



ОРДЕНА ТРУДОВОГО КРАСНОГО ЗНАМЕНИ  
ВСЕСОЮЗНЫЙ НАУЧНО-ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ,  
ПРОЕКТНО-ИЗЫСКАТЕЛЬСКИЙ  
И КОНСТРУКТОРСКО-ТЕХНОЛОГИЧЕСКИЙ ИНСТИТУТ  
ОСНОВАНИЙ И ПОДЗЕМНЫХ СООРУЖЕНИЙ  
имени Н.М. ГЕРСЕВАНОВА  
ГОССТРОЯ СССР

РЕКОМЕНДАЦИИ  
ПО ОПРЕДЕЛЕНИЮ СОДЕРЖАНИЯ  
ОРГАНИЧЕСКИХ ВЕЩЕСТВ  
В ГРУНТАХ И ГОРНЫХ ПОРОДАХ  
СУХИМ СЖИГАНИЕМ  
БЕЗ ПРЕДВАРИТЕЛЬНОГО  
УДАЛЕНИЯ КАРБОНАТОВ

МОСКВА-1990

**ОРДЕНА ТРУДОВОГО КРАСНОГО ЗНАМЕНИ  
ВСЕСОЮЗНЫЙ НАУЧНО-ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ,  
ПРОЕКТИНО-ИЗЫСКАТЕЛЬСКИЙ  
И КОНСТРУКТОРСКО-ТЕХНОЛОГИЧЕСКИЙ ИНСТИТУТ  
ОСНОВАНИЙ И ПОДЗЕМНЫХ СООРУЖЕНИЙ  
имени Н. М. ГЕРСЕВАНОВА  
ГОССТРОЯ СССР**

**РЕКОМЕНДАЦИИ  
ПО ОПРЕДЕЛЕНИЮ СОДЕРЖАНИЯ  
ОРГАНИЧЕСКИХ ВЕЩЕСТВ  
В ГРУНТАХ И ГОРНЫХ ПОРОДАХ  
СУХИМ СЖИГАНИЕМ  
БЕЗ ПРЕДВАРИТЕЛЬНОГО  
УДАЛЕНИЯ КАРБОНАТОВ**

**МОСКВА-1990**

УДК 624.131.41:006.354

В Рекомендациях изложен метод определения содержания органических веществ в грунтах, илах и горных породах сухим сжиганием в токе кислорода при температуре 500°С с катализатором кобальта закись-окись  $\text{Co}_3\text{O}_4$ .

Рекомендации могут быть использованы грунтовыми лабораториями, проектно-изыскательскими отделами и научно-исследовательскими организациями, занимающимися изучением органических веществ в грунтах, торфах, илах, почвах и горных породах.

Рекомендации составлены в лаборатории методов исследования грунтов канд. геол.-минер. наук Н. П. Бателевым.

Рекомендации одобрены секцией НТС ВНИИОСП и рекомендованы к изданию.

Замечания и предложения по содержанию рекомендаций направлять по адресу: 109428, Москва, 2-я Институтская 6, ВНИИОСП им. Н. М. Герсеванова.

С Ордена Трудового Красного Знамени  
Всесоюзный научно-исследовательский,  
проектно-изыскательский и конструи-  
торско-технологический институт  
оснований и подземных сооружений  
имени Н. М. Герсеванова Госстроя СССР  
1990

## I. ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

I.1. Для ускорения внедрения в практику строительства последних достижений науки и техники и установления прямых связей между научно-исследовательскими и проектными организациями Госстрой СССР разрешил применять рекомендации головных институтов Госстроя СССР до включения их в нормативные документы.

I.2. Настоящие Рекомендации распространяются на грунты с любым содержанием органических веществ (песчаные и глинистые с примесью органических веществ, заторфованные грунты, торфы, сапропели), а также почвы и горные породы. Наличие хлоридов и засиленных соединений не препятствует применению рекомендуемого метода.

I.3. Рекомендации не распространяются на грунты и горные породы, содержащие более 5% сидерита  $\text{FeCO}_3$ . В большинстве грунтов и горных пород сидерит отсутствует, в редких случаях сидерит его в мелкорассеянном виде встречается в незначительных количествах (до 1-2%) и не влияет на результаты анализа.

I.4. Рекомендации не распространяются на деревьевые и болотные железные руды, которые могут содержать повышенные количества сидерита.

I.5. Рекомендации не распространяются на грунты, содержащие более 3% магнезита  $\text{MgCO}_3$ , что может иметь место в поверхностном слое (до глубины 1,5 м) некоторых грунтов засушливых районов и в солончаках.

I.6. Рекомендуемый метод определяет общее содержание органических веществ в анализируемой пробе как сохранившую структуру (органические остатки), так и аморфных (гумусовые вещества).

I.7. Определение содержания органических веществ выполняют сухим сжиганием в токе кислорода проб, перемешанных с катализатором кобальта окись-окись  $\text{Co}_3\text{O}_4$  (ГОСТ 4467-79. Кобальт окись, М., Изд-во стандартов, 1979), с использованием газоанализатора ГОУ-1 (ГОСТ 10713-75. Газоанализаторы для определения содержания углерода и серы в стали, чугуне и других материалах, М., Издательство стандартов, 1980) производства ПО Химлаборприбор в г.Клин Московской области (рио. I). Содержание органических веществ определяют по содержанию углерода органических веществ  $\text{C}_{\text{org}}$ , определяемому по количеству выделившегося при сжигании углекислого газа  $\text{CO}_2$ . Методика работы на газоанализаторе ГОУ-1 описана в соответствующих руководствах [1,5,7]. Рекомендуемый метод можно использовать так-

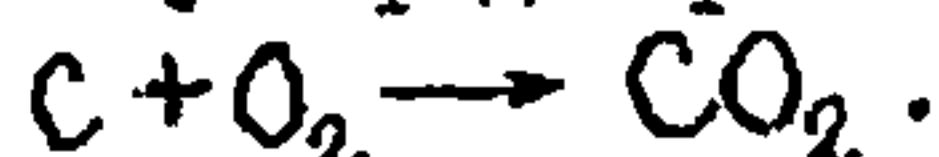
же и на других приборах, в которых определение содержания Сорг производится сжиганием проб в токе кислорода (экспресс-анализатор на углерод АН-7529, рис.2, СНМ - анализаторы разных типов, установки для микроанализа и др.).

I.8. Для современных и четвертичных отложений с низкой степенью углефикации органического вещества содержание органических веществ следует рассчитывать, умножая содержание углерода органических веществ Сорг на пересчетный коэффициент 1,72 [1]. При повышении степени углефикации органического вещества пересчетный коэффициент уменьшается (табл. I).

