



Г О С У Д А Р С Т В Е Н Н Ы Й С Т А Н Д А Р Т
С О Ю З А С С Р

КАУЧУК И ЛАТЕКС

ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ МЕДИ.
ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД

ГОСТ 29083—91
(ИСО 8053—86)

Издание официальное

26 р. 40 к. Б3 7—91/894

КОМИТЕТ СТАНДАРТИЗАЦИИ И МЕТРОЛОГИИ СССР
Москва

КАУЧУК И ЛАТЕКС

Определение содержания меди.
Фотометрический метод

Rubber and latex. Determination of
copper content. Photometric method

ГОСТ**29083—91****(ИСО 8053—86)**

ОКСТУ 2209

Дата введения 01.01.93**0. ВВЕДЕНИЕ**

Известно, что медь в определенном виде катализирует окислительную деструкцию натурального каучука, механизм разрушения, однако, не полностью изучен.

Принято также считать, что другие формы меди могут присутствовать в каучуке даже в относительно больших количествах, не вызывая деструкции, хотя в этих случаях всегда имеется возможность того, что под действием некоторых химикатов, особенно ненасыщенных кислот, медь станет оказывать более агрессивное окислительно-катализическое действие.

Совершенно очевидно, что целесообразно аналитически различать каталитически активные и неактивные формы, однако ни один из принятых методов не может быть использован для этого. В связи с этим необходимо определять общее содержание меди в каучуке.

Метод, представленный в настоящем стандарте, применим ко всем известным эластомерам, включая эластомеры, содержащие хлор.

1. НАЗНАЧЕНИЕ И ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ

Данный стандарт включает в себя фотометрический метод определения следов меди в натуральном и синтетическом каучуках, латексах, наполненных резиновых смесях.

Издание официальное**© Издательство стандартов, 1992**

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

2. ССЫЛКИ

ГОСТ 19816.4. Каучук синтетический. Метод определения мас-
совой доли золы и ее водорастворимой части*.

ГОСТ 20292. Приборы мерные лабораторные стеклянные. Бю-
ретки, пипетки. Технические условия**.

ГОСТ 24920. Латексы синтетические. Правила приемки, отбор
и подготовка проб***.

ГОСТ 25336. Посуда и оборудование лабораторные стеклян-
ные. Типы, основные параметры и размеры**.

ГОСТ 27109. Каучуки синтетические. Методы отбора и подго-
товки проб**.

ГОСТ 28588.2. Каучук вулканизованный. Приготовление проб
и образцов для испытаний. Часть 2. Химические испытания.

ГОСТ 28862. Латексы каучуковые. Определение общего содер-
жания сухого вещества.

3. СУЩНОСТЬ МЕТОДА

Образец каучука озоляют или обрабатывают смесью концентри-
рованных серной и азотной кислот с последующим удалением из-
быточного количества кальция (если присутствует) и маскиро-
ванием присутствующего железа цитратом аммония. После под-
щелачивания водного раствора его перемешивают при встряхи-
вании с раствором диэтилдитиокарбамата в 1,1,1-трихлорэтаноле
(хлороформе) для образования и экстрагирования желтого мед-
ного комплекса. Фотометрирование такого раствора и сравне-
ние результата с результатами фотометрирования стандартных раст-
воров позволяет провести количественное определение меди.

4. РЕАКТИВЫ

Необходимо применять все меры предосторожности при про-
ведении испытания для определения следов металла. При выпол-
нении испытаний, описанных в настоящем стандарте, следует при-
нимать все меры безопасности и охраны здоровья.

* Применение ГОСТ 19816.4 допускается до введения ИСО 247 в качестве
государственного стандарта.

** Применение ГОСТ 20292 допускается до введения ИСО 648 в качестве
государственного стандарта.

*** Применение ГОСТ 24920 допускается до введения ИСО 123 в качест-
ве государственного стандарта.

*4 Применение ГОСТ 25336 допускается до введения ИСО 1042 в качест-
ве государственного стандарта.

*5 Применение ГОСТ 27109 допускается до введения ИСО 1795 и ИСО
1796 в качестве государственных стандартов.

