

Số: 47 /2020/TT-BCT

Hà Nội, ngày 21 tháng 12 năm 2020

THÔNG TƯ

**Ban hành Quy chuẩn kỹ thuật quốc gia về chất lượng
tiền chất thuốc nổ sử dụng để sản xuất vật liệu nổ công nghiệp**

Căn cứ Luật Tiêu chuẩn và Quy chuẩn kỹ thuật ngày 29 tháng 6 năm 2006;

Căn cứ Luật Chất lượng sản phẩm, hàng hóa ngày 21 tháng 11 năm 2007;

Căn cứ Luật Quản lý, sử dụng vũ khí, vật liệu nổ và công cụ hỗ trợ ngày 20 tháng 6 năm 2017;

Căn cứ Luật Hóa chất ngày 21 tháng 11 năm 2007;

Căn cứ Nghị định số 127/2007/NĐ-CP ngày 01 tháng 8 năm 2007 của Chính phủ quy định chi tiết thi hành một số điều của Luật Tiêu chuẩn và Quy chuẩn kỹ thuật; Nghị định số 78/2018/NĐ-CP ngày 16 tháng 5 năm 2018 của Chính phủ sửa đổi, bổ sung một số điều của Nghị định số 127/2007/NĐ-CP ngày 01 tháng 8 năm 2007 của Chính phủ quy định chi tiết thi hành một số điều Luật Tiêu chuẩn và quy chuẩn kỹ thuật;

Căn cứ Nghị định số 132/2008/NĐ-CP ngày 31 tháng 12 năm 2008 của Chính phủ quy định chi tiết thi hành một số điều của Luật Chất lượng sản phẩm, hàng hóa; Nghị định số 74/2018/NĐ-CP ngày 15 tháng 5 năm 2018 của Chính phủ sửa đổi, bổ sung một số điều của Nghị định số 132/2008/NĐ-CP ngày 31 tháng 12 năm 2008 của Chính phủ quy định chi tiết thi hành một số điều Luật Chất lượng sản phẩm, hàng hóa;

Căn cứ Nghị định số 98/2017/NĐ-CP ngày 18 tháng 8 năm 2017 của Chính phủ quy định chức năng, nhiệm vụ, quyền hạn và cơ cấu tổ chức của Bộ Công Thương;

Theo đề nghị của Cục trưởng Cục Hóa chất;

Bộ trưởng Bộ Công Thương ban hành Thông tư ban hành Quy chuẩn kỹ thuật quốc gia về chất lượng tiền chất thuốc nổ sử dụng để sản xuất vật liệu nổ công nghiệp.

Điều 1. Ban hành kèm theo Thông tư này Quy chuẩn kỹ thuật quốc gia về chất lượng tiền chất thuốc nổ sử dụng để sản xuất vật liệu nổ công nghiệp.

Ký hiệu QCVN 04 :2020/BCT.

Điều 2. Thông tư này có hiệu lực thi hành từ ngày 01 tháng 01 năm 2022.

Điều 3. Tổ chức thực hiện

1. Cục trưởng Cục Hóa chất có trách nhiệm tổ chức hướng dẫn và triển khai thực hiện Thông tư này.

2. Chánh Văn phòng Bộ; Cục trưởng Cục Hóa chất; Giám đốc Sở Công Thương các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương; Thủ trưởng các cơ quan, tổ chức và cá nhân có liên quan chịu trách nhiệm thi hành Thông tư này.

3. Trong quá trình thực hiện, nếu phát sinh vướng mắc, cơ quan ~~tổ chức~~ cá nhân kịp thời phản ánh bằng văn bản về Bộ Công Thương để được hướng dẫn hoặc nghiên cứu sửa đổi, bổ sung cho phù hợp./.

m *DL* *H*
Nơi nhận:

- Thủ tướng, các Phó Thủ tướng Chính phủ;
- Các Bộ, cơ quan ngang Bộ, cơ quan thuộc CP;
- Lãnh đạo Bộ Công Thương;
- Các đơn vị thuộc Bộ Công Thương;
- UBND các tỉnh, thành phố trực thuộc TW;
- Sở Công Thương các tỉnh, thành phố trực thuộc TW;
- Cục Kiểm tra VBQPPL (Bộ Tư pháp);
- Cục Kiểm soát thủ tục hành chính Bộ Tư pháp;
- Công báo;
- Website Chính phủ, Bộ Công Thương;
- Lưu: VT, PC, HC.



BỘ TRƯỞNG

Trần Tuấn Anh



CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM

QCVN 04 : 2020/BCT

**QUY CHUẨN KỸ THUẬT QUỐC GIA VỀ CHẤT LƯỢNG TIỀN
CHẤT THUỐC NỔ SỬ DỤNG ĐỂ SẢN XUẤT VẬT LIỆU NỔ
CÔNG NGHIỆP**

*National Technical Regulations on quality of explosives precursors
used for production of industrial explosive materials*

HÀ NỘI - 2020

ml

AS

Lời nói đầu

QCVN 04 :2020/BCT do Tổ soạn thảo xây dựng, Cục Hóa chất
trình duyệt, Bộ Khoa học và Công nghệ thẩm định, Bộ trưởng Bộ Công
Thương ban hành kèm theo Thông tư số: 47 /2020/TT-BCT, ngày 21
tháng 12 năm 2020.

QUY CHUẨN KỸ THUẬT QUỐC GIA VỀ CHẤT LƯỢNG TIỀN CHẤT THUỐC NỔ SỬ DỤNG ĐỂ SẢN XUẤT VẬT LIỆU NỔ CÔNG NGHIỆP

*National Technical Regulations on quality of explosives precursors
used for production of industrial explosive materials*

I. Quy định chung

1. Phạm vi điều chỉnh

Quy chuẩn kỹ thuật này quy định về yêu cầu kỹ thuật, phương pháp thử, quản lý đối với các tiền chất thuốc nổ Natri nitrat, Natri clorat, Kali nitrat, Kali clorat, Kali perchlorat có mã HS theo Phụ lục 1 của Quy chuẩn này, được sử dụng để sản xuất vật liệu nổ công nghiệp (sau đây viết tắt là tiền chất thuốc nổ), được sản xuất, nhập khẩu, kinh doanh, bảo quản trên lãnh thổ Việt Nam.

2. Đối tượng áp dụng

Quy chuẩn kỹ thuật này áp dụng đối với tổ chức, doanh nghiệp sản xuất, nhập khẩu, kinh doanh, bảo quản tiền chất thuốc nổ, các cơ quan quản lý nhà nước và các tổ chức, doanh nghiệp khác có liên quan.

II. Quy định về kỹ thuật

1. Tài liệu viện dẫn

1.1. QCVN 01:2019/BCT Quy chuẩn kỹ thuật quốc gia về an toàn trong sản xuất, thử nghiệm, nghiệm thu, bảo quản, vận chuyển, sử dụng, tiêu hủy vật liệu nổ công nghiệp và bảo quản tiền chất thuốc nổ.

1.2. TCVN/QS 934:2014 Thuốc nổ công nghiệp - Natri nitrat, phương pháp thử.

1.3. TCVN-1:2007 (ISO 6353-1:1982) - Thuốc thử dùng trong phân tích hóa học - Phần 1: Phương pháp thử chung.

1.4. TCVN-3:2007 (ISO 6353-3:1987) - Thuốc thử dùng trong phân tích hóa học - Phần 3: Yêu cầu kỹ thuật - Seri thứ hai

1.5. TCVN 3798:1983 - Natri hidroxit kỹ thuật - Phương pháp so màu xác định hàm lượng Natri clorat.

1.6. ISO 3199:1975 - Phương pháp chuẩn độ dicromat.

1.7. TCVN 4560:1988 - Nước thải - Phương pháp xác định cặn không tan trong nước thải.

2. Yêu cầu kỹ thuật

Tiền chất thuốc nổ phải đạt các yêu cầu kỹ thuật quy định tại Bảng 1 đến Bảng 5.

