

**ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР****ТРИХЛОРСИЛАН**

**Метод определения хлористого метила, хлористого этила, бутана, изобутана, хлористого метилена, хлороформа, четыреххлористого углерода, метилдихлорсилана, метилтрихлорсилана, хлорметилметилсилана**

Trichlorsilane. Method of methyl chloride, ethyl chloride, butane, isobutane, methylene, chloroform, carbon tetrachloride, methyltrichlorsilane, chlormethylmethylsilane determination

**ОКСТУ 1709**

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 13 июля 1984 г. № 2491 срок действия установлен

**с 01.01.86****до 01.01.91**

**Несоблюдение стандарта преследуется по закону**

Настоящий стандарт устанавливает газохроматографический метод определения компонентов в трихлорсилане в следующих интервалах значений массовых долей

хлористого метила	от $3 \cdot 10^{-6}$ до 1 %
бутана	от $1 \cdot 10^{-6}$ до 1 %
изобутана	от $1 \cdot 10^{-6}$ до 1 %
хлористого этила	от $2 \cdot 10^{-6}$ до 1 %
хлористого метилена	от $1 \cdot 10^{-5}$ до 1 %
хлороформа	от $1 \cdot 10^{-5}$ до 1 %
четыреххлористого углерода	от $2 \cdot 10^{-4}$ до 1 %
метилдихлорсилана	от $4 \cdot 10^{-5}$ до 1 %
хлорметилметилсилана	от $5 \cdot 10^{-6}$ до 1 %
метилтрихлорсилана	от $2 \cdot 10^{-5}$ до 1 %.

Метод основан на разделении компонентов смеси при их движении в потоке газа-носителя вдоль сорбента с последующей регистрацией хроматограммы с помощью пламенно-ионизационного детектора.

Массовую долю компонентов рассчитывают по площадям пиков на хроматограмме.

**1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ**

1.1. Общие требования к методу анализа — по ГОСТ 26239.0—84.

**Издание официальное****Перепечатка воспрещена**

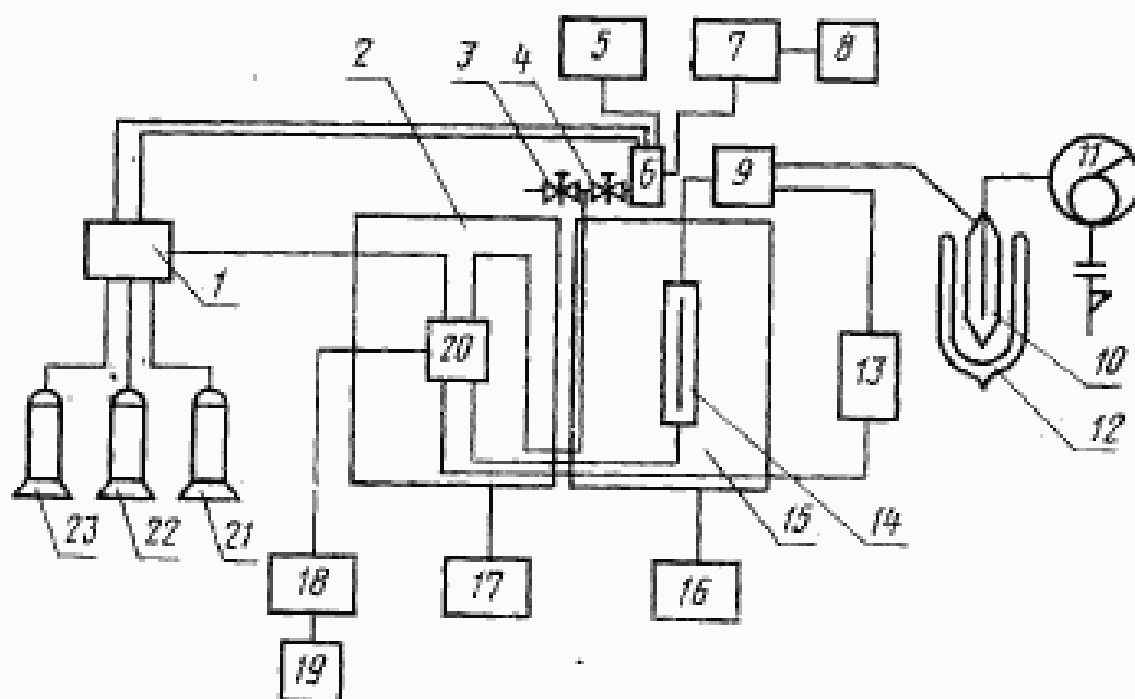
1.2. Высота  $h$  хроматографического пика должна быть измерена с погрешностью не более 1 мм, а ширина на половине высоты  $d$  — с погрешностью не более 0,5 мм.

## 2. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ

Хроматограф «Цвет-102» с детектором по теплопроводности, ионизационно-пламенным детектором, с системой осушки газа-носителя 13, вакуумной системой выпуска 9, криогенной ловушкой 10, вакуумным насосом 11 и кранами из стекла и фторопласта 3, 4 (черт. 1).

Хроматограф выполнен из отдельных блоков, конструктивно не связанных между собой. Функциональные связи хроматографа приведены на черт. 1.

Блок-схема хроматографической установки



1—блок подготовки хроматографический БПХ-1; 2—термостат детектора по теплопроводности; 3, 4—краны из стекла и фторопласта; 5—блок питания ИПД-19; 6—ионизационно-пламенный детектор; 7—измеритель малых токов ИМТ-05; 8, 19—автоматические потенциометры КСП-4; 9—вакуумная система выпуска; 10—криогенная ловушка; 11—вакуумный насос; 12—спуск Дьюара; 13—система осушки газа-носителя; 14—хроматографическая колонка; 15—термостат хроматографической колонки; 16—регулятор температуры термостата хроматографической колонки РТ-09; 17—регулятор температуры термостата детектора по теплопроводности РТ-17; 18—блок питания детектора по теплопроводности ВПК-20; 20—детектор по теплопроводности; 21—органический баллон с редуктором; 22—водородный баллон с редуктором; 23—воздушный баллон с редуктором (детали 1, 2, 3, 4—8—15—20 образуют хроматограф «Цвет-102»).

Черт. 1

Регуляторами температуры термостатов хроматографической колонки и детектора по теплопроводности РТ-09 и РТ-17 16, 17 (черт. 1) осуществляется установка и автоматическая стабилизация

ция необходимой температуры в термостатах. Диапазон рабочих температур регуляторов разбит на четыре поддиапазона: 0—100, 100—200, 200—300, 300—400 °С, чему соответствуют четыре положения переключателя на передней панели блоков, обозначенные 0, 100, 200, 300 соответственно. На передней панели блоков расположены потенциометр с лимбом, который служит для точной установки заданной температуры в пределах каждого поддиапазона и имеет шкалу от 0 до 100 °С. Заданная температура определяется суммированием положений переключателя и шкалы на лимбе потенциометра. Для включения блоков необходимо перевести кнопки с маркировкой «сеть» и «нагреватель», расположенные на передней панели блоков, в положение «включено» (положение «включено» — кнопка утоплена, положение «выключено» — кнопка отжата).

