



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ  
СОЮЗА ССР

**КИСЛОТА БОРНАЯ**  
**ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ**  
**ГОСТ 18704—78**

Издание официальное

**Е**

БЗ 8—92

**ИЗДАТЕЛЬСТВО СТАНДАРТОВ**  
**Москва**

## КИСЛОТА БОРНАЯ

Технические условия  
Boric acid. Specifications

ГОСТ

18704—78

ОКП 21 2171

Дата введения 01.01.80

Настоящий стандарт распространяется на борную кислоту, изготавливаемую для нужд народного хозяйства и экспорта.

Борная кислота применяется в химической промышленности, медицине, при производстве стекла, керамики и в других отраслях промышленности.

Формула  $H_3BO_3$ .

Молекулярная масса борной кислоты (по международным атомным массам 1985 г.) — 61,83.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

## 1. ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Борная кислота должна быть изготовлена в соответствии с требованиями настоящего стандарта по технологическому регламенту, утвержденному в установленном порядке.

1.2. В зависимости от применения борная кислота выпускается четырех марок: для оптического стекловарения, А, Б и В. Область применения марок приведена в приложении.

1.1, 1.2. (Измененная редакция, Изм. № 1).

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

★ ★

Е

© Издательство стандартов, 1978

© Издательство стандартов, 1993

Переиздание с изменениями

1.3. По физико-химическим показателям борная кислота должна соответствовать требованиям и нормам, указанным в табл. 1.

Таблица 1

Наименование показателя	Норма для марки				
	Для оптического стекло- варения ОКП 21 2171 0400	А ОКП 21 2171 0400	Б ОКП 21 2171 0200	В	
				1-й сорт ОКП 21 2171 0330	2-й сорт ОКП 21 2171 0340
1. Внешний вид	Мелкий кристаллический сыпучий порошок белого цвета				
2. Массовая доля борной кислоты ( $H_3BO_3$ ), %, не менее	99,9	99,9	99,9	99,6	98,6
3. Массовая доля хлоридов (Cl), %, не более	0,001	0,0001	0,001	Не нормируется	
4. Массовая доля сульфатов ( $SO_4$ ), %, не более	0,008	0,0005	0,008	0,2	0,5
5. Массовая доля железа (Fe), %, не более	0,0003	0,0002	0,0005	0,002	0,003
6. Массовая доля тяжелых металлов (Pb), %, не более	0,001	0,0005	0,001	0,001	Не нормируется
7. Массовая доля остатка, не растворимого в воде, %, не более	0,005	Должна выдерживать испытание по п. 4.8	0,005	0,01	0,04
8. Массовая доля кальция (Ca), %, не более	0,005	0,001	0,005	Не нормируется	
9. Массовая доля мышьяка (As), %, не более	0,0002	0,0001	0,0002	»	
10. Массовая доля фосфатов ( $PO_4$ ), %, не более	0,001	0,001	0,001	»	
11. Массовая доля остатка, нелетучего при обработке этиловым спиртом, %, не более	Не нормируется	0,05	Не нормируется		
12. Остаток на сите с сеткой по ГОСТ 6613—86, %:					
04К не более	10	Не нормируется	10	15	Не нормируется
0063К не менее	70	»	70	75	»

Продолжение табл. 1

Наименование показателя	Норма для марки				
	Для оптического стекло-варення ОКП 21 2171 0400	А ОКП 21 2171 0100	Б ОКП 21 2171 0200	В	
				1-й сорт ОКП 21 2171 0330	2-й сорт ОКП 21 2171 0340
13. Массовая доля красящих примесей, %, не более:					
ванадий (V)	0,0005	Не нормируется			
кобальт (Co)	0,000003	»			
марганец (Mn)	0,0003	»			
медь (Cu)	0,00005	»			
никель (Ni)	0,00001	»			
хром (Cr)	0,00002	»			

Примечания:

1. Для борной кислоты марки Б массовые доли мышьяка (As) и фосфатов (PO<sub>4</sub>) нормируют только для медицинских целей.

2. Для борной кислоты марки В массовую долю тяжелых металлов (Pb) нормируют только по требованию потребителя.

3. В борной кислоте марки Б, используемой для получения электровакуумного стекла, остаток на сите с сеткой 0063К должен быть не менее 80 %.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

## 2. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

2.1. Борная кислота пожаро- и взрывобезопасна.

По степени воздействия на организм борная кислота относится к умеренно опасным веществам (3-й класс опасности по ГОСТ 12.1.007—76).

Борная кислота попадает в организм при вдыхании в виде паров или аэрозоля. Растворенная в воде она хорошо проникает через поврежденные участки кожи (экземы, трещины, ожоги), вызывая отравления организма человека.

Предельно допустимая концентрация борной кислоты в воздухе рабочей зоны — 10 мг/м<sup>3</sup>.

2.2. Определение содержания борной кислоты в воздухе проводят по методам, утвержденным Министерством здравоохранения СССР. Определение основано на взаимодействии борной кислоты с 1,1-диантримидом в концентрированной серной кислоте с образованием соединения, окрашенного в синий цвет.

2.3. Воздух, выбрасываемый в атмосферу, должен проходить очистку до установленных предельно допустимых норм.

Сточные воды, образующиеся в результате смывов и влажной уборки, должны быть собраны в приемнике и направлены для обезвреживания на станцию нейтрализации или возвращены в технологический процесс.

2.4. Производственные и лабораторные помещения, в которых проводится работа с борной кислотой, должны быть оснащены приточно-вытяжной вентиляцией по ГОСТ 12.4.021—75, обеспечивающей состояние воздуха рабочей зоны в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.005—88.

2.5. Работающие с борной кислотой должны применять для защиты органов дыхания средства индивидуальной защиты по ГОСТ 12.4.034—85, лица и глаз — очки защитные по ГОСТ 12.4.013—85, а также специальную одежду и обувь и средства защиты рук — по ГОСТ 12.4.103—83.

2.6. Анализы борной кислоты должны проводиться с соблюдением основных правил безопасной работы в химических лабораториях, утвержденных в установленном порядке.

Разд. 2. (Измененная редакция, Изм. № 1).

### 3. ПРИЕМКА

3.1. Борную кислоту принимают партиями. Партией считают количество продукта, однородного по показателям качества, в объеме не более 1000 т и оформленного одним документом о качестве.

Документ о качестве должен содержать:

- наименование предприятия-изготовителя и его товарный знак;
- наименование, марку и сорт продукта;
- номер партии;
- дату изготовления;
- массу нетто;

результаты проведенных анализов или подтверждение соответствия качества продукта требованиям настоящего стандарта; обозначение настоящего стандарта.

Допускается изготовителю результат анализа сменной выработки распространять на все формируемые из нее партии.

3.2. Для проверки соответствия качества борной кислоты требованиям настоящего стандарта проводят приемосдаточные испытания.

3.3. Для контроля качества продукта из партии борной кислоты отбирают случайную выборку, объем которой составляет не

менее 5 % единиц продукции, при малых партиях (менее 60 единиц) — не менее трех единиц.

3.4. Допускается у изготовителя определять периодически, не реже одного раза в месяц следующие показатели:

в продукте марки А — массовые доли тяжелых металлов (Pb), не растворимого в воде остатка, кальция (Ca), мышьяка (As), фосфатов ( $PO_4$ );

в продукте марки Б — массовые доли хлоридов (Cl), тяжелых металлов (Pb), не растворимого в воде остатка, кальция (Ca), мышьяка (As), фосфатов ( $PO_4$ );

в продукте марки В — массовые доли сульфатов ( $SO_4$ ), железа (Fe), не растворимого в воде остатка.

3.5. При получении неудовлетворительных результатов анализа хотя бы по одному показателю проводят по нему повторный анализ на удвоенной выборке от той же партии.

Результаты повторного испытания распространяются на всю партию.

Разд. 3. (Измененная редакция, Изм. № 3).

#### 4. МЕТОДЫ АНАЛИЗА

##### 4.1. Отбор проб

##### 4.1а. Общие требования

Результаты анализа каждого показателя округляют до наименьшего разряда суммарной погрешности.