Bảng 1 - Chỉ tiêu kỹ thuật của natri nitrat

STT	Chỉ tiêu	Yêu cầu kỹ thuật	Phương pháp thử	Phương pháp trọng tài
1	Độ tinh khiết, %	≥ 98,5	- TCVN/QS 934:2014 - TCVN-3:2007 (ISO 6353-3:1987)	- TCVN/QS 934:2014
2	Độ ẩm, %	≤ 1,8	TCVN/QS 934:2014	-
3	Cặn không tan trong nước, %	≤ 0,15	TCVN/QS 934:2014	-

Bảng 2 - Chỉ tiêu kỹ thuật của natri clorat

STT	Chỉ tiêu	Yêu cầu kỹ thuật	Phương pháp thử	Phương pháp trọng tài
1	Độ tinh khiết, %	≥ 84,0	- TCVN 3798:1983 - ISO 3199:1975 - Phụ lục 2 Quy chuẩn này	TCVN 3798:1983
2	Độ ẩm, %	≤ 1,5		
3	Cặn không tan trong nước, %	≤ 0,01	Phụ lục 2 Quy chuẩn này	
4	Hàm lượng Cl ⁻ , %	≤ 0,15		

Bảng 3 - Chỉ tiêu kỹ thuật của kali nitrat

STT	Chỉ tiêu	Yêu cầu kỹ thuật	Phương pháp thử
1	Độ tinh khiết, %	≥ 98,5	Phụ lục 3 Quy chuẩn này
2	Độ ẩm, %	≤ 1,5	
3	Cặn không tan trong nước, %	≤ 0,15	
4	Hàm lượng Cl ⁻ , %	≤ 0,15	

Bảng 4 - Chỉ tiêu kỹ thuật của kali clorat

STT	Chỉ tiêu	Yêu cầu kỹ thuật	Phương pháp thử
1	Độ tinh khiết, %	$\geq 98,5$	Phụ lục 4 Quy chuẩn này
2	Độ ẩm, %	$\leq 1,5$	
3	Cặn không tan trong nước, %	$\leq 0,15$	

Bảng 5 - Chỉ tiêu kỹ thuật của kali perclorat

STT	Chỉ tiêu	Yêu cầu kỹ thuật	Phương pháp thử
1	Độ tinh khiết, %	$\geq 98,5$	Phụ lục 5 Quy chuẩn này
2	Độ ẩm, %	$\leq 1,5$	
3	Cặn không tan trong nước, %	$\leq 0,15$	

2. Ghi nhãn, bảo quản

2.1. Ghi nhãn

Ghi nhãn hóa chất theo quy định tại Nghị định số 43/2017/NĐ-CP ngày 14 tháng 4 năm 2017 của Chính phủ về nhãn hàng hóa và các quy định ghi nhãn hiện hành.

2.2. Bảo quản: Thực hiện theo quy định tại QCVN 01:2019/BCT.

3. Phương pháp thử

Các Phương pháp thử và phương pháp trọng tài thực hiện theo quy định tại Bảng 1 đến Bảng 5 của Quy chuẩn này.

Phương pháp xác định hàm lượng NaNO₂ và phương pháp xác định hàm lượng sắt tại TCVN/QS 934:2014 tại Bảng 1 có thể thực hiện phương pháp thử nghiệm thay thế như Phụ lục 6 của Quy chuẩn này.

III. Quy định về quản lý

1. Quy định về công bố hợp quy

1.1. Tiền chất thuốc nổ trước khi đưa ra lưu thông trên thị trường Việt Nam phải được công bố hợp quy phù hợp với Quy chuẩn này.

1.2. Việc công bố hợp quy đối với tiền chất thuốc nổ được thực hiện theo các quy định về hàng hóa nhóm 2 tại Thông tư số 36/2019/TT-BCT ngày 29 tháng 11 năm 2019 của Bộ trưởng Bộ Công Thương quy định quản lý chất lượng sản phẩm, hàng hóa thuộc trách nhiệm quản lý của Bộ Công Thương.

2. Quy định về đánh giá sự phù hợp, sử dụng dấu hợp quy

2.1. Việc đánh giá sự phù hợp

- Hoạt động nhập khẩu tiền chất thuốc nổ: Thực hiện theo phương thức 7 quy định tại Phụ lục II của Thông tư số 28/2012/TT-BKHCN ngày 12 tháng 12 năm 2012 của Bộ trưởng Bộ Khoa học và Công nghệ quy định về công bố hợp chuẩn, công bố hợp quy và phương thức đánh giá sự phù hợp với tiêu chuẩn, quy chuẩn kỹ thuật (sau đây gọi tắt là Thông tư số 28/2012/TT-BKHCN) và Thông tư số 02/2017/TT-BKHCN ngày 31 tháng 3 năm 2017 của Bộ trưởng Bộ Khoa học và Công nghệ sửa đổi, bổ sung một số điều của Thông tư số 28/2012/TT-BKHCN (sau đây gọi tắt là Thông tư số 02/2017/TT-BKHCN).

- Hoạt động sản xuất tiền chất thuốc nổ trong nước: Thực hiện theo phương thức 5 quy định tại Phụ lục II của Thông tư số 28/2012/TT-BKHCN và Thông tư số 02/2017/TT-BKHCN.

2.2. Tổ chức đánh giá sự phù hợp, trình tự, thủ tục chỉ định tổ chức đánh giá sự phù hợp theo quy định về hàng hóa nhóm 2 tại Thông tư số 36/2019/TT-BCT.

2.3. Việc sử dụng dấu hợp quy phải tuân thủ theo khoản 2 Điều 4 Thông tư số 28/2012/TT-BKHCN.

3. Kiểm tra chất lượng tiền chất thuốc nổ nhập khẩu

Tiền chất thuốc nổ nhập khẩu phải thực hiện kiểm tra nhà nước về chất lượng hàng hóa nhập khẩu theo quy định tại **Luật Việt Nam** số 36/2019/TT-BCT ngày 29 tháng 11 năm 2019.

IV. Trách nhiệm của tổ chức, doanh nghiệp

1. Tổ chức, doanh nghiệp sản xuất, nhập khẩu, kinh doanh tiền chất thuốc nổ phải bảo đảm chất lượng theo quy định của pháp luật về chất lượng sản phẩm hàng hóa và các quy định tại Quy chuẩn này.

2. Tổ chức, doanh nghiệp sau khi công bố hợp quy phải đăng ký bản công bố hợp quy tại Sở Công Thương nơi tổ chức, doanh nghiệp đăng ký hoạt động sản xuất theo quy định tại khoản 2 Điều 12 Thông tư số 36/2019/TT-BCT ngày 29 tháng 11 năm 2019 của Bộ trưởng Bộ Công Thương quy định quản lý chất lượng sản phẩm, hàng hóa thuộc trách nhiệm quản lý của Bộ Công Thương.

V. Tổ chức thực hiện

1. Cục Hóa chất có trách nhiệm phối hợp với các cơ quan, đơn vị có liên quan hướng dẫn, kiểm tra việc thực hiện Quy chuẩn này.

2. Tổng cục Quản lý thị trường có trách nhiệm tổ chức và chỉ đạo lực lượng Quản lý thị trường kiểm tra, kiểm soát và xử lý vi phạm quy định về chất lượng tiền chất thuốc nổ lưu thông trên thị trường theo quy định của pháp luật và Quy chuẩn này.

3. Sở Công Thương các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương có trách nhiệm phối hợp với các cơ quan, đơn vị có liên quan hướng dẫn, kiểm tra việc thực hiện Quy chuẩn này trên địa bàn quản lý.

