

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

ГОСУДАРСТВЕННАЯ СИСТЕМА ОБЕСПЕЧЕНИЯ ЕДИНСТВА ИЗМЕРЕНИЙ

ШКАЛА ОКИСЛИТЕЛЬНЫХ ГЮТЕНЦИАЛОВ ВОДНЫХ РАСТВОРОВ

FOCT 8.450-81

Издание официальное



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР ПО СТАНДАРТАМ Москва

РАЗРАБОТАН Государственным комитетом СССР по стандартам ИСПОЛНИТЕЛИ

Н. Г. Лордкипанидзе, И. И. Залюбовский, В. М. Мохов, Н. П. Комарь (руководители темы), Ж. П. Микадзе, М. И. Рубцов

ВНЕСЕН Государственным комитетом СССР по стандартам

Член Госстандарта Л. К. Исаев

УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 24 декабря 1981 г. № 5624

Государственная система обеспечения единства измерений

ШКАЛА ОКИСЛИТЕЛЬНЫХ ПОТЕНЦИАЛОВ ВОДНЫХ РАСТВОРОВ

ГОСТ 8.450—81

State system for ensuring the uniformity of measurements.

Oxidation potentials scale for aqueous solutions

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 24 декабря 1981 г. № 5624 срок введения установлен с 01.01 1983 г.

- 1. Настоящий стандарт распространяется на шкалу окислительных потенциалов водных растворов и устанавливает значения потенциалов окислительно-восстановительных систем в интервале минус 133 плюс 1236 мВ при температуре 25 °C. Диапазон температур шкалы 5—95 °C.
- 2. Растворы, воспроизводящие шкалу окислительных потенциалов, используют в качестве поверочных средств при настройке и поверке потенциометрических анализаторов жидкости и оксредметрических электродов.
- 3. Шкала окислительных потенциалов водных растворов основана на воспроизведении значений потенциалов растворов, указанных ниже.

Раствор 1. Раствор концентрацией относительно железоаммонийных квасцов с $[NH_4Fe(SO_4)_2 \cdot 12H_2O] = 0,00182$ моль/л, соли Мора с $[(NH_4)_2Fe(SO_4)_2 \cdot 6H_2O] = 0,0182$ моль/л, трилона Б с $[C_{10}H_14O_8N_2Na_2 \cdot 2H_2O] = 0,04$ моль/л, ацетата натрия с $[CH_3COONa \times 3H_2O] = 0,08$ моль/л и серной кислоты с $[H_2SO_4] = 0,02$ моль/м.

Раствор 2. Раствор концентрацией относительно железоаммонийных квасцов с $[NH_4Fe(SO_4)_2\cdot 12H_2O]=0,01$ моль/л, соли Мора с $[(NH_4)_2Fe(SO_4)_2\cdot 6H_2O]=0,01$ моль/л, трилона Б с $[C_{10}H_{14}O_8N_2Na_2\times \times 2H_2O]=0,04$ моль/л, ацетата натрия с $[CH_3COONa\cdot 3H_2O]=0,08$ моль/л и серной кислоты с $[H_2SO_4]=0,02$ моль/л.

Раствор 3. Раствор концентрацией относительно железоаммонийных квасцов с $[NH_4Fe(SO_4)_2 \cdot 12H_2O] = 0,01818$ моль/л, соли Мора с $[(NH_4)_2Fe(SO_4)_2 \cdot 6H_2O] = 0,00182$ моль/л, трилона Б с $[C_{10}H_14O_8N_2Na_2 \cdot 2H_2O] = 0,04$ моль/л, ацетата натрия с $[CH_3COONa \times 3H_2O] = 0,08$ моль/л и серной кислоты с $[H_2SO_4] = 0,02$ моль/л.

Раствор 4. Раствор концентрацией относительно тетраборнокислого натрия с $[Na_2B_4O_7\cdot 10H_2O]=0,0042$ моль/л, калия фосфорнокислого однозамещенного с $[KH_2PO_4]=0,0145$ моль/л, натрия фосфорнокислого двузамещенного с $[Na_2HPO_4]=0,0145$ моль/л, насыщенный хингидроном $(C_{12}H_{10}O_4)$.

Раствор 5. Раствор концентрацией относительно калия фосфорнокислого однозамещенного с $[KH_2PO_4]=0,25$ моль/л и натрия фосфорнокислого двузамещенного с $[Na_2HPO_4]=0,025$ моль/л, на-

сыщенный хингидроном $(C_{12}H_{10}O_4)$.

