



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ  
СОЮЗА ССР

---

**АММОНИЙ РОДАНИСТЫЙ  
ТЕХНИЧЕСКИЙ  
ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ**

**ГОСТ 19522—74**

**Издание официальное**

Цена 5 коп.

**ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ ССР ПО СТАНДАРТАМ  
Москва**

**АММОНИЙ РОДАНИСТЫЙ  
ТЕХНИЧЕСКИЙ**

**Технические условия**

Technical ammonium thiocyanate.  
Specifications

**ГОСТ  
19522-74\***

ОКП 21 5121

**Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 18 февраля 1974 г. № 446 срок введения установлен**

**с 01.01.75**

**Проверен в 1986 г. Постановлением Госстандарта от 30.07.86 № 2299  
срок действия продлен**

**до 01.01.92**

**Несоблюдение стандарта преследуется по закону**

Настоящий стандарт распространяется на технический роданистый аммоний, получаемый на основе цианистого водорода коксового газа.

Технический роданистый аммоний предназначается для химической, текстильной, медицинской промышленности и для других целей.

Технический роданистый аммоний гигроскопичен.

Формула  $\text{NH}_4\text{CNS}$ .

Молекулярная масса (по международным атомным массам 1977 г.) — 76, 116.

**1. ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ**

1.1. Технический роданистый аммоний должен изготавляться в соответствии с требованиями настоящего стандарта по технологическому регламенту, утвержденному в установленном порядке.

1.2. По физико-химическим показателям технический роданистый аммоний должен соответствовать нормам, указанным в таблице.

**Издание официальное**

**Перепечатка воспрещена**

\* Переиздание (март 1987 г.) с Изменениями № 1, 2, утвержденными в ноябре 1981 г.; Пост. 4893 от 13.11.81, июле 1986 г. (ИУС 1—82, 11—86).

© Издательство стандартов, 1987

Наименование показателя	Норма для сорта	
	1-го	2-го
	ОКП 21 5121 0130	ОКП 21 5121 0140
1. Внешний вид		Кристаллическое вещество бесцветное или окрашенное от светло-желтого до коричневого цвета
2. Массовая доля роданистого аммония ( $\text{NH}_4\text{CNS}$ ), %, не менее	93	92
3. Массовая доля хлоридов в пересчете на $\text{Cl}^-$ , %, не более	0,07	0,10
4. Массовая доля сульфатов в пересчете на $\text{SO}_4^{2-}$ , %, не более	0,6	0,7
5. Массовая доля железа в пересчете на $\text{Fe}^{3+}$ , %, не более	0,03	0,07
6. Массовая доля нелетучих веществ, %, не более	0,10	0,15
7. Массовая доля нерастворимых веществ, %, не более	0,4	0,7
8. Массовая доля веществ, окисляемых йодом, в пересчете на $\text{S}^{2-}$ , %, не более	0,07	—

**Примечание.** Показатель 8 таблицы нормируется в продукте, предназначенном для производства реактива.

В роданистом аммонии, дополнительно очищенном активированным углем, показатель 8 не должен превышать 0,02%.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

### 1а. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

1а.1. Роданистый аммоний слабо токсичен, пожаро- и взрывобезопасен. Общий характер токсикологического действия на организм человека выражается явлением ксантопсии (видение всех предметов окрашенными в желтый цвет), которое продолжается в течение 2 суток, после чего проходит.

Роданистый аммоний при длительном воздействии способен угнетать щитовидную железу, вызывать поражение почек, при попадании на кожу вызывает раздражение и покраснение.

1а.2. Обслуживающий персонал должен быть снабжен спецодеждой (халатами, нарукавниками, фартуками), средствами индивидуальной защиты (резиновыми перчатками, кедами), аптечкой первой помощи.

Испытание проб роданистого аммония необходимо проводить в вытяжном шкафу.

1а.3. При появлении симптомов отравления пострадавшего необходимо вывести из производственного помещения и доставить на медпункт.

Пораженное место следует обмыть теплой водой с мылом.

(Введен дополнительно, Изм. № 2).

## 2. ПРАВИЛА ПРИЕМКИ

2.1. Правила приемки — по ГОСТ 5445—79.

## 3. МЕТОДЫ АНАЛИЗА

3.1. Методы отбора проб — по ГОСТ 5445—79 со следующим дополнением: пробоотборник погружают на всю глубину мешка. Масса средней пробы должна быть не менее 0,5 кг.

3.1а. Все взвешивания осуществляют на лабораторных весах общего назначения по ГОСТ 24104—80 1-го и 2-го классов точности с пределом взвешивания 200 г. Допускается применение других весов с аналогичными техническими и метрологическими характеристиками.

(Введен дополнительно, Изм. № 2).

3.2. Внешний вид технического роданистого аммония определяют визуально.

