

---

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ  
(МГС)  
INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION  
(ISC)

---

М Е Ж Г О С У Д А Р С Т В Е Н Н Ы Й  
С Т А Н Д А Р Т

ГОСТ  
24245—  
2016

---

## РЕАКТИВЫ

### Метод определения примеси аммония

Издание официальное



Москва  
Стандартинформ  
2016

## Предисловие

Цели, основные принципы и основной порядок проведения работ по межгосударственной стандартизации установлены в ГОСТ 1.0—2015 «Межгосударственная система стандартизации. Основные положения» и ГОСТ 1.2—2015 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосударственные, правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Правила разработки, принятия, обновления и отмены».

### Сведения о стандарте

1 РАЗРАБОТАН Федеральным государственным унитарным предприятием «Всероссийский научно-исследовательский институт стандартизации материалов и технологий» (ФГУП «ВНИИ СМТ»)

2 ВНЕСЕН Межгосударственным техническим комитетом по стандартизации МТК 527 «Химия»

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 28 июня 2016 г. № 49)

За принятие проголосовали:

Краткое наименование страны по МК (ISO 3166) 004—97	Код страны по МК (ISO 3166) 004—97	Сокращенное наименование национального органа по стандартизации
Армения	AM	Минэкономики Республики Армения
Казахстан	KZ	Госстандарт Республики Казахстан
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Россия	RU	Росстандарт

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 10 ноября 2016 г. № 1670-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 24245—2016 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 января 2018 г.

5 ВЗАМЕН ГОСТ 24245—80

Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодном информационном указателе «Национальные стандарты», а текст изменений и поправок — в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет ([www.gost.ru](http://www.gost.ru))

© Стандартинформ, 2016

В Российской Федерации настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

**РЕАКТИВЫ****Метод определения примеси аммония**

Reagents. Method for determination of ammonium impurity

Дата введения — 2018—01—01

**1 Область распространения**

Настоящий стандарт распространяется на химические реактивы и устанавливает метод определения примеси аммония.

Метод основан на образовании окрашенного в желтый цвет соединения при взаимодействии реактива Несслера или Несслера-Винклера с ионами аммония.

**2 Нормативные ссылки**

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

ГОСТ 1770—74 (ИСО 1042—83, ИСО 4788—80) Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензуры, колбы, пробирки. Общие технические условия

ГОСТ 4212—2016 Реактивы. Методы приготовления растворов для колориметрического и нефелометрического анализа

ГОСТ 4328—77 Реактивы. Натрия гидроокись. Технические условия

ГОСТ 4517—2016 Реактивы. Методы приготовления вспомогательных реагентов и растворов, применяемых при анализе

ГОСТ 6709—72 Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 10671.4—2016 Реактивы. Методы определения примеси общего азота

ГОСТ 10779—78 Спирт поливиниловый. Технические условия

ГОСТ 24104—2001 Весы лабораторные. Общие технические требования

ГОСТ 25336—82 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры

ГОСТ 27025—86 Реактивы. Общие указания по проведению испытаний

ГОСТ 29227—91 (ИСО 835-1—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 1. Общие требования

**П р и м е ч а н и е** — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет или по ежегодному информационному указателю «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и по выпускам ежемесячного информационного указателя «Национальные стандарты» за текущий год. Если ссылочный стандарт заменен (изменен), то при пользовании настоящим стандартом следует руководствоваться заменяющим (измененным) стандартом. Если ссылочный стандарт отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

### 3 Общие требования

3.1 Общие указания по проведению анализа — по ГОСТ 27025.

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.

3.2 Масса аммония в навеске анализируемого реагента должна быть в пределах 0,01—0,05 мг.

3.3 Масса навески анализируемого реагента, проведение предварительной обработки, а также масса аммония в миллиграммах, которая должна содержаться в растворах сравнения, должны быть указаны в нормативном документе или технической документации на анализируемый реагент.

3.4 Навеску анализируемого реагента, а также навески реагентов для приготовления растворов, применяемых при определении, взвешивают с погрешностью не более 0,0001 г.

3.5 Если анализируемый раствор кислый, его следует нейтрализовать раствором гидроокиси натрия по универсальной индикаторной бумаге.

3.6 При определении примеси аммония все растворы прибавляют пипеткой к анализируемому и растворам сравнения одновременно в одинаковой последовательности, тщательно перемешивая растворы после прибавления каждого реагента.

3.7 Определение примеси аммония проводят в помещении, изолированном от помещений, в которых работают с амиаком или солями аммония.

### 4 Реактивы и оборудование

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр любого типа.

Весы лабораторные высокого класса точности (II) по ГОСТ 24104.

Колбы 2—50—2 по ГОСТ 1770.

Колба Кн-2—100—22 ТХС по ГОСТ 25336.

Пипетки 1(2)—2—1—1(2,5,10) по ГОСТ 29227.

Бумага универсальная индикаторная.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328, раствор с массовой долей 20 %, не содержащий аммония, готовят по ГОСТ 4517.

