



**ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ  
СОЮЗА ССР**

---

## **ПОЧВЫ**

**ОПРЕДЕЛЕНИЕ ПОДВИЖНЫХ СОЕДИНЕНИЙ  
ФОСФОРА И КАЛИЯ ПО МЕТОДУ МАЧИГИНА  
В МОДИФИКАЦИИ ЦИНАО**

**ГОСТ 26205—91**

**Издание официальное**

**КОМИТЕТ СТАНДАРТИЗАЦИИ И МЕТРОЛОГИИ СССР  
Москва**

12 p. 30 к. БЗ 4—92/359

**ПОЧВЫ**

**Определение подвижных соединений фосфора  
и калия по методу Мачигина  
в модификации ЦИНАО**

**ГОСТ  
26205—91**

Soils. Determination of mobile  
compounds of phosphorus and potassium  
by Machigin method modified by CINAО

ОКСТУ 9709

Дата введения 01.07.93

Настоящий стандарт устанавливает метод определения подвижных соединений фосфора и калия в сероземах, серо-бурых, бурых, каштановых, черноземах и других почвах, вскрышных и вмещающих породах пустынной, полупустынной, сухостепной и степной зон, в карбонатных почвах других зон.

Стандарт не распространяется на почвенные горизонты, содержащие гипс.

Метод основан на извлечении подвижных соединений фосфора и калия из почвы раствором углекислого аммония концентрации 10 г/дм<sup>3</sup> при отношении почвы к раствору 1 : 20 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:

30 — при массовой доле  $P_2O_5$  в почве до 15 млн<sup>-1</sup>;

20 — св. 15 млн<sup>-1</sup>;

10 — при определении  $K_2O$ .

Общие требования к проведению анализов — по ГОСТ 29269.

**1. ОТБОР ПРОБ**

Отбор проб для анализов проводят по ГОСТ 28168, ГОСТ 17.4.4.02 или ГОСТ 17.4.3.01 — 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.

pH-метр или иономер с погрешностью измерений не более 0,05 единицы pH.

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  $75\text{ мин}^{-1}$ .

Термостат с автоматической регулировкой температуры в пределах  $(25 \pm 2)^\circ\text{C}$  или кондиционер.

Устройство нагревательное Н-1 (для колб) или другие нагревательные устройства.

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

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

Колбы конические вместимостью не менее  $100\text{ см}^3$  из термостойкого стекла.

Воронки.

Пипетка или дозатор для отмеривания  $15\text{ см}^3$  проб растворов сравнения и вытяжек.

Бюретка вместимостью  $10\text{ см}^3$ .

Бюретка или дозатор для отмеривания  $2\text{ см}^3$  смеси серной кислоты и марганцовокислого калия.

Цилиндр вместимостью  $50\text{ см}^3$  или дозатор для отмеривания  $35$  и  $36\text{ см}^3$  реактива Б.

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

Аммиак водный по ГОСТ 3760, раствор с массовой долей 25 % (молярной концентрации  $c(\text{NH}_4\text{OH}) = 13,4\text{ моль/дм}^3$ ).

Аммоний углекислый по ГОСТ 3770 или аммоний углекислый кислый по ГОСТ 3762.

Аммоний молибденовокислый по ГОСТ 3765.

Кислота аскорбиновая.

Калий марганцовокислый по ГОСТ 20490, раствор концентрации  $17,5\text{ г/дм}^3$ .

Калий сурьмяновиннокислый, ч.

Калий фосфорнокислый однозамещенный по ГОСТ 4198.

Калий хлористый по ГОСТ 4234.

Индикатор метиловый оранжевый по ТУ 6—09—5171—84, раствор концентрации  $10\text{ г/дм}^3$ .

Кислота серная по ГОСТ 4204, раствор с массовой долей 30 % и растворы концентрации  $c(\frac{1}{2}\text{H}_2\text{SO}_4) = 5$  и  $6\text{ моль/дм}^3$ .

Кислота соляная по ГОСТ 3118, титрованный раствор концентрации  $c(\text{HCl}) = 0,1\text{ моль/дм}^3$ , приготовленный по ГОСТ 25794.1.

Вода дистиллированная.

Бумага фильтровальная по ГОСТ 12026.

### 3. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ

3.1. Приготовление экстрагирующего раствора — раствора углекислого аммония концентрации 10 г/дм<sup>3</sup> с рН = 9,0

Для приготовления 1 дм<sup>3</sup> раствора взвешивают  $(10,0 \pm 0,1)$  г углекислого аммония, растворяют его в воде и доводят объем до 1 дм<sup>3</sup>.

