

М Е Ж Г О С У Д А Р С Т В Е Н Н Ы Й    С Т А Н Д А Р Т

---

## **ПРОДУКТЫ ОРГАНИЧЕСКИЕ**

**ПРИГОТОВЛЕНИЕ ТИТРОВАННЫХ РАСТВОРОВ ДЛЯ  
АНАЛИЗОВ МЕТОДАМИ ДИАЗОТИРОВАНИЯ И СОЧЕТАНИЯ**

Издание официальное

БЗ 2—99

ИПК ИЗДАТЕЛЬСТВО СТАНДАРТОВ  
Москва

## ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

## 1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством химической промышленности СССР

## РАЗРАБОТЧИКИ

А. П. Познякевич, Б. Н. Колоколов, канд. хим. наук; Ю. В. Лянде, И. А. Балакирев, канд. хим. наук; Н. Н. Красикова, Т. И. Букатина

## 2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 08.12.83 № 5791

## 3. ВЗАМЕН ГОСТ 16923—71

## 4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта
ГОСТ 1770—74	1.1; 2.1
ГОСТ 3118—77	1.1; 2.1
ГОСТ 3760—79	1.1
ГОСТ 4160—74	2.1
ГОСТ 4197—74	1.1; 2.1
ГОСТ 4517—87	1.1; 2.1
ГОСТ 5819—78	2.1
ГОСТ 5821—78	1.1
ГОСТ 6709—72	1.1; 2.1
ГОСТ 24104—88	1.1; 2.1
ГОСТ 25336—82	1.1; 2.1

## 5. Ограничение срока действия снято по протоколу № 7—95 Межгосударственного Совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 11—95)

## 6. ПЕРЕИЗДАНИЕ (август 1999 г.) с Изменением № 1, утвержденным в марте 1989 г. (ИУС 6—89)

Редактор *Л. И. Нахимова*  
 Технический редактор *О. Н. Власова*  
 Корректор *С. И. Фирсова*  
 Компьютерная верстка *В. И. Грищенко*

Изд. лиц. № 021007 от 10.08.95. Сдано в набор 02.09.99. Подписано в печать 07.10.99. Усл. печ. л. 0,93.  
 Уч.-изд. л. 0,80. Тираж 165 экз. С3783. Зак. 842.

ИПК Издательство стандартов, 107076, Москва, Колодезный пер., 14.  
 Набрано в Издательстве на ПЭВМ  
 Филиал ИПК Издательство стандартов — тип. "Московский печатник", Москва, Лялин пер., 6.  
 ПЛР № 080102

**М Е Ж Г О С У Д А Р С Т В Е Н Н Ы Й     С Т А Н Д А Р Т****ПРОДУКТЫ ОРГАНИЧЕСКИЕ**

**Приготовление титрованных растворов для  
анализов методами диазотирования и сочетания**

**ГОСТ  
16923—83**

Organic products. Preparation of standard solutions for  
analyses by diazotization and combination methods

ОКСТУ 2409

Дата введения 01.01.85

Настоящий стандарт распространяется на органические продукты и устанавливает способы приготовления титрованных растворов азотистокислого натрия и диазосоединений для анализов методами диазотирования и сочетания.

**1. ПРИГОТОВЛЕНИЕ ТИТРОВАННЫХ РАСТВОРОВ АЗОТИСТОКИСЛОГО НАТРИЯ****1.1. Аппаратура, материалы и реактивы**

Натрий азотистокислый по ГОСТ 4197, х.ч.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, х.ч.

Кислота сульфаниловая безводная по ГОСТ 5821, ч.д.а., дважды перекристаллизованная из воды и высушенная при 120 °С.

Аммиак водный по ГОСТ 3760, х.ч.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Бумага йодкрахмальная, готовят по ГОСТ 4517.

Бумага «конго».

Колба мерная по ГОСТ 1770, исполнения 1 или 2, вместимостью 1 дм<sup>3</sup>.Стаканы типа В по ГОСТ 25336, исполнения 1 или 2, вместимостью 250 см<sup>3</sup>, 600 см<sup>3</sup> и 1 дм<sup>3</sup>.Цилиндры по ГОСТ 1770, исполнения 1, 2 или 3, вместимостью 25 см<sup>3</sup>, 500 см<sup>3</sup> или 1 дм<sup>3</sup>.Пипетка вместимостью 10 см<sup>3</sup>.Бюретка исполнения 1, 2 или 3, 2-го класса точности, вместимостью 50 см<sup>3</sup> с ценой деления 0,1 см<sup>3</sup>.

