

---

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ  
(МГС)

INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION  
(ISC)

---

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ  
СТАНДАРТ

**ГОСТ**  
**32221—**  
**2013**

---

# КОНЦЕНТРАТЫ МЕДНЫЕ

## Методы анализа

(ISO 10258:1994 NEQ)  
(ISO 10469:2006, NEQ)

Издание официальное



Москва  
Стандартинформ  
2014

## Предисловие

Цели, основные принципы и основной порядок проведения работ по межгосударственной стандартизации установлены ГОСТ 1.0 — 92 «Межгосударственная система стандартизации. Основные положения» и ГОСТ 1.2 — 2009 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосударственные, правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Порядок разработки, принятия, применения, обновления и отмены».

### Сведения о стандарте

1 РАЗРАБОТАН Техническим комитетом по стандартизации ТК 368 «Медь», институтом ОАО «Уралмеханобр»

2 ВНЕСЕН Межгосударственным техническим комитетом по стандартизации МТК 503 «Медь»

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (приложение № 24 к протоколу от 14 ноября 2013 г. № 44)

За принятие проголосовали:

Краткое наименование страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Код страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Сокращенное наименование национального органа по стандартизации
Беларусь	BY	Госстандарт Республики Беларусь
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Россия	RU	Росстандарт

4 Настоящий стандарт соответствует международным стандартам ISO 10258:1994 Copper sulfide concentrates — Determination of copper content — Titrimetric methods (Концентраты сульфида меди. Определение содержания меди. Титриметрические методы), ISO 10469:2006 Copper sulfide concentrates — Determination of copper — Electrogravimetric method (Концентраты сульфида меди. Определение содержания меди. Электрогравиметрический метод).

Международные стандарты разработаны Техническим комитетом ISO/TS 183 «Медные, свинцовые, цинковые и никелевые руды и концентраты».

Перевод с английского языка (en).

Степень соответствия — неэквивалентная (NEQ)

5 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 22 ноября № 2013-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 32221 — 2013 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 января 2015 г.

6 ВЗАМЕН ГОСТ 15934.1—91, ГОСТ 15934.2—80, ГОСТ 15934.3—80, ГОСТ 15934.4—80, ГОСТ 15934.5—80, ГОСТ 15934.6—80, ГОСТ 15934.7—80, ГОСТ 15934.8—80, ГОСТ 15934.9—80, ГОСТ 15934.10—82, ГОСТ 15934.11—80, ГОСТ 15934.12—80, ГОСТ 15934.13—80, ГОСТ 15934.14—80, ГОСТ 15934.15—80, ГОСТ 15934.16—80, ГОСТ 15934.17—80, ГОСТ 26100—84, ГОСТ 26418—85, ГОСТ 27236—87

*Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодном информационном указателе «Национальные стандарты», а текст изменений и поправок — в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет*

© Стандартиформ, 2014

В Российской Федерации настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

## Содержание

1	Область применения . . . . .	1
2	Нормативные ссылки . . . . .	1
3	Термины и определения . . . . .	5
4	Общие требования . . . . .	6
5	Требования безопасности . . . . .	9
6	Методы определения массовой доли меди . . . . .	9
7	Метод определения массовой доли свинца и цинка . . . . .	14
8	Атомно-абсорбционный метод определения массовой доли меди, свинца и цинка . . . . .	17
9	Методы определения массовой доли диоксида кремния . . . . .	22
10	Метод определения массовой доли оксида алюминия . . . . .	27
11	Методы определения массовой доли оксидов кальция и магния . . . . .	31
12	Атомно-абсорбционный метод определения массовой доли оксидов кальция, магния и алюминия . . . . .	38
13	Метод определения массовой доли молибдена . . . . .	44
14	Метод определения массовой доли железа . . . . .	47
15	Метод определения массовой доли кобальта . . . . .	51
16	Метод определения массовой доли никеля . . . . .	53
17	Атомно-абсорбционный метод определения массовой доли железа, кобальта, никеля . . . . .	57
18	Методы определения массовой доли серы . . . . .	62
19	Методы определения массовой доли мышьяка . . . . .	67
20	Методы определения массовой доли золота и серебра . . . . .	74
21	Методы определения массовой доли висмута . . . . .	87
22	Метод определения массовой доли таллия . . . . .	91
23	Метод определения массовой доли сурьмы . . . . .	94
24	Методы определения массовой доли селена и теллура . . . . .	97
25	Атомно-абсорбционный метод определения массовой доли теллура . . . . .	102
26	Атомно-абсорбционный метод определения массовой доли кадмия . . . . .	105
27	Метод спектрального анализа с использованием спектрометра с индуктивно связанной плазмой . . . . .	107
	Библиография . . . . .	113

## КОНЦЕНТРАТЫ МЕДНЫЕ

## Методы анализа

Copper concentrates  
Methods of analysis

Дата введения — 2015 — 01 — 01

**1 Область применения**

Настоящий стандарт устанавливает общие требования к методам анализа медных концентратов, требования безопасности при проведении анализа, методы определения массовых долей меди и примесей в медных концентратах.

**2 Нормативные ссылки**

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

ГОСТ 8.010—90 Государственная система обеспечения единства измерений. Методики выполнения измерений\*

ГОСТ 8.315—97 Государственная система обеспечения единства измерений. Стандартные образцы состава и свойств веществ и материалов. Основные положения

ГОСТ 12.0.004—90 Система стандартов безопасности труда. Организация обучения безопасности труда. Общие положения

ГОСТ 12.1.004—91 Система стандартов безопасности труда. Пожарная безопасность. Общие требования

ГОСТ 12.1.005—88 Система стандартов безопасности труда. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны

ГОСТ 12.1.007—76 Система стандартов безопасности труда. Вредные вещества. Классификация и общие требования безопасности

ГОСТ 12.1.010—76 Система стандартов безопасности труда. Взрывобезопасность. Общие требования

ГОСТ 12.1.016—79 Система стандартов безопасности труда. Воздух рабочей зоны. Требования к методикам измерения концентраций вредных веществ

ГОСТ 12.1.030—81 Система стандартов безопасности труда. Электробезопасность. Защитное заземление, зануление

ГОСТ 12.2.007.0—75 Система стандартов безопасности труда. Изделия электротехнические. Общие требования безопасности

ГОСТ 12.4.009—83 Система стандартов безопасности труда. Пожарная техника для защиты объектов. Основные виды. Размещение и обслуживание

ГОСТ 12.4.021—75 Система стандартов безопасности труда. Системы вентиляционные. Общие требования

\* На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р 8.563—2009 «Государственная система обеспечения единства измерений. Методики выполнения измерений».