Допускается применение других методов анализа, прошедших метрологическую аттестацию и имеющих точностные характеристики не ниже методов, предусмотренных настоящим стандартом.

При разногласиях в оценке показателя качества анализ проводят методами, указанными в настоящем стандарте.

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

(Введен дополнительно, Изм. № 3).

4.1.1. Для проверки качества борной кислоты, подлежащей упаковке, точечные пробы отбирают через равные интервалы времени вручную или механическим пробоотборником любой конструкции, обеспечивающим получение точечной пробы массой не менее 100 г от 3—5 т продукта.

Точечные пробы упакованного продукта отбирают пробоотборником любой конструкции, погружая его не менее чем на 1/2 глу-

бины мешка или контейнера. Масса точечной пробы при этом должна быть не менее 100 г.

Допускается у изготовителя отбор точечных проб проводить из мешков и контейнеров перед их зашиванием или завязыванием.

**(Измененная редакция, Изм. № 2).**

4.1.2. Отбор проб проводят по следующей схеме:

из упаковочных единиц продукции, отобранных для контроля, или массы продукта перед упаковыванием берут точечные пробы; отобранные точечные пробы соединяют вместе, перемешивают и составляют объединенную пробу;

из объединенной пробы методом квартования берут для анализа среднюю пробу массой не менее 500 г.

4.1.3. Среднюю пробу борной кислоты помещают в сухую стеклянную или полиэтиленовую банку или полиэтиленовый мешок. Банку плотно закрывают, мешок завязывают.

На банку, мешок с пробой наносят следующие данные:

наименование предприятия-изготовителя;

наименование продукта;

номер партии;

дату отбора пробы.

4.1.2, 4.1.3. **(Измененная редакция, Изм. № 3).**

4.2. Внешний вид продукта определяют визуально

4.3. Определение массовой доли борной кислоты

Методика основана на алкалиметрическом титровании комплексных соединений борной кислоты с многоатомными спиртами с использованием индикатора фенолфталеина.

4.3.1. *Аппаратура, реактивы и растворы*

Бумага фильтровальная.

Бюретка вместимостью 50 см<sup>3</sup> с ценой деления 0,1 см<sup>3</sup>.

Весы лабораторные общего назначения по ГОСТ 24104—88 2-го и 4-го классов точности с наибольшими пределами взвешивания 200 и 5 кг соответственно.

Воронка для фильтрования под разрежением по ГОСТ 25336—82.

Гири по ГОСТ 7328—82 2-го и 4-го классов точности.

Колба коническая Кн-2—250 по ГОСТ 25336—82.

Колба мерная 1(2)—100—2 по ГОСТ 1770—74.

Мензурка 50 и 250 по ГОСТ 1770—74.

Термометр по ГОСТ 28498—90 с ценой деления 0,5°С.

Цилиндр 1(3)—100 по ГОСТ 1770—74.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72, не содержащая углекислоты; готовят по ГОСТ 4517—87.

Глицерин по ГОСТ 6259—75, ч.д.а, раствор, разбавленный 1:1 и нейтрализованный по фенолфталеину раствором гидроокиси натрия концентрации  $c(\text{NaOH}) = 0,1$  моль/дм<sup>3</sup>.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77, раствор концентрации  $c(\text{HCl}) = 0,1$  моль/дм<sup>3</sup>.

Д(-) Маннит по ТУ 6—09—5484—90, ч.д.а.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328—77, раствор концентрации  $c(\text{NaOH}) = 0,5$  моль/дм<sup>3</sup> и  $c(\text{NaOH}) = 0,1$  моль/дм<sup>3</sup>, готовят по ГОСТ 25794.1—83. Коэффициент поправки 0,5 моль/дм<sup>3</sup> раствора гидроокиси натрия устанавливают по дважды перекристаллизованной янтарной кислоте методом отдельных навесок.

Кислота янтарная по ГОСТ 6341—75, дважды перекристаллизованная.

Сахар-рафинад по ГОСТ 22—78.

(Д)-Сорбит.

Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300—87 высшего сорта.

Фенолфталеин (индикатор), спиртовой раствор с массовой долей 1 %, готовят по ГОСТ 4919.1—77.

#### 4.3.2. Приготовление дважды перекристаллизованной янтарной кислоты

( $100,0 \pm 1,0$ ) г янтарной кислоты растворяют при кипячении в 170 см<sup>3</sup> воды. Горячий раствор быстро фильтруют на воронке с обрезанным носиком через фильтровальную бумагу и охлаждают при непрерывном перемешивании. Выделившиеся кристаллы отфильтровывают на воронке Бюхнера и повторно перекристаллизовывают, растворяя при кипячении в 140 см<sup>3</sup> воды. Полученные кристаллы янтарной кислоты сушат между листами фильтровальной бумаги до тех пор, пока они не перестанут прилипать к стеклянной палочке.

Перед использованием янтарную кислоту высушивают в сушильном шкафу при температуре ( $105 \pm 5$ ) °С до постоянной массы.

#### 4.3.3. Установка коэффициента поправки 0,5 моль/дм<sup>3</sup> раствора гидроокиси натрия

( $1,0000 \pm 0,1000$ ) г янтарной кислоты помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> и растворяют, нагревая до кипения, в 50 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, не содержащей углекислоты.

Раствор титруют в горячем состоянии гидроокисью натрия в присутствии 3—4 капель фенолфталеина до появления не исчезающего в течение 50—60 с розового окрашивания.

Коэффициент поправки ( $K$ ) 0,5 моль/дм<sup>3</sup> раствора гидроокиси натрия вычисляют по формуле

$$K = \frac{m}{V \cdot 0,02952},$$

где  $m$  — масса навески янтарной кислоты, г;

$V$  — объем раствора гидроокиси натрия концентрации 0,5 моль/дм<sup>3</sup>, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>;

0,02952 — масса янтарной кислоты, соответствующая 1 см<sup>3</sup> раствора гидроокиси натрия концентрации точно 0,5 моль/дм<sup>3</sup>, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов трех параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,001 при доверительной вероятности  $P=0,95$ .

#### 4.3.4. Приготовление раствора инвертированного сахара

(5,00 ± 0,05) кг сахара-рафинада растворяют в 3,2 дм<sup>3</sup> дистиллированной воды, не содержащей углекислоты, нагревают до температуры (80 ± 5) °С и приливают 408 см<sup>3</sup> 0,1 моль/дм<sup>3</sup> раствора соляной кислоты, перемешивают и выдерживают при этой температуре в течение 1 ч. Затем раствор сахара фильтруют, добавляют 460 см<sup>3</sup> 0,1 моль/дм<sup>3</sup> раствора гидроокиси натрия для нейтрализации, охлаждают и доводят дистиллированной водой, не содержащей углекислоты, до 10 дм<sup>3</sup>, тщательно перемешивают. Полученный раствор нейтрализуют по фенолфталеину раствором гидроокиси натрия концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup> и соляной кислоты до обесцвечивания окраски фенолфталеина от одной капли раствора соляной кислоты.

#### 4.3.5. Проведение анализа

(1,0000 ± 0,1000) г борной кислоты помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, растворяют в 100 см<sup>3</sup> воды, нагретой до (65 ± 5) °С, не содержащей углекислоты, охлаждают, прибавляют 10 г маннита или сорбита, или 60 см<sup>3</sup> раствора сахара, или 10 см<sup>3</sup> раствора глицерина, 5 капель фенолфталеина и титруют раствором гидроокиси натрия концентрации 0,5 моль/дм<sup>3</sup> до появления розовой окраски. После этого прибавляют еще 2 г маннита или сорбита, или 20 см<sup>3</sup> раствора сахара, или 5 см<sup>3</sup> раствора глицерина и, при обесцвечивании раствора, вновь титруют до появления розовой окраски. Эту операцию проводят до тех пор, пока окраска раствора не перестанет исчезать при добавлении маннита или сорбита, или раствора сахара, или раствора глицерина.

