

**ТОРФ И ПРОДУКТЫ ЕГО ПЕРЕРАБОТКИ  
ДЛЯ СЕЛЬСКОГО ХОЗЯЙСТВА**

**Методы определения нитратного азота**

Peat and products of its processing for agriculture.

Methods for determination of nitrate nitrogen

**ГОСТ**

**27894.4—88**

ОКСТУ 0309

**Срок действия с 01.01.90  
до 01.01.2000**

**Несоблюдение стандарта преследуется по закону**

Настоящий стандарт распространяется на торф и продукты его переработки для сельского хозяйства и устанавливает методы определения нитратного азота.

Сущность методов заключается в извлечении нитратов из торфа и продуктов его переработки дистиллированной водой с последующим колориметрическим определением в вытяжках нитратов с помощью фенолдисульфокислоты или в виде диазосоединения, образующегося при взаимодействии нитратов с сульфаниламидом и альфа-нафтиламином, а также с помощью ионоселективного электрода.

При возникновении разногласий в оценке массовой доли нитратного азота испытания проводят по методу с использованием фенолдисульфокислоты.

**1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ**

Общие требования к методам анализа — по ГОСТ 27894.0.

**2. МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ НИТРАТНОГО АЗОТА С ПОМОЩЬЮ  
ФЕНОЛДИСУЛЬФОКИСЛОТЫ**

**2.1. Аппаратура, реактивы и растворы**

Весы лабораторные 4-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 500 г по ГОСТ 24104.

Весы лабораторные 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г по ГОСТ 24104.

Фотоэлектроколориметр по ГОСТ 12083.

Кислота серная по ГОСТ 4204, плотностью 1,84 г/см<sup>3</sup>.

Фенол.

Калия гидроксид по ГОСТ 24363 или натрия гидроксид по ГОСТ 4328, растворы с массовой долей 10 и 20 %.

Квасцы алюмокалиевые по ГОСТ 4329, насыщенный раствор или алюминий сернокислый по ТУ 6—09—2247, раствор с массовой долей 15 %.

Калий азотнокислый по ГОСТ 4217, перекристаллизованный и высушенный до постоянной массы при температуре 105 °C.

Аммиак водный по ГОСТ 3760, раствор с массовой долей 12,5 %.

Натрий сернокислый по ГОСТ 4166, раствор с массовой долей 10 %.

Фенолдисульфокислота.

Основной образцовый раствор А калия азотнокислого.

Рабочий образцовый раствор Б калия азотнокислого.

## 2.2. Подготовка к испытанию

### 2.2.1. Приготовление фенолдисульфокислоты

Навеску массой (30,0±0,1) г фенола помещают в термостойкую колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, добавляют 200 см<sup>3</sup> серной кислоты, закрывают корковой пробкой, в которую вставлена стеклянная трубка длиной не менее 50 см, служащая обратным холодильником. Содержимое колбы осторожно перемешивают и колбу опускают в кипящую водяную баню на 6 ч, после чего охлаждают до комнатной температуры.

### 2.2.2. Приготовление раствора алюминия сернокислого ( $Al_2(SO_4)_3 \cdot 18 H_2O$ ) с массовой долей 15 %

Навеску массой (15,0±0,1) г алюминия сернокислого растворяют в дистиллированной воде, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят объем в колбе до метки водой.

### 2.2.3. Приготовление раствора гидроксида натрия (NaOH) и гидроксида калия (KOH) массовой долей 20%

Навеску массой (200,0±0,1) г NaOH или KOH растворяют в 800 см<sup>3</sup> дистиллированной воды в термостойкой колбе.

### 2.2.4. Приготовление раствора NaOH и KOH массовой долей 10%

Навеску массой (100,0±0,1) г NaOH или KOH растворяют в 900 см<sup>3</sup> дистиллированной воды в термостойкой колбе или разбавляют 2 раза раствор NaOH или KOH массовой долей 20% (к 250 см<sup>3</sup> раствора массовой долей 20% приливают 250 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и тщательно перемешивают).

### 2.2.5. Приготовление насыщенного раствора алюмокалиевых квасцов ( $KAl(SO_4) \cdot 12H_2O$ )

Навеску массой (10,0±0,1) г алюмокалиевых квасцов помещают в склянку на 250 см<sup>3</sup> и приливают 200 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, после тщательного перемешивания раствору дают отстоять-

ся. Для осветления водной вытяжки берут сверху прозрачную жидкость, стараясь не взмутить осадка на дне.

