проводить»;

шестой абзац. Заменить слово: «заканчивают» на «проводят».

Пункт 3.7. Второй абзац изложить в новой редакции: «При этом 1,00 г препарата помещают в коническую колбу вместимостью 100 см³ (с метками на 50 или 40 см³) и растворяют в 37 см³ воды. Если раствор мутный, его фильтруют через обеззоленный фильтр «синяя лента», промытый горячей водой и далее определение проводят фототурбидиметрическим (способ 2) или визуально-нефелометрическим методом (способ 2)»;

третий абзац после слова «если» изложить в новой редакции: «масса хлоридов не будет превышать»;

(Продолжение см. с. 108)

(Продолжение изменения к ГОСТ 4142—77)

четвертый, пятый абзацы. Заменить значение: 0,02 на 0,020;
шестой абзац. Заменить значение: 0,05 на 0,050;
последний абзац. Заменить слово: «содержания» на «массы».

Пункт 3.8. Первый абзац. Заменить ссылку: ГОСТ 22001—76 на ГОСТ 22001—87; второй абзац. Заменить слова: «раствор А» на «раствор массовой концентрации 1 мг/см³ Mg (готовят по ГОСТ 4212—76)»;

таблица 2. Головка. Заменить слова: «Объем раствора А, см³» на «Объем раствора, см³»; «Введено Mg в раствор сравнения в виде добавок, мг/100 см³» на «Масса Mg в 100 см³ раствора сравнения, мг».

Пункты 3.8.1, 3.8.2, 3.8.2.1, 3.8.2.2, 3.8.2.3, 3.8.3, 3.8.4 исключить.

Пункты 3.9. Первый абзац до слова «растворяют» изложить в новой редакции: «Определение проводят по ГОСТ 10555—75. При этом 5,00 г препарата помещают в коническую колбу вместимостью 100 см³»;

второй абзац. Заменить слово: «содержание» на «масса»;

шестой абзац. Заменить слово: «заканчивать» на «проводить»;

последний абзац изложить в новой редакции: «При разногласиях в оценке массовой доли железа анализ проводят фотометрически».

Пункт 4.1. Второй абзац дополнить словами: «или II—1, II—6, упакованные в картонные навивные барабаны»,

третий абзац. Заменить слова: «не более 3000 г» на VII;

дополнить абзацем: «На тару наносят знаки опасности по ГОСТ 19433—88 (класс 5, подкласс 5.1, черт. 5, классификационный шифр 5113), серийный номер ООН 1454».

Пункт 5.1 изложить в новой редакции: «5.1. Изготовитель гарантирует соответствие 4-водного азотно-кислого кальция требованиям настоящего стандарта при соблюдении условий транспортирования и хранения».

(ИУС № 3 1992 г.)