Если раствор готовят из кислого углекислого аммония и аммиака, предварительно уточняют концентрацию водного раствора аммиака. Для этого 1 см<sup>3</sup> водного аммиака разбавляют водой в мерной колбе до 100 см<sup>3</sup>. Отбирают 20 см<sup>3</sup> приготовленного раствора в коническую колбу, прибавляют 2 капли метилового оранжевого и титруют раствором соляной кислоты концентрации  $c$  (HCl) = 0,1 моль/дм<sup>3</sup> до перехода желтой окраски в оранжевую. Молярную концентрацию раствора аммиака ( $c$ ), моль/дм<sup>3</sup>, вычисляют по уравнению

$$c = \frac{c_1 \cdot V \cdot 100}{V_1},$$

где  $c_1$  — концентрация раствора соляной кислоты, моль/дм<sup>3</sup>;

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

$V_1$  — объем раствора аммиака, отобранный для титрования, см<sup>3</sup>;

100 — коэффициент разведения водного раствора аммиака перед титрованием.

Для приготовления 1 дм<sup>3</sup> экстрагирующего раствора взвешивают  $(8,22 \pm 0,01)$  г кислого углекислого аммония, прибавляют 107,2 ммоль аммиака в виде водного раствора и доводят объем до метки водой. Объем водного раствора аммиака ( $V_2$ ), содержащий 107,2 ммоль аммиака, вычисляют по уравнению

$$V_2 = \frac{107,2}{c},$$

где 107,2 — количество миллимолей аммиака;

$c$  — молярная концентрация водного раствора аммиака, установленная титрованием, ммоль/см<sup>3</sup>.

Приготовленный экстрагирующий раствор тщательно перемешивают и измеряют его рН. Если рН < 9,0 — к раствору прибавляют водный аммиак, если рН > 9,0 — прибавляют углекислый аммоний или кислый углекислый аммоний. После установления требуемого значения рН титрованием проверяют концентрацию уг-

лекислого аммония в растворе. Для этого в три конические колбы отбирают по 5 см<sup>3</sup> приготовленного раствора, прибавляют по 50 см<sup>3</sup> воды, 2 капли метилового оранжевого и титруют раствором соляной кислоты концентрации  $c(\text{HCl}) = 0,1$  моль/дм<sup>3</sup> до перехода желтой окраски в оранжевую. Для вычисления используют среднее арифметическое значение результатов трех титрований. Точную концентрацию раствора углекислого аммония  $c(1/2(\text{NH}_4)_2\text{CO}_3)$  ( $c_2$ ), моль/дм<sup>3</sup>, вычисляют по уравнению

$$c_2 = \frac{c_1 V_3}{V_4},$$

где  $c_1$  — концентрация раствора соляной кислоты, моль/дм;

$V_3$  — объем раствора соляной кислоты, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>;

$V_4$  — объем раствора углекислого аммония, отобранный для титрования, см<sup>3</sup>.

Допускается использование раствора углекислого аммония концентрации (0,198—0,202) моль/дм<sup>3</sup>. Если концентрация приготовленного раствора выше заданной, добавляют дистиллированную воду. Если концентрация ниже заданной, добавляют углекислый аммоний или кислый углекислый аммоний и аммиак. Затем снова измеряют рН и проверяют концентрацию титрованием. Процесс повторяют до установления требуемых значений рН и концентрации.

### 3.2. Приготовление смеси растворов серной кислоты и марганцовокислого калия

Растворы серной кислоты с массовой долей 30% и марганцовокислого калия концентрации 17,5 г/дм<sup>3</sup> смешивают в отношении 1:2,5.

Раствор готовят в день проведения анализа.

### 3.3. Приготовление окрашивающего раствора для определения фосфора с окислением органического вещества

#### 3.3.1. 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  $c(1/2\text{H}_2\text{SO}_4) = 5$  моль/дм<sup>3</sup> и доводят объем водой до 1 дм<sup>3</sup>.

Раствор хранят в склянке из темного стекла.

#### 3.3.2. Приготовление реактива Б

(2,5+0,1) г аскорбиновой кислоты растворяют в 220 см<sup>3</sup> реактива А, приготовленного по п. 3.3.1, и доводят объем водой до 1 дм<sup>3</sup>.

Раствор готовят в день проведения анализа.

3.4. Приготовление окрашивающего раствора для определения фосфора без окисления органического вещества

3.4.1. Приготовление реактива А

( $6,0 \pm 0,1$ ) г молибденовокислого аммония и ( $0,15 \pm 0,01$ ) 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  $c(1/2 \text{H}_2\text{SO}_4) = 6$  моль/дм<sup>3</sup> и доводят объем водой до 1 дм<sup>3</sup>.

Раствор хранят в склянке из темного стекла.

3.4.2. Приготовление реактива Б

( $1,20 \pm 0,01$ ) г аскорбиновой кислоты растворяют в 220 см<sup>3</sup> реактива А, приготовленного по п. 3.4.1, и доводят объем водой до 1 дм<sup>3</sup>.

Раствор готовят в день проведения анализа.