*2.2.6. Приготовление основного образцового раствора А калия азотнокислого ( $KNO_3$ ) массовой концентрации 0,1 мг/см<sup>3</sup>*

Навеску массой  $(0,7218 \pm 0,0002)$  г калия азотнокислого растворяют в дистиллированной воде, переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> и доводят объем водой до метки. В 1 см<sup>3</sup> приготовленного раствора А содержится 0,1 мг азота. Для консервации прибавляют 1 см<sup>3</sup> толуола.

*2.2.7. Приготовление рабочего образцового раствора Б азотнокислого калия массовой концентрации 0,01 мг/см<sup>3</sup>*

Рабочий раствор Б получают путем разбавления раствора А, полученного по п. 2.2.6, дистиллированной водой в 10 раз (в мерную колбу вместимостью 200 см<sup>3</sup> помещают 20 см<sup>3</sup> раствора А и доводят объем полученного раствора до метки водой). Рабочий раствор Б применяют для приготовления шкалы образцовых растворов. В 1 см<sup>3</sup> рабочего раствора Б содержится 0,01 мг азота. Рабочий раствор  $KNO_3$  не устойчив, поэтому его готовят непосредственно перед определением.

*2.2.8. Приготовление шкалы образцовых растворов и построение градуировочного графика*

Из раствора Б готовят серию эталонных растворов. Для этого в фарфоровые чашки № 3 наливают из бюретки количество раствора Б, указанное в табл. 1. Содержимое чашек выпаривают на водяной бане. При этом нельзя допускать пересыхания осадка в чашке. Чашки следует снимать, когда на дне остается капелька раствора. К сухому осадку в каждую чашку приливают по каплям 1 см<sup>3</sup> фенолдисульфокислоты и тщательно растирают осадок стеклянной палочкой, которая с этого момента до конца работы остается в чашке. Через 10 мин добавляют в чашку 15 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, смачивая ею всю поверхность чашки и нейтрализуют раствором аммиака массовой долей 12,5 % или раствором  $NaOH$  или  $KOH$  массовой долей 20 % до щелочной реакции по лакмусовой бумажке. Содержимое чашки переносят в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>. Колбу доливают дистиллированной водой до метки, перенося сюда же промывные воды из чашки, и перемешивают. Измеряют оптическую плотность окрашенных растворов относительно контрольного раствора на фотоэлектроколориметре с синим светофильтром при длине волны 400—450 нм в кюветах с толщиной поглощающего свет слоя 10 мм. Контрольный раствор готовят следующим образом: выпаривают в фарфоровой чашке 25 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и прибавляют фенолдисульфокислоту и остальные реагенты в той же последовательности, как описано выше. Окраска растворов стабильная. На основании отсчетов прибора строят градуировочный график согласно табл. 1, откладывая по оси абсцисс массу нитратного азота в миллиграммах,

а по оси ординат — соответствующие ей значения оптической плотности.

Таблица 1

| Номер колбы эталонного раствора | Объем раствора Б, см <sup>3</sup> | Масса нитратного азота, мг |
|---------------------------------|-----------------------------------|----------------------------|
| 1                               | 0,5                               | 0,005                      |
| 2                               | 1,0                               | 0,010                      |
| 3                               | 2,0                               | 0,020                      |
| 4                               | 4,0                               | 0,040                      |
| 5                               | 8,0                               | 0,080                      |
| 6                               | 12,0                              | 0,120                      |
| 7                               | 16,0                              | 0,160                      |
| 8                               | 20,0                              | 0,200                      |

Градуировочный график проверяют по трем точкам перед каждым испытанием.

### 2.3 Проведение испытания

Навеску массой  $(5,00 \pm 0,01)$  г торфяной продукции помещают в колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, приливают 250 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, добавляют 3—4 капли толуола, взбалтывают 5 мин и фильтруют. При анализе торфяной продукции с массовой долей влаги менее 40% торфянную суспензию настаивают 18—20 ч и фильтруют. Фильтрат должен быть прозрачным. Прозрачности достигают неоднократным фильтрованием через тот же фильтр с осадком. Если прозрачный фильтрат сильно окрашен, его осветляют. В случае присутствия большого количества аммиачного азота в фильтрат добавляют несколько капель 10%-ного раствора сернокислого натрия.

Пипеткой отбирают 10—50 см<sup>3</sup> прозрачного и бесцветного фильтрата в фарфоровую чашку и выпаривают на водяной бане. В чашку к сухому остатку добавляют по каплям 1 см<sup>3</sup> фенолдисульфокислоты и растирают стеклянной палочкой. Через 10 мин добавляют 15 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, нейтрализуют раствором аммиака массовой долей 12,5% или раствором NaOH или KOH массовой долей 20% по лакмусовой бумажке. Жидкость из чашки переносят в мерную колбу на 50 см<sup>3</sup> (при интенсивной окраске — на 100—250 см<sup>3</sup>), доводят объем до метки и измеряют оптическую плотность окрашенных растворов на фотоэлектролориметре согласно п. 2.2.8.

