

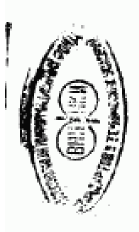
### ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

#### ГОСУДАРСТВЕННАЯ СИСТЕМА ОБЕСПЕЧЕНИЯ ЕДИНСТВА ИЗМЕРЕНИЙ

## ШКАЛА ОКИСЛИТЕЛЬНЫХ ГЮТЕНЦИАЛОВ ВОДНЫХ РАСТВОРОВ

**FOCT 8.450-81** 

Издание официальное



## ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР ПО СТАНДАРТАМ

Москва



## РАЗРАБОТАН Государственным комитетом СССР по стандартам ИСПОЛНИТЕЛИ

Н. Г. Лордкипанидзе, И. И. Залюбовский, В. М. Мохов, Н. П. Комарь (руководители темы), Ж. П. Микадзе, М. И. Рубцов

## ВНЕСЕН Государственным комитетом СССР по стандартам

Член Госстандарта Л. К. Исаев

УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 24 декабря 1981 г. № 5624



#### ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

#### Государственная система обеспечения единства измерений

#### ШКАЛА ОКИСЛИТЕЛЬНЫХ ПОТЕНЦИАЛОВ ВОДНЫХ РАСТВОРОВ

ГОСТ 8.450—81

State system for ensuring the uniformity of measurements, Oxidation potentials scale for aqueous solutions

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 24 декабря 1981 г. № 5624 срок введения установлен

c 01.01 1983 r.

- Настоящий стандарт распространяется на шкалу окислительных потенциалов водных растворов и устанавливает значения потенциалов окислительно-восстановительных систем в интервале минус 133 плюс 1236 мВ при температуре 25 °C. Диапазон температур шкалы 5—95 °C.
- Растворы, воспроизводящие шкалу окислительных потенциалов, используют в качестве поверочных средств при настройке и поверке потенциометрических анализаторов жидкости и оксредметрических электродов.
- Шкала окислительных потенциалов водных растворов основана на воспроизведении значений потенциалов растворов, указанных ниже.

Раствор 1. Раствор концентрацией относительно железоаммонийных квасцов с  $[NH_4Fe(SO_4)_2 \cdot 12H_2O] = 0,00182$  моль/л, соли Мора с  $[(NH_4)_2Fe(SO_4)_2 \cdot 6H_2O] = 0,0182$  моль/л, трилона Б с  $[C_{10}H_{14}O_8N_2Na_2 \cdot 2H_2O] = 0,04$  моль/л, ацетата натрия с  $[CH_3COONa \times 3H_2O] = 0,08$  моль/л и серной кислоты с  $[H_2SO_4] = 0,02$  моль/м.

Раствор 2. Раствор концентрацией относительно железоаммонийных квасцов с  $[NH_4Fe(SO_4)_2 \cdot 12H_2O] = 0,01$  моль/л, соли Мора с  $[(NH_4)_2Fe(SO_4)_2 \cdot 6H_2O] = 0,01$  моль/л, трилона Б с  $[C_{10}H_{14}O_8N_2Na_2 \times 2H_2O] = 0,04$  моль/л, ацетата натрия с  $[CH_2COONa \cdot 3H_2O] = 0,08$  моль/л и серной кислоты с  $[H_2SO_4] = 0,02$  моль/л.

Раствор 3. Раствор концентрацией относительно железоаммонийных квасцов с  $[NH_4Fe(SO_4)_2 \cdot 12H_2O] = 0.01818$  моль/л, соли Мора с  $[(NH_4)_2Fe(SO_4)_2 \cdot 6H_2O] = 0.00182$  моль/л, трилона Б с  $[C_{10}H_{14}O_8N_2Na_2 \cdot 2H_2O] = 0.04$  моль/л, ацетата натрия с  $[CH_3COONa \times 3H_2O] = 0.08$  моль/л и серной кислоты с  $[H_2SO_4] = 0.02$  моль/л.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена



Раствор 4. Раствор концентрацией относительно тетраборнокислого натрия с  $[Na_2B_4O_7 \cdot 10H_2O] = 0,0042$  моль/л, калия фосфорнокислого однозамещенного с  $[KH_2PO_4] = 0,0145$  моль/л, натрия фосфорнокислого двузамещенного с  $[Na_2HPO_4] = 0,0145$  моль/л, насыщенный хингидроном  $(C_{12}H_{10}O_4)$ .

Раствор 5. Раствор концентрацией относительно калия фосфорнокислого однозамещенного с  $[KH_2PO_4]=0.25$  моль/л и натрия фосфорнокислого двузамещенного с  $[Na_2HPO_4]=0.025$  моль/л, на-

сыщенный хингидроном  $(C_{12}H_{10}O_4)$ .

