

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

СМОЛЫ ЭПОКСИДНЫЕ

МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ МАССОВОЙ ДОЛИ ХЛОРА

ГОСТ 22457—90 (СТ СЭВ 6602—89, ИСО 4573—78)

Издание официальное



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР ПО УПРАВЛЕНИЮ КАЧЕСТВОМ ПРОДУКЦИИ И СТАНДАРТАМ Москва



УДК 678.687 : 551.06 : 006.354 Группа Л29

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

смолы эпоксидные

ΓΟCT 22457--90

Метод: определения массовой доли хлора

Epoxy resins. Method for determination of mass percentage of chlorine

(СТ СЭВ 6602—89, ИСО 4573—78)

OKCTY 2209

Срок действия с

01.01.91

01.01.2000

Настоящий стандарт распространяется на эпоксидные смолы и другие эпоксидные соединения и устанавливает методы определения массовой доли хлор иона, омыляемого и общего хлора.

1. ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

1.1. Общие условия испытаний — по ГОСТ 27025.

1.2. Для проведения испытаний используют реактивы квалификации «чистый для анализа» и дистиллированную воду. Вспомогательные растворы приготовляют в соответствии с ГОСТ 4517.

 При проведении испытания необходимо выполнять требования безопасности при работе с использованием химикатов и горючих жидкостей.

2. МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ МАССОВОЙ ДОЛИ ХЛОР-ИОНА

2.1. Сущность метода

Метод заключается в потенциометрическом титровании раствора эпоксидного соединения титрованным раствором нитрата серебра.

2.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Микробюретки вместимостью 10 см³ с ценой деления шкалы 0,02 см³.

Бюретка вместимостью 50 см³.

Пипетка вместимостью 1, 25, 50 см3.

Колба мерная вместимостью 1000 см3.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

★

С Издательство стандартов, 1991

Колба коническая или стеклянный стакан вместимостью 250, 300 см²

Мешалка магнитная.

pH-метр со стеклянным и серебряным электродами, погрешностью измерения не более 5 мВ. Электроды готовят следующим образом: стеклянный электрод ополаскивают сначала растворителем, а затем водой и погружают не менее чем на 10 мии в раствор соляной кислоты, после чего снова ополаскивают растворителем, а затем водой. Серебряный электрод осторожно полируют мелкозернистой шлифовальной шкуркой и ополаскивают водой. Электроды подготавливают один раз в сутки перед первым измереннем.

Допускается также применять другие электроды и методы их подготовки.

Весы аналитические с погрешностью взвешивания не более 0,0002 г.

Весы технические с погрешностью взвешивания не более 0.01 г.

Шкаф сушильный,

Кислота уксусная, ледяная плотностью $\varrho = 1,050 \text{ г/см}^3$ пли азотная кислота концентрации $\varepsilon \text{ (HNO}_3) = 0,5 \text{ моль/дм}^3$.

Метилэтилкетон или другие растворители, обеспечивающие полное растворение пробы достаточной массы.

Кислота соляцая по ГОСТ 3118, раствор концентрации c(HCI) = 0.1 моль/дм⁸.

Калия хлорид, раствор концентрации c(KCI) = 0.01 моль/дм³. Натрия хлорид.

Серебра интрат, титрованный раствор концентрации

 $c(AgNO_3) = 0.01$ моль/дм³.

Готовят следующим образом: 1,70 г нитрата серебра растворяют в мерной колбе в 950 см³ воды и затем доливают водой дометки

Для определения точной концентрации раствора взвешивают от 0,010 до 0,015 г клорида натрия, предварительно высущенного до постоянной массы при 120°C, помещают его в колбу вместимостью 300 см³ и растворяют в 50 см³ воды.

Полученный раствор титруют раствором нитрата серебра согласно п. 2.3.3. Концентрацию раствора c (AgNO₂), моль/дм³, вычисляют по формуле

$$c = \frac{m_0 \cdot 1000}{58.45 \cdot V} \,. \tag{1}$$

где m_0 — масса хлорида натрия, взятого для приготовления раствора, г:

 V — объем раствора нитрата серебра, израсходованный на титрование, см³;

2 - 2347

į

58,45 — молярная масса хлорида натрия, г/моль.

2.3. Проведение испытания

2.3.1. В конической колбе вместимостью 250 см³ взвещивают пробу испытуемой смолы, масса которой в зависимости от предполагаемой массовой доли хлор-иона должна соответствовать указанной в табл. 1. Результат взвешивания записывают с точностью до четвертого десятичного знака.

