LÜHITEATEID * КРАТКИЕ СООБЩЕНИЯ

EESTI NSV TEADUSTE AKADEEMIA TOIMETISED. 28. KÕIDE KEEMIA. 1979, NR. 2

ИЗВЕСТИЯ АКАДЕМИИ НАУК ЭСТОНСКОЙ ССР. ТОМ 28 ХИМИЯ. 1979, № 2

https://doi.org/10.3176/chem.1979.2.10

Эха УРБАС, Э. КЮЛЛИК

КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ ЦИАНИСТОГО ВОДОРОДА ПРИ ПИРОЛИЗЕ СИНТЕТИЧЕСКИХ ВОЛОКОН

Eha URBAS, E. KULLIK. SÜNTEETILISTES KIUDUDES SISALDUVA TSÜAANVESINIKU KVANTITA-TIIVNE MÄÄRAMINE PÜROLÜÜSIMEETODIL

Eha URBAS, E. KULLIK. QUANTITATIVE DETERMINATION OF HYDROGEN CYANIDE IN PYRO-LYSIS OF SYNTHETIC FIBRES

Представлена О. Эйзеном

При использовании в быту синтетических материалов, в том числе огнестойких и термостойких волокон, встает вопрос об их вредности для окружающей среды при пожаре и перегревах. Хотя огнестойкие и термостойкие волокна являются трудновоспламеняющимися, при высоких температурах разложение их значительно [1-3]. При термической деструкции из азотсодержащих волокон выделяется достаточно большое



количество цианистого водорода, концентрация которого в закрытом помещении может оказаться смертельно опасной для человека.

УДК 667.494.7: 13.543.544

Для оценки количества выделяемого HCN очень удобен и быстр метод пиролизной ГХ.

В данной статье излагается методика определения и разделения HCN в сложных смесях продуктов пиролиза и приво-

Рис. 1. Газохроматографическое разделение HCN: A — пирограмма акрилана при 750 °С (время пиролиза 10 с, колонка из нерж. стали 2 $M \times 2$ мм, тверд. носитель инертон AW с 5% диметилсульфолана, темп. колонки 20 °С); \mathcal{B} — пирограмма модакрилика при 700° С (время пиролиза 12 с, колонка из нерж. стали 1,3 $M \times 2$ мм, носитель порапак T, 100— 120 меш., темп. колонки 70° С).

Lühiteateid * Краткие сообщения

Колонка	Твердый носитель, меш.	Ста- цио- нарная фаза, %	Длина, м	Дна- метр, мм	Тем- пера- тура, °С	Мате- риал
Торапак <mark>Q</mark> Торапак <i>T</i>	80—100 100—120	11	1 1,3	$\frac{1}{2}$	70 70	стекло нерж.
Кромосорб W/1,2,3-триэтокси-	80—100	7	2	1	40	сталь
Кромосорб W/карбовакс 20 М Кромосорб W/триацетин Инертон AW/диметилсульфолан	80—100 80—100 80—100	7 7 5	$\begin{array}{c}2\\4\\2\end{array}$	$\begin{array}{c}1\\4\\2\end{array}$	40 40 20	-,,- -,,- нерж. сталь

Характеристика колонок для определения цианистого водорода

дятся результаты определения выделившегося из термостойких волокон HCN в зависимости от температуры. В опытах мы пользовались пиролизатором Дзержинского ОКБА, который был присоединен к хроматографу фирмы «Перкин-Эльмер» (США). Условия пиролиза: скорость газа-носителя (Не) 30 мл/мин, время 12 с, температура от 400 до 900 °C, проба 0,2—0,5 мг.

Для определения HCN подходят многие широко используемые колонки (таблица). Можно работать и с пламенно-ионизационным детектором, и с катарометром. С первым нами получена чувствительность 0,0007 *мкг*, со вторым она в 500 раз ниже [⁴]. При пиролизе образуется целый ряд летучих продуктов, что затрудняет газохроматографическое разделение HCN. Оптимальными для разделения пиролизных продуктов оказались колонки с порапаком *T* и инертон *AW* с 5% диметилсульфолана (рис. 1).

Для построения калибровочных кривых (рис. 2) использовался чистый HCN, который смешивался в литровых колбах до определенных концентраций с воздухом [⁵] и затем смесь вводилась в хроматограф газовым шприцем фирмы Гамильтон. Площади пиков рассчитывались при помощи интегратора.

В целях количественного определения HCN исследовались азотсодержащие термостойкие химические волокна. На рис. З приведены пирограммы кевлара при пяти температурах. Выделение HCN в заметных количествах начинается при 600°; его объем при 700° составляет 2,2 и при 900° — 3,5% от массы пробы.



Рис. 2. Калибровочная кривая для определения HCN.



Рис. 3. Разложение кевлара при температуре от 400 до 900 °С (условия пиролиза см. рис. 1, Б),



Рис. 4. Выделение HCN из термостойких полиакрилонитрильных волокон и номекса в зависимости от температуры пиролиза: 1 — орлон 775, 2 — верел А, 3 — модакрилик СЕФ, 4 — верел Ф, 5 номекс 450.

При пиролизе полиакрилнитрила HCN начинает выделяться при 400°. Из изученных нами волокон орлон 775 дает самое большое количество HCN (при 900° 8% от массы пробы). На рис. 4 представлены кривые выделения HCN из четырех видов термостойких полиакрилонитрильных волокон и из ароматического полиамидного волокна номекс.

ЛИТЕРАТУРА

- Щеглов П. П., Иоффе Т. А., Пенькова М. П., Мухин Б. А., Дружинина Т. В. Исследование газообразного состава продуктов разложения огнезащищенных поликапроамидных волокон. — Изв. высш. учеб. заведений. Химия и хим. технология, 1974, т. 17, № 6, с. 890—894.
- Химия и хим. технология, 1974, т. 17, № 6, с. 890-894. 2. In g h a m, P. E. The pyrolysis of wool and the action of flame retardants. — J. Appl. Polymer Sci., 1971, v. 15, р. 3025-3041. 3. Карнишин А. А., Булыгин Б. М. Определение цианистого водорода в про-
- Карнишин А. А., Булыгин Б. М. Определение цианистого водорода в продуктах термодеструкции полиуретана. — Завод. лаборатория, 1973, № 9, с. 1063—1065.
- Urbas, E., Küllik, E. Pyrolysis gas chromatographic analysis of some toxic compounds from nitrogen containing fibres. — J. Chromatogr., 1977, v. 137, p. 210—214.
- 5. Урбас Э. Р., Кюллик Э. А. Газохроматографическое определение микроколичеств цианистого водорода. В кн.: Материалы симпозиума «Современные методы санитарно-гигиенических исследований и применение их в практике санитарного контроля». Тарту, [1978, с. 164—168.

Институт химии Академии наук Эстонской ССР Поступила в редакцию 9/III 1978