



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ
СОЮЗА ССР

КАПРОЛАКТАМ

МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ КИСЛОТНОСТИ,
ЩЕЛОЧНОСТИ И РН 20%-НОГО ВОДНОГО
РАСТВОРА КАПРОЛАКТАМА

ГОСТ 26743.5—91

Издание официальное

22 р. 20 к. БЗ 1—92/83

КОМИТЕТ СТАНДАРТИЗАЦИИ И МЕТРОЛОГИИ СССР
Москва

КАПРОЛАКТАМ

Метод определения кислотности, щелочности и рН 20%-ного водного раствора капролактама

**ГОСТ
26743.5—91**

Caprolactam. Determination of acidity, alkalinity and pH of 20 percent aqueous solution of caprolactam

ОКСТУ 2409

Дата введения 01.01.93

Настоящий стандарт устанавливает потенциометрический метод определения показателей — кислотности, щелочности и рН 20%-ного водного раствора капролактама.

Сущность метода заключается в измерении концентрации свободных оснований или свободных кислот в капролактаме ацидиметрическим или алкалиметрическим титрованием до значения $\text{pH} = 7,00 \pm 0,05$ водного раствора капролактама с массовой концентрацией 20%.

1. ОТБОР ПРОБ

Отбор проб — по ГОСТ 7850.

2. АППАРАТУРА, РЕАКТИВЫ

Прибор для измерения рН, снабженный стеклянным электродом и термокомпенсатором, типа универсального лабораторного иономера ЭВ-74, И-130, либо аналогичного типа. Погрешность измерения рН не превышает $\pm 0,05$.

Мешалка магнитная.

Термометр стеклянный лабораторный с диапазоном измерений от 0 до 50°C.

Бюretка 6—2—2 или 7—2—3 по ГОСТ 20292.

Цилиндр 1—250 или 3—250 по ГОСТ 1770.

Весы лабораторные общего назначения не ниже 4-го класса точности по ГОСТ 24104.

Издание официальное

(C) Издательство стандартов, 1992

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен без разрешения Госстандарта ССР

С. 2 ГОСТ 26743.5—91

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709 или вода эквивалентного качества.

Кислота соляная по ГОСТ 3118 или серная по ГОСТ 4204, раствор молярной концентрации c (HCl) или c ($\frac{1}{2}$ H₂SO₄) = 0,002 моль/дм³.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328, раствор молярной концентрации c (NaOH) = 0,002 моль/дм³.

3. ПОДГОТОВКА К ИСПЫТАНИЮ

3.1. Приготовление титрантов

Растворы соляной (серной) кислоты и гидроокиси натрия молярной концентрации 0,002 моль/дм³ готовят разбавлением растворов молярной концентрации 0,1 моль/дм³, приготовленных по ГОСТ 25794.1. При разбавлении рекомендуется использовать пипетку 6—2—10 по ГОСТ 20292 и мерную колбу 2—500—2 по ГОСТ 1770.

3.2. Подготовка воды

В толстостенную склянку помещают не менее 0,3 дм³ дистиллированной воды, соединяют склянку с водоструйным (или форвакуумным) насосом и дегазируют воду в течение 15—20 мин.

Допускаются другие способы подготовки воды, если в результате вода по качеству не ниже указанной.

4. ПРОВЕДЕНИЕ ИСПЫТАНИЯ

Прибор для измерения pH подготавливают к работе и включают в соответствии с инструкцией.

Цилиндром отмеряют 120 см³ воды, подготовленной по п. 3.2, и переливают в стакан вместимостью 400 см³, установленный на магнитной мешалке. В стакан помещают электроды и термокомпенсатор, включают мешалку.

Измеряют pH воды. Затем, если нужно, доводят pH воды до значения pH = 7,00 ± 0,05, добавляя в воду из бюретки раствор гидроокиси натрия, молярной концентрации 0,002 моль/дм³. При этом количество раствора гидроокиси натрия не должно превышать 0,8 см³, в противном случае воду следует перегнать повторно.

После доведения pH воды до значения 7,00 ± 0,05 в нее вносят 30 г капролактама. Результат взвешивания в граммах записывают с точностью до второго десятичного знака. Содержимое стакана перемешивают магнитной мешалкой до полного растворения капролактама. Не прекращая перемешивания, раствор выдерживают не менее 5 мин, после чего измеряют pH полученного 20%-ного раствора. Значение pH записывают с точностью до второго десятичного знака. При pH = 7,00 ± 0,05 раствор капролактама считают нейтральным.

Для измерения кислотности и щелочности pH раствора капролактама доводят до значения pH = 7,00 ± 0,05, добавляя в него из бюретки раствор соляной (серной) кислоты или гидроокиси натрия. Объем израсходованного титранта записывают с точностью до второго десятичного знака.

5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

5.1. Кислотность и щелочность капролактама (X), ммоль/кг, вычисляют по формуле

$$X = \frac{V \cdot 0,002 \cdot 1000}{30},$$

где V — объем раствора соляной (серной) кислоты или гидроокиси натрия молярной концентрации 0,002 моль/дм³, израсходованный на титрование раствора капролактама до pH = 7,00 ± 0,05.

30 — масса навески капролактама, г.

5.2. За результат измерения принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми при доверительной вероятности $P = 0,95$ не должны превышать при определении кислотности и щелочности 30%, pH 20%-ного раствора капролактама — 0,1.

Допускаемая относительная суммарная погрешность результата определения ±20% для значений кислотности и щелочности от 0,03 до 0,1 ммоль/кг и ±0,05 для pH 20%-ного раствора капролактама при доверительной вероятности $P = 0,95$.

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН фирмой «Агропромтехпрогресс» РАЗРАБОТЧИКИ

В. М. Олевский, О. А. Добровольский, О. В. Левина, М. А. Левина

2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением
Комитета стандартизации и метрологии СССР от 29.12.91
№ 2322

3. Периодичность проверки — 5 лет

4. ВЗАМЕН ГОСТ 26743.5—85

5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

| Обозначение НТД, на который дана ссылка | Номер раздела, пункта |
|---|-----------------------|
| ГОСТ 1770—74 | 2 |
| ГОСТ 3118—77 | 2 |
| ГОСТ 4204—77 | 2 |
| ГОСТ 4328—77 | 2 |
| ГОСТ 6709—72 | 2 |
| ГОСТ 7850—86 | 1.1 |
| ГОСТ 20292—74 | 2 |
| ГОСТ 24104—88 | 2 |
| ГОСТ 25794.1—83 | 2 |

Редактор *В. С. Закирова*

Технический редактор *В. Н. Прусакова*

Корректор *В. И. Варенцова*

Сдано в наб. 14.02.92 Подп. в печ. 14.04.92 Усл. печ. л. 0,375. Усл. кр.-отт. 0,375. Уч.-изд. л. 0,22.
Тир. 539 экз.

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов, 123557, Москва, ГСП, Новопресненский пер., 3
Тип. «Московский печатник». Москва, Лялин пер., 6. Зак. 952