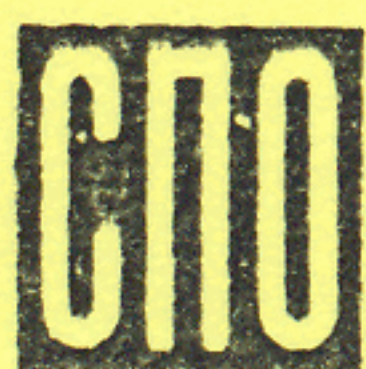


МИНИСТЕРСТВО ЭНЕРГЕТИКИ И ЭЛЕКТРИФИКАЦИИ СССР  
ГЛАВНОЕ ТЕХНИЧЕСКОЕ УПРАВЛЕНИЕ ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ ЭНЕРГОСИСТЕМ

---

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ  
ПО ХИМИЧЕСКОМУ АНАЛИЗУ  
ОТЛОЖЕНИЙ  
С ВНУТРЕННИХ ПОВЕРХНОСТЕЙ  
НАГРЕВА  
И ПРОТОЧНОЙ ЧАСТИ ТУРБИН

МУ 34-70-102-85



СОЮЗТЕХЭНЕРГО

Москва 1985

МИНИСТЕРСТВО ЭНЕРГЕТИКИ И ЭЛЕКТРИФИКАЦИИ СССР  
ГЛАВНОЕ ТЕХНИЧЕСКОЕ УПРАВЛЕНИЕ ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ ЭНЕРГОСИСТЕМ

---

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ  
ПО ХИМИЧЕСКОМУ АНАЛИЗУ  
ОТЛОЖЕНИЙ  
С ВНУТРЕННИХ ПОВЕРХНОСТЕЙ  
НАГРЕВА  
И ПРОТОЧНОЙ ЧАСТИ ТУРБИН

МУ 34-70-102-85

СЛУЖБА ПЕРЕДОВОГО ОПЫТА И ИНФОРМАЦИИ СОЮЗТЕХЭНЕРГО  
Москва 1985

РАЗРАБОТАНО предприятием "Джтехэнерго" Производствен-  
ного объединения по наладке, совершенствованию технологии и  
эксплуатации электростанций и сетей "Союзтехэнерго"

ИСПОЛНИТЕЛИ Р.Н.АКСЕЛЬРУД, Г.П.ГОЛЫШЕВА, Л.Г.МАДОЯН

УТВЕРЖДЕНО Главным техническим управлением по эксплуа-  
тации энергосистем 16.05.85 г.

Заместитель начальника Д.Я.ШАМАРАКОВ

© СПО Союзтехэнерго, 1985.

УДК 621.187.1

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ ПО  
ХИМИЧЕСКОМУ АНАЛИЗУ ОТЛОЖЕНИЙ  
С ВНУТРЕННИХ ПОВЕРХНОСТЕЙ  
НАГРЕВА И ПРОТОЧНОЙ ЧАСТИ  
ТУРБИН

МУ 34-70-102-85

Срок действия установлен  
с 01.01.86 г.  
до 30.11.95 г.

В настоящих Методических указаниях приведены методы определения массовой доли основных компонентов в отложениях, образующихся на внутренних поверхностях теплосилового оборудования.

Выявлена возможность ускорить и упростить определение массовой доли железа, меди, цинка, никеля, алюминия, кальция, магния, марганца, фосфатов и сульфатов, выполняя анализы раствора отложений преимущественно без отделения определяемого вещества от сопутствующих мешающих компонентов. Создается среда, в которой исключается их влияние, или они связываются в соединения, в присутствии которых возможно выполнение данных анализов.

Использованы методы анализов ВТИ, Днепрэнерго, Мосэнерго и другие материалы.

### I. ПОДГОТОВКА ПРОБЫ

Пробу отложений первоначально грубо измельчают, квартованием сокращают до нескольких граммов и растирают в агатовой или яшмовой ступке. Котельные отложения измельчают тщательно до мелкодисперсного состояния ("пудры").

Если при осмотре и измельчении пробы обнаруживаются частицы сварочного грата, металлической стружки или иные загрязнения, их удаляют вручную. При этом нельзя пользоваться магнитом, так как окислы железа, содержащиеся в отложениях, также извлекаются магнитом.

## 2. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ПОТЕРИ ИЛИ УВЕЛИЧЕНИЯ МАССЫ ПРИ ПРОКАЛИВАНИИ

В результате прокаливания масса накипи может уменьшиться или увеличиться. Уменьшение массы происходит вследствие потери массовой доли влаги, сгорания органических веществ, разложения карбонатов и т.д. Увеличение массы вызывается окислением кислородом воздуха окиси железа и металлической меди до их окислов.

Точную массу навески (0,5-1 г) отложений помещают в прокаленный и взвешенный фарфоровый тигель и прокаливают в муфельной печи при 800-850°C до постоянной массы.

Прокаливание в никелевом, серебряном или платиновом тиглях недопустимо: никелевый тигель при этом сильно окисляется и загрязняет массу навески окисью никеля, серебряный может расплавиться, а платиновый будет испорчен, если в анализируемом материале относительно много металлической меди.

Если при этой температуре отложения плавятся, то берут новую массу навески и прокаливают при температуре 600°C.

Тигель с массой навески устанавливают в холодную муфельную печь, постепенно повышая температуру до указанной, после чего прокаливают в течение 2-3 ч. Тигель с прокаленной массой навески охлаждают в экскаторе, взвешивают и прокаливают вторично в течение 1 ч. Если масса изменится более чем на 0,5 мг, пробу прокаливают дополнительно.

Потерю при прокаливании в (ПП) вычисляют по формуле, %

$$ПП = \frac{(B_1 - B_2) \cdot 100}{B} , \quad (I)$$

где  $B_1$  - масса тигля с навеской до прокаливания, г;  
 $B_2$  - масса тигля с навеской после прокаливания, г;  
 $B$  - масса навески налипи, г.

Если имеется привес, его вычисляют, подставляя в формулу (I) разность ( $B_2 - B_1$ ).

### 3. РАЗЛОЖЕНИЕ МАССЫ НАВЕСКИ ОТЛОЖЕНИЙ

В зависимости от состава отложений перевод отобранной пробы в растворимое состояние производится обработкой ее водой, соляной кислотой, царской водкой или сплавлением со щелочью.

Отложения, образующиеся в трубках пароперегревателей и проточной части турбин, в основном состоят из водорастворимых соединений натрия, а также содержат нерастворимые в воде силикаты и продукты коррозии.

Отложения, образующиеся при нагревании воды в трубках конденсаторов турбин и различных подогревателях, так называемые низкотемпературные налипи, обычно нерастворимы в воде, но разлагаются соляной кислотой или царской водкой.

Отложения, образующиеся на внутренних поверхностях нагрева котлов, значительная часть которых нерастворима в кислотах, для перевода в растворимое состояние подвергаются сплавлению со щелочью.

Для определения массовой доли водорастворимых веществ массу навески воздушно-сухих измельченных отложений (0,5-1 г) помещают в химический стакан, вливают в него 50 см<sup>3</sup> горячей дистиллированной воды, образовавшиеся комочки раздавливают и растирают

стеклянной палочкой и кипятят жидкость на слабом огне в течение 10-15 мин, периодически помешивая ее.

Содержимое стакана количественно переводят в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, смывая туда также оставшиеся частички отложений со стенок стакана струей горячей дистиллированной воды. Жидкости в закрытой колбе дают остить, после чего доливают до метки дистиллированной водой, содержимое колбы периодически тщательно перемешивают и оставляют отстаиваться. Из хорошо осветлившейся жидкости, не перемешивая ее, отбирают пробы для определения щелочности, жесткости, кальция, магния, сульфатов, хлоридов, силикатов, фосфатов по методам, изложенным в [I-4], и натрия пламяфотометрически [I,2] в соответствии с инструкцией, прилагаемой к прибору.

Если нет полного осветления жидкости, то анализы выполняют из отфильтрованной пробы.

Для анализа нерастворимой в воде части отложений используется осадок, полученный после отделения водорастворимых веществ фильтрованием через беззольный фильтр, прокаливанием и последующим растворением осадка в соляной кислоте, царской водке или сплавлением со щелочью.

Если анализируются отложения с высоким содержанием не растворимых в воде веществ, то отложения для перевода в растворимое состояние обрабатывают кислотой или подвергают предварительному сплавлению со щелочью.

Массу навески (0,5-1 г) воздушно-сухих отложений или полученных после определения массовой доли потери при прокаливании количественно переносят в химический стакан, смывая 30-50 см<sup>3</sup> разбавленной (1:1) соляной кислотой. Жидкость кипятят около 10 мин, не допуская бурного течения реакции во избежание разбрзгивания раствора. Если отложения полностью не растворятся в соляной кислоте, то добавляют 0,33 объема концентрированной азотной кислоты, создавая таким образом раствор царской водки. В случае неполного растворения отложений в царской водке производят сплавление со щелочью отфильтрованного нерастворенного остатка или сплавляют со щелочью всю массу навески отложений.

Разложение отложений для полного перевода их в растворимое состояние может быть выполнено сплавлением с щелочами натром или

калием, содой, или смесью соды с поташом в соотношении 1:1. Сплавление с едким натром более эффективно, оно выполняется при 500–600°C в течение 30–40 мин; сплавление с содой нужно выполнять в платиновом тигле [1-3,5] при температуре 900–950°C в течение 2–3 ч. Поэтому предпочтительно производить разложение отложения сплавлением с едким натром.

Сплавление с едким натром выполняют в никелевых или серебряных тиглях. Применять для этого платиновые тигли нельзя, так как при сплавлении с едким натром происходит заметное растворение платины, что приводит к ее потере и затрудняет дальнейшее выполнение анализа.

Никелевый или серебряный тигель, если он еще не был в употреблении, на одну треть заполняют твердым едким натром и ставят на 30–40 мин в муфельную печь, нагретую до 400–600°C. После этого тигель извлекают, дают остить и выщелачивают получившийся сплав дистиллированной водой.

