TIÊU CHUẢN QUỐC GIA

TCVN 9285:2012

Xuất bản lần 1

PHÂN BỐN – XÁC ĐỊNH MAGIE TÔNG SỐ BẮNG PHƯƠNG PHÁP PHỐ HẤP THỤ NGUYÊN TỪ NGỌN LỬA

Fertilizers – Determination of total magnesium by flame atomic absorption spectrometry

Lời nơi đầu

TCVN 9285:2012 được chuyển đối từ 10TCN 658-2005 theo quy định tại khoản 1 Điều 69 của Luật Tiêu chuẩn và Quy chuẩn kỹ thuật và điểm a khoản 2 Điều 7 Ngnị định số 127/2007/NĐ-CP ngày 1/8/2007 của Chính phủ quy định chi tiết thi hành một số điều của Luật Tiêu chuẩn và Quy chuẩn kỹ thuật.

TCVN 9285:2012 do Viện Quy hoạch và Thiết kế Nông nghiệp biên soạn, Bộ Nông nghiệp và Phát triển Nông thôn đề nghị, Tổng cục Tiêu chuẩn Đo lường Chất lượng thẩm định, Bộ Khoa học và Công nghệ công bố.

Phân bón – Xác định magie tổng số bằng phương pháp phổ hấp thụ nguyên tử ngọn lửa

Fertilizers - Determination of total magnesium by flame atomic absorption spectrometry

1 Phạm vi áp dụng

Tiểu chuẩn này quy định phương pháp xác định hàm lượng magie tổng số trong phân bón bằng phép đo phổ hấp thụ nguyên từ ngọn lừa.

Tiêu chuẩn này áp dụng đối với phân bón có hàm lượng magie không lớn hơn 5 %.

2 Tài liệu viện dẫn

Các tài liệu viện dẫn sau đây là rất cần thiết khi áp dụng tiêu chuẩn này. Đối với các tài liệu viện dẫn ghi năm công bố thì áp dụng bản được nêu. Đối với các tài liệu viện dẫn không ghi năm công bố thì áp dụng phiên bản mới nhất, bao gồm cả các bản sửa đổi, bổ sung (nếu có).

TCVN 4851 (ISO 3696). Nước dùng để phân tích trong phòng thí nghiệm - Yêu cấu kỹ thuật và phương pháp thử.

3 Nguyên tắc

Phân hủy và chuyển hóa magie trong mẫu phân bón bằng hỗn hợp axit nitric và axit clohydric đậm đặc, xác định hàm lượng magie trong dung dịch bằng phép đo phổ hấp thụ nguyên từ ngọn lửa.

4 Hóa chất và thuốc thử

Trừ khi có quy định khác, trong quả trình phân tích chỉ sử dụng các hóa chất, thuốc thử có cấp độ tinh khiết phân tích và nước cất phù hợp với TCVN 4851 (ISO 3696) hoặc nước có độ tính khiết tương đượng.

4.1 Axit nitric (HNO₃) đạm đặc, (d = 1,40).

TCVN 9285:2012

- 4.2 Axit clohydric (HCI) đậm đặc, (d = 1,19).
- 4.3 Axit pecloric (HClO₄) đậm đặc, (d=1,54).
- 4.4 Dung djch axit clohydric (HCl) 1 %

Lấy 22,6 ml axit clohydric (HCI) đạm đặc (4.2) hòa tan với khoảng 600 ml nước trong bình định mức dung tích 1000 ml. Lắc đều. Định mức 1000 ml bằng nước cất.

4.5 Dung djch axit clohydric (HCI) 10 %

Lấy 226 ml axit clohydric (HCI) đậm đặc (4.2) hòa tan vào khoảng 500 ml nước trong bình định mức dung tích 1000 ml. Khuẩy đều. Định mức 1000 ml bằng nước cất.

4.6 Dung dịch phân hùy mẫu

Pha hỗn hợp axit nitric (HNO₃) đậm đặc (4.1) và axit clohydric (HCI) đậm đặc (4.2) theo tỷ lệ 1:3 theo thể tích (pha ngay trước khi sử dụng).