При проведении анализа применяют реагенты квалификации не ниже чистый для анализа и дистиллированную воду или воду эквивалентной чистоты.

4.1. Сульфат натрия безводный.

4.2. Серная кислота концентрированная ($\rho = 1,84 \text{ г/см}^3$).

4.3. Азотная кислота концентрированная ($\rho = 1,42 \text{ г/см}^3$).

4.4. Смесь соляной/азотной кислот, приготовленная следующим образом: 2 объема соляной кислоты ($\rho = 1,18 \text{ г/см}^3$), 1 объем азотной кислоты ($\rho = 1,42 \text{ г/см}^3$), 3 объема воды.

4.5. Перекись водорода, 30%-ная.

4.6. Раствор аммиака ($\rho = 0,890 \text{ г/см}^3$).

4.7. Соляная кислота ($c(\text{HCl}) = 5 \text{ моль/л}$).

4.8. Фтористоводородная кислота ($\rho = 1,13 \text{ г/см}^3$).

4.9. Раствор лимонной кислоты.

Растворяют 50 г лимонной кислоты в 100 см³ воды.

4.10. Диэтилдитиокарбамат цинка.

Растворяют 1 г твердого диэтилдитиокарбамата цинка в 1000 см³ 1,1,1-трихлорэтана (хлороформа). При отсутствии диэтилдитиокарбамата цинка реагент готовят следующим образом: растворяют 1 г диэтилдитиокарбамата натрия в воде и добавляют 2 г гептагидрата сульфата цинка. Экстрагируют полученный диэтилдитиокарбамат цинка встряхиванием с 1,1,1-трихлорэтаном (хлороформом) в делительной воронке. Отделяют слой 1,1,1-трихлорэтана (хлороформа) и разбавляют до 1000 см³ 1,1,1-трихлорэтаном (хлороформом).

Такой реагент хорошо сохраняется не менее 6 мес. при хранении в бутылках из темного стекла.

4.11. Медь, стандартный раствор 0,01 г/дм³.

Взвешивают 0,393 г пентагидрата сульфата меди ($\text{CuSO}_4 \times 5\text{H}_2\text{O}$) в небольшую колбу и растворяют в воде. Добавляют 3 см³ концентрированной серной кислоты (п. 4.2), переливают раствор в мерную колбу (п. 5.6) вместимостью 1000 см³ и разбавляют водой до метки для получения основного раствора. Переносят пипеткой 10 см³ такого раствора в мерную колбу вместимостью 100 см³ (п. 5.6) и разбавляют водой до метки.

1 см³ такого раствора содержит 0,01 мг меди и его следует каждый раз готовить вновь из основного раствора, если он потребуется.

4.12. Оксид магния.

4.13. Лакмусовая бумага.

4.14. Фильтровальная бумага (плотная бумага, стойкая воздействию кислот).

5. АППАРАТУРА

Используют обычную лабораторную аппаратуру и указанную в пп. 5.1—5.8.

5.1. Фотометр или спектрофотометр, позволяющий измерять поглощение в области 435 нм, снабженные кюветами, с толщиной колориметрируемого слоя 10 мм.

5.2. Колба Кельдаля вместимостью 100 см³ из кварцевого или боросиликатного стекла.

5.3. Тигли или чаши из фарфора, кварцевого стекла или платины вместимостью 50 см³ для небольших образцов и несколько более крупные для больших образцов.

Фарфоровая или кварцевая посуда, особенно протравленная, должна быть покрыта 0,1 г окиси магния, нанесенного на основание и частично на боковые стороны. Это снижает возможность того, что медь будет адсорбироваться на протравленных стенках или на наполнителях (если таковые присутствуют) и вместо этого медь будет направленно адсорбироваться на окиси магния. Нет необходимости в обработке окисью магния посуды из платины.

5.4. Пипетка по ГОСТ 20292 вместимостью 25 см³.

5.5. Весы с точностью измерений до 0,1 мг.

5.6. Мерные колбы по ГОСТ 25336 вместимостью 100 и 1000 см³.

5.7. Электронагреваемая плита или газовая горелка с песочной баней.