В чистый тигель берут массу навески сухого едкого натра (квалификации "х.ч") из расчета 3–4 г на 1 г массы навески отложений, помещают в холодную муфельную печь и нагревают до 400–600°C. Когда щелочь расплавится (обычно за 2–3 мин), тигель вынимают из муфельной печи. В остывший тигель на затвердевшую щелочь переносят массу навески прокаленной накипи из фарфорового тигля. Количество перенесенной накипи проверяют взвешиванием фарфорового тигля. Если требуется ускорить выполнение анализа, производят сплавление со щелочью воздушно-сухой пробы отложений, а потерю при прокаливании определяют из отдельной массы навески.

Тигель со щелочью и массой навески отложений помещают в муфельную печь, повышают температуру до 500–600°C и выдерживают 30–40 мин. Затем тигель из печи осторожно вынимают. Если сплав однородный, то сплавление считают оконченным. В противном случае выдерживают тигель в муфеле еще 10–20 мин (обычно этого не требуется, если накипь была хорошо измельчена).

Извлечение сплава производят следующим путем. Соляная кислота растворяет металлический никель. Концентрированный раствор щелочи, особенно горячий, воздействует на фарфор и стекло. Поэтому необходимо избегать воздействия кислоты на никель и, по возможности, сокращать продолжительность действия щелочи на фарфор

и стекло. Учитывая это, извлечение сплава из никелевого тигля рекомендуется производить водой. В еще теплый, но не горячий тигель с массой навески наливают дистиллированную воду примерно до половины тигля и осторожно подогревают, помешивая содержимое стеклянной палочкой. Жидкость из тигля выливают по палочке в фарфоровую чашку, в которую предварительно наливают 20-30 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1. Если сплав полностью не растворился, эту операцию повторяют до полного растворения и перенесения сплава в фарфоровую чашку. Стеклянную палочку не следует оставлять в тигле, а надо, помешав его содержимое, вынимать ее и класть в фарфоровую чашку, куда переносится растворяющийся сплав. Сливать жидкость из тигля в чашку надо быстро, не допуская выливания жидкости на наружную поверхность тигля. Если это произошло, надо смыть эти капли небольшим количеством дистиллированной воды в фарфоровую чашку. Перед началом выщелачивания сплава наружную поверхность тигля нужно промыть дистиллированной водой. При сплавлении пробы отложений с едким натром и вымывании сплава водой (без добавления кислоты) из никелевого тигля переходит в раствор незначительное количество никеля, не мешающее выполнению нижеприведенных анализов.

Соляная кислота почти не действует на серебро. Серебряный тигель, обмыв его наружную поверхность, можно спускать в разбавленную соляную кислоту и кипятить в ней до полного растворения сплава.

Если разложение отложений производится водой или соляной кислотой, то при определении содержания меди и железа для их окисления в анализируемые пробы исходного раствора следует добавлять несколько кристаллов персульфата аммония, несколько капель пергидроля или азотной кислоты.

#### 4. ОПРЕДЕЛЕНИЕ МАССОВОЙ ДОЛИ КРЕМНЕКИСЛОТЫ

Раствор отложений, полученный обработкой массы навески соляной кислотой или царской водкой или после сплавления пробы со щелочью, выпаривают в фарфоровой чашке на кипящей водяной бане досуха. Затем в чашку наливают 10-15 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты и выпаривают до получения сухого остатка. Такую об-

работку соляной кислотой для перевода кремниевой кислоты в нерастворимое состояние выполняют 2-3 раза. После этого в охлажденную чашку вливают 5-10 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты и 15-20 см<sup>3</sup> горячей дистиллированной воды, нагревают на водяной бане, перемешивают, добиваясь полного растворения солей, и через несколько минут фильтруют через плотный беззольный фильтр "синяя лента". Для ускорения фильтрования на фильтр помещают небольшое количество фильтробумажной (мацерированной) массы [6]. Фильтрат собирают в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>. Фильтрат должен быть совершенно прозрачным. Стенки чашки и осадок на фильтре промывают кипящей дистиллированной водой, подкисленной соляной кислотой (2-3 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты на 250 см<sup>3</sup>), до отрицательной реакции на трехвалентный ион железа (проба с 10%-ным раствором роданистого аммония) и затем горячей дистиллированной водой до отрицательной реакции на ион хлора (проба с 1%-ным раствором нитрата серебра, подкисленным азотной кислотой). Чашку вытирают кусочками беззольного фильтра, которые переносят на фильтр. Промытый осадок вместе с фильтром слегка подсушивают в воронке в сушильном шкафу и переносят в прокаленный и взвешенный фарфоровый тигель, доведенный до постоянной массы, высушивают, озолят и прокаливают в течение 1,5-2 ч при температуре 950-1000°C с повторным прокаливанием в течение 30-40 мин до постоянной массы.

Содержание кремнекислоты в процентах в отложении вычисляют по формуле

$$SiO_2 = \frac{(B_2 - B_1) \cdot 100}{B} , \quad (2)$$

где  $B_2$  - масса тигля с двуокисью кремния, г;

$B_1$  - масса пустого тигля, г;

$B$  - масса навески накипи, г.

Осадок кремнекислоты бывает загрязнен следами железа, алюминия и другими примесями. Если анализ необходимо выполнить точно, то определяют содержание кремнекислоты по потере массы, удалив кремний в виде летучего тетрафторида  $SiF_4$ , что выполняют только в платиновом тигле. Для этого после взвешивания прокаленный осадок двуокиси кремния смачивают в тигле несколькими капля-

ми дистиллированной воды, вводят около 0,5 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты и, когда тигель остынет, добавляют 5–7 см<sup>3</sup> чистой концентрированной плавиковой кислоты и содержимое тигля осторожно перемешивают вращением тигля. Раствор в тигле медленно выпаривают сначала на водяной бане, потом на плите. После прекращения выделения белого дыма (серного ангидрида SO<sub>3</sub>) тигель с остатком прокаливают при 950–1000°C в течение 30–40 мин, охлаждают в эксикаторе и взвешивают. Когда имеются опасения, что не вся двуокись кремния превратилась в тетрафторид, обработку кислотами с выпариванием и прокаливанием повторяют. Остаток в тигле, если масса его значительна, растворяют в соляной кислоте, и раствор присоединяют к фильтрату от кремнекислоты.

Содержание кремнекислоты (SiO<sub>2</sub>) вычисляют по формуле, %

$$SiO_2 = \frac{(B_1 - B_2) \cdot 100}{B}, \quad (3)$$

где B<sub>1</sub> – масса тигля с осадком загрязненной двуокиси кремния, г;

B<sub>2</sub> – масса тигля после удаления тетрафторида SiF<sub>4</sub>, г;

B – масса навески накипи, г.

Остаток после удаления кремнекислоты обычно небольшой. Поэтому проверочное удаление кремнекислоты производят редко.

Фильтрат от кремнекислоты, содержащий все катионы, а также анионы фосфорной и серной кислот, которые были в накипи, доводят дистиллированной водой в мерной колбе вместимостью 500 см<sup>3</sup> до метки и перемешивают. Полученный раствор называется исходным или основным раствором накипи. Его используют для определения других компонентов накипи.

## 5. ОПРЕДЕЛЕНИЕ МАССОВОЙ ДОЛИ ЖЕЛЕЗА

Содержание железа определяется титрованием трилоном Б в присутствии сульфосалицилат-ионов при значении pH раствора 1–2. Присутствие ионов кальция, магния, алюминия, цинка, марганца, никеля, фосфатов, сульфатов не мешает выполнению анализа. Медь не образует с сульфосалицилат-ионами окрашенного соединения, но в присутствии железа при значении pH = 2 почти количественно титрует-

ся трилоном. При значении  $\text{pH} = 1$  медь значительно меньше завышает результаты определения содержания железа. При значении  $\text{pH}$  менее 1 разрушение трилоном соединений железа с индикатором идет медленно, и переход окраски индикатора затягивается. При высокой концентрации сильных кислот подавляется диссоциация слабой сульфосалициловой кислоты, и окрашенное в вишневый цвет комплексное соединение трехвалентного железа не образуется.

Влияние меди на определение массовой доли железа существенно уменьшается, если анализируется раствор со значением  $\text{pH} = 1$  и с небольшим количеством индикатора сульфосалициловой кислоты.

Так, например, при анализе раствора с  $\text{pH} = 1$ , введении  $0,1 \text{ см}^3$  20%-ной сульфосалициловой кислоты и массовой доле меди в пробе 3-10 мг завышаются результаты определения железа соответственно примерно на 0,2-0,6 мг, что при массе навески отложения 1 г, массовой доле меди 5-50%, объеме исходного раствора  $500 \text{ см}^3$  и объеме пробы на анализ  $10 \text{ см}^3$  завышаются данные определения массовой доли железа в отложениях на 1-3%.

Приведенные данные указывают, что обычно можно определять массовую долю железа, не отделяя его от меди. Если же массовая доля меди относительно велика и анализ требуется выполнить по возможности более точно, то определение железа производится после осаждения его аммиаком, отделения фильтрованием и растворения соляной кислотой. Обычно для полного отделения железа от меди производится двукратное осаждение и отделение полуторных окислов добавлением аммиака в небольшом избытке [1-3]. При этом осадок полуторных окислов может быть использован для трилонометрического определения массовой доли железа и затем алюминия [1], а фильтрат — для определения суммарной массовой доли меди и цинка, а затем суммарной массовой доли кальция и магния [3].

Отделение железа от меди аммиаком можно значительно ускорить однократным осаждением железа, если добавлять аммиак в большом избытке и операции осаждения и фильтрования объединить в одну [7], как описано ниже.

Определение массовой доли железа после его отделения от меди лучше производить при значении  $\text{pH} \approx 2$ , так как при этом переход окраски индикатора более четкий, чем при  $\text{pH} = 1$ .

Ввиду малой скорости взаимодействия железа с трилоном Б раствор нагревают перед титрованием до  $60-70^\circ\text{C}$ .

Р е а к т и в ы :

Трилон Б, 0,05-молярный (0,1-нормальный) или 0,005-молярный (0,01-нормальный) растворы.