- ГОСТ 61—75 Реактивы. Кислота уксусная. Технические условия  
ГОСТ 83—79 Реактивы. Натрий углекислый. Технические условия  
ГОСТ 123—2008 Кобальт. Технические условия  
ГОСТ 199—78 Реактивы. Натрий уксуснокислый 3-водный. Технические условия  
ГОСТ 435—77 Реактивы. Марганец (II) сернокислый 5-водный. Технические условия  
ГОСТ 804—93 Магний первичный в чушках. Технические условия  
ГОСТ 849—2008 Никель первичный. Технические условия  
ГОСТ 859—2001 Медь. Марки  
ГОСТ 1027—67 Реактивы. Свинец (II) уксуснокислый 3-водный. Технические условия  
ГОСТ 1089—82 Сурьма. Технические условия  
ГОСТ 1277—75 Реактивы. Серебро азотнокислое. Технические условия  
ГОСТ 1381—73 Уротропин технический. Технические условия  
ГОСТ 1467—93 Кадмий. Технические условия  
ГОСТ 1770—74 Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Общие технические условия  
ГОСТ 1973—77 Ангидрид мышьяковистый. Технические условия  
ГОСТ 2062—77 Реактивы. Кислота бромистоводородная. Технические условия  
ГОСТ 2156—76 Натрий двууглекислый. Технические условия  
ГОСТ 3117—78 Реактивы. Аммоний уксуснокислый. Технические условия  
ГОСТ 3118—77 Реактивы. Кислота соляная. Технические условия  
ГОСТ 3640—94 Цинк. Технические условия  
ГОСТ 3652—69 Реактивы. Кислота лимонная моногидрат и безводная. Технические условия  
ГОСТ 3760—79 Реактивы. Аммиак водный. Технические условия  
ГОСТ 3765—78 Реактивы. Аммоний молибденовокислый. Технические условия  
ГОСТ 3769—78 Реактивы. Аммоний сернокислый. Технические условия  
ГОСТ 3772—74 Реактивы. Аммоний фосфорнокислый двузамещенный. Технические условия  
ГОСТ 3773—72 Реактивы. Аммоний хлористый. Технические условия  
ГОСТ 3778—98 Свинец. Технические условия  
ГОСТ 4108—72 Реактивы. Барий хлорид 2-водный. Технические условия  
ГОСТ 4109—79 Реактивы. Бром. Технические условия  
ГОСТ 4144—79 Реактивы. Калий азотистокислый. Технические условия  
ГОСТ 4147—74 Реактивы. Железо (III) хлорид 6-водный. Технические условия  
ГОСТ 4159—79 Реактивы. Йод. Технические условия  
ГОСТ 4160—74 Реактивы. Калий бромистый. Технические условия  
ГОСТ 4165—78 Реактивы. Медь (II) сернокислая 5-водная. Технические условия  
ГОСТ 4166—76 Реактивы. Натрий сернокислый. Технические условия  
ГОСТ 4168—79 Реактивы. Натрий азотнокислый. Технические условия  
ГОСТ 4199—76 Реактивы. Натрий тетраборнокислый 10-водный. Технические условия  
ГОСТ 4201—79 Реактивы. Натрий углекислый кислый. Технические условия  
ГОСТ 4204—77 Реактивы. Кислота серная. Технические условия  
ГОСТ 4212—76 Реактивы. Методы приготовления растворов для колориметрического и нефелометрического анализа  
ГОСТ 4217—77 Реактивы. Калий азотнокислый. Технические условия  
ГОСТ 4220—75 Реактивы. Калий двухромовокислый. Технические условия  
ГОСТ 4221—76 Реактивы. Калий углекислый. Технические условия  
ГОСТ 4232—74 Реактивы. Калий йодистый. Технические условия  
ГОСТ 4233—77 Реактивы. Натрий хлористый. Технические условия  
ГОСТ 4234—77 Реактивы. Калий хлористый. Технические условия  
ГОСТ 4328—77 Реактивы. Натрия гидроокись. Технические условия  
ГОСТ 4332—76 Реактивы. Калий углекислый—натрий углекислый. Технические условия  
ГОСТ 4457—74 Реактивы. Калий бромновато-кислый. Технические условия  
ГОСТ 4461—77 Реактивы. Кислота азотная. Технические условия  
ГОСТ 4462—78 Реактивы. Кобальт (II) сернокислый 7-водный. Технические условия  
ГОСТ 4463—76 Реактивы. Натрий фтористый. Технические условия  
ГОСТ 4478—78 Реактивы. Кислота сульфосалициловая 2-водная. Технические условия

ГОСТ 4517—87 Реактивы. Методы приготовления вспомогательных реактивов и растворов, применяемых при анализе

ГОСТ 4518—75 Реактивы. Аммоний фтористый. Технические условия

ГОСТ 4530—76 Реактивы. Кальций углекислый. Технические условия

ГОСТ 4689—94 Изделия огнеупорные периклазовые. Технические условия

ГОСТ 5100—85 Сода кальцинированная техническая. Технические условия

ГОСТ 5456—79 Реактивы. Гидроксиламина гидрохлорид. Технические условия

ГОСТ 5457—75 Ацетилен растворенный и газообразный технический. Технические условия

ГОСТ 5539—73 Глет свинцовый. Технические условия

ГОСТ 5789—78 Реактивы. Толуол. Технические условия

ГОСТ 5817—77 Реактивы. Кислота винная. Технические условия

ГОСТ 5828—77 Реактивы. Диметилглиоксим. Технические условия

ГОСТ 5830—79 Реактивы. Спирт изоамиловый. Технические условия

ГОСТ 5839—77 Реактивы. Натрий щавелевокислый. Технические условия

ГОСТ 5841—74 Реактивы. Гидразин серноокислый

ГОСТ 5845—79 Реактивы. Калий-натрий виннокислый 4-водный. Технические условия

ГОСТ 5848—73 Реактивы. Кислота муравьиная. Технические условия

ГОСТ 6341—75 Реактивы. Кислота янтарная. Технические условия

ГОСТ 6344—73 Реактивы. Тиомочевина. Технические условия

ГОСТ 6552—80 Реактивы. Кислота ортофосфорная. Технические условия

ГОСТ 6563—75 Изделия технические из благородных металлов и сплавов. Технические условия

ГОСТ 6613—86 Сетки проволочные тканые с квадратными ячейками. Технические условия

ГОСТ 6709—72 Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 6835—2002 Золото и сплавы на его основе. Марки

ГОСТ 6836—2002 Серебро и сплавы на его основе. Марки

ГОСТ 7172—76 Реактивы. Калий пиросерноокислый

ГОСТ 7298—79 Реактивы. Гидроксиламин серноокислый. Технические условия

ГОСТ 7657—84 Уголь древесный. Технические условия

ГОСТ 8429—77 Бура. Технические условия

ГОСТ 8465—79 Калий цианистый технический. Технические условия

ГОСТ 8864—71 Реактивы. Натрия N, N-диэтилдитиокарбамат 3-водный. Технические условия

ГОСТ 9147—80 Посуда и оборудование лабораторные фарфоровые. Технические условия

ГОСТ 9428—73 Реактивы. Кремний (IV) оксид. Технические условия

ГОСТ 9546—75 Реактивы. Аммоний фтористый кислый. Технические условия

ГОСТ 9808—84 Двуокись титана пигментная. Технические условия

ГОСТ 9849—86 Порошок железный. Технические условия

ГОСТ 10157—79 Аргон газообразный и жидкий. Технические условия

ГОСТ 1063—76 Реактивы. Крахмал растворимый. Технические условия

ГОСТ 10178—85 Портландцемент и шлакопортландцемент. Технические условия

ГОСТ 10262—73 Реактивы. Цинка окись. Технические условия

ГОСТ 10360—85 Порошки периклазовые спеченные для изготовления изделий. Технические условия

ГОСТ 10484—78 Реактивы. Кислота фтористоводородная. Технические условия

ГОСТ 10652—73 Реактивы. Соль динатриевая этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водная

(трилон Б). Технические условия

ГОСТ 10928—90 Висмут. Технические условия

ГОСТ 10929—76 Реактивы. Водорода пероксид. Технические условия

ГОСТ 11069—2001 Алюминий первичный. Марки

ГОСТ 11293—89 Желатин. Технические условия

ГОСТ 12026—76 Бумага фильтровальная лабораторная. Технические условия

ГОСТ 13078—81 Стекло натриевое жидкое. Технические условия

ГОСТ 13646—68 Термометры стеклянные ртутные для точных измерений. Технические условия

ГОСТ 14180—80 Руды и концентраты цветных металлов. Методы отбора и подготовки проб для химического анализа и определения влаги