Блоком питания ионизационно-пламенного детектора БПД-19 5 (черт. 1) осуществляется питание ионизационно-пламенного детектора 6 (черт. 1), контроль температуры в термостатах и испарителе, установка и автоматическая стабилизация температуры испарителя.

Установку температуры испарителя производят потенциометром с лимбом, расположенным на передней панели блока. Блок включается кнопками с маркировкой «сеть» и «питание детекторов».

Измеритель малых токов ИМТ-05 7 (черт. 1) используется для усиления сигналов ионизационно-пламенного детектора 6 (черт. 1) и выдачи сигналов на автоматический потенциометр КСП-4 8 (черт. 1). Измеритель малых токов ИМТ-05 включается кнопками «сеть» и «компенсация», расположенными на передней панели блока. При измерениях на уровне больших фоновых токов перед подачей сигнала (вводом пробы) необходимо ручкой «компенсация» скомпенсировать фоновый ток.

Блоком питания детектора по теплопроводности БПК-20 18 (черт. 1) осуществляется питание детектора по теплопроводности 20 (черт. 1), устанавливаются пределы измерения сигнала детектора и выдается сигнал на автоматический потенциометр КСП-4 19 (черт. 1). Включают блок питания детектора по теплопроводности, убедившись в наличии расхода газа-носителя через детектор, кнопкой «сеть». При этом ручки установки тока «грубо» и «плавно», расположенные на передней панели блока, должны быть в крайнем левом положении. После включения блока устанавливают ручками «установка тока» ток питания детектора. Пределы измерения устанавливают с помощью переключателя с маркировкой «множитель шкалы».

Соединение блоков между собой и термостатами производят с помощью кабелей, имеющихся в комплекте запасных частей и принадлежностей (ЗИП) хроматографа.

Перед монтажом газовой части хроматографической установки готовят краны из стекла и фторопласта (черт. 2), криогенную ло-

вушку (черт. 3), байпасную систему вакуумной системы напуска (черт. 4), систему осушки газа-носителя (черт. 5), хроматографическую колонку (черт. 6), а также готовят сорбент и заполняют им хроматографическую колонку.

Для приготовления сорбента в стеклянный стакан наливают 100 см<sup>3</sup> хлористого метиlena и растворяют в нем 3 г полиметилсиликсанового каучука SE-30 (или E-301). Затем в раствор всыпают 20 г хроматона N-AW с размерами зерен от 0,200 до 0,250 мм. Для удаления из полученной смеси растворителя в стакан направляют слабый поток воздуха (25—50 см<sup>3</sup>/мин) и периодически перемешивают стеклянной палочкой. Готовый сорбент должен обладать хорошей сыпучестью и не иметь запаха растворителя.

Перед тем как заполнять хроматографическую колонку сорбентом, в один из концов колонки вставляют пробку из стекловаты. Для предотвращения выдувания пробы и сорбента из колонки во время набивки и в дальнейшей эксплуатации с помощью горелки для стендовой пайки стекла сужают трубку — делают перетяжку. Этот конец колонки подсоединяют к вакуумному насосу, а в другой через воронку насыпают сорбент. Набивают колонку, по возможности, плотнее. После заполнения колонки пробки из стекловаты вставляют и во второй конец колонки.

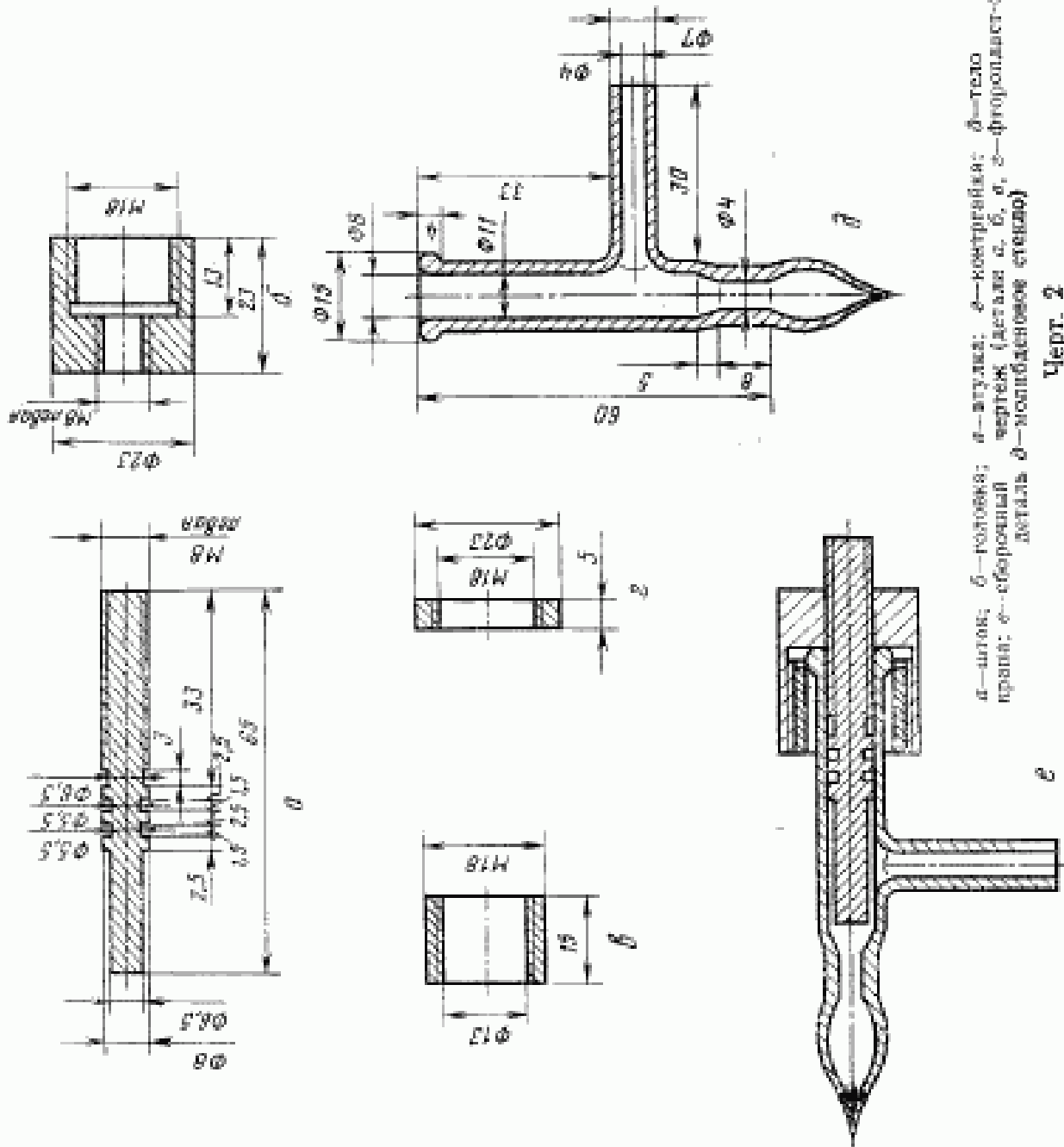
Монтаж газовой части хроматографической установки начинают с блока подготовки хроматографического БПХ-1 / (черт. 1), с помощью которого осуществляется установка, регулирование и стабилизация расходов газа-носителя (аргона), водорода и воздуха. Для этого баллон с аргоном соединяют с входом 13\* блока, баллон с воздухом — с входом 15\* и баллон с водородом — с входом 9\*. Выходы 1\* водорода и 3\* воздуха соединяют с входом рабочей ячейки ионизационно-пламенного детектора, а газ-носитель (аргон) с выхода 6\* блока — с первой камерой детектора по теплопроводности. Соединения делают полиэтиленовыми трубками, имеющимися в ЗИП хроматографа.

