

TCVN

TIÊU CHUẨN QUỐC GIA

TCVN 9287:2012

Xuất bản lần 1

**PHÂN BÓN – XÁC ĐỊNH COBAN TỔNG SỐ BẰNG
PHƯƠNG PHÁP PHÓ HẤP THỦ NGUYÊN TỬ NGỌN LỬA**

Fertilizers – Determination of total cobalt by flame atomic absorption spectrometry

HÀ NỘI – 2012

Lời nói đầu

TCVN 9287:2012 được chuyển đổi từ TCVN 811- 2006 theo quy định tại khoản 1 Điều 69 của Luật Tiêu chuẩn và Quy chuẩn kỹ thuật và điểm a khoản 2 Điều 7 Nghị 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 9287:2012 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 coban tổng số bằng phương pháp phổ hấp thụ nguyên tử ngọn lửa

Fertilizers – Determination of total cobalt by flame atomic absorption spectrometry

1 Phạm vi áp dụng

Tiêu chuẩn này quy định phương pháp xác định hàm lượng coban tổng số trong phân bón bằng phép đo phổ hấp thụ nguyên tử ngọn lửa.

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 cầu kỹ thuật và phương pháp thử*.

3 Nguyên tắc

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

4 Hóa chất và thuốc thử

Trừ khi có quy định khác, trong quá 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 tinh khiết tương đương.

4.1 Axit nitric (HNO_3) đậm đặc, ($d = 1,40$).

4.2 Axit clohydric (HCl) đậm đặc, ($d = 1,19$).

4.3 Axit perchloric (HClO_4) đậm đặc, ($d=1,54$).

4.4 Dung dịch axit clohydric (HCl) 1 %

Lấy 22,6 ml axit clohydric (HCl) đậm 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 dịch axit clohydric (HCl) 10 %

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

4.6 Dung dịch phân hủy mẫu

Pha hỗn hợp axit nitric (HNO_3) đậm đặc (4.1) và axit clohydric (HCl) đậm đặc (4.2) theo tỷ lệ 1:3 theo thể tích (*pha ngay trước khi sử dụng*).

4.7 Dung dịch tiêu chuẩn coban 1000 mg/l.

4.8 Dung dịch tiêu chuẩn coban 50 mg/l

Dùng pipet lấy 5 ml dung dịch tiêu chuẩn coban 1000 mg/l (4.7) 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 coban 50 mg/l.

4.9 Dây dung dịch tiêu chuẩn coban nồng độ từ 0 mg/l đến 5 mg/l

Pha dây tiêu chuẩn của nguyên tố coban trong axit clohydric 1 %

Sử dụng bảy bình định mức dung tích 100 ml, cho vào mỗi bình thứ tự số millilit dung dịch tiêu chuẩn coban 50 mg/l (4.8), dung dịch axit clohydric (HCl) 1 % (4.4) vừa đủ 100 ml, thu được dây dung dịch tiêu chuẩn coban (xem Bảng 1)

Bảng 1 – Dây dung dịch tiêu chuẩn coban nồng độ từ 0 mg/l đến 5 mg/l

Số hiệu bình	S0	S1	S2	S3	S4	S5	S6
Thể tích dung dịch tiêu chuẩn coban (4.8) lấy vào mỗi bình (ml)	0	1	2	4	6	8	10
Thể tích dung dịch axit clohydric 1 % thêm đến vạch định mức (ml)	100	99	98	96	94	92	90
Nồng độ dung dịch tiêu chuẩn coban thu được (mg/l)	0,00	0,50	1,00	2,00	3,00	4,00	5,00

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

5 Thiết bị và dụng cụ

- 5.1 Cân phân tích, có độ chính xác đến $\pm 0,0001$ 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 Co.
- 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 Phễu lọc, đường kính 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 Ống đồng, 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 đồng 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, tinh 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 Cân 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 định 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 phân 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 cò cạn mẫu.

7.1.5 Để nguội, hòa tan phần mẫu đã vô cơ hóa với 5 ml dung dịch axit clohydric (HCl) 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 ml, thêm nước cất đến vạch định mức, lắc đều, lọc hoặc để lắng qua đêm. Đây là dung dịch "A" để xác định coban.

7.1.7 Chuẩn bị đồng thời mẫu trắng không có phân bón, tiến hành tương tự như mẫu phân tích.

CHÚ THÍCH:

Tùy theo kiểu loại thiết bị phân huỷ, hàm lượng coban trong mẫu cao hay thấp, có thể giảm lượng dung dịch phân hủy mẫu (4.6) và thời gian ngâm mẫu, thời gian phân huỷ tới mức tối thiểu. Trường hợp dung 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 dõi thường xuyên quá trình phân huỷ mẫu, không để trào bắn mẫu ra ngoài và không để khô mẫu (nếu thiếu axit phải cho thêm, nhưng không cho quá dư).

7.2 Xác định hàm lượng coban bằng phép đo phô 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 coban trong mẫu bằng phép đo phô hấp thụ nguyên tử ngọn lửa

Đo dãy dung dịch tiêu chuẩn coban để xây dựng đường chuẩn coban và đo nồng độ coban trong mẫu trên máy quang phô hấp thụ nguyên tử tại bước sóng 240,7 nm, sử dụng ngọn lửa axetylen/không khí, các thông số làm việc luôn theo hướng dẫn của nhà sản xuất.

8 Biểu thị kết quả

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

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

trong đó

a là nồng độ của coban trong dung dịch mẫu, tính bằng miligam trên lit (mg/l);

- b là nồng độ của coban trong dung dịch mẫu trắng, tính bằng miligam trên lit (mg/l);
f là hệ số pha loãng;
V là thể tích dung dịch định mức của mẫu (hoặc mẫu trắng) sau khi phân hủy, tính bằng mililit (ml);
m là khối lượng mẫu cân tính bằng gam (g);
10⁴ là hệ số chuyển đổi đơn vị.

8.2 Hàm lượng (X) coban trong mẫu phân bón khô kiệt, tính bằng mg/kg, theo công thức (2)

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

Trong đó

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

CHÚ THÍCH: Đối với mẫu lỏng, hàm lượng coban trong mẫu được tính theo đơn vị mg/l; khi đó thay khối lượng mẫu cân (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:

- Viện dẫn tiêu chuẩn này;
- Đặc điểm nhận dạng mẫu;
- Kết quả thử nghiệm;

TCVN 9287:2012

- 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.
-