ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

Print Effect A Lange JAYE

ЦЕЛЛЮЛОЗА ДЛЯ ХИМИЧЕСКОЙ ПЕРЕРАБОТКИ

МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ХАРАКТЕРИСТИЧЕСКОЙ ВЯЗКОСТИ

FOCT 25438-82

Издание официальное





РАЗРАБОТАН Министерством лесной, целлюлозно-бумажной и деревообрабатывающей промышленности СССР, Министерством химической промышленности, Министерством высшего и среднего специального образования СССР

ИСПОЛНИТЕЛИ

Л. Е. Де-Милло, В. Ф. Лопатина, Д. И. Мандельбаум, И. М. Харитонова, Н. Е. Рихтер, Т. Ф. Андресов

BHECEH Министерством лесной, целлюлозно-бумажной и деревообрабатывающей промышленности ССС?

Зам. министра Г. Ф. Пронин

УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 3 сентября 1982 г. № 3523



C O 10 3 A CTAHAAPT ГОСУДАРСТВЕННЫЙ

ЦЕЛЛЮЛОЗА ДЛЯ ХИМИЧЕСКОЙ ПЕРЕРАБОТКИ

Методы определення характористической вязкости

FOCT 25438-82

Dissolving pulp. Intrinsic viscosity determination

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 3 сентября 1982 г. № 3523 срок действия установлен

40 01.07.8 932

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт распространяется на целлюлозу для химической переработки и устанавливает методы определения характеристической вязкости железовиннонатриевого и кадмийэтилендиаминового растворов целлюлозы.

Методы основаны на определении времени истечения из капиллярного вискозиметра разбавленных растворов целлюлозы и растворителей.

Стандарт соответствует Международному стандарту МС ИСО 5351/2 — 81 в части, касающейся метода определения ристической вязкости целлюлозы в растворе железовиннонатриевого комплекса.

1. OTEOP TIPOS

1.1. Отбор проб целлюлозы — по ГОСТ 7004—78.

2. МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ХАРАКТЕРИСТИЧЕСКОЙ ВЯЗКОСТИ **ЦЕЛЛЮЛОЗЫ В РАСТВОРЕ ЖЕЛЕЗОВИННОНАТРИЕВОГО КОМПЛЕКСА (ЖВНК)**

2.1. Аппаратура, посуда, реактивы, растворы Банка стеклянная с пришлифованной пробкой или полиэтиленовая с вкладышем и завинчивающейся крышкой вместимостью 50 см³ для растворения целлюлозы.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

(С) Издательство стандартов, 1982

Аппарат для взбалтывания растворов целлюлозы типа ABP-3. Вискозиметр капиллярный по ГОСТ 10028—81 типа ВПЖ-3 с постоянной 0,03 мм²/с².

Термостат жидкостной лабораторный, обеспечивающий под-

держание температуры $(20,0\pm0,2)$ °C.

Весы лабораторные с погрешностью взвешивания не более 0,01 и 0,0002 г по ГОСТ 24104—80.

Секундомер по ГОСТ 5072-79.

Насос водоструйный по ГОСТ 10696-75.

Шарики стеклянные днаметром 6-8 мм.

Бюретки вместимостью 50 и 100 см3 по ГОСТ 20292-74.

Воронка фильтрующая типа ВФ пор 100 по ГОСТ 9775-69.

Колба для фильтрования под вакуумом вместимостью 1000 и 250 см³ по ГОСТ 6514—75.

Колба мерная вместимостью 1000 см³ по ГОСТ 1770-74.

Холодильник.

Вода дистиллированияя по ГОСТ 6709-72.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77, 10% -ный раствор.

Раствор ЖВНК, приготовленный, как указано в обязательном приложении 1, содержащий в 1000 см⁸ раствора 217, 09 г виннокислого натрия и 81,09 г хлорного железа и 96,0 г гидроокиси натрия.

2.2. Подготовка к испытанию

2.2.1. Подготовка проб целлюлозы — по ГОСТ 19318—73.

2.2.2. Приготовление раствора целлюлозы в ЖВНК.

2.2.2.1. Концентрацию раствора выбирают так, чтобы относительная вязкость раствора целлюлозы была в пределах 1,1—1,5:

при характеристической вязкости до 500 см³/г — 0,4·10-³ г/см³

(0,04 %);

при характеристической вязкости свыше 500 до 1000 см³/г — 0,3·10⁻³ г/см³ (0,03 %);

при характеристической вязкости свыше 1000 см³/г — 0,2-10-3

г/см³ (0,02 %).

2.2.2.2. Массу навески воздушно-сухой целлюлозы (m) в граммах, необходимую для приготовления раствора целлюлозы, вычисляют по формуле

$$m = \frac{V \cdot C}{10 \cdot (100 - W)} \tag{1}$$

где V — объем раствора ЖВНК, см³;

С — концентрация целлюлозы в растворе, г/см³;
 W — влажность воздушно-сухой целлюлозы, %.

2.2.2.3. Навеску воздушно-сухой целлюлозы взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г и помещают в банку. Влажность целлюлозы определяют в отдельной навеске по ГОСТ 16932—82. Из бюретки заливают в банку раствор ЖВНК при температуре (20.0 ± 0.2) °C в объеме (V), принятом для расчета массы навески $(30-40~{\rm cm}^3)$. Затем в банку помещают 9—12 стеклянных шариков.

Стеклянную банку закрывают притертой пробкой, закрепляя ее двумя плоскими резиновыми кольцами. При использовании полиэтиленовой банки ее закрывают полиэтиленовым вкладышем и завинчивающейся крышкой.