- 4.7 Lantan clorua (LaCl₃.7H₂O).
- 4.8 Lantan clorua (LaCl₃), dung djch 5 %

Cân chính xác 13,37 gam lantan clorua (4.7) hòa tan vào khoảng 60 ml dung dịch axit clohydric (HCl) 1 % (4.4) trong bình định mức dung tích 100 ml, lắc đều. Thêm dung dịch axit clohydric (HCl) 1 % (4.4) tới vạch định mức. Lắc đều.

4.9 Dung dịch tiêu chuẩn magie 1000 mg/l.

4.10 Dung dịch tiêu chuẩn magie 100 mg/l

Dùng pipet lấy 10 ml dung dịch tiêu chuẩn magie 1000 mg/l (4.9) cho vào bình định mức dung tích 100 ml, thêm khoảng 50 ml dung dịch axit clohydric HCl 1 % (4.4). Lắc đều, thêm dung dịch axit clohydric HCl 1 % (4.4) tới vạch định mức. Lắc đều, thu được dung dịch tiêu chuẩn magie 100 mg/l.

4.11 Dung dịch tiêu chuẩn magie 10 mg/l.

Dùng pipet lấy 10 ml dung dịch tiêu chuẩn magie 100 mg/l (4.10) cho vào bình định mức dung tích 100 ml, thêm dung dịch axit clohydric (HCl) 1 % (4.4) tới vạch định mức, lắc đều, thu được dung dịch tiêu chuẩn magie 10 mg/l.

4.12 Dãy dung dịch tiêu chuẩn magie nồng độ từ 0 mg/l đến 1 mg/l và từ 0 mg/l đến 10 mg/l

Lập đường chuẩn của magie trong axit clohydric (HCl) 1 % (4.4) và phụ gia lantan clorua (LaCl₃) 5 % (4.8).

Sử dụng bình định mức dung tích 100 ml, cho vào mỗi bình thứ thự số mililit dung dịch tiêu chuẩn magie, dung dịch lantan clorua (LaCl₃) 5 % (4.8), dung dịch axit clohydric (HCl) 1 % (4.4) vừa đủ 100 ml thu được dung dịch tiêu chuẩn magie theo Bảng 1 và Bảng 2.

Bảng 1 – Dãy dung dịch tiêu chuẩn magie nồng độ từ 0 mg/l đến 1 mg/l

Số hiệu bình	SO	S1	S2	S3	S4	S5	S6
Thể tích dung dịch tiêu chuẩn magie 10 mg/l lấy vào mỗi bình (ml)	0	1	2	4	6	8	10
Thể tích dung dịch lantan clorua 5 % thêm vào mỗi bình (ml)	10	10	10	10	10	10	10
Thể tích dung dịch axit clohydric 1 % thêm đến vạch định mức (ml)	90	89	88	86	84	82	80
Nồng độ dung dịch tiêu chuẩn magie (mg/l)	0,00	0,1	0,2	0,4	0,6	0,8	1,0

Bàng 2 – Dãy dung dịch tiêu chuẩn magie nồng độ từ 0 mg/l đến 10 mg/l

Số hiệu bình	SO	S1	S2	S3	S4	S5	S6
Thể tích dung dịch tiêu chuẩn magie 100 mg/l lấy vào mỗi bình (ml)	0	1	2	4	6	8	10
Thể tích dung dịch lantan clorua 5 % thêm vào mỗi bình (ml)	10	10	10	10	10	10	10
Thể tích dung dịch axit clohydric 1 % thêm đến vạch định mức (ml)	90	89	88	86	84	82	80
Nồng độ dung dịch tiêu chuẩn magie (mg/l)	0,00	1,00	2,00	4,00	6,00	8,00	10,00

CHÚ THÍCH: Dung dịch tiêu chuẩn magie bảo quản trong tử lạnh có thể sử dụng trong một tuần.

5 Thiết bị và dụng cụ

- 5.1 Cân phân tích, có độ chính xác đến ± 0,0001 g.
- 5.2 Cân kỹ thuật, có độ chính xác đến \pm 0,01 g.
- 5.3 Thiết bị phân hủy mẫu có bộ phận điều chỉnh nhiệt độ.
- 5.4 Máy quang phổ hấp thụ nguyên tử, đèn HCL Mg.