Сульфосалициловая кислота, 20%-ный раствор.

Соляная кислота, раствор I:I.

Аммиак, 25%-ный раствор.

Аммиак, растворы I:I и I:20.

Выполнение определения:

из исходного раствора отложений отбирают в коническую колбу в зависимости от предполагаемой массовой доли железа 10-25 см<sup>3</sup> и добавляют для гарантии полного окисления железа несколько капель концентрированной азотной кислоты, перекиси водорода или несколько кристаллов персульфата аммония. Определить по индикаторной бумаге с достаточной точностью значение pH раствора, равное 1, невозможно, поэтому доведение его до указанного значения выполняют следующим путем. Пробу нагревают до кипения и медленно при перемешивании добавляют разбавленный (I:I) раствор аммиака до начала образования осадка гидроксида железа. Добавляют 10 см<sup>3</sup> раствора 1-нормальной соляной кислоты и, когда осадок гидроксида железа растворится, дистиллированной водой доводят объем до 100 см<sup>3</sup>. После этого анализируемый раствор нагревают до 60-70°C, добавляют 0,1 см<sup>3</sup> 20%-ного раствора сульфосалициловой кислоты и титруют 0,05-молярным или 0,005-молярным раствором трилона Б до изменения вишневой или розовой окраски в желто-зеленую или до обесцвечивания (трилонат железа имеет слабую желто-зеленую окраску, заметную лишь при высокой концентрации железа).

Если оттитрованный раствор при стоянии медленно спать розовеет, что может быть из-за наличия меди, на это не следует обращать внимания.

При значительной массовой доле меди производят осаждение железа аммиаком и отделяют его фильтрованием. Для фильтрования применяют обычную воронку с беззольным фильтром "красная лента" или "белая лента" или лучше воронку цилиндрической формы с крупнопористой пластинкой, на которую помещают слой ваты высотой 5-10 мм. Нижнее отверстие воронки закрывают полиэтиленовой или

резиновой трубкой с винтовым зажимом и устанавливают в штатив над стаканом. В воронку наливают 5-10 см<sup>3</sup> концентрированного аммиака и в зависимости от предполагаемой массовой доли железа 10-25 см<sup>3</sup> исходного раствора отложений и оставляют на 10 мин. Затем открывают затвор, отфильтровывают осадок и промывают 3-4 раза горячим раствором аммиака 1:20. Воронку с промытым осадком помещают над конической колбой, осадок растворяют около 5 см<sup>3</sup> горячей соляной кислоты 1:1 и промывают несколько раз горячей дистиллированной водой. Доводят объем пробы дистиллированной водой до 100 см<sup>3</sup> и добавляют раствор аммиака 1:1 до значения pH≈2. После этого производят определение содержания железа, как указано выше.

Массовую долю железа в пересчете на оксид железа ( $Fe_2O_3$ ) вычисляют по формуле, %

$$Fe_2O_3 = \frac{a M K \cdot 79,85 \cdot V_{\text{цсх}} \cdot 100}{V_{\text{пр}} B \cdot 1000}, \quad (4)$$

где  $a$  - расход раствора трилона Б на титрование, см<sup>3</sup>;

$M$  - молярность раствора трилона Б;

$K$  - поправочный коэффициент к данной молярности;

$V_{\text{цсх}}$  - общий объем исходного раствора отложений, см<sup>3</sup>;

$V_{\text{пр}}$  - объем исходного раствора отложений, взятый для анализа, см<sup>3</sup>;

$B$  - масса навески отложений, г;

79,85 - эквивалентная масса  $Fe_2O_3$  в реакции с трилоном Б, равная половине молекулярной массы.

Определение массовой доли железа из исходного раствора навески можно выполнить также с помощью автоматического титратора (Т-107 или Т-108). Автоматические приборы для титрования позволяют повысить точность и объективность получаемых результатов, а также сократить время анализа.

## 6. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СУММАРНОЙ МАССОВОЙ ДОЛИ МЕДИ И ЦИНКА В ЦИТРАТНОЙ СРЕДЕ

Метод основан на том, что в среде двухзамещенного аммония лимоннокислого (pH≈5) в присутствии индикатора I-(2-пиридиназо)-

2-нафтоль (ПАН) трилоном Б количественно титруется сумма ионов  $Cu^{2+}$  и  $Zn^{2+}$  [6,9]. В отличие от меди цинк не образует с ПАН в указанной среде окрашенного соединения, поэтому анализ выполним лишь в присутствии меди (I). Экспериментально установлено, что если массовая доля меди в пробе менее 0,1 мг, могут получаться заниженные результаты определения суммарной массовой доли меди и цинка. Во избежание этого, если неизвестно, что меди достаточно, вводят раствор трилоната меди (или точное количество меди, которое затем учитывают, вычитая из расхода трилона на титрование расход его на введенную медь).

Анализ выполним в присутствии железа, алюминия, кальция, магния, никеля. Железо связывается в цитратный комплекс и трилоном Б не титруется. При массовой доле железа в титруемом растворе более 10 мг переход окраски отмечается менее четко, так как в указанной среде наличие железа придает раствору желтую окраску. Ионы  $Mn^{2+}$  замедляют переход окраски индикатора. В их присутствии во избежание получения завышенных результатов анализа титрование раствором трилона Б нужно производить медленно, особенно вблизи эквивалентной точки. Присутствие кальция, магния, алюминия не мешает выполнению анализа. Присутствие никеля не мешает выполнению анализа, если учитывать следующее. При комнатной температуре в среде двухзамещенного лимоннокислого аммония взаимодействие трилона Б с никелем происходит настолько медленно, что в его присутствии наблюдается четкий переход окраски индикатора при окончании титрования цинка и меди. Окраска оттитрованной пробы, содержащей никель, постепенно изменяется, на что не следует обращать внимания. С повышением температуры реакция взаимодействия трилона Б с ионами никеля ускоряется, поэтому для определения массовой доли суммы ионов  $Cu^{2+}$  и  $Zn^{2+}$  в присутствии никеля температура титруемого раствора не должна превышать 20–25°C.

Метод позволяет определить суммарную массовую долю меди и цинка 1 мг в пробе с относительной ошибкой около 10%. При наличии в отложениях марганца ошибка анализа увеличивается.

Р е а к т и в ы :

Трилон Б, 0,005-молярный или 0,05-молярный раствор.

Аммиак, раствор 1:1.

Аммоний лимоннокислый двухзамещенный, 20%-ный раствор.

Смешанный индикатор ПАН - смесь 0,08 г ПАН в 80 см<sup>3</sup> этилового спирта и 0,02 г метиленового голубого (метиленового синего) в 20 см<sup>3</sup> спирта или 0,1%-ный спиртовый раствор ПАН.

Раствор трилоната меди. Смешивают точно эквивалентные количества 0,1-нормальных растворов сульфата меди и трилона Б.

Выполнение определения:

отбирают в коническую колбу 10-20 см<sup>3</sup> исходного раствора отложения, разбавляют дистиллированной водой до 100 см<sup>3</sup> и добавлением аммиака доводят до pH≈3. Значение pH определяют по индикаторной бумаге. Добавляют 10 см<sup>3</sup> раствора двухзамещенного аммония лимоннокислого, 1-2 см<sup>3</sup> трилоната меди, 5-7 капель индикатора и медленно при интенсивном перемешивании титруют раствором трилона Б до изменения окраски: из фиолетово-сиреневой в желто-зеленую при применении смешанного индикатора; когда примениют ПАН без метиленового голубого окраска изменяется из фиолетово-красной в желтую.

Медь и цинк имеют близкие по значению атомные массы, поэтому, если не определяют раздельно массовые доли меди и цинка, их общую массовую долю в пересчете на оксиды рассчитывают по формуле, %

$$CuO + ZnO = \frac{\alpha MK \cdot 80 \cdot V_{исх} \cdot 100}{V_{пр} B \cdot 1000}, \quad (5)$$

где  $\alpha$  - расход раствора трилона Б на титрование, см<sup>3</sup>;

$M$  - молярность раствора трилона Б;

$K$  - поправочный коэффициент к данной молярности;

80 - молекулярная масса (усредненная)  $CuO + ZnO$

## 7. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СУММАРНОЙ МАССОВОЙ ДОЛИ МЕДИ И ЦИНКА, А ЗАТЕМ НИКЕЛЯ В СРЕДЕ БИФТОРИДА АММОНИЯ

В среде бифторида аммония (pH≈3,7) в присутствии индикатора ПАН и ионов меди (П) количественно титруются трилоном Б ионы меди и цинка, а затем после нагревания титруется никель [8].

Если меди относительно мало, то во избежание получения заниженных результатов анализа вводят трилонат меди (или точное

количество меди, вычитая расход трилона при титровании на введенную медь).

Анализ выполним в присутствии железа, хальция, магния, алюминия, марганца.

Фтористые соли разъедают стекло, поэтому для анализов с их применением следует выделить специальную посуду. Однако ввиду отсутствия полиэтиленовых конических колб для титрования допускается использование стеклянных. С одними и теми же стеклянными колбами можно работать несколько месяцев.

Метод позволяет определить суммарную массовую долю меди и цинка 1 мг в пробе с относительной ошибкой около 5%.

Р е а к т и в ы :

Трилон Б, 0,005-молярный раствор.

Аммиак, раствор 1:1.

Бифторид аммония, 20%-ный раствор (приготавливать и хранить в полиэтиленовой посуде).

Раствор индикатора ПАН (см.п.6).

Раствор трилоната меди (см.п.6).

Выполнение определения:

отбирают в коническую колбу 10-20 см<sup>3</sup> исходного раствора отложения, разбавляют дистиллированной водой до 100 см<sup>3</sup> и добавлением аммиака доводят до pH ≈ 3 (определяют pH по индикаторной бумаге). Затем добавляют 10 см<sup>3</sup> раствора бифторида аммония (отмеряют небольшим протарированным сосудом из оргстекла или полиэтилена), 1-2 см<sup>3</sup> трилоната меди, 5-7 капель индикатора и титруют трилоном Б до перехода окраски: из фиолетово-сиреневой в желто-зеленую при применении смешанного индикатора ПАН; когда применяют раствор ПАН без метиленового голубого, окраска изменяется из красно-фиолетовой в желтую.