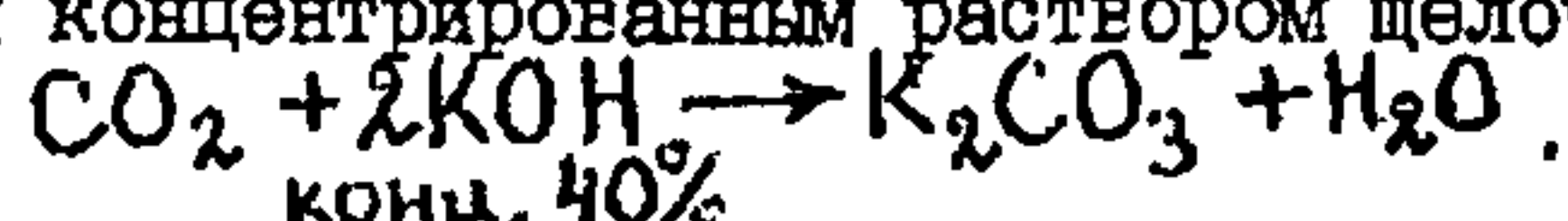
Таблица I  
Средние коэффициенты для вычисления содержания органического вещества по содержанию в нем углерода Сорг в зависимости от стадии углефикации [6]

Стадия углефикации	Содержание Сорг в органическом веществе	Пересчетный коэффициент
Торфяная	55	1,82
Буроугольная Б <sub>1</sub>	60	1,67
Буроугольная Б <sub>1</sub> , Б <sub>2</sub>	65	1,54
Буроугольная Б <sub>2</sub>	70	1,43
Буроугольная Б <sub>3</sub> , буроугольная-длиннопламенная БД	75	1,33
Длиннопламенная Д, газовая Г	80	1,25
Газовая Г, жирная Ж	85	1,18
Коксовая К, отщепенно-спекающаяся ОС, тощая Т, полуантрацитовая ПА	90	1,11
Антрацитовая А	95	1,05

I.9. Окисление углерода органических веществ проходит по реакции:



Количество углекислого газа CO<sub>2</sub> определяют на газоанализаторе ГОУ-1 поглощением концентрированным раствором щелочи по реакции:



I.10. Погрешность измерения проб не должна превышать 0,0002 г

I.11. Количество параллельных определений содержания органических веществ должно быть не менее двух. Погрешность результатов

параллельных определений не должна превышать 2,5% средней величины. При более значительной погрешности число определений должно быть увеличено до трех и более. За окончательный результат принимается среднее арифметическое параллельных результатов.

1.12. Перечень необходимой аппаратуры, материалов, реактивов, подготовка аппаратуры к испытанию, размер и подготовка средней пробы приведены в ГОСТ 23740-79 [5] и в прил. I.

## 2. ПОДГОТОВКА ПРОБЫ К ИСПЫТАНИЮ

2.1. Для анализа используют растертую в пудру пробу (взятую из средней пробы), которую высушивают на воздухе около семи суток до постоянной массы, то есть до гигроскопической влажности.

2.2. Масса проб, необходимых для анализа, составляет от 0,05–0,10 г при высоком содержании органических веществ (100–80%) до 0,3–0,4 г при низком их содержании (4–2%). Содержание органических веществ в пробе и ее массу приблизительно определяют по цвету пробы согласно табл. 2.

Одновременно следует отобрать пробу для определения гигроскопической влажности  $W_g$  по ГОСТ 5180-84. Грунты. Методы лабораторного определения физических характеристик (М., Изд. стандартов, 1984).

Таблица 2

Цвет пробы	Приблизительное содержание органических веществ в пробе, %	Масса пробы для анализа, г
Очень черный или темно-коричневый	10–15 и выше	0,1–0,05
Черный или коричневый	7–10	0,2–0,1
Темно-серый	4–7	0,3–0,2
Серый	2–4	0,4–0,3
Светло-серый	2 и ниже	Более 0,4

2.3. Катализатор кобальта закись–окись  $\text{Co}_3\text{O}_4$  не токсичен, не дорог, не дает каких-либо нежелательных побочных эффектов и выпускается отечественной промышленностью.

2.4. Катализатор  $\text{Co}_3\text{O}_4$  берут для анализа в количестве по массе примерно в 30 раз больше предполагаемой массы органических

вещества анализируемой пробы (см.табл.2) и тщательно перемешивают с растерготой в пудру пробой в лодочке для сжигания.

Пример расчета необходимого количества катализатора: цвет пробы очень черный, предполагаемое содержание в пробе органических веществ 15%, масса воздушно-сухой пробы для анализа 0,1 г (табл.2), предполагаемая масса органических веществ в пробе:  $\frac{0,1 \text{ г} \times 15}{100} = 0,015 \text{ г}$ ; масса необходимого катализатора  $\text{Co}_3\text{O}_4$ :

$$0,015 \text{ г} \times 30 = 0,45 \text{ г}.$$

2.5. Катализатор кобальта окись-окись  $\text{Co}_3\text{O}_4$  содержит небольшое количество углекислого газа  $\text{CO}_2$ , которое необходимо учесть для внесения соответствующей поправки в результаты анализа. Для этого следует прокалить 1 г катализатора  $\text{Co}_3\text{O}_4$  при температуре  $500^{\circ}\text{C}$  в лодочке в токе кислорода на газоанализаторе до прекращения выделения углекислого газа  $\text{CO}_2$  и определить сумму отсчетов по шкале 16 газоизмерительной бюретки 15. Поправку, соответствующую массе взятого катализатора  $\text{Co}_3\text{O}_4$ , учитывают при последующем анализе каждой пробы, перемешанной с катализатором  $\text{Co}_3\text{O}_4$ .

Пример расчета поправки

При прокаливании при  $500^{\circ}\text{C}$  1 г катализатора  $\text{Co}_3\text{O}_4$  получена сумма отсчетов по шкале 16 газоизмерительной бюретки 15-0,050. При анализе пробы грунта к ней добавлено 0,5 г катализатора  $\text{Co}_3\text{O}_4$ . Поправка на количество углекислого газа  $\text{CO}_2$ , выделившегося из катализатора  $\text{Co}_3\text{O}_4$ , составляет  $\frac{0,050}{2} = 0,025$ . Эту величину (0,025) следует вычесть из суммы отсчетов по шкале 16 газоизмерительной бюретки 15, полученной при анализе этой пробы.

Определение содержания углекислого газа  $\text{CO}_2$  в катализаторе  $\text{Co}_3\text{O}_4$  следует проводить один раз в шесть месяцев.

### 3. ПРОВЕДЕНИЕ ИСПЫТАНИЯ

3.1. Определение содержания углерода органических веществ следует производить с помощью установки (рис.1), сжигая пробу при температуре  $500^{\circ}\text{C}$ .

3.2. Перед проведением серии испытаний следует сжечь в токе кислорода при температуре  $500^{\circ}\text{C}$  одну перемешанную с катализатором  $\text{Co}_3\text{O}_4$  пробу торфа или другого грунта с высоким содержанием органических веществ. Сжигание производится аналогично сжиганию проб

при испытании и необходимо для насыщения углекислым газом  $\text{CO}_2$  за-  
пирающей окрашенной жидкости. В период между испытаниями уравни-  
тельную склянку 17 и сосуд 18 следует закрывать резиновыми пробка-  
ми для предотвращения обмена углекислым газом  $\text{CO}_2$  с атмосферой.