#### 4.3.6. Обработка результатов

Массовую долю борной кислоты ( $X$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{V \cdot 0,03092 \cdot 100 \cdot K}{m},$$

где  $V$  — объем раствора гидроокиси натрия концентрации 0,5 моль/дм<sup>3</sup>, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>;

0,03092 — масса борной кислоты, соответствующая 1 см<sup>3</sup> раствора гидроокиси натрия концентрации точно 0,5 моль/дм<sup>3</sup>, г;

$K$  — коэффициент поправки титрованного раствора гидроокиси натрия;

$m$  — масса навески, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не должно превышать 0,3 % при доверительной вероятности  $P=0,95$ .

Абсолютная суммарная погрешность результата анализа  $\pm 0,6$  % при доверительной вероятности  $P=0,95$ .

#### 4.4. Определение массовой доли хлоридов

Определение проводят по ГОСТ 10671.7—74. При этом (30,00  $\pm$  1,00) г борной кислоты помещают в коническую колбу вместимостью 150 см<sup>3</sup>, прибавляют 120 см<sup>3</sup> воды и наносят метку на уровне жидкости. Колбу накрывают воронкой и растворяют пробу при нагревании на кипящей водяной бане (при необходимости объем раствора доводят водой до метки). Раствор охлаждают до комнатной температуры и фильтруют через плотный беззольный фильтр «синяя лента», предварительно промытый раствором азотной кислоты по ГОСТ 4461—77 с массовой долей 1 %.

40 см<sup>3</sup> фильтрата (соответствуют 10 г продукта) для марки А или 20 мл фильтрата (соответствуют 5 г продукта) для марки Б помещают в коническую колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> (с меткой на 50 см<sup>3</sup>), добавляют 20 см<sup>3</sup> воды для марки Б и далее определение проводят визуально-нефелометрическим и фототурбидиметрическим (способ 2) методами. Исходная навеска для фототурбидиметрического метода — (45,00  $\pm$  1,00) г.

Продукт считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если масса хлоридов не будет превышать для марок:

А — 0,010 мг;

Б — 0,050 мг.

Погрешность определения массовой доли хлоридов не должна превышать 10 % нормы, установленной для этого показателя, при доверительной вероятности  $P=0,95$ .

2 Зак. 1560

#### 4.5. Определение массовой доли сульфатов

Метод фототурбидиметрический, основан на образовании однородного мелкодисперсного осадка  $BaSO_4$  в подкисленном растворе в присутствии стабилизатора крахмала или этиленгликоля и измерении на фотоколориметре ослабления интенсивности светового потока взвесью сульфата бария.

##### 4.5.1. Аппаратура, реактивы и растворы

Бюретка вместимостью 10 см<sup>3</sup> с ценой деления 0,05 см<sup>3</sup>.

Весы лабораторные общего назначения по ГОСТ 24104—88 2-го и 4-го классов точности с наибольшими пределами взвешивания 200 и 500 г соответственно.

Гири по ГОСТ 7328—82 2-го класса точности.

Колба мерная 1(2)—500—2 по ГОСТ 1770—74.

Колба коническая Кн-2—250 по ГОСТ 25336—82.

Колориметр фотоэлектрический лабораторный по ТУ 3—3.1766—82, ТУ 3—3.1860—85, ТУ 3—3.2164—89.

Мензурка 100 по ГОСТ 1770—74.

Пипетки градуированные вместимостью 1, 5, 10, 20 и 25 см<sup>3</sup>.

Секундомер.

Термометр по ГОСТ 28498—90 с ценой деления 0,5 °С.

Фильтр «синяя лента».

Барий хлористый по ГОСТ 4108—72, раствор с массовой долей 20 %; готовят по ГОСТ 4517—87, п. 2.28.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77, раствор с массовой долей 10 %; готовят по ГОСТ 4517—87, п. 2.89.

Крахмал растворимый по ГОСТ 10163—76, раствор с массовой долей 1 %; готовят по ГОСТ 4517—87, п. 2.90.

Стандартный раствор, содержащий в 1 см<sup>3</sup> 0,01 мг  $SO_4$ ; готовят по ГОСТ 4212—76, используют свежеприготовленный — раствор I.

Этиленгликоль по ГОСТ 10164—75.

##### 4.5.2. Условия проведения анализа

Температура окружающего воздуха при проведении анализа —  $(25 \pm 5)$  °С.

При температуре воздуха ниже 20 °С необходимо перед прибавлением раствора хлористого бария подогреть растворы на водяной бане, имеющей температуру 30—35 °С, в течение 15 мин.

Температура анализируемых растворов при построении градуировочного графика и при анализе проб должна быть одинаковой в интервале  $(25 \pm 5)$  °С.

##### 4.5.3. Построение градуировочного графика

Для построения градуировочного графика в конические колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 2,0; 4,0; 6,0; 8,0; 10,0 см<sup>3</sup> стан-

дартного раствора I, что соответствует 0,02; 0,04; 0,06; 0,08; 0,10 мг  $\text{SO}_4$ , объемы растворов доводят водой до 25 см<sup>3</sup> и перемешивают.

Одновременно готовят контрольный раствор, не содержащий раствора I.

В каждый раствор прибавляют 1 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты, 3 см<sup>3</sup> крахмала или этиленгликоля и тщательно перемешивают в течение 1 мин. Затем прибавляют 3 см<sup>3</sup> раствора хлористого бария и снова перемешивают в течение 1 мин, а затем периодически перемешивают через каждые 10 мин.

Через 40 мин измеряют оптическую плотность растворов по отношению к контрольному раствору при длине волны 490 нм в кюветах с толщиной поглощающего свет слоя 50 мм.

Каждая точка градуировочного графика должна представлять собой среднее арифметическое значение не менее чем результатов трех параллельных определений.

По полученным данным строят градуировочный график, откладывая по оси абсцисс содержащиеся в растворах массы  $\text{SO}_4$  в миллиграммах, а по оси ординат — соответствующие им значения оптических плотностей.

*4.5.4. Подготовка проб борной кислоты марок «для оптического стекловарения», А и Б*

(30,00 ± 1,00) г борной кислоты марки А или (5,00 ± 0,50) г продукта марок «для оптического стекловарения» или Б помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, добавляют 100 см<sup>3</sup> воды и наносят метку уровня жидкости.

Колбу накрывают воронкой и растворяют пробу при нагревании, но не кипятят (при необходимости доводят объем раствора водой до метки). Раствор охлаждают до комнатной температуры и фильтруют через фильтр «синяя лента», предварительно промытый 3—4 раза горячей водой, отбрасывая первые порции фильтрата. Фильтрат помещают в коническую колбу и закрывают — раствор II для марки А, раствор III для марок «для оптического стекловарения» или Б.

*4.5.5. Подготовка проб борной кислоты марки В*

(1,0000 ± 0,1000) г борной кислоты помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, добавляют 100 см<sup>3</sup> воды и нагревают, избегая кипячения, до растворения навески. Раствор охлаждают до комнатной температуры, переводят в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, доводят водой до метки и перемешивают. Раствор фильтруют через фильтр «синяя лента», предварительно промытый 3—4 раза горячей водой, отбрасывая первые порции фильтрата — раствор IV.

4.5.6. *Проведение анализа*

25 см<sup>3</sup> раствора II, 20 см<sup>3</sup> раствора III и 10 или 5 см<sup>3</sup> раствора IV помещают в коническую колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Объем растворов доводят водой до 25 см<sup>3</sup>, прибавляют 1 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты и далее поступают, как при построении градуировочного графика.

4.5.7. *Обработка результатов*

Массовую долю сульфатов ( $X_1$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{m_1 \cdot 100 \cdot V}{m \cdot V_0 \cdot 1000}$$

где  $m_1$  — масса сульфатов, найденная по градуировочному графику, мг;

$V$  — объем раствора с анализируемой навеской, см<sup>3</sup>;

$V_0$  — объем аликвотной части раствора, взятый для анализа, см<sup>3</sup>;

$m$  — масса навески борной кислоты, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не должно превышать значений, указанных в табл. 1а, при доверительной вероятности  $P=0,95$ .

Абсолютная суммарная погрешность результата анализа при  $P=0,95$  указана в табл. 1а.