Расход трилона Б на титрование соответствует суммарной массовой доле меди и цинка. Если при стоянии раствора постепенно появляется розовый оттенок вследствие медленного взаимодействия индикатора с никелем, на это не следует обращать внимания.

Для определения массовой доли никеля раствор, полученный после определения суммарной массовой доли меди и цинка, нагревают до 70-80°C и, если при этом раствор окрасится в фиолетово-сиреневый или красно-фиолетовый цвет, его титруют трилоном.

Суммарную массовую долю меди и цинка вычисляют по формуле (5).

Массовую долю никеля в пересчете на оксид никеля ( $NiO$ ) вычисляют по формуле, %.

$$NiO = \frac{\delta M K \cdot 74,71 \cdot V_{usx} \cdot 100}{V_{np} B \cdot 1000}, \quad (6)$$

где  $\delta$  - расход триллома Б на титрование подогретой пробы,  $cm^3$ ;  
74,71 - молекулярная масса  $NiO$ .

## 8. ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ МАССОВЫЙ ДОЛИ МЕДИ И ЦИНКА

Массовую долю меди определяют иодометрически, а затем в той же пробе комплексометрически определяют массовую долю цинка [9, 10].

Двухвалентная медь в слабокислой среде восстанавливается иодистым калием до одновалентной, выделяя из иодистого калия эквивалентное количество иода. Выделившийся иод титруют тиосульфатом матрия в присутствии крахмала, добавляемого в конце титрования.

Для того, чтобы реакция восстановления меди и выделения иода протекала количественно, иодистый калий вводят в большом избытке. Реакцию нужно проводить в слабокислой среде. С повышением pH раствора реакция восстановления меди замедляется и может не дойти до конца. В сильно кислой среде происходит окисление иодид-ионов кислородом воздуха. Требуемая кислотность создается добавлением бифторида аммония или бифторида калия к исходному раствору отложений, предварительно нейтрализованному до значения  $pH \approx 3$ .

Иодометрическому определению массовой доли меди мешают окислители, в том числе трехвалентное железо, которое обычно присутствует в отложениях. Бифторид связывает железо во фторидный комплекс, не мешающий определению меди.

Наличие алюминия, кальция, магния, марганца, никеля, фосфатов в тех количествах и соотношениях, какие обычно бывают в исходных растворах котельных накипей, не мешает иодофтогидному определению массовой доли меди.

Анализ выполняют из исходного раствора, получаемого сплавлением массы навески отложения с едким натром в никелевом или серебряном тигле.

Если сплавление массы навески отложения производится в платиновом тигле с карбонатами натрия и калия, то при введении иодистого калия для определения массовой доли меди наблюдается появление не желтой, а желто-вишневой окраски, более яркой при большей массовой доли меди. При титровании пробы тиосульфатом натрия в присутствии крахмала сперва исчезает синяя окраска, остается более слабая желто-вишневая, которая тоже обесцвечивается при дальнейшем добавлении тиосульфата натрия; в этом случае нет уверенности в правильности определения точки конца титрования.

Метод позволяет определить массовую долю меди в пробе с относительной ошибкой около 7%.

Для определения массовой доли цинка после определения массовой доли меди pH раствора доводят добавлением амиака до значения 4, проверяя его для большей точности не по индикаторной бумаге, а по так называемому вечернему индикатору. Реакция взаимодействия двухвалентной меди с иодистым калием обратима и при повышении значения pH сдвигается в сторону образования двухвалентной меди. При pH = 4 небольшая часть восстановленной меди опять переходит в двухвалентную, но наличие ее дает возможность определять массовую долю цинка титрованием трилоном Б с индикатором ПАН, так как в создаваемой среде и при указанном значении pH цинк не дает с ПАН красного окрашенного соединения.

Анализами растворов, не содержащих цинка, и растворов с известной массовой долей цинка установлено, что при первоначальной массовой доле в пробах двухвалентной меди в количестве 3-10 мг (когда на титрование иода, выделившегося при добавлении иодистого калия расходуется 0,5-1,5 см<sup>3</sup> 0,1-нормального тиосульфата натрия) при добавлении избытка 0,5 см<sup>3</sup> раствора тиосульфата натрия и доведении pH раствора до значения 4 опять появляется двухвалентная медь в количестве 0,13-0,19 мг (на ее титрование расходуется 0,4-0,6 см<sup>3</sup> 0,005-молярного раствора трилена Б). Если перво-

воначальное количество меди менее указанного и в пробу после доведения до  $\text{pH} \approx 4$  добавить 1-2 см<sup>3</sup> 0,005-молярного раствора сернокислой меди, то в анализируемом растворе остается двухвалентная медь в том же количестве (0,13-0,19 мг).

Для определения массовой доли цинка и внесения правильной поправки на медь нужно по возможности точно доводить значение  $\text{pH}$  до 4, так как с повышением его значения больше меди переходит в двухвалентную, что завышает результаты анализа определения цинка, а при меньшем его значении будут получены заниженные результаты. Если переход окраски индикатора нечеткий и нет уверенности, что  $\text{pH}$  раствора приближается к 4, то массовую долю цинка можно вычислить по разности между суммой меди и цинка формулы (5 и 6) и меди формула (7).

При массовой доле в пробе кальция более 5 мг, магния более 3 мг получаются заниженные результаты определения цинка. Наличие двухвалентного марганца в количестве более 1 мг завышает результаты определения цинка. Наличие в пробе никеля более 0,02 мг ухудшает переход окраски индикатора, остается розовый оттенок.

Метод позволяет определить массовую долю цинка 1 мг в пробе с относительной ошибкой около 20%.

#### Определение массовой доли меди

Р е а к т и в ы :

Аммиак, раствор 1:1.

Бифторид аммония ( $\text{NH}_4\text{F}\text{HF}$ ) или бифторид калия ( $\text{KF}\cdot\text{HF}$ ), 20%-ный раствор (хранится в полиэтиленовой посуде).

Иодистый калий, 40%-ный раствор.

Титрованный раствор тиосульфата натрия 0,1-молярной или 0,01-молярной концентрации.

Крахмал растворимый, 0,5%-ный свежеприготовленный раствор.

П р и м е ч а н и е . Растворы иодистого калия и тиосульфата натрия пригодны для анализа в течение недели при условии их хранения в склянке из темного стекла и при комнатной температуре.

#### Выполнение определения:

отбирают в коническую колбу 10-20 см<sup>3</sup> исходного раствора отложения, добавляют дистиллированной воды до 50 см<sup>3</sup> и доводят до  $\text{pH} \approx 3$  добавлением аммиака (проверяют  $\text{pH}$  по индикаторной бумаге). Затем добавляют 5 см<sup>3</sup> бифторида (раствор при этом обеспечивается),

10 см<sup>3</sup> иодистого калия, перемешивают, закрывают колбу часовым стеклом, ставят в темное место и через минуту титруют выделившийся иод тиосульфатом натрия до соломенно-желтого цвета, прибавляют в конце титрования 1 см<sup>3</sup> раствора крахмала и продолжают титрование до исчезновения синей окраски. Затем ставят пробу в темное место еще на 1-2 мин, чтобы проверить, завершилась ли реакция восстановления меди; при появлении синей окраски дотитровывают тиосульфатом натрия.

Массовую долю меди в пересчете на оксид меди (*CuO*) вычисляют по формуле, %:

$$CuO = \frac{a N K \cdot 79 \cdot 54 \cdot V_{исх} \cdot 100}{V_{пр} B \cdot 1000}, \quad (7)$$

где  $a$  - расход раствора тиосульфата натрия на титрование, см<sup>3</sup>;

$N$  - нормальность раствора тиосульфата натрия;

$K$  - поправочный коэффициент к данной нормальности;

79,54 - эквивалентная масса *CuO* в данной реакции.

**П р и м е ч а н и е .** Так как иодит калия бывает загрязнен иодатом ( $I O_3^-$ ) и водные растворы иодистого калия на свету постепенно выделяют свободный иод, проводят "холостой" опыт и, если требуется, вводят соответствующую поправку.

#### Определение массовой доли цинка

**Р е а к т и в ы :**

Тиосульфат натрия, 0,1-нормальный раствор.

Аммиак, раствор 1:1.

"Вечерний индикатор": растворяют 0,1 г метилового оранжевого и 0,25 г индигокармина в 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Окраска индикатора: в щелочной среде - зеленая, при pH = 4 (переходная окраска) - серая, в более кислой - фиолетовая.

Смешанный индикатор (см.л.2.6).

Трилон Б, 0,005-молярный и 0,05-молярный раствор.

Сульфат меди, 0,005-молярный раствор.

**Выполнение определения:**

в раствор, полученный после иодометрического определения содержания меди, добавляют избыток 0,5 см<sup>3</sup> 0,1-нормального раствора тиосульфата натрия, затем капли "вечернего индикатора" и до-

водят до значения  $pH \approx 4$ , добавляя аммиак до исчезновения розово-фиолетовой и появления серой или почти бесцветной (но не зеленой) окраски.

Если при определении массовой доли меди на титрование иода, выделившегося при восстановлении меди иодистым калием, пошло  $5 \text{ см}^3$  или более  $0,01$ -нормального ( $0,5 \text{ см}^3 0,1$ -нормального) раствора тиосульфата натрия, то после доведения значения  $pH \approx 4$  вводят 4-5 капель смешанного индикатора ПАН и при интенсивном перемешивании медленно титруют раствором трилона Б до изменения окраски из фиолетово-сиреневой в желто-зеленую.

Если при определении меди пошло менее  $5 \text{ см}^3 0,01$ -нормального ( $0,5 \text{ см}^3 0,1$ -нормального) раствора тиосульфата натрия, то после доведения  $pH \approx 4$  добавляют 1-2  $\text{cm}^3 0,005$ -молярного раствора сульфата меди, вводят индикатор ПАН и медленно титруют раствором трилона Б.

