

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

почвы

МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ПОДВИЖНЫХ СОЕДИНЕНИЙ ДВУХ- И ТРЕХВАЛЕНТНОГО ЖЕЛЕЗА ПО ВЕРИГИНОЙ-АРИНУШКИНОЙ

ГОСТ 27395-87

Издание официальное

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР ПО СТАНДАРТАМ Москва



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

почвы

Метод определения подвижных соединений двух- и трехвалентного железа по Веригиной-Аринушкиной

ГОСТ 27395—87

Soils. Method for determination of mobile two-trivalent iron compounds after Verigina-Arinushkina

0017

Срок действия до 01.07.88

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт устанавливает метод определения подвижных соединений двух- и трехвалентного железа в почвах при выполнении почвенных, мелиоративных, агрохимических и других обследований угодий, контроля за состоянием почв и других изыскательских и исследовательских работ.

Стандарт не распространяется на почвы, содержащие карбо-

наты.

Сущность метода заключается в извлечении подвижных соединений двух- и трехвалентного железа из почвы раствором серной кислоты $c(1/2H_2SO_4)=0.1$ моль/дм³ при соотношении почва : раствор 1 : 10 для минеральных почв и 1 : 50 для торфяных почв, времени взбалтывания 5 мин с последующим определением в вытяжках двухвалентного железа фотометрически с α, α -дипиридилом или o-фенантролином и суммы двух- и трехвалентного железа фотометрическим или атомно-абсорбционным методом.

Суммарная погрешность метода, выражаемая коэффициентом вариации, составляет при массовой доле железа в почве до

2⁰/₀₀ — 15%, свыше 2⁰/₀ — 10%.

1. МЕТОД ОТБОРА ПРОБ

Условия отбора проб и доставки их в лабораторию должны исключать возможность окисления двухвалентного железа в период от отбора проб до начала анализа. Пробы почв поступают в лабораторию в герметически закрытых емкостях, например, в ме-

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

С Издательство стандартов, 1987



таллических стаканах с крышками, залитыми парафином или замазкой. Анализы проводят не позднее одних суток после отбора проб. Хранят пробы в прохладном помещении, при этом должно быть исключено попадание на них прямых солнечных лучей.

Точечные пробы на анализ отбирают не менее чем из пяти мест каждого стакана. Масса объединенной пробы — 5 г.

2. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ, РЕАҚТИВЫ

Для проведения анализа применяют:

весы лабораторные 4-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 500 г по ГОСТ 24104—80;

весы лабораторные 2-го класса точности с наибольшим пределом взвещивания 200 г по ГОСТ 24104—80;

ротатор с оборотом на 360° и частотой вращения 30—40 мин⁻¹ или взбалтыватель с возвратно-поступательным движением и частотой циклов 75 мин⁻¹ для перемешивания почвы с экстрагирующим раствором;

фотоэлектроколориметр или другой аналогичный прибор по ГОСТ 12083—78, позволяющий работать при длине волны 512—522 нм:

рН-метр с погрешностью измерения не более 0,05 единиц рН; атомно-абсорбционный спектрофотометр С-112, С-115 или другой аналогичный прибор;

лампа с полым катодом для определения железа;

ацетилен растворенный технический по ГОСТ 5457—75 или пропан-бутан бытовой в баллоне;

колбы наливные мерные 2-го класса точности с пришлифованными пробками вместимостью 50, 100, 250, 500 см³ и 1 дм³ по ГОСТ 1770—74;

колбы конические вместимостью 100, 250 и 500 см³ по ГОСТ 23932—79 и ГОСТ 25336—82;

пипетки вместимостью 1, 5, 10, 20 см³ исполнения 4, 6, 7 1-го класса точности по ГОСТ 20292—74;

бюретки вместимостью 5, 10, 50 см³ исполнения 4 1-го класса точности по ГОСТ 20292—74;

воронки стеклянные исполнение 2 диаметром 110 мм по ГОСТ 25336—82;

цилиндры мерные вместимостью 50—250 см³ по ГОСТ 1770—74; фильтры обеззоленные, белая лента, диаметром 15 см или бумагу фильтровальную лабораторную марок ФОС или ФОМ по ГОСТ 12026—76;