Раствор 6. Раствор концентрацией относительно калия железосинеродистого с $[K_3Fe(CN)_6]=0,0000909$ моль/л, калия железистосинеродистого с $[K_4\cdot Fe(CN)_6\cdot 3H_2O]=0,000909$ моль/л, калия фосфорнокислого однозамещенного с $[KH_2PO_4]=0,025$ моль/л и натрия фосфорнокислого двузамещенного с $[Na_2HPO_4]=0,025$ моль/л.

Раствор 7. Раствор концентрацией относительно калия железосинеродистого с $[K_3Fe(CN)_6]=0,00005$ моль/л, калия железистосинеродистого с $[K_4Fe(CN)_6\cdot 3H_2O]=0,00005$ моль/л, калия фосфорнокислого однозамещенного с $[KH_2PO_4]=0,025$ моль/л, натрия фосфорнокислого двузамещенного с $[Na_2HPO_4]=0,025$ моль/л.

Раствор 8. Раствор концентрацией относительно калия железосинеродистого с $[K_3Fe(CN)_6]=0,05$ моль/л, калия железистосинеродистого с $[K_4Fe(CN)_6\cdot 3H_2O]=0,05$ моль/л, калия фосфорнокислого однозамещенного с $[KH_2PO_4]=0,025$ моль/л, натрия фосфорнокислого двузамещенного с $[Na_2HPO_4]=0,025$ моль/л.

Раствор 9. Раствор концентрацией относительно калия железосинеродистого с $[K_3Fe(CN)_6]=0,0909$ моль/л, калия железистосинеродистого с $[K_4Fe(CN)_6\cdot 3H_2O]=0,00909$ моль/л, калия фосфорнокислого однозамещенного с $[KH_2PO_4]=0,025$ моль/л, натрия фосфорнокислого двузамещенного с $[Na_2HPO_4]=0,025$ моль/л.

Раствор 10. Раствор концентрацией относительно калия тетраоксалата с $[KH_3C_4O_8\cdot 2H_2O]=0,0175$ моль/л, натрия тетраборнокислого с $[Na_2B_4O_2\cdot 10H_2O]=0,0065$ моль/л, насыщенный хингидроном

 $(C_{12}H_{10}O_4).$

Раствор 11. Раствор концентрацией относительно калия тетраоксалата с $[KH_3C_4O_8\cdot 2H_2O]=0,05$ моль/л, насыщенный хингидроном $(C_{12}H_{10}O_4)$.

Раствор 12. Раствор концентрацией относительно железоаммонийных квасцов с $[NH_4Fe(SO_4)_2 \cdot 12H_2O] = 0.05$ моль/л, соли Мора с $[(NH_4)_2Fe(SO_4)_2 \cdot 6H_2O] = 0.05$ моль/л, серной кислоты с $[H_2SO_4] = 0.05$ моль/л.

Раствор 13. Раствор концентрацией относительно железоаммонийных квасцов с $[NH_4Fe(SO_4)_2\cdot 12H_2O]=0,0909$ моль/л, соли Мора с $[(NH_4)_2\cdot Fe(SO_4)_2\cdot 6H_2O]=0,0091$ моль/л, серной кислоты с $[H_2SO_4]=0,05$ моль/л.

Раствор 14. Раствор концентрацией относительно аммоний-церрисульфата с $[(NH_4)_4Ce(SO_4)_4\cdot 2H_2O]=0,0005$ моль/л, сульфата це-

рия с $[Ce_2(SO_4)_3 \cdot 4H_2O] = 0,0025$ моль/л, серной кислоты с $[H_2SO_4] = 0,25$ моль/л.

- 4. Состав и методика приготовления растворов, воспроизводящих значения шкалы окислительных потенциалов водных растворов, даны в справочном приложении.
- 5. Значения окислительных потенциалов водных растворов, указанных в п. 3, относительно хлорсеребряного насыщенного электрода сравнения, находящегося при температуре 20 °C, соответствуют указанным в таблице.

Примечание. Потенциал хлорсеребряного насыщенного электрода сравнения относительно нормального водородного электрода при температуре 20°C равен 202 мВ.