Термометр ТЛ-2 1-А (Б)2.

Весы лабораторные общего назначения по ГОСТ 24104 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г.

**(Измененная редакция, Изм. № 1).****1.2. Приготовление растворов азотистокислого натрия****1.2.1. Приготовление раствора азотистокислого натрия концентрации 1,0 моль/дм<sup>3</sup>**

69,00—70,00 г азотистокислого натрия помещают в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, растворяют в дистиллированной воде и перемешивают. Объем раствора в колбе доводят дистиллированной водой до метки и вновь перемешивают.

**1.2.2. Приготовление раствора азотистокислого натрия концентрации 0,5 моль/дм<sup>3</sup>**

34,50—35,00 г азотистокислого натрия помещают в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, растворяют в дистиллированной воде и перемешивают. Объем раствора в колбе доводят дистиллированной водой до метки и вновь перемешивают.

1.2.3. *Приготовление раствора азотистокислого натрия концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup>*

6,90—7,00 г азотистокислого натрия помещают в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, растворяют в дистиллированной воде и перемешивают. Объем раствора в колбе доводят дистиллированной водой до метки и вновь перемешивают.

1.2.1—1.2.3. **(Измененная редакция, Изм. № 1).**

1.3. Определение поправочного коэффициента к титру раствора азотистокислого натрия

Поправочный коэффициент к титру приготовленных растворов азотистокислого натрия определяют по сульфаниловой кислоте.

1.3.1. *Определение поправочного коэффициента к титру раствора азотистокислого натрия концентрации 1,0 моль/дм<sup>3</sup>*

4,0000—4,5000 г сульфаниловой кислоты помещают в стакан вместимостью 1 дм<sup>3</sup> и растворяют в 250 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, прибавляя необходимое для растворения количество раствора водного аммиака (2,0±0,5) см<sup>3</sup>. Затем разбавляют дистиллированной водой до 800 см<sup>3</sup>, подкисляют соляной кислотой до кислой реакции по бумаге «конго» и прибавляют еще 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты. Полученный раствор титруют из бюретки раствором азотистокислого натрия концентрации 1,0 моль/дм<sup>3</sup> при температуре 15—20 °С. В конце титрования раствор азотистокислого натрия прибавляют медленно по каплям.

Конечную точку титрования устанавливают по появлению слабо-синего пятна в пробе на йодкрахмальной бумаге, сохраняющегося при повторном нанесении пробы через 2 мин. Одновременно проводят контрольный опыт с теми же количествами реактивов, но без сульфаниловой кислоты, проверяя чувствительность йодкрахмальной бумаги.

Поправочный коэффициент ( $K_1$ ) раствора азотистокислого натрия концентрации 1,0 моль/дм<sup>3</sup> вычисляют по формуле

$$K_1 = \frac{m}{(V - V_1) \cdot 0,17319},$$

где  $m$  — масса навески сульфаниловой кислоты, г;

$V$  — объем раствора азотистокислого натрия концентрации 1,0 моль/дм<sup>3</sup>, израсходованный на титрование при основном определении, см<sup>3</sup>;

$V_1$  — объем раствора азотистокислого натрия, израсходованный на титрование при контрольном определении, см<sup>3</sup>;

0,17319 — масса сульфаниловой кислоты, соответствующая 1 см<sup>3</sup> точно раствора азотистокислого натрия концентрации 1,0 моль/дм<sup>3</sup>.

Пределы допустимого значения суммарной погрешности результата анализа ±0,0020 при доверительной вероятности 0,95.