воду дистиллированную по ГОСТ 6709-72;

d,d — дипиридил, ч. д. а.;

гидроксиламин солянокислый по ГОСТ 5456—79, ч. д. а.; гидроокись натрия по ГОСТ 4328—77, ч. д. а.;

2-1270



индикатор тимолблау (тимоловый синий), ч. д. а.; натрий фтористый по ГОСТ 4463—76, ч. д. а.; натрий уксуснокислый трехводный по ГОСТ 199—78, ч. д. а.; борная кислота по ГОСТ 9656—75, ч. д. а.; серная кислота по ГОСТ 4204—77, ч. д. а.; соляная кислота по ГОСТ 3118—77, ч. д. а.; уксусная ледяная кислота по ГОСТ 19814—74, ч. д. а.;

o-фенантролин, ч. д. а.; соль Мора по ГОСТ 4208—72, х. ч.;

фенолфталеин, индикатор по ГОСТ 5850—72, раствор в этиловом спирте с массовой долей 2%;

стандарт-титр гидроокиси натрия 0,1 моль/дм3;

спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300—87.

3. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ

3.1. Приготовление раствора серной кислоты молярной концентрации $c(1/2H_2SO_4) = 0,1$ моль/дм³

2,8 см³ концентрированной серной кислоты помещают в мерную колбу вместимостью 1 дм³, наполовину заполненную дистиллированной водой, доводят объем раствора до метки и тщательно перемешивают. Концентрацию кислоты проверяют титрованием по ГОСТ 25794.1—83. Допускается использование раствора серной кислоты с молярной концентрацией от 0,09 до 0,11 моль/дм³.

3.2. Приготовление ацетатного буферного

раствора с рН 5,5—5,6

 $(300,0\pm0,1)$ г уксуснокислого трехводного натрия помещают в мерную колбу вместимостью 1 дм³, растворяют в 500 см³ дистиллированной воды, приливают $(25,0\pm0,1)$ см³ ледяной уксусной кислоты, доводят объем раствора дистиллированной водой до метки и тщательно перемешивают.

3.3. Приготовление раствора d,d-дипиридила

с массовой долей 0,5%

 (0.50 ± 0.01) г d.d-диниридила растворяют в дистиллированной воде, прибавляют 3—4 см³ соляной кислоты c(HCI)=0.1 моль/дм³, доводят объем дистиллированной водой до 100 см³ и перемешивают раствор.

3.4. Приготовление раствора соляной кислоты молярной концентрации c(HCI)=0,1 моль/дм³

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ наливают около 500 см³ дистиллированной воды, добавляют 8,2 см³ концентрированной соляной кислоты, тщательно перемешивают и доводят до метки дистиллированной водой.

3.5. Приготовление раствора серной кислоты

с массовой долей 10%

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ наливают около 500 см³ дистиллированной воды, добавляют по стенке колбы 60,6 см³ концентрированной серной кислоты, охлаждают до комнатной температуры, доводят дистиллированной водой до метки и тщательно перемешивают.

3.6. Приготовление раствора индикатора ти-

молового синего с массовой долей 0,04%

(0,040±0,001) г индикатора тимолового синего растворяют в этиловом спирте, доводят объем раствора этиловым спиртом в мерной колбе вместимостью 100 см³ до метки и тщательно перемешивают. Раствор хранят в склянке темного стекла.