Таблица 1а

Диапазон измерений, %	Абсолютные значения допустимых расхождений между результатами параллельных определений, %	Абсолютные значения допустимых расхождений между результатами анализа рабочей пробы в начале и в конце контролируемого периода, %	Абсолютная суммарная погрешность результата анализа, %
От 0,0003 до 0,0009	0,00040	0,00030	±0,00022
От 0,002 до 0,009	0,0010	0,0010	±0,0007
От 0,1 до 0,6	0,03	0,06	±0,05

4.6. *Определение массовой доли железа*

Массовую долю железа в борной кислоте марки «для оптического стекловарения» определяют по п. 4.16.

Массовую долю железа в борной кислоте марок А, Б и В определяют фотоколориметрическим методом, который основан на измерении светопоглощения комплексного соединения Fe (II) с

1,10-фенантролином или 2,2'-дипиридилем после предварительного восстановления Fe (III) гидрохлоридом гидроксиламина.

#### 4.6.1. Аппаратура, реактивы и растворы

Бюретка вместимостью 10 см<sup>3</sup> с ценой деления 0,05 см<sup>3</sup>.

Весы лабораторные общего назначения по ГОСТ 24104—88 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г.

Гири по ГОСТ 7328—82 2-го класса точности.

Колбы мерные 1(2)—50—2; 1(2)—1000—2 по ГОСТ 1770—74.

Колориметр фотоэлектрический лабораторный по ТУ 3—3.1766—82, ТУ 3—3.1860—85, ТУ 3—3.2164—89.

Мензурка 250 по ГОСТ 1770—74.

Пипетки градуированные вместимостью 1 и 10 см<sup>3</sup>.

Буферный раствор pH 5. Готовят следующим образом: 38 г уксусно-кислого натрия растворяют в 300—500 см<sup>3</sup> воды, переводят раствор в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, приливают 58 см<sup>3</sup> раствора уксусной кислоты, доводят объем раствора водой до метки и перемешивают.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

Гидроксиламина гидрохлорид по ГОСТ 5456—79.

2,2'-Дипиридил.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77, раствор концентрации  $c(1/2 \text{H}_2\text{SO}_4) = 0,02$  моль/дм<sup>3</sup>.

Кислота уксусная по ГОСТ 61—75, раствор с массовой долей 12 %.

Натрий уксусно-кислый по ГОСТ 199—78.

Раствор, содержащий в 1 см<sup>3</sup> 0,01 мг Fe (III); готовят по ГОСТ 4212—76 — раствор I.

Реактив на железо. Готовят двумя способами. Первый способ: к 50 см<sup>3</sup> воды прибавляют 5,8 см<sup>3</sup> раствора уксусной кислоты, 10 г гидрохлорида гидроксиламина и 0,1 г 2,2'-дипиридила, затем добавляют 245 см<sup>3</sup> воды, 3,8 г уксусно-кислого натрия и снова перемешивают. Второй способ: к 200 см<sup>3</sup> воды прибавляют 100 см<sup>3</sup> буферного раствора, 10 г гидрохлорида гидроксиламина 0,1 г 1,10-фенантролина и перемешивают. Растворы хранят в склянках оранжевого стекла.

1,10-фенантролин.

#### 4.6.2. Построение градуировочного графика

Для построения градуировочного графика готовят растворы сравнения. В стаканы вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 0,2; 0,5; 1,0; 1,5; 2,0; 4,0; 5,0; 6,0 см<sup>3</sup> раствора I, что соответствует 0,002; 0,005; 0,010; 0,015; 0,020; 0,040; 0,050; 0,060 мг железа. Доводят объемы растворов водой до 20 см<sup>3</sup> и перемешивают.

Одновременно готовят контрольный раствор, содержащий 20 см<sup>3</sup> воды.

В каждый раствор прибавляют 0,1 см<sup>3</sup> раствора уксусной кислоты и 5 см<sup>3</sup> реактива на железо. Растворы погружают на 10 мин в кипящую водяную баню, затем охлаждают, переводят в мерные колбы вместимостью 50 см<sup>3</sup>, доводят объемы растворов водой до метки и перемешивают.

Оптические плотности растворов сравнения измеряют по отношению к контрольному раствору в кюветах с толщиной поглощающего свет слоя 50 мм при длине волны 490 нм.

По полученным данным строят градуировочный график, откладывая по оси абсцисс содержащиеся в растворах сравнения массы железа в миллиграммах, и по оси ординат — соответствующие им значения оптических плотностей.

Каждая точка градуировочного графика должна представлять собой среднее арифметическое значение не менее чем трех результатов параллельных определений.

При замене реактивов или прибора проверяют градуировочный график.

#### 4.6.3. Проведение анализа

(2,00 ± 0,10) г продукта помещают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>, прибавляют 15 см<sup>3</sup> воды, 10 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты, 5 см<sup>3</sup> реактива на железо, нагревают 10 мин на кипящей водяной бане, охлаждают, переводят раствор в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, доводят водой до метки и перемешивают.

Одновременно готовят контрольный раствор, содержащий все реактивы, кроме анализируемого продукта.

Оптическую плотность анализируемого раствора измеряют по отношению к контрольному раствору так же, как при построении градуировочного графика.

#### 4.6.4. Обработка результатов

Массовую долю железа ( $X_2$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{m_1 \cdot 100}{m \cdot 1000},$$

где  $m_1$  — масса железа, найденная по градуировочному графику, мг;

$m$  — масса навески, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений; абсолютное расхождение между которыми не должно превышать значений, указанных в табл. 1б, при доверительной вероятности  $P = 0,95$ .

Абсолютная суммарная погрешность результата анализа при  $P=0,95$  указана в табл. 16.

Таблица 16

Диапазон измерений, %	Абсолютные значения допускаемых расхождений между результатами параллельных определений, %	Абсолютные значения допускаемых расхождений между результатами анализа рабочей пробы в начале и в конце контролируемого периода, %	Абсолютная суммарная погрешность результата анализа, %
От 0,0001 до 0,0006	0,00006	0,00007	$\pm 0,00005$
От 0,001 до 0,004	0,0004	0,0004	$\pm 0,0004$

4.3—4.6. (Измененная редакция, Изм. № 3).

4.7. Определение массовой доли тяжелых металлов

Определение проводят по ГОСТ 17319—76 тиацетамидным методом. При этом  $(2,00 \pm 0,50)$  г борной кислоты помещают в платиновую чашку вместимостью 50 см<sup>3</sup>, прибавляют 25 см<sup>3</sup> этилового спирта по ГОСТ 18300—72 и растворяют препарат при осторожном нагревании, помешивая стеклянной палочкой. Раствор выпаривают на водяной бане, остаток растворяют в 15 см<sup>3</sup> этилового спирта и вновь выпаривают в таких же условиях. Эту операцию повторяют 2—3 раза до полного улетучивания борной кислоты. К остатку прибавляют 1 см<sup>3</sup> раствора уксусной кислоты с массовой долей 30% по ГОСТ 61—75, накрывают чашку стеклом и нагревают в течение 5—7 мин на кипящей водяной бане.

Раствор смывают 20 см<sup>3</sup> воды в коническую колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, прибавляют при перемешивании 4 см<sup>3</sup> раствора гидроокиси натрия с массовой долей 20% по ГОСТ 4328—77 и далее определение проводят тиацетамидным методом без прибавления раствора гидроокиси натрия.

Анализ заканчивают визуально.

Продукт считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если масса тяжелых металлов не будет превышать для марок:

А — 0,01 мг Рb;

Б, В — 0,02 мг Рb.

При необходимости в результат анализа вводят поправку на содержание тяжелых металлов в израсходованном на разложение

количестве этилового спирта, определяемую контрольным опытом в остатке после выпаривания.

Погрешность определения массовой доли тяжелых металлов не должна превышать 10 % нормы, установленной для этого показателя, при доверительной вероятности  $P=0,95$ .

(Измененная редакция, Изм. № 1, 3).

4.8. Определение массовой доли остатка, не растворимого в воде

Массовую долю остатка, не растворимого в воде, в борной кислоте марки А определяют фотоколориметрическим методом, основанном на измерении оптической плотности раствора борной кислоты относительно дистиллированной воды.

