



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ  
СОЮЗА ССР

## ПОЧВЫ

ОПРЕДЕЛЕНИЕ ПОДВИЖНЫХ СОЕДИНЕНИЙ ФОСФОРА  
И КАЛИЯ ПО МЕТОДУ ЧИРИКОВА  
В МОДИФИКАЦИИ ЦИНАО

ГОСТ 26204—91

Издание официальное

БЗ 4—92/358

12 р. 30 к.



КОМИТЕТ СТАНДАРТИЗАЦИИ И МЕТРОЛОГИИ СССР  
Москва

Редактор *Т. Н. Василенко*  
Технический редактор *Г. А. Теребинкина*  
Корректор *М. С. Кабанова*

Сдано в наб. 12.03.92. Подп. в печ. 21.07.92. Усл. п. л. 0,8. Усл. кр.-отт. 0,5. Уч.-изд. л. 0,36.  
Тираж 564 экз.

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов, 123857, Москва, ГСП, Новопресненский пер., 3  
Тип. «Московский печатник», Москва, Лялин пер., 6. Зак. 1092

**ПОЧВЫ****Определение подвижных соединений фосфора и калия  
по методу Чирикова в модификации ЦИНАО**Soils. Determination of mobile compounds of  
phosphorus and potassium by Chiricov method  
modified by CINAO**ГОСТ  
26204—91**

ОКСТУ 4709

Дата введения 01.07.93

Настоящий стандарт устанавливает метод определения подвижных соединений фосфора и калия в черноземах, серых лесных и других почвах, вскрышных и вмещающих породах степной и лесостепной зон.

Стандарт не распространяется на почвенные горизонты, содержащие карбонаты.

Метод основан на извлечении подвижных соединений фосфора и калия из почвы раствором уксусной кислоты концентрации  $c(\text{CH}_3\text{COOH}) = 0,5$  моль/дм<sup>3</sup> при отношении почвы к раствору 1 : 25 и последующем определении фосфора в виде синего фосфорно-молибденового комплекса на фотоэлектроколориметре и калия — на пламенном фотометре.

Предельные значения относительной погрешности результатов анализа для двусторонней доверительной вероятности  $P = 0,95$  составляют в процентах:

15 — при массовой доле  $\text{P}_2\text{O}_5$  до 50 мг/л;

12 — св. 50 мг/л;

15 — при массовой доле  $\text{K}_2\text{O}$  до 100 мг/л;

10 — св. 100 мг/л.

Общие требования к проведению анализов — по ГОСТ 29269.

**1. ОТБОР ПРОБ**

Отбор проб проводят по ГОСТ 28168, ГОСТ 17.4.3.01 и ГОСТ 17.4.4.02 — в зависимости от целей исследований.

Издание официальное

© Издательство стандартов, 1992

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен без разрешения Госстандарта СССР

## 2. АППАРАТУРА И РЕАКТИВЫ

Фотоэлектроколориметр.

Фотометр пламенный. Допускается использование газовой смеси состава: пропан-бутан-воздух и сетевой газ-воздух.

Ротатор с оборотом на  $360^\circ$  и частотой вращения не менее  $30\text{--}40\text{ мин}^{-1}$  или взбалтыватель с возвратно-поступательным движением и частотой колебаний не менее  $75\text{ мин}^{-1}$ .

Цилиндр или дозатор для отмеривания  $100\text{ см}^3$  экстрагирующего раствора.

Пипетка или дозатор для отмеривания  $5\text{ см}^3$  проб растворов сравнения и вытяжек.

Цилиндр или дозатор для дозирования  $45\text{ см}^3$  реактива Б.

Колбы конические или технологические емкости вместимостью не менее  $150\text{ см}^3$ .

Воронки.

Колбы мерные вместимостью  $250\text{ см}^3$  и  $1\text{ дм}^3$ .

Бюретка вместимостью  $25\text{ см}^3$ .

Аммоний молибденовокислый по ГОСТ 3765.

Кислота аскорбиновая.