Осветление темноокрашенных растворов производят следующим образом. К взятыму на определение количеству фильтрата (10—15 см<sup>3</sup>) добавляют 1 см<sup>3</sup> раствора NaOH или KOH массовой долей 10%, взбалтывают и добавляют по каплям насыщенный раствор алюмокалиевых квасцов или 1—2 см<sup>3</sup> раствора алюминия сернокислого массовой долей 15%. При этом появляется муть, вначале исчезающая, а затем собирающаяся в хлопья. Жидкость

отфильтровывают в фарфоровую чашку и используют для определения нитратов, как указано выше.

#### 2.4. Обработка результатов

2.4.1. Массу нитратного азота ( $X$ ) в миллиграммах на 100 г торфяной продукции при натуральной влаге вычисляют по формуле

$$X = \frac{m \cdot 250 \cdot K' \cdot 100}{V \cdot m_1},$$

где  $m$  — масса нитратного азота, соответствующая на градуированном графике отсчету на фотоэлектроколориметре, мг;

250 — объем воды, приливаемой к навеске исследуемого материала, см<sup>3</sup>;

$V$  — объем фильтрата, взятый на определение, см<sup>3</sup>;

$m_1$  — масса навески торфяной продукции, г;

$K'$  — поправка на разбавление фильтрата.

2.4.2. Массу нитратного азота ( $X_1$ ) в миллиграммах на 100 г сухого вещества вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{X \cdot 100}{100 - W},$$

где  $W$  — массовая доля влаги торфяной продукции, %.

2.4.3. Абсолютное допускаемое расхождение между результатами двух параллельных определений при доверительной вероятности  $P=0,95$  не должно превышать значений, указанных в табл. 2.

Таблица 2

| Масса нитратного азота | Абсолютное допускаемое расхождение   |  |
|------------------------|--------------------------------------|--|
|                        | в одной лаборатории (по одной пробе) | в разных лабораториях (по дубликатам одной лабораторной пробы) |
| До 50                  | 5                                    | 10   |
| От 50 до 100           | 10                                   | 15   |
| » 100 » 200            | 20                                   | 30   |
| Св 200                 | 30                                   | 45   |

2.4.4. Массовую долю нитратного азота ( $X_2$ ) в процентах в пересчете на сухое вещество вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{X_1}{1000}$$

### 3. МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ НИТРАТНОГО АЗОТА С ПОМОЩЬЮ СУЛЬФАНИЛАМИДА И АЛЬФА-НАФТИЛАМИНА

#### 3.1. Аппаратура, реактивы и растворы

Весы лабораторные 4-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 500 г по ГОСТ 24104.

Весы лабораторные 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г по ГОСТ 24104.

Фотоэлектроколориметр по ГОСТ 12083.

Калий азотнокислый по ГОСТ 4217, перекристаллизованный и высушенный до постоянной массы при температуре 105 °С.

Гидразин сернокислый (сульфат гидразина) по ГОСТ 5841;

Медь сернокислая по ГОСТ 4165.

Натрия гидроксид по ГОСТ 4328.

Сульфаниламид (белый стрептоцид) медицинский по действующей нормативно-технической документации.

Кислота ортофосфорная по ГОСТ 6552, плотность 1,87 г/см<sup>3</sup>.

*N*-этил-1-нафтиламин гидрохлорид, или альфа-нафтиламин по ГОСТ 8827, или *N*-1-нафтил-этилендиамин дигидрохлорид.

Натрий пирофосфорнокислый по ГОСТ 342.

Соль динатриевая этилендиамин-*N,N,N',N'*-тетрауксусной кислоты, 2-водная (трилон Б) по ГОСТ 10652.

Раствор катализатора: раствор меди сернокислой массовой долей 0,25%.

Основной раствор восстановителя гидразина сернокислого.

Рабочий раствор восстановителя.

Основной окрашивающий раствор.

Рабочий окрашивающий раствор.

Щелочной раствор натрия пирофосфорнокислого массовой долей 0,5%.

Основной образцовый раствор А калия азотнокислого.

### 3.2. Подготовка к испытанию

3.2.1. *Приготовление раствора катализатора (раствора меди сернокислой ( $CuSO_4 \cdot 5H_2O$ ) массовой долей 0,25 %).*

Навеску массой  $(2,5 \pm 0,1)$  г меди сернокислой растворяют дистиллированной водой в мерной колбе вместимостью 1 дм<sup>3</sup> и доводят объем раствора водой до метки.