1.3.2. *Определение поправочного коэффициента к титру раствора азотистокислого натрия концентрации 0,5 моль/дм<sup>3</sup>*

2,0000—2,5000 г сульфаниловой кислоты помещают в стакан вместимостью 600 см<sup>3</sup> и растворяют в 200 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, прибавляя необходимое для растворения количество водного аммиака (1,0±0,5) см<sup>3</sup>, затем разбавляют дистиллированной водой до 400 см<sup>3</sup>, подкисляют соляной кислотой до кислой реакции по бумаге конго, прибавляют еще 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты и при температуре 15—20 °С титруют раствором азотистокислого натрия концентрации 0,5 моль/дм<sup>3</sup>.

Далее определение проводят, как указано в п. 1.3.1.

Поправочный коэффициент ( $K_2$ ) раствора азотистокислого натрия концентрации 0,5 моль/дм<sup>3</sup> вычисляют по формуле

$$K_2 = \frac{m}{(V - V_1) \cdot 0,086595},$$

где  $m$  — масса навески сульфаниловой кислоты, г;

$V$  — объем раствора азотистокислого натрия концентрации 0,5 моль/дм<sup>3</sup>, израсходованный на титрование при основном определении, см<sup>3</sup>;

$V_1$  — объем раствора азотистокислого натрия, израсходованный на титрование при контрольном определении, см<sup>3</sup>;

0,086595 — масса сульфаниловой кислоты, соответствующая 1 см<sup>3</sup> точно раствора азотистокислого натрия концентрации 0,5 моль/дм<sup>3</sup>, г.

Пределы допустимого значения суммарной погрешности результата анализа  $\pm 0,0020$  при доверительной вероятности 0,95.

1.3.3. *Определение поправочного коэффициента к титру раствора азотистокислого натрия концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup>*

0,4000—0,5000 г сульфаниловой кислоты помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, растворяют в 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, прибавляя несколько капель раствора водного аммиака, подкисляют 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты и при 15—20 °С титруют раствором азотистокислого натрия концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup>.

Далее определение проводят, как указано в п. 1.3.1.

Коэффициент поправки ( $K_3$ ) раствора азотистокислого натрия концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup> вычисляют по формуле

$$K_3 = \frac{m}{(V - V_1) \cdot 0,017319},$$

где  $m$  — масса навески сульфаниловой кислоты, г;

$V$  — объем раствора азотистокислого натрия концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup>, израсходованный на титрование при основном определении, см<sup>3</sup>;

$V_1$  — объем раствора азотистокислого натрия, израсходованный на титрование при контрольном определении, см<sup>3</sup>;

0,017319 — масса сульфаниловой кислоты, соответствующая 1 см<sup>3</sup> точно раствора азотистокислого натрия концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup>, г.

Пределы допустимого значения суммарной погрешности результата анализа  $\pm 0,0020$  при доверительной вероятности 0,95.

1.3.1—1.3.3. **(Измененная редакция, Изм. № 1).**

1.3.4. Для установления коэффициента поправки используют не менее трех навесок сульфаниловой кислоты. Необходимые массы навесок указаны в пп. 1.3.1—1.3.3.

1.3.5. Допускается индикацию при титровании проводить потенциометрически с помощью платинового индикаторного электрода и насыщенного каломельного или хлорсеребряного электрода сравнения на лабораторном потенциометре любого типа.

1.3.4, 1.3.5. **(Введены дополнительно, Из. № 1).**

## 2. ПРИГОТОВЛЕНИЕ ТИТРОВАННЫХ РАСТВОРОВ ДИАЗОСОЕДИНЕНИЙ

Титрованные растворы диазосоединений — диазобензола, диазотолуола, 4-нитродиазобензола и 3-нитродиазобензола готовят из титрованных растворов соответствующих солянокислых аминов: раствора солянокислого анилина концентрации 0,25 моль/дм<sup>3</sup>, раствора солянокислого 4-аминотолуола концентрации 0,25 моль/дм<sup>3</sup>, раствора солянокислого 4-нитротолуола, концентрации 0,2 моль/дм<sup>3</sup> и раствора солянокислого 3-нитроанилина концентрации 0,2 моль/дм<sup>3</sup>.

Коэффициент поправки устанавливают для раствора солянокислого амина. Раствор каждого диазосоединения имеет тот же коэффициент поправки, что и исходный раствор солянокислого амина.

2.1. **Аппаратура, материалы, реактивы и растворы**

Анилин по ГОСТ 5819, ч.д.а., перегнанный над цинковой пылью с отбором средней фракции.