ГОСТ 18300—87 Спирт этиловый ректифицированный технический. Технические условия

- ГОСТ 18337—95 Таллий. Технические условия  
ГОСТ 19627—74 Гидрохинон (парадиоксibenзол). Технические условия  
ГОСТ 19790—74 Селитра калиевая техническая (калий азотнокислый технический). Технические условия  
ГОСТ 19908—90 Тигли, чаши, стаканы, колбы, воронки, пробирки и наконечники из прозрачного кварцевого стекла. Общие технические условия  
ГОСТ 20015—88 Хлороформ. Технические условия  
ГОСТ 20288—74 Реактивы. Углерод четыреххлористый. Технические условия  
ГОСТ 20448—90 Газы углеводородные сжиженные топливные для коммунально-бытового потребления. Технические условия  
ГОСТ 20478—75 Реактивы. Аммоний надсернохлорид. Технические условия  
ГОСТ 20490—75 Реактивы. Калий марганцовокислый. Технические условия  
ГОСТ 22159—76 Реактивы. Гидразин дигидрохлорид. Технические условия  
ГОСТ 22180—76 Реактивы. Кислота щавелевая. Технические условия  
ГОСТ 22280—76 Реактивы. Натрий лимоннокислый 5,5-водный. Технические условия  
ГОСТ 22867—77 Реактивы. Аммоний азотнокислый. Технические условия  
ГОСТ 24104—2001\* Весы лабораторные. Общие технические требования  
ГОСТ 24363—80 Реактивы. Калия гидроокись. Технические условия  
ГОСТ 25263—82 Кальция гипохлорит нейтральный. Технические условия  
ГОСТ 25336—82 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры  
ГОСТ 25794.1—83 Реактивы. Методы приготовления титрованных растворов для кислотно-основного титрования  
ГОСТ 25794.2—83 Реактивы. Методы приготовления титрованных растворов для окислительно-восстановительного титрования  
ГОСТ 25794.3—83 Реактивы. Методы приготовления титрованных растворов для титрования осаждением, неводного титрования и других методов  
ГОСТ 26574—85\*\* Мука пшеничная хлебопекарная. Технические условия  
ГОСТ 27067—86 Реактивы. Аммоний роданистый. Технические условия  
ГОСТ 27068—86 Реактивы. Натрий серноватистокислый (натрия тиосульфат) 5-водный. Технические условия  
ГОСТ 28390—89 Изделия фарфоровые. Технические условия  
ГОСТ 28498—90 Термометры жидкостные стеклянные. Общие технические требования. Методы испытаний  
ГОСТ 29169—91 (ИСО 648—77) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки с одной отметкой  
ГОСТ 9227—91 (ИСО 835-1—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 1. Общие требования  
ГОСТ 29251—91 (ИСО 385-1—84) Посуда лабораторная стеклянная. Бюретки. Часть 1. Общие требования  
ГОСТ 29329—92 Весы для статического взвешивания. Общие технические требования  
ГОСТ ИСО 5725-1—2003\*\*\* Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 1. Основные положения и определения  
ГОСТ ИСО 5725-6—2002<sup>4\*</sup> Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике  
СТ СЭВ 543—77 Числа. Правила записи и округления

---

\* На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р 53228—2008 «Весы неавтоматического действия. Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания».

\*\* На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р 52189—2003 «Мука пшеничная. Общие технические условия».

\*\*\* На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р ИСО 5725-1—2002 «Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 1. Основные положения и определения».

<sup>4\*</sup> На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р ИСО 5725-6—2002 «Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике».



**Примечание** — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет или по ежегодному информационному указателю «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и по выпускам ежемесячного информационного указателя «Национальные стандарты» за текущий год. Если ссылочный стандарт заменен (изменен), то при пользовании настоящим стандартом следует руководствоваться заменяющим (измененным) стандартом. Если ссылочный стандарт отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

### 3 Термины и определения

В настоящем стандарте применены следующие термины с соответствующими определениями:

**3.1 методика количественного химического анализа; методика анализа:** Совокупность операций и правил, выполнение которых обеспечивает получение результатов количественного химического анализа (далее — результаты анализа) с установленными характеристиками погрешности (неопределенности в соответствии с [1]).

**Примечания**

1 Методика анализа является разновидностью методики выполнения измерений.

2 В качестве измеряемой характеристики принимают содержание одного или ряда компонентов состава пробы.

**3.2 результат анализа:** Среднее значение (среднеарифметическое или медиана) результатов единичного анализа.

**Примечание** — Результат анализа по сути представляет собой среднее  $n$  результатов измерений по ГОСТ ИСО 5725-1, полученных в условиях повторяемости при фиксированных значениях  $n$ .

**3.3 результат единичного анализа (определения):** Значение содержания компонента в пробе вещества (материала), полученное при однократной реализации процедуры анализа.

**Примечания**

1 В документе на методику анализа устанавливают, сколько (один или несколько) результатов единичного анализа (параллельных определений) должно быть выполнено, способы их усреднения и представления в качестве результата анализа. В самом простом случае (если методикой анализа не предусмотрено проведение параллельных определений) результат единичного анализа является собственно результатом анализа.

2 «Результат единичного анализа» — аналог «результат измерений» по ГОСТ ИСО 5725-1.

**3.4 неопределенность:** Параметр, связанный с результатом измерения и характеризующий разброс значений, которые с достаточным основанием могут быть приписаны измеряемой величине.

**3.5 показатели качества методики анализа (показатели точности, правильности, повторяемости, воспроизводимости):** Приписанные характеристики погрешности методики анализа и ее (погрешности) составляющих.

**3.6 прецизионность:** Степень близости друг к другу результатов единичного анализа (результатов анализа), полученных в конкретных регламентированных условиях.

**3.7 повторяемость:** Прецизионность в условиях повторяемости.

**3.8 условия повторяемости:** Условия, при которых результаты единичного анализа получают по одной методике на идентичных пробах в одинаковых условиях и практически одновременно (результаты параллельных определений).

**3.9 предел повторяемости ( $r$ ):** Допускаемое для принятой вероятности 95 % абсолютное расхождение между наибольшим и наименьшим из результатов единичного анализа, полученными в условиях повторяемости.

**3.10 воспроизводимость:** Прецизионность в условиях воспроизводимости.

**3.11 условия воспроизводимости:** Условия, при которых результаты анализа получают по одной и той же методике на идентичных пробах, но в различных условиях (разное время, разные аналитики, разные партии реактивов одного типа, разные наборы мерной посуды, экземпляры средств измерений одного типа, разные лаборатории).

**3.12 предел воспроизводимости ( $R$ ):** Допускаемое для принятой вероятности 95 % абсолютное расхождение между двумя результатами анализа, полученными в условиях воспроизводимости.

**3.13 принятое опорное значение:** Значение, которое служит в качестве согласованного для сравнения.

Примечание — В качестве опорного значения могут быть приняты:

- а) аттестованное значение стандартного образца;
- б) аттестованное значение аттестованной смеси;
- в) математическое ожидание измеряемой характеристики, т.е. среднее значение заданной совокупности результатов анализа — лишь в том случае, когда а) и б) недоступны.

3.14 **погрешность результата анализа (результата единичного анализа):** Отклонение результата анализа (результата единичного анализа), полученного по аттестованной методике, от истинного (или в его отсутствии принятого опорного) значения.

## 4 Общие требования

4.1 Отбор и подготовку проб концентратов медных к анализу осуществляют в соответствии с ГОСТ 14180.

4.2 При проведении анализа применяют весы лабораторные по ГОСТ 24104, класс точности весов должен быть указан в конкретной методике анализа.

Примечание — Если класс точности не указан в методике анализа, то взвешивание анализируемого вещества, вещества для приготовления растворов с известной концентрацией металлов и осадков в гравиметрическом анализе проводят на весах специального класса точности по ГОСТ 24104.

4.3 Массу навески медного концентрата взвешивают с точностью до четырех десятичных знаков после запятой.

4.4 Для прокаливания и сплавления применяют муфельные лабораторные печи, обеспечивающие температуру нагрева не более 1000 °С (при условии, что в методике анализа не установлена другая температура). Для высушивания применяют лабораторные сушильные шкафы, обеспечивающие температуру нагрева не менее 250 °С. Для растворения и выпаривания растворов применяют электрические плиты с закрытым нагревательным элементом, обеспечивающие температуру нагрева до 350 °С.

4.5 Для измерения промежутков времени менее 5 мин применяют песочные часы и секундомеры, более 5 мин — таймеры или часы любого типа.