Газовую часть хроматографической установки от системы осушки до ионизационно-пламенного детектора изготавливают цельнопаянной, применяя трубы из молибденового стекла и краны из стекла и фторопластика (черт. 1 и 4). При этом конец хроматографической колонки с перетяжкой делают выходом, вакуумметр 2 (черт. 4) присоединяют к вакуумной системе напуска с помощью перехода ковар—стекло 3 (черт. 4).

Соединение детектора по теплопроводности со стеклянными трубками осуществляют с помощью переходов металл—стекло, имеющихся в ЗИП хроматографа.

\* Номера соответствуют маркировке на задней панели блока БПХ-1.

КРАЇНУ МІСТЕЦЬКИХ ПРОПОГУДАСТР

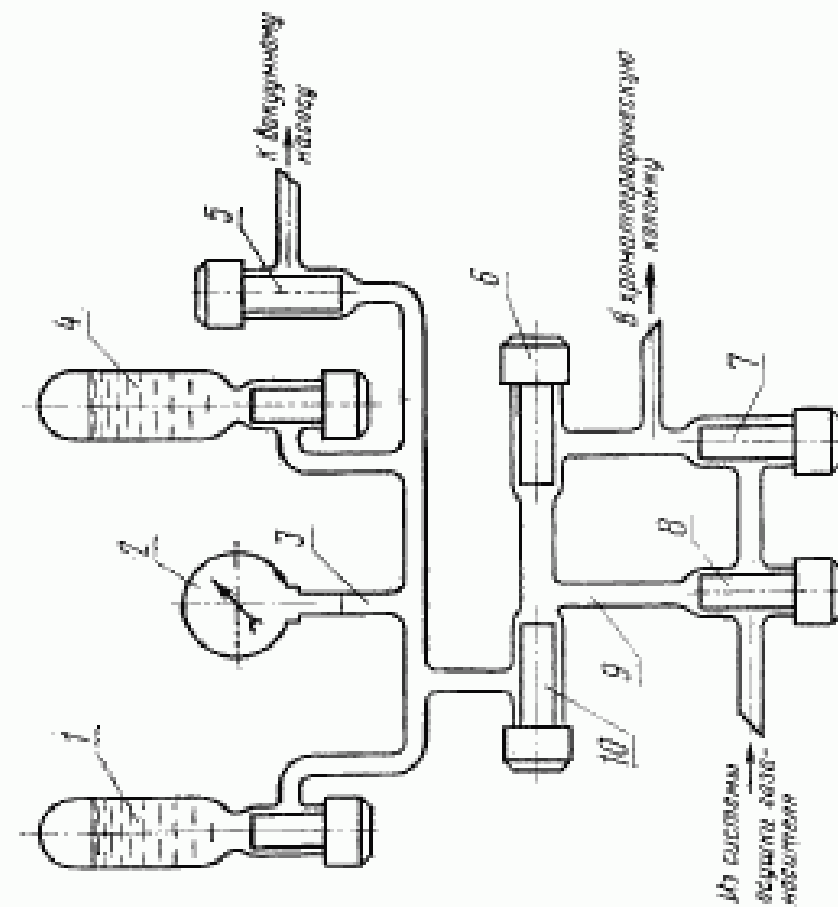


82

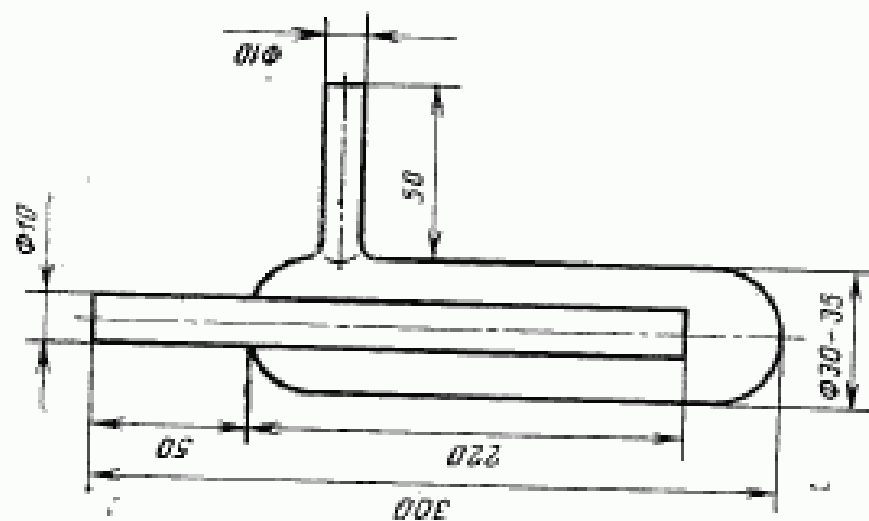
**Fig. 1.** Structure of the polymeric poly(2-phenyl- $\alpha$ -methylbenzyl ether).