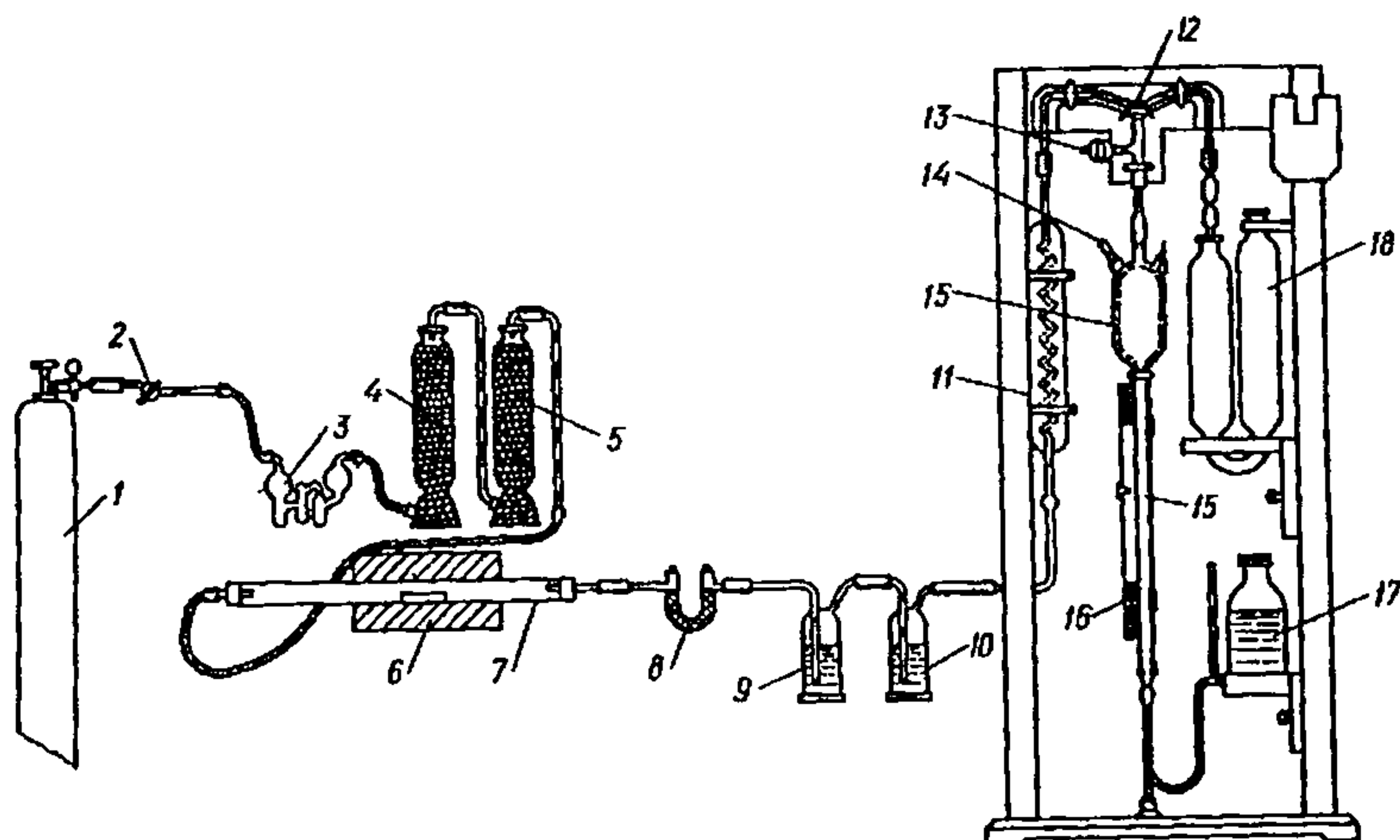


Рис. I. Установка с газоанализатором ГОУ-І для определения содержания углерода органических веществ в грунтах и горных породах сжиганием в токе кислорода:

1 - баллон кислородный с редуктором; 2 - кран для регулирования тока кислорода; 3 - калиппарат с раствором калия едкого для очистки кислорода; 4 - колонка с аскаритом или известью натронной для очистки кислорода; 5 - колонка с кальцием хлористым безводным для сушки кислорода; 6 - печь для сжигания образцов; 7 - трубка фарфоровая или кварцевая; 8 - U-образная стеклянная трубка с ватой асбестовой для удержания механических примесей; 9 - сосуд поглотительный с раствором ангидрида хромового в кислоте серной для удержания окислов серы; 10 - сосуд поглотительный с раствором калия дихромо-вокислого в кислоте серной для удержания окислов азота; 11 - ходильник для охлаждения газов; 12 - кран трехходовой; 13 - кран для соединения боретки газоизмерительной с атмосферой (необходимо сле-

лять вывод от крана I3 за пределы рабочего помещения); I4 – термометр для измерения температуры в бюретке газоизмерительной; I5 – бюретка газоизмерительная; I6 – подвижная шкала бюретки газоизмерительной; I7 – склянка уравнительная с запирающей окрашенной жидкостью; I8 – сосуд с раствором калия едкого для поглощения углекислого газа.

3.3. Газоизмерительную бюретку I5 следует заполнить доверху окрашенной жидкостью из уравнительной склянки I7, для чего открыть кран I3 и поднять уравнительную склянку I7 в верхнее положение; после заполнения бюретки I5 кран I3 закрыть и уравнительную склянку I7 опустить в нижнее положение.

3.4. Перемешанную с катализатором  $\text{Co}_3\text{O}_4$  пробу в лодочке следует внести при помощи крючка в центральную часть трубы для сжигания 7, предварительно нагретой до  $500^{\circ}\text{C}$ , затем быстро закрыть трубку 7 пробкой, через отверстие которой подается кислород. Для подачи кислорода следует открыть кран 2 и пустить кислород со скоростью 3–4 пузырька в секунду. Счет пузырьков ведется в калиппараторе 3. Давление кислорода на расходном манометре редуктора кислородного баллона I не должно превышать 0,05 МПа (0,5 атм).

3.5. Кран I2, соединяющий трубку для сжигания 7 с измерительной бюреткой I5, некоторое время ( $\sim 30$  с) следует держать закрытым, чтобы начало сжигания проходило под давлением. Затем кран I2 следует открыть, соединяя трубку 7 с измерительной бюреткой I5. Газовая смесь (кислород и углекислый газ) из трубы 7, пройдя сосуды 8, 9, 10 и холодильник II, поступает в измерительную бюретку I5, вытесняя окрашенную жидкость в уравнительную склянку I7. Заполнение бюретки газовой смесью продолжается около 1 мин. Затем надлежит прекратить подачу кислорода, закрыть кран 2, и закрыть кран I2 для герметизации измерительной бюретки I5.

3.6. Перемещая уравнительную склянку I7, следует установить поверхность жидкости в ней на одном уровне с поверхностью жидкости в бюретке I5 и с этими уровнями совместить нулевое деление подвижной шкалы I6.

3.7. Поставив кран I2 в положение, при котором измерительная бюретка I5 соединяется с сосудом I8, и подняв уравнительную склянку I7 в верхнее положение, следует перевести газовую смесь из бюретки I5 в сосуд I8, затем, опустив уравнительную склянку I7 в нижнее положение, следует перевести газ из сосуда I8 обратно в бюретку I5.

Эту операцию повторяют два раза для лучшего поглощения углекислого газа.

3.8. Затем следует закрыть кран I2, соединяющий боретку I5 с сосудом I8, и установить поверхность жидкости в уравнительной склянке I7 на одном уровне с поверхностью жидкости в боретке I5. Отсчет положения этого уровня по шкале I6 боретки дает количество углекислого газа, поглощенного в сосуде I8, то есть содержание углерода в анализируемой пробе.

3.9. После перевода газа из сосуда I8 в боретку I5 необходимо дождаться полного стекания капель жидкости со стенок боретки перед отсчетом уровня жидкости (обычно около 1 мин).

3.10. Операцию измерения количества выделившегося углекислого газа повторяют 4-6 раз до прекращения выделения углекислого газа. Общее время сжигания пробы не более 20-30 мин (как правило 15-20 мин). Для расчета содержания углерода в анализируемой пробе необходимо суммировать количество углекислого газа, выделившегося при сжигании (сумма отсчетов по шкале I6 боретки I5). После испытания надлежит измерить температуру газа в боретке I5 по термометру I4 и атмосферное давление по барометру.

#### 4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

4.1. Содержание углерода органических веществ  $C_{org}$  в % в анализируемой пробе следует вычислять по формуле:

$$C_{org} = \frac{\alpha \cdot P}{\gamma},$$

где  $\alpha$  - показание шкалы I6 газоизмерительной боретки I5 (сумма отсчетов за вычетом поправки на количество  $CO_2$  в катализаторе  $CO_3O_4$ ), отражающее процентное содержание  $C_{org}$  в пробе;

$P$  - поправочный коэффициент на температуру и давление, находимый по таблице (прил.2);

$\gamma$  - масса сухой пробы, г.