3.3. Определение массовой доли роданистого аммония в пределах массовых долей от 35 до 100%.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

3.3.1. Реактивы, растворы и посуда:

калий роданистый по ГОСТ 4139—75, х. ч., высушенный до постоянной массы при 150 °С;

кислота азотная по ГОСТ 4461—77, х. ч., концентрированная и раствор массовой концентрации 0,25 г/см<sup>3</sup>;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72;

квасцы железоаммонийные по ГОСТ 4205—77, насыщенный на холodu раствор; готовят следующим образом: 42 г железоаммонийных квасцов растирают в порошок и растворяют в 100 см<sup>3</sup> воды. Насыщенный раствор красноватого цвета быстро фильтруют через складчатый фильтр и к мутному фильтрату добавляют по каплям концентрированную азотную кислоту до тех пор, пока ее добавление не будет вызывать дальнейшего осветления раствора;

ртуть (II) азотнокислая I-водная по ГОСТ 4520—78, ч.д.а., раствор концентрации точно с  $(\frac{1}{2}\text{Hg}(\text{NO}_3)_2 = 0,1 \text{ моль/дм}^3)$ ; готовят следующим образом: 17 г окисной азотнокислой ртути растворяют в стакане в 1 дм<sup>3</sup> воды, содержащей 30 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты массовой концентрации 0,25 г/см<sup>3</sup>. Раствор хранят в склянке из темного стекла. Через 24 ч устанавливают концентра-

цию полученного раствора. Для этого около 0,3 г роданистого калия взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г, растворяют в 50 см<sup>3</sup> воды, прибавляют 5 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты массовой концентрации 0,25 г/см<sup>3</sup>, 1 см<sup>3</sup> раствора железоаммонийных квасцов и титруют раствором окисной азотнокислой ртути до исчезновения окраски титруемого раствора.

Поправочный коэффициент раствора окисной азотнокислой ртути вычисляют по формуле

$$K = \frac{m}{0,009718 \cdot V},$$

где  $m$  — навеска роданистого калия, г;

$V$  — объем раствора окисной азотнокислой ртути, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>;

0,009718 — количество роданистого калия, соответствующее 1 см<sup>3</sup> концентрации точно с ( $\frac{1}{2}\text{Hg}(\text{NO}_3)_2=0,1$  моль/дм<sup>3</sup>, г;

колбы по ГОСТ 1770—74, исполнения 2, вместимостью 250 см<sup>3</sup>; стаканчики для взвешивания (бюксы) по ГОСТ 25336—82, тип СВ или СН;

колбы конические по ГОСТ 25336—82, без шлифа;

пипетки по ГОСТ 20292—74, исполнения 1, 2, вместимостью 1,5 и 25 см<sup>3</sup>;

бюretка по ГОСТ 20292—74, исполнения 1—4, вместимостью 50 см<sup>3</sup>;

стаканы химические по ГОСТ 25336—82, вместимостью 150 и 1000 см<sup>3</sup>;

склянка из темного стекла, вместимостью 1000 см<sup>3</sup>.

### 3.3.2. Проведение анализа

3 г роданистого аммония, взвешенного в стаканчике с погрешностью не более 0,001 г, количественно переносят в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, доводят объем раствора водой до метки и тщательно перемешивают.

Из колбы отбирают пипеткой 25 см<sup>3</sup> раствора, помещают в коническую колбу, прибавляют 5 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты массовой концентрации 0,25 г/см<sup>3</sup>, 1 см<sup>3</sup> раствора железоаммонийных квасцов и титруют раствором окисной азотнокислой ртути до исчезновения окраски при доверительной вероятности  $P=0,95$ .

### 3.3.3. Обработка результатов

Массовую долю роданистого аммония ( $X$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{V \cdot 0,007611 \cdot 250 \cdot 100}{m \cdot 25},$$

где  $V$  — объем раствора окисной азотнокислой ртути концентрации точно с  $(\frac{1}{2}\text{Hg}(\text{NO}_3)_2 = 0,1 \text{ моль/дм}^3)$  израсходованный на титрование,  $\text{см}^3$ ;

$m$  — навеска продукта, г;

0,007611 — количество роданистого аммония, соответствующее 1  $\text{см}^3$  раствора окисной азотнокислой ртути, концентрации точно с  $(\frac{1}{2}\text{Hg}(\text{NO}_3)_2 = 0,1 \text{ моль/дм}^3)$ , г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,5 абс. %.