**Криогенная ловушка (модификация  
стеклянной)**

**Вакуумная система выпуска**



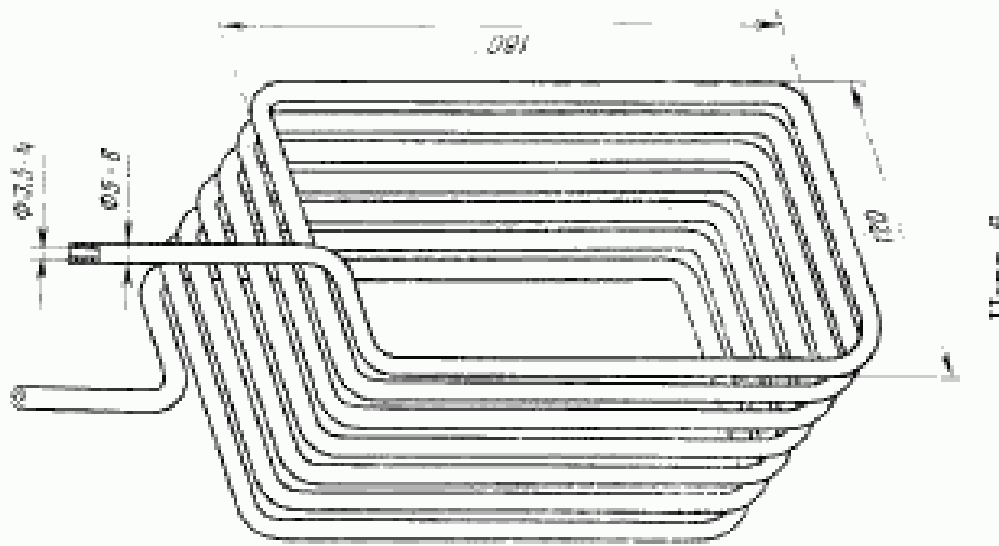
Черт. 3



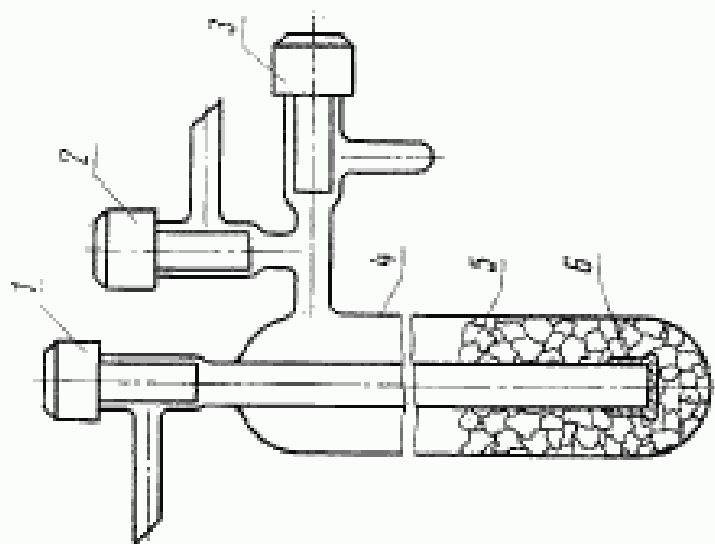
Черт. 4

Ловушка с вакуумным выпуском; 2—рукавиц; 3—манометр; 4—стекло; 5—шариковая спиралька; 6, 7, 8, 9—запорные краны из стекла и фторопластика; 10—запорный кран из стекла и фторопластика (изготовлен по чертежу системы выпуска).

Хроматографическая колонка  
(модификация стекло)



Система сушки и газоносителя



1—2—3—каналы из пластика в фторопластовом покрытии;  
4—лопатка для удаления пыли из гранул;  
5—закостылованный наружный фланец; 6—фильтр с грануляционной

Вакуумную систему напуска (черт. 4) соединяют вакуумными шлангами с вакуумным насосом. Для предотвращения попадания паров трихлорсилана в вакуумный насос между насосом и системой напуска ставят криогенную ловушку 10 (черт. 1), охлаждаемую жидким азотом.

После того, как смонтирована газовая часть хроматографической установки, устанавливают расходы газов, которые должны быть: газ-носитель (аргон) —  $(35 \pm 2)$  см<sup>3</sup>/мин, водород — 30 см<sup>3</sup>/мин, воздух —  $(300 \pm 20)$  см<sup>3</sup>/мин. Для этого на входе блока БПХ-1 с помощью редукторов на баллонах устанавливают давление аргона, водорода, воздуха 0,5; 0,14; 0,25 МПа (5; 1,4; 2,5 кгс/см<sup>2</sup>) соответственно. Необходимые расходы аргона, водорода и воздуха устанавливают ручками, расположенными на передней панели блока. Измерение расходов газов проводят с помощью мыльно-пенного расходомера. Мыльно-пенный расходомер собирают из деталей и принадлежностей, комплект которых (бюretка, держатели, кронштейны, трубы и др.) имеется в ЗИП термостата хроматографической колонки. Расходомер крепят на левой стороне термостата и заливают в него мыльный раствор. При измерении расхода водорода и воздуха расходомер подключают к газовым линиям непосредственно перед ячейкой ионизационно-пламенного детектора, при измерении расхода аргона — к крану 3 (черт. 1). При этом должны быть открыты краны 1 и 2 системы осушки (черт. 5), кран 7 вакуумной системы напуска (черт. 4) и кран 3 (черт. 1). Кран 3 системы осушки (черт. 5), краны 6, 8 вакуумной системы напуска (черт. 4) и кран 4 (черт. 1) должны быть закрыты.

При определении расхода газа регистрируют время  $t$  мин, за которое мыльная пленка вытесняется газом на определенный объем  $V$  см<sup>3</sup>. Расход газа  $V$ , см<sup>3</sup>/мин, вычисляют по формуле

$$V = \frac{V}{t} . \quad (1)$$

Потенциометр автоматический КСП-4 по ГОСТ 7164—78.

Вакуумметр образцовый по ГОСТ 6521—72.

Вакуумный насос ВН-461 М или аналогичный.

Весы аналитические.

Переносная горелка для стендовой пайки стекла.

Секундомер по ГОСТ 5072—79.

Аргон марки ВЧ по ГОСТ 10157—79 в баллоне.

Водород технический по ГОСТ 3022—80 в баллоне.

Редуктор газовый баллонный ДКП-1—65, 2 шт.

Редуктор газовый баллонный ДВП-1—65.

Сосуд Дьюара.

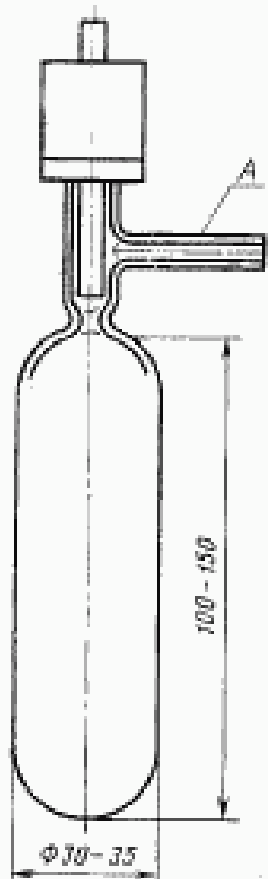
Азот жидкий по ГОСТ 9293—74.

Спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300—72.

Ампулы из молибденового стекла с кранами из стекла и фторопласта вместимостью 50—100 см<sup>3</sup> (черт. 7).

Метилен хлористый по ГОСТ 9968—73, марки А.

Ампула с краном  
из стекла и фто-  
ропласта (молиб-  
деновое стекло)



А—боковой отвод крана  
Черт. 7

Углерод четыреххлористый по ГОСТ 4—75.

Хлороформ по ГОСТ 20015—74.

Этил хлористый по ГОСТ 2769—78, марки А.

Бутан, х.ч.

Изобутан, х.ч.

Метил хлористый с массовой долей основного компонента не менее 99 %.

Метилдихлорсилан с массовой долей основного компонента не менее 99 %.

Метилтрихлорсилан с массовой долей основного компонента не менее 99 %.

Хлорметилметилсилан с массовой долей основного компонента не менее 99 %.

Трихлорсилан с массовой долей основного компонента не менее 99,999 %.

Трихлорсилан с массовой долей метилена хлористого не более 1·10<sup>-3</sup> %.