4.2. Для пересчета массы воздушно-сухой пробы на сухую следует массу воздушно-сухой пробы умножить на коэффициент  $K$ :

$$K = \frac{100 - W_r}{100},$$

где  $W_p$  – гигроскопическая влажность пробы в процентах.

4.3. Погрешность шкалы газоизмерительной бюретки прибора ГОУ-1 (чувствительность прибора) составляет 0,15% от определяемого количества  $C_{org}$  при содержании в пробе 5%  $C_{org}$  и массе пробы 0,15 г. При увеличении массы пробы чувствительность прибора повышается. Коэффициент вариации определений составлял в опытах от 0,005 до 0,10, в среднем 0,029 или 2,9 отн.% (табл.3).

## 5. ОСОБЕННОСТИ ВЫПОЛНЕНИЯ АНАЛИЗА НА ЭКСПРЕСС-АНАЛИЗАТОРЕ НА УГЛЕРОД АН-7529

5.1. Определение содержания  $C_{org}$  в грунтах и горных породах по рекомендуемой методике можно выполнять также на более совершенном и производительном приборе экспресс-анализаторе на углерод АН-7529 (Завод измерительных приборов, г. Гомель, рис.2). Действие этого прибора основано на определении методом кулонометрического титрования количества углекислого газа, выделяющегося при сжигании пробы. Содержание углерода автоматически показывается на табло прибора с учетом массы взятой пробы. Время сжигания проб не более 5–8 мин. Анализ выполняется в соответствии с инструкцией к прибору АН-7529. К стандартному комплекту поглотителей прибора следует добавить сосуд с безводным хлористым кальцием или ангидроном для сушки газа 9, а также включить в систему трехходовой кран II для поддувания датчика.

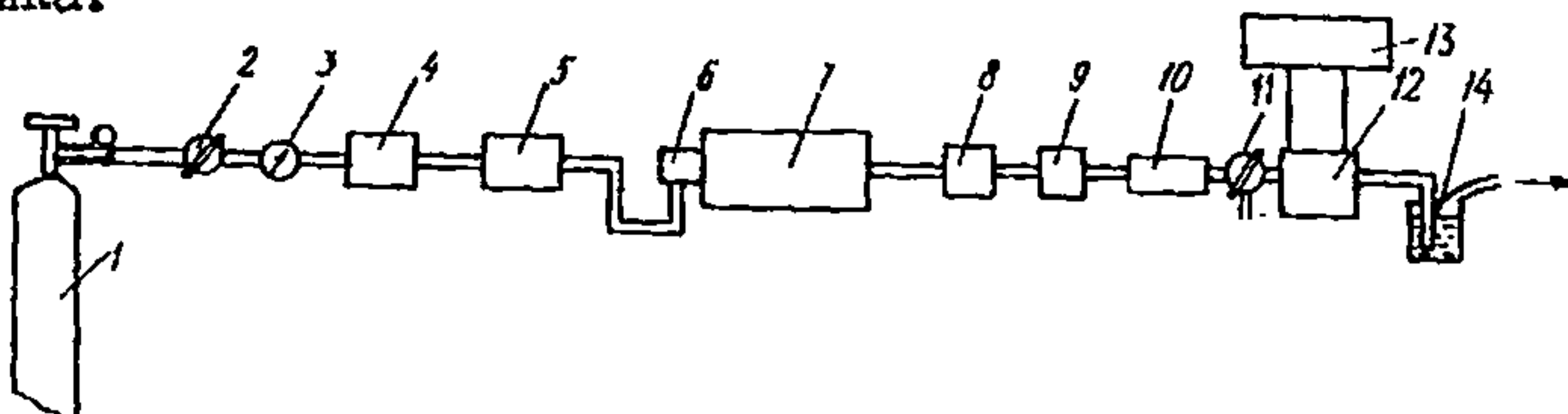


Рис.2. Схема экспресс-анализатора на углерод АН-7529: I – баллон кислородный с редуктором; 2 – кран для регулирования подачи кислорода; 3 – редуктор-фильтр для регулирования давления кислорода; 4 – блок очистки кислорода; 5 – ротаметры для измерения расхода кислорода; 6 – затвор трубки для сжигания; 7 – печь для сжигания проб, регулируемая температурой печи измеряется при помощи термопары; 8 – фильтр для очистки газа от механических примесей; 9 – сосуд с безводным хлористым кальцием или ангидроном для сушки газа; 10 – трубка, заполненная гидроперитом, для поглощения окислов серы; II – трехходовой кран для поддувания датчика; 12 – блок кулонометрического титрования (датчик); 13 – измерительный блок; 14 – водяной затвор

Таблица 3

Содержание углерода органических веществ С<sub>орг</sub> в грунтах и горных породах,  
определенное разными методами

Наименование образца	Место взятия образца	Содержание СО <sub>2</sub> карбонатов, определенное методом Кнопа, весовые %	Содержание углерода органических веществ, % на воздушно-сухую пробу						методом Кнопа, Институт геологии и разработки горючих ископаемых (ИГи РГИ)
			сжиганием в токе кислорода на газоанализаторе ГОУ-1 (ВНИИОСП)		при 500°C с катализатором СоТиO <sub>4</sub> , без предварительного удаления карбонатов		при 950–1000°C с предварительным удалением карбонатов по ГОСТ 23740-79		
I	2	3	4	5	6	7	8	9	
Глина	Дагестан, нижнемеловые отложения, шурф, глубина 0,5 м	0,00	1,30	0,008	1,58	0,048	1,18	1,25	
То же	Москва, верхнеюрские отложения, скв., глубина 20 м	3,72	3,64	0,005	3,53	0,033	3,96	3,62	
То же	Чиатуры, майкопские отложения, шурф, глубина 0,5 м	18,08	1,28	0,086	1,13	0,027	1,17	0,98	

## Продолжение таблицы 3

1	2	3	4	5	6	7	8	9
Ил глинистый карбонатный	Черное море, р-н Севастополя, глубина 105 м	9,71	1,54	0,006	1,65	0,016	1,52	1,53
Глина гумусированная	Вентспилс, скв., глубина 3,5 м	23,03	2,25	0,013	2,44	0,025	2,10	2,30
То же	Рига, скв., глубина 13 м	6,83	2,54	0,011	2,48	0,061	2,38	2,60
Грунт песчано-алевритовый с примесью растительных остатков	Москва, шурф, глубина 1 м	3,55	4,31	0,018	4,36	0,083	4,12	4,21
Глина	Измаил, скв., глубина 14,5 м	8,05	1,41	0,026	1,56	0,064	1,42	1,42
Ил глинистый гумусированный	Днепро-Бугский лиман, скв., глубина 6 м	7,25	4,26	0,019	4,21	0,062	4,22	4,42
То же	Днепро-Бугский лиман, скв., глубина 7 м	8,79	4,59	0,025	4,60	0,057	4,56	4,45
"	Днепро-Бугский лиман, скв., глубина 7,2 м	1,88	6,22	0,020			6,57	6,13
"	Днепро-Бугский лиман, скв., глубина 7,1 м	5,21	5,15	0,021	4,66	0,056	5,40	5,18
"	Днепро-Бугский лиман, скв., глубина 7 м	4,27	6,34	0,010	6,39	0,033	6,75	6,47
"	Днепро-Бугский лиман, скв., глубина 7 м	3,87	5,60	0,021	5,42	0,083	5,76	5,75