### 3.4. Определение массовой доли хлоридов в пересчете на $\text{Cl}^-$

#### 3.4.1. Реактивы, растворы, посуда и аппаратура:

кислота азотная по ГОСТ 4461—77, х. ч., раствор массовой концентрации 0,25 г/см<sup>3</sup>;

калий азотнокислый по ГОСТ 4217—77, насыщенный раствор; серебро азотнокислое по ГОСТ 1277—75, раствор концентрации точно с  $(\text{AgNO}_3) = 0,01 \text{ моль/дм}^3$ ;

ацетон по ГОСТ 2603—79;

железо хлорное по ГОСТ 4147—74 или железо (III) азотнокислое 9-водное по ГОСТ 4111—74, раствор массовой концентрации 0,1 г/см<sup>3</sup>;

раствор хлористого натрия концентрации точно с  $(\text{NaCl}) = 0,01 \text{ моль/дм}^3$ , готовится из фиксанала;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72;

электролитический ключ — U-образная трубка, заполненная теплым раствором агар-агара; раствор агар-агара готовят следующим образом: 1 г агар-агара смачивают предварительно 30  $\text{см}^3$  воды, затем прибавляют 3  $\text{см}^3$  насыщенного раствора азотнокислого калия и кипятят до полного растворения агар-агара;

бюretка по ГОСТ 20292—74, исполнения 1—5, вместимостью 25  $\text{см}^3$ ;

колбы по ГОСТ 1770—74, исполнения 2, с пришлифованной пробкой, вместимостью 100  $\text{см}^3$ ;

пипетки по ГОСТ 20292—74, исполнения 2, вместимостью 10  $\text{см}^3$ ;

стаканы химические по ГОСТ 25336—82, вместимостью 250  $\text{см}^3$ ;

цилиндры измерительные по ГОСТ 1770—74 с носиком, вместимостью 50  $\text{см}^3$ ;

электрод серебряный (серебряная проволока диаметром 1 мм);

электрод каломельный и хлорсеребряный;

мешалка электромагнитная;

pH-метр лабораторный, типа ЛП-58, ЛПУ-01 или другой аналогичный прибор.

#### 3.4.2. Проведение анализа

10 г роданистого аммония, взвешенного с погрешностью не более 0,01 г, помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят водой до метки. Раствор фильтруют (первые 10 см<sup>3</sup> отбрасывают). Фильтрат сохраняют для определения сульфатов (п. 3.5).

Из полученного фильтрата пипеткой отбирают 10 см<sup>3</sup>, наливают в стакан вместимостью 150—200 см<sup>3</sup>, добавляют 30 см<sup>3</sup> воды, 12 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты и осторожно нагревают (в вытяжном шкафу) до едва заметного появления окислов азота, что определяется по изменению цвета раствора. Затем нагревание прекращают и после окончания реакции (выделение паров окислов азота и обесцвечивание раствора) раствор упаривают кипячением в течение 10 мин. Перед концом упаривания стенки стакана осторожно смывают небольшим количеством воды.

В полученном окисленном растворе проверяют отсутствие ионов CNS<sup>-</sup> следующим образом: на капельную пластинку или фильтровальную бумагу помещают 1—2 капли раствора хлорного железа и одну каплю анализируемого раствора. Если реакция на CNS<sup>-</sup> отрицательная (нет красной окраски), к охлажденному раствору прибавляют 10 см<sup>3</sup> раствора хлористого натрия, 35—40 см<sup>3</sup> ацетона и проводят потенциометрическое титрование 0,01 н. раствором азотнокислого серебра с применением серебряного и каломельного электродов, соединенных между собой с помощью электролитического ключа.

При наличии ионов CNS<sup>-</sup> добавляют еще 3—4 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты и проводят повторное окисление анализируемого раствора.

Каломельный электрод помещают в насыщенный раствор азотнокислого калия, серебряный — в анализируемый раствор на глубину не менее 10 мм, электрод соединяют с потенциометром.

Стаканчик с анализируемым раствором закрывают черной бумагой, устанавливают на плитке электромагнитной мешалки и опускают магнитик, запаянный в стеклянную трубочку, включают электромагнитную мешалку и производят титрование из бюретки.

Сначала добавляют по 1 см<sup>3</sup> раствора азотнокислого серебра в один прием и записывают расход азотнокислого серебра и изменение потенциала в таблицу. При изменении потенциала на величину более 10 мВ, постепенно уменьшают количество добавляемого в один прием раствора азотнокислого серебра до 0,25 см<sup>3</sup>.

После скачка потенциала в точке эквивалентности продолжают добавлять раствор азотнокислого серебра до изменения потенциала не более, чем на 3—5 мВ.

Одновременно проводят контрольный опыт в тех же условиях, титруя 10 см<sup>3</sup> раствора хлористого натрия раствором азотнокислого серебра.

На основе полученных данных строят график зависимости потенциала от объема раствора азотнокислого серебра, израсходованного на титрование.

По положению максимального скачка потенциала находят точку эквивалентности и по найденному расходу раствора азотнокислого серебра производят расчет содержания хлоридов.

### 3.4.3. Обработка результатов

Массовую долю хлоридов в пересчете на  $\text{Cl}^- (X_1)$  в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{(V_2 - V_1) \cdot 0,000355 \cdot 100 \cdot 100}{m \cdot 10} ,$$

где  $V_2$  — объем раствора азотнокислого серебра концентрации точно  $c (\text{AgNO}_3) = 0,01$  моль/дм<sup>3</sup>, израсходованный на титрование анализируемого раствора, см<sup>3</sup>;

$V_1$  — объем раствора азотнокислого серебра концентрации точно  $c (\text{AgNO}_3) = 0,01$  моль/дм<sup>3</sup>, израсходованный на титрование контрольного раствора, см<sup>3</sup>;

$m$  — навеска роданистого аммония, г;

0,000355 — количество ионов хлора, соответствующее 1 см<sup>3</sup> раствора азотнокислого серебра концентрации точно  $c (\text{AgNO}_3) = 0,01$  моль/дм<sup>3</sup>, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,005% при доверительной вероятности  $P=0,95$ .