## 1. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ

### 3.1. Определение части пробы для анализа

Отбор части пробы для анализа проводят в ампулу из молибденового стекла с краном из стекла и фторопласта (черт. 7), имеющую объем 50—100 см<sup>3</sup>. Для этого ампулу вакуумируют до остаточного давления 10 Па (7,5·10<sup>-2</sup> мм рт. ст.). Затем к боковому отводу А крана ампулы (см. черт. 7) припаивают трубку из молибденового стекла. Свободный конец трубки погружают в емкость с трихлорсиланом и открывают кран ампулы. При этом проба засасывается в вакуумированную ампулу. После этого кран закрывают и трихлорсилан, оставшийся в боковом отводе крана, удаляют вакуумированием.

Ампулу с пробой припаивают к вакуумной системе напуска в вертикальном положении краном вниз.

### 3.2. Приготовление образца сравнения

Образец сравнения готовят в ампуле из молибденового стекла с краном из стекла и фторопласта смешиванием трихлорсилана, содержащего не более 1·10<sup>-3</sup> % хлористого метилена, с хлористым метиленом.

С этой целью ампулу откачивают вакуумным насосом до остаточного давления 10 Па (7,5·10<sup>-2</sup> мм рт. ст.) и закрывают кран ам-

пулы. Ампулу отсоединяют от насоса и на аналитических весах определяют ее массу ( $m_0$ , г). В боковой отвод крана ( $A$ , черт. 7) заливают около  $0,5 \text{ см}^3$  хлористого метилена и кратковременным приоткрыванием крана вводят его в ампулу в количестве  $0,02\text{--}0,05 \text{ см}^3$  (избегать попадания в ампулу воздуха).

Хлористый метилен, оставшийся в боковом отводе крана, сливают и удаляют вакуумированием. Взвешивают ампулу с введенным в нее хлористым метиленом ( $m_1$ , г).

Метилен хлористый в ампуле замораживают жидким азотом. Боковой отвод крана ампулы опускают в емкость с трихлорсиланом. Кран открывают и заполняют трихлорсиланом ампулу. Кран закрывают и трихлорсилан из бокового отвода удаляют вакуумированием. Ампулу со смесью взвешивают ( $M$ , г). Массовую долю хлористого метилена в смеси ( $X_{ct}$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X_{ct} = \frac{m_1 - m_0}{M - m_0} \cdot 100. \quad (2)$$

Ампулу с образцом сравнения припаивают к вакуумной системе напуска (черт. 4) в вертикальном положении краном вниз. Образец сравнениягоден неограниченное время (до полного израсходования).

### 3.3. Регенерация системы осушки газоносителя

Для регенерации систему осушки газоносителя краном 3 (черт. 5) подсоединяют к вакуумному насосу и погружают в сосуд с теплой водой ( $50\text{--}60^\circ\text{C}$ ). Кран 3 открывают и систему вакуумируют до остаточного давления  $10 \text{ Па}$  ( $7,5 \cdot 10^{-2} \text{ мм рт.ст.}$ ). После этого кран 3 закрывают, вынимают систему из воды и отсоединяют от вакуумного насоса. Регенерацию системы осушки газоносителя проводят в начале каждой рабочей смены.

### 3.4. Порядок включения хроматографической установки

Прежде чем включить блоки прибора, систему осушки газоносителя помещают в пары жидкого азота, налитого в сосуд Дьюара, и устанавливают потоки аргона, водорода и воздуха. Для этого открывают баллоны и редукторами на входе блока БПХ-1 (черт. 1) устанавливают давления, указанные в п. 2. Затем открывают последовательно краны 1 и 2 системы осушки (черт. 5), кран 7 вакуумной системы напуска (черт. 4) и кран 4 (черт. 1). Краны 5, 6, 8, 10 вакуумной системы напуска (черт. 4), кран 3 (черт. 1) должны быть закрыты.

Включают блоки прибора в следующей последовательности: регуляторы температур термостатов РТ-09 и РТ-17 17 и 16 (черт. 1) (температура в термостате детектора должна быть  $150^\circ\text{C}$ ), блок питания ионизационно-пламенного детектора БПД-19 5 (черт. 1), измеритель малых токов ИМТ-05 7 (черт. 1), блок питания детек-

тора по теплопроводности БПК-20 18 (черт. 1) (ток моста детектора должен быть 100 мА) и автоматические потенциометры КСП-4 (8 и 19 на черт. 1).

После того, как блоки включены зажигают пламя в ионизационно-пламенном детекторе. Зажигание пламени осуществляют нажатием кнопки «зажигание пламени», расположенной на боковой стенке термостата колонок. О зажигании пламени свидетельствует легкий хлопок в детекторе. Убедиться в наличии пламени можно по запотеванию зеркальца или полированного металлического предмета, поднесенного к выходному штуцеру детектора.

Затем устанавливают криогенную ловушку 10 (черт. 1) и включают вакуумный насос 11 (черт. 1).

### 3.5. Регенерация хроматографической колонки

Для новой хроматографической колонки перед проведением анализа проводится специальная подготовка. С этой целью устанавливают потоки аргона и воздуха в соответствии с п. 3.4 (система осушки должна быть отрегенерирована по п. 3.3), но кран 4 (черт. 1) оставляют закрытым. Включают регуляторы температур термостата детектора 17 (черт. 1) и термостата хроматографической колонки 16 (черт. 1). При этом температуру в термостате детектора устанавливают равной  $(150 \pm 1)^\circ\text{C}$ , а в термостате хроматографической колонки  $(200 \pm 1)^\circ\text{C}$ . В этих условиях хроматографическую колонку выдерживают в течение 4—5 ч. Затем закрывают кран 3 (черт. 1), снижают температуру в термостате хроматографической колонки до  $(120 \pm 1)^\circ\text{C}$  и продувают колонку аргоном в течение 7—8 ч.

## 4. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

4.1. После подготовки установки в соответствии с пп. 3.3 и 3.5 хроматографическую установку выводят на следующий рабочий режим:

температура термостата хроматографической колонки . . . . .	$(27 \pm 1)^\circ\text{C}$
температура термостата детектора по теплопроводности . . . . .	$(150 \pm 1)^\circ\text{C}$
температура испарителя . . . . .	$(50 \pm 1)^\circ\text{C}$
ток питания детектора по теплопроводности . . . . .	$(100 \pm 10)$ мА
расход газа-носителя (аргона) . . . . .	$(35 \pm 2)$ см <sup>3</sup> /мин
расход водорода . . . . .	$(30 \pm 2)$ см <sup>3</sup> /мин
расход воздуха . . . . .	$(300 \pm 20)$ см <sup>3</sup> /мин
скорость протяжки ленты автоматических потенциометров . . . . .	600 мм/ч.