Таблица 1

Массовая доля клор-мона, %	Масса пробы смолы, г
До 0,008	10,0
Св. 0,008 до 0,050	От 4,0 до 6,0
Св: 0,050	От 2,0 до 4,0

2.3.2. В колбу заливают 100 см³ растворителя и растворяют пробу при непрерывном перемешивании, поместив ее на магнитную мешалку. Пипеткой в колбу прибавляют 1 см³ раствора хлорида калия и 25 см³ уксусной ледяной или азотной кислоты. Сразу же приступают к титрованию полученного раствора.

2.3.3. Электроды погружают в раствор, находящийся в конической колбе, микробюретку с раствором нитрата серебра укреполяют таким образом, чтобы ее конец был на расстоянии 10—11 мм над уровнем раствора. Раствор титранта прибавляют медленю, при непрерывном перемешивании. После каждого прибавления ждут установления потенциала раствора.

В начале титрования при незначительном изменении потенциала раствор нитрата серебра прибавляют дозами по 0,1 см³.

Если в дальнейшем потенциал изменяется на 10 мВ или больше, титрант прибавляют по 0,05 см³, а вблизи точки эквивалентности по каплям (0,02 см³). Титрование заканчивают постепенным прибавлением 0,2—0,3 см³ нитрата серебра после достижения значительного скачка потенциала.

Точку эквивалентности определяют по показанию прибора или по лолученным данным строят график.

Допускается определять точку эквивалентности при массовой доле хлор-нона выше 0,1% визуальным методом, используя в качестве индикатора раствор хромата калия.

2.3.4. Параллельно проводят контрольный опыт в тех же условиях с теми же реактивами, но без пробы испытуемой смолы.

2.4. Обработка результатов испытания

2.4.1. Массовую долю хлор-иона (X_1) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{(V_1 - V_0) \cdot c \cdot 35 \cdot 5 \cdot 10^{-3}}{m_1} \cdot 100, \tag{2}$$

где V_1 — объем раствора витрата серебра, израсходованный на титрование раствора с испытуемой пробой, см 3 ;

 V₀ — объем раствора нитрата серебра, израсходованный на титрование раствора в контрольном опыте, см³;

 с — концентрация раствора нитрата серебра, вычислениая по формуле (1), моль/дм³;

35,5 -- молярная масса хлора, г/моль;

 m_1 — масса пробы испытуемой смолы, г.

2.4.2. За результат испытания принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, допускаемое расхождение между которыми не должно превышать 30% (отн.). Результат записывают с точностью до третьего десятичного знака.

3. МЕТОЛ ОПРЕДЕЛЕНИЯ МАССОВОЙ ДОЛИ ОМЫЛЯЕМОГО ХЛОРА

3.1. Сущность метода

Метод заключается в омылении пробы раствором гидроксида калия в смеси этиленгликоль-диоксан и потенциометрическом титровании полученного раствора интрата серебра.

3.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Аппаратура по п. 2.2, а также следующие реактивы и аппа-

ратура:

Калия гидроксид, раствор концентрации c(KOH) = 0.5 моль/дм³ в смеси этиленгликоль-диоксан. Раствор готовят следующим образом: 2,80 г гидроксида калия растворяют в 60 см³ этиленгликоля и затем прибавляют 40 см³ диоксана.

Кислота серная, раствор концентрации $c(^{1}/_{2} H_{2}SO_{4}) =$

0,1 моль/дм³ в диоксане.

Серебра нитрат, титрованный раствор концентрации $c(\mathrm{AgNO_3}) = 0.1$ моль/дм³. Готовят следующим образом: 17,00 г $\mathrm{AgNO_3}$ растворяют в воде в мерной колбе вместимостью 1000 см³ и определяют концентрацию раствора согласно п. 2.2 с навеской 0,10—0,15 г NaCl и 50 см³ воды.

При массовой доле хлора ниже 0.8% можно пользоваться раствором нитрата серебра концентрации $c(\mathrm{AgNO_3}) \approx -0.01$ моль/дм³, приготовленного по п. 2.2.

Фенолфталени, раствор с массовой долей 1% в этиловом спир-

тė.

 2^{s}

Диоксан.

Колба круглодонная со шлифом вместимостью 250 см⁸.