Массовую долю цинка в пересчете на оксид цинка ( $ZnO$ ) вычисляют по формуле, %

$$ZnO = \frac{(a-p)MK \cdot 81,37 \cdot V_{\text{исх}} \cdot 100}{V_{\text{пр}} B \cdot 1000}, \quad (8)$$

где  $a$  - расход раствора трилона Б на титрование,  $\text{см}^3$ ;

$p$  - поправка на двухвалентную медь -  $0,5 \text{ см}^3$ ,  $0,005$ -молярного или соответственно  $0,05 \text{ см}^3 0,05$ -молярного раствора;

$M$  - молярность раствора трилона Б;

$K$  - поправочный коэффициент к данной молярности;

$81,37$  - молекулярная масса  $ZnO$  в данной реакции.

## 9. ОПРЕДЕЛЕНИЕ МАССОВОЙ ДОЛИ МАРГАНЦА

Метод основан на окислении марганца до марганцевой кислоты в кислой среде персульфатом аммония в присутствии кобальтового катализатора. Образующуюся марганцовую кислоту оттитровывают щавелевокислым натрием. Для устранения присущей ионам кобальта розовой окраски, затрудняющей определение эквивалентной точки, к раствору кобальта добавляют соль меди или никеля.

Наличие хлор-ионов мешает анализу, так как они взаимодействуют с марганцевой кислотой, окисляясь до свободного хлора, и восстанавливают марганец до двухвалентного состояния, что ведет к занижению результатов анализа; их удаляют выпариванием раствора с серной кислотой.

Добавление фосфорной кислоты устраниет окраску раствора иона железа (III) и стабилизирует образующуюся марганцовую кислоту, предотвращая возможность ее разложения при кипячении раствора для разложения избытка введенного окислителя. Во избежание большого остатка персульфата аммония он вводится в анализируемый раствор небольшими порциями до полного развития окраски марганцевой кислоты.

Титрование марганцевой кислоты щавелевокислым натрием следует проводить при температуре 55–60°C, так как в этом интервале температур обеспечивается достаточно быстрое их взаимодействие в эквивалентных количествах.

Метод позволяет определить массовую долю марганца 0,5 мг в пробе с относительной ошибкой около 10%.

Р е а к т и в ы:

Серная кислота концентрированная.

Ортофосфорная кислота концентрированная.

Персульфат аммония, 20%-ный раствор, пригоден для анализа в течение 20 дн при условии хранения в склянках темного стекла при комнатной температуре.

Кобальтово-никелевый катализатор приготавливают растворением 1 г сернокислого кобальта ( $CoSO_4 \cdot 7H_2O$ ) и 3 г сернокислого никеля ( $NiSO_4 \cdot 7H_2O$ ) в 100 см<sup>3</sup> воды, подкисленной 5–10 каплями серной кислоты.

Щавелевокислый натрий, 0,1-нормальный раствор, срок хранения приготовленного раствора не более 20 дн.

Выполнение определения:

в коническую колбу на 250 см<sup>3</sup> отбирают 50–100 см<sup>3</sup> исходного раствора отложений, добавляют 5 см<sup>3</sup> серной кислоты и упаривают до объема примерно 10 см<sup>3</sup> для полного удаления хлор-ионов. В охлажденный раствор прибавляют 3–5 см<sup>3</sup> ортофосфорной кислоты, дистиллированную воду до объема 100 см<sup>3</sup>, и 5 см<sup>3</sup> кобальтового катализатора. В интенсивно кипящий раствор вводят раствор персульфата ам-

мония (порциями по  $0,5 \text{ см}^3$ ) до стойкого неизменяющегося окрашивания раствора, после чего кипятят еще одну минуту. Раствор быстро охлаждают до  $60^\circ\text{C}$  и при интенсивном перемешивании медленно титруют щавелевокислым натрием до исчезновения характерной малиновой окраски.

Содержание марганца в пересчете на оксид марганца ( $MnO$ ) вычисляют по формуле, %

$$MnO = \frac{\alpha N K \cdot 14,18 \cdot V_{\text{исх}} \cdot 100}{V_{\text{пр}} \cdot 1000}, \quad (9)$$

где  $\alpha$  — расход раствора щавелевокислого натрия на титрование,  $\text{см}^3$ ;  
 $N$  — нормальность раствора щавелевокислого натрия;  
 $K$  — поправочный коэффициент к данной нормальности;  
14,18 — эквивалентная масса  $MnO$  в данной реакции, равная пятой части молекуллярной массы.

## 10. ОПРЕДЕЛЕНИЕ МАССОВОЙ ДОЛИ АЛЮМИНИЯ

В исходный раствор отложений вводят трилон Б в избытке для образования трилонатов алюминия, железа и других комплексующихся при этом катионов. Избыток трилона Б оттитровывают раствором соли цинка в присутствии индикатора ПАН или ксиленохромового оранжевого. Затем к анализируемому раствору добавляют фтористый натр. Комплекс алюминия с трилоном разрушается, алюминий связывается в более прочное соединение  $Na_3AlF_6$  (хриохлор). Освободившееся количество трилона Б, эквивалентное содержанию алюминия, оттитровывают раствором соли цинка. Во избежание частичного вытеснения трилона Б из трилоната железа не следует вводить в пробу большого избытка фторида натрия.

Метод позволяет определять массовую долю алюминия 1 мг в пробе с относительной ошибкой около 10%.

Реактивы:

Соляная кислота, раствор 1:1.

Аммиак, раствор 1:1.

Трилон Б, 0,025-молярный раствор.

Натрий фтористый, насыщенный раствор (4%).

Ацетатный буферный раствор ( $\text{pH} = 6$ ): 550 г ацетата натрия

$\text{CH}_3\text{COONa} \cdot 3\text{H}_2\text{O}$  растворяют в 1 дм<sup>3</sup> дистиллированной воды и добавляют 100 см<sup>3</sup> раствора уксусной кислоты (который готовят разбавлением 58 см<sup>3</sup> ледяной уксусной кислоты до 1 дм<sup>3</sup>).

Сернокислый цинк, 0,025-молярный раствор: 7,189 г сульфата цинка  $\text{ZnSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$  растворяют в дистиллированной воде и доводят объем до 1 дм<sup>3</sup>.

Поправочный коэффициент к молярности приготовленного раствора цинка устанавливают по титрованному раствору трилона Б в аммиачно-буферной среде ( $\text{pH} \approx 10$ ) с индикатором хром темно-синим.

Раствор индикатора ПАН или ксиленового оранжевого: 0,1 г индикатора ПАН растворяют в 100 см<sup>3</sup> этилового спирта;

0,13 г индикатора ксиленового оранжевого растворяют в 2 см<sup>3</sup> 1-нормального раствора едкого натра и разбавляют раствор водой до 100 см<sup>3</sup>.

#### Выполнение определения:

отбирают в коническую колбу на 500 см<sup>3</sup> 20–50 см<sup>3</sup> исходного раствора отложений, добавляют дистиллированной воды до 150 см<sup>3</sup> и доводят значение pH до 1–2, добавляя аммиак или солищую кислоту. Вводят 10–30 см<sup>3</sup> раствора трилона Б и медленно нейтрализуют раствором аммиака до  $\text{pH} \approx 5 \div 6$  (проверяя по индикаторной бумаге). Вводят 20 см<sup>3</sup> ацетатного буферного раствора, кипятят 2–3 мин и охлаждают в проточной воде до комнатной температуры. Добавляют 8–10 капель раствора индикатора ПАН или ксиленового оранжевого и титруют окрашенную в зависимости от индикатора в желтый или оранжевый цвет пробу (избыток трилона Б) раствором сернокислого цинка до изменения цвета в фиолетово-красный. Вводят 40 см<sup>3</sup> раствора фтористого натрия, кипятят пробу 5–7 мин, охлаждают проточной водой. Добавляют 3–5 капель индикатора и титруют раствором сернокислого цинка окрасившуюся в желтый или оранжевый цвет пробу (если содержится алюминий) до перехода в фиолетово-красный.

Массовую долю алюминия в пересчете на оксид алюминия ( $\text{Al}_2\text{O}_3$ ) вычисляют по формуле, %

$$\text{Al}_2\text{O}_3 = \frac{\alpha M K \cdot 50,96 \cdot V_{\text{исх}} \cdot 100}{V_{\text{пр}} \cdot B \cdot 1000}, \quad (10)$$

где  $\alpha$  – расход раствора цинка на второе титрование, см<sup>3</sup>;  
 $M$  – молярность раствора цинка;

$K'$  - поправочный коэффициент к данной нормальности;  
50,96 - эквивалентная масса  $Al_2O_3$  в реакции с трилоном Б,  
равная половине молекулярной массы.

## II. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СУММАРНОЙ МАССОВОЙ ДОЛИ КАЛЬЦИЯ И МАГНИЯ

Определению массовой доли кальция и магния (жесткости) в исходных растворах отложений титрованием трилоном Б в аммиачной буферной среде ( $pH = 9 \div 10$ ) с хромовыми металлииндикаторами мешает наличие железа, меди, цинка, алюминия, марганца, никеля и др. Образующийся осадок гидроксида железа не титруется трилоном, но мешает отмечать изменение окраски индикатора. Ионы цинка количественно титруются совместно с кальцием и магнием. Медь и никель образуют с хромовыми индикаторами более прочные комплексы, чем кальций и магний, затягивая переход окраски индикатора в эквивалентной точке.

Мешающее влияние указанных веществ устраняется введением диэтилдитиокарбамата натрия, с которым они образуют труднорасторимые соединения: медь и никель в сильнокислой среде и до значения  $pH \approx 8 \div 9$ ; железо - в сильнокислой среде и до  $pH \approx 5 \div 6$ ; цинк и марганец - при  $pH \approx 1,5 \div 6$ . Растворы диэтилдитиокарбамата натрия имеют слабощелочную реакцию. При его добавлении в пробу кислого раствора отложений значение  $pH$  повышается, проходя через интервал оптимальных значений  $pH \approx 2 \div 3$ , при котором происходит образование диэтилдитиокарбаматов перечисленных мешающих веществ. Комплекс диэтилдитиокарбамата алюминия непрочный. Если массовая доля алюминия превышает 1 мг (в пробе взятой на анализ), то четкость перехода окраски индикатора ухудшается - остается розовый оттенок. Влияние алюминия устраняется введением триэтаноламина.