Раствор 6. Раствор концентрацией относительно калия железосинеродистого с  $[K_3Fe(CN)_6]=0.0000909$  моль/л, калия железистосинеродистого с  $[K_4\cdot Fe(CN)_6\cdot 3H_2O]=0.000909$  моль/л, калия фосфорнокислого однозамещенного с  $[KH_2PO_4]=0.025$  моль/л и натрия фосфорнокислого двузамещенного с  $[Na_2HPO_4]=0.025$  моль/л.

Раствор 7. Раствор концентрацией относительно калия железосинеродистого с  $[K_3Fe(CN)_6]=0,00005$  моль/л, калия железистосинеродистого с  $[K_4Fe(CN)_6\cdot 3H_2O]=0,00005$  моль/л, калия фосфорнокислого однозамещенного с  $[KH_2PO_4]=0,025$  моль/л, натрия фосфорнокислого двузамещенного с  $[Na_2HPO_4]=0,025$  моль/л.

Раствор 8. Раствор концентрацией относительно калия железосинеродистого с  $[K_3Fe(CN)_6]=0.05$  моль/л, калия железистосинеродистого с  $[K_4Fe(CN)_6\cdot 3H_2O]=0.05$  моль/л, калия фосфорнокислого однозамещенного с  $[KH_2PO_4]=0.025$  моль/л, натрия фосфорно-

кислого двузамещенного с  $[Na_2HPO_4] = 0,025$  моль/л.

Раствор 9. Раствор концентрацией относительно калия железосинеродистого с  $[K_8Fe(CN)_6]=0,0909$  моль/л, калия железистосинеродистого с  $[K_4Fe(CN)_6\cdot 3H_2O]=0,00909$  моль/л, калия фосфорнокислого однозамещенного с  $[KH_2PO_4]=0,025$  моль/л, натрия фосфорнокислого двузамещенного с  $[Na_2HPO_4]=0,025$  моль/л.

Раствор 10. Раствор концентрацией относительно калия тетраоксалата с [KH<sub>3</sub>C<sub>4</sub>O<sub>8</sub>·2H<sub>2</sub>O]=0,0175 моль/л, натрия тетраборновислого с [Na<sub>2</sub>B<sub>4</sub>O<sub>2</sub>·10H<sub>2</sub>O]=0,0065 моль/л, насыщенный хингидроном

 $(C_{12}H_{10}O_4)$ .

Раствор 11. Раствор концентрацией относительно калия тетраоксалата с  $[KH_3C_4O_8 \cdot 2H_2O] = 0.05$  моль/л, насыщенный хингидроном  $(C_{12}H_{10}O_4)$ .

Раствор 12. Раствор концентрацией относительно железоаммонийных квасцов с  $[NH_4Fe(SO_4)_2 \cdot 12H_2O] = 0.05$  моль/л, соли Мора с  $[(NH_4)_2Fe(SO_4)_2 \cdot 6H_2O] = 0.05$  моль/л, серной кислоты с  $[H_2SO_4] = 0.05$  моль/л.

Раствор 13. Раствор концентрацией относительно железоаммонийных квасцов с  $[NH_4Fe(SO_4)_2 \cdot 12H_2O] = 0,0909$  моль/л, соли Мора с  $[(NH_4)_2 \cdot Fe(SO_4)_2 \cdot 6H_2O] = 0,0091$  моль/л, серной кислоты с  $[H_2SO_4] = 0,05$  моль/л.

Раствор 14. Раствор концентрацией относительно аммоний-церрисульфата с [(NH<sub>4</sub>)<sub>4</sub>Ce(SO<sub>4</sub>)<sub>4</sub>·2H<sub>2</sub>O]=0,0005 моль/л, сульфата це-



- рия с  $\{Ce_2(SO_4)_3 \cdot 4H_2O\} = 0,0025$  моль/л, серной кислоты с  $\{H_2SO_4\} = 0,25$  моль/л.
- Состав и методика приготовления растворов, воспроизводящих значения шкалы окислительных потенциалов водных растворов, даны в справочном приложении.
- Значения окислительных потенциалов водных растворов, указанных в п. 3, относительно хлорсеребряного насыщенного электрода сравнения, находящегося при температуре 20 °C, соответствуют указанным в таблице.

Примечание. Потенциал хлорсеребряного насыщенного электрода сравнения относительно нормального водородного электрода при температуре 20°C равен 202 мВ.