## 3.5. Определение массовой доли сульфатов в пересчете на $\text{SO}_4^{2-}$

### 3.5.1. Реактивы, растворы и посуда:

аммоний хлористый по ГОСТ 3773—72;

аммиак водный по ГОСТ 3760—79, раствор массовой концентрации 0,25 г/см<sup>3</sup>;

кислота соляная по ГОСТ 3118—77, х.ч. или ч.д.а., концентрированная и раствор массовой концентрации 0,1 г/см<sup>3</sup>;

спирт этиловый технический по ГОСТ 17299—78;

гидроксиламина гидрохлорид по ГОСТ 5456—79 или гидразин солянокислый по ГОСТ 22159—76;

цинк гранулированный по ГОСТ 989—75, без мышьяка, х.ч.;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72;

аммиачный буферный раствор; готовят следующим образом: 67 г хлористого аммония растворяют в 250—300 см<sup>3</sup> воды в мерной

колбе вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, прибавляют 570 см<sup>3</sup> аммиака и доводят объем раствора водой до метки;

хромоген черный ЕТ-00 (индикатор), готовят следующим образом: 0,5 г хромогена черного ЕТ-00 растворяют в спирте в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>, добавляют 4—5 г гидрохлорида гидроксиламина и объем раствора доводят спиртом до метки (прибавление гидроксиламина предусматривает обезвреживание следов металлов в анализируемом растворе вследствие их восстановления);

цинк хлористый по ГОСТ 4529—78, х.ч., раствор концентрации с  $(\frac{1}{2}\text{ZnCl}_2) = 0,1$  моль/дм<sup>3</sup>; готовят следующим образом: 3—4 г металлического цинка растворяют в 30 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты в конической колбе вместимостью 500 см<sup>3</sup>. Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> и доводят объем раствора водой до метки.

Концентрацию раствора (*c*) вычисляют по формуле

$$c = \frac{m}{32,69} ,$$

где *m* — навеска цинка, г;

32,69 — эквивалентная масса цинка, г;

соль динатриевая этилендиамин-N, N, N', N'— тетрауксусной кислоты, 2-водная (трилон Б), по ГОСТ 10652—73, раствор концентрации с  $(\frac{1}{2}\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{N}_2\text{Na}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}) = 0,1$  моль/дм<sup>3</sup>; готовят следующим образом: 18,6 г трилона Б помещают в стакан и растворяют в воде, фильтруют, если раствор получается мутным, переводят раствор в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, доводят объем раствора водой до метки.

Для определения концентрации раствора трилона Б отбирают пипеткой 10 см<sup>3</sup> раствора хлористого цинка в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, добавляют 10 см<sup>3</sup> аммиачного буферного раствора, 6—7 капель индикатора-хромогена черного в смеси с гидрохлоридом гидроксиламина и медленно титруют (при интенсивном перемешивании) раствором трилона Б до изменения (красно-розового) малинового цвета жидкости в синюю;

барий хлористый по ГОСТ 4108—72, х.ч. или ч.д.а. раствор концентрации точно с  $(\frac{1}{2}\text{BaCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}) = 0,1$  моль/дм<sup>3</sup>; готовят следующим образом: 12,216 г хлористого бария растворяют в воде в мерной колбе вместимостью 1 дм<sup>3</sup> и объем раствора доводят водой до метки.

Для определения нормальности отбирают пипеткой 10 см<sup>3</sup>, добавляют 10 см<sup>3</sup> хлористого магния, 10 см<sup>3</sup> аммиачного буферного раствора, 6—7 капель индикатора—хромогена черного и медленно

титруют (при интенсивном перемешивании) раствором трилона Б до изменения малинового цвета в чисто-синий.

При расчете концентрации раствора хлористого бария из общего количества трилона Б, израсходованного на титрование, вычисляют расход последнего на титрование 10 см<sup>3</sup> раствора хлористого магния;

магний хлористый 6-водный по ГОСТ 4209—77, раствор концентрации  $c = (\frac{1}{2} \text{MgCl}_2) = 0,1$  моль/дм<sup>3</sup> готовят следующим образом: 10,166 г хлористого магния растворяют в воде в мерной колбе вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, объем раствора доводят водой до метки.