3.5. Приготовление раствора с концентрацией  $\text{P}_2\text{O}_5$  0,1 г/дм<sup>3</sup> и  $\text{K}_2\text{O}$  0,5 г/дм<sup>3</sup>

( $0,192 \pm 0,001$ ) г однозамещенного фосфорнокислого калия и ( $0,686 \pm 0,001$ ) 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 3 мес.

3.6. Приготовление серии растворов сравнения

В мерные колбы вместимостью 250 см<sup>3</sup> помещают указанные в табл. 1 объемы раствора, приготовленного по п. 3.5. Объемы растворов доводят до метки экстрагирующим раствором.

Таблица 1

Характеристика раствора	Номер раствора сравнения						
	0	1,0	2,0	3,0	5,0	7,5	10
Объем раствора, приготовленного по п. 3.5, см <sup>3</sup>	0	1,0	2,0	3,0	5,0	7,5	10
Концентрация $\text{P}_2\text{O}_5$ в растворах сравнения, г/дм <sup>3</sup>	0	0,0004	0,0008	0,0012	0,002	0,003	0,004
Массовая доля $\text{P}_2\text{O}_5$ в почве, млн <sup>-1</sup>	0	8,0	16	24	40	60	80
Концентрация $\text{K}_2\text{O}$ в растворах сравнения, г/дм <sup>3</sup>	0	0,002	0,004	0,006	0,010	0,015	0,020
Массовая доля $\text{K}_2\text{O}$ в почве, млн <sup>-1</sup>	0	40	80	120	200	300	400

Растворы сравнения хранят не более 15 дней.

#### 4. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

##### 4.1. Приготовление вытяжки из почвы

Пробы почвы массой  $(5,0 \pm 0,1)$  г помещают в конические колбы или технологические емкости. К пробам приливают по  $100 \text{ см}^3$  экстрагирующего раствора. Почву с раствором перемешивают в течение 5 мин и оставляют на 18—20 ч при температуре  $(25 \pm 2)^\circ\text{C}$ . Затем суспензии взбалтывают вручную и фильтруют через бумажные фильтры.

##### 4.2. Определение фосфора

###### 4.2.1. *Окрашивание растворов при определении фосфора с окислением органического вещества*

Отбирают по  $15 \text{ см}^3$  растворов сравнения и вытяжек в конические колбы или пробирки из термостойкого стекла. К пробам прибавляют по  $2 \text{ см}^3$  смеси серной кислоты и марганцовокислого калия и кипятят растворы в течение 2 мин с момента полного закипания. После охлаждения прибавляют по  $36 \text{ см}^3$  реактива Б, приготовленного по п. 3.3.2.

###### 4.2.2. *Окрашивание растворов при определении фосфора без окисления органического вещества*

Отбирают по  $15 \text{ см}^3$  растворов сравнения и вытяжек. К пробам прибавляют по  $35 \text{ см}^3$  реактива Б, приготовленного по п. 3.4.2.

###### 4.2.3. *Фотометрирование растворов*

Окрашенные растворы фотометрируют не ранее чем через 10 мин и не позднее чем через 2,5 ч после прибавления реактива Б. Фотометрирование проводят в кювете с толщиной просвечиваемого слоя 1,5—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  $\text{P}_2\text{O}_5$  и  $\text{K}_2\text{O}$  в 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  $P=0,95$  при определении  $\text{P}_2\text{O}_5$  указаны в табл. 2.

5.3. Допускаемые относительные отклонения от аттестованного значения стандартного образца для двусторонней доверительной вероятности  $P=0,95$  при определении  $\text{K}_2\text{O}$  составляют 10 %.

Таблица 2

Массовая доля $P_2O_5$ в почве, млн <sup>-1</sup>	Допускаемые отклонения, %
До 15	30
Св. 15 до 30	20
» 30	15

## 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, К. А. Хабарарова, Ю. В. Соколова, А. А. Мавлянов, Г. К. Кондратьева

**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 26205—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 3118—77	2
ГОСТ 3760—79	2
ГОСТ 3762—78	2
ГОСТ 3765—78	2
ГОСТ 3770—75	2
ГОСТ 4198—75	2
ГОСТ 4204—77	2
ГОСТ 4234—77	2
ГОСТ 12026—76	2
ГОСТ 20490—75	2
ГОСТ 25794.1—83	2
ГОСТ 28168—89	1
ГОСТ 29269—91	Вводная часть, 5
ТУ 6—09—5171—84	2

Редактор *Т. И. Василенко*  
Технический редактор *В. Н. Малькова*  
Корректор *Е. И. Морозова*

Сдано в наб. 16.03.92. Подп. к печ. 20.07.92. Усл. п. л. 0,75. Усл. кр.-отт. 0,75. Уч.-изд. л. 0,51.  
Тираж 529 экз.

---

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов, 123557, Москва, ГСП, Новопресненский пер., 3  
Тип. «Московский печатник». Москва, Лялин пер., 6. Зак. 1080