- 2.2.2.4. Заполненную банку встряхивают вручную в течение 10—15 с, затем помещают в аппарат для взбалтывания и перемешивают содержимое банки при комнатной температуре до полного растворения целлюлозы: сульфитную и сульфатную вискозную, сульфатную предгидролизную кордную целлюлозу горячего облагораживания 30-60 мин, сульфитную ацетатную - 120-180 мин. При приготовлении раствора сульфатной предгидролизной кордной целлюлозы холодного облагораживания и хлопковой целлюлозы по ГОСТ 595-79 банку встряхивают вручную 10-15 с, помещают в аппарат и перемешивают содержимое банки при комнатной температуре в течение 40 мин, затем банку вынимают из аппарата и выдерживают в холодильнике при температуре 2-4 °C в течение 8 ч или в морозильной камере холодильника при температуре минус 8 — минус 12 °C в течение 4-5 ч, периодически встряхивая вручную.
- 2.2.2.5. Полноту растворения устанавливают визуально путем осмотра банки в проходящем свете.
- 2.2.2.6. Банку с раствором целлюлозы помещают в термостат с температурой (20.0±0,2) °С на 20 мин в случае растворения при комнатной температуре или на 40 мин в случае растворения при нониженной температуре.
- 2.2.2.7. При наличии примесей нецеллюлозного характера раствор перед термостатированием фильтруют через воронку типа ВФ.
 - 2.3. Проведение испытания
- 2.3.1. Банку вынимают из термостата, открывают и соединяют ее с нижним концом вискозиметра.

В верхний конец вискозиметра вставляют насадку, соединенную с водоструйным насосом и, открывая стеклянный кран насадки, засасывают раствор из банки через вискозиметр до тех порявока насадка не наполнится на половину для промывки вискозиметра. Кран закрывают, отделяют от вискозиметра насадку и банку, измеряют секундомером время истечения раствора между верхней и нижней метками вискозиметра (t_1) . Таким же образом определяют время истечения растворителя (t_0) . При проведении непрерывных измерений вязкости растворов предварительная промывка вискозиметра не требуется, так как при засасывании раствора в насадку вискозиметр промывают раствором, подлежащим испытанию.

- 2.3.2. По окончании испытания вискозиметр, банки и шарики промывают водой, 10 %-ной соляной кислотой и дистиллированной водой.
 - 2.4. Обработка результатов
- 2.4.1. Характеристическую вязкость [η] в см³/г вычисляют по формуле

$$[\eta] = \frac{\eta_y}{C(1+K\cdot \eta_y)}, \qquad (2)$$

где C -- концентрация целлюлозы в растворе, г/см3;

 К — константа, равная для растворов железовиннонатриевого комплекса 0,33;

 η_γ — удельная вязкость, характеризующая отношение разности вязкости раствора целлюлозы (η) и растворителя (η₀) к вязкости растворителя и вычисленная по формуле

$$\eta_y = \frac{\eta - \eta_0}{\eta_0} = \frac{t_1}{t_0} - 1 . \tag{3}$$

где t_0 — время истечения растворителя из вискозиметра, с;

 t_1 — время истечения раствора целлюлозы из вискозиметра, с.

 2.4.2. За результат испытання принимают среднее арифметическое двух параллельных определений.

Округление результатов испытания и допустимое расхождение между параллельными определениями при доверительной вероятности, равной 0.95, не должны превышать величин, указанных в табл. 1.

Таблица 1

Хариятеристическая няз- мость, см ⁸ /г	Сирупление результата испытания, см ³ /-	Допустимое расхождение меж- ду паражленными определени- ями, отн. % (от среднего)
От 100 до 500	10	5
CB: 500 > 1000	20	5
> 1000 > 1500	50	6

3. МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ХАРАКТЕРИСТИЧЕСКОЙ ВЯЗКОСТИ ЦЕЛЛЮЛОЗЫ: В РАСТВОРЕ КАДМИЙЭТИЛЕНДИАМИНА (КАДОКСЕНА)

- 3.1. Аппаратура, посуда, реактивы, растворы
- 3.1.1. Для проведення испытания должны применяться: аппаратура, посуда и реактивы по п. 2.1 со следующим дополнением: раствор кадоксена, приготовленный как указано в обязательном приложении 2, содержащий (5,5±0,5) % кадмия, (28,0±0,2) % этилендиамина.

- 3.2. Подготовка к испытанию
- 3.2.1. Подготовка проб целлюлозы по ГОСТ 19318—73.
- 3.2.2. Приготовление раствора целлюлозы в кадоксене.
- 3.2.2.1. Концентрацию раствора целлюлозы выбирают так, чтобы относительная вязкость раствора целлюлозы была в пределах 1.2—1.8:

при характеристической вязкости до 300 см $^3/r$ — $2 \cdot 10^{-3}$ г/см 3 (0,2%);

при характеристической вязкости свыше 300 см 3 /г — $1 \cdot 10^{-3}$ г/см 3 (0.1%).

3.2.2.2. Массу навески целлюлозы вычисляют по п. 2.2.2.2.

 3.2.2.3. Навеску воздушно-сухой целлюлозы взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г и помещают в банку.

Влажность определяют в отдельной навеске по ГОСТ 16932—82.

Из бюретки заливают в банку раствор кадоксена при температуре (20,0±0,2) °C в объеме (V), принятом для расчета массы навески 30—40 см³. В банку помещают 9—12 стеклянных шариков. Стеклянную банку закрывают притертой пробкой, закрепляя ее двумя плоскими резиновыми кольцами. При использовании полиэтиленовой банки ее закрывают вкладышем и завинчивающейся крышкой.