4.2. Для ввода навески открывают краны 5 и 10 (черт. 4). После достижения в вакуумной системе давления 10 Па ( $7.5 \cdot 10^{-2}$  мм рт. ст.) кран 5 (черт. 4) закрывают. Приоткрыванием крана на ампуле с анализируемым образцом 7 (черт. 4) в системе напуска

по вакуумметру 2 (черт. 4) устанавливают давление 50000 Па (375 мм рт.ст.). Закрывают кран 10 (черт. 4), отсекающий дозирующий объем. Открывают кран 8 (черт. 4), затем одновременно закрывают кран 7 и открывают кран 6 (черт. 4) и сразу же включают секундомер. После этих действий аналитическая навеска оказывается введенной в хроматографическую колонку и начинается регистрация хроматограммы. Ниже под словами «регистрация хроматограммы», если не сделано специальной оговорки, понимается одновременная регистрация хроматограммы на автоматическом потенциометре 8 (черт. 1), подключенном к ионизационно-пламенному детектору и на автоматическом потенциометре 19 (черт. 1), подключенном к детектору по теплопроводности.

В процессе регистрации хроматограммы на ней фиксируют фактическое время удерживания (время от момента ввода аналитической навески в хроматографическую колонку до момента выхода максимума соответствующего хроматографического пика) и показатель шкалы потенциометра ИМТ-05, при котором этот пик записан на хроматограмме.

4.3. Регистрация каждого пика на хроматограмме должна быть проведена в таком положении переключателя потенциометра ИМТ-05 7 (черт. 1), которое обеспечивает запись пика в оптимальном интервале шкалы автоматического потенциометра КСП-4.

С этой целью первую навеску используют для записи предварительной хроматограммы. При этой записи для каждого хроматографического пика подбирают такое положение переключателя потенциометра ИМТ-05, при котором высота хроматографического пика составляет от 40 до 100 % шкалы автоматического потенциометра КСП-4.

4.4. В связи с тем, что попадание большого количества трихлорсилана в ионизационно-пламенный детектор ухудшает стабильность его работы, основную часть полосы трихлорсилана следует отводить мимо ионизационно-пламенного детектора, переключая краны 3 и 4 (черт. 1). Время выхода трихлорсилана — момент переключения кранов — определяют с помощью детектора по теплопроводности и автоматического потенциометра 19 (черт. 1). Краны переключают, когда на автоматическом потенциометре 19 (черт. 1) начинает записываться пик, соответствующий трихлорсилану. После того, как этот автоматический потенциометр оканчивает запись пика трихлорсилана, краны 3 и 4 (черт. 1) переключают в обратную сторону.

4.5. После записи предварительной хроматограммы краны возвращают в положения, указанные в п. 3.4, и, повторяя операции, изложенные в п. 4.2, вводят еще одну навеску пробы и регистрируют хроматограмму. Затем последовательно вводят еще две навески пробы и для каждой регистрируют хроматограмму. Три хромато-

грамммы, зарегистрированные после предварительной, используют, как указано ниже, для получения первого, второго и третьего результатов параллельных определений — массовой доли каждого из определяемых компонентов в пробе.

4.6. Затем регистрируют хроматограммы образца сравнения. С этой целью краны возвращают в положения, указанные в п. 3.4, и открывают краны 5 и 10 (черт. 4). Ввод материала образца сравнения в хроматографическую колонку и регистрацию хроматограммы образца сравнения осуществляют аналогично вводу аналитической навески анализируемой пробы и регистрации его хроматограммы (пн. 4.2; 4.3; 4.4), но в этом случае после того, как давление в вакуумной системе напуска достигает 10 Па ( $7,5 \cdot 10^{-2}$  мм рт.ст.) и закрыт кран 5 (черт. 4), приоткрывают кран на ампуле с образцом сравнения 4 (черт. 4). При этом давление в вакуумной системе напуска должно быть установлено 50000 Па (375 мм рт. ст.).

Получают сначала предварительную хроматограмму образца сравнения, как указано в п. 4.3, а потом еще три хроматограммы.

Три хроматограммы образца сравнения, зарегистрированные после предварительной, используют при обработке результатов, как указано в п. 5.2.

4.7. Для идентификации (установление вещества, дающего каждый пик) необходимо знать время удерживания кислорода. Для этой цели регистрируется хроматограмма пробы воздуха.

При этом краны хроматографической установки возвращают в положения, приведенные в п. 3.4, открывают краны 5 и 10 (черт. 4). После достижения в вакуумной системе напуска давления 10 Па ( $7,5 \cdot 10^{-2}$  мм рт.ст.) кран 5 (черт. 4) закрывают, снимают с бокового отвода А крана 5 (черт. 4) вакуумный шланг, ведущий к вакуумному насосу, и, открыв кран 5 (черт. 4), в вакуумную систему напуска вводят воздух. Кран 5 (черт. 4) закрывают, надевают на него вакуумный шланг. Затем закрывают кран 10 (черт. 4), навеску воздуха согласно п. 4.2 вводят в хроматографическую колонку и регистрируют хроматограмму. Фиксируется только пик, соответствующий кислороду.

## 5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

5.1. Идентификацию хроматографических пиков проводят сравнением относительных времен удерживания, полученных экспериментально, с табличными значениями (табл. 1). Экспериментальное значение относительного времени удерживания ( $t_{отн}$ ) для каждого из определяемых компонентов вычисляют по формуле

$$t_{отн} = \frac{t - t_0}{t_{TClSe}^n - t_0}, \quad (3)$$

где  $t$  — время удерживания компонента, найденное по хроматограмме, полученной с ионизационно-пламенным детектором, с;

$t_{\text{тхс}}^*$  — время удерживания трихлорсилана, найденное по хроматограмме, полученной с детектором по теплопроводности, с;

$t_0$  — время удерживания кислорода, найденное по хроматограмме, полученной с ионизационно-пламенным детектором, с;

$t_0^*$  — время удерживания кислорода, найденное по хроматограмме, полученной с детектором по теплопроводности, с.

5.2. Массовую долю  $i$ -го компонента ( $X_i$ ) в пробе в процентах (каждый из трех результатов параллельных определений) вычисляют по формуле

$$X_i = \frac{A_i \cdot S_i \cdot K_{ct}}{A_{ct} \cdot S_{ct} \cdot K_i}, \quad (4)$$

где  $K_i$  — коэффициент относительной чувствительности для  $i$ -го компонента (табл. 2), безразмерная величина;

Таблица 2

Значения коэффициентов  
относительной чувствительности  
(КОЧ)

Таблица 1

Вещество	Относительное время удерживания
Хлористый метил	$0,21 \pm 0,01$
Изобутан	$0,27 \pm 0,01$
Бутан	$0,39 \pm 0,01$
Хлористый этил	$0,55 \pm 0,01$
Хлорметилметилсилан	$0,85 \pm 0,01$
Трихлорсилан	$1,00 \pm 0,02$
Метилдихлорсилан	$1,21 \pm 0,02$
Хлористый мтилен	$1,33 \pm 0,03$
Метилтрихлорсилан	$2,78 \pm 0,05$
Хлороформ	$3,71 \pm 0,05$
Четыреххлористый углерод	$5,0 \pm 0,1$

