6.6 熱緩衝液可溶性窒素(熱水に溶出する窒素)

6.6.a 熱緩衝液法

(1) 概要

この試験法はメチロール尿素重合肥料に適用する。この試験法の分類は Type A (Def-M) であり、その記号は 6.6.a-2017 又は Buf(H)-N.a-1 とする。

熱りん酸塩溶液(熱緩衝液)を分析試料に加えて熱緩衝液可溶性窒素を溶離し、不溶解物を硫酸カリウム及び硫酸銅(II) 五水和物及び硫酸を加え、ケルダール法で前処理して熱緩衝液不溶性窒素をアンモニウムイオンにし、水酸化ナトリウム溶液を加えて水蒸気蒸留する。分離したアンモニアを 0.25 mol/L 硫酸で捕集し、余剰の硫酸を 0.1 mol/L~0.2 mol/L 水酸化ナトリウム溶液で(中和)滴定し、分析試料中の熱緩衝液不溶性窒素を求める。又は、分離したアンモニアをほう酸溶液で捕集し、アンモニウムイオンを 0.25 mol/L 硫酸で(中和)滴定し、分析試料中の熱緩衝液不溶性窒素を求める。別途 4.1.1 により測定した窒素全量(T-N)から熱緩衝液不溶性窒素を差し引き、熱緩衝液可溶性窒素(熱水に溶出する窒素)を算出する。

- (2) 試薬 試薬は、次による。
- a) 0.1 mol/L ~ 0.2 mol/L 水酸化ナトリウム溶液⁽¹⁾: 水約 30 mL をポリエチレン瓶にとり、冷却しながら JIS K 8576 に規定する水酸化ナトリウム約 35 g を少量ずつ加えて溶かし、密栓して 4 日間 ~ 5 日間放置する。その上澄み液 5.5 mL ~ 11 mL を共栓保存容器にとり、水 1000 mL を加える。
- **標定**: JIS K 8005 に規定する容量分析用標準物質のアミド硫酸をデシケーター中に 2 kPa 以下で約 48 時間放置して乾燥した後、約 2.5 g をひょう量皿にとり、その質量を 0.1 mg の桁まで測定する。少量の水で溶かし、250 mL 全量フラスコに移し入れ、標線まで水を加える⁽¹⁾。この液一定量を 200 mL~300 mL 三角フラスコにとり、指示薬としてブロモチモールブルー溶液(0.1 g/100 mL)数滴を加え、0.1 mol/L~0.2 mol/L 水酸化ナトリウム溶液で溶液の色が緑色になるまで滴定する。次の式によって 0.1 mol/L~0.2 mol/L 水酸化ナトリウム溶液のファクターを算出する。
 - 0.1 mol/L~0.2 mol/L 水酸化ナトリウム溶液のファクター (f_1) = $(W_1 \times A \times 0.01/97.104) \times (V_1/V_2) \times (1000/V_3) \times (1/C_1)$

 W_1 : 採取したアミド硫酸の質量(g)

A: アミド硫酸の純度(%(質量分率))

 V_1 : 分取したアミド硫酸溶液の容量(mL)

V2: アミド硫酸溶液の定容量(250 mL)

 V_3 : 滴定に要した 0.1 mol/L \sim 0.2 mol/L 水酸化ナトリウム溶液の容量(mL)

C₁: 0.1 mol/L~0.2 mol/L 水酸化ナトリウム溶液の設定濃度(mol/L)

- b) 硫酸: JIS K 8951 に規定する特級又は同等の品質の試薬。
- c) **0.25 mol/L 硫酸**⁽¹⁾⁽²⁾: 硫酸約 14 mL をあらかじめ水 100 mL を入れたビーカーに加えて良くかき混ぜ、水で 1000 mL とする。

標定: 0.25 mol/L 硫酸一定量⁽³⁾を $200 \text{ mL} \sim 300 \text{ mL}$ 三角フラスコにとり、メチルレッドーメチレンブルー混合 溶液数滴を加え、 $0.1 \text{ mol/L} \sim 0.2 \text{ mol/L}$ 水酸化ナトリウム溶液で溶液の色が灰緑色⁽⁴⁾ になるまで滴定する。 次の式(1)によって 0.25 mol/L 硫酸 1 mL に相当する $0.1 \text{ mol/L} \sim 0.2 \text{ mol/L}$ 水酸化ナトリウム溶液の容量

を算出する。又は、次の式(2)によって 0.25 mol/L 硫酸のファクターを算出する。

0.25 mol/L 硫酸 1 mL に相当する 0.1 mol/L~0.2 mol/L 水酸化ナトリウム溶液の容量(B)