5.8. Платиновый стержень, используемый в качестве мешалки.

6. ОТБОР ПРОБ, ПРИГОТОВЛЕНИЕ ОБРАЗЦА И ОТБОР ПРОБЫ ДЛЯ ИСПЫТАНИЯ

6.1. Отбор проб каучука и приготовление образца по ГОСТ 27109.

6.2. Из резиновых смесей отбирают образец, характерный для смеси (см. ГОСТ 28588.2).

6.3. Пробу латекса отбирают по одному из методов, описанных в ГОСТ 24920, образец приготавливается согласно ГОСТ 28862.

6.4. Взвешивают испытуемый образец в количестве 2—10 г, с точностью до 0,001 г; операцию выполняют согласно пп. 6.1, 6.2 или 6.3.

Примечание. Размер испытуемого образца зависит от количества присутствующей меди. Он должен быть отобран таким образом, чтобы дать поглощение от 0,3 до 0,8 единиц оптической плотности; при очень низких содержаниях меди показатель поглощения должен не менее чем в 10 раз превышать показатель холостой пробы. Соответствующий размер испытуемого образца в значительной степени зависит от накопленного опыта.

7. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

Определение проводят дважды.

7.1. Испытуемый образец можно приготавливать вальцеванием (п. 7.1.1) и (или) дроблением (п. 7.1.2).

7.1.1. Вальцуют образец, пропуская его шесть раз между холодными валками лабораторных вальцов с зазором 0,5 мм, после каждого пропускания скатывают резину, придавая ей форму цилиндра, и помещают «цилиндр» на вальцы для следующего пропускания.

7.1.2. Нарезают образец на кусочки весом не более 0,1 г.

7.2. Разложение испытуемого образца для определения меди может быть проведено либо озолением (п. 7.2.1), либо обработкой кислотами (п. 7.2.2). Если каучук содержит хлор, следует использовать метод кислотной обработки.

7.2.1. Озоляют испытуемый образец в соответствии с методами А или Б ГОСТ 19816.4. После прокаливания увлажняют содержимое тигля 0,5—1 см³ воды, затем добавляют 10 см³ кислотной смеси (п. 4.4) покрывают часовым стеклом и нагревают примерно до 100°C в течение 30—60 мин. Если зола полностью растворилась, переносят раствор частями в небольшую коническую колбу и продолжают испытание в соответствии с п. 7.3.

Если зона не полностью растворилась или если известно, что присутствуют силикаты, повторяют прокаливание по ГОСТ 19816.4, пользуясь новым испытуемым образцом и платиновым тиглем. После прокаливания добавляют несколько капель серной кислоты (п. 4.2) и нагревают до появления паров. Охлаждают и добавляют еще 3 капли серной кислоты (п. 4.2) и 5 см³ фтористоводородной кислоты (п. 4.8). Нагревают на электрической плите или песчаной бане (п. 5.7) и выпаривают до исчезновения следов влаги, перемешивая платиновым стерженьком (п. 5.8). Повторяют эту операцию дважды или до тех пор, пока не будут удалены все силикаты, о чем свидетельствует отсутствие белого дыма тетрафторида кремния.

Охлаждают, увлажняют содержимое тигля 0,5—1 см³ воды, добавляют 10 см³ кислотной смеси (п. 4.4), покрывают часовым стеклом и нагревают примерно до 100°C в течение 30—60 мин.

Переносят раствор частями в небольшую коническую колбу и продолжают испытание в соответствии с п. 7.3.

7.2.2. Обрабатывают испытуемый образец 4 см³ серной кислоты (п. 4.2) и 3 см³ азотной кислоты (п. 4.3) в колбе Кельдаля (п. 5.2). Для этого, чтобы началась реакция, колбу необходимо нагреть.

Примечание. Количество реагентов в п. 7.2.2 приведены в расчете на 2 г испытуемого образца. Если используют больший испытуемый образец, соответственно потребуются большие порции кислоты.