4.6 Для проведения анализа применяют мерную лабораторную стеклянную посуду не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 1770, ГОСТ 29169, ГОСТ 29227, ГОСТ 29251, посуду и оборудование по ГОСТ 25336, фарфоровую посуду и оборудование (тигли, лодочки, вставки для эксикаторов и др.) по ГОСТ 9147, посуду из прозрачного кварцевого стекла (тигли, колбы, пробирки и др.) по ГОСТ 19908, а также изделия из платины по ГОСТ 6563, посуду из стеклоглерида марки СУ-2000.

4.7 Применяемые в методиках анализа средства измерений и испытательное оборудование должны проходить процедуру официального узаконивания в соответствии с порядком, принятым на территории конкретного государства.

4.8 Допускается применение других средств измерений, испытательного оборудования, вспомогательных устройств, материалов, реактивов, обеспечивающих проведение анализа с установленной в конкретной методике погрешностью (неопределенностью).

4.9 Массовую долю меди и примесей определяют параллельно в двух или трех навесках — по количеству параллельных определений, число которых указывается в конкретной методике анализа, но не менее двух. Одновременно с проведением анализа в тех же условиях проводят контрольный (холостой) опыт для внесения поправки в результаты анализа. Число параллельных определений при контрольном опыте должно соответствовать числу параллельных определений, указанному в методике анализа.

4.10 Термины, касающиеся степени нагрева воды (раствора) и продолжительности операций, — по ГОСТ 27025.

Термин «теплый» означает, что раствор должен иметь температуру от 40 °С до 75 °С. Термин «горячая вода» (раствор) означает, что вода (раствор) имеет температуру выше 75 °С. Термин «охлаждение» означает охлаждение до температуры от 15 °С до 25 °С. Термин «нагревание» означает нагревание до температуры выше 75 °С.

4.11 Применяемые в методиках анализа реактивы должны иметь квалификацию не ниже «чистые для анализа». Допускается применение реактивов более низкой квалификации при условии обеспечения ими метрологических характеристик результатов анализа, нормированных в методике анализа. Обязательное применение реактивов более высокой квалификации оговаривается в методике анализа.

4.12 Для приготовления растворов известной массовой концентрации используют металлы и их соединения с массовой долей основного компонента не менее 99,9 % или стандартные образцы состава ионов металлов.

4.13 Приготовление растворов химических реактивов выполняют в соответствии с ГОСТ 4212, ГОСТ 4517, ГОСТ 25794.1, ГОСТ 25794.2, ГОСТ 25794.3, ГОСТ 27025.

4.14 При приготовлении растворов и проведении анализа после каждого добавления реактива раствор перемешивают.

4.15 Для приготовления растворов используют дистиллированную воду по ГОСТ 6709, если в методике анализа не предусмотрено иное.

4.16 Концентрацию растворов выражают в единицах:

- массовой концентрации г/дм<sup>3</sup>, г/см<sup>3</sup>, мг/дм<sup>3</sup>, мкг/см<sup>3</sup>;
- молярной концентрации моль/дм<sup>3</sup>.

Содержание вещества выражают массовой долей %, млн<sup>-1</sup> (г/т, ppm).

4.17 Массовую концентрацию титрованных растворов устанавливают не менее чем по трем навескам исходного вещества, стандартного образца (СО) или по трем аликвотам раствора известной концентрации. Среднеарифметическое значение полученных результатов округляют до четырех десятичных знаков после запятой.

4.18 Степень разбавления кислот и растворов указывают по формуле А:Б, где А — объемная часть разбавляемого раствора, Б — объемная часть растворителя.

4.19 При использовании фотометрических методов анализа толщину поглощающего слоя кюветы подбирают таким образом, чтобы обеспечить проведение измерений в оптимальной области оптических плотностей для применяемого средства измерения.

При использовании методов анализа атомной спектроскопии при условии достижения метрологических характеристик, указанных в документах на методы анализа, допускается:

- использовать для градуировки растворы с введением нескольких определяемых элементов;
- изменять диапазон определяемых элементов в растворах для градуировки при условии соблюдения градуировочной функции;
- использовать при проведении измерений абсорбции другие резонансные спектральные линии;
- использовать автоматизированные системы построения градуировочных графиков, проводить измерения в автоматизированном режиме с выдачей результата анализа на бумажном или электронном носителе;

- последовательно определять несколько элементов из одной навески пробы после ее разложения и соответствующего разбавления раствора пробы таким образом, чтобы масса определяемого элемента в нем находилась в пределах массовой концентрации в растворах для градуировки.

4.20 Градуировочные графики строят в прямоугольных координатах. По оси абсцисс откладывают массу или массовую долю в процентах определяемого компонента или функцию от нее, а по оси ординат — значение аналитического сигнала, измеренный параметр или функцию от него.

Для построения градуировочного графика используют не менее трех градуировочных точек, при этом каждая точка строится по среднеарифметическому результату параллельных определений, число которых оговаривается в методике анализа. Периодичность проверки стабильности градуировочных графиков — не реже одного раза в три месяца, а также после ремонта или настройки параметров оборудования, если в методике анализа не предусмотрено иное.

Градуировочные точки должны быть равномерно распределены по интервалу измерений. Первая и последняя точки должны либо соответствовать пределам интервала измерений, либо охватывать пределы интервала измерений.

Допускается применять градуировочную функцию, представляющую собой уравнение градуировочного графика. Первая и последняя точки градуировочного графика должны либо соответствовать, либо охватывать пределы интервала измерений.

4.21 Допускается построение градуировочных графиков и расчет результатов анализа проводить с помощью программного обеспечения используемых средств измерений. В этом случае программное обеспечение должно быть документировано, идентифицировано и управляемо, чтобы обеспечить пригодность для непрерывного использования. Допускается выдавать результаты анализа на бумажном и (или) электронном носителях.

4.22 Проверку приемлемости результатов анализа и установление окончательного результата проводят в соответствии с ГОСТ ИСО 5725-1, ГОСТ ИСО 5725-6.

#### 4.23 Оформление результатов анализа

Результаты анализа представляют в виде  $X \pm \Delta$  (при доверительной вероятности  $P = 0,95$ ),

где  $X$  — результат анализа, %;

$\pm \Delta$  — погрешность результатов анализа, %.

Значения « $\pm \Delta$ » приведены в конкретной методике анализа.

**Примечание** — В случае, когда за окончательный результат анализа принимают медиану, погрешность рассчитывают по формуле

$$\pm \Delta = 0,7 \sqrt{R^2 - r^2 \left( 1/2 - \frac{\{c(n_1)\}^2}{n_1} \right)}, \quad (1)$$

где  $R$  — предел воспроизводимости;

$r$  — предел повторяемости;

$n_1$  — количество параллельных определений при использовании процедур проверки приемлемости результатов параллельных определений,  $n_1 \geq 3$ ;

$c(n_1)$  — коэффициент перехода от среднеарифметического к медиане. Значения  $c(n_1)$  приведены в ГОСТ ИСО 5725-6 (таблица 2).

4.24 Округление результатов анализа проводят в соответствии с требованиями СТ СЭВ 543.

#### 4.25 Контроль качества результатов анализа

Контроль точности результатов анализа проводят в соответствии с [2] с использованием СО состава по ГОСТ 8.315 сопоставлением результата контрольной процедуры с нормативом контроля. Результат контрольной процедуры  $K_k$  при проведении контрольной процедуры для контроля погрешности (КПКП) рассчитывают по формуле

$$K_k = \bar{X} - C, \quad (2)$$

где  $\bar{X}$  — результат анализа СО;

$C$  — аттестованное значение СО.

Норматив контроля  $K$  рассчитывают по формуле

$$K = \Delta_{\text{л}}, \quad (3)$$

где  $\pm \Delta_{\text{л}}$  — значение характеристики погрешности результата анализа при реализации в конкретной лаборатории, соответствующее аттестованному значению СО.