4. Trường hợp các văn bản quy phạm pháp luật, tài liệu, tiêu chuẩn được viện dẫn trong Quy chuẩn này có sự thay đổi, bổ sung hoặc thay thế thì thực hiện theo quy định tại văn bản mới./.

Phụ lục 1**Mã HS - tiền chất thuốc nổ sử dụng để sản xuất vật liệu nổ công nghiệp**

TT	Tên tiền chất thuốc nổ	Mã HS
1	Natri nitrat	2834.29.90
2	Kali nitrat	2834.21.00
3	Natri clorat	2829.11.00
4	Kali clorat	2829.19.00
5	Kali perclorat	2829.90.90

Phụ lục 2

Phương pháp thử nghiệm chỉ tiêu kỹ thuật của natri clorat

1. Xác định hàm lượng NaClO₃, Cl⁻, hợp chất không tan trong nước

1.1. Chuẩn bị hóa chất và dụng cụ

a. Hóa chất

- Dung dịch NaBr 10%
- Dung dịch chuẩn Na₂S₂O₃ 0.1N
- Dung dịch chuẩn AgNO₃ 0,1N
- Dung dịch chỉ thị K₂CrO₄ 5%

b. Dụng cụ

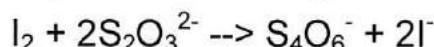
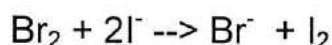
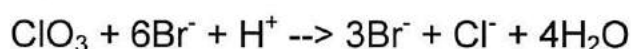
- Bình tam giác 500 ml,
- Bình định mức 250 ml,
- Pipet 10ml, buret
- Ông đong 100 ml

1.2. Cách tiến hành

1.2.1 Xác định hàm lượng NaClO₃

- Cân khoảng 1g NaClO₃, hòa tan và định mức thành 250ml, ta được dung dịch A

- Lấy chính xác 10ml dung dịch A cho vào bình nón có nút nhám 500ml, thêm 20ml NaBr 10%, 25ml HCl đặc, đậy nút và lắc đều, để yên trong tối khoảng 5 phút. Thêm cẩn thận 20ml nước cất nguội, 20ml KI 10%, chuẩn độ bằng dung dịch Na₂S₂O₃ 0.1N tới khi dung dịch có màu vàng rơm, thêm chỉ thị hồ tinh bột, dung dịch có màu xanh tím, chuẩn độ tiếp tới khi mất màu, hết V ml.



Tính toán kết quả

$$\text{NaClO}_3 (\%) = \frac{V \times N \times 106.45 \times 250 \times 100}{6 \times 1000 \times 10 \times m} = \frac{4.435 \times V}{m}$$

Trong đó:

V - Thể tích natri thiosunfat tiêu tốn cho chuẩn độ, ml
 m - Khối lượng mẫu cân

Thí nghiệm được lặp lại 03 lần, chênh lệch kết quả giữa 03 lần phân tích của một mẫu không vượt quá 0,2%.

Kết quả phân tích là giá trị trung bình của 03 lần phân tích trên.

1.2.2. Xác định hàm lượng NaCl

Cân khoảng 10 gam mẫu trên cân phân tích, cho vào bình tam giác dung tích 250 ml. Thêm 50 ml H₂O cất, lắc cho mẫu tan hoàn toàn. Điều chỉnh pH = 7-8, thêm 1ml chỉ thị K₂CrO₄ 5%, chuẩn độ bằng bắc nitrat 0,1N tới khi dung dịch chuyển sang màu đỏ nâu, hết V₁ml.



Tính toán kết quả

$$V \times N \times 0,05844$$

$$\text{NaCl}(\%) = \frac{\text{V} \times \text{N} \times 0,05844}{\text{G}} \times 100$$

Trong đó:

G: Khối lượng mẫu (g).

N: Nồng độ đương lượng của AgNO₃.

V: Thể tích dung dịch AgNO₃ tiêu tốn khi chuẩn mẫu (ml)

0,05844: Là mili đương lượng gam của NaCl.

Thí nghiệm được lặp lại 03 lần, chênh lệch kết quả giữa 03 lần phân tích của một mẫu không vượt quá 0,005%.

Kết quả phân tích là giá trị trung bình của 03 lần phân tích trên.

3. Xác định hàm lượng chất không tan trong nước

Cân khoảng 25 gam mẫu thử (chính xác 0,0002g) cho vào cốc thủy tinh 250ml, hòa tan mẫu hoàn toàn bằng nước cất. Lọc qua giấy lọc (Giấy lọc đã sấy khô ở 100-105°C, cân xác định khối lượng). Tiến hành lọc và rửa nước cất nhiều lần đến hết gốc ClO₃⁻ (kiểm tra bằng cách nhỏ 5 giọt dung dịch lọc lên mặt kính, quan sát không xuất hiện kết tủa là đạt yêu cầu).

Cho giấy lọc chứa cặn vào tủ sấy ở nhiệt (100-105)°C, khoảng 1 giờ. Lấy ra để nguội trong bình hút ẩm 30 phút, cân khối lượng chính xác.

Tính kết quả

Hàm lượng chất không tan trong nước (%X), tính bằng % được xác định theo công thức:

$$X, \% = \frac{G_2 - G_1}{G} \times 100$$

trong đó:

G_1 là khối lượng giấy lọc đã sấy khô, tính bằng g;

G_2 là khối lượng giấy lọc và cặn không tan, đã sấy khô, tính bằng g;

G là khối lượng mẫu thử, tính bằng g;

2. Xác định độ ẩm

2.1. Chuẩn bị dụng cụ và thiết bị

- Tủ sấy, điều chỉnh được nhiệt độ từ 50÷100°C;
- Cân phân tích có độ chính xác đến 10^{-4} g;
- Chén cân

2.2. Cách tiến hành

- Cân khoảng 10g mẫu vào hộp lồng thủy tinh có nắp, ghi chính xác khối lượng (hộp lồng thuỷ tinh đã được sấy ở nhiệt độ 105÷110°C đến khối lượng không đổi), sấy ở nhiệt độ $70 \pm 2^\circ\text{C}$ đến khối lượng không đổi (khoảng 2 giờ). Đậy nắp chén, lấy chén ra cho vào bình hút ẩm, để nguội đến nhiệt độ phòng rồi đem cân.

2.3. Tính toán

- Độ ẩm (X_3) được tính bằng phần trăm khối lượng theo công thức:

$$X_3 = \frac{m_1 - m_2}{m} \cdot 100$$

Trong đó:

m_1 - Khối lượng của mẫu và chén trước khi sấy, tính bằng g;

m_2 - Khối lượng của mẫu và chén sau khi sấy, tính bằng g;

m - Khối lượng của mẫu thử, tính bằng g.

Thí nghiệm được lặp lại 03 lần, chênh lệch kết quả giữa 03 lần phân tích của một mẫu không vượt quá 0,02%.

Kết quả phân tích là giá trị trung bình của 03 lần phân tích trên.

Phụ lục 3

Phương pháp thử nghiệm chỉ tiêu kỹ thuật của kali nitrat

1. Xác định hàm lượng Kali nitrat (KNO₃)

Hàm lượng KNO₃ được xác định theo công thức:

$$X_1 = 100 - (X_3 + X_4 + X_5)$$

Trong đó:

X₃ - Hàm lượng % Cl⁻;

X₄ - Hàm lượng % K₂CO₃;

X₅ - Chất không tan trong nước.

2. Xác định hàm lượng nước

2.1. Nguyên lý

Mẫu được sấy khô ở nhiệt độ (110÷120)⁰C sau đó đem cân. Hiệu số khối lượng trước và sau khi sấy chính là lượng nước và chất bốc.