3.2.2. *Приготовление основного раствора восстановителя (гидразина сернокислого  $N_2H_4 \cdot H_2SO_4$ )*

Навеску массой  $(13,73 \pm 0,01)$  г гидразина сернокислого растворяют в 500 см<sup>3</sup> подогретой до 45—50 °С дистиллированной воде, переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> и доводят объем до метки водой.

3.2.3. *Приготовление рабочего раствора восстановителя*

6 см<sup>3</sup> раствора катализатора и 400 см<sup>3</sup> основного раствора восстановителя переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> и доводят объем до метки дистиллированной водой. Раствор хранят в склянке из темного стекла не более недели.

3.2.4. *Приготовление основного окрашивающего раствора*

К 500 см<sup>3</sup> дистиллированной воды прибавляют 200 см<sup>3</sup> ортофосфорной кислоты, перемешивают, растворяют в полученном растворе 10 г хорошо растертого в ступке порошка сульфанилами-

да и 2 г *N*-этил-1-нафтиламин гидрохлорида, или *N*-1-нафтил-этилендиамин дигидрохлорида, или альфа-нафтиламина, перемешивают и доводят объем до 2 дм<sup>3</sup> дистиллированной водой. Хранят в склянке из темного стекла в холодильнике при температуре от 5 до 10 °С не более 1 мес.

### 3.2.5. Приготовление рабочего окрашивающего раствора

Навеску массой (0,20±0,01) г трилона Б растворяют в 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, добавляют 167 см<sup>3</sup> основного окрашивающего раствора, перемешивают и доводят объем до метки водой. Этот раствор готовят в день проведения анализа.

### 3.2.6. Приготовление щелочного раствора пирофосфорнокислого натрия ( $Na_4P_2O_7$ в $NaOH$ ) массовой долей 0,5 %

Навески массой (5,0±0,1) г пирофосфорнокислого натрия и (4,0±0,1) г натрия гидроксида растворяют в дистиллированной воде, переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> и доводят объем водой до метки.

### 3.2.7. Приготовление основного образцового раствора А калия азотнокислого ( $KNO_3$ ) массовой концентрацией 0,5 мг/см<sup>3</sup>

Навеску массой (3,6090±0,0002) г калия азотнокислого растворяют в дистиллированной воде, переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> и доводят объем водой до метки. В 1 см<sup>3</sup> приготовленного раствора А содержится 0,5 мг азота.

### 3.2.8. Приготовление шкалы рабочих образцовых растворов и построение градуировочного графика

В мерные колбы вместимостью 250 см<sup>3</sup> из бюретки последовательно наливают количество основного образцового раствора А калия азотнокислого, указанные в табл. 3, и объем раствора доводят до метки дистиллированной водой.

Таблица 3

| Номер колб<br>эталонного раствора | Объем раствора А, см <sup>3</sup> | Масса нитратного азота в 1 см <sup>3</sup> , мг | Объем рабочего раствора, см <sup>3</sup> | Масса нитратного азота в эталонном растворе, мг |
|-----------------------------------|-----------------------------------|---|--|---|
| 1                                 | 2,5                               | 0,005   | 1  | 0,005   |
| 2                                 | 5,0                               | 0,010   | 1  | 0,010   |
| 3                                 | 10,0                              | 0,020   | 1  | 0,020   |
| 4                                 | 20,0                              | 0,040   | 1  | 0,040   |
| 5                                 | 40,0                              | 0,080   | 1  | 0,080   |
| 6                                 | 60,0                              | 0,140   | 1  | 0,140   |
| 7                                 | 100,0                             | 0,200   | 1  | 0,200   |

В день проведения анализа из рабочих образцовых растворов отбирают по 1 см<sup>3</sup> в мерные колбы вместимостью 50 см<sup>3</sup> и добавляют 10 см<sup>3</sup> раствора натрия пирофосфорнокислого массовой долей 0,5 %, перемешивают, прибавляют 10 см<sup>3</sup> рабочего восстанов-

ливающего раствора и перемешивают. Не ранее чем через 10 мин и не позднее чем через 30 мин после добавления рабочего восстановляющего раствора приливают 29 см<sup>3</sup> рабочего окрашивающего раствора и тщательно перемешивают. Измеряют оптическую плотность окрашенных растворов относительно контрольного раствора на фотоэлектроколориметре с зеленым светофильтром при длине волны 520—545 нм в кюветах с толщиной поглощающего свет слоя 10 мм не ранее чем через 15—20 мин и не позднее чем через 1,5 ч после добавления рабочего окрашивающего раствора.