Если при проведении контроля применяют СО, которые не использовались при установлении показателя точности результатов анализа и погрешность аттестованного значения СО свыше одной трети от характеристики погрешности результата анализа, норматив контроля точности рассчитывают по формуле

$$K = \sqrt{\Delta_{\text{атм}}^2 + \Delta_{\text{л}}^2}, \quad (4)$$

где  $\Delta_{\text{атм}}$  — характеристика погрешности аттестованного значения измеряемого элемента в СО.

Периодичность измерения состава СО — в соответствии с руководством по обеспечению качества аналитических работ, действующим на предприятии.

Массовую долю определяемого компонента в СО находят из числа параллельных определений, установленных конкретной методикой анализа.

Для контроля стабильности результатов анализа рекомендуется использовать контрольные карты Шухарта по ГОСТ ИСО 5725-6 (раздел 6) и [3].

Алгоритмы оценки стабильности результатов анализа определяют в соответствии с руководством по обеспечению качества аналитических работ, действующим на предприятии, с учетом требований ГОСТ ИСО 5725-6 (раздел 6).

При отсутствии СО допускается контроль точности результатов анализа проводить с помощью метода добавок, метода варьирования навесок или с помощью аттестованных смесей по [4].

4.26 Допускается применение других методов анализа, аттестованных в установленном порядке в соответствии с ГОСТ 8.010 и обеспечивающих метрологические характеристики не хуже указанных в настоящем стандарте.

4.27 При возникновении разногласий между поставщиком и потребителем по качеству медного концентрата арбитражными методами анализа являются методы, изложенные в настоящем стандарте.

## 5 Требования безопасности

5.1 Подготовка проб к анализу и проведение анализа (растворение в кислотах, щелочах и пр.) и все операции химического анализа, связанные с выделением ядовитых паров или газов, следует выполнять в вытяжных шкафах или боксах, оборудованных местным отсасывающим устройством по ГОСТ 12.4.021.

5.2 Лабораторные помещения должны быть оборудованы вентиляционными системами по ГОСТ 12.4.021.

5.3 При выполнении анализа медных концентратов в воздух рабочей зоны могут выделяться вредные вещества. Предельно допустимые концентрации (ПДК) их в воздухе рабочей зоны должны соответствовать ГОСТ 12.1.005 и [5].

5.4 Контроль концентрации вредных веществ в воздухе рабочей зоны следует осуществлять в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.005, ГОСТ 12.1.016 и [6]. Периодичность контроля зависит от класса опасности вещества по ГОСТ 12.1.007 и регламентируется ГОСТ 12.1.005.

5.5 Лабораторные помещения, в которых выполняется работа по химическому анализу исследуемого материала, должны соответствовать требованиям пожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004 и [7]. Средства и способы пожаротушения следует применять в соответствии с ГОСТ 12.4.009 в зависимости от источника возникновения и характера пожара.

5.6 При работе с горючими и взрывоопасными газами следует соблюдать требования ГОСТ 12.1.010, ГОСТ 12.1.004. При использовании газов в баллонах следует соблюдать требования [8].

5.7 Электротехнические контрольно-измерительные приборы и лабораторное оборудование и условия их эксплуатации должны соответствовать требованиям ГОСТ 12.2.007.0, ГОСТ 12.1.030 и [9]. Заземление должно соответствовать требованиям [10].

5.8 Организация обучения и проверки знаний работающих требованиям безопасности труда — по ГОСТ 12.0.004 и [11].

5.9 Персонал лаборатории должен быть обеспечен специальной одеждой, специальной обувью и другими средствами индивидуальной защиты в соответствии с [12] и [13].

5.10 Персонал лаборатории должен быть обеспечен бытовыми помещениями по группе производственных процессов 1 б в соответствии с [14].

## 6 Методы определения массовой доли меди

### 6.1 Область применения

В настоящем разделе установлено определение массовой доли меди в диапазоне от 10 % титриметрическими (йодометрическим и трилонометрическим) методами.

### 6.2 Требования к погрешности анализа

Погрешность результатов анализа массовой доли меди, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать значениям, приведенным в таблице 1.

Таблица 1

В процентах

Диапазон массовой доли меди	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta^*$	Предел	
		повторяемости $r (n = 2)$	воспроизводимости $R$
От 10,00 до 13,00 включ.	0,13	0,15	0,18
Св. 13,00 » 16,00 »	0,15	0,18	0,21
» 16,00 » 20,00 »	0,18	0,19	0,26
» 20,00 » 25,00 »	0,21	0,21	0,29
» 25,00 » 40,00 »	0,23	0,25	0,33
» 40,00	0,33	0,34	0,47

\* Соответствуют значениям расширенной неопределенности.

### 6.3 Йодометрический метод

#### 6.3.1 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- печь муфельную с терморегулятором, обеспечивающую температуру нагрева до 1000 °С;
- шкаф сушильный лабораторный;
- термометр стеклянный ртутный группы IV по ГОСТ 13646;
- тигли фарфоровые по ГОСТ 9147;
- колбы мерные 2—100—2, 2—500—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- колбы Кн-2—250—19/26, Кн-2—500—29/32 по ГОСТ 25336;
- стаканы В-1—100 ТХС, В-1—200 ТХС, В-1—400 ТХС по ГОСТ 25336;
- бюретки 1—2—25—01, 1—2—50—01 по ГОСТ 29251;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336;
- стекло часовое.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461 и разбавленную 1:1 и 1:100;
- кислоту серную по ГОСТ 4204 и разбавленную 1:1 и 2:98;
- смесь кислот серной и азотной;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118;
- кислоту уксусную по ГОСТ 61, разбавленную 1:3;
- кислоту бромистоводородную по ГОСТ 2062;
- смесь кислот № 1;
- смесь кислот № 2;
- аммиак водный по ГОСТ 3760, разбавленный 1:1;
- аммоний азотнокислый по ГОСТ 22867;
- аммоний роданистый по ГОСТ 27067, раствор массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup>;
- аммоний фтористый по ГОСТ 4518;
- аммоний фтористый кислый по ГОСТ 9546, раствор массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup>;
- калий йодистый по ГОСТ 4232;
- крахмал растворимый по ГОСТ 10163, раствор массовой концентрации 5 г/дм<sup>3</sup>;
- натрий углекислый по ГОСТ 83;
- спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300;
- медь по ГОСТ 859, марки не ниже М0;
- натрий серноватисто-кислый 5-водный (тиосульфат натрия) по ГОСТ 27068, растворы массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup>, молярной концентрации 0,05 и 0,1 моль/дм<sup>3</sup>;
- метиловый оранжевый, индикатор по [15], раствор массовой концентрации 1 г/дм<sup>3</sup>;
- бумагу фильтровальную по ГОСТ 12026;
- фильтры обеззоленные по [16].

#### 6.3.2 Метод анализа

Метод йодометрического титрования основан на реакции восстановления меди (II) до меди (I) йодидом калия в слабосерно-кислой или слабоазотно-кислой среде. Выделившийся элементный йод титруют раствором тиосульфата натрия в присутствии крахмала. Медь предварительно отделяют от мешающих титрованию элементов осаждением в виде сульфида меди или титрование проводят в присутствии мешающих элементов, маскируя их комплексообразователями.

#### 6.3.3 Подготовка к выполнению анализа

6.3.3.1 При приготовлении смеси кислот серной и азотной смешивают 30 см<sup>3</sup> серной кислоты и 500 см<sup>3</sup> предварительно прокипяченной азотной кислоты. Смесь кислот применяют свежеприготовленной.

6.3.3.2 При приготовлении смеси кислот № 1 смешивают 60 см<sup>3</sup> серной кислоты, 100 см<sup>3</sup> азотной кислоты, 350 см<sup>3</sup> соляной кислоты и 490 см<sup>3</sup> воды. Раствор устойчив в течение месяца.

6.3.3.3 При приготовлении смеси кислот № 2 смешивают 40 см<sup>3</sup> азотной кислоты, 100 см<sup>3</sup> серной кислоты и 300 см<sup>3</sup> воды. Раствор устойчив в течение года.