2.2. Dụng cụ - Hóa chất

- Cốc cân thuỷ tinh có nắp
- Cân phân tích độ chính xác 0,0002 g
- Tủ sấy nhiệt (0÷300) ⁰C
- Bình hút ẩm

2.3. Tiến hành xác định

Cân khoảng 10 gam mẫu thử KNO₃ chính xác 0,0002g, cho vào cốc cân thuỷ tinh đã ổn định khối lượng trước ở nhiệt độ (120±2)⁰C, thời gian 2 giờ. Đem cốc cân chứa mẫu cho vào tủ sấy, sấy ở nhiệt độ (120±2)⁰C trong 2 giờ liên tục. Lấy ra, làm nguội trong bình hút ẩm 30 phút, cân khối lượng.

2.4. Tính kết quả

$$\text{Lượng nước và chất bốc, \%} = \frac{G_1 - G_2}{G} \times 100$$

Trong đó:

G₁ - khối lượng cốc cân + mẫu trước khi sấy (g)

G₂ - khối lượng cốc cân + mẫu sau khi sấy (g)

G - Khối lượng mẫu thử (g)

Thí nghiệm được lặp lại 03 lần, chênh lệch kết quả giữa 03 lần phân tích của một mẫu không vượt quá 0,02%.

Kết quả phân tích là giá trị trung bình của 03 lần phân tích trên.

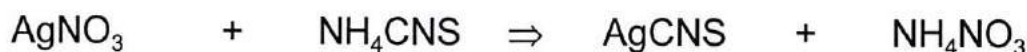
3. Xác định hàm lượng Cl⁻

3.1. Nguyên lý

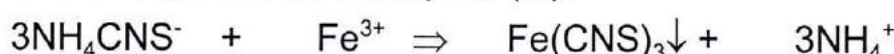
Hòa tan mẫu thử trong nước, cho lượng dư Bạc nitrat phản ứng với Cl⁻ có trong dung dịch mẫu:



Lượng dư của Bạc nitrat được chuẩn độ bởi dung dịch Amoni Sunfocyanua:



Điểm cuối của phép chuẩn độ được nhận biết bằng lượng dư của Amoni Sunfocyanua với chỉ thị Sắt (III):



3.2. Dụng cụ - Hóa chất

- Cân phân tích với độ chính xác 0,0002 g
- Dung dịch Axit Nitric d:1,42
- Dung dịch tiêu chuẩn Bạc Nitrat (AgNO₃): 0,1N
- Dung dịch tiêu chuẩn Amoni Sunfocyanua (NH₄CNS): 0,1N
- Dung dịch Amoni Ferisunfat (NH₄Fe(SO₄)₂): Bảo hòa

3.3. Tiến hành xác định

Cân khoảng 10 gam mẫu thử KNO₃ chính xác đến 0,0002g, cho vào bình tam giác 250ml, thêm 100ml nước cất, lắc đều. Sau khi mẫu tan, cho 3ml dung dịch axit HNO₃ (d:1,42). Từ buret cho vào chính xác thể tích dung dịch tiêu chuẩn AgNO₃ 0,1N lắc đều (thể tích dung dịch bạc nitrat cho phải đảm bảo dư, thông thường cho 10 đến 15ml), cho 1÷2ml dung dịch chỉ thị NH₄Fe(SO₄)₂ bảo hòa. Dùng dung dịch NH₄CNS 0,1N chuẩn lượng dư của AgNO₃ cho đến khi dung dịch xuất hiện màu đỏ gạch nhạt là điểm cuối.

3.6.4. Tính kết quả

Hàm lượng % Cl⁻ (X₃) được tính theo công thức:

$$X_3, \% = \frac{(V_1 \times N_1 - V_2 \times N_2) \times 0,05846}{G} \times 100$$

Trong đó:

V₁ - thể tích dung dịch tiêu chuẩn AgNO₃ cho dư (ml)

N₁ - nồng độ đương lượng dung dịch AgNO₃ (N)

V₂ - thể tích dung dịch tiêu chuẩn NH₄CNS chuẩn lượng dư Bạc Nitrat (ml)

N₂ - nồng độ đương lượng dung dịch NH₄CNS (N)

G - khối lượng mẫu thử (g)

Tiến hành làm hai lần, lấy kết quả trung bình. Độ chênh lệch giá trị tuyệt đối giữa các lần làm song song không vượt quá 0,005%.

4. Xác định hàm lượng K₂CO₃

4.1. Nguyên lý

Lượng K₂CO₃ sau khi hòa tan trong nước được chuẩn độ trực tiếp với dung dịch axit Sunfuric với chỉ thị Methyl orange.

4.2. Dụng cụ - Hóa chất

- Ống so màu 50ml;
- Bình tam giác 250ml;
- Cân phân tích với độ chính xác 0,0002 g;
- Dung dịch tiêu chuẩn Axit Sulfuric (H₂SO₄): 0,1N;
- Dung dịch chỉ thị Methyl Orange: 0,1%;
- Dung dịch chỉ thị Methyl Red: 0,2%;
- Dung dịch chỉ thị Phenol Red: 0,2%;
- Nước cất hai lần hoặc nước cất đã loại bỏ CO₂: lấy khoảng 500ml nước cất cho vào bình cầu đáy bằng 1 lít, đem đun sôi 5 phút trên bếp điện kín, lấy ra lắp nút cao su, phần ống thoát khí có chứa các hạt sôđa, để nguội đến nhiệt độ phòng (chỉ điều chế trước khi tiến hành làm thí nghiệm).

4.3. Tiến hành xác định

Định tính sơ bộ:

Lấy 2 ống nghiệm 50ml giống nhau, mỗi cái cho vào khoảng 2,5g mẫu, cho vào 10ml nước cất hoà tan, lắc đều cho mẫu thử tan hoàn toàn.

Cho vào ống nghiệm thứ nhất: 1 giọt chỉ thị Methyl Red 0,2%, nếu dung dịch mẫu có màu đỏ tức là trong mẫu không có muối CO₃²⁻.

Cho vào ống nghiệm thứ 2: 1 giọt chỉ thị Phenol Red 0,2%, nếu dung dịch có màu đỏ thì phải định lượng.

Định lượng:

Cân khoảng 25 gam mẫu thử KNO₃ chính xác đến 0,0002g, cho vào bình tam giác 250ml, cho vào 100ml nước cất hai lần hoặc nước cất đã loại CO₂, lắc đều cho mẫu tan hoàn toàn, cho 2 giọt chỉ thị Methyl Orange 0,1%, dùng dung dịch axit H₂SO₄ 0,1N chuẩn độ đến khi dung dịch xuất hiện màu hồng nhạt là điểm cuối.

4.4. Tính kết quả

Hàm lượng % K_2CO_3 (X_4) được tính theo công thức:

$$X_4, \% = \frac{V \times N \times 0,0691}{G} \times 100$$

Trong đó:

V- Thể tích dung dịch tiêu chuẩn H_2SO_4 chuẩn hết (ml)

N- Nồng độ đương lượng dung dịch tiêu chuẩn H_2SO_4 (N)

G- Khối lượng mẫu thử (g)

Tiến hành làm hai lần, lấy kết quả trung bình. Độ chênh lệch giá trị tuyệt đối giữa các lần làm song song không vượt quá 0,005%.

5. Xác định chất không tan trong nước

5.1. Nguyên lý

Hòa tan mẫu KNO_3 trong nước, lọc lấy cặn không tan, sau đó đem sấy, cân khối lượng.

5.2. Dụng cụ - hóa chất

- Cốc lọc xốp;
- Hệ thống hút lọc chân không;
- Cân phân tích với độ chính xác 0,0002 gam;
- Nước cất;
- Dung dịch Diphenylamin 2% (pha trong H_2SO_4 d:1,84).