Контрольный раствор готовят следующим образом: в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> помещают 10 см<sup>3</sup> раствора пиофосфорнокислого натрия, затем 10 см<sup>3</sup> рабочего восстановляющего раствора и 1 см<sup>3</sup> воды и перемешивают. Не ранее чем через 10 мин и не позднее чем через 30 мин после добавления рабочего восстановляющего раствора приливают 29 см<sup>3</sup> рабочего окрашивающего раствора и тщательно перемешивают.

На основании показаний прибора строят градуировочный график согласно табл. 3, откладывая по оси абсцисс массу нитратного азота в миллиграммах, а по оси ординат — соответствующие ей значения оптической плотности. Градуировочный график проверяют по трем точкам перед каждым испытанием.

### 3.3. Проведения испытания

Для испытания используют фильтрат, полученный по п. 2.3. Пипеткой отбирают 1 см<sup>3</sup> прозрачного и бесцветного фильтрата в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, добавляют 10 см<sup>3</sup> щелочного раствора натрия пиофосфорнокислого массовой долей 0,5 %, 10 см<sup>3</sup> рабочего восстановляющего раствора, тщательно перемешивая после добавления каждого реагента. Через 10 мин, но не позднее чем через 30 мин после добавления рабочего восстановляющего раствора приливают 29 см<sup>3</sup> рабочего окрашивающего раствора и тщательно перемешивают. Не ранее чем через 15—20 мин и не позднее чем через 1,5 ч после добавления рабочего окрашивающего раствора измеряют оптическую плотность окрашенных растворов на фотоэлектроколориметре согласно п. 3.2.8.

По измеренному значению оптической плотности раствора находят по градуировочному графику массовую долю нитратного азота в миллиграммах.

### 3.4. Обработка результатов

Обработку результатов проводят по п. 2.4.

## 4. МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ НИТРАТОВ С ПОМОЩЬЮ ИОНОСЕЛЕКТИВНОГО ЭЛЕКТРОДА

Метод основан на извлечении нитратов из торфяной продукции раствором алюмокалиевых квасцов с массовой долей 1 % при соотношении массы пробы продукции и объема раствора 1:10 и по-

следующем определении концентрации ионов нитратов в вытяжке с помощью ионоселективного электрода.

#### 4.1. Аппаратура и реактивы

Весы лабораторные 4-го класса точности по ГОСТ 24104.

Иономер или рН милливольтметр.

Электрод ионоселективный нитратный типа ЭМ-NO<sub>3</sub>-01, ЭИМ-1, ЭИМ-П.

Электрод сравнения хлорсеребряный типа ЭВЛ-1 МЗ.

Калий азотнокислый по ГОСТ 4217.

Калий хлористый по ГОСТ 4234.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Квасцы алюмокалиевые по ГОСТ 4329 массовой долей 1%.

#### 4.2. Подготовка к испытанию. Приготовление растворов сравнения

##### 4.2.1. Приготовление раствора алюмокалиевых квасцов ( $KAl(SO_4)_2 \cdot 12 H_2O$ ) массовой долей 1%

Навеску массой  $(10,0 \pm 0,1)$  г растворяют в  $990 \text{ см}^3$  дистиллированной воды.

##### 4.2.2. Приготовление раствора калия азотнокислого ( $KNO_3$ ) молярной концентрации $C_{NO_3} = 0,1 \text{ моль/дм}^3$ ( $pC_{NO_3} = 1$ )

Навеску массой  $(10,11 \pm 0,01)$  г калия азотнокислого, перекристаллизованного, высущенного до постоянной массы при температуре  $100\text{--}105^\circ\text{C}$  растворяют в растворе алюмокалиевых квасцов, приготовленных по п. 4.2.1. Раствор сохраняется в холодильнике в течение 1 мес.

##### 4.2.3. Приготовление раствора калия азотнокислого молярной концентрации $C_{NO_3} = 0,01 \text{ моль/дм}^3$ ( $pC_{NO_3} = 2$ )

Готовят 10-кратным разбавлением раствора, приготовленного по п. 4.2.2, раствором алюмокалиевых квасцов, приготовленным по п. 4.2.1. Раствор сохраняется в течение 1 мес в холодильнике.

##### 4.2.4. Приготовление раствора калия азотнокислого молярной концентрации $C_{NO_3} = 0,001 \text{ моль/дм}^3$ ( $pC_{NO_3} = 3$ )

Готовят 10-кратным разбавлением раствора, приготовленного по п. 4.2.3, раствором алюмокалиевых квасцов, приготовленным по п. 4.2.1. Раствор сохраняется в холодильнике в течение 1 мес.