4-Аминотолуол технический перегнанный над цинковой пылью с отбором средней фракции.

4-Нитроанилин технический перекристаллизованный из раствора соляной кислоты с массовой долей 12 % в присутствии активированного угля.

3-Нитроанилин технический, перекристаллизованный из раствора соляной кислоты с массовой долей 12 % в присутствии активированного угля.

Натрий азотистокислый по ГОСТ 4197, х.ч., растворы концентрации 1,0 моль/дм<sup>3</sup> или 0,5 моль/дм<sup>3</sup>.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, х.ч.

Калий бромистый по ГОСТ 4160, ч.д.а.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Бумага йодкрахмальная, готовят по ГОСТ 4517.

Колбы мерные по ГОСТ 1770, исполнения 1 или 2, вместимостью 200 см<sup>3</sup>, 250 см<sup>3</sup> и 1 дм<sup>3</sup>.

Стаканы по ГОСТ 25336 типа В, исполнения 1 или 2, вместимостью 100, 250 и 400 см<sup>3</sup>.

Цилиндры по ГОСТ 1770, исполнения 1, 2 или 3, вместимостью 50, 250, 500 и 600 см<sup>3</sup>.

Пипетка вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

## С. 4 ГОСТ 16923—83

Бюретка исполнения 1, 2 или 3, 2-го класса точности, вместимостью 50 см<sup>3</sup> с ценой деления 0,10 см<sup>3</sup>.

Термометр ТЛ-2 1-А(Б) 2.

Часы песочные типа ЧПН-10.

Весы лабораторные общего назначения по ГОСТ 24104, 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г.

**(Измененная редакция, Изм. № 1).**

2.2. Приготовление раствора диазобензола

2.2.1. *Приготовление раствора солянокислого анилина концентрации 0,25 моль/дм<sup>3</sup>*

23,30 г анилина помещают в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> и растворяют в 125 см<sup>3</sup> соляной кислоты. Объем раствора в колбе доводят дистиллированной водой до метки и тщательно перемешивают.

Для установки точной концентрации раствора солянокислого анилина 100 см<sup>3</sup> приготовленного раствора переносят пипеткой в стакан, прибавляют 50 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, 2 г бромистого калия и титруют раствором азотистокислого натрия концентрации 1,0 моль/дм<sup>3</sup> или 0,5 моль/дм<sup>3</sup> при температуре 15—20 °С с выдержкой 10 мин.

Конечную точку титрования определяют по появлению слабо-синего пятна в пробе на йодкрахмальной бумаге, сохраняющегося при повторном нанесении пробы через 10 мин.

Коэффициент поправки ( $K_4$ ) раствора солянокислого анилина концентрации 0,25 моль/дм<sup>3</sup> вычисляют по формуле

$$K_4 = \frac{K \cdot N \cdot V}{0,25 \cdot V_1},$$

где  $K$  — коэффициент поправки раствора азотистокислого натрия;

$N$  — молярная концентрация раствора азотистокислого натрия;

$V$  — объем раствора азотистокислого натрия, израсходованный на титрование солянокислого анилина, см<sup>3</sup>;

$V_1$  — объем раствора солянокислого анилина, см<sup>3</sup>.

Пределы допустимого значения суммарной погрешности результата анализа  $\pm 0,0050$  при доверительной вероятности 0,95.

2.2.2. *Приготовление раствора диазобензола концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup>*

100 см<sup>3</sup> раствора солянокислого 4-нитроанилина концентрации 0,25 моль/дм<sup>3</sup> переносят пипеткой в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> и помещают колбу на 15—20 мин в баню со льдом. К охлажденному раствору прибавляют при перемешивании из бюретки 25,2 см<sup>3</sup> раствора азотистокислого натрия концентрации точно 1,0 моль/дм<sup>3</sup>, раствор хорошо взбалтывают и вновь оставляют в бане со льдом на 30 мин, защитив колбу от света. Затем объем раствора в колбе доводят ледяной дистиллированной водой до метки и тщательно перемешивают. Раствор должен давать умеренно темное пятно в пробе на йодкрахмальной бумаге. Раствор можно хранить в течение 4 ч в бане со льдом в темном месте.