Калий сурьмяновиннокислый, ч.

Калий фосфорнокислый однозамещенный по ГОСТ 4198.

Калий хлористый по ГОСТ 4234.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328, раствор концентрации  $c(\text{NaOH})=0,1\text{ моль/дм}^3$ , титрованный раствор, приготовленный по ГОСТ 25794.1.

Серная кислота по ГОСТ 4204, раствор концентраций  $c(\frac{1}{2}\text{ H}_2\text{SO}_4)=5\text{ моль/дм}^3$ .

Кислота уксусная по ГОСТ 61.

Фенолфталеин, индикатор по ТУ 6—09—5360 раствор концентрации  $10\text{ г/дм}^3$  в этаноле.

Спирт этиловый, ректификованный, технический (этанол) по ГОСТ 18300.

Вода дистиллированная.

Бумага фильтровальная по ГОСТ 12026.

## 3. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ

3.1. Приготовление экстрагирующего раствора — раствора уксусной кислоты концентрации  $c(\text{CH}_3\text{COOH})=0,5\text{ моль/дм}^3$ .

Для приготовления  $1\text{ дм}^3$  раствора отмеривают  $30\text{ см}^3$  уксусной кислоты. Отмеренный объем кислоты при перемешивании вливают в воду и доводят объем водой до  $1\text{ дм}^3$ . Точную концентрацию полученного раствора устанавливают титрованием. Для титрования в три конические колбы отбирают по  $5\text{ см}^3$  раствора, приливают по  $50\text{ см}^3$  воды, 2 капли фенолфталеина и титруют раствором гидроокиси натрия концентрации  $c(\text{NaOH})=0,1\text{ моль/дм}^3$

до слабо-розовой окраски, не исчезающей в течение 1 мин. Для вычисления точной концентрации используют среднее арифметическое значение результатов трех титрований. Точную концентрацию раствора ( $c$ ), моль/дм<sup>3</sup>, вычисляют по уравнению

$$c = \frac{c_1 \cdot V}{V_1},$$

где  $c_1$  — концентрация раствора гидроокиси натрия, моль/дм<sup>3</sup>;

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

$V_1$  — объем раствора уксусной кислоты, отобранный для титрования, см<sup>3</sup>.

Допускается использование раствора уксусной кислоты концентрации от 0,49 до 0,51 моль/дм<sup>3</sup>.

### 3.2. Приготовление окрашивающего раствора

#### 3.2.1. Приготовление реактива А

(6,0 ± 0,1) г молибденовокислого аммония и (0,15 ± 0,01) г сурьмяновиннокислого калия растворяют соответственно в 200 и 100 см<sup>3</sup> воды при слабом нагревании. Охлажденные растворы приливают к 500 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты концентрации  $c$  ( $1/2$  H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) = 5 моль/дм<sup>3</sup> и доводят объем водой до 1 дм<sup>3</sup>.

Раствор хранят в склянке из темного стекла.

#### 3.2.2. Приготовление реактива В

(1,00 ± 0,01) г аскорбиновой кислоты растворяют в 180 см<sup>3</sup> реактива А и доводят объем раствора водой до 1 дм<sup>3</sup>.

Раствор готовят в день проведения анализа.

### 3.3. Приготовление исходного раствора концентрации Р<sub>2</sub>О<sub>5</sub> и К<sub>2</sub>О 1 г/дм<sup>3</sup>

(1,918 ± 0,001) г однозамещенного фосфорнокислого калия и (0,532 ± 0,001) г хлористого калия помещают в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> и растворяют в экстрагирующем растворе, доводя объем до метки.

Раствор хранят не более 1 года.

### 3.4. Приготовление раствора концентрации Р<sub>2</sub>О<sub>5</sub> и К<sub>2</sub>О 0,1 г/дм<sup>3</sup>

10 см<sup>3</sup> раствора, приготовленного по п. 3.3, помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят объем до метки экстрагирующим раствором.

Раствор хранят не более 3 мес.