Продолжение таблицы 3

1	2	3	4	5	6	7	8	9
Глина	Пярну, озерно-леднико- вые отложения, скв., глубина 7,5 м	0,84	0,55	0,036	0,62	0,042	0,61	0,55
Глина затор-	Шатура, скв., глубина 4,7 м	0,24	12,78	0,014	12,42	0,013	15,43	14,30
фованная								
Смесь из илов	Черное море	0,08	1,15	0,059	1,09	0,001	0,98	0,88
Смесь 5% торфа и 95% ила	Торф верховой, ил из Черного моря	0,20	2,63	0,010	2,68	0,070	2,56	2,58
Смесь 10% торфа и 90% ила	То же	0,02	4,02	0,024	4,06	0,025	3,85	3,53
Смесь 25% торфа и 75% ила	"	0,25	7,45	0,023	7,41	0,006	6,88	6,20
Смесь 50% торфа и 50% ила	"	0,22	14,05	0,032	13,53	0,021	14,68	14,04
Антрацит	Донбасс	0,00	86,90	0,019	87,85	0,021		88,89
Торф верховой	Косино, шурф, глубина 0,5 м	0,84	46,70	0,025	46,02	0,028		48,52
Смесь из торфов		0,71	32,00	0,002	31,10	0,061		35,53
Суглинок	Моревский карьер глин для производства кирпича, Московская область	0,48	0,28	0,107	0,24	0,125	0,17	0,25
То же		0,28	0,18	0,111	0,26	0,115	0,20	0,16
"	То же	0,22	0,16	0,062	0,16	0,062	0,18	0,14

## Продолжение таблицы 3

I	2	3	4	5	6	7	8	9
Глина	То же	0,16	4,70	0,021	4,94	0,020	5,00	4,48
То же	"	0,24	0,36	0,007	0,40	0,010	0,32	0,38

Среднее  
значение  
0,029

Среднее  
значение  
0,045

5.2. Для правильного выполнения анализа необходимо поддерживать в трубке для сжигания температуру  $500^{\circ}\text{C}$  с точностью  $\pm 10^{\circ}\text{C}$ . Для контроля правильности измерения температуры термопарой прибора АН-7529 следует использовать ртутный термометр на  $500^{\circ}\text{C}$  типа ТЛ-3 (по ГОСТ 215-73. Термометры ртутные стеклянные лабораторные, М., Изд-во стандартов, 1973), выпускаемый ПО "Термо прибор" (Московская обл., г. Клин) или любой другой прибор для измерения температуры с погрешностью не более  $10^{\circ}\text{C}$ .

5.3. Прибор АН-7529 специально оборудуется рамкой, изготавливаемой из жаропрочной малоуглеродистой листовой стали толщиной около 2 мм. Размеры рамки для стандартных фарфоровых лодочек длиной 80 мм и шириной 13 мм приведены на рис.3.

5.4. Экспресс-анализатор на углерод АН-7529 менее чувствителен, чем газоанализатор ГОУ-1. Поэтому при использовании анализатора АН-7529 можно пренебречь тем небольшим количеством углекислотного газа  $\text{CO}_2$ , которое содержится в катализаторе  $\text{Co}_3\text{O}_4$ , и не вносить поправку согласно п.2.5.

5.5. Результаты определения содержания  $\text{C}_{\text{org}}$  в грунтах и горных породах на приборе АН-7529 по рекомендуемой методике приведены в табл.4 и 5. Видно хорошее совпадение результатов, полученных по рекомендуемой методике и другими методами анализа. Примесь сидерита до 5% в природных образцах и до 10% в искусственных смесях не вносит существенной погрешности в результаты определения содержания  $\text{C}_{\text{org}}$  (табл.5).

5.6. После определения содержания  $\text{C}_{\text{org}}$  на втором этапе прокаливания той же пробы при  $1100-1200^{\circ}\text{C}$  можно определить содержание в ней углерода карбонатов (см.табл.4 и 5), поскольку при  $1100-1200^{\circ}\text{C}$  все природные карбонаты разлагаются с образованием  $\text{CO}_2$  [9]. Время прокаливания пробы в приборе АН-7529 при  $1100^{\circ}\text{C}$  для определения углерода карбонатов составляет не более 3-4 мин. Для пересчета на содержание  $\text{CO}_2$  следует содержание углерода карбонатов, полученное на табло прибора АН-7529 на втором этапе прокаливания при  $1100^{\circ}\text{C}$ , умножить на коэффициент 3,66. Этот коэффициент рассчитан на основании атомных масс углерода и кислорода в молекуле  $\text{CO}_2$ . Анализ образцов прокаливанием в два этапа для определения  $\text{C}_{\text{org}}$  и  $\text{CO}_2$  кар-

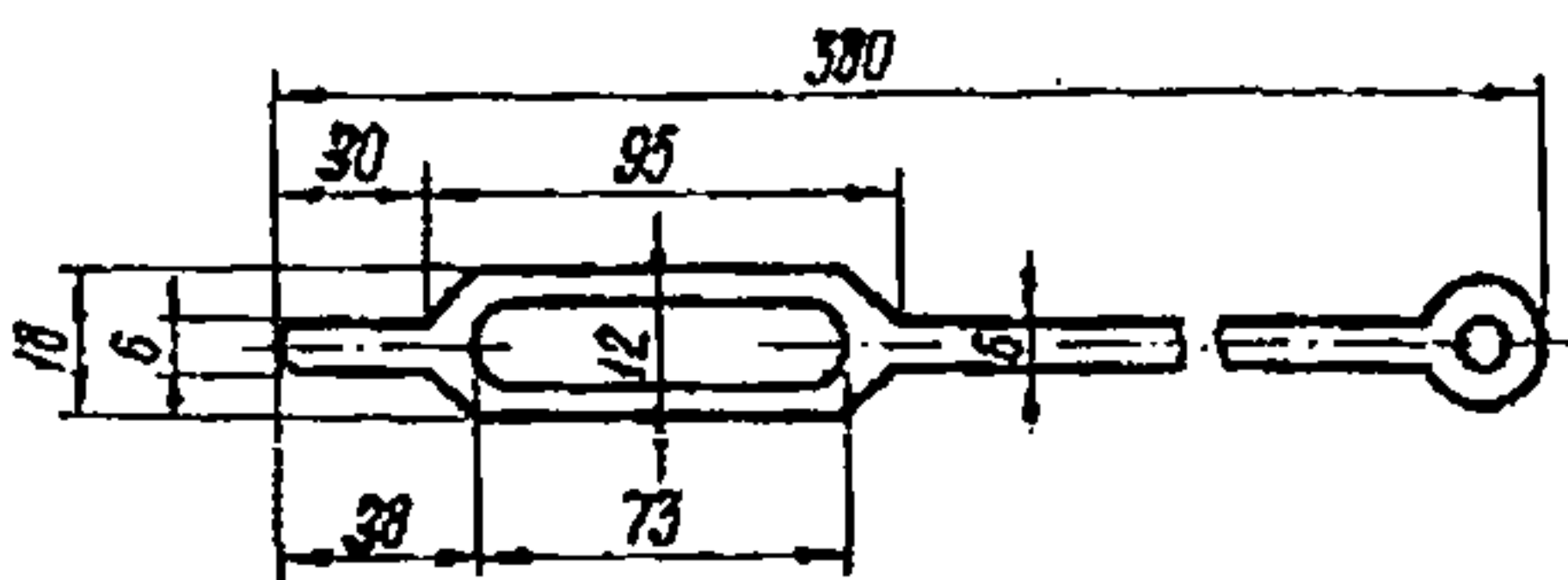


Рис.3. Рамка из жаропрочной малоуглеродистой листовой стали толщиной около 2 мм для помещения лодочки в трубку для сжигания прибора АН-7529

бонатов целесообразно проводить партиями, переводя печь на соответствующий температурный режим. Лодочки с пробами между первым и вторым этапами прокаливания следует хранить в экскаторе.