11	Окислительный потенциал (мВ) при температуре раствора, °C										
Номер раст- вора	5	15	20	25	35	45	55	65	75	85	95
1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11	-128 -76 -20 74 120 189 246 277 331 364 407 443	-130 -77 -19 62 108 170 228 260 317 359 405 450	-132 -78 -18 56 102 162 220 254 310 355 404 454	-133 -78 -18 50 96 154 213 246 305 353 403 457	-136 -80 -18 38 85 134 195 231 292 347 401 462	-139 -82 -18 26 73 116 177 216 278 341 399 465	-142 -83 -17 14 62 96 159 199 264 336 397 468	-145 -84 -17 2 50 82 141 182 251 331 395 469	-148 -86 -16 -10 39 62 120 167 237 325 393 470	-151 -87 -16 -22 28 - - - 319 391	-154 -89 -16 -34 17 - - 314 389
13 14	500 1231	510 1234	515 1235	520 1236	528 1240	536 1244	543 1249	549 1253	555 1259	1266	1272

6. Среднее квадратическое отклонение при воспроизведении значений окислительного потенциала водных растворов составляет 3 мВ.

Справочное

Состав и методика приготовления растворов, воспроизводящих шкалу окислительных потенциалов водных растворов

	Условия хранения раствора	Исходный раствор хра- нят в темной посуде не более I мес Раствор комплексона хранят в полиэтиленовой посуде	3,50±0,03 Исходный раствор хра- нят в темной посуде не более 1 мес
	Значение рН раствора при тем- пературе (25±0.1)°C	3,60±0,03	3,50±0,03
godogiand waithou	Состав и методика приготовления раствора	Исходный раствор разбавляют раствором комплексона в соотношении 1: 4 непосредственно перед измеретаза или азога Исходный раствор; 4,38 г железоаммонийных квасцов [(NH ₄)Fe(SO ₄) ₂ ·12H ₂ O] и 35,70 г соли Мора [(NH ₄)Fe(SO ₄) ₂ ·6H ₂ O] доводят до 1 и раствором серной кислоты концентрацией 0,1 моль/л. Раствор комплексона: 18,61 г соли динатриевой этилен—N ₁ N ₁ N ₁ /—геграуксусной кислоты двуводной (трилон Б) [С ₁₀ H ₄ O ₈ N ₂ N ₃ ·2H ₂ O] и 13,61 г натрия уксуснокислого [СН ₈ COONa·3H ₂ O] и 13,61 г натрия уксуснокислого [СН ₈ COONa·3H ₂ O] доводят до 1 и дистиллированной водой, освобожденной от растворенного кислорода	Методику приготовления раствора см. раствор 1. Исходный раствор: 24,11 г железоаммонийных квасцов [NH4,Pe(SO4,2-12H ₂ O] и 19,61 г соли Мора [(NH4,Pe(SO4,2-6H ₂ O] доводят до 1 и раствором серной кислоты [H ₂ SO ₄] концентрацией 0,1 моль/л. Раствор комплексона см. раствор 1
	Окислительный потенциал относительно насыщенного хлорсеребряного электрода сравнения при температуре (25±0,1)°С, мВ	133	28
	Номер раст- вора	-	8

Условия хранения раствора	Исходный раствор хра- нят в темной посуде не более I мес	Исходный раствор хра- нят без хингидрона в стеклянной посуде с при-	тертой пробкой не более 3 мес	Исходный раствор хра- нят в темноте не более 2 недель
Значение рН растворя при тем- пературе (25±0,1)°C	3,45±0,04	7,65±0,02	6,86±0,02	6,86±0,02
Состав и методика приготовления раствора	Методику приготовления раствора см. раствор 1 Исходный раствор: 43,84 г железоаммонийных квас- цов [{NH ₄ }Fe(SO ₄)2·12H ₂ O] и 3,57 г соли Мора [{NH ₄ }2Fe(SO ₄)2·6H ₂ O] доводят до 1 л раствором сер- ной кислоты [H ₂ SO ₄] концентрацией 0,1 моль/л Раствор комплексона: см. раствор 1	420 мл раствора из стандарт-титра типа 5 по ГОСТ 8.135—74 доводят до 1 л раствором из стандарт-титра типа 4 по ГОСТ 8.135—74 хингидрон (С ₁₂ Н ₁₀ О ₄) Хингидрон добавляют в раствор непосредственно перед измерением из расчета 4 г на 1 л раствора	В раствор из стандарт-титра типа 4 по ГОСТ 8.135—74 добавляют хингидрон (С ₁₂ Н ₁₀ О ₄) в ячейку непосредственно перед измерением из расчета 4 г на 1 л раствора	Исходный раствор непосредственно перед измерением разбавляют раствором из стандарт-титра типа 4 по ГОСТ 8.135—74 в соотношении 1:100
Окислительный потенция стисенция стисентельно насминенного хлорсевебряного электрода сравнения при температуре (25+0 1)% мВ	18	50	96	154
Номер раст- вора	က	4	ಒ	9