 $=V_4/V_5 \qquad \cdots \qquad (1)$

0.25 mol/L 硫酸のファクター (f_2)

 $= (f_1 \times C_1 \times V_4/V_5)/(C_2 \times 2)$

 $\cdots (2)$

V₄: 滴定に要した 0.1 mol/L~0.2 mol/L 水酸化ナトリウム溶液の容量(mL)

V₅: 標定に供した 0.25 mol/L 硫酸の容量(mL)

C₁: 0.1 mol/L~0.2 mol/L 水酸化ナトリウム溶液の設定濃度 (mol/L)

C2: 0.25 mol/L 硫酸の設定濃度(0.25 mol/L)

- d) **ほう酸溶液(40 g/L)**: JIS K 8863 に規定するほう酸 40 g を水に溶かして 1000 mL とする。
- e) **分解促進剤**⁽⁵⁾: JIS K 8962 に規定する硫酸カリウムと JIS K 8983 に規定する硫酸銅(II) 五水和物⁽⁶⁾を 9 対 1 の割合で混合する。
- f) 水酸化ナトリウム溶液(200 g/L~500 g/L)⁽¹⁾: JIS K 8576 に規定する水酸化ナトリウム 100 g~250 g を水に溶かして 500 mL とする。
- g) **ブロモチモールブルー溶液(0.1 g/100 mL)**: JIS K 8842 に規定するブロモチモールブルー0.1 g を JIS K 8102 に規定するエタノール(95)20 mL で溶かし、水で 100 mL とする。
- h) メチルレッド溶液(0.1 g/100 mL): JIS K 8896 に規定するメチルレッド 0.1 g を JIS K 8102 に規定するエタノール(95)100 mL に溶かす。
- i) **メチレンブルー溶液(0.1 g/100 mL)**: JIS K 8897 に規定するメチレンブルー0.1 g を JIS K 8102 に規定するエタノール(95)100 mL に溶かす。
- j) **メチルレッドーメチレンブル一混合溶液**: メチルレッド溶液(0.1 g/100 mL)2 容量に対し、メチレンブルー 溶液(0.1 g/100 mL)1 容量を加える。
- k) **ブロムクレゾールグリーン溶液(0.5 g/100 mL)**: JIS K 8840 に規定するブロムクレゾールグリーン 0.5 g を JIS K 8102 に規定するエタノール (95)100 mL に溶かす。
- 1) メチルレッドーブロムクレゾールグリーン混合溶液: メチルレッド溶液(0.1 g/100 mL)に同量のブロムクレゾールグリーン溶液(0.5 g/100 mL)を加える。
- m) **熱りん酸塩溶液**: JIS K 9007 に規定するりん酸二水素カリウム 3.63 g 及び JIS K 9020 に規定するりん酸 水素二ナトリウム 5.68 g を水 1000 mL に溶かす⁽⁷⁾。使用に際して、沸騰するまで加熱する(熱緩衝液)。
- 注(1) 調製例であり、必要に応じた量を調製する。
 - (2) 肥料分析法(1992年版)の標準硫酸液 0.5 M(1/2 硫酸)溶液に対応する。
 - (3) $5 \text{ mL} \sim 10 \text{ mL}$
 - (4) 青紫色から暗青色を経て灰緑色になった時を終点とする。
 - (5) 錠剤が市販されている。
 - (6) 必要に応じて粉末にする。
 - (7) pH 7.0±pH 0.2