TCVN 9285:2012

- 5.5 Bình tam giác, dung tích 100 ml và 250 ml.
- 5.6 Bình định mức, dung tích 50 ml, 100 ml và 1000 ml.
- 5.8 Phẫu lọc, đường kinh từ 6 cm đến 10 cm.
- 5.9 Pipet, dung tích 1 ml, 2 ml, 5 ml, 10 ml, có độ chính xác từ 0,01 đến 0,1 ml.
- 5.10 Cốc, dung tích 1000 ml.
- 5.11 Giấy lọc chậm, giấy lọc băng xanh, giấy lọc Whatman số 42 hoặc tương đương.
- 5.12 Bình phân hủy mẫu, dung tích 100 ml.
- 5.13 Rây, có đường kính lỗ 2,0 mm.
- 5.14 Óng đong, dung tích 250 ml.

6 Chuẩn bị mẫu thử

Sau khi được đưa đến phòng thí nghiệm, mẫu phân bón được trộn đều, lấy mẫu theo phương pháp đường chéo cho đến khi thu được khối lượng mẫu khoảng 200 g. Tiếp tục trộn đều và magie nhất mẫu, chia đôi mẫu thành mẫu lưu và mẫu phân tích.

Mẫu phân tích được nghiền sơ bộ và rây qua rây có đường kính lỗ 2,0 mm. Mẫu đã qua rây được dùng để phân tích độ ẩm, tính hệ số khô kiệt và dùng để phân tích các chỉ tiêu khác.

7 Cách tiến hành

7.1 Phân hủy mẫu

- 7.1.1 Càn khoảng 0,5 g đến 2 g mẫu đã được chuẩn bị (Điều 6), chính xác đến 0,0001 g, và cho vào bình phân hủy mẫu (5.12) (không để mẫu dính ở cổ và thành bình). Đối với mẫu dạng lỏng, dùng pipet hút 2 ml đến 3 ml dung dịch mẫu đã được lắc đều, sau đó tiến hành tương tự như đối với mẫu rắn.
- 7.1.2 Cho 15 ml hỗn hợp dung dịch phân hủy mẫu (4.6) vào bình phân hủy mẫu (5.12), ngâm ít nhất trong 4 h.
- 7.1.3 Đặt bình phản hủy mẫu lên thiết bị phân hủy mẫu (5.3), tăng nhiệt độ từ từ đến 120 °C, đun sôi nhẹ khoảng 60 min.
- 7.1.4 Thận trọng tăng nhiệt độ lên không lớn hơn 200 °C, duy trì khoảng 180 min, trong bình xuất hiện khói đậm đặc, tiếp tục cô cạn mẫu.

- 7.1.5 Để nguội, hòa tan phần mẫu đã vô cơ hóa với 5 ml dung dịch axit clohydric (HCI) 10 % (4.5), sau đó đun sôi 5 min.
- 7.1.6 Để nguội, chuyển toàn bộ dung dịch và cặn từ bình phân huỷ sang bình định mức dung tích 50 mi, thêm nước cất đến vạch định mức, lắc đều, lọc hoặc để lắng qua đêm. Đây là dung dịch "A". Để xác định magie, cần thêm dung dịch lantan clorua (LaCl₃) 5 % (4.8) vào dung dịch "A" trước khi đo với tỉ lệ về thể tích dung dịch lantan clorua (LaCl₃) 5 % (4.8) và dung dịch "A" là 1:9.
- 7.1.7 Chuẩn bị đồng thời mẫu trắng không có phân bón, tiến hành tương tự như mẫu phân tích.

сни тнісн:

Tuỳ theo kiểu loại thiết bị phân huỳ, hàm lượng magie trong mẫu cao hay thấp, có thể giảm lượng dụng dịch phân hủy mẫu (4.6) và thời gian ngâm mẫu, thời gian phân huỳ tới mức tối thiểu. Trường hợp dụng dịch mẫu sau khi phân hủy không "trong" cần làm nguội mẫu rồi thêm vài giọt axit pecloric (4.3), phân hủy tiếp khoảng 30 min.

Theo đổi thường xuyên quá trình phân huỷ mẫu, không để trào bắn mẫu ra ngoài và không để khô mẫu (nếu thiểu axit phải cho thêm, nhưng không cho quá dư).