2.2.1, 2.2.2. **(Измененная редакция, Изм. № 1).**

2.3. Приготовление раствора диазотолуола

2.3.1. *Приготовление раствора солянокислого 4-аминотолуола концентрации 0,25 моль/дм<sup>3</sup>*

26,80 г 4-аминотолуола помещают в стакан и растворяют при нагревании в 100 см<sup>3</sup> соляной кислоты. Раствор охлаждают до комнатной температуры и переносят в мерную колбу на 1 дм<sup>3</sup>. Объем раствора в колбе доводят дистиллированной водой до метки и тщательно перемешивают.

Для установки точной концентрации 100 см<sup>3</sup> раствора солянокислого 4-аминотолуола переносят пипеткой в стакан, прибавляют 50 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты и 2 г бромистого калия и титруют раствором азотистокислого натрия концентрации 1,0 моль/дм<sup>3</sup> или 0,5 моль/дм<sup>3</sup> при температуре 15—20 °С с выдержкой 10 мин.

Конечную точку титрования определяют по появлению слабо-синего пятна в пробе на йодкрахмальной бумаге, сохраняющегося при повторном нанесении пробы через 10 мин.

Коэффициент поправки ( $K_5$ ) раствора солянокислого 4-аминотолуола концентрации 0,25 моль/дм<sup>3</sup> вычисляют по формуле

$$K_5 = \frac{K \cdot N \cdot V}{0,25 \cdot V_1},$$

где  $K$  — коэффициент поправки раствора азотистокислого натрия;

$N$  — молярная концентрация раствора азотистокислого натрия;

$V$  — объем раствора азотистокислого натрия, израсходованный на титрование солянокислого 4-аминотолуола, см<sup>3</sup>;

$V_1$  — объем раствора солянокислого 4-аминотолуола, см<sup>3</sup>.

Пределы допустимого значения суммарной погрешности результата анализа  $\pm 0,0050$  при доверительной вероятности 0,95.

### 2.3.2. Приготовление раствора диазотолуола концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup>

100 см<sup>3</sup> раствора солянокислого 4-аминотолуола концентрации 0,25 моль/дм<sup>3</sup> переносят пипеткой в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>. При температуре 20—22 °С прибавляют при перемешивании из бюретки 25,2 см<sup>3</sup> раствора азотистокислого натрия концентрации точно 1,0 моль/дм<sup>3</sup>, раствор хорошо взбалтывают и после этого ставят на 40 мин в темное место в баню со льдом. Затем объем раствора в колбе доводят ледяной дистиллированной водой до метки и тщательно перемешивают. Раствор должен давать умеренно темное пятно в пробе на йодкрахмальной бумаге. Раствор можно хранить в течение 8 ч в темном месте в бане со льдом.

#### 2.3.1, 2.3.2. (Измененная редакция, Изм. № 1).

### 2.4. Приготовление раствора 4-нитродиазобензола

#### 2.4.1. Приготовление раствора солянокислого 4-нитроанилина концентрации 0,2 моль/дм<sup>3</sup>

27,70 г 4-нитроанилина помещают в стакан вместимостью 600 см<sup>3</sup> и растворяют при нагревании в 400 см<sup>3</sup> соляной кислоты. Раствор охлаждают до комнатной температуры и количественно переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>. Объем раствора в колбе доводят дистиллированной водой до метки и тщательно перемешивают.

Для установки точной концентрации 100 см<sup>3</sup> полученного раствора солянокислого 4-нитроанилина переносят пипеткой в стакан и титруют раствором азотистокислого натрия концентрации 1,0 моль/дм<sup>3</sup> или 0,5 моль/дм<sup>3</sup> при температуре 8—10 °С.

Конечную точку титрования определяют по появлению слабо-синего пятна в пробе на йодкрахмальной бумаге, сохраняющегося при повторном нанесении пробы через 1 мин.

Коэффициент поправки ( $K_6$ ) раствора солянокислого 4-нитроанилина концентрации 0,2 моль/дм<sup>3</sup> вычисляют по формуле

$$K_6 = \frac{K \cdot N \cdot V}{0,2 \cdot V_1},$$

где  $K$  — коэффициент поправки раствора азотистокислого натрия;

$N$  — молярная концентрация раствора азотистокислого натрия;

$V$  — объем раствора азотистокислого натрия, израсходованный на титрование солянокислого 4-нитроанилина, см<sup>3</sup>;

$V_1$  — объем раствора солянокислого 4-нитроанилина, см<sup>3</sup>.