5.7. По данным опытов, при анализе образцов горных пород имело место удовлетворительное совпадение содержания  $\text{CO}_2$  карбонатов, определенного прокаливанием и методом Кнопа (см.табл.4 и 5). При анализе ила из Днепро-Бугского лимана (см.табл.5) наблюдалось понижение содержания  $\text{CO}_2$  карбонатов, определенное прокаливанием, по сравнению с результатами, полученными методом Кнопа. Причиной этого расхождения является неточность в данном случае анализа по методу Кнопа. На первом этапе анализа методом Кнопа (кипячение пробы в 10%-ной серной кислоте для определения  $\text{CO}_2$  карбонатов) окисляется часть малометаморфизованного органического вещества ила, что ведет к завышению по результатам анализа содержания  $\text{CO}_2$  карбонатов и занижению содержания  $\text{Сorg}$  по сравнению с их истинными значениями. Неточность в данном случае анализа по методу Кнопа подтверждается тем, что содержание  $\text{Сorg}$ , определенное в образцах ила методом И.В.Тюрина, ближе к определенному ожиганием без декарбонизации, чем к результатам метода Кнопа (см.табл.5).

$\text{CO}_2$  карбонатов и занижению содержания  $\text{Сorg}$  по сравнению с их истинными значениями. Неточность в данном случае анализа по методу Кнопа подтверждается тем, что содержание  $\text{Сorg}$ , определенное в образцах ила методом И.В.Тюрина, ближе к определенному ожиганием без декарбонизации, чем к результатам метода Кнопа (см.табл.5).

## 6. ТРЕБОВАНИЯ ПО ТЕХНИКЕ БЕЗОПАСНОСТИ

6.1. При использовании концентрированной киолоты серной для приготовления необходимых реактивов следует соблюдать правила безопасности, применяемые при обращении с концентрированными кислотами.

6.2. При использовании баллона с кислородом не допускать со-прикосновения масел с кислородом и следить за исправностью редуктора. Кислородный баллон должен находиться за пределами рабочего

Таблица 4

Результаты определения содержания  $\text{Сорг}$  и  $\text{CO}_2$  карбонатов в природных образцах различными методами анализа (в % на воздушно-сухую пробу)

Наименование образца	Метод Кнопа (ИГиРГИ)	Сжигание в токе кислорода						
		$\text{Сорг}$	$\text{CO}_2$ карбонатов	при $500^{\circ}\text{C}$ с кат. $\text{Co}_3\text{O}_4$ без предварительного удаления карбонатов, на приборе ГОУ-1 (ВНИИОСП)	на экспресс-анализаторе на углерод АН-7529 (ВНИГИ)		$\text{CO}_2$ карбонатов, до- каливание при $1100^{\circ}\text{C}$ в течение 3-4 мин	
				среднее арифмети- ческое из трех опре- делений	коэффици- ент вари- ации	среднее арифмети- ческое из трех опре- делений	коэффици- ент вари- ации	
I	2	3	4	5	6	7	8	9
Уголь	57,37	0,24	55,10	0,008	57,88	0,025	0,99	0,091
Известняк	0,20	41,96	0,06	0,170	0,11	0,445	43,96	0,045
То же	0,20	38,72	0,21	0,080	0,18	0,222	37,84	0,049
"	0,24	43,40	0,22	0,205	0,18	0,194	43,63	0,040
Песчаник	1,21	0,38	1,30	0,046	1,42	0,041	0,37	0,189
Глина	4,33	0,00	4,88	0,021	4,50	0,032	0,37	0,135
Уголь	26,27	0,10	25,00	0,016	27,87	0,046	0,73	0,068
Алевролит	0,31	0,00	0,40	0,050	0,42	0,057	0,29	0,206

## Продолжение таблицы 4

1	2	3	4	5	6	7	8	9
Глина	1,06	0,82	1,45	0,000	1,59	0,065	0,70	0,071
Известняк	0,87	35,68	0,91	0,143	0,76	0,075	38,14	0,033

Продолжение таблицы 4

Сжигание в токе кислорода

при 1100°C с предварительным удалением карбонатов, время сжигания 2~3 мин		на СНК - анализаторе в ВИУА по скорости выделения CO <sub>2</sub> [8]		Сорг, метод И.В.Тюрина (ГПИ Фундаментпроект)
среднее арифметическое из трех определений	коэффициент вариации	Сорг	CO <sub>2</sub> карбонатов	
I0	II	I2	I3	I4
54,76	0,032	58,39	0,00	
0,07	0,000	0,00	42,60	0,02
0,18	0,333	0,00	37,20	0,24
0,12	0,167	0,00	42,90	0,15
1,20	0,200	1,22	0,77	1,26
4,86	0,136	4,49	0,66	4,03
21,27	0,081	28,24	0,00	
0,45	0,067	0,32	0,22	0,87
I,II	0,027	1,35	0,59	0,98
0,47	0,532	0,97	35,60	1,02

Таблица 5

Результаты определения разными методами содержания Сорг и  $\text{CO}_2$  карбонатов в образцах, содержащих сидерит  $\text{FeCO}_3$  (в % на воздушно-сухую пробу)

Наименование образца	Метод Кнопа (ИГИРГИ)		Сжигание в токе кислорода на экспресс-анализаторе на углерод АН-7529 (ВНИГИ)					Сорг метод И.В. Тюри- наги Фунда- мент- про- ект)		
	Сорг	$\text{CO}_2$ карбо- натов	с катализатором $\text{Co}_3\text{O}_4$ без предвари- тельного удаления карбонатов			Сорг при $1100^\circ\text{C}$ с предвари- тельным уда- лением кар- бонатов, вре- мя сжигания 2-3 мин	Сорг при $500^\circ\text{C}$ , время сжигания 5-8 мин	$\text{CO}_2$ карбонатов, до- каливание при $1100^\circ\text{C}$ в течение 3-4 мин		
			среднее арифмети- ческое из пяти определе- ний	коэффи- циент ра- риации	среднее арифмети- ческое из пяти опре- делений					
I	2	3	4	5	6	7	8	9	10	
Аргиллит с примесью 5% сидерита	1,51	0,28	1,90	0,053	0,55	0,026	1,90	0,026	1,90	
Аргиллит с примесью 2% сидерита	0,26	3,00	0,63	0,068	2,74	0,040	0,35	0,108	0,52	
Аргиллит с примесью 5% сидерита	0,03	0,86	0,06	0,280	1,70	0,123	0,05	0,200	0,65	
Аргиллит с примесью 5% сидерита	0,86	1,66	1,36	0,016	1,54	0,050	1,26	0,028	1,18	
Аргиллит с примесью 1% сидерита	1,57	0,34	1,90	0,007	0,55	0,013	1,74	0,014	1,93	
Ил из Днепро-Бугско-го лимана	4,74	1,58	5,26	0,008	1,00	0,170	3,17	0,004	5,12	

Продолжение таблицы 5

I	2	3	4	5	6	7	8	9	10
То же, с добавкой 1% рас- тертого в пудре сидерита	4,82	2,00	5,27	0,013	1,19	0,153	3,41	0,006	5,56
То же, с добавкой 2% рас- тертого в пудре сидерита	4,58	1,73	5,28	0,009	1,05	0,085	3,06	0,006	5,08
То же, с добавкой 3% рас- тертого в пудре сидерита	4,71	2,16	5,29	0,008	1,25	0,020	3,37	0,008	5,82
То же, с добавкой 10% растертого в пудре сиде- рита	4,36	5,04	5,32	0,019	2,51	0,074	2,74	0,011	5,34

помещения.

6.3. Для предотвращения загрязнения воздуха в рабочем помещении отработанными газами необходимо сделать вывод от крана I3 (см рис. I) за пределы рабочего помещения.