Массовую долю остатка, не растворимого в воде, в борной кислоте марок Б, В и «для оптического стекловарения» определяют методом, основанным на растворении навески пробы борной кислоты в воде при нагревании, фильтровании полученного раствора через фильтрующие тигли, высушивании нерастворимого остатка до постоянной массы при температуре 105 °С.

4.8.1. Аппаратура, реактивы и растворы

Весы лабораторные общего назначения по ГОСТ 24104—88 2-го и 4-го классов точности с наибольшими пределами взвешивания 200 и 500 г соответственно.

Гири по ГОСТ 7328—82 2-го класса точности.

Колориметр фотоэлектрический лабораторный по ТУ 3—3.1766—82, ТУ 3—3.1860—85, ТУ 3—3.2164—89.

Стаканы стеклянные по ГОСТ 25336—82.

Термометр стеклянный лабораторный по ГОСТ 28498—90 с ценой деления 0,5 °С.

Тигель фильтрующий типа ТФ ПОР 16 по ГОСТ 25336—82.

Шкаф сушильный, обеспечивающий температуру нагрева 100—110 °С.

Эксканатор стеклянный по ГОСТ 25336—82 с прокаленным хлористым кальцием.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

4.8.2. Проведение анализа продукта марки А

( $4,0 \pm 0,1$ ) г борной кислоты взвешивают, помещают в стакан и растворяют в 100 см<sup>3</sup> воды, нагретой до ( $35 \pm 5$ ) °С, затем раствор охлаждают до комнатной температуры.

Оптическую плотность раствора измеряют относительно дистиллированной воды в кювете с толщиной поглощающего свет слоя 50 мм при длине волны 400 нм.

Продукт считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если оптическая плотность не будет превышать 0,02.

#### 4.8.3. Проведение анализа продукта марок Б, В и «для оптического стекловарения»

(50,00 ± 1,00) г борной кислоты марки Б и «для оптического стекловарения» и (20,00 ± 1,00) г марки В растворяют соответственно в 500 и 400 см<sup>3</sup> воды, нагретой до (85 ± 5) °С. Полученный раствор накрывают часовым стеклом и выдерживают на кипящей водяной бане до растворения пробы, фильтруют через фильтрующий тигель, предварительно высушенный до постоянной массы и взвешенный с точностью до четвертого десятичного знака. Остаток на фильтре промывают 300 см<sup>3</sup> горячей воды. Тигель снаружи обмывают дистиллированной водой, протирают фильтровальной бумагой. Фильтр с остатком сушат в сушильном шкафу в течение 1,5 ч при температуре (105 ± 5) °С, охлаждают и взвешивают с той же точностью.

#### 4.8.4. Обработка результатов

Массовую долю остатка, не растворимого в воде, ( $X_2$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{m_1 \cdot 100}{m}$$

где  $m_1$  — масса остатка в тигле, г;

$m$  — масса навески борной кислоты, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не должно превышать значений, указанных в табл. 1в, при доверительной вероятности  $P=0,95$ .

Абсолютная суммарная погрешность результата анализа при  $P=0,95$  указана в табл. 1в.

Таблица 1в

Диапазон измерений, %	Абсолютные значения допустимых расхождений между результатами параллельных определений, %	Абсолютные значения допустимых расхождений между результатами анализа рабочей пробы в начале и в конце контролируемого периода, %	Абсолютная суммарная погрешность результата анализа, %
От 0,001 до 0,003	0,0014	0,0014	±0,0012
От 0,003 до 0,011	0,0028	0,0028	±0,0022
От 0,01 до 0,05	0,008	0,009	±0,006

#### 4.9. Определение массовой доли кальция

Метод фотоколориметрический, основан на измерении опти-

ческой плотности окрашенных растворов комплексного соединения кальция с кальцином. Борную кислоту предварительно удаляют из раствора выпариванием с этиловым спиртом.

#### 4.9.1. Аппаратура, реактивы и растворы

Бюретка вместимостью 5 см<sup>3</sup> с ценой деления 0,02 см<sup>3</sup>.

Весы лабораторные общего назначения по ГОСТ 24104—88 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г.

Гири по ГОСТ 7328—82 2-го класса точности.

Пипетки градуированные вместимостью 5 см<sup>3</sup>.

Пробирки химические П1 (П2) — 16—150 ХС по ГОСТ 25336—82.

Цилиндры 1—5 (10) по ГОСТ 1770—74.

Колориметр фотоэлектрический лабораторный по ТУ 3—3.1766—82, ТУ 3—3.1860—85, ТУ 3—3.2164—89.

Чашки платиновые по ГОСТ 6563—75.

Ацетон по ГОСТ 2603—79, ч.д.а.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72, дважды перегнанная (бидистиллят), не содержащая углекислоты; готовят по ГОСТ 4517—87.

Кальций углекислый по ГОСТ 4530—76, раствор, содержащий 1 мг кальция в 1 см<sup>3</sup>, готовят по ГОСТ 4212—76 — раствор I. Раствор, содержащий 0,01 мг кальция в 1 см<sup>3</sup>, готовят соответствующим разбавлением раствора I бидистиллятом — раствор II (используют в день приготовления).

Кальцион свежеприготовленный на бидистилляте, раствор с массовой долей 0,002 %.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77, х. ч., раствор с массовой долей 25 %.

Натрия гидроксид по ГОСТ 4328—77, х. ч., раствор концентрации  $c(\text{NaOH}) = 0,5$  моль/дм<sup>3</sup>. Раствор должен выдерживать испытание на пригодность для определения кальция: в пробирку, содержащую 2 см<sup>3</sup> воды, прибавляют 2 см<sup>3</sup> раствора гидроксида натрия, 2 см<sup>3</sup> ацетона, перемешивают, прибавляют 5 см<sup>3</sup> раствора кальциона и снова перемешивают. Раствор должен иметь синюю окраску без розового оттенка.

Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300—87 высшего сорта.

#### 4.9.2. Построение градуировочного графика

Для построения градуировочного графика готовят растворы сравнения. В пробирки вместимостью 16 см<sup>3</sup> приливают из бюретки 0,2; 0,3; 0,4; 0,6; 0,7; 0,8 см<sup>3</sup> раствора II, что соответствует 0,002; 0,003; 0,004; 0,006; 0,007; 0,008 мг кальция. Объемы раство-

ров в пробирках доводят водой до 2 см<sup>3</sup>, прибавляют 1 см<sup>3</sup> гидроокиси натрия, 2 см<sup>3</sup> ацетона, перемешивают, затем прибавляют 5 см<sup>3</sup> раствора кальциона и снова перемешивают. Одновременно готовят контрольный раствор с теми же количествами реактивов, но без раствора II. Через 2 мин, но не позднее чем через 10 мин после прибавления раствора кальциона, измеряют оптическую плотность приготовленных растворов относительно воды на фотоколориметре в кюветах с толщиной поглощающего свет слоя 20 мм, закрытых крышками, при длине волны 590 нм. Из найденной оптической плотности контрольного раствора вычитают оптические плотности растворов сравнения. Для построения каждой точки градуировочного графика вычисляют среднее арифметическое результатов не менее чем из трех параллельных определений оптических плотностей.

По полученным данным строят градуировочный график, откладывая по оси абсцисс содержащиеся в растворах сравнения массы кальция в миллиграммах, а по оси ординат — соответствующие им разности оптических плотностей контрольного раствора и растворов сравнения. Градуировочный график проверяют при смене реактивов или приборов.

#### 4.9.3. Проведение анализа

(0,1000 ± 0,0100) г продукта марок «для оптического стекловарения» и Б или (0,2000 ± 0,0100) г продукта марки А помещают в платиновую чашку, прибавляют 5 см<sup>3</sup> этилового спирта, 0,1 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты и в вытяжном шкафу на водяной бане выпаривают досуха в условиях, исключающих возможность загрязнения кальцием. Операцию повторяют три раза. Затем в чашку добавляют 2 см<sup>3</sup> воды, 1 см<sup>3</sup> раствора гидроокиси натрия, 2 см<sup>3</sup> ацетона, перемешивают, добавляют 5 см<sup>3</sup> кальциона и снова перемешивают. Содержимое чашки переводят в пробирку и закрывают пробкой.