##### 4.2.5. Приготовление раствора калия азотнокислого молярной концентрации $C_{NO_3} = 0,0001 \text{ моль/дм}^3$ ( $pC_{NO_3} = 4$ )

Готовят 10-кратным разбавлением раствора, приготовленного по п. 4.2.4 раствором алюмокалиевых квасцов, приготовленным по п. 4.2.1. Раствор сохраняется в холодильнике в течение 1 мес.

##### 4.2.6. Приготовление приэлектродного раствора калия азотнокислого молярной концентрации $C_{NO_3} = 0,1 \text{ моль/дм}^3$ и калия хлористого молярной концентрации $C_{KCl} = 0,005 \text{ моль/дм}^3$

Навески массой  $(10,11 \pm 0,01)$  г калия азотнокислого и  $(0,37 \pm 0,01)$  г калия хлористого растворяют в мерной колбе вместимостью  $1000 \text{ см}^3$  и доводят объем раствора до метки дистиллированной водой.

#### 4.2.7. Подготовка электродов к работе

Новый нитратный ионоселективный электрод тщательно промывают дистиллированной водой и ополаскивают приэлектродным раствором. Затем электрод заполняют приэлектродным раствором и выдерживают в течение 24 ч в растворе  $\text{KNO}_3$  молярной концентрации  $C_{\text{NO}_3} = 0,1$  моль/дм $^3$ , приготовленном по п. 4.2.2. После этого электрод помещают на 10 мин в дистиллированную воду, промокают фильтровальной бумагой и проверяют его функцию, используя растворы сравнения. В промежутках между работой электрод хранят в растворе 0,001 моль/дм $^3$   $\text{KNO}_3$ .

Хлорсеребряный электрод сравнения готовят к работе в соответствии с инструкцией завода-изготовителя. Первичная и периодическая поверка электрода производится по нормативно-технической документации.

### 4.3. Проведение испытания

#### 4.3.1. Приготовление вытяжки для анализа

От подготовленного для анализа образца торфяной продукции отвешивают  $(10,0 \pm 0,1)$  г и приливают  $100 \text{ см}^3$  раствора алюмокалиевых квасцов с массовой долей 1 %. Затем образец взбалтывают на роторе 15 мин или оставляют на ночь. Фильтруют. Полученный фильтрат используют для определения ионов  $\text{NO}_3^-$ . Определение ионов можно проводить и непосредственно в суспензии.

#### 4.3.2. Настройка иономера и определение нитратов

Настройка прибора и работа на нем проводятся согласно инструкции к прибору.

Концентрацию нитрат иона можно определить в двух режимах: «рХ» и «мВ».

##### 4.3.2.1. Настройка иономера и измерение «рХ»

Градуировку прибора производят по двум стандартным растворам  $\text{KNO}_3$  с концентрацией  $10^{-4}$  моль/дм $^3$  ( $pC_{\text{NO}_3} = 4$ ) и  $10^{-2}$  моль/дм $^3$  ( $pC_{\text{NO}_3} = 2$ ).

Подготовленные к работе нитратный и хлорсеребряный электроды ополаскивают дистиллированной водой, погружают в стандартный раствор  $pC_{\text{NO}_3} = 4$  и устанавливают прибор на значение «4». Затем ополаскивают электроды дистиллированной водой и погружают в раствор  $pC_{\text{NO}_3} = 2$ . Устанавливают прибор на значение «2». Окончательную градуировку прибора проверяют по раствору с  $pC_{\text{NO}_3} = 3$ . Отклонения от стандартного значения не должны превышать  $\pm 0,04$   $pC_{\text{NO}_3}$ . Закончив калибровку, электроды погружают в испытуемый раствор и снимают показания прибора в  $pC_{\text{NO}_3}$ . В течение рабочего дня калибровку прибора повторяют по стандартным растворам.

Полученные значения  $pC_{NO_3}$  пересчитывают по табл. 4 в мг нитратного азота в 100 г торфа или торфяной продукции при натуральной влаге.

Для пересчета на сухое вещество найденный по табл. 4 результат умножают на коэффициент ( $K$ ), который вычисляют по формуле

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

где  $W$  — массовая доля влаги в анализируемой пробе, %.