5.3. Tiến hành xác định

Cân khoảng 25 gam mẫu thử KNO_3 chính xác đến 0,0002g, cho vào cốc lọc xốp (khô sạch và ổn định khối lượng trước), lắp cốc xốp lên hệ thống hút lọc chân không, dùng nước cất nóng hòa tan, kết hợp hút lọc, vừa lọc vừa dùng nước rửa hết KNO_3 (thứ gốc NO_3^- bằng [LuatVietnam](#) dung dịch Diphenylamin, dung dịch thử không màu là đạt). Sau đó, cho cốc lọc xốp vào tủ sấy, sấy ở nhiệt độ $(120 \pm 2)^\circ C$. Lấy ra, làm nguội 30 phút trong bình hút ẩm, cân khối lượng.

5.4. Tính kết quả

Chất không tan trong nước, (X_5) được tính theo công thức

$$X_5, \% = \frac{G_1 - G_2}{G} \times 100$$

Trong đó:

G_1 - Khối lượng cốc lọc xốp + tạp chất sau khi sấy (g)

G_2 - Khối lượng cốc lọc xốp (g)

G- Khối lượng mẫu thử (g)

Phụ lục 4

Phương pháp thử nghiệm chỉ tiêu kỹ thuật của kali clorat

1. Xác định hàm lượng Kali clorat

1.1 Nguyên lý

Hòa tan mẫu thử bằng nước cất, sau đó cho dung dịch sắt (II) sulfat phản ứng với ion ClO_3^- . Lượng dư của dung dịch sắt (II) sulfat được chuẩn độ bằng dung dịch KMnO_4 . Từ thể tích KMnO_4 tiêu tốn tính ra được hàm lượng % KClO_3 có trong mẫu.

1.2 Dụng cụ, hóa chất

- Cốc đốt 100ml;
- Bình tam giác 250ml;
- Phễu;
- Cân phân tích chính xác 0,1mg;
- Dung dịch Natri Bicacbonat quá bão hòa;
- Dung dịch Sắt (II) sulfat (FeSO_4): cân 5 g $\text{FeSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ hòa tan trong 90ml nước cất, cho 10ml dung dịch axit sulfuric $d=1,84$.
- Dung dịch Mangan sulfat (MnSO_4): cân 6,7 g $\text{MnSO}_4 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$ hòa tan trong 40 ml nước cất, cho vào 16 ml dung dịch axit phot phoric $d=1,7$ và 11,3ml dung dịch axit sulfuric $d=1,84$ sau đó dùng nước cất pha loãng đến 100 ml, lắc đều.
- Dung dịch tiêu chuẩn Kali permanganat (KMnO_4) 0,1N;
- Nước cất theo TCVN 4851:1989.

1.3 Tiến hành xác định

Cân khoảng 1,0 g mẫu (chính xác 0,0002g) cho vào bình định mức 250ml, cho nước cất hòa tan và pha loãng đến vạch khắc, lắc đều (dung dịch A).

Dùng pipet hút lấy 10ml dung dịch A, cho vào bình tam giác 250ml đã chứa sẵn 25ml dung dịch FeSO_4 (thể tích dung dịch sắt lấy chính xác từ pipet). Đặt phễu thuỷ tinh lên miệng bình tam giác và đun sôi dung dịch 10 phút, lấy ra để nguội, cho vào 10ml dung dịch MnSO_4 , dùng dung dịch tiêu chuẩn KMnO_4 0,1N chuẩn độ dung dịch đến màu phớt hồng sau 30 giây không mất màu là điểm cuối, ghi thể tích V_1 .

Đồng thời tiến hành một mẫu thử trắng: lấy bình tam giác 250ml khác, thêm 10 ml nước cất cho 25 ml dung dịch FeSO_4 (thể tích dung dịch sắt lấy chính xác từ pipet). Đặt phễu thuỷ tinh lên miệng bình tam giác và đun sôi dung dịch 10 phút, lấy ra để nguội, cho vào 10ml dung dịch MnSO_4 , dùng dung dịch tiêu chuẩn KMnO_4 0,1N chuẩn độ dung

dịch đền màu phớt hồng sau 30 giây không mất màu là điểm cuối, ghi thể tích V_2 .

1.4. Tính kết quả

Hàm lượng KClO_3 (X_1), tính bằng % được xác định theo công thức:

$$X_1, \% = \frac{(V_2 - V_1) \times N \times 0,02042}{G \times \frac{10}{250}} \times 100$$

Trong đó:

V_1 là thể tích dung dịch KMnO_4 chuẩn độ mẫu thử, tính bằng ml;

V_2 là thể tích dung dịch KMnO_4 chuẩn độ mẫu trắng, tính bằng ml;

N là nồng độ đương lượng dung dịch KMnO_4 , tính bằng mg/ml;

G là khối lượng mẫu thử, tính bằng g;

0,02042 là mili đương lượng gam của KClO_3 ;

Chênh lệch giữa hai kết quả xác định song song không được vượt quá 0,2%, kết quả cuối cùng là trung bình cộng của hai kết quả thu được, làm tròn số đến 0,01%.

2 Xác định hàm ẩm

2.1 Nguyên lý

Dựa trên cơ sở xác định sự giảm khối lượng mẫu ban đầu sau khi sấy.

2.2 Dụng cụ, hóa chất

- Cốc cân thủy tinh có nắp $\Phi 60\div75\text{mm}$;
- Bình hút ẩm (chất hút ẩm sử dụng là CaCl_2 khan hoặc Silicagen);
- Tủ sấy, giới hạn điều chỉnh nhiệt độ đến 200°C , sai số $\pm 1^\circ\text{C}$;
- Cân phân tích chính xác 0,1mg;
- Hỗn hợp dung dịch rửa dụng cụ $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7/\text{H}_2\text{SO}_4$;
- Nước cất theo TCVN 4851:1989.

2.3 Tiến hành xác định

Rửa cốc cân bằng hỗn hợp $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7/\text{H}_2\text{SO}_4$ sau đó rửa lại bằng nước cất đến hết tính axit, cho cốc lọc vào tủ sấy ở nhiệt độ $(100\pm 2)^\circ\text{C}$, trong thời gian 1 giờ, để nguội trong bình hút ẩm, cân ghi khối lượng chính xác giá trị G_1 .

Dùng thia cân lấy khoảng 10g mẫu vào cốc cân thủy tinh đã ổn định khối lượng ở trên, cân khối lượng cả cốc cân và mẫu, chính xác 0,0002 g, được giá trị G_2 .

Cho cốc cân và mẫu vào trong tủ sấy ở nhiệt độ $(100\pm 2)^\circ\text{C}$, tiến hành sấy đến khói lượng không đổi khoảng 2 giờ là đạt yêu cầu. Lấy ra để nguội trong bình hút ẩm 30 phút, cân khói lượng, chính xác 0,0002 g, được giá trị G_3 .

2.4 Tính kết quả

Hàm ẩm (X_2), tính bằng % được xác định theo công thức sau:

$$X_2, \% = \frac{G_2 - G_3}{G_2 - G_1} \times 100$$

trong đó:

G_1 là khói lượng cốc cân, tính bằng g;

G_2 là khói lượng cốc cân và mẫu trước khi sấy, tính bằng g;

G_3 là khói lượng cốc cân và mẫu sau khi sấy, tính bằng g.

Thí nghiệm được lặp lại 03 lần, chênh lệch kết quả giữa 03 lần phân tích của một mẫu không vượt quá 0,02%.

Kết quả phân tích là giá trị trung bình của 03 lần phân tích trên.

3. Xác định hàm lượng chất không tan trong nước

3.1 Nguyên lý

Dựa trên cơ sở hòa tan mẫu thử bằng nước cát, tiến hành lọc lấy cặn không tan, đem sấy khô, cân khói lượng. Từ khói lượng thu được tính ra % tạp chất không tan trong nước có trong mẫu.