3.2.2.4. При приготовлении раствора сульфитной и сульфатной вискозной целлюлозы, предгидролизной кордной целлюлозы горячего облагораживания заполненную банку встряхивают вручную 10—15 с, помещают в аппарат и перемешивают в течение 15—20 мин при комнатной температуре, после чего выдерживают в холодильнике 40—50 мин при температуре 2—4 °C, периодически встряхивая вручную.

При приготовлении раствора сульфатной предгидролизной кордной целлюлозы холодного облагораживания, сульфитной ацетатной и хлопковой целлюлозы по ГОСТ 595—79 заполненную банку встряхивают вручную 10—15 с, помещают в аппарат и перемешивают в течение 20 мин при комиатной температуре, затем в течение 3—4 ч выдерживают в холодильнике при температуре 2—4 °С, периодически встряхивая вручную.

- 3.2.2.5. Полноту растворения устанавливают визуально путем осмотра банки в проходящем свете.
- 3.2.2.6. Банку с раствором целлюлозы помещают в термостат с температурой (20,0±0,2) °C на 40 мин.
- 3.2.2.7. При наличии примесей нецеллюлозного характера раствор перед термостатированием фильтруют через воронку типа ВФ.
 - 3.3. Проведение испытания
 - 3.3.1. Испытание проводят, как указано в п. 2.3.1.

- 3.3.2. По окончании испытания вискозиметр, банки и шарики промывают небольшим количеством растворителя, водой, 10 % -ной соляной кислотой и дистиллированной водой.
 - 3.4. Обработка результатов
- З.4.1. Характеристическую вязкость [η] в см³/г вычисляют поформуле

$$[\eta] = \frac{-1 + \sqrt{1 + 2\eta_y}}{C}. \tag{4}$$

 η_y — удельная вязкость, вычисленная по п. 2.4.1, формула (3); C — концентрация целлюлозы в растворе, r/cm^3 .

 За результат испытания принимают среднее арифметическое двух парадлельных определений.

Округление результатов испытания и допускаемое расхождениемежду параллельными определениями при доверительной вероятности, равной 0,95, не должны превышать величин, указанных в табл. 2.

Таблица 2:

Харантеристическая вяз- кость, см*/г	Округление результата нешытания, см ² /с	Допускаемое расхожаемие между параляельными опре- делениями, отк. % (от среднего)-
До 300	10	5
Св. 300	20	5

Примечание, Характеристическую вязкость можно вычислить по табл. 1 и 2, приведенными в рекомендуемом приложении 3.

- 3.4.3. В случае необходимости определения показателя средней: степени полимеризации целлюлозы его определяют по методу, изложенному в рекомендуемом приложении 3.
 - 3.5. Требования безопасности
- 3.5.1. Этилендиамин (100 %) относится к третьему классу опасности; окись кадмия к первому классу опасности, согласно ГОСТ 12.1.007—76.
- 3.5.2. Этилендиамин и окись кадмия не образуют токсичные соединения в воздушной среде и сточных водах.
- 3.5.3. Предельно допустимая концентрация (ПДК) в возлухерабочей зоны должна отвечать требованиям ГОСТ 12.1.005—76 и соответствовать: окиси кадмия, в виде аэрозолей — 0,1/0,03 мг/м³; этилендиамина в виде паров — 2 мг/м³.

Определение в воздухе этилендиамина основано на его реакции с 2,4- динитрохлорбензолом и колориметрии окрашенных растворов. Согласно ГОСТ 12.1.014—76 контроль периодический. При определении окиси кадмия следует использовать реакцию с сернистым натрием. Образующийся сернистый кадмий окрашивает раствор в желтый цвет. Контроль систематический.

З.Б.4. Работу, связанную с приготовлением кадоксена, следует проводить в вытяжном шкафу. Работать при исправной системе

вентиляции.

3.5.5. Водные растворы этилендиамина следует хранить в бутылях в темном месте. При разливе водного раствора этилендиамина на рабочую поверхность или на кожу работающего необходимо смыть его водой.

Окисью кадмия следует пользоваться только в заводской упаковке и хранить в специально отведенных закрывающихся шкафах для химических реактивов. В случае попадания порошка окиси кадмия на рабочую поверхность следует его собрать, смыть 10 %-ным раствором соли аммония и водой.

Отработанные растворы кадоксена должны собираться в специальные плотно закрывающиеся емкости и сливаться в специаль-

но отведенных местах.

3.5.6. Мелкодисперсная пыль окиси кадмия способна воспламеняться. Пожарная безопасность должна отвечать требованиям ГОСТ 12.1.004—76. Пожарная техника для защиты объекта должна отвечать ГОСТ 12.4.009—75.

3.5.7. При приготовлении раствора кадоксена работающий должен применять средства защиты согласно ГОСТ 12.4.011—75.

3.5.8. Организация обучения работающих безопасности труда в соответствии с требованиями ГОСТ 12.0.004—79.

Для работы с кадоксеном допускаются лица не моложе 18 лет.

ПРИГОТОВЛЕНИЕ РАСТВОРА ЖЕЛЕЗОВИННОНАТРИЕВОГО KOMITJEKCA (MBHK)

1. Аппаратура, посуда, реактивы

Установка для приготовления раствора (чертеж), которая состоит из сосуда 1 круглого сечения из нержавеющей стали, с крышкой 2 из нержавеющей стали. В крышке имеются три отверстия для термометра 3, мешалки 4 и воронки 5. Сосуд помещается в охладительную баню 6 со льдом и водой.