## 7. ТЕХНИКО-ЭКОНОМИЧЕСКАЯ ЭФФЕКТИВНОСТЬ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ РЕКОМЕНДУЕМОГО МЕТОДА

7.1. Использование температуры сжигания  $500^{\circ}\text{C}$  по рекомендуемому методу вместо температуры  $950\text{--}1000^{\circ}\text{C}$  по ГОСТ 23740-79 в два раза сокращает расход электроэнергии, повышает срок службы электропечей, трубок для сжигания и делает проведение анализа более безопасным, так как предотвращает возможность высыпки при помещении пробы в трубку для сжигания.

7.2. Исключение операции предварительного удаления карбонатов из проб по рекомендуемому методу примерно в два раза сокращает трудозатраты на выполнение одного анализа по сравнению с вариантом метода сжигания, приведенным в ГОСТ 23740-79.

Удаление карбонатов действием серной кислоты  $\text{H}_2\text{SO}_4$  по ГОСТ 23740-79 п. 4.4.2. занимает не менее одного рабочего дня и приводит к образованию в пробах гигроскопичных сернокислых солей, затрудняющих хранение проб и работу с ними; это особенно неудобно при большом количестве образцов в случае массовых анализов. В рекомендуемом методе удаление карбонатов заменяется перемешиванием проб с катализатором  $\text{Co}_3\text{O}_4$ , что занимает не более 10 мин. Перемешанные с катализатором пробы удобны для работы и хранения. Стоимость катализатора  $\text{Co}_3\text{O}_4$  около 20 руб. за 1 кг, на один анализ требуется не более 1 г катализатора. Сернокислые соли, образующиеся при декарбонизации по ГОСТ 23740-79, разлагаются при сжигании при температуре около  $1000^{\circ}\text{C}$  с выделением окислов серы. Последние отравляют поглотитель газоанализатора. Использование методики данных Рекомендаций, исключающей предварительную декарбонизацию проб, позволяет избежать образования сернокислых солей, что продлевает срок действия поглотителя окислов серы газоанализатора.

Применение для удаления карбонатов кипячения проб в 10%-ной соляной кислоте  $\text{HCl}$  с последующей отмычкой от кислоты приводит к потере части органического вещества, что вносит погрешность в результаты анализа. Особенно значительны потери органического вещества (до 40%) в случае малой степени его метаморфизма в современ-

ных отложениях ([2], см.табл.5 ил из Днепро-Бугского лимана).

7.3. В случае присутствия в пробах сидерита  $\text{FeCO}_3$  и магнезита  $\text{MgCO}_3$  эти карбонаты при анализе по методике данных Рекомендаций разлагаются не полностью: сидерит не более чем на 30%, магнезит не более чем на 15% [3]. Углерод составляет в сидерите 10%, в магнезите около 14%. Следовательно, за время анализа в углекислый газ переходит не более 3% массы имеющегося в пробе сидерита и не более 2% массы имеющегося в пробе магнезита. При содержании в анализируемой пробе 3% сидерита и 3%  $\text{CO}_{\text{org}}$  или 3% магнезита и 2%  $\text{CO}_{\text{org}}$  погрешность в определении содержания  $\text{CO}_{\text{org}}$  вследствие примеси каждого из этих карбонатов не превысит 3%, что допустимо для аналитического метода. Приведенные величины погрешностей в определении содержания  $\text{CO}_{\text{org}}$  вследствие наличия в пробах примеси сидерита и магнезита подтверждены экспериментально [2].

7.4. При наличии в анализируемых пробах сидерита или магнезита эти карбонаты не могут быть обнаружены процедурой на вскипание 10%-ной соляной кислотой согласно ГОСТ 23740-79 п.4.4.1, поскольку сидерит почти не разлагается, а магнезит совершенно не разлагается под действием 10%-ной  $\text{HCl}$  [4]. В этом случае, согласно ГОСТ 23740-79, проба как бескарбонатная будет подвергнута сжиганию при температуре 950–1000°C без предварительного удаления карбонатов. При температуре 950–1000°C происходит полное разложение сидерита и магнезита с образованием углекислого газа  $\text{CO}_2$ , что вносит значительную погрешность в результаты определения  $\text{CO}_{\text{org}}$  в пробе. В случае сжигания пробы, содержащей сидерит или магнезит, при температуре 500°C с катализатором  $\text{Co}_3\text{O}_4$ , по методике, изложенной в данных Рекомендациях, сидерит и магнезит за время анализа разлагаются не полностью (см.п.7.3). Поэтому погрешность в определении содержания  $\text{CO}_{\text{org}}$  за счет примеси сидерита и магнезита при анализе по методике данных Рекомендаций будет значительно ниже, чем при анализе по ГОСТ 23740-79. Вышеизложенное показывает, что при наличии примеси сидерита или магнезита в анализируемых пробах метод, приведенный в Рекомендациях, является значительно более достоверным, чем вариант метода сжигания, приведенный в ГОСТ 23740-79.

7.5. Исключение операции предварительного удаления карбонатов позволяет сократить на 10 наименований количество аппаратуры и материалов, необходимых для выполнения анализа методом сжигания.

7.6. Экономический эффект в результате применения рекомендуе-

мого метода по сравнению с его наиболее прогрессивными аналогами составляет около 150–200 руб. на 100 анализов.

7.7. Рекомендуемый метод дает возможность, применяя второй этап прокаливания той же пробы при температуре 1100–1200<sup>0</sup>С, определить в ней также содержание углерода карбонатов. Это расширяет аналитические возможности метода сжигания.

## Приложение I

### ПРИГОТОВЛЕНИЕ РЕАКТИВОВ ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ УГЛЕРОДА ОРГАНИЧЕСКИХ ВЕЩЕСТВ В ПРОБАХ ГРУНТОВ И ГОРНЫХ ПОРОД СЖИГАНИЕМ В ТОКЕ КИСЛОРОДА

#### 1. Приготовление 40%-ного раствора калия едкого

Растворяют 40 г гранулированного калия едкого в 60 мл воды дистиллированной. Плотность 40%-ного раствора калия едкого равна 1,40 г/см<sup>3</sup>. В том случае, если плотность раствора калия едкого меньше 1,40 г/см<sup>3</sup>, добавляют еще гранулированный калий едкий, доводя плотность раствора до 1,40 г/см<sup>3</sup>.

#### 2. Приготовление раствора ангидрида хромового в кислоте серной.

Берут 30 мл воды дистиллированной и добавляют 12 г измельченного в фарфоровой ступке кристаллического ангидрида хромового, растворенного в 15 мл кислоты серной плотностью 1,84 г/см<sup>3</sup>.

#### 3. Приготовление раствора калия двухромовокислого в кислоте серной.

Растворяют 0,3 г измельченного в фарфоровой ступке кристаллического калия двухромовокислого в 50 мл кислоты серной плотностью 1,84 г/см<sup>3</sup>. При необходимости получения более значительного объема раствора увеличивают количество обоих компонентов в том же соотношении.

#### 4. Приготовление запирающей окрашенной жидкости.

К 500 мл воды дистиллированной добавляют 10 капель кислоты серной плотностью 1,84 г/см<sup>3</sup> и 10 капель метилового оранжевого. Раствор перемешивают.