Исходные растворы отложений содержат обычно такие количества железа и меди, что даже при стократном и большем разбавлении дистиллированной водой добавление диэтилдитиокарбамата натрия приводит к образованию темных жидкостей, которые невозможно титровать. При этом получаются коллоидные растворы и мелкодисперсные осадки, плохо отделяемые фильтрованием. При введении же диэтилдитиокарбамата натрия в пробы исходных растворов отложений до

разбавления дистиллированной водой осадки получаются более крупные, а раствор значительно прозрачнее, что дает возможность определить жесткость. Обусловлено это тем, что повышенная суммарная концентрация ионов в растворе уменьшает или полностью нейтрализует заряд коллоидных частиц и улучшает их коагуляцию. Во избежание получения заниженных результатов вследствие возможного соосаждения кальция дозировка диэтилдитиокарбамата натрия не должна превышать 0,1 г на 1 см<sup>3</sup> исходного раствора. Чтобы осадок получился более укрупненным, перед добавлением диэтилдитиокарбамата натрия в пробу добавляют электролит — соляную кислоту. Когда осадка много и он затрудняет наблюдение за изменением окраски раствора, его отделяют фильтрованием через беззольный бумажный фильтр или гигроскопическую вату.

Если анализируется проба с малой жесткостью, то фильтрующий материал следует предварительно промыть, как указано ниже. Даже беззольные фильтры часто содержат взаимодействующие с трилоном Б вещества в количествах, которые могут завысить результаты определения жесткости анализируемой пробы на 0,01-0,03 миллиграмм-эквивалента (при объеме анализируемой пробы исходного раствора 10 см<sup>3</sup>, общем его объеме 500 см<sup>3</sup> и массе навески отложения 1 г результат анализа в пересчете на массовую долю кальция будет завышен на 1-2%).

Метод позволяет определять массовую долю кальция и магния 0,01 миллиграмм-эквивалента в пробе с относительной ошибкой 10-15%.

#### Р е а к т и в ы :

Трилон Б, 0,05-молярный или 0,005-молярный раствор.

Аммиачный буферный раствор 2%-ный по  $NH_4Cl$  и по  $NH_3$  приготавливается смешиванием 80 см<sup>3</sup> 25%-ного раствора аммиака со 100 см<sup>3</sup> 20%-ного раствора хлористого аммония и доведением объема жидкости до 1 л дистиллированной водой.

Раствор индикатора кислотного хром темно-синего: для его приготовления растворяют 0,5 г индикатора в 20 см<sup>3</sup> аммиачного буферного раствора и доводят объем раствора до 100 см<sup>3</sup> этиловым спиртом. По данным ПО "Союзтехэнерго", хром темно-синий можно готовить только на аммиачно-буферном растворе.

Диэтилдитиокарбамат натрия кристаллический.

Соляная кислота, раствор 1:1.

Аммиак, раствор 1:1.

Триэтаноламин, 30%-ный раствор.

Выполнение определения:

отбирают в коническую колбу 5-10 см<sup>3</sup> (если требуется, то больший объем) исходного раствора отложений, прибавляют 3-5 капель соляной кислоты, затем 0,3-0,5 г или соответственно 0,5-1 г кристаллического диэтилдитиокарбамата натрия. Вводить диэтилдитиокарбонат натрия лучше по частям в 3-4 приема. По мере его введения раствор сначала темнеет, затем осадки становятся крупнее, а раствор прозрачнее. После каждого добавления диэтилдитиокарбамата натрия пробу перемешивают, не производя резкого взбалтывания, и оставляют на 2-3 мин для укрупнения осадка. Когда осадок получается таким, что можно четко отличать изменение окраски, доводят объем дистиллированной водой до 100 см<sup>3</sup>, проверяют pH (по индикаторной бумаге) и, если требуется, доводят его до значения 7-9, добавляя раствор аммиака. Затем добавляют 5 см<sup>3</sup> аммиачного буферного раствора, 5-7 капель индикатора кислотного хром темно-синего и титруют раствором трилона Б до изменения окраски из красной в сине-сиреневую. Если образовавшийся осадок диэтилдитиокарбаматов мешает четко отметить переход окраски, то после добавления диэтилдитиокарбамата натрия проверяют значение pH полученного раствора (по индикаторной бумаге) и во избежание получения заниженных результатов анализа, что наблюдается главным образом при наличии фосфатов, подкисляют раствор соляной кислотой до pH = 2-3. Затем осадок отделяют фильтрованием раствора через беззольный фильтр или гигроскопическую вату. Если ~~анализируют~~ пробу с малой жесткостью, производят предварительно промывку фильтрующего материала следующим путем. Беззольный фильтр или вату помещают в воронку, как обычно для фильтрования, и промывают его 100-150 см<sup>3</sup> подкисленной до значения pH ≈ 2-3 дистиллированной водой, подогретой до 50-60°C.

Фильтр с осадком промывают несколько раз дистиллированной водой, объем фильтрата доводят до 100 см<sup>3</sup> и продолжают анализ, как указано выше.

Если переход окраски индикатора нечеткий, остается розовый

оттенок, что может быть вызвано повышенной массовой долей алюминия, то анализ определения жесткости повторяют, добавляя в пробу перед вводом аммиачно-буферной смеси 20 см<sup>3</sup> 30%-ного раствора триэтаноламина. При применении триэтаноламина следует определить поправку на "холостую" пробу и, если она существенна, учесть.

Когда суммарная массовая доля кальция и магния невелика и определять отдельно кальций и магний нецелесообразно, их общую массовую долю в пересчете на оксид кальция (CaO) вычисляют по формуле, %

$$CaO = \frac{aMK \cdot 56,08 \cdot V_{\text{исх}} \cdot 100}{V_{\text{пр}}B \cdot 1000}, \quad (\text{II})$$

где  $a$  - расход трилона Б на титрование, см<sup>3</sup>;

$M$  - молярность раствора трилона Б;

$K$  - поправочный коэффициент к данной молярности;

56,08 - молекулярная масса CaO.

**П р и м е ч а н и е .** При наличии фосфатов титрование трилоном Б нужно производить медленно до устойчивой синесиреневой окраски.

## 12. ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ МАССОВОЙ ДОЛИ КАЛЬЦИЯ И МАГНИЯ

Раздельное определение массовой доли кальция и магния в одной пробе основано на том, что в сильно щелочной среде ( $\text{pH} \approx 12 \div 13$ ), создаваемой введением щелочного натра, магний осаждается в виде гидроксида, а кальций остается в растворе и оттитровывается трилоном Б. После определения кальция введением серной или соляной кислоты понижают значение pH раствора до 8-9. При этом магний опять переходит в раствор. Затем добавляют аммиачный буферный раствор и определяют массовую долю магния титрованием трилоном Б. Когда общая массовая доля кальция и магния невелика, определять отдельно массовую долю кальция и магния нецелесообразно, так как это не имеет существенного значения, а результаты определения могут иметь значительную погрешность.

Чтобы устранить влияние меди, цинка, железа, марганца, никеля, в пробу исходного раствора можно засыпать диметилдигидрокарбамат цинка, как рекомендовано в п. II. Присутствие алюминия не мешает

определению массовой доли кальция. Влияние алюминия на определение массовой доли магния аналогично влиянию его при определении общей жесткости и также устраняется введением триэтаноламина (см.п.II).

Р е а к т и в ы :

Трилон Б, 0,05-молярный или 0,005-молярный раствор.

Едкий натр, 2-нормальный раствор.

Соляная кислота, 2-нормальный раствор.

Серная кислота, 2-нормальный раствор.

Соляная кислота, раствор I:I.

Аммиачный буферный раствор (см.п.II).

Индикатор кислотный хром темно-синий (см.п.II).

Диэтилдитиокарбамат натрия кристаллический.

Триэтаноламин, 30%-ный раствор.

Выполнение определения:

отбирают в коническую колбу 5-10 см<sup>3</sup> исходного раствора отложений (а если требуется, то больший объем) и обрабатывают пробу диэтилдитиокарбаматом натрия, как указано в п.II.

Проверяют pH полученного раствора (по индикаторной бумаге), доводят его до значения 8-9, добавляя, если требуется, едкий натр, затем прибавляют 5 см<sup>3</sup> 2-нормального раствора едкого натра, пробу перемешивают и выжидают около 5 мин для полного осаждения гидроксида магния. Вводят 5-7 капель индикатора хром темно-синего, который во избежание его адсорбции гидроксидом магния необходимо добавлять непосредственно перед титрованием. Титруют пробу раствором трилона Б до изменения окраски жидкости из розово-красной в фиолетово-голубую. Титрование заканчивают при отчетливом изменении цвета раствора, не обращая внимания на возможное последующее появление розового оттенка раствора вследствие медленного взаимодействия индикатора с гидроокисью магния. Расход трилона Б соответствует массовой доле кальция.

Для определения массовой доли магния к тому же анализируемому раствору добавляют 2-нормальную соляную кислоту, чтобы нейтрализовать введенные в пробу 5 см<sup>3</sup> 2-нормального раствора едкого натра и понизить значение pH до 8-9, и выжидают 5 мин для растворения гидрата окиси магния. Если присутствует магний, раствор опять приобретает красную окраску. Затем вводят 5 см<sup>3</sup> аммиач-

ногого раствора и титруют трилоном Б той же концентрации, что и для определения кальция, до изменения окраски анализируемого раствора в сине-сиреневую. При наличии фосфатов титрование нужно производить медленно.

Если переход окраски нечеткий и остается розовый оттенок или предыдущими анализами установлено, что в анализируемом растворе содержится алюминий в количестве, которое мешает определению магния, то перед добавлением аммиачного буферного раствора прибавляют 20 см<sup>3</sup> раствора триэтаноламина, затем добавляют аммиачный буферный раствор и титруют трилоном Б.