Вещество	КОЧ
Хлористый метил	0,71
Изобутан	0,5
Бутан	9,2
Хлористый этил	4,5
Хлорметилметилсилан	2,0
Метилдихлорсилан	0,73
Хлористый мтилен	1,0
Метилтрихлорсилан	0,48
Хлороформ	0,57
Четыреххлористый углерод	0,34

$S_i = h_i \cdot d_i$  — площадь хроматографического пика  $i$ -го компонента на хроматограмме,  $\text{мм}^2$ , найденная по одной из трех хроматограмм, полученных с ионизационно-пламенным детектором;

здесь  $h_i$  — высота (мм) этого хроматографического пика;

$d_i$  — ширина (мм) этого пика на половине его высоты;

$S_{ct}$  — площадь хроматографического пика ( $\text{мм}^2$ ) хлористого метиlena в образце сравнения, вычисленная как среднее арифметическое трех значений  $S_{ct} = h_{ct} \cdot d_{ct}$ , найденных по трем хроматограммам

образца сравнения, полученных с ионизационно-пламенным детектором;

здесь  $h_{ср}$  — высота (мм);

$d_{ср}$  — ширина на половине высоты (мм) хроматографического пика метилена хлористого, измеренные для одной из трех хроматограмм;

$X_{ср}$  — массовая доля метилена хлористого в образце сравнения (п. 3.2) в процентах;

$A_i$ ,  $A_{ср}$  — показатели шкалы потенциометра ИМТ-05 (например, 100 для шкалы  $100 \cdot 10^{-12} \text{ A}$ ), для  $i$ -го компонента (п. 4.8) и метилена хлористого (п. 4.6) соответственно, безразмерные величины.

Результат анализа  $\bar{X}_i$  в процентах вычисляют как среднее арифметическое трех результатов параллельных определений

$$\bar{X}_i = 1/3(X_1 + X_2 + X_3). \quad (5)$$

5.3. Разность наибольшего и наименьшего из трех результатов параллельных определений с доверительной вероятностью  $P=0,95$  не должна превышать значений абсолютных допускаемых расхождений, приведенных в табл. 3.

5.4. Проверку правильности анализа осуществляют, анализируя синтетический образец с известной массовой долей определяемого компонента. Синтетический образец готовят аналогично образцу сравнения (п. 3.2) смешиванием с трихлорсиланом одного или нескольких из перечисленных веществ: хлористый метил, бутан, изобутан, хлористый этил, метилен хлористый, хлороформ, четыреххлористый углерод, метилдихлорсилан, метилтрихлорсилан, хлорметилметилсилан.

Анализ считают правильным, если удовлетворяется условие

$$|\bar{X}^* - X^{син}| \leq 0,34d_n, \quad (6)$$

где  $X^{син}$  — массовая доля  $i$ -го компонента в синтетическом образце, известная по процедуре его приготовления, %;

$\bar{X}^*$  — экспериментально найденное значение массовой доли  $i$ -го компонента (результат анализа), %;

$d_n$  — абсолютное допускаемое расхождение результатов трех параллельных определений, взятое по табл. 3 для массовой доли определяемого  $i$ -го компонента, равной  $X^*$ , %.

5.5. В случае попадания трихлорсилана в ионизационно-пламенный детектор или после 30—40 анализов этот детектор отключают, разбирают и промывают ватным тампоном, смоченным этиловым спиртом. После промывания детектора проводят проверку правильности работы установки.

Таблица 3

Определяемый компонент	Массовая доля компонента, %	Абсолютное допускаемое расхождение, %	Определяемый компонент	Массовая доля компонента, %	Абсолютное допускаемое расхождение, %
Хлористый метил	3·10 <sup>-6</sup> 5·10 <sup>-6</sup> 8·10 <sup>-6</sup> 1·10 <sup>-5</sup> 5·10 <sup>-5</sup> 1·10 <sup>-4</sup> 1·10 <sup>-3</sup> 1·10 <sup>-2</sup> 1·10 <sup>-1</sup> 1	1,9·10 <sup>-6</sup> 2,7·10 <sup>-6</sup> 3,6·10 <sup>-6</sup> 4,0·10 <sup>-6</sup> 1,3·10 <sup>-5</sup> 2,3·10 <sup>-5</sup> 2,1·10 <sup>-4</sup> 2,1·10 <sup>-3</sup> 2,1·10 <sup>-2</sup> 2,1·10 <sup>-1</sup>	Хлористый этил	1·10 <sup>-1</sup> 1	2,4·10 <sup>-2</sup> 2,4·10 <sup>-1</sup>
Изобутан	1·10 <sup>-6</sup> 2·10 <sup>-6</sup> 5·10 <sup>-6</sup> 7·10 <sup>-6</sup> 1·10 <sup>-5</sup> 5·10 <sup>-5</sup> 1·10 <sup>-4</sup> 1·10 <sup>-3</sup> 1·10 <sup>-2</sup> 1·10 <sup>-1</sup> 1	6,7·10 <sup>-7</sup> 1,2·10 <sup>-6</sup> 2,2·10 <sup>-6</sup> 2,5·10 <sup>-6</sup> 2,8·10 <sup>-6</sup> 1,3·10 <sup>-5</sup> 2,4·10 <sup>-5</sup> 2,4·10 <sup>-4</sup> 2,4·10 <sup>-3</sup> 2,4·10 <sup>-2</sup> 2,4·10 <sup>-1</sup>	Хлорметил-метилсиликан	5·10 <sup>-5</sup> 8·10 <sup>-6</sup> 1·10 <sup>-5</sup> 5·10 <sup>-5</sup> 1·10 <sup>-4</sup> 5·10 <sup>-4</sup> 1·10 <sup>-3</sup> 1·10 <sup>-2</sup> 1·10 <sup>-1</sup> 1	3,3·10 <sup>-6</sup> 4,1·10 <sup>-6</sup> 4,2·10 <sup>-6</sup> 1,6·10 <sup>-5</sup> 2,8·10 <sup>-5</sup> 1,3·10 <sup>-4</sup> 2,2·10 <sup>-4</sup> 2,2·10 <sup>-3</sup> 1,2·10 <sup>-2</sup> 2,2·10 <sup>-1</sup>
Бутан	1·10 <sup>-6</sup> 2·10 <sup>-6</sup> 5·10 <sup>-6</sup> 7·10 <sup>-6</sup> 1·10 <sup>-5</sup> 5·10 <sup>-5</sup> 1·10 <sup>-4</sup> 1·10 <sup>-3</sup> 1·10 <sup>-2</sup> 1·10 <sup>-1</sup> 1	6,7·10 <sup>-7</sup> 1,2·10 <sup>-6</sup> 2,2·10 <sup>-6</sup> 2,5·10 <sup>-6</sup> 2,8·10 <sup>-6</sup> 1,3·10 <sup>-5</sup> 2,4·10 <sup>-5</sup> 2,4·10 <sup>-4</sup> 2,4·10 <sup>-3</sup> 2,4·10 <sup>-2</sup> 2,4·10 <sup>-1</sup>	Метилди-хлорсиликан	4·10 <sup>-5</sup> 5·10 <sup>-5</sup> 8·10 <sup>-6</sup> 1·10 <sup>-4</sup> 5·10 <sup>-4</sup> 1·10 <sup>-3</sup> 1·10 <sup>-2</sup> 1·10 <sup>-1</sup> 1	3·10 <sup>-5</sup> 3,2·10 <sup>-5</sup> 3,2·10 <sup>-5</sup> 3,3·10 <sup>-5</sup> 1,2·10 <sup>-4</sup> 1,9·10 <sup>-4</sup> 1,9·10 <sup>-3</sup> 1,9·10 <sup>-2</sup> 1,9·10 <sup>-1</sup>
Хлористый этил	2·10 <sup>-6</sup> 5·10 <sup>-6</sup> 8·10 <sup>-6</sup> 1·10 <sup>-5</sup> 5·10 <sup>-5</sup> 1·10 <sup>-4</sup> 5·10 <sup>-4</sup> 1·10 <sup>-3</sup> 1·10 <sup>-2</sup> 1·10 <sup>-1</sup>	1,3·10 <sup>-6</sup> 2,7·10 <sup>-6</sup> 3,8·10 <sup>-6</sup> 4,1·10 <sup>-6</sup> 1,5·10 <sup>-5</sup> 2,5·10 <sup>-5</sup> 1,2·10 <sup>-4</sup> 2,4·10 <sup>-4</sup> 2,4·10 <sup>-3</sup> 2,4·10 <sup>-2</sup>	Метилтри-хлорсиликан	2·10 <sup>-5</sup> 5·10 <sup>-5</sup> 1·10 <sup>-4</sup> 5·10 <sup>-4</sup> 1·10 <sup>-3</sup> 1·10 <sup>-2</sup> 1·10 <sup>-1</sup> 1	1,3·10 <sup>-5</sup> 2,7·10 <sup>-5</sup> 2,9·10 <sup>-5</sup> 1,2·10 <sup>-4</sup> 1,9·10 <sup>-4</sup> 1,9·10 <sup>-3</sup> 1,9·10 <sup>-2</sup> 1,9·10 <sup>-1</sup>