Harris		Окисантельный потенциал (мВ) при температуре раствора, °С									
Номер раст- вора	5 .	15	20	25	36	45	55	65	75	85	95
1	-128	_130	-132	-133	136	139	-142	145	148	-151	-154
23	-76	<del>-77</del>	78	-78	80	-82	83	84	86	87	89
3 4	-20	19	-18	18	18	18	-17	-17	-16	-16	-16
- 5	74	62	56	50	38	26	14	4	$-10^{\circ}$	22	-34
	120	108	102	96	85	73	62	50	39	28	17
6 <b>7</b>	189	170	162	154	134	116	96	82	62	_	-
7	246	228	220	213	195	177	159	141	120		_
8	277	260	254	246	231	216	199	182	167		Name of Street
9	331	317	310	305	292	278	264	251	237		_
10	364	359	355	353	347	341	336	331	325	319	314
11	407	405	404	403	401	399	397	395	393	391	389
12	443	450	454	457	462	465	468	469	470	-	
13	500	510	515	520	528	536	543	549	555	-	-
14	1231	1234	1235	1236	1240	1244	1249	1253	1259 -	1266	1272

 Среднее квадратическое отклонение при воспроизведения значений окислительного потенциала водных растворов составляет 3 мВ. приложение

Справочное

Состав и методика приготовления растворов, воспроязводящих накалу окислительных потенциалов водими растворов

Условия :хранения раствора	Исходный раствор хра- нят в темной посуде не более I мес Раствор комплексона хранят в полнэталеновой посуде	Исходиый раствор хра- нят в темной восуде не болес I мес
Skatenne pH pactmops nps rem- nepsrype (25±0,1)°C	3,60±0,03	3.50±0,03
Состав в методика врыготовления раствора	Исходимй раствор разбавляют раствором комплексона в взмерительной ячейке в атмосфере наертного газа или в азмерительной ячейке в атмосфере наертного газа или ваствор. 4.38 г железовимолийных квасцов [(NH <sub>4</sub> )Ре(SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> -12H <sub>4</sub> O] в 35,70 г соли Мора [(NH <sub>4</sub> )Ре(SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> -6H <sub>4</sub> O] доводят до 1 л раствором серной кислоты концентрацией 0,1 моль/л. Раствором сернограуксусной кислоты двуводной (трылон Б) [С <sub>10</sub> H <sub>14</sub> O <sub>5</sub> N <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> -2H <sub>2</sub> O] и 13,61 г натрия уксуснокислого [СH <sub>6</sub> COONa-3H <sub>4</sub> O] доводят до 1 л дистиллированной водой, освобожденной от раствореняюто кислорода	Методику приготовления раствора см. раствор 1. Исходима раствор; 24,11 г железовамонайных квас- пов [NH,Fe(SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> -12H <sub>2</sub> O] и 19,61 г соли Мори [(NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> Fe(SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> -6H <sub>3</sub> O] доволят до 1 л раствором сер- пой кислоты [H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ] концентрацией 0,1 моль/л. Раствор комплексона см. раствор 1
Окислительный потенция, относительного клорсеребряного клорсеребряного клорсеребряного клорсеребрятуре (25±0,1)°С, мВ	133	78
Номер раст- вора		CH

Продолжения

Условия хранения растворе	Условия хранения раствора Исходный раствор хра- ият в темной посуде не более I мес		Исходиый раствор хра- нят без хингадрона в стеклянной посуде с при- тертой пробкой ве более 3 мес		
Sastene pH pactsops nps rest nepstype (25±0,1)°C	3,45±0,04	7,65±0,02	6,86±0,02	6,86±0,02	
Состав и методика приготовления раствора	Методику приготовления раствора см. раствор 1 Мсходный раствор; 43,84 г железовимонийных квас- цов [(NH4)Fe(SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> -12H <sub>4</sub> O] и 3,57 г соли Мора- [(NH4) <sub>2</sub> Fe(SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> -6H <sub>3</sub> O] доводят до 1 л раствором сер- ной кислоты [H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ] концентрацией 0,1 моль/л Раствор комплексона: см. раствор 1	420 кл раствора вз стандарт-титра типа 5 по ГОСТ 8.135—74 доводят до 1 л раствором из стандарт-титра типа 4 по ГОСТ 8.135—74 хинтидрон (С <sub>12</sub> Н <sub>10</sub> О <sub>4</sub> ) Хинтидрон добавляют в раствор непосредственно перед измерением из расчета 4 г на 1 л раствора	В раствор из стандарт-титра типа 4 по ГОСТ 8.135—74 добавляют хингидрон (СтаНдО4) в вчейку непосредственно перед измерением из расчета 4 г ня 1 д раствора	Исходима раствор непосредственно перед измерением разбавдяют раствором на стандарт-титра типа 4 по ГОСТ 8.135—74 в соотношения 1:100	
Ожислятельный потекцива отвосительно евсыщенного жизорсеребриного сравнемия при температуре (25±0.1)°C, жВ	<b>∞</b> _	99	96	154	
House part- sops	es	4	ıφ	ю	