3.7. Приготовление раствора фтористого нат-

рия с массовой долей 1%

- (10±0,1) г фтористого натрия растворяют в дистиллированной воде, доводят объем раствора дистиллированной водой в мерной колбе вместимостью 1 дм³ до метки и тщательно перемешивают.
- 3.8. Приготовление раствора борной кислоты с массовой долей 1%
- (10,0±0,1) г борной кислоты растворяют в дистиллированной воде, доводят объем раствора дистиллированной водой в мерной колбе вместимостью 1 дм³ до метки и тщательно перемешивают.
- 3.9. Приготовление раствора гидроксиламина солянокислого с массовой долей 5%
- (5,0±0,1) г гидроксиламина солянокислого растворяют в дистиллированной воде и доводят объем раствора дистиллированной водой в мерной колбе вместимостью 100 см³ до метки и тщательно перемешивают.
- 3.10. Приготовление раствора *о*-фенантролина с массовой долей 0,5%
- (0.50 ± 0.01) г o-фенантролина растворяют в 100 см³ раствора серной кислоты молярной концентрации $c(1/2H_2SO_4)=0.1$ моль/дм³ при слабом нагревании, охлаждают до комнатной температуры и тщательно перемешивают.
- 3.11. Приготовление раствора уксуснокислого натрия с массовой долей 10%
- (16,6±0,1) г уксуснокислого натрия трехводного растворяют дистиллированной водой в мерной колбе вместимостью 100 см³, доводят объем раствора дистиллированной водой до метки и тщательно перемешивают.
- 3.12. Приготовление раствора двухвалентного железа с массовой концентрацией 0,1 мг/см³
- (0,702±0,001) г соли Мора помещают в мерную колбу вместимостью 1 дм³, растворяют в растворе серной кислоты, приготовленном по п. 3.1, доводя объем раствора до метки, и тщательно перемешивают. Раствор готовят в день проведения анализа.

2*

3.13. Приготовление раствора двухвалентного железа с массовой концентрацией 0,01 мг/см³

 $(10,0\pm0,1)$ см³ исходного раствора соли Мора, приготовленного по п. 3.12, разбавляют в растворе серной кислоты молярной концентрации $c(1/2H_2SO_4)=0,1$ моль/дм³, приготовленном по п. 3.1, доводя объем раствора в мерной колбе вместимостью 100 см³ до метки, и тщательно перемешивают.

3.14. Приготовление растворов с заданными

концентрациями железа

В мерные колбы вместимостью 50 см³ в соответствии с таблицей приливают бюреткой объемы раствора двухвалентного железа, приготовленного по п. 3.13.

Допускается приготовление серии растворов в мерных колбах 100 см³. При этом следует приливать бюреткой объемы раствора, вдвое больше приведенных в таблице.

4. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

4.1. Пробы почвы массой (5,0±0,1) г помещают в колбы вместимостью 100—250 см³. Одновременно берут навеску для определения влажности почвы. Влажность почвы определяют по ГОСТ 5180—84.

Приливают в колбы с навесками почвы по 50 см³ серной кислоты молярной концентрации $c(1/2H_2SO_4) = 0,1$ моль/дм³. Содержимое колб взбалтывают в течение 5 мин и фильтруют через сухой фильтр в сухие колбы. При анализе торфа объем серной кислоты увеличивают до 250 см³.

Из каждой колбы берут по две порции фильтрата: в одной определяют содержание двухвалентного железа фотометрически с d,d-дипиридилом или o-фенантролином, в другой — суммарное содержание двух- и трехвалентного железа фотометрическим или атомно-абсорбционным методом.

Одновременно проводят контрольный опыт, включающий все стадии анализа, кроме взятия пробы почвы. Для каждой партии анализов контрольный опыт проводят в трехкратной повторности.

4.2. Для фотометрического определения содержания двухвалентного железа с d,d-дипиридилом в мерные колбы вместимостью 50 или 100 см³ помещают от 5 до 20 см³ фильтрата в зависимости

от предполагаемого содержания двухвалентного железа.

В колбы с вытяжками и растворами сравнения (таблица) добавляют 1 см³ раствора фтористого натрия с массовой долей 1%, содержимое перемешивают, добавляют 1 см³ раствора борной кислоты с массовой долей 1% и перемешивают. Затем в колбы добавляют две капли раствора тимолового синего с массовой долей 0,04%, перемешивают и приливают ацетатный буферный раствор до перехода фиолетовой окраски в желтую.



Концентрации растворов для определения двухвалентного и суммарного содержания двух- и трехвалентного железа

	Номер раствора							
Показатель	1	2	3	4	5	6	7	8
Объем раствора с массовой концентрацией железа 0,01 мг/см³ (п. 3.13) для мерных колб вместимостью 50 см³, см³ Массовая концентрация железа в растворах, мг/см³	0,0	0,5 0,0001	1,5 0,0003	2,5 0,0005	3,5 0,0007	4,5 0,0009	5,0 0,0010	15,0 0,0030

Далее прибавляют 1—2 см³ раствора d,d-дипиридила с массовой долей 0,5%, приготовленного по п. 3.3, доводят раствор до метки дистиллированной водой, тщательно перемешивают и через 30—40 мин измеряют оптическую плотность раствора на фото-электроколориметре или другом аналогичном приборе при длине волны 522 нм относительно контрольного опыта с добавлением всех реактивов.