- **備考 1.** (2)a)の 0.1 mol/L~0.2 mol/L 水酸化ナトリウム溶液に換えて、ISO/IEC 17025 対応の 0.1 mol/L 水酸化ナトリウム溶液又は 0.2 mol/L 水酸化ナトリウム溶液を用いることもできる。
- **備考 2.** (2)c)の 0.25 mol/L 硫酸に換えて、ISO/IEC 17025 対応の 0.25 mol/L 硫酸を用いることもできる。
- (3) 器具及び装置 器具及び装置は、次のとおりとする。
- a) 水浴: 水を沸騰させることができるもの。
- b) 水蒸気蒸留装置
- c) 分解フラスコ: 水蒸気蒸留装置に連結できるケルダールフラスコ
- d) **蒸留フラスコ**: 水蒸気蒸留装置に連結できるケルダールフラスコ又は丸底フラスコ
- (4) 試験操作
- (4.1) 抽出 抽出は、次のとおり行う。
- a) 分析試料⁽⁸⁾1 g を 1 mg の桁まではかりとり、300 mLトールビーカーに入れる。
- **b**) 熱りん酸塩溶液 100 mL を加え、静かにかき混ぜる。
- c) トールビーカーを時計皿で覆い、沸騰水浴中で10分ごとに5秒間かき混ぜながら30分間加熱する。
- d) 直ちにろ紙3種でろ過し、熱りん酸塩溶液100 mLで不溶解物を全てろ紙上に移し入れ洗浄する。
- e) 熱水で不溶解物を洗浄する。
- 注(8) 分析用試料は備者3により調製する。
- 備考3. 目開き850 μm のふるいを通過するまで、試験品を乳鉢及び乳棒を用いて圧し砕く。
- (4.2) ケルダール分解 分解は、次のとおり行う。
- a) (4.1) d) の不溶解物をろ紙ごとを 300 mL~500 mL 分解フラスコに入れる。
- b) 分解促進剤 5g~10gを加え、更に硫酸 20 mL~40 mL を加えて振り混ぜ、穏やかに加熱する。
- c) 泡が生じなくなってから硫酸の白煙が発生するまで加熱する。
- d) 有機物が完全に分解するまで強熱する(9)。
- e) 放冷後、少量の水を加えて良く振り混ぜ、水で 250 mL~500 mL 全量フラスコに移し入れ⁽¹⁰⁾、更に振り混ぜる。
- f) 放冷後、標線まで水を加え、分解液とする。
- 注(9) 溶液の色が変化しなくなってから、更に2時間以上加熱する。
 - (10) 測定で試料溶液を全量使用する場合は、全量フラスコに移し入れる操作は必要ない。
- (4.3) **蒸留** 蒸留は、次のとおり行う。具体的な蒸留操作は、測定に使用する水蒸気蒸留装置の操作方法による。
- a) 0.25 mol/L 硫酸の一定量⁽¹¹⁾を受器⁽¹²⁾にとり、メチルレッドーメチレンブルー混合溶液数滴を加え、この受器を水蒸気蒸留装置に連結する。又は、ほう酸溶液 (40 g/L)の一定量⁽¹¹⁾を受器⁽¹²⁾にとり、メチルレッドーブロムクレゾールグリーン混合溶液数滴を加え、この受器を水蒸気蒸留装置に連結する。

- **b**) 分解液の一定量を 300 mL 蒸留フラスコにとり、水酸化ナトリウム溶液 (200 g/L~500 g/L) 適量 (13) を加え、 この蒸留フラスコを水蒸気蒸留装置に速やかに連結する。
- c) 水蒸気を蒸留フラスコに送り、蒸留フラスコ内の溶液を加熱し、留出速度 5 mL/min~7 mL/min で蒸留を行う。
- **d**) 120 mL~160 mL が留出したら蒸留を止める。
- e) 受器内の溶液と接した水蒸気蒸留装置の部分を少量の水で洗い、洗液を留出液と合わせる。

注(11) 5 mL~20 mL

- (12) 受器は水蒸気蒸留装置の留出液の出口を 0.25 mol/L 硫酸又はほう酸溶液(40 g/L)に浸せる 200 mL~300 mL 三角フラスコ又はビーカーを用いる。
- (13) 溶液を強アルカリ性にするために十分な量。青色が生ずる。
- (4.4) 測定 測定は、次のとおり行う。
- (4.4.1) (4.3)で 0.25 mol/L 硫酸を用いた場合
- a) 留出液を 0.1 mol/L ~ 0.2 mol/L 水酸化ナトリウム溶液で溶液の色が灰緑色 (4) になるまで滴定する。
- b) 次の式によって分析試料中の熱緩衝液不溶性窒素を算出する。
- c) 別途 **4.1.1** により測定した窒素全量(T-N)から熱緩衝液不溶性窒素を差し引いて熱緩衝液可溶性窒素を 求める⁽¹⁴⁾。

分析試料中の熱緩衝液不溶性窒素(%(質量分率))