Концентрацию устанавливают по раствору трилона Б. Для этого в коническую колбу вместимостью 200—250 см<sup>3</sup> отбирают пипеткой 10 см<sup>3</sup> раствора хлористого магния, добавляют 10 см<sup>3</sup> аммиачного буферного раствора и 5—6 капель индикатора — хромогена черного и титруют раствором трилона Б, как указано выше;

стаканы химические по ГОСТ 25336—82, вместимостью 100, 250 см<sup>3</sup>;

колбы по ГОСТ 1770—74, исполнения 1, 2, вместимостью 250 и 1000 см<sup>3</sup>;

колбы конические по ГОСТ 25336—82, без шлифа, вместимостью 100, 250 и 500 см<sup>3</sup>;

цилиндры по ГОСТ 1770—74, исполнения 1,3, вместимостью 50, 100 см<sup>3</sup>;

пипетки по ГОСТ 20292—74, разные;

бюretки по ГОСТ 20292—74, исполнения 1—5, вместимостью 50 см<sup>3</sup>.

### 3.5.2. Проведение анализа

Из раствора, приготовленного по п. 3.4.2, отбирают пипеткой 25 см<sup>3</sup>, наливают в колбу, добавляют 75 см<sup>3</sup> воды, 0,2 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты массовой концентрации 0,1 г/см<sup>3</sup> и доводят раствор до кипения. Затем к кипящему раствору добавляют медленно пипеткой 10 см<sup>3</sup> титрованного раствора хлористого бария, приливают его в центр колбы. Колбу с содержимым тщательно взбалтывают и выдерживают в течение 15—20 мин. После этого колбу с содержимым охлаждают, добавляют 10 см<sup>3</sup> раствора хлористого магния, 10 см<sup>3</sup> аммиачного буферного раствора и титруют в присутствии 5—6 капель индикатора — хромогена черного раствором трилона Б, при энергичном взбалтывании до перехода окраски от малинового цвета до синего. Изменение окраски от начального малинового цвета к синему протекает через промежуточный сиреневый цвет; по достижении промежуточной окраски необходимо добавить 2—3 капли индикатора. Раствор трилона Б прибавляют медленно и тщательно взбалтывают.

Одновременно проводят контрольный опыт в тех же условиях, титруя 10 см<sup>3</sup> хлористого магния раствором трилона Б.

### 3.5.3. Обработка результатов

Массовую долю сульфатов в пересчете на  $\text{SO}_4^{2-}$  ( $X_2$ ) в процентных вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{[V - (V_1 - V_2)] \cdot 0,0048 \cdot 100 \cdot 100}{m \cdot 25},$$

где  $V$  — объем раствора хлористого бария, добавленный для осаждения сульфата,  $\text{cm}^3$ ;

$V_1$  — объем раствора концентрации точно с ( $\frac{1}{2}\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{N}_2\text{Na}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ ) = 0,1 моль/дм $^3$ , израсходованный на титрование анализируемого раствора,  $\text{cm}^3$ ;

$V_2$  — объем раствора концентрации точно с ( $\frac{1}{2}\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{N}_2\text{Na}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ ) = 0,1 моль/дм $^3$ , израсходованный на титрование контрольного раствора,  $\text{cm}^3$ ;

$m$  — навеска анализируемого роданистого аммония, г;

0,0048 — количество ионов  $\text{SO}_4^{2-}$ , соответствующее 1 см $^3$  раствора концентрации точно с ( $\frac{1}{2}\text{BaCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ ) = 0,1 моль/дм $^3$ , г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,05%, при доверительной вероятности  $P = 0,95$ .

### 3.6. Определение массовой доли железа в пересчете на $\text{Fe}^{3+}$

#### 3.6.1. Реактивы, растворы, приборы и посуда:

кислота сульфосалициловая 2-водная по ГОСТ 4478—78, раствор массовой концентрации 0,1 г/см $^3$ ;

аммиак водный по ГОСТ 3760—79, раствор массовой концентрации 0,25 г/см $^3$ ;

кислота серная по ГОСТ 4204—77, х. ч., концентрированная и раствор массовой концентрации 0,1 г/см $^3$ ;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72;

квасцы железоаммонийные по ГОСТ 4205—77, х. ч.

Раствор А, готовят следующим образом: 4,3135 г железоаммонийных квасцов, взвешенных с погрешностью не более 0,0002 г, помещают в стакан и растворяют в 25 см $^3$  воды, подкисленной 5—6 каплями концентрированной серной кислоты. Полученный раствор количественно переносят в мерную колбу вместимостью 500 см $^3$  и доводят объем раствора водой до метки.

Раствор А содержит 1 мг/см $^3$  ионов железа.

