

7752



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ
СОЮЗА ССР

СЛАНЦЫ ГОРЮЧИЕ

**МЕТОД УСКОРЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ
ДВУОКИСИ УГЛЕРОДА КАРБОНАТОВ**

ГОСТ 7752-74

Издание официальное

Цена 2 коп.

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СТАНДАРТОВ
СОВЕТА МИНИСТРОВ СССР
Москва

РАЗРАБОТАН Научно-исследовательским и проектно-конструкторским институтом по обогащению твердых горючих ископаемых (ИОТТ)

Директор института **Молявко А. Р.**
Руководитель темы **Коновалова Л. Н.**
Исполнитель **Сорокина Л. П.**

ВНЕСЕН Министерством угольной промышленности СССР

Зам. министра **Никитин В. Д.**

ПОДГОТОВЛЕН К УТВЕРЖДЕНИЮ Всесоюзным научно-исследовательским институтом стандартизации (ВНИИС)

Директор **Гличев А. В.**

УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 26 декабря 1974 г. № 2805

СЛАНЦЫ ГОРЮЧИЕ**Метод ускоренного определения содержания двуокиси углерода карбонатов**

Combustible shales. Method for the accelerated determination of carbon dioxide content of the carbonates

ГОСТ**7752—74****Взамен
ГОСТ 7752—55**

Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 26 декабря 1974 г. № 2605 срок действия установлен

**с 01.01. 1976 г.
до 01.01. 1981 г.**

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт распространяется на эстонские и ленинградские горючие сланцы, продукты их обогащения и породные прослойки, сопровождающие пласты горючих сланцев, и устанавливает метод ускоренного определения содержания в них двуокиси углерода карбонатов.

Метод основан на разложении карбонатов сланца соляной кислотой при кипячении и определении выделившейся при этом двуокиси углерода титрованием избытка кислоты едким кали.

1. АППАРАТУРА, РЕАКТИВЫ И РАСТВОРЫ

- 1.1. Для проведения испытания должны применяться:
колба стеклянная коническая с нормальным шлифом № 29 вместимостью 250 мл по ГОСТ 10394—72;
- холодильник воздушный длиной 750 мм, диаметром 9—11 мм с нормальным шлифом № 29 на нижнем конце;
- бюrette вместимостью 25 мл по ГОСТ 1770—64;
- стаканчики для взвешивания с крышками по ГОСТ 7148—70;
- капельница лабораторная стеклянная по ГОСТ 9876—73;
- весы аналитические;
- бумага фильтровальная лабораторная по ГОСТ 12026—66;
- кислота соляная х.ч. или ч.д.а. по ГОСТ 3118—67, 0,5 н. раствор;

калия гидрат окиси (кали едкое) х.ч. или ч.д.а. по ГОСТ 4203—65, 0,5 н. раствор;

спирт этиловый (гидролизный) ректифицированный;

фенолфталеин по ГОСТ 5850—72, 1%-ный спиртовой раствор;

серебро азотнокислое по ГОСТ 1277—63, 1%-ный раствор;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72, свежепрокипяченная.

2. ПОДГОТОВКА К ИСПЫТАНИЮ

2.1. Определение производят параллельно в двух навесках аналитической пробы сланца, приготовленной по ГОСТ 16479—70.

Сланец перемешивают в банке шпателем или ложечкой и берут для испытания в предварительно взвешенный стаканчик на веску сланца массой $1 \pm 0,1$ г при содержании CO_2 до 25% или $0,5 \pm 0,01$ г при содержании CO_2 более 25%. Одновременно производят определение содержания аналитической влаги по ГОСТ 11014—70. Все взвешивания производят с погрешностью не более 0,2 мг.

2.2. Навеску сланца переносят в коническую колбу. Точную массу взятой навески устанавливают по разности массы стаканчика до и после перенесения сланца в колбу.