6.3.3.4 При приготовлении раствора крахмала растворимого массовой концентрации 5 г/дм<sup>3</sup> навеску крахмала массой 0,5 г размешивают в 10 см<sup>3</sup> воды до получения однородной кашицы, смесь медленно сливают при перемешивании в 90 см<sup>3</sup> кипящей воды и кипятят в течение от 2 до 3 мин, охлаждают. Раствор применяют свежеприготовленным.

6.3.3.5 При приготовлении растворов серноватистокислого натрия (тиосульфат натрия) молярных концентраций 0,1 (0,05) моль/дм<sup>3</sup> навески соли массой 24,8 (12,4) г соответственно растворяют в 200 см<sup>3</sup> прокипяченной воды. Раствор фильтруют в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, добавляют 0,03 г углекислого натрия, доливают до метки прокипяченной и охлажденной водой и перемешивают. Раствор выдерживают перед употреблением в течение от 6 до 7 суток.

При приготовлении раствора серноватистокислого натрия (тиосульфат натрия) массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup> навеску соли массой 200 г растворяют в 800 см<sup>3</sup> воды и перемешивают.

Допускается готовить растворы серноватистокислого натрия из соответствующих стандарт-титров согласно инструкции по их приготовлению.

#### 6.3.3.6 Установка массовой концентрации раствора тиосульфата натрия

Массовую концентрацию раствора тиосульфата натрия устанавливают следующим образом: стружку металлической меди помещают в теплый раствор уксусной кислоты, разбавленной 1:3, затем промывают водой, этиловым спиртом и высушивают на воздухе. Отбирают три навески меди массой от 0,10 до 0,20 г, взятые с точностью до четвертого знака, и помещают их в стаканы или конические колбы с широким горлом вместимостью 250 см<sup>3</sup>. Приливают 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, накрывают стакан (колбу) часовым стеклом (крышкой) и нагревают до растворения навески. Стекло снимают, обмывают его над стаканом (колбой) водой и упаривают раствор до объема от 2 до 3 см<sup>3</sup>. Добавляют 2 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, и выпаривают досуха (в остатке 2—3 капли кислоты). Остаток охлаждают, обмывают стенки стакана (колбы) водой и снова выпаривают до выделения паров серной кислоты. После охлаждения приливают от 20 до 40 см<sup>3</sup> воды, добавляют 0,2 г фтористого натрия, от 2 до 3 г йодистого калия и титруют выделившийся йод раствором тиосульфата натрия до бледно-желтой окраски. Приливают от 3 до 5 см<sup>3</sup> крахмала и продолжают титрование до исчезновения синей окраски раствора.

Массовую концентрацию раствора тиосульфата натрия  $C$ , выраженную в граммах меди на 1 см<sup>3</sup> раствора, г/см<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

$$C = \frac{m}{V}, \quad (5)$$

где  $m$  — масса навески меди, г;

$V$  — объем раствора тиосульфата натрия, израсходованный на титрование, с учетом контрольного опыта, см<sup>3</sup>.

### 6.3.4 Выполнение анализа

6.3.4.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

#### 6.3.4.2 Определение меди с предварительным отделением ее от мешающих элементов

Навеску медного концентрата массой от 0,3 до 0,5 г помещают в стакан или коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, смачивают водой, добавляют от 0,2 до 0,5 г фтористого аммония, приливают 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, накрывают часовым стеклом (крышкой) и оставляют без нагревания до прекращения бурной реакции выделения оксидов азота и выпадения корольков серы. Затем нагревают в течение от 3 до 5 мин, добавляют от 5 до 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты и упаривают до влажных солей.

При содержании в медном концентрате массовой доли мышьяка и сурьмы более 0,10 % проводят их отгонку. Для этого к остатку добавляют от 3 до 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты и от 3 до 5 см<sup>3</sup> бромистоводородной кислоты, нагревают и выпаривают досуха. Снова добавляют от 3 до 5 см<sup>3</sup> бромистоводородной кислоты и выпаривание повторяют. К сухому остатку приливают от 2 до 3 см<sup>3</sup> соляной кислоты и выпаривают до влажных солей; эту операцию повторяют еще один раз.

К остатку, полученному по любому из указанных способов, приливают 10 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, и выпаривают до появления обильных паров серной кислоты.

Если присутствуют корольки серы темной окраски, то добавляют от 0,5 до 1 г азотнокислого аммония (или по каплям азотную кислоту) и выдерживают при температуре от 200 °С до 220 °С в течение от 20 до 25 мин. Охлаждают, приливают 10 см<sup>3</sup> воды, выпаривают раствор до сухих солей. Прокаливают при температуре от 200 °С до 220 °С в течение от 10 до 15 мин, добавляют 10 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, и выпаривают до появления обильных паров серной кислоты.

К охлажденному остатку приливают от 30 до 50 см<sup>3</sup> воды, нагревают до растворения растворимых сульфатов и фильтруют раствор через фильтр средней плотности, собирая фильтрат в коническую колбу (стакан) вместимостью 500 (400) см<sup>3</sup>. Фильтр промывают горячей серной кислотой, разбавленной 2:98, до отрицательной реакции промывных вод на трехвалентное железо с раствором роданистого аммония и отбрасывают.

В присутствии значительных количеств свинца (более 1 %) сернокислый остаток обрабатывают следующим образом: к охлажденному остатку приливают от 80 до 90 см<sup>3</sup> воды, нагревают и кипятят в течение от 10 до 20 мин. Затем раствор с осадком охлаждают в проточной воде в течение от 1 до 2 ч или оставляют до следующего дня. Осадок сернокислого свинца фильтруют на плотный фильтр, в конус которого вложено немного фильтробумажной массы, промывают 2—3 раза холодной серной кислотой, разбавленной 2:98, и затем 7—8 раз водой до отрицательной реакции промывных вод на трехвалентное железо с раствором роданистого аммония. Фильтр с осадком отбрасывают или сохраняют для определения массовой доли свинца.

Фильтрат доводят водой до объема от 200 до 250 см<sup>3</sup> и нагревают раствор до кипения. Добавляют небольшими порциями при постоянном перемешивании горячий раствор тиосульфата натрия массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup> до обесцвечивания раствора и затем еще от 10 до 20 см<sup>3</sup>. Раствор кипятят до полной коагуляции осадка сульфида меди и серы. Затем проверяют на полноту осаждения меди. Для этого прибавляют от 1 до 2 см<sup>3</sup> раствора тиосульфата натрия массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup>. Если появляется серый осадок выделившейся серы, то осаждение полное.

Если появляется черный осадок сульфида меди, то раствор вновь кипятят для коагуляции осадка, приливают от 1 до 2 см<sup>3</sup> раствора тиосульфата натрия массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup>. Если появляется серый осадок выделившейся серы, то осаждение полное.

Раствор быстро фильтруют через неплотный фильтр. Колбу (стакан) и фильтр быстро промывают 10—12 раз горячей водой. Стенки колбы (стакана) протирают куском фильтровальной бумаги и помещают его на фильтр с осадком. Фильтрат отбрасывают или сохраняют для определения массовой доли цинка.

Фильтр с осадком переносят в фарфоровый тигель, на дно которого положен небольшой кусок фильтровальной бумаги, высушивают, сжигают и прокаливают в муфельной печи при температуре от 550 °С до 650 °С в течение от 30 до 40 мин до полного сгорания фильтра, окисления серы и образования оксида меди. После этого тигель вынимают из печи и охлаждают.

Приливают в тигель от 3 до 5 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, и нагревают. После растворения осадка раствор сливают небольшим количеством воды в стакан или коническую колбу с широким горлом вместимостью 100 см<sup>3</sup> и, не пересушивая, выпаривают до сиропообразного состояния. Приливают 20 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:100, растворяют соли при слабом нагревании и охлаждают.