Холодильник обратный.

Пипетка вместимостью 10, 50 см³.

3.3. Проведение испытания

Пробу испытуемой смолы массой 2,0 г при массовой доле хлора до 2% или 1,0 г при массовой доле хлора более 2% растворяют в 10 см³ дноксана, залитого в реакционную круглодонную колбу со шлифом вместимостью 250 см³. К раствору приливают 10 см³ раствора гидроксида калия, в колбу вставляют обратный холодильник, нагревают до кипения и кипятят в течение 2 ч. Затем выключают обогрев, после охлаждения холодильник и шлиф омывают 10 см³ дноксана в ту же реакционную колбу. Полученный раствор нейтрализуют раствором серной кислоты пофенолфталенну до устойчивого обесцвечивания. Для регулирования рН раствора к нему добавляют еще 1 каплю раствора серной кислоты, раствор количественно переносят в стакан для титрования и затем титруют раствором нитрата серебра, как указано в п. 2.3.3. Точку эквивалентности определяют по показанию прибора или по полученным данным строят график и точку эквивалентности определяют по графику.

Допускается определять точку эквивалентности при массовой доле хлора выше 0,1% визуальным методом, используя в каче-

стве индикатора раствор хромата калия.

Параллельно проводят контрольный опыт в тех же условиях с теми же реактивами, но без пробы испытуемой смолы.

3.5. Обработка результатов испытания

3.5.1. Массовую долю омыляемого хлора (X_2) в процентах вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{(V_2 - V_0) \cdot 35, 5 \cdot 10^{-3} \cdot c}{m} \cdot 100 - X_1, \tag{3}$$

где V_2 — объем раствора нитрата серебра, израсходованного на титрование раствора испытуемой пробы, см 3 ;

 V₀ — объем раствора нитрата серебра, израсходованный на титрование раствора в контрольном опыте, см³;

 с — концентрация раствора нитрата серебра, вычисленная по формуле (1), моль/дм³;

35,5 - молярная масса хлора, г/моль;

X₁ — массовая доля хлор-нона, %;

т₂ — масса пробы испытуемой смолы, г.

Таблина 2

Массовая доли омыляемого клора. %	Допускаемое расхождение. %
До 0,2	0,03
Св. 0,2 до 0,7	0,05
Св. 0,7 » 1,0	0,08
Св. 1,0 » 3,0	0,10
Св. 3,0 » 9,0	0,20
Св. 9,0	0,30

3.5.2. За результат испытания принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, допускаемое расхождение между которыми не должно превышать значений, указанных в табл. 2.

Результат записывают с точностью до второго десятичного

знака.

4. МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ МАССОВОЙ ДОЛИ ОБЩЕГО ХЛОРА-

4.1. Массовую долю общего хлора определяют по ГОСТ 25303 (метод A) и по приложению 1 к настоящему стандарту (метод **Б)** со следующими дополнениями и изменениями:

проба смолы должна быть в виде порошка, гранулята или

жидкости;

предварительную сушку пробы смолы не проводят.

На фильтровальную бумагу, сложенную в соответствии с ГОСТ

25303-82, помещают пробу смолы.

Массу пробы и метод определения применяют в зависимости от ожидаемой массовой доли общего хлора, как установлено в табл. 3.

Таблина 3

Мяссовая доля общего хдора, %	Масса пробы пецытуемой смолы, г	Метод определения по ГОСТ 25303—82 в приложению 1
До 1	1,00-3,00	Б
Св. 1 до 10	0,05-1,00	Б
Св. 10	0,02-0,05	А

4.2. Массовую долю общего хлора определяют потенциомет-

рическим титрованием раствором нитрата серебра.

4.3. Кроме способа по методу Б допускается применять и другие способы сжигания пробы (по Викболдту, в калориметрической бомбе), которые приводят к полной деструкции соединения с разрушением органической связи хлора любого типа.

5. ПРОТОКОЛ ИСПЫТАНИЯ

Протокол испытания должен содержать следующие данные:

1) наименование, сорт и марку продукции;

- 2) наименование предприятия изготовителя и страны;
- 3) использованный метод испытания;

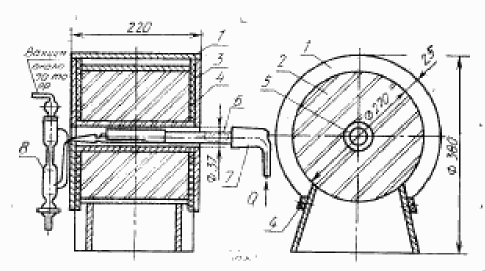
4) результаты испытания;

- обозначение настоящего стандарта;
- дату испытания.