3.2 Dụng cụ, hóa chất

- Cốc thủy tinh 500ml;
- Bình hút ẩm (chất hút ẩm sử dụng là CaCl_2 khan hoặc Silicagen);
- Tủ sấy, giới hạn điều chỉnh nhiệt độ đến 200°C , sai số $\pm 1^\circ\text{C}$
- Cốc lọc xốp;
- Hệ thống hút lọc chân không;
- Cân phân tích chính xác 0,1mg;
- Nước cát theo TCVN 4851:1989.

3.3 Tiến hành xác định

Rửa cốc lọc xốp bằng hỗn hợp $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7/\text{H}_2\text{SO}_4$ sau đó rửa lại bằng nước cát đến hết tính axit, cho cốc lọc vào tủ sấy ở nhiệt độ $(100\pm 2)^\circ\text{C}$, tiến hành sấy đến khói lượng không đổi, chênh lệch giữa hai lần cân gần nhất không vượt quá 0,2 mg, được giá trị G_1 .

Cân khoảng 25 gam mẫu thử (chính xác 0,0002g) cho vào cốc thủy tinh 250ml, cho 100ml nước cát, tăng nhiệt đến sôi cho mẫu thử tan hoàn toàn. Dung dịch đang nóng, tiến hành lọc dung dịch qua cốc lọc xốp (đã

biết trước khối lượng), dùng nước cất nóng rửa cốc thủy tinh và cốc lọc xốp đến hết gốc ClO_3^- (kiểm tra bằng cách nhỏ 5 giọt dung dịch lọc lên mặt kính, quan sát không xuất hiện kết tủa là đạt yêu cầu).

Cho cốc lọc xốp chứa cặn không tan vào tủ sấy ở nhiệt độ $(100\pm 2)^\circ\text{C}$, tiến hành sấy đến khối lượng không đổi (thông thường sấy 1 giờ là đạt yêu cầu). Lấy ra để nguội trong bình hút ẩm 30 phút, cân khối lượng chính xác 0,2 mg được giá trị G_2 .

3.4 Tính kết quả

Hàm lượng chất không tan trong nước (X_6), tính bằng % được xác định theo công thức:

$$X_6, \% = \frac{G_2 - G_1}{G} \times 100$$

trong đó:

G_1 là khối lượng cốc lọc xốp, tính bằng g;

G_2 là khối lượng cốc lọc xốp và cặn không tan, tính bằng g;

G là khối lượng mẫu thử, tính bằng g;

Chênh lệch giữa hai kết quả xác định song song không được vượt quá 0,02%, kết quả cuối cùng là trung bình cộng của hai kết quả thu được, làm tròn số đến 0,01%.

Phụ lục 5

Phương pháp thử nghiệm chỉ tiêu kỹ thuật của kali perclorat

1. Xác định hàm lượng Kali perclorat

1.1 Nguyên lý

Hòa tan mẫu thử bằng nước, sau đó cho dung dịch chảy qua cột trao đổi cation, lúc này phần nhựa trao đổi sẽ giữ lại cation K^+ , đồng thời giải phóng H^+ tương ứng, lượng H^+ giải phóng ra kết hợp với anion ClO_4^- tạo thành axit $HClO_4$. Dùng dung dịch tiêu chuẩn NaOH chuẩn lượng axit $HClO_4$ tạo thành, điểm cuối của phép chuẩn độ được nhận biết bằng sự thay đổi màu của chỉ thị methyl đỏ. Từ thể tích dung dịch NaOH tiêu tốn tính ra được % $KClO_4$ có trong mẫu.

1.2 Dụng cụ, hóa chất

- Cốc đốt 100 ml;
- Bình tam giác 500 ml;
- Cột trao đổi cation $\Phi 15$ mm, chiều cao ≈ 400 mm, có khoá thủy tinh;
- Bông y tế;
- Phễu lọc $\Phi 60$ mm;
- Cân phân tích chính xác 0,1mg;
- Dung dịch chỉ thị Metyl đỏ 0,1%;
- Dung dịch chỉ thị Metyl da cam 0,1%;
- Dung dịch tiêu chuẩn NaOH 0,1 N;
- Dung dịch Axit clohydric (HCl) 1/2;
- Nước cất theo TCVN 4851:1989.

1.3 Tiến hành xác định

Xử lý nhựa trao đổi cation: nhựa trao đổi cation được bảo quản trong nước cất, trước khi dùng gạn bỏ nước cất, ngâm hạt nhựa trong dung dịch axit HCl 1/2, thời gian ngâm 30 phút. Sau đó tiến hành gạn bỏ dung dịch axit HCl, dùng nước cất rửa hạt nhựa đến hết tính axit (thử dung dịch rửa bằng chỉ thị methyl da cam có màu vàng sáng là đạt yêu cầu).

Nạp nhựa vào cột trao đổi: nhồi khoảng 1g bông y tế vào trong cột trao đổi (giữ nhựa không lọt qua khóa thủy tinh), mở khóa thủy tinh, dùng nước cất rửa cột 3 lần, sau đó nạp nhựa vào cột (thể tích nhựa chiếm chỗ trong cột khoảng 380ml) dùng nước cất rửa cột đến khi kiểm tra nước rửa bằng chỉ thị methyl da cam có màu vàng sáng là đạt yêu cầu. (Yêu cầu cột trao đổi không để có bọt khí).

Cân 0,1 g đến 0,15 g mẫu đã được nghiền nhỏ (chính xác 0,0002 g) cho vào cốc đốt 100 ml, cho 20 ml nước cất nóng hòa tan mẫu thử, tiến hành chuyển dung dịch vào cột trao đổi cation bằng cách: mở khóa thủy tinh cho dung dịch trong cột chảy nhỏ giọt xuống cốc thủy tinh 100 ml khác, dung dịch này giữ lại (dung dịch 1), đồng thời chuyển toàn bộ dung dịch mẫu vào trong cột, để yên dung dịch mẫu trong cột 30 phút. Sau đó mở khoá thủy tinh, điều chỉnh tốc độ chảy ra của dung dịch trong khoảng từ 5÷6 ml/phút. Phần dung dịch chảy ra trong khoảng 2 phút đầu chưa cùng dung dịch 1. Đóng khóa lại, lấy cốc thủy tinh chứa dung dịch 1 ra, chuyển dung dịch 1 vào cốc chứa dung dịch mẫu, dùng nước cất rửa cốc chứa dung dịch 1 từ 2 đến 3 lần, mỗi lần 15 ml.

Lắp bình tam giác 500 ml (khô sạch) vào đầu khóa thủy tinh, mở khóa, điều chỉnh tốc độ chảy ra của dung dịch trong khoảng từ 5÷6 ml/phút, tiến hành trao đổi, khi chảy hết dung dịch mẫu, trao đổi tiếp lượng dung dịch còn lại trong cốc mẫu, dùng nước cát tráng rửa cốc mẫu và trao đổi tiếp, lắp lại bước rửa cốc mẫu và trao đổi đến khi tổng thể tích dung dịch trao đổi trong bình tam giác đạt 250 ml trở lên. Thủ kiểm tra dung dịch trao đổi bằng chỉ thị methyl orange, nếu dung dịch có màu đỏ là trao đổi chưa hết, cần phải rửa thêm, nếu dung dịch có màu vàng sáng là đạt yêu cầu.

Đóng khóa thủy tinh, lấy bình tam giác chứa dung dịch trao đổi ra, cho (3÷4) giọt dung dịch chỉ thị Metyl đỏ 0,1%, dùng dung dịch tiêu chuẩn NaOH 0,1 N chuẩn độ đến khi dung dịch chuyển sang màu vàng sáng là điểm cuối.