Раствор Б, готовят следующим образом: 5 см $^3$  раствора А пипеткой переносят в мерную колбу вместимостью 200 см $^3$ , прибавляют 50 см $^3$  воды, подкисленной 5 см $^3$  раствора серной кислоты

массовой концентрации 0,1 г/см<sup>3</sup>, и доводят объем раствора до метки; раствор Б содержит 0,025 мг/см<sup>3</sup> ионов железа; раствор готовят в день построения градуировочного графика;

фотоколориметр типа ФЭК-56 или аналогичный прибор;

колбы по ГОСТ 1770—74, исполнения 2, вместимостью 50, 200, 250 и 500 см<sup>3</sup>;

пипетки по ГОСТ 20292—74, исполнения 2, 6, 7, вместимостью 5 и 10 см<sup>3</sup>;

стаканы химические по ГОСТ 25336—82 вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

### 3.6.2. Построение градуировочного графика

Для построения градуировочного графика готовят образцовые растворы: в мерные колбы вместимостью 50 см<sup>3</sup> вносят соответственно 1; 2; 3; 4; 5; 6 см<sup>3</sup> раствора Б.

В каждую колбу приливают по 5 см<sup>3</sup> раствора сульфосалициловой кислоты и по 5 см<sup>3</sup> раствора аммиака, доводят объем раствора водой до метки и перемешивают.

Одновременно готовят раствор сравнения, в который приливают все те же реагенты, кроме раствора Б.

Через 10 мин измеряют величину оптической плотности образцовых растворов по отношению к раствору сравнения в кюветах с толщиной поглощающего свет слоя 20 мм, пользуясь синим светофильтром.

По полученным данным строят градуировочный график, откладывая по оси абсцисс содержащиеся в образцовых растворах количества железа в миллиграммах, а по оси ординат — соответствующие им величины оптических плотностей.

### 3.6.3. Проведение анализа

10 г роданистого аммония, взвешенного с погрешностью не более 0,02 г, растворяют в 50 см<sup>3</sup> воды в мерной колбе вместимостью 250 см<sup>3</sup>, затем доводят объем раствора водой до метки, перемешивают и фильтруют.

10 см<sup>3</sup> фильтрата пипеткой переносят в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, прибавляют 5 см<sup>3</sup> раствора сульфосалициловой кислоты, 5 см<sup>3</sup> раствора аммиака, доводят объем раствора водой до метки и перемешивают.

Через 10 мин измеряют оптическую плотность анализируемого раствора, как указано в п. 3.6.2.

### 3.6.4. Обработка результатов

Массовую долю железа в пересчете на Fe<sup>3+</sup> ( $X_3$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X_3 = \frac{a \cdot 250 \cdot 100}{m \cdot 10 \cdot 1000} ,$$

где  $a$  — содержание ионов железа, найденное по градуировочному графику, мг;

$m$  — навеска анализируемого роданистого аммония, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,005% при доверительной вероятности  $P=0,95$ .

### 3.7. Определение массовой доли нелетучих веществ

#### 3.7.1. Реактивы и аппаратура:

аммиак водный по ГОСТ 3760—79, раствор массовой концентрации 0,25 г/см<sup>3</sup>;

аммоний сернистый (раствор) по ГОСТ 3767—73;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72;

колба по ГОСТ 1770—74, с пришлифованной пробкой, вместимостью 200 см<sup>3</sup>;

цилиндры по ГОСТ 1770—74, исполнения 1, 3;

баня песчаная;

печь муфельная лабораторная;

тигли фарфоровые вместимостью 50 см<sup>3</sup>.

#### 3.7.2. Проведение анализа

20 г роданистого аммония взвешивают с погрешностью не более 0,01 г, растворяют в 100 см<sup>3</sup> воды в мерной колбе вместимостью 200 см<sup>3</sup>, прибавляют 5 см<sup>3</sup> водного раствора аммиака, 4—5 см<sup>3</sup> раствора односернистого аммония и доводят объем раствора водой до метки, хорошо перемешивая. Полученный раствор фильтруют, отбросив первые 10 см<sup>3</sup> фильтрата. 100 см<sup>3</sup> фильтрата выпаривают в предварительно прокаленном и взвешенном до постоянной массы фарфоровом тигле вместимостью 50 см<sup>3</sup>, постепенно подливая фильтрат. Под конец выпаривание ведут на песчаной бане до тех пор, пока в тигле не образуется сухой плотный коричневый остаток. Содержимое тигля прокаливают в муфельной печи при температуре 700—800°C и взвешивают до постоянной массы со случайной погрешностью не более 0,0005 г.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

#### 3.7.3. Обработка результатов

Массовую долю нелетучих веществ ( $X_6$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X_6 = \frac{(m_2 - m_1) \cdot 100}{m} ,$$

где  $m$  — навеска роданистого аммония, г;

$m_1$  — масса пустого тигля, г;

$m_2$  — масса пустого тигля с остатком, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми при доверительной вероятности  $P=0,95$  не должны превышать 0,005%.

(Введен дополнительно, Изм. № 2).

**3.8. Определение массовой доли нерастворимых в воде веществ**

**3.8.1. Реактивы и аппаратура:**

железо хлорное по ГОСТ 4147—74 или железо азотнокислое по ГОСТ 4111—74, раствор массовой концентрации 0,1 г/см<sup>3</sup>;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72;

фильтры беззольные «белая лента»;

вороны стеклянные по ГОСТ 25336—82 или вороны Бюхнера по ГОСТ 9147—80;

колбы с тубусом по ГОСТ 25336—82 вместимостью 100—250 см<sup>3</sup>;

стаканы химические по ГОСТ 25336—82 вместимостью 250 см<sup>3</sup>.