Мешалка лабораторная с частотой аращения 5—6 с^{—1} (200—300 об/мян). Весы лабораториме с потрешностью взвешивания не более 0.01 и 0.0002 г

no FOCT 24104-80.

Термометр лабораторный со шкалой от 0 до 50 °C по ГОСТ 215—73.

Воронка делительная вместимостью 250 см³ по ГОСТ 8613--75.

Воронка стеклянная диаметром 100 мм.

Стаканы стеклянные вместимостью 200 и 500 см³ по ГОСТ 10394-72.

Колба коническая вместимостью 250 см⁵ по ГОСТ 10394-72.

Цилиндры мериые вместимостью 60 н. 1000 см³ по ГОСТ 1770-74.

Колба мерная вместимостью 1000 см³ по ГОСТ 1770—74. Пинетка вместимостью 5 см³ по ГОСТ 20292—74.

Бюретка вместимостью 25 см3 по ГОСТ 20292-74.

Натрий виднокислый 2-водный по ГОСТ 3656-78. ч. д. а.

Железо хлориое по ГОСТ 4147-74, ч. д. а.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328-77, ч. д. а.

Калий йодистый по ГОСТ 4232—74, х. ч., 20 %-ный раствор, свежевоиготовленный.

Кислота голяная по ГОСТ 3118--77, 10 %-ный раствор.

Крахмал растворниый по ГОСТ 10163—76, 0,5 %-ный раствор, готовят по FOCT 4919.1—77.

Натрий серноватистокислый (тиосульфат натрия) по CT C9B 223-75. 0,1 н. раствор:

Трилон В (двунатриевая соль этилендваминтетрауксусной кислоты) по-ГОСТ 10652-73, ч. д. а., 0.1 н. раствор, хранить в полиэтиленовой посуде.

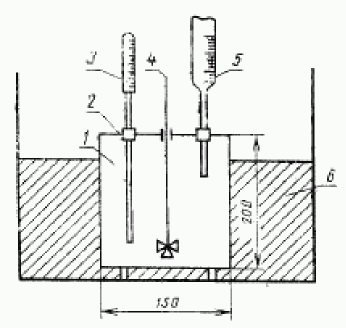
Кислота сульфосалициловая 2-водная по ГОСТ 4478-78, ч. д. а. 10 %-ный водный раствор.

2. Приготовление раствора ЖВНК

Установка для приготовления раствора железовинноватриевого комплекса и

раствора кадмийэтилсидвамива

Для приготовления 1000 см³ раствора в сосуд установки помещают 217.09 г. 2-водного винновислого матрия, взвещенного с погрешностью не более 0,01 г, и 530 см³ дистиллированной воды, включают мешалку и растворяют вивнокислый натрий при компатной температуре в течение 15--20 мин. В отдельном стака-не висствиостью 200 см³ растворяют в 30 см³ дистиллированной воды 81.09 г хлорного железа, взвещенного с погрещностью не более 0,01 г (массу навески хлоржого железа берут с учетом его содержания в препарате) и переносят при перемециявания в резиционный сосуд через ворожку, споласкивая стакай и воронку 20 см3 воды. Содержимое сосуда охлаждают до температуры не выше 15 °C. В стакане вместимостью 500 см³ растворяют 96,0 г гидроокиси натрия. взвещенного с погрешностью не более 0,0.1 г, в 180 см³ дистилированной воды, и охлаждают до температуры не выше 15 °C. Примерно третью часть раствора гидроокиси натрия осторожно по каплям из делительной воронки вводят в реакционный сосуд, следя за тем, чтобы температура реажционной смеси не превышала 16 °C. Оставшуюся часть раствора гидроокиси натрия добавляют в течение 3—5 мин при температуре, не превышающей 20 °C. Воронку споласкивают



I—евсуд: 2—крышка; 3—термометр; 4—мешалка; 5—воронка; 6—охладительная баня

10—16 см³ воды. По окончании введения всех реактавов продолжают перемешивание в течение 10—15 мин. Переносят раствор в мерную колбу вместимостью 1000 см³, споласкивая сосуд водой, доводят объем до метки при температуре 20 °С, быстро перемешивая для предотвращения гидролиза. Полученный раствор в случае необходимости отфильтровывают через фильтрующую воронку. Раствор ЖВНК должен быть светло-веленого цвета, прозрачный.

2.1. Определение массовой доли хлорного железа

Массовая доля хлорного железа в препарате может быть определена од-

ним из двух вижеприведенных способов.

Г-й способ. Около 0,8 г препарата взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г, помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³ (с притертой пробкой), растворяют в 50 см³ воды, прибавлян 10 см³ раствора соляной кислоты, 15 см³ раствора йодистого калия, быстро закрывают колбу пробкой, перемешивают и оставляют в темном месте на 10 мин. Смывают пробку водой, доводят объем раствора водой до 100 см³ и титруют выделившийся йод раствором серноватистокислого натрия, прибавляя в конце титрования раствор крахмала.

Параллельно проводят титрование контрольной пробы.

Массовую долю клорного железа (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{(V-V_1) \cdot 0.02703 \cdot 100}{m}$$

где V — объем точно 0,1 и. раствора серноватистокислого натрия, израсходованимй на титрование анализируемого раствора, см³;

V₁ — объем точно 0,1 в. раствора серноватистокислого натрия, израсходованный на тигрование контрольной пробы, см³;

т — масса препарата, г.