Прокаленный осадок можно растворить следующим образом: в тигель с осадком приливают от 3 до 5 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, нагревают до растворения осадка и переносят раствор в стакан или коническую колбу с широким горлом вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Добавляют 2 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, и выпаривают почти досуха (в остатке 2—3 капли кислоты). Остаток охлаждают, обмывают стенки стакана (колбы) водой и снова выпаривают до обильного выделения паров серной кислоты. После охлаждения добавляют 20 см<sup>3</sup> воды.

Допускается растворять прокаленный осадок следующим образом: переносят осадок в стакан (колбу) вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают от 3 до 5 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, нагревают до растворения оксида меди. Остаток в тигле растворяют в нескольких каплях азотной кислоты, разбавленной 1:1, при нагревании. Раствор присоединяют к основному раствору небольшим количеством воды. Анализ продолжают, как указано выше.

Прокаленный осадок допускается растворять в смеси кислот № 1 или № 2.

В раствор, полученный тем или иным способом, добавляют 0,2 г фтористого натрия, от 2 до 3 г йодистого калия и титруют выделившийся йод раствором тиосульфата натрия молярной концентрации 0,1 или 0,05 моль/дм<sup>3</sup> до перехода окраски раствора в соломенно-желтую. Приливают от 2 до 3 см<sup>3</sup> крахмала и продолжают титрование до исчезновения синей окраски раствора.

#### 6.3.4.3 Определение меди без отделения ее от мешающих элементов

Навеску медного концентрата массой от 0,3 до 0,5 г помещают в стакан или коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, смачивают водой, добавляют от 0,2 до 0,5 г фтористого аммония, приливают от 25 до 30 см<sup>3</sup> смеси серной и азотной кислот и оставляют без нагревания до прекращения бурной реакции выделения оксидов азота. Затем раствор нагревают до растворения навески и выпаривают до появления густых паров серной кислоты. Остаток охлаждают, обмывают стенки стакана (колбы) водой и снова выпаривают до обильного выделения паров серной кислоты.

Допускается проводить растворение навески, как указано в 6.3.4.2. Для этого навеску медного концентрата массой от 0,3 до 0,5 г помещают в стакан или коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, смачивают водой, добавляют от 0,2 до 0,5 г фтористого аммония, приливают 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, накрывают часовым стеклом и оставляют без нагревания до прекращения бурной реакции выделения оксидов азота. Затем нагревают в течение от 3 до 5 мин, добавляют от 5 до 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты и упаривают до



влажных солей. К остатку приливают от 2 до 3 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, и выпаривают до появления густых паров серной кислоты. Охлаждают, обмывают стенки стакана (колбы) водой и снова выпаривают до обильного выделения паров серной кислоты.

Остаток, полученный любым способом, охлаждают, добавляют от 10 до 20 см<sup>3</sup> воды, кипятят до растворения солей, охлаждают. К охлажденному раствору прибавляют аммиак, разбавленный 1:1, до начала образования осадка гидроксида железа, не исчезающего при перемешивании, избегая избытка и наличия запаха аммиака. При избытке аммиака добавляют 1—2 капли серной кислоты, разбавленной 1:1. К нейтрализованному раствору приливают по каплям раствор кислого фтористого аммония до растворения осадка и изменения окраски раствора до бледно-голубой или бесцветной. Обмывают стенки стакана (колбы) водой и перемешивают. После охлаждения добавляют 2 г йодистого калия и затем титруют выделившийся йод раствором тиосульфата натрия массовой концентрации 0,1 или 0,05 моль/дм<sup>3</sup> до перехода окраски раствора в соломенно-желтую. Приливают от 2 до 3 см<sup>3</sup> крахмала и продолжают титрование до исчезновения синей окраски раствора.

#### 6.4 Трилометрический метод

##### 6.4.1 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы

При выполнении анализа применяют средства измерений, вспомогательные устройства:

- средства измерений, вспомогательные устройства — по 6.3.1 и дополнительно:
- рН-метр со стеклянным электродом.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- материалы, растворы — по 6.3.1 и дополнительно:
- аммоний уксуснокислый по ГОСТ 3117, раствор массовой концентрации 150 г/дм<sup>3</sup>;
- буферный раствор с рН от 5,5 до 5,8;
- тетра (динатриевая соль бис-тетразолилazoэтилацетата), индикатор, раствор массовой концентрации 2 г/дм<sup>3</sup>;
- соль динатриевую этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водную (трилон Б, комплексон III) по ГОСТ 10652, растворы молярных концентраций 0,05 и 0,1 моль/дм<sup>3</sup>.

##### 6.4.2 Метод анализа

Метод основан на титровании раствором трилона Б ионов меди в ацетатно-аммиачном растворе при рН от 5,5 до 5,8 с индикатором «тетра». Медь предварительно отделяют от мешающих титрованию элементов осаждением в виде сульфида меди.

##### 6.4.3 Подготовка к выполнению анализа

6.4.3.1 При приготовлении буферного раствора с рН от 5,5 до 5,8 к раствору уксуснокислого аммония приливают уксусную кислоту до получения необходимого значения рН (на 1 дм<sup>3</sup> раствора требуется примерно 30 см<sup>3</sup> ледяной уксусной кислоты). рН раствора проверяют с помощью рН-метра. В случае необходимости рН раствора доводят до нужного значения, добавляя раствор аммиака или уксусную кислоту.

6.4.3.2 При приготовлении раствора соли динатриевой этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водной (трилона Б, комплексона III) молярной концентрации 0,05 (0,1) моль/дм<sup>3</sup> навеску соли массой 18,40 (36,8) г помещают в стакан вместимостью 400 см<sup>3</sup> и растворяют в 200 см<sup>3</sup> воды при нагревании до температуры от 50 °С до 60 °С. Раствор охлаждают, переливают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают. При необходимости раствор фильтруют.

##### 6.4.3.3 Установка массовой концентрации раствора трилона Б

Массовую концентрацию раствора трилона Б устанавливают следующим образом: стружку металлической меди помещают в теплый раствор уксусной кислоты, разбавленной 1:3, затем промывают водой, этиловым спиртом и высушивают на воздухе. Отбирают три навески меди массой от 0,10 до 0,20 г и помещают их в конические колбы вместимостью 500 см<sup>3</sup>. Приливают 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, накрывают колбу часовым стеклом и нагревают до растворения навески. Стекло снимают, обмывают его над колбой водой, приливают от 70 до 80 см<sup>3</sup> воды и кипятят в течение от 5 до 10 мин для удаления оксидов азота. Раствор охлаждают, нейтрализуют аммиаком до полного перехода меди в синий аммиачный комплекс, добавляют 30 см<sup>3</sup> буферного раствора, воды до объема от 180 до 200 см<sup>3</sup>, 4—5 капель индикатора «тетра» и титруют раствором трилона Б до перехода окраски из вишневой в зеленую.

Массовую концентрацию раствора трилона Б  $C$ , выраженную в граммах меди на 1 см<sup>3</sup> раствора, г/см<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

$$C = \frac{m}{V}, \quad (6)$$

где  $m$  — масса навески меди, г;

$V$  — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование, с учетом контрольного опыта, см<sup>3</sup>.

Допускается готовить раствор трилона Б из соответствующих стандарт-титров согласно инструкции по их приготовлению.

#### 6.4.4 Выполнение анализа

6.4.4.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

6.4.4.2 Навеску медного концентрата массой 0,5 г помещают в стакан или коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> и продолжают анализ, как указано в 6.3.4.2, до операции растворения осадка оксида меди.

Осадок (прокаленный) оксида меди переносят из тигля в коническую колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, приливают от 5 до 10 см<sup>3</sup> горячей азотной кислоты и столько же воды. Оставшийся в тигле оксид меди растворяют в объеме от 3 до 4 см<sup>3</sup> азотной кислоты и после этого присоединяют жидкость к основному раствору, тщательно ополаскивая тигель водой. Объединенный раствор в колбе упаривают до объема от 5 до 7 см<sup>3</sup>, приливают от 70 до 80 см<sup>3</sup> воды и кипятят в течение от 5 до 10 мин для удаления оксидов азота. Охлаждают раствор, нейтрализуют аммиаком до полного перехода меди в синий аммиачный комплекс, добавляют 30 см<sup>3</sup> буферного раствора, воды до объема от 180 до 200 см<sup>3</sup>, 4—5 капель индикатора «тетра» и титруют раствором трилона Б до перехода окраски от вишневой в зеленую.