**3.8.2. Проведение анализа**

25 г роданистого аммония, взвешенного с погрешностью не более 0,01 г, растворяют в 100 см<sup>3</sup> воды в стакане, который накрывают часовым стеклом, помещают на кипящую водяную баню и выдерживают в течение 1 ч, затем раствор отфильтровывают через предварительно высушенный до постоянной массы и взвешенный с погрешностью не более 0,0002 г бумажный фильтр «белая лента». Остаток на фильтре и стакан промывают горячей водой до исчезновения красной окраски при добавлении к промывной воде раствора хлорного железа (или азотнокислого).

Фильтр с остатком сушат в сушильном шкафу при 105—110 °С до постоянной массы и взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г.

Если фильтрование протекает очень медленно, можно фильтровать под вакуумом, используя для этой цели фарфоровые воронки и колбы для фильтрования под вакуумом.

**3.8.3. Обработка результатов**

Массовую долю нерастворимых в воде веществ ( $X_4$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X_4 = \frac{(m - m_1) \cdot 100}{m_2} ,$$

где  $m$  — масса фильтра с остатком, г;

$m_1$  — масса пустого фильтра, г;

$m_2$  — навеска роданистого аммония, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,05 %, при доверительной вероятности  $P=0,95$ .

**(Измененная редакция, Изм. № 2).**

**3.9. Определение массовой доли веществ, окисляемых йодом**

**3.9.1. Реактивы, растворы и посуда:**

йод по ГОСТ 4159—79, раствор с  $\left(\frac{1}{2} J_2\right) = 0,01$  моль/дм<sup>3</sup>;

калий йодистый по ГОСТ 4232—74;

кислота серная по ГОСТ 4204—77, раствор массовой концентрации 0,1 г/см<sup>3</sup>;

крахмал растворимый по ГОСТ 10163—76, раствор массовой концентрации 0,005 г/см<sup>3</sup>;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72;

воронка по ГОСТ 25336—82, тип В;

колба по ГОСТ 25336—82, тип Кн или КнКш, вместимостью 250 см<sup>3</sup>;

цилиндры по ГОСТ 1770—74, исполнения 1 или 3, вместимостью 5 или 10 и 50 или 100 см<sup>3</sup>;

бюretка по ГОСТ 20292—74, исполнения 1—3, вместимостью 25 см<sup>3</sup>;

бумага фильтровальная лабораторная по ГОСТ 12026—76 или фильтры бумажные «белая лента», при доверительной вероятности  $P=0,95$ .

**(Измененная редакция, Изм. № 2).**

**3.9.2. Проведение анализа**

4 г роданистого аммония, взвешенного с погрешностью не более 0,01 г, растворяют в 50 см<sup>3</sup> воды, фильтруют в колбу, промывают остаток на фильтре несколько раз водой. Общий объем фильтрата должен быть около 100 см<sup>3</sup>. К фильтрату прибавляют 1 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты, 1,5 г йодистого калия, взвешенного с погрешностью не более 0,1 г, взбалтывают, оставляют в покое 1 мин, затем прибавляют 2 см<sup>3</sup> раствора крахмала и титруют из бюretки раствором йода до появления синей окраски. Одновременно проводят контрольный опыт.

**3.9.3. Обработка результатов**

Массовую долю веществ, окисляемых йодом в пересчете на S<sup>2-</sup> ( $X_5$ ) в процентах, вычисляют по формуле

$$X_5 = \frac{(V_1 - V_2) \cdot 0,00016 \cdot 100}{m} ,$$

где  $V_1$  — объем раствора точно с  $\left[\left(\frac{1}{2}J_2\right)\right] = 0,01$  моль/дм<sup>3</sup>, израсходованный на титрование анализируемого раствора, см<sup>3</sup>;

$V_2$  — объем раствора точно с  $\left[\left(\frac{1}{2}J_2\right)\right] = 0,01$  моль/дм<sup>3</sup>, израсходованный на титрование контрольного раствора, см<sup>3</sup>;

$m$  — масса навески анализируемой пробы, г;

0,00016 — масса серы, соответствующая 1 см<sup>3</sup> точно с  $\left[\left(\frac{1}{2}J_2\right)\right] = 0,01$  моль/дм<sup>3</sup>.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,005%.

3.10. Результаты анализов округляют по СТ СЭВ 543—77 до значащих цифр в соответствии с таблицей технических требований.

(Введен дополнительно, Изм. № 2).

#### **4. УПАКОВКА, МАРКИРОВКА, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ**

4.1. Технический роданистый аммоний упаковывают в полиэтиленовые мешки по ГОСТ 17811—78, затем вкладывают в бумажные четырехслойные непропитанные мешки или бумажные битумированные мешки по ГОСТ 2226—75.