1.4. Tính kết quả

Hàm lượng $KClO_4$ (X_2), tính bằng % được xác định theo công thức sau:

$$X_2, \% = \frac{V \times N \times 0,1386}{G} \times 100 - (\%KClO_3 \times 1,13 + \%KCl \times 1,859 + \%K_2SO_4 \times 1,2557)$$

trong đó:

V là thể tích dung dịch NaOH chuẩn độ, tính bằng ml;

N là nồng độ dung dịch NaOH, tính bằng mg/ml;

G là khối lượng mẫu thử, tính bằng g;

0,1386 là mili đương lượng gam của $KClO_4$;

Chênh lệch giữa hai kết quả xác định song song không được vượt quá 0,2 %, kết quả cuối cùng là trung bình cộng của hai kết quả thu được, làm tròn số đến 0,01%.

2. Xác định hàm ẩm

2.1 Nguyên lý

Dựa trên cơ sở xác định sự giảm khói lượng mẫu ban đầu sau khi sấy

2.2 Dụng cụ, hóa chất

- Cốc cân thủy tinh có nắp $\Phi 60-75$ mm;
- Bình hút ẩm (chất hút ẩm sử dụng là CaCl_2 khan hoặc Silicagen);
- Tủ sấy điện;
- Cân phân tích chính xác 0,1 mg;
- Hỗn hợp dung dịch rửa dụng cụ $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7/\text{H}_2\text{SO}_4$;
- Nước cất theo TCVN 4851:1989.

2.3 Tiến hành xác định

Rửa cốc cân thủy tinh nhiều lần bằng hỗn hợp $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7/\text{H}_2\text{SO}_4$ rồi tráng rửa bằng nước cất ba lần, sấy cốc cân ở $(100 \pm 2)^\circ\text{C}$ trong thời gian 1 giờ, để nguội trong bình hút ẩm, cân ghi khói lượng chính xác giá trị G_1 .

Lấy khoảng 10g mẫu vào cốc cân thủy tinh đã ổn định khói lượng ở trên. Cân khói lượng cả cốc cân và mẫu, chính xác 0,1 mg, được giá trị G_2 .

Cho cốc cân và mẫu vào trong tủ sấy ở nhiệt độ $(100 \pm 2)^\circ\text{C}$ đến khói lượng không đổi (trong thời gian 4 giờ là đạt yêu cầu). Lấy ra để nguội trong bình hút ẩm 30 phút, cân khói lượng cả cốc cân và mẫu, chính xác 0,2 mg, được giá trị G_3 .

2.4 Tính kết quả

Hàm ẩm (X_1), tính bằng % được xác định theo công thức:

$$X_1, \% = \frac{G_2 - G_3}{G_2 - G_1} \times 100$$

trong đó:

G_1 là khói lượng cốc cân, tính bằng g;

G_2 là khói lượng cốc cân và mẫu trước khi sấy, tính bằng g;

G_3 là khói lượng cốc cân và mẫu sau khi sấy, tính bằng g.

Thí nghiệm được lặp lại 03 lần, chênh lệch kết quả giữa 03 lần phân tích của một mẫu không vượt quá 0,02%.

Kết quả phân tích là giá trị trung bình của 03 lần phân tích trên.

3. Xác định hàm lượng chất không tan trong nước

3.1. Nguyên lý

Dựa trên cơ sở hòa tan mẫu thử bằng nước cát, tiến hành lọc lấy cặn không tan, đem sấy khô, cân khối lượng. Từ khối lượng thu được tính ra % tạp chất không tan trong nước có trong mẫu.

3.2. Dụng cụ, hóa chất

- Cốc thủy tinh 250 ml;
- Bình hút ẩm (chất hút ẩm sử dụng là CaCl₂ khan hoặc Silicagen);
- Tủ sấy, giới hạn điều chỉnh nhiệt độ đến 200°C, sai số ±1°C
- Cốc lọc xốp;
- Hệ thống hút lọc chân không;
- Cân phân tích chính xác 0,1 mg;
- Cồn 96°;
- Nước cát theo TCVN 4851:1989.

3.3. Tiến hành xác định

Rửa cốc lọc xốp nhiều lần bằng hỗn hợp K₂Cr₂O₇/H₂SO₄ sau đó tráng rửa bằng nước máy đến hết màu vàng, rửa lại bằng nước cát ba lần, sấy cốc lọc xốp ở (105÷110)°C đến khối lượng không đổi, chênh lệch giữa hai lần cân gần nhất không vượt quá 0,2 mg, được giá trị G₁.

Cân khoảng 20g mẫu thử (chính xác ±0,0002g) cho vào cốc thủy tinh 250 ml, cho 100 ml nước cát, tăng nhiệt đến sôi cho mẫu thử tan hoàn toàn. Dung dịch đang nóng, tiến hành lọc dung dịch qua cốc lọc xốp só (đã biết trước khối lượng), dùng nước cát nóng rửa cốc thủy tinh và cốc lọc xốp 5 lần, mỗi lần khoảng 30 ml, sau đó dùng cồn rửa cốc lọc xốp 2 lần.

Cho cốc lọc xốp chứa cặn không tan vào tủ sấy ở nhiệt độ (105÷110)°C, thời gian sấy 1 giờ. Lấy ra để nguội trong bình hút ẩm 30 phút, cân khối lượng chính xác 0,2 mg được giá trị G₂.

3.4. Tính kết quả

Hàm lượng chất không tan trong nước (X₆), tính bằng % được xác định theo công thức sau:

$$X_6, \% = \frac{G_2 - G_1}{G} \times 100$$

trong đó: G_1 là khối lượng cốc lọc xốp, tính bằng g;

G_2 là khối lượng cốc lọc xốp và cặn không tan, tính bằng g;

G là khối lượng mẫu thử, tính bằng g.



Phụ lục 6

Phương pháp xác định hàm lượng NaNO_2 và phương pháp xác định hàm lượng sắt tại TCVN/QS 934:2014 có thể thực hiện phương pháp thử nghiệm thay thế như sau:

1. Xác định hàm lượng Natri nitrit bằng phương pháp trắc quang

Phạm vi áp dụng:

Phương pháp áp dụng xác định hàm lượng NaNO_2 trong muối Natri nitrat. Phương pháp còn áp dụng xác định hàm lượng NO_2^- trong các muối vô cơ hòa tan hoặc trong hóa chất, thuốc thử khi hàm lượng nitrit trong lượng mẫu cân đếm phân tích khoảng $0,0005 \text{ mg} \div 0,020 \text{ mg}$.

Nguyên tắc:

Dựa trên sự tạo phức màu giữa NO_2^- với thuốc thử Griss tạo hợp chất azo màu tím đỏ có cực đại hấp thụ tại bước sóng $520 \text{ nm} \div 525 \text{ nm}$. Cường độ màu tỷ lệ với hàm lượng NO_2^- có trong dung dịch.

Thiết bị - dụng cụ:

Máy trắc quang;

Cu vét chiều dày $1\div 2 \text{ cm}$: 02 cái;

Micropipet loại $1\div 5 \text{ ml}$;

Bình định mức $1000 \text{ ml}, 100 \text{ ml}$;

Óng đong 25 ml .

Hoá chất:

Nước cất hai lần;

NaNO_2 , dạng tinh thể;

Axit Sunfanilic, dạng tinh thể;

Naphthyamin, dạng tinh thể;

Dung dịch CH_3COOH 10% và 5N.

Các hóa chất sử dụng đều phải là hóa chất tinh khiết phân tích hoặc tương đương.

Tiến hành:

Chuẩn bị hóa chất:

Thuốc thử Griss A: Cân $0,5 \pm 0,01 \text{ g}$ axit sunfanilic, thêm 150 ml dung dịch CH_3COOH 10%, khuấy đều, thu được dung dịch thuốc thử Griss A.