4.3. Для определения содержания двухвалентного железа с о-фенантролином в мерные колбы вместимостью 50—100 см³ помещают 5—20 см³ фильтрата в зависимости от предполагаемого содержания двухвалентного железа.

В колбы с вытяжками и растворами сравнения (см. таблицу) добавляют 1 см³ фтористого натрия с массовой долей 1%, приготовленного по п. 3.7, содержимое перемешивают, добавляют 1 см³ раствора борной кислоты с массовой долей 1%, приготовленного по п. 3.8 и перемешивают, затем в колбы добавляют одну-две капли раствора тимолового синего с массовой долей 0,04%, приготовленного по п. 3.6, и приливают раствор уксуснокислого натрия с массовой долей 10%, приготовленного по п. 3.11, до желтой окраски.

Далее прибавляют 1—2 см³ раствора *о*-фенантролина с массовой долей 0,5%, приготовленного по п. 3.10, перемешивают, доводят объем раствора до метки дистиллированной водой, снова перемешивают и через 10 мин измеряют оптическую плотность раствора на фотоэлектроколориметре или другом аналогичном приборе при длине волны 512 нм относительно контрольного опыта с добавлением всех реактивов.

4.4 Для определения суммарного содержания двух- и трехвалентного железа фотометрическим методом с d,d-дипиридилом или о-фенантролином в мерные колбы вместимостью 50 или 100 см³ помещают от 5 до 20 см³ фильтрата в зависимости от предполагаемого содержания железа. Для перевода окисного железа в закисное в колбы с вытяжками и растворами сравнения прибавляют 10 см³ раствора гидроксиламина солянокислого с массовой долей 5%, приготовленного по п. 3.9 и перемешивают.

В колбы прибавляют одну-две капли раствора тимолового синего с массовой долей 0,04% и далее проводят анализ в соответствии с п. 4.2 или п. 4.3.

4.5. Определение суммарного содержания двух- и трехвалентного железа атомно-абсорбционным методом в пламени ацетилен воздух или пропан-бутан — воздух по аналитической линии 248,3 им. Пламя должно быть прозрачным, голубым. Ширину щели монохроматора, расход газов, ток, питающую лампу с полым катодом устанавливают в соответствии с инструкциями завода-изготовителя. После стабилизации режима работы прибора в пламя вводят первый раствор сравнения, не содержащий железо, и устанавливают начало отсчета. Затем вводят в пламя остальные растворы сравнения в порядке возрастания концентрации железа, после этого — вытяжки из почв.

После каждых десяти вытяжек в пламя вводят первый и пятый растворы сравнения для проверки градуировочной характеристики прибора. Если при проверке получаются показания, отличающиеся от полученных ранее для данных растворов более чем на 3% (относительных), корректируют настройку прибора и анализируют вытяжки снова.

5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

5.1. При определении двухвалентного и суммы двух- и трехвалентного железа с d,d-дипиридилом и o-фенантролином фотометрически по оптической плотности растворов сравнения строят градуировочный график, откладывая по оси абсцисс массовые концентрации железа (мг/см³), а по оси ординат — соответствующие им оптические плотности (показания прибора).

По результатам измерения оптической плотности растворов, полученных при анализе вытяжек из почв с d,d-дипиридилом и o-фенантролином, с помощью градуировочных графиков находят массовую концентрацию двухвалентного железа (c_1) и массовую долю подвижных соединений двухвалентного железа (X_1) в почве, а также массовую концентрацию (c_2) и массовую долю (X_2) суммы двух- и трехвалентного железа в почве.