Реактив Несслера-Винклера или реагент Несслера, готовят по ГОСТ 4517.

Спирт поливиниловый по ГОСТ 10779, раствор с массовой долей 1 %.

Раствор массовой концентрации аммония  $\text{NH}_4$  1  $\text{mg}/\text{cm}^3$ , готовят по ГОСТ 4212. Соответствующим разбавлением готовят раствор массовой концентрации 0,01  $\text{mg}/\text{cm}^3$   $\text{NH}_4$ ; разбавленный раствор применяют свежеприготовленным.

### 5 Подготовка к анализу

#### 5.1 Построение градуировочного графика

Для построения градуировочного графика в мерные колбы помещают растворы, содержащие 0,01; 0,02; 0,03; 0,05 мг  $\text{NH}_4$ .

Одновременно готовят контрольный раствор, не содержащий  $\text{NH}_4$ .

К каждому из растворов добавляют 1  $\text{cm}^3$  раствора гидроокиси натрия, 1  $\text{cm}^3$  реагента Несслера или Несслера-Винклера, доводят объемы растворов водой до метки и перемешивают. Допускается добавлять 1  $\text{cm}^3$  поливинилового спирта. Через 10 мин измеряют оптическую плотность растворов сравнения на спектрофотометре при длине волн 420 нм или фотоэлектроколориметре при длине волн 400—450 нм в кюветах с толщиной поглощающего свет слоя 50 мм по отношению к контрольному раствору.

По полученным данным строят градуировочный график.

### 6 Проведение анализа

#### 6.1 Подготовка анализируемой пробы

Навеску анализируемого реагента помещают в мерную колбу, растворяют в 40  $\text{cm}^3$  воды, добавляют 1  $\text{cm}^3$  раствора гидроокиси натрия, 1  $\text{cm}^3$  реагента Несслера или Несслера-Винклера, доводят объем раствора водой до 50  $\text{cm}^3$  и перемешивают.

Допускается добавлять 1  $\text{cm}^3$  поливинилового спирта.

## 6.2 Фотометрическое определение

Фотометрические определения проводят на фотоэлектроколориметре или спектрофотометре любого типа при соответствующей длине волны.

Через 10 мин измеряют оптическую плотность анализируемого раствора по отношению к контрольному раствору, приготовленному так же, как при построении градуировочного графика.

По полученному значению оптической плотности, пользуясь градуировочным графиком, находят массу аммония в миллиграммах в анализируемом реагенте.

## 6.3 Визуальное определение

Визуальное определение проводят в конических колбах. При визуальном определении готовят три раствора сравнения. В первом растворе масса примеси аммония соответствует норме, во втором составляет половину нормы и в третьем — две нормы. Если масса аммония в растворах сравнения (половина нормы или две нормы) не укладывается в пределы, установленные в 3.2, то эти растворы не готовят. Для минимальной нормы не готовят второй раствор, для максимальной — третий.

Наблюдаемая через 10 мин окраска анализируемого раствора не должна быть интенсивнее окраски раствора сравнения, приготовленного одновременно с анализируемым и содержащего в таком же объеме массу аммония в миллиграммах, соответствующую установленной норме в нормативном документе или технической документации на анализируемый реагент (в пересчете на массу), и те же количества реагентов, что при фотометрическом определении.

6.4 Если непосредственное определение аммония невозможно (осадок, окрашенные соединения и т. д.), определение проводят по ГОСТ 10671.4, раздел 7, при этом не добавляют сплав Деварда и пользуются градуировочным графиком, учитывая объемы фотометрируемых растворов.

## 6.5 Обработка результатов

За результат анализа при фотометрическом определении принимают среднеарифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не превышает допускаемое расхождение, равное 0,003 мг.

Допускаемая относительная суммарная погрешность результата анализа  $\pm 20\%$  при определении 0,01 мг  $\text{NH}_4$  и  $\pm 10\%$  при определении свыше 0,01 мг  $\text{NH}_4$  до 0,05 мг  $\text{NH}_4$  (включительно) при доверительной вероятности  $P = 0,95$ .

**ГОСТ 24245—2016**

---

УДК 54—41:546.39.06:006.354

МКС 71.040.30

Ключевые слова: реактивы, методы анализа, определение примеси аммония

---

**Редактор А.Э. Елин**  
**Технический редактор В.Н. Прусакова**  
**Корректор О.В. Лазареева**  
**Компьютерная верстка А.Н. Золотаревой**

Сдано в набор 11.11.2016. Подписано в печать 13.12.2016. Формат 60×84  $\frac{1}{8}$ . Гарнитура Ариал.  
Усл. печ. л. 0,93. Уч.-изд. л. 0,84. Тираж 35 экз. Зак. 3143.  
Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

---

Издано и отпечатано во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», 123995 Москва, Гранатный пер., 4.  
[www.gostinfo.ru](http://www.gostinfo.ru)      [info@gostinfo.ru](mailto:info@gostinfo.ru)