Продолжение

Условия транения раствора Исходный раствор хра- нят в темноте не более 2 недель.			ноте не более 2 недель	Раствор хранят без хнягидрова в стеклянной посуде с притертой проб- кой в течение 1 мес		
Shavenne pH pactaopa npa row- neparybe (25±0,1)°C	6,87±0,02	6,65±0,02	6,65±0,02	2,50±0,02	1.68±0,02	
Состав и методика приготовления	Неходимй раствор непосредственно перед измерением разбавляют раствором из стандарт-титра типа 4 по ГОСТ 8.135—74 в соотношения I:100 Исходимй раствор: 16,46 г калия железосинеродистого [K <sub>8</sub> Fe(CN <sub>6</sub> )] и 21,12 г калия железистосинеродистого [K <sub>4</sub> Fe(CN <sub>6</sub> )-3H <sub>2</sub> O] доводит до 1 д раствором из стандарт-титра типа 4 по ГОСТ 8.135—74	16,46 калия железосинеродистого [К <sub>4</sub> Fe(CN <sub>6</sub> )] и 21,12 г. калня железистосиперодистого доводят до 1 д раство- ром на стандарт-титра типа 4 по FOCT 8.135—74	29,93 г калия железосинеродистого [K <sub>s</sub> Fe(CN <sub>e</sub> )] и 3,84 г калия железистосниеродистого [K <sub>s</sub> Fe(CN <sub>e</sub> )·3H <sub>2</sub> O] доводят до 1 и раствором стандарт-титра типа 4 по ГОСТ 8.135—74	В 350 мл раствора из стандарт-титра типа 1, дове- денного до 1 л раствором из стандарт-титра типа 5 по ГОСТ 8.135—74, добавляют хингидров [С <sub>12</sub> Н <sub>16</sub> О <sub>4</sub> ) в намерительную ячейку испосредственно перед измере- нием	В раствор из стандарт-тигра тапа 1 по ГОСТ 8.13574 добавляют кинтидрон [СыНыОд в измеритель-иую ячейку непосредственно перед измерением	
Окислительный потепциал относительно насмиенного хлоросребряного засктрода сравжения при температуре (25±0,1)°C, мВ	213	246	305	555 5	403	
Howep pact- sops	-	8	on .	2	Ξ	

# Продолжение

Условия хранёкия раствора	Раствор хранят в по- суде на темного стекла в	Раствор хранят в по- суде из темного стекля в течение 2 недель	
Snavense pH pacreopa npu reu- neparype (25±0,1)°C	1,50±0,02	1,39±0,02	0,67±0,06
Состав и методика приготовления раствора	24,11 г железоаммонийных квасцов [NH,Fe(SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> ·12H <sub>2</sub> O] в 19,61 г соли Мора [(NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> Fe(SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> ·6H <sub>2</sub> O] доводят до 1 л раствором сервой кислоты (H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ) концентрацией 0,05 моль/л	42,84 г железоаммонийных жвасцов [NH,Fe(SO <sub>4</sub> )-12H <sub>2</sub> O) к 3,57 г соля Морв [(NH, ) <sub>2</sub> Fe(SO <sub>4</sub> )-6H <sub>2</sub> O] доводят до 1 л раствором серной кислоты (H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ) концентрацией 0,05 моль/л	3,16 г двойного аммоний-цери-сульфата [(NH <sub>4</sub> ),Ce(SO <sub>4</sub> )-2H <sub>2</sub> O] и 1,6 г сульфата-церня [Ce <sub>2</sub> (SO <sub>4</sub> ) <sub>1</sub> -4H <sub>2</sub> O] доводят до 1 л раствором серной кислоты (H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> ) концентрацией 0,25 моль/л
Окислительный потенцика отмосительно насыщенного хлоренребряного улектрода сраниения при температуре (25±0,1)°C, мВ	457	520	1236
Howep pacr- sops	13	200	4

Примечання: 1. Звачення pH раствора являются дополнительными характеристиками, позволяющими контролировать качестприготовленимх растворов. 0

зовать реактивы квалификации х.ч. или ч.д.а., лабораториме авалитические или технические весы 2-го класса и мер-ную посуду 2-го класса по ГОСТ 1770—74 и ГОСТ 20292 —74. Для приготовления растворов, воспроизводящих значения шкалы окислительных потенциалов, следует исполь-

Редактор Л. А. Бурмистрова Технический редактор О. Н. Никитина Корректор А. Г. Старостик

Сдано в наб. 14.01.82 Поли. к деч. 01.03,82 0,5 в. н. 0,60 уч.-иад. л. Тир: 12000 Цена 3 ком.

Фрдена «Знак Почета» Издательство стандартов, 12057, Москва, Новопресменский пер., 3 Тип. «Московский вечативи», Москва, Лялии пер., 6. Зак. 72