Масса роданистого аммония с упаковкой должна быть не более 40 кг.

Полиэтиленовые мешки должны быть запаяны, а бумажные — прошиты машинным способом.

4.2. Транспортная маркировка — по ГОСТ 14192—77 с указанием манипуляционного знака «Боится сырости» и следующих дополнительных данных:

наименования и сорта продукта;  
даты изготовления и номера партии;  
обозначения настоящего стандарта.

4.1.—4.2. (Измененная редакция, Изм. № 2).

4.3. (Исключен, Изм. № 1).

4.4. Технический роданистый аммоний транспортируют в крытых железнодорожных вагонах повагонными отправками в соответствии с правилами перевозок грузов, действующими на железнодорожном транспорте.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

4.5. Технический роданистый аммоний хранят в упакованном виде в закрытых складских помещениях.

4.6. Упакованный технический роданистый аммоний с 01.01.1984 г. должен транспортироваться пакетами по ГОСТ 21929—76.

#### **5. ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ**

5.1. Изготовитель гарантирует соответствие качества технического роданистого аммония требованиям настоящего стандарта при соблюдении условий хранения и транспортирования.

5.2. Гарантийный срок хранения продукта — 6 месяцев со дня изготовления.

5.1.—5.2. (Измененная редакция, Изм. № 2).

Раздел 6. (Исключен, Изм. № 2).

**Изменение № 3 ГОСТ 19522—74 Аммоний роданистый технический. Технические условия**

**Утверждено и введено в действие Постановлением Государственного комитета СССР по управлению качеством продукции и стандартам от 15.04.91 № 500  
Дата введения 01.09.91**

Пункт 1.2. Таблица. Исключить графу: «2-го»; головку изложить в новой редакции:

Наименование показателя	Норма
-------------------------	-------

Пункт 3.1а изложить в новой редакции: «3.1а. Все взвешивания осуществляют на лабораторных весах общего назначения по ГОСТ 24104—88 1-го и 2-го классов точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г.

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

Пункты 3.3.1, 3.6.1. Заменить ссылку: ГОСТ 4205—77 на ТУ 6—09—5359—87.

Пункт 3.4. Наименование дополнить абзацем: «Метод применяется в интервале значений массовой доли хлоридов от 0,03 до 0,15 %».

Пункт 3.5. Наименование дополнить абзацем: «Метод применяется в интервале значений массовой доли сульфатов от 0,2 до 1,5 %».

Пункт 3.5.1. Заменить ссылку: ГОСТ 989—75 на ТУ 6—09—5294—86.

*(Продолжение см. с. 136)*

*(Продолжение изменения к ГОСТ 19522—74)*

Пункт 3.6. Наименование дополнить абзацем: «Метод применяется в интервале значений массовой доли железа ( $Fe^{3+}$ ) от 0,01 до 0,1 %».

Пункт 3.7. Наименование дополнить абзацем: «Метод применяется в интервале значений массовой доли нелетучих веществ от 0,04 до 0,25 %».

Пункт 3.7.1. Заменить ссылку: ГОСТ 3767—73 на ТУ 6—14—10—151—86.

Пункт 3.8. Наименование дополнить абзацем: «Метод применяется в интервале значений массовой доли нерастворимых веществ от 0,2 до 0,1 %».

Пункт 3.8.1. Исключить ссылку: ГОСТ 4111—74.

Пункт 3.9. Наименование дополнить абзацем: «Метод применяется в интервале значений массовой доли веществ, окисляемых йодом, от 0,03 до 0,15 %».

Пункты 4.1, 4.6 изложить в новой редакции: «4.1. Технический роданистый аммоний упаковывают в полиэтиленовые мешки по ГОСТ 17811—78, затем вкладывают в бумажные четырехслойные битумированные или ламинированные полиэтиленом мешки по ГОСТ 2226—88.

Масса роданистого аммония с упаковкой должна быть не более 40 кг.

Полиэтиленовые мешки должны быть запаяны, а бумажные — прошиты машинным способом.

4.6. Упакованный технический роданистый аммоний должен транспортироваться пакетами по ГОСТ 26663—85. Допускается по согласованию с потребителем транспортирование упакованного в мешки роданистого аммония в непакетированном виде. Погрузка (разгрузка) мешков непакетированного роданистого аммония осуществляется у поставщика (потребителя) с помощью транспортера».

(ИУС № 7 1991 г.)

Редактор *Н. П. Щукина*  
Технический редактор *Э. В. Митяй*  
Корректор *С. И. Ковалева*

Сдано в наб. 07.12.86 Подл. в печ. 25.03.87 1,25 усл. п. л. 1,25 усл. кр.-отт. 1,03 уч.-изд. л.  
Тираж 4000 Цена 5 коп.

---

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов, 123840, Москва, ГСП,  
Новопресненский пер., д. 3.  
Вильнюсская типография Издательства стандартов, ул. Миндауго, 12/14. Зак. 5547.