7.2.2.1. Если реакция протекает очень интенсивно, охлаждают колбу в стакане с холодной водой. Как только начальная реакция ослабевает, смесь слегка нагревают до тех пор, пока не прекратится быстрая реакция, а затем нагревают значительно силь-

нее до тех пор, пока смесь не потемнеет. Добавляют азотную кислоту порциями по 1 см³, нагревая после каждого введения кислоты до потемнения смеси. Продолжают такую обработку до тех пор, пока раствор не станет прозрачным или светло-желтым и не потемнеет при последующем нагревании.

Если такая обработка занимает много времени, необходимо добавить около 1 см³ серной кислоты (п. 4.2) для предупреждения затвердевания содержимого колбы. Для разрушения последних следов органических веществ охлаждают смесь и добавляют 0,5 см³ перекиси водорода (п. 4.5) и 2 капли азотной кислоты (п. 4.3). Затем нагревают раствор до появления паров, последние операции повторяют до тех пор, пока не прекратится дальнейшее изменение цвета раствора. Охлаждают раствор, разбавляют 10 см³ воды и выпаривают до появления паров. Затем охлаждают раствор и добавляют 5 см³ воды.

7.2.2.2. Если испытуемый раствор на этой стадии не содержит нерастворимое вещество, сливают кислотный состав в коническую колбу и промывают колбу Къельдаля тремя порциями воды по 5 см³, которые также вводят в коническую колбу. Однако, если испытуемый раствор содержит нерастворимое вещество, отфильтровывают жидкость через маленький фильтр в коническую колбу, оставив в колбе Къельдаля как можно большее количество нерастворимого осадка. Добавляют 5 см³ соляной кислоты (п. 4.7) в колбу Къельдаля, нагревают раствор, чтобы началось кипение и тщательно перемешивают для промывки стенок колбы. Затем сливают содержимое колбы на фильтр и собирают фильтрат в коническую колбу. Промывают колбу Къельдаля тремя порциями воды по 5 см³, которые также сливают в колбу.

7.3. Добавляют 5 см³ раствора лимонной кислоты (п. 4.9) к содержимому конической колбы. Если раствор при охлаждении остается прозрачным, нейтрализуют его, добавляя по каплям раствор аммиака (п. 4.6), используя в качестве индикатора небольшой кусочек лакмусовой бумаги. Если при охлаждении из раствора выкристаллизовывается сульфат кальция, перед нейтрализацией раствором аммиака поступают следующим образом: охлаждают колбу с ее содержимым примерно до 10 °С, отфильтровывают во вторую коническую колбу, промывают тремя порциями по 2 см³ ледянной водой и отфильтровывают.

Охлаждают раствор, например, погружением в проточную воду, переносят в делительную воронку, добавляют еще 2 см³ раствора аммиака и затем разбавляют примерно до 40 см³ водой. К раствору добавляют пипеткой 25 см³ диэтилдитиокарбамата цинка (п. 4.10) и встряхивают воронку в течение 2 мин. Сразу же после разделения слоев жидкости в воронке переносят слой 1,1,1-трихлорэтана (хлороформа) в колбу с притертой пробкой, содержащую около 0,1 г безводного сульфата натрия (п. 4.1). Если

мутность раствора сохраняется после выдержки в течение 30 мин, добавляют еще немного безводного сульфата натрия до тех пор, пока раствор не станет прозрачным.

7.4. Фильтруют раствор 1,1,1-трихлорэтана (хлороформа) через стекловату или небольшой бумажный фильтр в кювету фотометра или спектрофотометра (п. 5.1) и измеряют оптическую плотность при той же длине волны, при которой измерялась оптическая плотность растворов при построении калибровочной кривой (разд. 8), пользуясь 1,1,1-трихлорэтаном (хлороформом) в кювете сравнения. Вносят поправки вычитанием оптической плотности холостого раствора.

7.5. Проводят определение холостого раствора, выполняя те же операции, и вводят то же количество реагентов, но без испытуемого образца (п. 7.4). Содержание меди в холостом растворе не должно превышать $2 \cdot 10^{-4}\%$.