Одновременно через все стадии анализа проводят контрольный опыт. Через 2 мин, но не позднее чем через 10 мин измеряют оптические плотности полученных растворов относительно воды так же, как при построении градуировочного графика. Из найденной оптической плотности раствора контрольного опыта вычитают оптическую плотность анализируемого раствора. По полученному значению оптической плотности при помощи градуировочного графика определяют массу кальция в анализируемой пробе в миллиграммах.

#### 4.9.4. Обработка результатов

Массовую долю кальция ( $X_4$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{m_1 \cdot 100}{m \cdot 1000},$$

где  $m_1$  — масса кальция, найденная по градуировочному графику, мг;

$m$  — масса навески борной кислоты, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми для диапазонов измерений от 0,001 до 0,002 % и от 0,002 до 0,005 % не должно превышать 0,0007 и 0,0014 % соответственно при доверительной вероятности  $P=0,95$ .

Абсолютная суммарная погрешность результата анализа для указанных диапазонов составляет  $\pm 0,0003$  и  $\pm 0,001$  % соответственно при доверительной вероятности  $P=0,95$ .

4.8, 4.9. (Измененная редакция, Изм. № 3).

#### 4.10. Определение массовой доли мышьяка

Определение проводят по ГОСТ 10485—75. При этом 1 г борной кислоты взвешивают с погрешностью не более 0,01 г, помещают в колбу прибора для определения мышьяка, прибавляют 30 см<sup>3</sup> воды и перемешивают до полного растворения пробы. Далее определение ведут арсиновым методом (способ 2).

Продукт считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если окраска бромортутной бумажки от анализируемого раствора не будет интенсивнее окраски бромортутной бумажки от раствора, приготовленного одновременно с анализируемым и содержащего в таком же объеме для марок:

для оптического стекловарения — 0,002 мг As.

А — 0,001 мг As,

Б — 0,002 мг As,

20 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты, 0,5 см<sup>3</sup> раствора двухлористого олова и 5 г цинка.

Погрешность определения массовой доли мышьяка не должна превышать 10% нормы, установленной для этого показателя, при доверительной вероятности  $P=0,95$ .

(Измененная редакция, Изм. № 1).

#### 4.11. Определение массовой доли фосфатов

Определение проводят по ГОСТ 10671.6—74. При этом 15 см<sup>3</sup> раствора пробы, полученного по п. 4.5.4 настоящего стандарта с использованием навески  $(20,00 \pm 1,00)$  г, помещают в коническую колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> и далее определение проводят фотометрическим методом по желтой окраске фосфорнованадиево-либденового комплекса.

Продукт считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если масса фосфатов не будет превышать 0,03 мг.

Допускается определение заканчивать визуально.

4.12. Определение остатка, нелетучего при обработке этиловым спиртом

Методика основана на растворении борной кислоты в этиловом спирте с последующим выпариванием досуха, прокаливании остатка в муфельной печи и взвешивании массы сухого остатка.

4.12.1. *Аппаратура, реактивы и растворы*

Весы лабораторные общего назначения\* по ГОСТ 24104—88 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г.

Гири по ГОСТ 7328—82 2-го класса точности.

Пипетки градуированные вместимостью 1 см<sup>3</sup>.

Печь муфельная с терморегулятором, обеспечивающим температуру нагрева 1000 °С.

Цилиндр 1(3)—50 по ГОСТ 1770—74.

Чашка платиновая вместимостью 50 см<sup>3</sup> по ГОСТ 6563—75.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77, х.ч.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77, х.ч., раствор с массовой долей 25 %.

Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300—87, высший сорт.

4.12.2. *Проведение анализа*

(2,0000±0,0100) г пробы помещают в предварительно прокаленную и взвешенную с той же точностью платиновую чашку, прибавляют 25 см<sup>3</sup> этилового спирта, 0,6 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты и в вытяжном шкафу на водяной бане выпаривают досуха.

К сухому остатку прибавляют 25 см<sup>3</sup> этилового спирта, 0,3 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты и снова выпаривают на водяной бане досуха. Выпаривание с этиловым спиртом повторяют еще дважды. Общий расход спирта 100 см<sup>3</sup>.

К охлажденному остатку прибавляют 0,2 см<sup>3</sup> серной кислоты и выпаривают на песчаной бане до прекращения выделения паров серной кислоты.

Остаток прокалывают в муфельной печи при температуре 600 °С до постоянной массы, охлаждают и взвешивают с точностью до четвертого десятичного знака.

Одновременно проводят контрольный опыт с тем же количеством реактивов, но без анализируемого продукта.

4.12.3. *Обработка результатов*

Массовую долю остатка, нелетучего при обработке этиловым спиртом, ( $X_5$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X_5 = \frac{(m_1 - m_2) \cdot 100}{m},$$

где  $m_1$  — масса платиновой чашки с сухим остатком, г;

$m_2$  — масса платиновой чашки, г;

$m$  — масса навески борной кислоты, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не должно превышать 0,016 % при доверительной вероятности  $P=0,95$ .

Абсолютная суммарная погрешность результата анализа  $\pm 0,008$  % при доверительной вероятности  $P=0,95$ .

4.11, 4.12. (Измененная редакция, Изм. № 3).

4.13—4.14.2. (Исключены, Изм. № 1).

4.15. Определение остатка на сите

4.15.1. *Аппаратура*

Весы лабораторные общего назначения по ГОСТ 24104—88 4-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 500 г.

Гири по ГОСТ 7328—82 4-го класса точности.

Сетки 04К и 0063К по ГОСТ 6613—86.

4.15.2. *Проведение анализа*

(50,0 $\pm$ 1,0) г борной кислоты просеивают через набор сит с сетками 04К и 0063К на механическом приборе до тех пор, пока изменение массы остатка на сетках при рассеивании в течение 1 мин не будет превышать 0,05 г при взвешивании с погрешностью не более 0,001 г.

4.15.3. *Обработка результатов*

Массовую долю остатка на сите ( $X_6$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X_6 = \frac{m_1 \cdot 100}{m},$$

где  $m_1$  — масса остатка на сите, г;

$m$  — масса навески борной кислоты, г.

Погрешность определения массовой доли остатка на сите не должна превышать 10 % нормы, установленной для этого показателя, при доверительной вероятности  $P=0,95$ .

4.15. (Измененная редакция, Изм. № 3).

4.16. Определение массовой доли красящих примесей

4.16.1. *Средства измерений, аппаратура, реактивы и растворы*

Автотрансформатор лабораторный ЛАТР-1.

Выпрямитель ВАЗ 230—70.

Генератор дуги переменного тока ДГ-2.

Микрофотометр МФ-2 или МФ-4.

Спектрограф ИСП-30 с трехлинейной системой освещения щели и трехступенчатым ослабителем.

Спектропроектор ПС-18.

Ступка из органического стекла.

Угли графитовые для спектрального анализа особой чистоты (электроды угольные) диаметром 6 мм. Верхний электрод заточен на конус, нижний электрод с цилиндрическим каналом диаметром 4,5 мм, глубиной 2 мм. Электроды обжигают в дуге постоянного тока 12 А в течение 15 с. Спектры контролируют на отсутствие линий определяемых элементов.

Фотопластинки спектральные типа И чувствительностью 15 относительных единиц.

Ванадия окись (V).

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

Гидрохинон (парадиоксибензол) по ГОСТ 19627—74.

Железа (III) окись для спектрального анализа.

Калий бромистый по ГОСТ 4160—74.

Кобальта окись для спектрального анализа.

Марганца двуокись по ГОСТ 4470—79.

Меди (II) окись по ГОСТ 16539—79.

Метол (пара-метиламинофенолсульфат) по ГОСТ 25664—83.

Натрий сернисто-кислый по ГОСТ 195—77.

Натрий серноватисто-кислый (тиосульфат натрия) по ГОСТ 27068—86.

Натрий углекислый безводный по ГОСТ 83—79 или натрий углекислый 10-водный по ГОСТ 84—76.

Натрий хлористый особой чистоты.

Никеля окись по ГОСТ 4331—78.

Хрома окись техническая по ГОСТ 2912—79.