Массовую долю подвижных соединений двухвалентного железа в почвах (X_1) %0, вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{\epsilon_1 \cdot V_2 \cdot V_3 \cdot K}{V_1 \cdot m}. \tag{1}$$

Массовую долю суммы подвижных соединений двух- и трехвалентного железа в почвах (X_2) % вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{c_2 \cdot V_2 \cdot V_3 \cdot K}{V_1 \cdot m}. \tag{2}$$

Массовую долю подвижных соединений трехвалентного железа в почвах (X_3) %0, вычисляют по формуле

$$X_3 = X_2 - X_1,$$
 (3)

где c_1 — массовая концентрация железа в фотометрируемом растворе, мг/см³;

 c_2 — массовая концентрация двух- и трехвалентного железа в фотометрируемом растворе, мг/см³;

 V_1 — объем фильтрата, взятый из V_3 для определения железа, см³;

V₂ — объем фотометрируемого раствора (вместимость мерной колбы), см³;

 V_3 — объем раствора серной кислоты $c(1/2H_2SO_4) = 0.1$ моль/дм³, израсходованный для извлечения железа, см³;

m — масса навески, Γ ;

К — коэффициент для пересчета на абсолютно сухую почву.

5.2. При определении суммы двух- и трехвалентного железа атомно-абсорбционным методом строят градуировочный график, откладывая по оси ординат значения оптической плотности растворов сравнения, а по оси абсцисс — массовую концентрацию железа в растворе сравнения в пересчете на массовую долю железа в почве в промиле.

Массовую долю железа в почве (Х) %0, вычисляют по формуле

$$X = (c - c_b) \cdot a \cdot K, \tag{4}$$

где c — массовая концентрация железа в вытяжке из почвы в пересчете на массовую долю железа в почве, найденная по градуировочному графику, $%_0$;

 c_{κ} — массовая концентрация железа в растворе контрольного опыта в пересчете на массовую долю железа в почве, найденная по градуировочному графику, $%_0$;

 а — коэффициент, учитывающий разбавление вытяжки в анализе;

 К — коэффициент для пересчета на абсолютно сухую почву.

Значение результата контрольного опыта не должно превышать 1/3 от минимальной концентрации в серии растворов сравнения.

C. 9 FOCT 27395—87

За результат анализа принимается результат единичного определения.

5.3. Допускаемые отклонения результатов от среднего арифметического при повторных анализах не должны превышать при доверительной вероятности $P\!=\!0.95$ следующих значений: при массовой доле железа в почве до $2\%_0-20\%$ (относительных), при массовой доле железа в почве свыше $2\%_0-15\%$.



ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Государственным агропромышленным комитетом СССР

исполнители

- 3. П. Антонова (руководитель темы), канд. с.-х. наук; Ю. В. Федорин, канд. с.-х. наук; С. И. Носов, канд. экон. наук; В. Д. Скалабан, канд. биол. наук; Г. В. Добровольский, чл.-корр. АН СССР; Д. С. Орлов, д-р биол. наук, проф.; Л. А. Воробьева, д-р биол. наук; Г. В. Мотузова, канд. биол. наук; Л. Л. Шишов, чл.-корр. ВАСХНИЛ, проф.; В. А. Большаков, д-р биол. наук; Т. Г. Дементьева, канд. биол. наук; Ю. И. Водяницкий, канд. техн. наук; С. Г. Самохвалов, канд. с.-х. наук
- 2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 14.09.87 № 3524
- 3. Срок первой проверки 1993 г.
- 4. ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ
- 5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕН-ТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, подпункта
ΓΟCT 199—78 ΓΟCT 1770—74 ΓΟCT 31.18—77 ΓΟCT 4204—77 ΓΟCT 4208—72 ΓΟCT 4328—77 ΓΟCT 4463—76 ΓΟCT 5180—84 ΓΟCT 5456—79 ΓΟCT 5457—75 ΓΟCT 6709—72 ΓΟCT 9656—75 ΓΟCT 12026—76 ΓΟCT 12083—78 ΓΟCT 19814—74 ΓΟCT 20292—74	Разд. 2



C. 11 FOCT 27395-87

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, подпункта
FOCT 23932—79 FOCT 24104—80 FOCT 25336—82 FOCT 25794.1—83	* * 3

Редактор И. В. Виноградская Технический редактор М. И. Максимова Корректор А. В. Прокофьева

Сдано в наб. 08.10.87 Подл. в печ. 13.11.87 0,75 усл. п. л. 0,75 усл. кр.-отт. 0,64 уч.-изд. л. Тир. 7000

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов, 123840, Москва, ГСП, Новопресненский пер., 3 Тип. «Московский печатник». Москва, Лядин пер., 6. Зак. 1270