8. ПОДГОТОВКА КАЛИБРОВОЧНЫХ КРИВЫХ

8.1. Готовят серию стандартных растворов, каждый из которых содержит 5 см^3 серной кислоты (п. 4.2), разбавленной до 10 см^3 водой.

К этим растворам добавляют порции стандартного раствора меди (п. 4.11) в количестве от 0 до 10 см^3 и затем 5 см^3 раствора лимонной кислоты (п. 4.9). Добавляют по каплям раствор аммиака (п. 4.6) до щелочной реакции по лакмусовой бумаге. Охлаждают растворы, переливают каждый в делительную воронку и в каждую вводят еще 2 см^3 раствора аммиака. К каждому раствору при помощи пипетки (п. 5.4) добавляют 25 см^3 диэтилдитиокарбамата цинка (п. 4.10) и встряхивают 2 мин. Сразу же после разделения слоев жидкости в воронке переносят слой 1,1,1-трихлорэтана (хлороформа) в колбу с притертой пробкой, содержащую около 0,1 г. безводного сульфата натрия (п. 4.1). Если мутность раствора сохраняется после выдержки в течение 30 мин, добавляют еще немного безводного сульфата натрия до тех пор, пока раствор не станет прозрачным.

Примечание. При использовании окиси магния для озоления испытуемого образца (п. 5.3) такое же количество его должно присутствовать в каждом стандартном образце.

8.2. Фильтруют каждый раствор 1,1,1-трихлорэтана (хлороформа) через стекловату или небольшой бумажный фильтр (п. 4.14) в кювету фотометра или спектрофотометра (п. 5.1) и измеряют оптическую плотность при длине волны максимальной оптической плотности (около 435 нм), используя 1,1,1-трихлорэтана (хлороформа) в эталонной кювете.

Вносят поправки вычитанием оптической плотности раствора, не содержащего меди.

8.3. По полученным значениям для каждого раствора и известным содержаниям меди строят градуировочный график, который периодически проверяют в соответствии с местными условиями и типом используемого прибора.

9. ВЫРАЖЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ

9.1. Определяют при помощи калибровочной кривой концентрацию меди (с поправкой см. п. 8.2) и по ней рассчитывают содержание меди в испытуемом образце.

9.2. Выражают результаты в мг/кг.

9.3. Результат испытания представляет собой среднее арифметическое результатов двух определений.

10. ОТЧЕТ О ПРОВЕДЕНИИ ИСПЫТАНИЯХ

Отчет о проведенных испытаниях должен включать следующую информацию:

- а) ссылку на данный стандарт;
- б) описание образца;
- в) результаты и использованный метод выражения;
- с) использованный метод озоления;
- д) проводилась ли обработка фторидом водорода;
- е) любые особенности, обнаруженные при проведении испытания;
- ж) операции, не включенные в данный стандарт или стандарты, на которые даны ссылки.

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

- 1. ПОДГОТОВЛЕН И ВНЕСЕН** Всесоюзным научно-исследовательским институтом синтетического каучука
- 2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ** Постановлением Комитета стандартизации и метрологии СССР от 18.07.91 № 1272
Настоящий стандарт полностью подготовлен методом прямого применения международного стандарта ИСО 8053—86 «Каучук и латекс. Определение содержания меди. Фотометрический метод» и полностью ему соответствует
- 3. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ**

Обозначение соответствующего стандарта	Раздел, в котором приведена ссылка
ГОСТ 19816.4—74	2, 7
ГОСТ 20292—74	2, 5
ГОСТ 24920—81	2, 6
ГОСТ 25336—82	2, 5
ГОСТ 27109—86	2, 6
ГОСТ 28588.2—90	2, 6
ГОСТ 28862—90	2, 6

Редактор *P. С. Федорова*
Технический редактор *О. Н. Никитина*
Корректор *Н. Л. Шнайдер*

Сдано в наб. 05.09.91 Подп. в печ. 16.12.91 Усл. печ. л. 0,75. Усл. кр.-отт. 0,75. Уч.-изд. л. 0,58.
Тираж 370 экз.

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов, 123557, Москва, ГСП, Новопесчанский пер., 8
Тип. «Московский печатник», Москва, Лялин пер., 6. Зак. 628