Массовую долю кальция и магния в пересчете на их оксиды в процентах вычисляют по формулам

$$CaO = \frac{\alpha_1 M K \cdot 56,08 \cdot V_{usx} \cdot 100}{V_{pr} B \cdot 1000}, \quad (I2)$$

$$MgO = \frac{\alpha_2 M K \cdot 40,32 \cdot V_{usx} \cdot 100}{V_{pr} B \cdot 1000}, \quad (I3)$$

где  $CaO$  - массовая доля кальция в отложении, %;

$MgO$  - массовая доля магния, %;

$\alpha_1$  - расход раствора трилсна Б на титрование кальция, см<sup>3</sup>;

$\alpha_2$  - расход раствора трилона Б на титрование магния, см<sup>3</sup>;

$M$  - молярность раствора трилона Б;

$K$  - поправочный коэффициент к данной молярности;

56,08 - молекулярная масса ;

40,32 - молекулярная масса  $MgO$ ;

Определение массовой доли кальция и магния из исходного раствора накипи без отделения других компонентов, входящих в состав исходного раствора, можно выполнить с помощью фотометрического титрования на автоматическом титраторе Т-107 или Т-108.

### I3. ОПРЕДЕЛЕНИЕ МАССОВОЙ ДОЛИ ФОСФАТОВ

Содержание фосфатов в исходном растворе отложения может быть определено объемным или колориметрическим методом [I-3]. Колори-

метрический метод определения фосфатов менее трудоемкий и выполняется быстрее. Поэтому в лабораториях, где имеются фотоколориметры, предпочтительно определять фосфаты колориметрическим методом.

Определение массовой доли фосфатов колориметрическим методом

Колориметрический метод определения массовой доли фосфатов основан на образовании комплексной фосфорномolibденовой кислоты, имеющей желтую окраску, которая в присутствии восстановителей превращается в соединение синего цвета. В нижеприведенном методе восстановление производится смесью метата и метабисульфита калия. Как для получения фосфорномolibденового комплекса, так и для его восстановления имеет существенное значение соблюдение требуемого рН. Получение фосфорномolibдата и его восстановление следует проводить в растворе серной (соляной) кислоты с кислотностью до 0,6-нормальной.

Учитывая, что исходный раствор отложений часто содержит относительно большое количество железа и меди, объем пробы исходного раствора, отбираемого для колориметрического определения фосфатов по приведенному ниже методу, ограничен 20 см<sup>3</sup>.

Р е а к т и в ы :

Лимонная кислота, I-водная, квалификации "х.ч.", 10%-ный раствор. Раствор пригоден до тех пор, пока в нем не появится осадок.

Восстанавливающий раствор, приготавливаемый из расчета: 20 г метата марки А и 120 г метабисульфита калия растворяют в 300-350 см<sup>3</sup> дистиллированной воды при температуре примерно 40°C. Если полученный раствор мутный, его фильтруют в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, доливают дистиллированной водой до метки и перемешивают. Срок годности раствора не более двух недель.

Раствор молибдата аммония: к 500 см<sup>3</sup> дистиллированной воды добавляют 50 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты, после охлаждения прибавляют 50 г измельченного молибдата аммония и, когда он полностью растворится, доводят объем до 1 дм<sup>3</sup> дистиллированной водой. Срок годности раствора не более 1 мес.

Стандартный раствор фосфата калия, содержащий 10 мг/дм<sup>3</sup>  $\text{PO}_4^{3-}$ . Сначала готовят запасной раствор, содержащий 100 мг/дм<sup>3</sup>  $\text{PO}_4^{3-}$ . Для этого в мерной литровой колбе растворяют в дистиллированной воде 0,143 г однозамещенного фосфата калия, предварительно выдержанного в эксикаторе над серной кислотой в течение 1 сут, доливают в колбу дистиллированной воды до метки и тщательно перемешивают.

Стандартный раствор готовят разведением запасного раствора в 10 раз. Стандартный раствор пригоден только в день приготовления.

#### Построение калибровочного графика:

в ряд мерных колб вместимостью 50 см<sup>3</sup> вводят различные количества стандартного раствора фосфата калия, содержащего 10 мг/дм<sup>3</sup>  $\text{PO}_4^{3-}$  (например 1; 2; 3; 5; 10; 15 и 20 см<sup>3</sup>, что соответствует 0,01; 0,02; 0,03; 0,05; 0,10; 0,15 и 0,20 мг  $\text{PO}_4^{3-}$ ).

Объем раствора в каждой колбе доводят до 40 см<sup>3</sup> дистиллированной водой. В одну колбу вводят только 40 см<sup>3</sup> дистиллированной воды (нулевая проба). Растворы нагревают на водяной бане до 40–60°C, после чего в каждую колбу вводят 0,5 см<sup>3</sup> раствора лимонной кислоты, 2 см<sup>3</sup> восстановляющего раствора и перемешивают, затем добавляют 2 см<sup>3</sup> раствора молибдата аммония и опять перемешивают. Спустя 10 мин добавляют в колбы дистиллированной воды до метки, растворы перемешивают и затем колориметрируют. В качестве раствора для сравнения используют дистиллированную воду со всеми реактивами. Колориметрирование проводят с красными светофильтрами при длине волны 813 нм или возможно более близкой к ней.

По результатам колориметрирования строят график, откладывая по оси абсцисс содержание  $\text{PO}_4^{3-}$  в пробе (мг), а по оси ординат соответствующие показания оптической плотности.

#### Выполнение определения:

в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> отбирают в зависимости от предполагаемого содержания фосфатов 0,5–20 см<sup>3</sup> исходного раствора отложения, добавляют дистиллированной воды до 40 см<sup>3</sup> нагревают на водяной бане до 40–60°C. Затем вводят 0,5 см<sup>3</sup> раствора лимонной кислоты, 2 см<sup>3</sup> восстановляющего раствора, содержимое колбы перемешивают, добавляют 2 см<sup>3</sup> раствора молибдата аммония и вновь перемешивают.

Спустя 10 мин доливают в колбу до метки дистиллированной воды, а затем колориметрируют.

В качестве раствора сравнения используют дистиллированную воду со всеми реагентами.

Для колориметрирования применяют те же кюветы и светофильтр, что и при построении калибровочного графика, по которому определяют содержание фосфатов в пробе.

Массовую долю фосфатов в пересчете на  $P_2O_5$  вычисляют по формуле, %

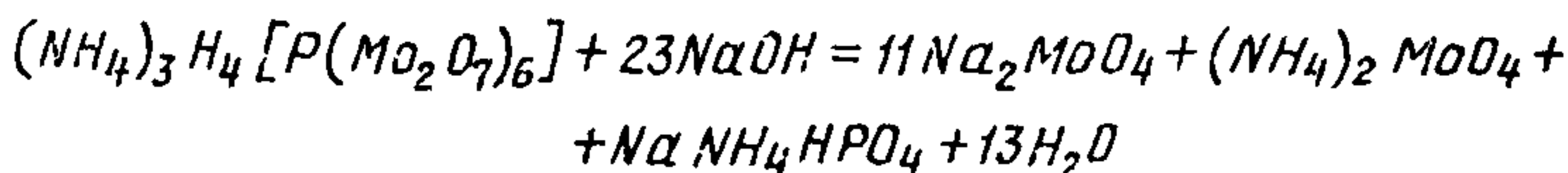
$$P_2O_5 = \frac{a \cdot 0,747 \cdot V_{\text{исх}} \cdot 100}{V_{\text{пр}} \cdot B \cdot 1000}, \quad (I4)$$

где  $a$  — массовая доля  $PO_4^{3-}$  в пробе, мг;  
0,747 — коэффициент пересчета  $PO_4^{3-}$  в  $P_2O_5$ .

#### Определение массовой доли фосфатов объемным методом

Сущность метода состоит в том, что фосфаты осаждают молибденовокислым аммонием из исходного раствора отложения, подкисленного азотной кислотой, в присутствии азотнокислого аммония, который прибавляют для ускорения осаждения фосфатов и уменьшения растворимости осадка (действие общего иона). Осадок фосфоромолибдата отфильтровывают, отмывают и растворяют в титрованном растворе едкого натра, добавляемого в избытке.

При этом происходит реакция, которая может быть выражена уравнением



Избыток едкого натра оттитровывают кислотой. Массовую долю фосфатов вычисляют по расходу щелочи на их растворение.

#### Р е а к т и в ы :

Молибденовокислый аммоний, 3%-ный раствор.

Азотнокислый аммоний, 34%-ный раствор.

Азотная кислота, 25%-ный раствор.

Азотнокислый калий, 25%-ный раствор (для промывания употребляют 1%-ный раствор, который готовят разбавлением 25%-ного раствора).

Едкий натр, 0,1-нормальный раствор.

Раствор соляной или серной кислоты, 0,1-нормальной концентрации.

Метилоранж, 0,1%-ный раствор.

Фенолфталеин, 1%-ный спиртовый раствор.

Выполнение определения:

отбирают в химический стакан 25 или 50 см<sup>3</sup> исходного раствора отложения, приливают 20 см<sup>3</sup> раствора азотнокислого аммония и 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, нагревают до кипения и вливают (по стеклянной палочке) в кипящую жидкость 20 см<sup>3</sup> нагретого до 50°C раствора молибденовокислого аммония. Сразу же прекращают нагревание жидкости, перемешивают ее вращением стакана (пользоваться стеклянной палочкой для перемешивания не рекомендуется) и оставляют на 2-3 ч. Выпавший в осадок фосфоромолибдат должен быть чисто-желтого цвета; "бечесый" оттенок свидетельствует о неправильном осаждении и образовании молибденовой кислоты. В этом случае необходимо повторить осаждение, взяв новую порцию исходного раствора или растворив осадок постепенным добавлением 25%-ного раствора амиака, затем нагреть жидкость до кипения и добавить в нее малыми порциями 15 см<sup>3</sup> 25%-ного раствора азотной кислоты. После 2-3-часовой выдержки осадок отфильтровывают через два фильтра "синяя лента", обмывают стенки стакана и промывают осадок 1%-ным раствором нитрата калия до нейтральной реакции промывных вод по метилоранжу.