Проявитель метолгидрохиноновый, готовят следующим образом: 2 г метола, 10 г гидрохинона и 52 г сернисто-кислого натрия растворяют в воде, доводят объем раствора водой до 1 дм<sup>3</sup>, перемешивают и, если раствор мутный, его фильтруют (раствор А). 16 г безводного углекислого натрия (или 40 г 10-водного углекислого натрия) и 2 г бромистого калия растворяют в воде, доводят объем раствора водой до 1 дм<sup>3</sup>, перемешивают и, если раствор мутный, его фильтруют (раствор Б). Растворы А и Б смешивают в равных объемах.

Порошок графитовый.

Фиксаж быстросействующий, готовят следующим образом; 500 г серноватисто-кислого натрия и 100 г хлористого аммония растворяют в воде, доводят объем раствора водой до 2 дм<sup>3</sup>, перемешивают и, если раствор мутный, фильтруют.

Фтористоводородная кислота.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 3).

#### 4.16.2. Подготовка к анализу

##### 4.16.2.1. Приготовление образцов

Готовят исходный образец, содержащий 1% каждой примеси, тщательно растирая в ступке из органического стекла следующие компоненты: 0,029 г окиси железа; 0,036 г окиси ванадия; 0,025 г окиси кобальта; 0,032 г двуокиси марганца; 0,025 г окиси меди; 0,025 г окиси никеля; 0,029 г окиси хрома; 1,799 г графитового порошка.

Исходный образец разбавляют графитовым порошком в соотношении 1:9 (образец А).

Рабочие образцы готовят по табл. 2.

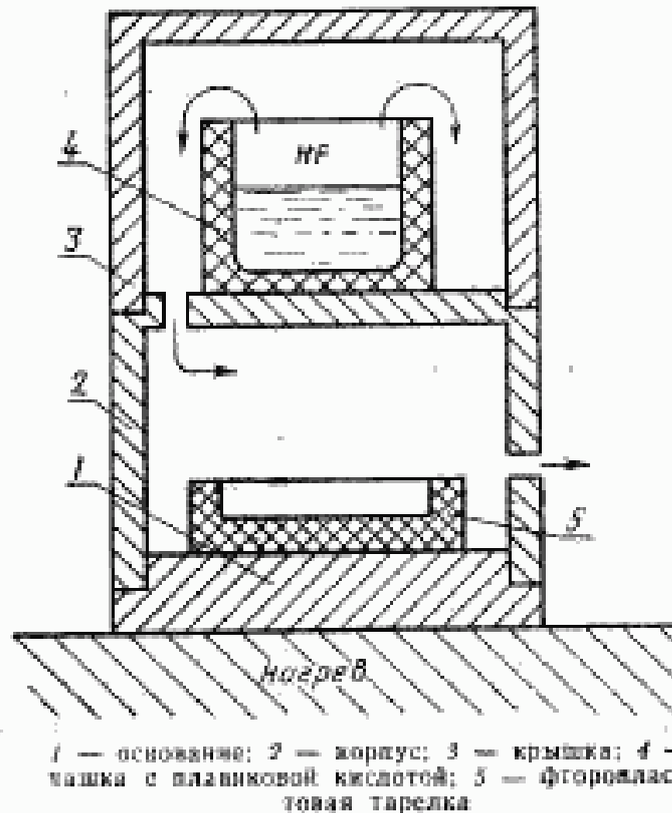
Таблица 2

Номер образца	Массовая доля примесей, %	Масса навески разбавляемого образца, г	Масса навески графитового порошка, г
1	0,01	0,500 образца А	4,500
2	0,0033	1,500 образца 1	3,000
3	0,0011	1,500 образца 2	3,000
4	0,00036	1,500 образца 3	3,000
5	0,00012	1,500 образца 4	3,000

##### 4.16.2.2. Приготовление концентрата примесей

2 г анализируемой борной кислоты взвешивают, результат взвешивания записывают с точностью до второго десятичного знака, добавляют 0,020 г графитового порошка в качестве коллектора и на фторпластовой подложке помещают на дно графитовой камеры (см. чертеж).

На верхнюю полочку камеры помещают чашку с фтористоводородной кислотой. Графитовую камеру помещают на электроплитку и нагревают до 200—250 °С до появления паров из отверстия на боковой стенке камеры. Разложение ведут до полного удаления основы в течение 5—10 ч (в зависимости от дисперсности пробы).



#### 4.16.3. Проведение анализа

0,02 г концентрата и рабочих образцов взвешивают с точностью до третьего десятичного знака, смешивают на кальке с 0,001 г хлористого натрия, помещают в кратер подготовленного электрода и возбуждают спектр в дуге постоянного тока. Анализ проводят в следующих условиях:

Сила тока, А	10
Ширина щели, мм	0,020
Высота промежуточной диафрагмы на средней линзе конденсаторной системы, мм	5
Экспозиция, с	30

Спектры анализируемых проб и образцов снимают на одной пластинке не менее трех раз.

Фотопластинку со снятыми спектрами проявляют, промывают в проточной воде, фиксируют, снова промывают, высушивают на воздухе и фотометрируют на микрофотометре, измеряя почернения аналитических линий и соседнего фона.

Используют следующие аналитические линии:

- Со — 252,85 нм;
- Mn — 280,11 нм;
- Cr — 283,56 нм;
- Fe — 302,06 нм;

$N_1$  — 305,08 нм;

$V$  — 318,54 нм;

$S_0$  — 324,75 нм.

Для каждой аналитической пары вычисляют разность почернений ( $\Delta S$ ) по формуле

$$\Delta S = S_\lambda - S_\phi,$$

где  $S_\lambda$  — почернение аналитической линии;

$S_\phi$  — почернение фона.

По трем значениям разности почернений определяют среднее арифметическое  $\Delta S'$  для каждого элемента.

По значениям  $\Delta S'$  образцов для каждого определяемого элемента строят градуировочный график, откладывая на оси абсцисс — логарифмы концентраций, а на оси ординат — разность почернений  $\Delta S'$ .

По градуировочным графикам находят концентрацию примесей в концентрате.

#### 4.16.4. *Обработка результатов*

Массовую долю примесей ( $X_1$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{m_1 C}{m},$$

где  $C$  — массовая доля примесей в концентрате, %;

$m_1$  — масса навески коллектора, г;

$m$  — масса навески анализируемой пробы, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов трех параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 20 % нормы, установленной для этого показателя, при доверительной вероятности  $P = 0,95$ .

(Измененная редакция, Изм. № 3).

4.16—4.16.4. (Введены дополнительно, Изм. № 1).

## 5. УПАКОВКА, МАРКИРОВКА, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

5.1. Борную кислоту упаковывают в четырех-, пятислойные бумажные мешки, марки НМ по ГОСТ 2226—88 или в полиэтиленовые мешки М8—0,220 по ГОСТ 17811—78, а также в специализированные мягкие контейнеры типов МКР-1,0М, МКР-1,0С, МК-1,0Л.

5.2. Борную кислоту, предназначенную для электровакуумного стекла, упаковывают в пятислойные бумажные мешки марки ПМ

или ВМП по ГОСТ 2226—88 или полиэтиленовые мешки по ГОСТ 17811—78.

5.3. По требованию потребителя борную кислоту для медицинских целей, электронной промышленности и предприятий отрасли оптического стекловарения улаговывают в пленочные мешки-вкладыши, вложенные в четырех-, пятислойные бумажные мешки марки НМ по ГОСТ 2226—88.

5.4. Борную кислоту для районов Крайнего Севера и приравненных к ним районов упаковывают в специализированные мягкие контейнеры типов МКР-1,0С, МК-1,0Л или в два вложенных один в другой мешка:

внутренние — четырех-, пятислойные бумажные мешки марки НМ или ПМ по ГОСТ 2226—88 или полиэтиленовые мешки по ГОСТ 17811—78;

наружные — льно-джуто-кенафные мешки по ГОСТ 18225—72 или четырех-, пятислойные бумажные мешки по ГОСТ 2226—88 (кроме мешков марки НМ), или бумажные мешки по ТУ УССР 38 205459—85.