0.02703 — количество хлорного железа, соответствующее 1 см³ точно 0,1 н. раствора серноватистокислого ватрия, г.

2-й способ, Около 0,2 г препарата взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г, помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³, растворяют в 100 см³ дистиллированной воды, доводят 10 %-ной соляной кислотой.

CTP. 10 FOCT 25438-82

до рН № 2, добавляют 2 см³ нединатора раствора сульфосалициловой кислоты, нагревают до 50 °C и титруют раствором трилона В до перехода темно-вишневой окраски в соломенно-желтую.

Параллельно проводят титрование контрольной пробы.

Массовую долю хлорного железа (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{(V - V_1) \cdot 0.01355 \cdot 100}{m}$$

где V — объем точно 0,1 н. раствора трилона Б, израсходованный на титрование анализируемого раствора, см³;

 V₁ — объем точно 0,1 н. раствора трилона Б. нарасходованный на титрованае контрольного раствора, см³;

т — масса препарата, г;

0,01355 — количество хлорного железа, соответствующее 1 см³ точно 0,1 н. раствора трилона Б, г.

ПРИГОТОВЛЕНИЕ И АНАЛИЗ РАСТВОРА КАДМИЙЭТИЛЕНДИАМИНА (КАДОКСЕНА)

1. Аппаратура, посуда, реактивы, растворы

 Для приготовления и анализа раствора кадоксена должны применяться: анпаратура, посуда, реактивы, по п. I обязательного приложения I со следующими дополнениями.

Пипетка мерная вместимостью 2 см⁸ по ГОСТ 20292—74. Циляндр мерный вместимостью 500 см⁹ по ГОСТ 1770—74.

Колба коническая вместимостью 100 см^в по ГОСТ 10394---72.

Кадмия окись по ГОСТ 11120-75, ч. д. а.

Этилендиамин 50 или 70 %-ный водный раствор.

Метиловый оранжевый по ГОСТ 10816—64, ч. д. а., 0.1 %-ный водный раствор.

Хромоген черный ET-00: ч. д. а. (индякатор готовится смешиванием в-

ступке 1 части хромогена черного и 200 частей хлористого натрия).

Аммиак водный по ГОСТ 3760—79, ч. д. а., 25 %-ный раствор.

Аммоний хлористый по ГОСТ 3773—72, ч. д. а.

Кислота серная по ГОСТ 4204-77, ч. д. а., 1 н. раствор.

Натрий хлористый по ГОСТ 4233-77, ч. д. а.

Товлон Б по ГОСТ 10652-73, ч. д. а., 0,1 М раствор.

Буфериый раствор с pH == 10, готовят следующим образом: в колбу вместамостью 1000 см³ номещают 70,0 г хлористого аммония, вавешенного с логрешностью не более 0,01 г. 570 см³ 25 %-ного водного аммиака и доливают дистиллированной водой до метки.

Натрий сернистый технический по ГОСТ 596-78.

2.4 -динитрохлорбензол.

2. Пригоговление раствора кадоксена

2.1. Раствор кадоксена готовят на установке (см. обязательное приложение

1, чертеж).

Для вриготовления раствора кадоксена в сосуд вводят 1000 см³ (28.0 ± 0.2) %-ного раствора этилендиамина, предварительно охлажденного до (0 ± 2) °С, помещают его в баню со льдом в ловодят температуру до минус 3 °С. В охлажденный раствор при витенсивном перемешвания мещалкой в течение 10—15 мин шпателем маленькими порциями через воронку добавляют 80,0 г окиси кадмия, взвещенного с потрешностью не более 0,01 г, для насыщения раствора кадоксена. При этом насыщаемый раствор необходимо охлаждать (путем добавления в ледяную баню новых порций льда и технической поваренной соли) с тем, чтобы температура раствора не поднималась выше 3 °С.

После введения всего количества окиси кадмия раствор продолжают перемешнать еще 40—45 мнн. Общее время насыщения раствора от его начала составляет 2 ч. Образующийся непрозрачный раствор белого цвета переливают в бутыль и оставляют на 1—2 сут в темном месте для осаждения избытка гидроонися кадмия.

Путем декантации отделяют прозрачный раствор кадоксена от осадка. Плотность раствора должна быть в пределах (1,06—1,07) г/см³.

Раствор хранят в темном месте при комнатиой температуре.

3. Анализ раствора кадоксена

3.1. Определение нассовой доли этилендиамина в растворе кадоксена

Около I г раствора кадоксена, взвещенного с погрешностью не более 0,0002 г, помещают в коническую колбу вместимостью 100 см³, добавляют

20 см³ диствалированной воды и титруют 1 и раствором серкой кислоты с индикатором истиловым оранжевым (2—3 капли).

Массовую долю этилендиамина (X_1) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{0.03 \cdot \text{H} \cdot V \cdot 100}{m}$$

где т — масса раствора кадокства, г;

V -- объем серной кислоты, израсходованный на титрование, см³;

0.03 — масса этилендивинна, соответствующая 1 см³ 1 к. раствора серной жислоты;

и — пормальность раствора сериой кислоты.

Аналогично определяют содержание этилендиамина в (28,0±0,2) %-ком растворе, приготовленного из 50 иля 70 %-кого водного раствора этилендиамина. При этом вместо навески раствора жадоксена берут вавеску раствора этилендиамина.

3.2. Определение массовой доли кодмия

Около 0,3 г раствора кадоксена, взвешенного с погрешностью не более 0,0002 г, помещают в коническую колбу вместимостью 100 см³, прибавляют 20 см³ воды, 1 см³ буферного раствора с pH = 10 и на кончеке инпателя добавляют индикатор хромоген черный.