Таблица 4

**Вспомогательная таблица для пересчета  $pC_{NO_3}$  в массовую долю азота нитратов в испытуемом материале при натуральной влаге  
(соотношение массы пробы и объема дистиллированной воды 1:10)**

| $pC_{NO_3}$ | Массовая доля азота нитратов, мг на 100 г продукции при натуральной влаге |        |        |        |        |        |        |        |        |        |
|-------------|---|--------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|
|             | 0,00  | 0,01   | 0,02   | 0,03   | 0,04   | 0,05   | 0,06   | 0,07   | 0,08   | 0,09   |
| 1,5         | 446,68  | 436,52 | 426,58 | 416,87 | 407,38 | 398,11 | 389,05 | 380,19 | 371,54 | 363,08 |
| 1,6         | 354,81  | 346,74 | 338,84 | 331,13 | 323,59 | 316,23 | 309,03 | 302,00 | 295,12 | 288,40 |
| 1,7         | 281,84  | 275,42 | 269,15 | 263,03 | 257,04 | 251,19 | 245,47 | 239,88 | 234,42 | 229,09 |
| 1,8         | 223,87  | 218,78 | 213,80 | 208,93 | 204,17 | 199,53 | 194,98 | 190,55 | 186,21 | 181,97 |
| 1,9         | 177,83  | 173,78 | 169,82 | 165,96 | 162,18 | 158,49 | 154,58 | 151,36 | 147,91 | 144,54 |
| 2,0         | 141,25  | 138,04 | 134,90 | 131,83 | 128,82 | 125,89 | 123,03 | 120,23 | 117,49 | 114,82 |
| 2,1         | 112,20  | 109,65 | 107,15 | 104,71 | 102,33 | 100,00 | 97,72  | 95,50  | 93,33  | 91,20  |
| 2,2         | 89,13   | 87,10  | 85,11  | 83,18  | 81,28  | 79,43  | 77,62  | 75,86  | 74,13  | 72,44  |
| 2,3         | 70,79   | 69,18  | 67,61  | 66,07  | 64,57  | 63,10  | 61,66  | 60,26  | 58,88  | 57,54  |
| 2,4         | 56,23   | 54,95  | 53,70  | 52,48  | 51,29  | 50,12  | 48,98  | 47,86  | 46,77  | 45,71  |
| 2,5         | 44,67   | 43,65  | 42,66  | 41,69  | 40,74  | 39,81  | 38,93  | 38,02  | 37,15  | 36,31  |
| 2,6         | 35,48   | 34,67  | 33,88  | 33,11  | 32,36  | 31,62  | 30,90  | 30,20  | 29,51  | 28,84  |
| 2,7         | 28,18   | 27,54  | 26,92  | 26,30  | 25,70  | 25,12  | 24,55  | 23,99  | 23,44  | 22,91  |
| 2,8         | 22,39   | 21,88  | 21,38  | 20,89  | 20,42  | 19,95  | 19,50  | 19,05  | 18,62  | 18,20  |
| 2,9         | 17,78   | 17,38  | 16,98  | 16,60  | 16,22  | 15,85  | 15,49  | 15,14  | 14,79  | 14,45  |
| 3,0         | 14,13   | 13,80  | 13,49  | 13,18  | 12,88  | 12,59  | 12,30  | 12,02  | 11,75  | 11,48  |
| 3,1         | 11,22   | 10,96  | 10,72  | 10,47  | 10,23  | 10,00  | 9,77   | 9,55   | 9,33   | 9,12   |
| 3,2         | 8,91  | 8,71   | 8,51   | 8,32   | 8,13   | 7,94   | 7,76   | 7,59   | 7,41   | 7,24   |
| 3,3         | 7,08  | 6,92   | 6,76   | 6,61   | 6,46   | 6,31   | 6,17   | 6,03   | 5,89   | 5,75   |
| 3,4         | 5,62  | 5,50   | 5,37   | 5,25   | 5,13   | 5,01   | 4,90   | 4,79   | 4,68   | 4,57   |
| 3,5         | 4,47  | 4,37   | 4,27   | 4,17   | 4,07   | 3,98   | 3,89   | 3,80   | 3,72   | 3,63   |
| 3,6         | 3,55  | 3,47   | 3,39   | 3,31   | 3,24   | 3,16   | 3,09   | 3,02   | 2,95   | 2,88   |
| 3,7         | 2,82  | 2,75   | 2,69   | 2,63   | 2,57   | 2,51   | 2,45   | 2,40   | 2,34   | 2,29   |
| 3,8         | 2,24  | 2,19   | 2,14   | 2,09   | 2,04   | 2,00   | 1,95   | 1,91   | 1,86   | 1,82   |
| 3,9         | 1,78  | 1,74   | 1,70   | 1,66   | 1,62   | 1,58   | 1,55   | 1,51   | 1,48   | 1,45   |
| 4,0         | 1,41  | 1,38   | 1,35   | 1,32   | 1,29   | 1,26   | 1,23   | 1,20   | 1,17   | 1,15   |

#### 4.3.2.2. Настойка иономера и измерение «мВ»

Перед началом работы устанавливают показания шкалы прибора по стандартным растворам  $KNO_3$  в порядке возрастания концентрации в моль/дм<sup>3</sup>, начиная с меньшей:  $10^{-4}$ ,  $10^{-3}$ ,  $10^{-2}$ ,  $10^{-1}$ .