### 3.5. Приготовление серии растворов сравнения

В мерные колбы вместимостью 250 см<sup>3</sup> помещают указанные в табл. 1 объемы раствора, приготовленного по п. 3.4. Объемы растворов доводят до метки экстрагирующим раствором.

Таблица 1

Характеристика раствора	Номер раствора сравнения						
	1	2	3	4	5	6	7
Объем раствора, приготовленного по п. 3.4, см <sup>3</sup>	0	2,5	5,0	10	15	20	25
Концентрация P <sub>2</sub> O <sub>5</sub> и K <sub>2</sub> O в растворах сравнения, г/дм <sup>3</sup>	0	0,001	0,002	0,004	0,006	0,008	0,010
Массовая доля P <sub>2</sub> O <sub>5</sub> и K <sub>2</sub> O в почве, млн <sup>-1</sup>	0	25	50	100	150	200	250

Растворы сравнения хранят не более 1 мес.

#### 4. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

##### 4.1. Приготовление вытяжки из почвы

Пробы почвы массой  $(4,0 \pm 0,1)$  г помещают в конические колбы или технологические емкости. К пробам приливают по 100 см<sup>3</sup> экстрагирующего раствора. Почву с раствором перемешивают в течение 1 ч и оставляют в вертикальном положении на 18—20 ч. Затем суспензии взбалтывают вручную и фильтруют через бумажные фильтры.

##### 4.2. Определение фосфора

В конические колбы или технологические емкости отбирают по 5 см<sup>3</sup> растворов сравнения и вытяжек. К пробам прибавляют по 45 см<sup>3</sup> реактива Б, приготовленного по п. 3.2.2. Окрашенные растворы фотометрируют не ранее чем через 10 мин после прибавления реактива Б.

Фотометрирование проводят в кювете с толщиной просвечиваемого слоя 2 см относительно раствора сравнения N 1 при длине волны 710 нм или используя красный светофильтр с максимумом пропускания в области 600—750 нм.

##### 4.3. Определение калия

Калий определяют на пламенном фотометре, используя светофильтр с максимумом пропускания в области 766—770 нм.

#### 5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

5.1. Содержание P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> и K<sub>2</sub>O в анализируемой почве определяют непосредственно по градуировочному графику. Построение градуировочного графика — по ГОСТ 29269.

5.2. Допускаемые относительные отклонения от аттестованного значения стандартного образца для двусторонней доверительной вероятности  $P = 0,95$  указаны в табл. 2 и 3.

Таблица 2

Массовая доля $P_2O_5$ в почве, мг/л <sup>-1</sup>	Допускаемые отклонения, %
До 50	15
Св. 50	12

Таблица 3

Массовая доля $K_2O$ в почве, мг/л <sup>-1</sup>	Допускаемые отклонения, %
До 100	15
Св. 100	10

## ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

**1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН** Всесоюзным производственно-научным объединением «Союзсельхозхимия»

### РАЗРАБОТЧИКИ

Л. М. Державин, С. Г. Самохвалов (руководитель разработки),  
Н. В. Соколова, А. Н. Орлова, В. Н. Сухарева, М. И. Федотова, Ю. В. Соколова

**2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ** Постановлением Комитета стандартизации и метрологии СССР от 29.12.91 № 2389

**3. Срок проверки** — 1996 г.

**4. ВЗАМЕН ГОСТ 26204—84**

**5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ**

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер раздела, пункта
ГОСТ 17.4.3.01—83	1
ГОСТ 17.4.4.02—84	1
ГОСТ 61—75	2
ГОСТ 3785—78	2
ГОСТ 4198—75	2
ГОСТ 4204—77	2
ГОСТ 4234—77	2
ГОСТ 4328—77	2
ГОСТ 12026—76	2
ГОСТ 25794.1—83	2
ГОСТ 18300—87	2
ГОСТ 28168—89	1
ГОСТ 29269—91	Вводная часть, п. 5.1
ТУ 6—09—5360—88	2