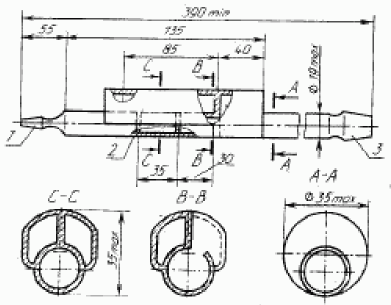
МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ХЛОРА СЖИГАНИЕМ В АППАРАТУРЕ (МЕТОД Б)

1.1. Сущность метода

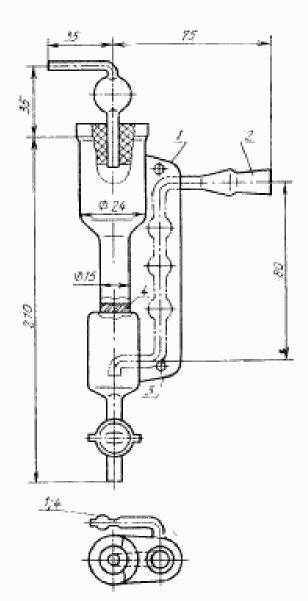
Метод заключается в сжигании пробы в потоке кислорода в аппарате для сжигания, абсорбции образующегося газообразного продукта сгорания в перекиси водорода и определении содержания хлора потенциометрическим титрованием.



I- заюменисовая металанческая общинка (открыта обоку); 2- кизольтур; J- заюменисовый боколой лист; 4- асбест; 5- исолимисовая трубка; 6- кварцевая трубка для сжигания; 7- форштос; 8- абсорбционный сборник . Черт,]



I — кери шлюфа А: I — кварцевая фратта, круппая; I — керы пляфа Б Черт. 2



/ — приток воды; \mathcal{S} — вери шлифа; $\mathbf{3}$ — сток воды; $\mathbf{4}$ — фритта

Черт. 3

1.2. Аппаратура, материалм и реактивы Аппаратура для сжигания (черт. 1), состоящая из трубки для сжигания из кварца (черт. 2), форштоса, с дополнительными отверстнями диаметром4 мм, абсорбционного сборника из кварца (черт. 3), широкой насадки, резивовой или пластмассовой пробки, кварцевой или платиновой лодочки размером $0x_{0.70}$ $52 \times 9 \times 6$ мм, лодочки для прокаливания из тонкокерамических материалов рязмером около $85 \times 12 \times 9$ мм.

Насос вакуумный.

Микробюретка вместимостью 10 см3 с погрешностью измерения не более 0.01 cm^3 .

Стакая химический вместимостью 50 см³.

Шкаф сушильный.

Полумикровесы.

Потенциометр для титрования,

Электрод серебряный.

Сравнительный электрод (наполнение: азотнокислая ртуть, металлическая ртуть, насыщенный раствор азотнокислого калия).

Примечание. Вместо приведенной измерительной цепи (серебряный электрод, сравнительный электрод) для потенциомстрического титрования применяют и другие подходящие измерительные цепи.

Примечание. Перед первым применением серебряный электрод но **5 м**ан погружают в брожистоводородный или йодистоводородный раствор, восле чего несколько раз споласкивают дистиплированной водой.

Раствор абсорбционный, готовят следующим образом; к 100 см³ перекиси водорода (раствора с массовой долей 3%) добавляют 2 капли раствора смешаняюто индикатова.

Кислород.

Вода промывная. Готовят следующим образом: к 100 см³ дастиллированвой воды добавляют 2 капли смещанного индикатора.

Серебро азотнокислое, раствор концентрации c (AgNO₃) = 0.05 моль (дм³

(0,05 H.).

Кислота серная, раствор с массовой долей 10%...

Смещанный индикатор: бромокрезоловый зеленый метиловый красный в отношения 5:1, спиртовой раствор с массовой долей 0,1%.

Спирт этиловый,

Осколки кварцевые днаметром от 2-4 мм,

Вата кварцевая.

1.3. Подготовка к испытанию

Подготовка к исвытанню в соответствии с ГОСТ 25303, п. 2.2 и в. 4 илстоящего стандарта.