В колбу с навеской сланца наливают 20 мл дистиллированной воды, тщательно обмывая при этом шлиф колбы, затем из бюретки приливают 25 мл раствора соляной кислоты и вставляют воздушный холодильник. Если испытуемая пробы плохо смачивается водой (продукты обогащения), перед прибавлением соляной кислоты следует добавить 1 мл спирта.

3. ПРОВЕДЕНИЕ ИСПЫТАНИЯ

3.1. Содержимое колбы нагревают до кипения и кипятят 15 мин, не допуская бурного кипения, после чего колбу осторожно охлаждают водой. Кислоту с внутренней поверхности холодильника смывают в колбу дистиллированной водой из промывалки. Вынимают холодильник и тщательно обмывают над колбой шлиф холодильника и шлиф колбы. Объем раствора в колбе должен составлять около 125 мл.

3.2. К суспензии в колбе добавляют пять капель раствора фенолфталеина и оттитровывают избыток соляной кислоты раствором едкого кали до слаборозового окрашивания, не исчезающего в течение 0,5—1 мин.

При образовании темноокрашенных суспензий для более точного установления точки перехода окраски в слаборозовую титрование следует производить медленно, а при образовании очень темных суспензий следует предварительно отфильтровать твердый

осадок через складчатый фильтр и тщательно отмыть его до отрицательной реакции промывных вод на ион хлора (проба с раствором азотнокислого серебра).

4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

4.1. Содержание двуокиси углерода карбонатов в аналитической пробе сланца $(CO_2)^a_k$ в процентах вычисляют по формуле

$$(CO_2)^a_k = \frac{0,011 (V_1 K_1 - V_2 K_2) \cdot 100}{m},$$

где 0,011 — масса двуокиси углерода карбонатов, соответствующая 1 мл точно 0,5 н. раствора едкого кали, г;

V_1 — объем 0,5 н. раствора соляной кислоты, взятый для испытания, мл;

K_1 — коэффициент для приведения раствора соляной кислоты к точно 0,5 н. раствору;

V_2 — объем 0,5 н. раствора едкого кали, израсходованный на нейтрализацию избытка соляной кислоты, мл;

K_2 — коэффициент для приведения раствора едкого кали к точно 0,5 н. раствору;

m — масса навески испытуемой аналитической пробы сланца, г.

4.2. Содержание двуокиси углерода карбонатов в абсолютно сухом сланце $(CO_2)^c_k$ в процентах вычисляют по формуле

$$(CO_2)^c_k = (CO_2)^a_k \cdot \frac{100}{100 - W^a},$$

где W^a — содержание аналитической влаги в испытуемой пробе, определенное по ГОСТ 11014—70, %.

4.3. Допускаемые расхождения между результатами двух определений не должны превышать величин, приведенных в таблице.

Содержание двуокиси углерода карбонатов, %	Допускаемые расхождения между результатами, %	
	двух параллельных определений в одной лаборатории	двух определений по дубликатам одной лабораторной пробы в разных лабораториях
До 10	0,3	0,5
Св. 10 , 25	0,5	0,7
„ 25 , 35	0,7	0,9

За окончательный результат принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений.

Если расхождение между результатами двух параллельных определений превышает приведенную величину, производят третье определение и за окончательный результат принимают среднее арифметическое двух наиболее близких результатов определений в пределах допускаемых расхождений.

Если результат третьего определения находится в пределах допускаемых расхождений по отношению к результатам каждого из двух предыдущих, то за окончательный результат принимают среднее арифметическое результатов трех определений.

Все вычисления производят до второго десятичного знака, окончательные результаты округляют до первого десятичного знака.

Редактор *Н. Е. Шестакова*
Технический редактор *Н. П. Замолодчикова*
Корректор *А. Г. Старостин*

Сдано в наб. 13.01.75 Подп. в печ. 24.02.75 0,375 п. л. Тир. 6000 Цена 2 коп.

Издательство стандартов. Москва, Д-22, Новопресненский пер., 3
Тип. «Московский печатник». Москва, Лялин пер., 6. Зак. 59