Титрование проводят 0,1 М раствором трилона Б. Переход цветов от вин-

нокрасного до сине-фиолетового.

Массовую долю кадмая (Х2) в процентах вычисляют по формуле

$$X_{2} = \frac{0.1124 \cdot V \cdot M \cdot 100}{m}$$

где т --- масса раствора калоксена, г;

V — объем 0,1 М раствора трилона Б, израсходованного на тятрование, сиз:

М — моляриость раствора трилона Б;

0.1124 — масса кадмия, соответствующая 1 см³ 0.1 М раствора трилона В. 3.3. При получении раствора с концентрацией кадмия отличающейся от указанных пределов, корректируют его состав; при возижениюм количестве кадмия раствор кадоксена охлаждают до 3 °C и добавляют необходимое иоличество окиси кадмия; при его избытке раствор оставляют при комнатной температуре до выпадения избытка кадмия. Отстоявшийся раствор кадоксена декантируют и проводят повторный анализ.

ПРИЛОЖЕНИЕ 3 Рекомендуемое

метод определения средней степени полимеризации

 Среднюю степень полимеризации целлюловы (СП) вычисляют по формузам (1, 2)

$$[\eta] = K_m \cdot CH^{\alpha}$$
, (1)

К_{ти}α — вязкостно-молекулярные константы, равные для кадоксеновых растворов целлюлозы соответственно 0,7 и 0,9;

тарактеристическая вязкость, вычисленная по п. 3.4.1 настоящего стандарта, или по табл. 1 и 2 настоящего приложения и округленная до 1 см³/г

$$lgG\Pi = \frac{lg \frac{[\eta]}{0.7}}{0.9}$$
 (2)

За результат испытания принимают среднее арифметическое значение двух параллельных определений.

Результаты определения выражног ближайшим целым числом кратным 20 при степени полимеризации — до 1000 и кратным 50 при степени полимеризации свыше 1000. Допускаемые расхождения между параллельными определениями при P=0.95-5~%:

 Примеры вычисления характеристической визкости [ŋ] в см³/г и средвей степени полимеризации (СП) — по табл. і в 2 настоящего приложення.

2.1. При концентрации раствора целлюловы 0,1 %

Если время истечения раствора надоксена (растворителя) $t_0 = 105$ с, а время истечения кадоксенового раствора целлюлозы $t_1 = 151.1$ с, то удельная вязкость (η_{N}) будет равна

$$\eta_y = \frac{151.1}{105} - 1 = 0.439$$
.

В табл. І приведены величины удельной вязкости от 0,20 до 0,79 с погрещнистью не более 0,01. При удельной вязкости, равной 0,439, показатель характеристической вязкости находится в пределах 364—371 см³/г (разность по-казателей 7 см³/г), в средняя степень полимеризации в пределах 1042—1064 (разность воказателей 22).

Сначала по табл. 1 находят значение характеристической визкости (364) и средней степени полимеризации (1042) при удельной вязкости, равной 0.43, затем по числам 7 и 22 для третьего знака удельной вязкости 0,009 по табл. 2 находят дополнительные эначения характеристической вязкости, равное 6,3 см²/г, и средней степени полимеризации, равное 19,8. Суммируя илиденные величины, получают окончательные значения

$$|\eta| = 364 + 6.3 = 370.3 \text{ cm}^3/r$$
.

$$C/7 = 1042 + 19.8 = 1061.8$$
.



Стр. 14 ГОСТ 25438-82

2.2. При концентрации раствора целлюлозы 0,2 % вычисления производят по табл, 1 ю 2 с поправками на концентрацию раствора. Пример. При концентрации раствора 0,2 % удельная вязкость $\eta_y = 0,485$, характеристическая вязкость целлюлозы $[\eta]$ с учетом поправки на концентрацию будет равна

$$[\eta] = 403.5 : 2 = 201.8 \text{cm}^3/\text{r}$$
.

Соответственно оредняя степень полимеризации (CH), вычисленная по формуле (2) настоящего приложения или табл. I и 2, будет равна CH=1168.

Таблица 1

			_		14000044
ήγ	η. см ^в /г	C//	₹y	η, см ^в /г	cii
0,20 0,21 0,22 0,23 0,24 0,25 0,26 0,27 0,28 0,29 0,30 0,31 0,32 0,33 0,34 0,35 0,36 0,36 0,37 0,38 0,38 0,39 0,40 0,41 0,42 0,43 0,44 0,45 0,45 0,46 0,47 0,48 0,49	183 192 200 208 217 225 233 241 249 257 265 273 281 288 296 304 311 319 327 334 342 349 356 364 371 378 386 393 400 407	485 512 536 559 586 610 635 659 683 708 732 757 781 803 828 853 875 900 925 947 972 994 1018 1042 1064 1086 1112 1134 1157 1179	0,50 0,51 0,52 0,53 0,54 0,55 0,56 0,57 0,58 0,69 0,61 0,62 0,63 0,64 0,65 0,66 0,67 0,68 0,69 0,70 0,71 0,72 0,73 0,74 0,75 0,76 0,77 0,78 0,79	414 421 428 435 442 449 456 463 470 476 483 490 497 503 510 517 523 530 536 549 556 562 568 575 581 587 594 600 606	1202 1225 1247 1270 1293 1315 1338 1361 1384 1404 1427 1450 1473 1492 1515 1539 1558 1582 1601 1625 1645 1668 1708 1731 1752 1772 1772 1772 1775 1815 1835