- 7.2 Xác định hàm lượng magie bằng phép đo phổ hấp thụ nguyên tử ngọn lửa
- 7.2.1 Thiết lập các điều kiện làm việc tối ưu cho thiết bị theo hướng dẫn của nhà sản xuất.
- 7.2.2 Xác định magie trong mẫu bằng phép đo phổ hấp thụ nguyên tử ngọn lửa
- 7.2.2.1 Đo magie trong mẫu phân bón có hàm lượng magie thấp

Đo dãy dung dịch tiêu chuẩn magie (Bảng 1) để xây dựng đường chuẩn magie và đo nồng độ magie trong mẫu trên máy quang phổ hấp thụ nguyên tử tại bước sóng 285,2 nm, sử dụng ngọn lửa axetylen/không khí, dùng dung dịch lantan clorua (LaCl₃) để giảm tác động ion hóa. Các thông số làm việc tuần theo hưởng dẫn của nhà sản xuất.

7.2.2.2 Đo magie trong mẫu phân bón có hàm lượng magie cao

Đo dãy dung dịch tiêu chuẩn magie (Bảng 2) để xây dựng đường chuẩn magie và đo nồng độ magie trong mẫu trên máy quang phổ hấp thụ nguyên từ tại bước sóng 202,6 nm sử dụng ngọn lừa axetylen/không khí, dùng dung dịch lantan clorua (LaCl₃) để giảm tác động ion hóa. Các thông số làm việc tuân theo hướng dẫn của nhà sản xuất.

8 Biểu thị kết quả

8.1 Hàm lượng magie (X) trong mẫu phân bón thương phẩm, tính bằng mg/kg, theo công thức (1)

$$X = \frac{(a-b) \times f \times V}{m \times 10^4} \tag{1}$$

trong đó

TCVN 9285:2012

- a là nồng độ của magie trong dung dịch mẫu, tính bằng miligam trên lit (mg/l);
- b là nồng độ của magie trong dung dịch mẫu trắng, tính bằng miligam trên lit (mg/l);
- f là hệ số pha loặng;
- V là thể tích dung dịch định mức của mẫu (hoặc mẫu trắng) sau khi phản hủy, tính bằng millilit (ml);
- m là khối lượng mẫu cân tính bằng gam (g);
- 104 là hệ số chuyển đổi đơn vị.
- 8.2 Hàm lượng (X) magie trong mẫu phân bón khô kiệt, tính bằng mg/kg, theo công thức (2)

$$X = \frac{(a-b) \times f \times V \times k}{m \times 10^4} \tag{2}$$

trong đó

- a là nồng độ của magie trong dụng dịch mẫu, tính bằng miligam trên lit (mg/l);
- b là nồng độ của magie trong dung dịch mẫu trắng, tính bằng miligam trên lit (mg/l);
- f là hệ số pha loạng;
- V là thể tích dung dịch định mức của mẫu (hoặc mẫu trắng) sau khi phân hủy, tính bằng millit (ml);
- m là khối lượng mẫu cân tính bằng gam (g);
- 104 là hệ số chuyển đổi đơn vi;
- k là hệ số khô kiệt của mẫu.

CHỦ THÍCH: Đối với mẫu lỏng, hàm lượng magie trong mẫu được tính theo đơn vị mg/l; khi đó thay khối lượng mẫu cán (g) bằng thể tích mẫu hút (ml).

Kết quả phép thử là giá trị trung bình các kết quả của ít nhất hai lần thử được tiến hành đồng thời. Nếu sai lệch giữa các lần thử lớn so với giá trị trung bình của phép thử hơn 10 % giá trị tương đối thì phải tiến hành lại phép thử.

9 Báo cáo thử nghiệm

Báo cáo thử nghiệm bao gồm ít nhất những thông tin sau:

- a) Viện dẫn tiêu chuẩn này;
- b) Đặc điểm nhân dang mẫu;

- c) Kết quả thừ nghiệm;
- d) Mọi thao tác không quy định trong tiêu chuẩn này, hoặc được coi là tùy chọn và các yếu tố có thể ảnh hưởng đến kết quả thử nghiệm;
- e) Ngày thử nghiệm.