Пределы допустимого значения суммарной погрешности результата анализа  $\pm 0,0020$  при доверительной вероятности 0,95.

#### 2.4.2. Приготовление раствора 4-нитродиазобензола концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup>

100 см<sup>3</sup> раствора солянокислого 4-нитроанилина концентрации 0,2 моль/дм<sup>3</sup> переносят пипеткой в мерную колбу вместимостью 200 см<sup>3</sup>. Колбу ставят в баню со льдом на 15—20 мин. Затем при интенсивном перемешивании быстро прибавляют из бюретки 20,2 см<sup>3</sup> раствора азотистокислого натрия концентрации точно 1,0 моль/дм<sup>3</sup>, хорошо взбалтывают и вновь ставят колбу в баню со льдом на 15 мин. После этого объем раствора в колбе доводят ледяной дистиллированной водой до метки и тщательно перемешивают. Раствор должен давать умеренно темное пятно в пробе на йодкрахмальной бумаге. Раствор можно хранить в течение 8 ч в бане со льдом в темном месте.

#### 2.4.1, 2.4.2. (Измененная редакция, Изм. № 1).

### 2.5. Приготовление раствора 3-нитродиазобензола

#### 2.5.1. Приготовление раствора солянокислого 3-нитроанилина концентрации 0,2 моль/дм<sup>3</sup>

27,70 г 3-нитроанилина помещают в стакан и растворяют при нагревании в 250 см<sup>3</sup> соляной кислоты. Раствор охлаждают до комнатной температуры, количественно переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>. Объем раствора в колбе доводят дистиллированной водой до метки и тщательно перемешивают.

Для установки точной концентрации 100 см<sup>3</sup> раствора солянокислого 3-нитроанилина переносят пипеткой в стакан и титруют раствором азотистокислого натрия концентрации 1,0 моль/дм<sup>3</sup> или 0,5 моль/дм<sup>3</sup> при температуре 8—10 °С.

Конечную точку титрования определяют по появлению слабосинего пятна в пробе на йодкрахмальной бумаге, сохраняющегося при повторном нанесении пробы через 1 мин.

## С. 6 ГОСТ 16923—83

Коэффициент поправки ( $K_7$ ) раствора солянокислого 4-нитроанилина концентрации 0,2 моль/дм<sup>3</sup> вычисляют по формуле

$$K_7 = \frac{K \cdot N \cdot V}{0,2 \cdot V_1},$$

где  $K$  — коэффициент поправки раствора азотистокислого натрия;

$N$  — молярная концентрация раствора азотистокислого натрия;

$V$  — объем раствора азотистокислого натрия, израсходованный на титрование солянокислого 3-нитроанилина, см<sup>3</sup>;

$V_1$  — объем раствора солянокислого 3-нитроанилина, см<sup>3</sup>.

Пределы допустимого значения суммарной погрешности результата анализа  $\pm 0,0020$  при доверительной вероятности 0,95.

### 2.5.2. *Приготовление раствора 3-нитродиазобензола концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup>*

100 см<sup>3</sup> раствора солянокислого 3-нитроанилина концентрации 0,2 моль/дм<sup>3</sup> переносят пипеткой в мерную колбу вместимостью 200 см<sup>3</sup>.

Колбу ставят в баню со льдом на 15—20 мин. Затем при интенсивном перемешивании быстро прибавляют из бюретки 20,2 см<sup>3</sup> раствора азотистокислого натрия концентрации точно 1,0 моль/дм<sup>3</sup>, хорошо взбалтывают и вновь ставят колбу в баню со льдом на 15 мин. После этого объем раствора в колбе доводят ледяной водой до метки и тщательно перемешивают.

Раствор должен давать умеренно темное пятно в пробе на йодкрахмальной бумаге. Раствор можно хранить в течение 8 ч в бане со льдом в темном месте.

2.5.1, 2.5.2. (Измененная редакция, Изм. № 1).