Условия кранения раствора Исходный раствор кранят в темноте не более 2 недель			Раствор хранят в тем- ноте не более 2 недель	Раствор хранят без хингидрона в стеклянной посуде с притертой проб- кой в течение 1 мес	
Значение рИ раствора при тем- пературе (25±0,1)°С	6,87±0,02	6,65±0,02	6,65±0,02	2,50±0,02	1,68±0,02
Состав и методика приготовления раствора	Исходный раствор непосредственно перед измерением разбавляют раствором из стандарт-титра типа 4 по ГОСТ 8.135—74 в соотношении 1:100 Исходный раствор: 16,46 г калия железосинеродистого [К ₈ Fe(CN ₆)] и 21,12 г калия железосинеродистого [К ₄ Fe(CN ₆) 3H ₂ O] доводят до 1 л раствором из стандарт-титра типа 4 по ГОСТ 8.135—74	16,46 калия железосинеродистого [К ₈ Fe(CN ₈)] и 21,12 г калия железистосинеродистого доводят до 1 л раствором из стандарт-титра типа 4 по ГОСТ 8.135—74	29,93 г калия железосинеродистого [K ₃ Fe(CN ₆)] и 3,84 г калия железистосинеродистого [K ₄ Fe(CN ₆)·3H ₂ O] доводит до 1 л раствором стандарт-титра типа 4 по ГОСТ 8.135—74	В 350 мл раствора из стандарт-титра типа 1, дове- денного до 1 л раствором из стандарт-титра типа 5 по ГОСТ 8.135—74, добавляют хингидрон [С ₁₂ Н ₁₀ О ₄) в измерительную ячейку непосредственно перед измере- нием	В раствор из стандарт-титра типа 1 по ГОСТ 8.135—74 добавляют хингидрон [С ₁₂ Н ₁₀ О ₄] в измеритель- ную ячейку непосредственно перед измерением
Окислительный потенциал относительно насмиснного хлорсеребряного сравнения при температуре (25±0,1)°С, мВ	213	246	305	353	403
Homep pacr- Bopa	7	8	6	10	11

11 poodsakende	Условия хранения раствора	Раствор хранят в по- суде из темного стекла в	0,67±0,06 Раствор хранят в по- суде из темного стекла в течение 2 недель	
	Значение рН раствора при тем- пературе (25±0,1)°С	1,50±0,02	атмосфере инертно за в течение 1 мес	
	Состав и методика приготовления раствора	24,11 г. железоаммонийных квасцов [NH4,Fe(SO4)2-12H2O] и 19,61 г. соли Мора [(NH4)2Fe(SO4)2-6H2O] доводят до 1 л раствором серной кислоты (H2SO4) концентрацией 0,05 моль/л	42,84 г железоаммонийных квасцов [NH4,Fe(SO ₄)·12H ₂ O) и 3,57 г соли Мора [(NH4) ₂ Fe(SO ₄)·6H ₂ O] доводят до 1 л раствором серной кислоты (H ₂ SO ₄) концентрацией 0,05 моль/л	3,16 г двойного аммоний-цери-сульфата [(NH4),4Ce(SO ₄).2H ₂ O] и 1,6 г сульфата-церия [Ce ₂ (SO ₄)з.4H ₂ O] доводят до 1 л раствором серной кислоты (H ₂ SO ₄) концентрацией 0,25 моль/л
	Окислительный потенциал относительно насыщенного электрода сранения при температуре (25±0,1)°С, мВ	457	520	1236
	Номер раст- вора	12	13	14

Примечания: 1. Значения pH раствора являются дополнительными характеристиками, позволяющими контролировать качест-

во приготовленных растворов. 2. Для приготовления растворов, воспроизводящих значения шкалы окислительных потенциалов, следует использовать реактивы квалификации х.ч. или ч.д.а., лабораторные аналитические или технические весы 2-го класса и мер-ную посуду 2-го класса по ГОСТ 1770—74 и ГОСТ 20292—74.

Редактор *Л. А. Бурмистрова* Технический редактор *О. Н. Никитина* Корректор *А. Г. Старостин*

Сдано в наб. 14.01.82 Подп. к меч. 01.03.82 0,5 м. л. 0,60 уч.-изд. л. Тир. 12000 Цена 3 коп.

Фрдена «Знак Почета» Издательство стандартов, 123557, Москва, Новопресненский пер., 3
Тип. «Московский шечатинк». Москва, Лялин пер., 6. Зак. 72