Разность показателей характеристической визкости [1]

			_ [
			- SE	-జనాగా అక్కారా తాతాగా తారు శాగా
			8	44000 0 4400 00000000000
			54	9440808408 -96466660
	835		83	04400 - 577 - 0
	Sales and a		æ	8400 = 500 800 810 81 - 47
		CID HOP	7.	844-984-88-8 48-86-64-88-8
Разность показателен характерне поста степен (СП)		Pashocia nosasarentă (C/I)	報	80 2 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5
	Amound Nation		98	පැහැ <u>උට්ගිලික්</u> ජීරි බස්ක්±ටබ්ස්ක්ජ
	mester.		\$4 ·	ဖေျပာလည်းသည် ရောင်း ကုန်—လေးသို့ ရောလ်းရ
	среднея	Разность показателей [ц] смª/г	9	0
			t-	০—প্ৰথ এ 4 4 টে এ ৮ 4—কি চে প্ৰত ক
			· 00	ဝ
				စ္⇔ရသန္လစ္လ ဓာဏ်က်က်လိနယ်၏
			E _p v	550000000

Изменение № 1 ГОСТ 25438—82 Целлюлоза для химической переработки. Методы определения характеристической вязкости

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 05.11.88 № 3386 срок введения установлен

e 01.07.87

Под наименованием стандарта проставить вод: ОКСТУ 5409.

Пункт 2.1. Второй абзац изложить в новой редакции: «Аппарат для взбалтывания растворов целлюлозы с числом качаний 48—50 в минуту, углом поворота 180 °C от вертикали (аппарат типа ABP-3 конструкции ЦНИИБ)»;

пятый — седьмой абзацы изложить в новой редакции: «Весы лабораторные общего назначения с наибольшим пределом взещивания 1000 и 200 г с по-грешностью взвещивания соответственно 0,01 и 0,0002 г по ГОСТ 24104—80,

Секундомер СОпр 2а-3-010 по ГОСТ 5072-79.

Насос водоструйный или вакуумный по ГОСТ 25336—82; вакуумметр по ГОСТ 8625—77»;

девятый -- двенадцатый абзацы изложить в новой редакции:

«Бюретки 1-2-50-0,1 вли 1-2-100-0,2 по ГОСТ 20292-74.

Воронка фильтрующая ФКП-32 ПОР 100 или ФКП-40 ПОР 100 по ГОСТ 25336—82.

Колба для фильтрования в вакууме вместимостью 250 и 1000 см³ по ГОСТ 25336—82.

Колба 2-1000-2 по ГОСТ 1770-74»:

тринадцатый абвац исключить;

шестнадцатый абзац изложить в новой редакции: «Раствор ЖВНК, кам указано в обязательном приложении 1, приготовляют двумя способами.

В 1000 см³ раствора ЖВНК, приготовленного по способу 1, содержится 217,09 г 2-водного виннокислого натрия, 81,09 г хлорного железа и 96,0 г гадро-окиси натрия.

(Продолжение см. с. 238)

. 237



(Продолжение изменения к ГОСТ 25438-82)

В 1000 см³ раствора ЖВНК, приготовленного по способу 2, содержится 414,2 г 2-водного виннокислого натрия, 154,17 г клорного железа, 120 г гидро-

окиси натриям.

Пункт 2.2.2.4 изложить в новой редакции: «2.2.2.4. Заполненную банку встрихивают вручную в течение 10—15 с, затем помещают в аппарат для взбалтывания и перемешивают содержимое банки при комнатной температуре до

полного растворения целлюловы.

Сульфитную и сульфатную вискозную, сульфатную предгидролизную кордную целлюлозу горячего облагораживания растворяют в течение 30—60 мин в растворе ЖВНК, приготовленном по способу 1, или в течение 30—40 мин в растворе ЖВНК, приготовленном по способу 2 и разбавлениом 700 см³ раствора, содержащего 60 г гидроокиси натрия в 1000 см³ дистиллированной воды.

Сульфатную предгидролизную кордную целлюлозу холодного облагораживания и сульфитную ацетатную растворяют в растворе ЖВНК, приготовлен-

ном по способу 2, в течение 30-40 мин».

Пункт 2.2.2.6. Исключить слова: «или на 40 мин в случае растворения при поняженной температуре».

Пункты 2.2.2.7, 3.2.2.7. Заменить слова: «типа ВФ» на «типа ФКП».

Пункт 3.5.3. Заменить ссмику: ГОСТ 12.1.014—76 на ГОСТ 12.1.014—84. Пункт 3.5.6. Заменить ссмики: ГОСТ 12.1.004—76 на ГОСТ 12.1.004—85,

Пункт 3.5.6. Заменить ссылки: ГОСТ 12.1.004—76 на ГОСТ 12.1.004—85 ГОСТ 12.4.009—75 на ГОСТ 12.4.009—83.

Приложение 1. Пункт 1. Второй абзац дополнить словами: «по нормативно-

технической документации»;

третий — двенадцатый абвацы изложить в новой редакции: «Весы лабораторные общего назначения с наибольшим пределом взвешивания 1000 и 200 г. погрешностью взвешивания соответственно 0,01 и 0,0002 г по ГОСТ 24104—80.

Термометр Т.Л-3 1-Б 6 по ГОСТ 215—73. Воронка В.Д-2—250 по ГОСТ 25336—82. Воронка В-100—200 по ГОСТ 25336—82.

Стакан стеклянный М-1-600 по ГОСТ 25336-82.