1.4. Проведение испытания

1.4.1. В кварцевый или платиновый лодочке взесшивают от 0,020 до 0,033 г. вробы. Результат взвешивания записывают с точностью до пятого десятичного знака. В абсорбилонный сбориик наливают 5 см³ абсорбинонного раствора и добавляют 1 каплю этилового слирта. Сборини подключают к вакуумному насосу и соединяют с трубкой для сжигания. Для обеспечения полного сжигания трубку заполняют осколками кварца и закрывают пробкой (длива 2 см) из кварцевой ваты. Через форштос подают от 30 до 40 л/г кислорода. Кварцевую или платиновую лодочку с навеской помещают в нерамическую лодочку **в ва**одят в горячую зону трубки для сжигания, вмеющую температуру от 8%) **до 900 °C**. Проба сгорает полностью приблизительно через 8 ман. Затем разъединяют илиф верез абсорбивовным сосудом и трубкой для сжигация, нарушая связи с вакуумом, шлиф абсорбционного сосуда промывают промывной водой, открывают кран и смывают жидкость в химический стакан. Только восле этого отвинчивают пробку вакуумной линии на абсорбционном сосуде в смывают его промывной водой в химический стакан вместимостью 50 см³. Использованный вакуум применяют для отсасывання остаточного содержимого абсорбционного сосуда. Используют такой объем промывной жидкости, чтобы в химическом стакане было всего около 30 см³ жидкости. Промывание заназачивают, когда останавливается реакция промывной воды. Находящийся в химическом стакане абсорбционный раствор подкисляют каплей раствора серной кислоты в литруют потенциометрическим раствором адотнокислого серебор.

Пля титрования применяют микробюретку.

1.5. Обработка результатов испытания

1.5.1. Содержание хлора (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{V \cdot F \cdot 1,775}{m \cdot 10},$$

где V — объем раствора азотнокислого серебра, израсходованный на титрование используемого продукта, см³; F — поправочный коэффициент 0,05 моль/дм³ раствора азотножислого серебра;

1,775 — количество азотнокислого серебра, соответствующее 1 см³ раствора концентрации точно 0,05 моль/дм³, мг;

т - масса навески испытуемого продукта, г.

1.5.2. За результат испытания принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, расхождение между которыми не должно превышать 0.15%.

1.6. Протокол непытання

Протокол испытания — в соответствии с п. 5 настоящего стандарта.

приложение 2

Сведения о соответствии ссылок на стандарты СЭВ ссылкам на государственные стандарты

Рездел, в котором	Обозначение стандарта	Обозначение государ-
приведена ссывка	СЭВ	ственного стандарта
Разд. 1 Разд. 2 Разд. 4	CT C3B 804—87 CT C3B 435—77 CT C3B 4276—83 CT C3B 2974—81	ГОСТ 27025—86 ГОСТ 4517—87 ГОСТ 3118—77 ГОСТ 25303—82



ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

- 1. ВНЕСЕН Министерством химической промышленности СССР
- Постановлением Государственного комитета СССР по управлению качеством продукции и стандартам от 11.10.90 № 2641 Стандарт Совета Экономической Взаимопомощи СТ СЭВ 6602—89 «Смолы эпоксидные. Метод определения массовой доли хлора» введен в действие непосредственно в качестве государственного стандарта СССР с 01.01.91
- 3. Срок первой проверки 1991 г., периодичность проверки 10 лет
- Стандарт полностью соответствует международному стандарту ИСО 4573—78
- B3AMEH ΓΟCT 22457—77
- 6. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕН-ТЫ

Обозначение НТД,	Номер пункта,
на который дана ссыдка	водпункта
ΓΟCT 311877	2.2
ΓΟCT 451787	1.2
ΓΟCT 2530382	4, приложение 1
ΓΟCT 2702586	1.1

Редактор Н. П. Щукина Технический редактор В. Н. Малькова Корректор Н. Л. Шнайдер

Сдано в наб. 31.10.90 Подл. к печ. 14.01.91 0,75 усл. п. л. 0,75 усл. кр.-отт. 0,70 уч.-изд. д. Тираж 8000 экз.

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов, (13557, Москва, ГСП, Новопресменский пер., 3 Тип. «Москваский вечатыяк». Москва, Лядян пер., 6. Зак. 2347