- $= (B \times V_6 V_7) \times C_1 \times f_1 \times (V_8/V_9) \times (14.01/W_2) \times (100/1000)$
- $= (B \times V_6 V_7) \times C_1 \times f_1 \times (V_8/V_9) \times (1.401/W_2)$
- B: 0.25 mol/L 硫酸 1 mL に相当する 0.1 mol/L~0.2 mol/L 水酸化ナトリウム溶液の容量
- V₆: (4.2) a) において受器にとった 0.25 mol/L 硫酸の容量(mL)
- V₇: 滴定に要した 0.1 mol/L~0.2 mol/L 水酸化ナトリウム溶液の容量(mL)
- C_1 : 0.1 mol/L \sim 0.2 mol/L 水酸化ナトリウム溶液の設定濃度 (mol/L)
- f₁: 0.1 mol/L~0.2 mol/L 水酸化ナトリウム溶液のファクター
- V₈: (4.2)f)における分解液の定容量(mL)
- V₉: (4.3)b)において蒸留に供した抽出液の分取量(mL)
- W₂: 分析試料の質量(g)
- 注(14) 窒素全量(T-N)及び熱緩衝液不溶性窒素は数値の丸めを実施しない生データを用いる。
- (4.4.2) (4.3)でほう酸溶液(40 g/L)を用いた場合
- a) 留出液を 0.25 mol/L 硫酸で溶液の色がうすい紅色(15)になるまで滴定する。
- b) 次の式によって分析試料中の熱緩衝液不溶性窒素を算出する。
- c) 別途 4.1.1 により測定した窒素全量(T-N)から熱緩衝液不溶性窒素を差し引いて熱緩衝液可溶性窒素を 求める。

分析試料中の熱緩衝液不溶性窒素(%(質量分率))

- $=V_{10}\times C_2\times 2\times f_2\times (V_{11}/V_{12})\times (14.01/W_2)\times (100/1000)$
- $=V_{10}\times C_2\times f_2\times (V_{11}/V_{12})\times (2.802/W_2)$

V₁₀: 滴定に要した 0.25 mol/L 硫酸の容量(mL)

C2: 0.25 mol/L 硫酸の設定濃度 (0.25 mol/L)

f: 0.25 mol/L 硫酸のファクター

 V_{11} : (4.2)f)における分解液の定容量(mL)

 V_{12} : (4.3)b)において蒸留に供した抽出液の分取量(mL)

W₂: 分析試料の質量(g)

注(15) 緑色からうすい紅色になった時を終点とする。

備考 4. 自動滴定装置を用いて(2) a) 標定、(2) c) 標定及び(4.4) の滴定操作を実施することができる。滴定 プログラム及び終点判定パラメーターの設定並びに受器等の容器は、使用する自動滴定装置の仕様及び 操作方法による。

参考文献

- 1) 越野正義: 第二改訂詳解肥料分析法, p.68~69, 養賢堂, 東京 (1988)
- (5) **熱緩衝液可溶性窒素試験法フローシート** メチロール尿素重合肥料中の熱緩衝液可溶性窒素試験法のフローシートを次に示す。

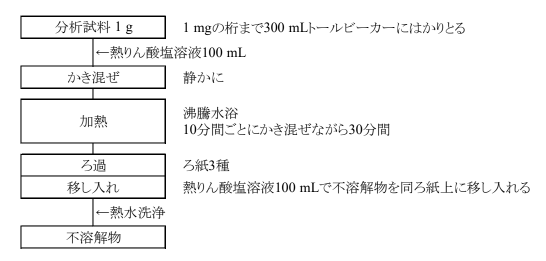


図1 メチロール尿素重合肥料中の熱緩衝液可溶性窒素試験法フローシート (抽出操作)

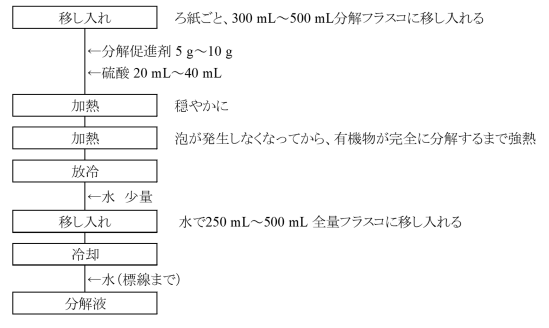


図2 メチロール尿素重合肥料中の熱緩衝液可溶性窒素試験法フローシート (ケルダール分解操作)

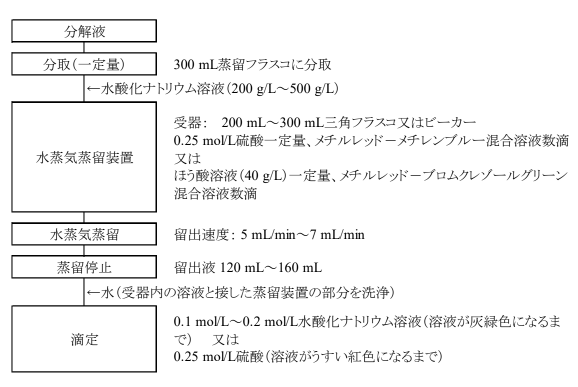


図3 メチロール尿素重合肥料中の熱緩衝液可溶性窒素試験法フローシート (蒸留及び測定操作)