(Продолжение см. с. 239)

238

Қолба Қи-1—250 по ГОСТ 25336—82.

Цванидры 1—50 и 1—1000 по ГОСТ 1770—74;

Колба 2-1000-2 по ГОСТ 1770-74.

Пипетка 7-1-5 по ГОСТ 20292-74.

Бюретка 1-2-25-0.1 по ГОСТ 20292-74»;

семнадиатый, девятрадиатый абзацы изложить в новой редакции: «Кислота соляная по ГОСТ 3118—77, 10 %-ный и 25 %-ный раствор. Натрий серноватистокислый по ГОСТ 27068—86, раствор концентрацией с (Na₂S₂O₃-5H₂O) = 0,1 моль/дм³ (0,1 н.), готовят по ГОСТ 25794.1—83»; двадцатый абзац. Заменить значение: 0,1 на 0,1 моль/дм³ (0,1 н.);

дополнить абзацами: «Спирт этиловый ректификованный технический FOCT 18300---72.

рН-метр любой системы со стеклянными электродами и терморегулятором с погрешностью измерения не более 0,05 рН по нормативно-технической докумен-TAURE:

Шкаф сушильный с естественной циркуляцией воздуха, обеспечивающий автоматическое регулирование температуры от 10 до 200°C с колебанием температуры в рабочей зоне сушильного шкафа ±2°C».

Пункт 2. Первый абзац изложить в новой редакции: «Раствор ЖВНК при-

готовляют двумя способами:».

второй абрац перед словами «Для приготовления 1000 см^а» дополнить сло-

вами: «Способ I»;

дополнить абзацами: «Способ 2. Для приготовления 1000 см³ раствора ЖВНК в стакане вместимостью 500 см³ растворяют в 150 см³ дистиллированной воды 154,17 г хлорного железа, взвещенного с погрешностью не более 0,01 г (массу навески хлорного железа берут с учетом его содержания в препарате), и переносят в реакционный сосуд установки, споласкивая стакан 50 см³ воды. В тот же сосуд всыпают 414,2 г 2-водного виннокислого натрия и перемещивают содержимое 7-10 мин, пока смесь не приобретает желтую окраску, после чего в сосуд вливают 450 см³ воды и продолжают перемешивание 5—10 мнв. Затем в реакционный сосуд, не прекращая перемешнвания, вливают 900 см^в этилового спирта, получают осадок железиоримионатриевого комплекса. Осадок отделяют от раствора фильтрованием на воронке Бюхнера, используя слой фильтрованной бумаги и бязевой ткани.

(Продолжение см. с. 240)

(Продолжение изменения к ГОСТ 25438-82)

Отдельный осадок помещают в сущильный шкаф и сущат при (50±2) °C в течение 10 ч, перводически перемешивая. Высущенный порошок переносят в реакционный сосуд, вливают 380 см⁸ воды и перемещивают 5—10 мнн. В ста-кане вместимостью 500 см³ растворяют в 240 см³ дистиллированной волы 120,0 г гидроскиси натрия, раствор вливают в реакционный сосуд и содержимое перемешивают до полного растворения.

Полученный раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см°, споласкивая сосуд водой, доводят объем до метки при температуре 20 °C, быстро перемешивают для предотвращения гидролиза. Раствор в случае необходимости

отфильтровывают через фильтровальную воронку».

Пункт 2.1. Второй абзац. Заменить слова: «10 см⁸ раствора» на «10 см⁸ раст-

вора 25 %-ной»;

вкапликация. Заменить слова: «точно 0,1 и раствора серноватистокислого натрия» на «раствора серноватистокислого натрия концентрацией 0,1 моль/дм³ (0,1 н.)» (3 раза); «точно 0,1 н. раствора трилона Б» на «раствора трилона Б копцентрацией 0,1 моль/дм³ (0,1 м.)» (3 раза).
Приложение 2. Пункт 1.1. Второй — четвертый абзацы изложить в новой редакции: «Папетка 4—4—2 ГОСТ 20292—74.

Цилиндр 1-500 ГОСТ 1770-74. Колба Кн-1-100 ГОСТ 25336-82»;

сельмой, одиниалиятый абзацы изложить в новой редакции: «Метиловый "пранжевый, ч.д.а. 0.1 %-ный водный раствор (яндикатор, приготовленный по ГОСТ 4919.1---77);

Квелота серная во ГОСТ 4204—77, ч.д.а., раствор концентр с (¹/2 H₂SO₄) → 1 моль/дм³ (1 н.), приготовленный по ГОСТ 25794.1—83». концентрацией

Пункт 3.1. Заменить слова: «1 н. раствором серной кислоты» на «раствором серной кислоты концентрацей 1 моль/дм2 (1 н.)»;

формула. Заменять единицу: н. на М;

экспликация. Заменить слова: «1 и. раствора серпой кислоты» на «раствора серной кислоты концентрацией 1 моль/дм⁵ (1 н.)» и «н-вормальность раствора серной кислоты» на «М-концентрация раствора серной кислоты»,

Пункт 3.2. Экспликация. Заменить слово: «молярность» на «концентрация»,

(ИУС № 2 1987 г.)



Редактор Т. В. Смыка Технический редактор О. Н. Никигина Корректор Н. Б. Жуховцева

Сяжно в каб. 27.09.82 Подв. к печ. 15.11.82 1.0 п. ж. 1.02 уч.-над. ж. Тир: 12000 Цена 5 коп.-

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов, 123557, Москва, Новопресненский пер., 3. Калужская типография стандартов, ул. Московская, 256. Зак. 2442