Для проверки полноты отмывания осадка и фильтра от кислоты собирают в стаканчик или коническую колбу 10 см<sup>3</sup> фильтрата, вводят 1-2 капли метилоранжа и одну каплю 0,1-нормального раствора щелочи. Если жидкость окрасится в желтый цвет, то промывание считают законченным.

Отмытый осадок вместе с фильтром помещают в стакан, в котором проводилось осаждение, приливают 25-30 см<sup>3</sup> горячей дистиллированной воды и столько же 0,1-нормального раствора едкого натра и взбалтывают до полного растворения желтого осадка (при необхо-

димости добавляют щелочь). После этого вводят 2-3 капли фенолфталеина и оттитровывают избыток щелочи раствором кислоты, титруя окрашенную в красный цвет жидкость до исчезновения окраски.

Содержание фосфатов в пересчете на  $P_2O_5$  вычисляют по формуле, %

$$P_2O_5 = \frac{(a_{ш} N_{ш} K_{ш} - a_K N_K K_K) \cdot 3,086 \cdot V_{исх} \cdot 100}{V_{пр} B \cdot 1000}, \quad (15)$$

где  $a_{ш}$ ,  $a_K$  - объемы растворов щелочи и кислоты, израсходованных при выполнении анализа,  $\text{см}^3$ ;

$N_{ш}$ ,  $N_K$  - нормальность растворов щелочи и кислоты;

$K_{ш}$ ,  $K_K$  - поправочные коэффициенты растворов щелочи и кислоты к данной нормальности;

3,086 - эквивалентная масса  $P_2O_5$  в реакции со щелочью.

#### I4. ОПРЕДЕЛЕНИЕ МАССОВОЙ ДОЛИ СУЛЬФАТОВ

Массовую долю сульфатов определяют массовым или объемным методом. Сущность нижеприведенного объемного метода заключается в осаждении сульфата бария из исходного раствора, отделении и промывке осадка, растворении осадка в аммиачной среде титрованным раствором трилона Б, избыток которого оттитровывают раствором соли магния. По количеству трилона Б, израсходованного на растворение сернокислого бария, определяют содержание сульфатов в анализируемой пробе [I4].

##### Р е а к т и в ы :

Трилон Б, 0,05-молярный раствор.

Барий хлористый, 0,05-молярный (0,1-нормальный) раствор.

Для приготовления его растворяют 12,2 г  $BaCl_2 \cdot 2H_2O$  в 1 дм<sup>3</sup> дистиллированной воды.

Магний хлористый, 0,05-молярный (0,1-нормальный) раствор. Приготавливают из фиксанала или 10,17 г  $MgCl_2 \cdot 6H_2O$  растворяют в дистиллированной воде, доводят объем до 1 дм<sup>3</sup> и устанавливают титр по титрованному раствору трилона.

Аммиачный буферный раствор 2%-ный по  $NH_4Cl$  и по  $NH_3$  (см.п. II).

Аммиак, 9-нормальный раствор. 67,5 см<sup>3</sup> концентрированного (25%-ного) аммиака разбавляют дистиллированной водой до 100 см<sup>3</sup>.

Раствор индикатора кислотного хром темно-синего (см.п. II).

Выполнение определения:

исходя из предполагаемого содержания сульфатов, в коническую колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup> отбирают такой объем исходного раствора отложений, чтобы в нем содержалось не более 20 мг  $SO_4^{2-}$ .

Для выбора объема пробы к 5-10 см<sup>3</sup> исходного раствора прибавляют 3-5 капель раствора хлористого бария и нагревают до кипения. При отсутствии или появлении следов белой мути отбирают 50-100 см<sup>3</sup> исходного раствора, а при значительном помутнении и выпадании осадка отбирают меньший объем пробы.

К отобранный пробе исходного раствора добавляют дистиллированной воды до 100 см<sup>3</sup> и подкисляют соляной кислотой до  $pH \approx 1$ , прибавляют 10-15 см<sup>3</sup> раствора хлористого бария, кипятят 10 мин и оставляют на водяной бане или в теплом месте на 1-2 ч. Затем пробу фильтруют через беззольный фильтр "синяя лента", предварительно запаренный кипящей дистиллированной водой, промывают колбу с осадком несколько раз горячей дистиллированной водой, не удаляя приставшего к стенкам осадка, сливая промывные воды на фильтр с осадком. Потом фильтр с осадком промывают еще 3-4 раза горячей водой, проверяют на пожноту промывания разбавленной серной кислотой и переносят в ту же колбу, в которой производилось осаждение, прибавляют 10-15 см<sup>3</sup> 9-нормального раствора аммиака, разворачивают фильтр стеклянной палочкой на дне колбы, прибавляют 10-15 см<sup>3</sup> 0,05-молярного раствора трилонна Б и доводят объем до 100 см<sup>3</sup>, а при повышенном содержании сульфатов до 200 см<sup>3</sup>. При недостаточном разбавлении раствора могут получиться заниженные результаты анализа из-за неполного растворения сульфата бария, даже при значительном избытке трилона Б и поддержании требуемой щелочной среды  $pH \geq 10$ . Содержимое колбы кипятят 10-15 мин до полного растворения осадка, периодически проверяя (по универсальной индикаторной бумаге)  $pH$  раствора, которое должно быть не ниже 10, так как сульфат бария растворяется трилоном Б только в щелочной среде. При уменьшении  $pH$  из-за улетучивания аммиака добавляют еще 5 см<sup>3</sup> раствора аммиака.

После растворения осадка раствор охлаждают, вводят соответственно 5-10 см<sup>3</sup> аммиачного буферного раствора, 5-10 капель индикатора кислотного хром темно-синего и титруют избыток трилона Б раствором соли магния до изменения окраски из голубой в розовую.

Массовую долю сульфатов в пересчете на SO<sub>3</sub> в процентах вычисляют по формуле

$$SO_3 = \frac{(a_T M_T K_T - a_{Mg} M_{Mg} K_{Mg}) \cdot 80 \cdot V_{исх} \cdot 100}{V_{пр} \cdot B \cdot 1000}, \quad (I6)$$

где  $a_T, a_{Mg}$  - объемы растворов трилона Б и соли магния, израсходованных при выполнении анализа, см<sup>3</sup>;

$M_T, M_{Mg}$  - молярность растворов трилона и соли магния;

$K_T, K_{Mg}$  - поправочные коэффициенты растворов трилона и соли магния к данной молярности;

80 - молекулярная масса SO<sub>3</sub> в реакции с трилоном Б.

---

С п и с о к    и с п о л ь з о в а н н о й  
л и т е р а т у р ы

1. Инструкция по анализу воды, пара и отложений в теплоэнергетическом хозяйстве. - М.: Энергия, 1967.
  2. Методика контроля состояния оборудования; определение количества и состава отложений. - М.: СПО ОРГРЭС, 1976.
  3. Методика анализа накипей и отложений. - М.-Л.: Энергия, 1966.
  4. Информационное письмо № 6-82. Ускоренный анализ водорастворимой части отложений. - М.: СПО Союзтехэнерго, 1982.
  5. ГОСТ 10538.1-72. Метод определения содержания двуокиси кремния в золе.
  6. Воскресенский П.И. Техника лабораторных работ. М.: Химия, 1973.
  7. Пятницкий И.В., Симоненко В.И., Ковальчук Л.И. Ускоренные методы фотометрического определения железа в медных сплавах. Заводская лаборатория, 1982, № 3.
  8. Методика химического контроля при очистках теплообменников из латуни и медноникелевых сплавов смесью низкомолекулярных кислот и смесью их с соляной кислотой. М.: СПО Союзтехэнерго, 1980.
  9. Информационное письмо № 10-80. Ускоренное определение содержания меди, цинка и марганца в отложениях, образующихся на внутренних поверхностях нагрева теплоэнергетического оборудования. М.: СПО Союзтехэнерго, 1980.
  10. Файнберг С.Д., Филиппова А.А. Анализ руд цветных металлов. М.: Металлургиздат, 1963.
  11. Лурье В.Д. Аналитическая химия промышленных сточных вод. М.: Химия, 1984.
-

---

---

## О Г Л А В Л Е Н И Е

|   |    |
|---|----|
| I. Подготовка пробы .....   | 4  |
| 2. Определение потери или увеличения массы при прокаливании .....                                   | 4  |
| 3. Разложение массы навески отложений .....   | 5  |
| 4. Определение массовой доли кремнекислоты .....  | 8  |
| 5. Определение массовой доли железа .....   | 10 |
| 6. Определение суммарной массовой доли меди и цинка в цитратной среде .....                         | 13 |
| 7. Определение суммарной массовой доли меди и цинка, а затем никеля в среде бифторида аммония ..... | 15 |
| 8. Последовательное определение массовой доли меди и цинка .....                                    | 17 |
| 9. Определение массовой доли марганца .....   | 21 |
| 10. Определение массовой доли алюминия .....  | 23 |
| II. Определение суммарной массовой доли кальция и магния .....                                      | 25 |
| 12. Последовательное определение массовой доли кальция и магния .....                               | 28 |
| 13. Определение массовой доли фосфатов .....  | 30 |
| 14. Определение массовой доли сульфатов .....   | 35 |
| С п и с о к и с п о л ь з о в а н и о й л и -<br>т е р а т у р ы .....                              | 38 |

---

Ответственный редактор Т.П.Леонова  
Литературный редактор М.Г.Полоновская  
Технический редактор Т.Ю.Савина  
Корректор В.И.Шахнович

Подписано к печати 22.10.85 Формат 60x84 1/16  
Печать офсетная Усл.печ.л.2,32 Уч.-изд.л. 2,4 Тираж 1500 экз.  
Заказ № 359/85 Издат. № 126/85 Цена 36 коп.

Производственная служба передового опыта и информации Совэтехэнерго  
105023, Москва, Семеновский пер., д.15

Участок оперативной полиграфии СПО Совэтехэнерго  
109432, Москва, 2-й Кожуховский проезд, д.29, строение 6