## Продолжение табл. 3

Определенный компонент	Массовая доля компонента, %	Абсолютное допускаемое расхождение, %	Определенный компонент	Массовая доля компонента, %	Абсолютное допускаемое расхождение, %
Хлороформ	1·10 <sup>-5</sup>	6,7·10 <sup>-4</sup>	Четыреххлористый углерод	2·10 <sup>-4</sup>	1,3·10 <sup>-4</sup>
	2·10 <sup>-4</sup>	1,2·10 <sup>-3</sup>		5·10 <sup>-4</sup>	2,7·10 <sup>-4</sup>
	5·10 <sup>-4</sup>	2,3·10 <sup>-3</sup>		1·10 <sup>-3</sup>	2,9·10 <sup>-4</sup>
	1·10 <sup>-3</sup>	2,8·10 <sup>-3</sup>		5·10 <sup>-3</sup>	1,2·10 <sup>-3</sup>
	5·10 <sup>-3</sup>	1,1·10 <sup>-2</sup>		1·10 <sup>-2</sup>	2,1·10 <sup>-3</sup>
	1·10 <sup>-2</sup>	1,9·10 <sup>-2</sup>		1·10 <sup>-1</sup>	2,1·10 <sup>-2</sup>
	1·10 <sup>-1</sup>	1,9·10 <sup>-2</sup>		1	2,1·10 <sup>-1</sup>
	1	1,9·10 <sup>-1</sup>			

Для контроля правильности работы установки анализируют образец сравнения, определяя в нем, как в пробе, массовую долю хлористого метилена (пп. 4.2—4.6; 5.2). При этом в расчетную формулу (4) подставляют численные значения  $A_{ct}$  и  $S_{ct}$ , полученные для этого образца сравнения ранее, когда не было оснований считать, что установка работает неправильно, значения  $S_i$  и  $A_i$  согласно п. 5.2, где  $i$ -тый компонент пробы—хлористый метилен, и значение  $X_{ct}$ , поясненное ниже. Установка работает правильно, если

$$|\bar{X}_{\text{эм}}^{\circ} - X_{ct}| \leq 0,34 d_{\text{эм}}^{\text{эм}}, \quad (7)$$

где  $\bar{X}_{\text{эм}}^{\circ}$  — экспериментально найденное значение массовой доли хлористого метилена в образце сравнения (результат анализа), %;

$X_{ct}$  — массовая доля хлористого метилена в том же образце сравнения, известная по процедуре приготовления, %;

$d_{\text{эм}}^{\text{эм}}$  — допускаемое расхождение результатов трех параллельных определений (см. табл. 3) для массовой доли хлористого метилена, равной  $X_{ct}$ , %.

**Изменение № 1 ГОСТ  
метила, хлористого этила,  
четыреххлористого углерода  
и тридиметилсилана**

**Утверждено и введено  
СССР по управлению**

**Раздел 2. Заменить  
18300—72 на ГОСТ 18300—72  
исключить ссылку:**

## СОДЕРЖАНИЕ

ГОСТ 26239.0—84

Кремний полупроводниковый, исходные продукты его получения и кварц. Общие требования к дам анализа

ГОСТ 26239.1—84

Кремний полупроводниковый, исходные пра для его получения и кварц. Метод определения примесей

ГОСТ 26239.2—84

Кремний полупроводниковый, исходные пра для его получения и кварц. Методы определения бора

ГОСТ 26239.3—84

Кремний полупроводниковый, исходные пра для его получения и кварц. Методы определения фора

ГОСТ 26239.4—84

Дихлорсилан. Методы определения примесей

ГОСТ 26239.5—84

Кремний полупроводниковый и кварц. Метод определения примесей

ГОСТ 26239.6—84

Кремний четыреххлористый. Метод определения хлорсилана, трихлорсилана, тетрахлорида кремния, 1,3,3,3-тетрахлордисилоксана, 1,1,3,3-тетрахлороксана, пентахлордисилоксана, гексахлордисилана, гексахлордисилана

ГОСТ 26239.7—84

Кремний полупроводниковый. Метод определения кислорода, углерода и азота

ГОСТ 26239.8—84

Кремний полупроводниковый и исходные пра для его получения. Метод определения трихлорсилана и тетрахлорида кремния

ГОСТ 26239.9—84

Трихлорсилан. Метод определения хлористого метила, хлористого этила, бутана, изобутана, хлорметиленена, хлороформа, четыреххлористого углерода, метилтрихлорсилана, метилтетрахлорсилана, хлорметилсилана

*Редактор А. Д. Курочкина  
Технический редактор Н. В. Каледникова  
Корректор Е. А. Борзикова*

Сдано в наб. 31.07.84 Подп. в печ. 21.08.85 № 0 усл. л. 8,125 усл.-кр.-отт. 8,45 уч.-изд. л.  
Тираж 10000 Цена 45 коп.

---

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов, 123840, Москва, ГСП,  
Новопресненский пер., 3.  
Калужская типография стандартов, ул. Московская, 256. Зак. 2335.