Thuốc thử Griss B: Cân $0,1 \pm 0,01 \text{ g}$ α -Naphthylamin, thêm $20\div 30 \text{ ml}$ nước cất, đun sôi cách thuỷ khoảng 15 phút, lọc bỏ cặn (khi đun phải lưu ý không được đun cạn). Sau đó thêm 150 ml dung dịch CH_3COOH 10%

vào nước lọc, khuấy đều, thu được dung dịch thuốc thử Griss B, bảo quản trong chai màu tối.

Dung dịch chuẩn NO₂⁻ 0,1g/l: Cân chính xác 0,1500g Natri nitrit (đã được sấy khô đến khối lượng không đổi ở 100°C) vào cốc cân khô sạch, hòa tan mẫu bằng nước cất và chuyển vào bình định mức 1000ml, thêm nước cất đến vạch mức, lắc đều dung dịch.

Lập đường chuẩn:

Pha dung dịch NO₂⁻ 0,01g/l từ dung dịch NO₂⁻ 0,1g/l: Hút chính xác 10ml dung dịch NO₂⁻ 0,1g/l cho vào bình định mức 100ml, thêm nước cất đến vạch mức, lắc đều dung dịch.

Chuẩn bị 6 bình định mức 100ml, lần lượt thêm vào các bình theo đúng thứ tự:

Số bình	1	2	3	4	5	6
dd chuẩn NO ₂ ⁻ (ml)	0,0	0,2	0,5	1,0	2,0	3,0
C _{NO2-} (mg/l)	0,0	0,02	0,05	0,1	0,2	0,3
CH ₃ COOH 5N(ml)	5	5	5	5	5	5
Griss A(ml)	5	5	5	5	5	5
Griss B(ml)	5	5	5	5	5	5

Lắc đều, thêm nước cất đến vạch mức, lắc đều dung dịch. Để dung dịch ổn định trong 30 phút đem đo mật độ quang của dung dịch theo quy trình phân tích trên máy trắc quang UV-VIS.

Đo mẫu:

Cân khoảng (10÷20) gam mẫu muối NaNO₃ trên cân phân tích có độ chính xác 10⁻⁴g (khối lượng mẫu có thể thay đổi tùy thuộc hàm lượng Nitrit có trong mẫu thử, mẫu đã được sấy khô đến khối lượng không đổi ở 100°C), hòa tan mẫu bằng nước cất và chuyển vào bình định mức 100 ml. Thêm vào dung dịch mẫu các hóa chất tương tự như khi xây dựng đường chuẩn.

Để ổn định dung dịch 30 phút và đo mật độ quang tại bước sóng khi xây dựng đường chuẩn. Xác định nồng độ của dung dịch mẫu theo đường chuẩn.

Kết quả:

Hàm lượng NaNO₂ được tính theo công thức:

$$X(\%) = \frac{C \times V \times 1,5}{1000 \times m} \times 100$$

Trong đó:

C: Là nồng độ ion NO₂⁻ tìm được theo đường chuẩn (mg/l);

V: Thể tích dung dịch mẫu pha (lít);

1,5: hệ số chuyển đổi từ NO_2^- sang NaNO_2 ;

m: Khối lượng mẫu đem phân tích (g).

Thí nghiệm được tiến hành lặp lại ba lần, chênh lệch kết quả giữa các lần thử không lớn hơn 0,001%, kết quả phân tích là giá trị trung bình của ba lần thí nghiệm

2. Xác định hàm lượng sắt theo phương pháp trắc quang.

Nguyên tắc:

Dựa trên sự phản ứng giữa Fe^{3+} với thuốc thử axit sunfosalixylic (H_2SSal), tạo phức màu vàng. Cường độ màu tỷ lệ với hàm lượng ion Fe có trong dung dịch, tiến hành đo mật độ quang của phức màu tại bước sóng khoảng 420 nm-430 nm.

Thiết bị, dụng cụ - hóa chất:

Thiết bị - dụng cụ:

Máy trắc quang UV-VIS;

Cu vét chiều dày 1cm: 02 cái;

Micro pipet loại 1÷5ml;

Bình định mức 1000 ml; 100 ml;

Óng đong 25ml.

Hoá chất:

Nước cất;

Muối sắt(III): $\text{NH}_4\text{Fe}(\text{SO}_4)_2 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$ hoặc dung dịch chuẩn Fe^{3+} 1000 mg/l;

Axit Sunfosalixylic: dung dịch 10%;

NH_4OH : dung dịch 10%;

H_2SO_4 đặc;

Dung dịch H_2O_2 5%.

Các hóa chất sử dụng đều phải là hóa chất tinh khiết phân tích hoặc tương đương.

Tiến hành:

Pha dung dịch chuẩn Fe^{3+} 0,1mg/ml:

- Pha từ chất gốc: Cân chính xác 0,8634 gam muối Fe^{3+} vào cốc cân, tẩm ướt mẫu bằng axit sunfuric đặc, hòa tan mẫu bằng nước cất và

chuyển vào bình định mức 1000ml, thêm nước cất đến vạch mức, lắc trộn đều dung dịch.

- Pha từ dung dịch chuẩn Fe^{3+} nồng độ 1000 mg/l: Hút chính xác 10ml dung dịch chuẩn 1000 mg/l cho vào bình định mức 100 ml, thêm nước cất đến vạch mức, lắc trộn đều dung dịch, được dung dịch chuẩn 0,1 mg/ml.

Xây dựng đường chuẩn:

Chuẩn bị 6 bình định mức 100 ml lần lượt thêm vào mỗi bình các hóa chất sau:

Số bình	1	2	3	4	5	6
DD chuẩn Fe^{3+} (ml)	0,0	0,5	1,0	1,5	2,0	3,0
$C_{\text{Fe}^{3+}}$ (mg/l)	0,0	0,5	1,0	1,5	2,0	3,0
DD axitsunfosalixylic 10%(ml)	5	5	5	5	5	5
DD NH_4OH 10%(ml)	5	5	5	5	5	5

Thêm khoảng 30ml nước cất vào mỗi bình, lắc đều. Lưu ý: Nếu dung dịch có màu đỏ tím thì thêm tiếp vào mỗi bình khoảng 10ml NH_4OH 10% để dung dịch có màu vàng. Thêm tiếp nước cất đến vạch mức, lắc trộn đều dung dịch.

Để dung dịch ổn định sau 30 phút, đo mật độ quang của dung dịch theo quy trình phân tích trên máy trắc quang.

Đo mẫu:

Cân khoảng (20÷30) gam mẫu thử trên cân phân tích có độ chính xác 10^{-4}g (mẫu đã được sấy khô đến khói lượng không đổi, khói lượng mẫu có thể điều chỉnh tùy thuộc vào hàm lượng ion Fe có trong mẫu). Hòa tan mẫu hoàn toàn bằng 30 ml÷50 ml nước cất, cho vào dung dịch mẫu 5ml H_2O_2 5%, đun sôi trong 30 phút. Để nguội dung dịch mẫu đến nhiệt độ phòng, chuyển vào bình định mức 100 ml. Thêm vào dung dịch mẫu các hóa chất tương tự như khi xây dựng đường chuẩn. Để ổn định dung dịch 30 phút và đo mật độ quang tại bước sóng khi xây dựng đường chuẩn.

Xác định nồng độ của dung dịch mẫu theo đường chuẩn.

Tính toán kết quả:

Hàm lượng ion Fe được tính theo công thức:

$$\%X = \frac{C \times V_{\text{Fe}}}{1000 \times G} \times 100$$

Trong đó:

C : Là nồng độ ion Fe^{3+} tìm được theo đường chuẩn (mg/l);

V: Thể tích dung dịch mẫu pha (lít);

G: Khối lượng mẫu đem phân tích (g).

Thí nghiệm được tiến hành lặp lại 3 lần, chênh lệch kết quả giữa các lần thử không lớn hơn 0,0001%, kết quả phân tích là giá trị trung bình của 3 lần thử.