## Приложение 2

## Поправки на атмосферное давление и температуру к газометрическому определению углерода

Атмосф. давл., мм рт. ст.	Температура в бюретке, °C	18	19	20	21	22	23
730		0,9507	0,9462	0,9415	0,9369	0,9322	0,9274
732		0,9534	0,9488	0,9442	0,9395	0,9348	0,9300
734		0,9561	0,9515	0,9468	0,9421	0,9374	0,9326
736		0,9587	0,9541	0,9495	0,9448	0,9400	0,9352
738		0,9614	0,9568	0,9521	0,9474	0,9427	0,9379
740		0,9640	0,9594	0,9548	0,9500	0,9453	0,9405
742		0,9667	0,9621	0,9574	0,9527	0,9479	0,9431
744		0,9694	0,9647	0,9600	0,9553	0,9505	0,9457
746		0,9720	0,9674	0,9627	0,9579	0,9532	0,9483
748		0,9747	0,9700	0,9653	0,9606	0,9558	0,9509
750		0,9774	0,9727	0,9680	0,9632	0,9584	0,9535
752		0,9800	0,9753	0,9706	0,9659	0,9601	0,9562
754		0,9827	0,9780	0,9733	0,9685	0,9637	0,9588
756		0,9854	0,9806	0,9759	0,9711	0,9663	0,9614
758		0,9880	0,9833	0,9785	0,9738	0,9689	0,9640
760		0,9907	0,9860	0,9812	0,9764	0,9715	0,9666
762		0,9933	0,9886	0,9838	0,9790	0,9742	0,9692
764		0,9960	0,9913	0,9865	0,9817	0,9768	0,9719
766		0,9987	0,9939	0,9801	0,9843	0,9794	0,9745
768		1,0013	0,9966	0,9918	0,9869	0,9820	0,9771

Продолжение приложения 2

Атмосф. давл., мм рт.ст.	Температура в бюретке, °C	18	19	20	21	22	23
770		1,0040	0,9992	0,9944	0,9896	0,9847	0,9797

Примечание. Таблица содержит поправочные коэффициенты для измерительной бюретки, калиброванной при температуре 16°C и давлении 760 мм рт.ст. с использованием в качестве запирающей жидкости 2%-ного раствора кислоты серной. Для других условий проведения измерений (давление ниже 730 и выше 770 мм рт.ст) следует брать поправочные коэффициенты из табл. I, прилагаемой к прибору ГОУ-1.

## Продолжение приложения 2

24	25	26	27	28	29	30
0,9226	0,9177	0,9127	0,9077	0,9026	0,8975	0,8922
0,9252	0,9203	0,9153	0,9108	0,9052	0,9000	0,8948
0,9278	0,9229	0,9179	0,9129	0,9078	0,9026	0,8974
0,9304	0,9255	0,9205	0,9155	0,9103	0,9052	0,8999
0,9330	0,9281	0,9231	0,9180	0,9129	0,9077	0,9025
0,9356	0,9307	0,9257	0,9206	0,9155	0,9103	0,9050
0,9382	0,9333	0,9288	0,9232	0,9181	0,9129	0,9076
0,9408	0,9359	0,9309	0,9258	0,9205	0,9154	0,9101
0,9434	0,9385	0,9334	0,9284	0,9232	0,9180	0,9127
0,9460	0,9411	0,9360	0,9309	0,9258	0,9206	0,9152
0,9486	0,9437	0,9386	0,9335	0,9284	0,9231	0,9178
0,9502	0,9463	0,9412	0,9361	0,9309	0,9254	0,9204
0,9538	0,9489	0,9438	0,9387	0,9335	0,9282	0,9229
0,9564	0,9515	0,9464	0,9413	0,9361	0,9308	0,9255
0,9591	0,9541	0,9490	0,9439	0,9387	0,9334	0,9280
0,9617	0,9567	0,9516	0,9464	0,9412	0,9359	0,9306
0,9643	0,9593	0,9542	0,9490	0,9438	0,9385	0,9331
0,9669	0,9619	0,9568	0,9516	0,9464	0,9411	0,9357
0,9695	0,9645	0,9594	0,9542	0,9489	0,9436	0,9382
0,9721	0,9670	0,9619	0,9568	0,9515	0,9462	0,9408

Продолжение приложения 2

24	25	26	27	28	29	30
0,9747	0,9696	0,9645	0,9593	0,9541	0,9488	0,9434

## Приложение 3

Журнал определения содержания органических веществ в грунтах и горных породах  
сжиганием в токе кислорода с применением катализатора кобальта закись окись  $\text{Co}_3\text{O}_4$

Дата	Лабо- ратор- ный номер образ- ца	Наиме- нова- ние грунта	Масса, г					Поправ- ка на коли- чество $\text{CO}_2$ в ката- лизато- ре $\text{Co}_3\text{O}_4$	Показание шкалы измерительной брюнетки	Сумма за вы- четом поправ- ки на коли- чество $\text{CO}_2$ в ката- лизато- ре $\text{Co}_3\text{O}_4$	Поправ- очный коэф- фици- ент	Содерже- ние в образце, %
			лодоч- ки	лодоч- ки с грун- том	грун- та	лодоч- ки с грун- том и катали- затором $\text{Co}_3\text{O}_4$	ката- лизато- ре $\text{Co}_3\text{O}_4$	отсчеты	сумма			
								1	2	3		

Исполнитель \_\_\_\_\_  
(фамилия, имя, отчество, подпись)

Журнал проверил " " 19 г.

(должность, фамилия, имя, отчество, подпись)

## Список литературы

1. Аринушкина Е.В. Руководство по химическому анализу почв, М., Изд.МГУ, 1970.
2. Бетелев Н.П. Определение содержания органического углерода в илах и горных породах прокаливанием проб в токе кислорода без предварительного удаления карбонатов.-Литология и полезные ископаемые, 1981, № 5.
3. Бетелев Н.П., Кулачкин Б.И. Сравнительные измерения содержания  $\text{CO}_2$  и  $\text{CO}$  карбонатов различными методами. - Литология и полезные ископаемые, 1988, № 1.
4. Бетехтин А.Г. Курс минералогии. М., Госгеолиздат, 1951.
5. ГОСТ 23740-79. Методы лабораторного определения содержания органических веществ. М., Изд.стандартов, 1979.
6. Методы битуминологических исследований. Под ред. В.А.Успенского. Л., Недра, 1975.
7. Руководство по анализу битумов и рассеянного органического вещества горных пород. Под ред. В.А.Успенского, К.Ф.Родионовой, А.И. Горской, А.П.Штиковой. Л., Недра, 1966.
8. Срапенянц Р.А., Бродский Е.С., Клягин К.Н., Шевцова Л.К. Экспрессное определение углерода в почвах методом сожжения.- Агрохимия, 1979, № 7.
9. Цветков А.И., Вальяшихина Е.П., Пилоян Г.О. Дифференциальный термический анализ карбонатных минералов. М., Наука, 1964.

## СОДЕРЖАНИЕ

1. Общие положения .....	3
2. Подготовка пробы к испытанию.....	5
3. Проведение испытания .....	6
4. Обработка результатов .....	9
5. Особенности выполнения анализа на экспресс-анализаторе на углерод АН-7529 .....	10
6. Требования по технике безопасности .....	16
7. Технико-экономическая эффективность использования рекомендуемого метода .....	22
8. Приложения .....	25
9. Список литературы .....	31

Всесоюзный научно-исследовательский, проектно-изыскательский и конструкторско-технологический институт оснований и подземных сооружений имени Н.М.Герсанова

Рекомендации по определению содержания органических веществ в грунтах и горных породах сухим сжиганием без предварительного удаления карбонатов

Редактор Л.В.Пузанова

---

Подп.к печати 5/VI 1990 г. Заказ 512 Тираж 250 экз.

формат 60 x 90 1/16. Бумага офсетная. Набор машинописный.

Уч.-изд.л. 2,010. Усл.кр.-отт. 2,5. Цена 50 коп.

---

ПЭМ ВНИИНПИ Госстроя СССР  
121471, Можайское шоссе, 25