Если при измерении ЭДС растворов разность показаний между двумя последующими стандартными растворами меньше 48 мВ, то электрод находится в нерабочем состоянии. Электрод имеет линейную функцию для водных растворов в диапазоне 1,0—4,0 рС<sub>NO<sub>3</sub></sub>, с наклоном 52—54 мВ на единицу.

После градуировки прибора электроды тщательно ополаскивают дистиллированной водой, высушивают фильтровальной бумагой и приступают к определению нитратов в испытуемых суспензиях или фильтратах. Температура анализируемых проб и растворов должна быть одинаковой. Настройку прибора проверяют по растворам сравнения не менее трех раз в течение рабочего дня, используя каждый раз свежие порции стандартных растворов.

По показаниям прибора на миллиметровой бумаге строят градуировочный график. По оси абсцисс откладывают рС<sub>NO<sub>3</sub></sub> (1, 2, 3, 4), соответствующие концентрациям стандартных растворов KNO<sub>3</sub> ( $10^{-1}$ ,  $10^{-2}$ ,  $10^{-3}$ ,  $10^{-4}$  моль/дм<sup>3</sup>). По оси ординат откладывают соответствующие им показания прибора в мВ.

По градуировочному графику находят величину рС<sub>NO<sub>3</sub></sub> и по табл. 4 находят массовую долю азота нитратов в исследуемых пробах в мг на 100 г продукции при натуральной влаге. Для учета влаги в сыром образце используют коэффициент пересчета (K).

Градуировочный график допускается строить и на полулогарифмической бумаге. По оси ординат (линейная шкала) откладывают ЭДС электродной пары (в мВ), а по оси абсцисс (логарифмическая шкала) — содержание азота нитратного в анализируемом растворе.

4.3.3. Абсолютное допускаемое расхождение между результатами двух параллельных определений при доверительной вероятности  $P=0,95$  не должно превышать значений, указанных в табл. 5.

Таблица 5

| Массовая доля нитратного азота | МГ                                 |   |
|--------------------------------|------------------------------------|---|
|                                | Абсолютное допускаемое расхождение |   |
|                                | в одной лаборатории                | в разных лабораториях (по дубликатам одной лаборатории пробы) |
| До 50                          | 10                                 | 15  |
| От 50 » 100                    | 15                                 | 22  |
| Св. 100                        | 20                                 | 30  |

## ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

**1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН** Министерством топливной промышленности РСФСР

### ИСПОЛНИТЕЛИ

Л. М. Кузнецова (руководитель разработки), канд. биол. наук; Б. П. Морозов (руководитель темы); В. Н. Булганина, канд. техн. наук; А. А. Веденина, канд. с.-х. наук; Г. П. Симонова, канд. биол. наук; И. А. Карлина; Л. И. Розанова; В. М. Петрович (руководитель разработки); Н. К. Шорох; О. А. Краснова; Т. В. Агеева

**2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ** Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 22.11.88 № 3771

**3. ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ**

**4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ**

| Обозначение НТД, на который дана ссылка | Номер раздела, пункта |
|---|-----------------------|
| ГОСТ 342—77                             | 3.1                   |
| ГОСТ 3760—79                            | 2.1                   |
| ГОСТ 4165—78                            | 3.1                   |
| ГОСТ 4166—76                            | 2.1                   |
| ГОСТ 4204—77                            | 2.1                   |
| ГОСТ 4217—77                            | 2.1, 3.1,<br>4.1      |
| ГОСТ 4234—77                            | 3.1, 4.1              |
| ГОСТ 4328—77                            | 2.1, 3.1              |
| ГОСТ 4329—77                            | 2.1, 4.1              |
| ГОСТ 5841—74                            | 3.1                   |
| ГОСТ 6417—72                            | 2.1                   |
| ГОСТ 6552—80                            | 3.1                   |
| ГОСТ 6709—72                            | 4.1                   |
| ГОСТ 8827—74                            | 3.1                   |
| ГОСТ 10652—73                           | 3.1                   |
| ГОСТ 12083—78                           | 2.1, 3.1              |
| ГОСТ 24104—88                           | 2.1, 3.1, 4.1         |
| ГОСТ 24363—80                           | 2.1                   |
| ГОСТ 27894.0—88                         | 1                     |
| ТУ 6—09—2247—77                         | 2.1                   |