Допускается при транспортировании железнодорожным транспортом упаковывать борную кислоту в специализированные мягкие контейнеры типа МКР-1,0М без перевалок в пути следования с погрузкой и выгрузкой на подъездных путях предприятий.

Температура продукта перед упаковыванием в бумажные мешки не должна превышать 65 °С, в полиэтиленовые мешки — 60 °С.

Бумажные, льно-джуто-кенафные мешки и полиэтиленовые вместе с бумажными мешками зашивают машинным способом.

Масса нетто мешков — не более 40 кг.

Борную кислоту, предназначенную для экспорта, упаковывают, маркируют и транспортируют в соответствии с требованиями договора между предприятием и внешнеэкономическими организациями.

При мелких отправлениях мешки с продуктом дополнительно упаковывают в плотные дощатые ящики по ГОСТ 18573—86 или деревянные сухотарные бочки по ГОСТ 8777—80 вместимостью от 25 до 250 дм<sup>3</sup>.

**(Измененная редакция, Изм. № 3).**

5.5. Транспортная маркировка — по ГОСТ 14192—77 с нанесением на мешки манипуляционного знака «Бойтся сырости».

Дополнительно на транспортную тару наносят маркировку, содержащую следующие данные, характеризующие продукцию:

- наименование, марку и сорт продукта;
- номер партии;
- дату изготовления;

обозначение настоящего стандарта.

5.6. Борную кислоту транспортируют железнодорожным, морским, речным и автомобильным транспортом в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте данного вида.

5.7. По железной дороге борную кислоту транспортируют повагонными и мелкими отправлениями в пакетированном виде, а также в универсальных контейнерах.

Продукт транспортируют пакетами в соответствии с ГОСТ 26663—85, средства скрепления груза в пакетах — по ГОСТ 21650—76. Габаритные размеры и масса брутто пакетов должны соответствовать ГОСТ 24597—81. Допускается по согласованию с потребителем отгрузка продукта в непaketированном виде.

5.8. Борную кислоту, упакованную в специализированные мягкие контейнеры, транспортируют на открытом подвижном составе в соответствии с техническими условиями погрузки и крепления грузов, утвержденными Министерством путей сообщения СССР, а также на закрытых палубных судах, автомобилях и в транспортных тележках.

5.9. Борную кислоту хранят в закрытых складских помещениях с естественной вентиляцией.

Продукт, упакованный в мягкие контейнеры, допускается хранить на открытых площадках.

Разд. 5. (Измененная редакция, Изм. № 2).

## 6. ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1. Изготовитель гарантирует соответствие борной кислоты требованиям настоящего стандарта при соблюдении условий транспортирования и хранения, установленных настоящим стандартом.

6.2. Гарантийный срок хранения борной кислоты — пять лет со дня изготовления. По истечении гарантийного срока хранения борная кислота перед использованием должна быть проверена на соответствие требованиям настоящего стандарта.

ПРИЛОЖЕНИЕ  
Рекомендуемое

## ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ МАРОК

Обозначение марок	Область применения
Для оптического стекловарения	Для оптического стекловарения и других специальных целей
А	Для электролитических конденсаторов
Б	Для производства стекловолокна, оптических стекол, медицины и других целей
В	Для стекловарения, производства эмалей и глазурей, бурь, удобрений и получения других боросодержащих продуктов

(Измененная редакция, Изм. № 1).

## ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством по производству минеральных удобрений

## РАЗРАБОТЧИКИ

Н. И. Баянова, Г. П. Скотникова, Е. К. Каверзин, Г. А. Мошкарева, Д. М. Гончарова

2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 04.11.78 № 2893

3. Периодичность проверки — 5 лет

4. ВЗАМЕН ГОСТ 18704—73

5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, подпункта	Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, подпункта
ГОСТ 12.1.005—88	2.4	ГОСТ 4160—74	4.16.1
ГОСТ 12.1.007—76	2.1	ГОСТ 4204—77	4.6.1; 4.12.1
ГОСТ 12.4.013—85	2.5	ГОСТ 4212—76	4.5.1; 4.6.1; 4.9.1
ГОСТ 12.4.021—75	2.4	ГОСТ 4328—77	4.3.1; 4.7; 4.9.1
ГОСТ 12.4.034—85	2.5	ГОСТ 4331—78	4.16.1
ГОСТ 12.4.103—83	2.5	ГОСТ 4461—77	4.4
ГОСТ 22—78	4.3.1	ГОСТ 4470—79	4.16.1
ГОСТ 61—75	4.6.1; 4.7	ГОСТ 4517—87	4.3.1; 4.5.1; 4.9.1
ГОСТ 83—79	4.16.1	ГОСТ 4530—76	4.9.1
ГОСТ 84—76	4.16.1	ГОСТ 4919.1—77	4.3.1
ГОСТ 195—77	4.16.1	ГОСТ 5456—79	4.6.1
ГОСТ 199—78	4.6.1	ГОСТ 6259—75	4.3.1
ГОСТ 1770—74	4.3.1; 4.5.1; 4.6.1; 4.9.1; 4.12.1	ГОСТ 6341—75	4.3.1
ГОСТ 2226—88	5.1; 5.2; 5.3; 5.4	ГОСТ 6563—75	4.9.1; 4.12.1
ГОСТ 2603—79	4.9.1	ГОСТ 6613—86	1.3; 4.15.1
ГОСТ 2912—79	4.16.1	ГОСТ 6709—72	4.3.1; 4.5.1; 4.6.1; 4.8.1; 4.9.1; 4.12.1; 4.16.1
ГОСТ 3118—77	4.3.1; 4.5.1; 4.9.1; 4.12.1		
ГОСТ 4108—72	4.5.1		

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, подпункта	Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, подпункта
ГОСТ 7328—82	4.3.1; 4.5.1; 4.6.1; 4.8.1; 4.9.1; 4.12.1; 4.15.1	ГОСТ 24104—88	4.3.1; 4.5.1; 4.6.1; 4.8.1; 4.9.1; 4.12.1; 4.15.1
ГОСТ 8777—80	5.4	ГОСТ 24597—81	5.7
ГОСТ 10163—76	4.5.1	ГОСТ 25336—82	4.3.1; 4.5.1; 4.8.1; 4.9.1
ГОСТ 10164—75	4.5.1	ГОСТ 25664—83	4.16.1
ГОСТ 10485—75	4.10	ГОСТ 25794.1—83	4.3.1
ГОСТ 10671.6—74	4.11	ГОСТ 26663—85	5.7
ГОСТ 10671.7—74	4.4	ГОСТ 27068—86	4.16.1
ГОСТ 14192—77	5.5	ГОСТ 28498—90	4.3.1; 4.5.1; 4.8.1
ГОСТ 16539—79	4.16.1	ТУ 3.3.1766—82,	4.5.1; 4.6.1;
ГОСТ 17319—76	4.7	ТУ 3—3.1860—85,	4.8.1; 4.9.1
ГОСТ 17811—78	5.1; 5.2; 5.4	ТУ 3—3.2164—89	
ГОСТ 18225—72	5.4	ТУ 6—09—	4.3.1
ГОСТ 18300—87	4.3.1; 4.7; 4.9.1; 4.12.1	—5484—90	
ГОСТ 18573—86	5.4	ТУ УССР 38	5.4
ГОСТ 19627—74	4.16.1	205459—85	
ГОСТ 21650—76	5.7		

6. Снято ограничение срока действия Постановлением Госстандарта СССР от 30.05.91 № 762

7. ПЕРЕИЗДАНИЕ (апрель 1993 г.) с Изменениями № 1, 2, 3, утвержденными в феврале 1986, январе 1988 г., мае 1991 г. (ИУС 5—86, 4—88, 8—91)

Редактор *Т. П. Шамина*  
Технический редактор *В. Н. Малькова*  
Корректор *Н. И. Гаврищук*

Сдано в наб. 13.07.93. Подп. к печ. 19.08.93. Усл. п. л. 1,86. Усл. кр.-отт. 1,99;  
Уч.-изд. л. 2,03. Тираж 1150 экз. С 501

---

Орденна «Знак Почета» Издательство стандартов, 107076, Москва, Колодезный пер., 14.  
Калужским типографии стандартов, ул. Московская, 256. Зак. 1360