П р и м е ч а н и е — Допускается проводить определение ионов меди титрованием раствором трилона Б в присутствии индикатора мурексид при pH от 7 до 8.

#### 6.5 Обработка результатов анализа

6.5.1 Массовую долю меди  $X$ , %, при использовании йодометрического и трилонометрического методов вычисляют по формуле

$$X = \frac{C \cdot V \cdot 100}{m}, \quad (7)$$

где  $C$  — массовая концентрация раствора тиосульфата натрия (или трилона Б) по меди, г/см<sup>3</sup>;

$V$  — объем раствора тиосульфата натрия (или трилона Б), израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>;

$m$  — масса навески медного концентрата, г.

6.5.2 За результат анализа принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений при условии, что абсолютная разность между ними в условиях повторяемости не превышает значений (при доверительной вероятности  $P = 0,95$ ) предела повторяемости  $r$ , приведенных в таблице 1.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6 (подпункт 5.2.2.1).

6.5.3 Расхождения между результатами анализа, полученными в двух лабораториях, не должны превышать предела воспроизводимости. В этом случае за окончательный результат может быть принято их среднеарифметическое значение. При невыполнении этого условия могут быть использованы процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6.

6.5.4 При разногласиях в оценке массовой доли меди применяют метод йодометрического титрования по 6.3.

#### 6.6 Контроль качества результатов анализа

Контроль качества результатов анализа — по 4.25.

#### 6.7 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 4.23, значения погрешности результатов анализа ( $\pm \Delta$ ) приведены в таблице 1.

### 7 Метод определения массовой доли свинца и цинка

#### 7.1 Область применения

В настоящем разделе установлено определение массовой доли свинца в диапазоне от 3 % до 15 % и цинка в диапазоне от 3 % до 12 % титриметрическим (трилонометрическим, комплексонометрическим) методом.

#### 7.2 Требования к погрешности анализа

Погрешность результатов анализа массовой доли свинца и цинка, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать значениям, приведенным в таблицах 2 и 3.

Таблица 2

В процентах

Диапазон массовой доли свинца	Погрешность результа- тов анализа $\pm \Delta^*$	Предел	
		повторяемости $r (n = 2)$	воспроизводимости $R$
От 3,00 до 6,00 включ.	0,16	0,19	0,22
Св. 6,00 » 10,00 »	0,20	0,24	0,28
» 10,00 » 15,00 »	0,24	0,29	0,34

\* Соответствуют значениям расширенной неопределенности.

Таблица 3

В процентах

Диапазон массовой доли цинка	Погрешность результа- тов анализа $\pm \Delta^*$	Предел	
		повторяемости $r (n = 2)$	воспроизводимости $R$
От 3,00 до 4,00 включ.	0,18	0,21	0,25
Св. 4,00 » 5,00 »	0,20	0,24	0,28
» 5,00 » 6,00 »	0,22	0,26	0,31
» 6,00 » 7,00 »	0,25	0,30	0,35
» 7,00 » 9,00 »	0,29	0,33	0,41
» 9,00 » 12,00 »	0,30	0,36	0,42

\* Соответствуют значениям расширенной неопределенности.

### 7.3 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- рН-метр со стеклянным электродом;
- колбы мерные 2—100—2, 2—250—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- колбы Кн-2—250—19/26 ТС, Кн-2—500—29/32 по ГОСТ 25336;
- воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- аммиак водный по ГОСТ 3760 и разбавленный 1:1;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118, разбавленную 1:1;
- кислоту серную по ГОСТ 4204, разбавленную 1:1, 1:99;
- кислоту уксусную по ГОСТ 61;
- аммоний уксуснокислый по ГОСТ 3117, раствор массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup>, подкисленный уксусной кислотой до рН от 5,4 до 5,9;
- аммоний роданистый по ГОСТ 27067, раствор массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup>;
- аммоний сернокислый по ГОСТ 3769;
- аммоний фтористый по ГОСТ 4518 и раствор массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup>;
- калий азотнокислый по ГОСТ 4217;
- натрий серноватисто-кислый (тиосульфат натрия) по ГОСТ 27068, раствор массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup>;
- ксиленоловый оранжевый, индикатор по [17]; смесь с азотнокислым калием (смешивают ксиленоловый оранжевый с азотнокислым калием в соотношении 1:100) или раствор массовой концентрации 5 г/дм<sup>3</sup> (срок хранения 1 месяц);
- буферный раствор;
- соль динатриевую этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водную (трилон Б, комплексон III) по ГОСТ 10652; растворы молярных концентраций 0,0125 и 0,025 моль/дм<sup>3</sup>;
- триэтаноламин по [18], раствор массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup>;

- свинец по ГОСТ 3778, марки С0 и С1;
- цинк по ГОСТ 3640, марки не ниже ЦВ;
- бумагу фильтровальную по ГОСТ 12026.

#### 7.4 Метод анализа

Метод основан на титровании раствором трилона Б (комплексона III) ионов свинца и цинка в ацетатно-буферной среде при рН от 5,6 до 5,8 с индикатором ксиленоловым оранжевым после связывания мешающих определению элементов с комплексообразователями.

#### 7.5 Подготовка к выполнению анализа

7.5.1 При приготовлении буферного раствора 125 см<sup>3</sup> уксусной кислоты смешивают со 135 см<sup>3</sup> аммиака, разбавляют водой до 1 дм<sup>3</sup> и перемешивают. рН раствора от 5,6 до 5,8 проверяют с помощью рН-метра. При необходимости доводят до нужного значения рН раствором аммиака, разбавленным 1:1, или уксусной кислотой.

Допускается проводить приготовление буферного раствора с рН от 5,6 до 5,8 по 6.4.3.1.

7.5.2 При приготовлении раствора соли динатриевой этилендиамина-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водной (трилона Б, комплексона III) молярной концентрации 0,0125 (0,025) моль/дм<sup>3</sup> навеску соли массой 4,652 (9,305) г помещают в стакан вместимостью 400 см<sup>3</sup> и растворяют в 200 см<sup>3</sup> воды при нагревании до температуры от 50 °С до 60 °С. Раствор охлаждают, переливают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают. При необходимости раствор фильтруют.

#### 7.5.3 Установка массовых концентраций 0,0125 и 0,025 моль/дм<sup>3</sup> растворов трилона Б

При установлении массовых концентраций 0,0125 (0,025) моль/дм<sup>3</sup> растворов трилона Б навеску цинка массой 0,020 или 0,030 г помещают в коническую колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, приливают 15 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, и растворяют при нагревании до температуры от 40 °С до 60 °С до полного растворения цинка. Раствор разбавляют водой до 200 см<sup>3</sup>, прибавляют 8 г сернокислого аммония, от 1 до 2 г фтористого аммония, от 20 до 50 мг индикатора ксиленолового оранжевого или 2—3 капли его раствора и нейтрализуют аммиаком, разбавленным 1:1, до появления бледно-розовой окраски. Прибавляют от 30 до 40 см<sup>3</sup> буферного раствора и титруют цинк соответственно раствором трилона Б молярной концентрации 0,0125 (0,025) моль/дм<sup>3</sup> до перехода окраски раствора из фиолетовой в желтую.

Массовую концентрацию раствора трилона Б (комплексона III), выраженную в граммах цинка С<sub>1</sub> или свинца С<sub>2</sub> на 1 см<sup>3</sup> раствора, г/см<sup>3</sup>, вычисляют по формулам:

$$C_1 = \frac{m}{V}, \quad (8)$$

$$C_2 = \frac{m \cdot 3,1692}{V}, \quad (9)$$

где  $m$  — масса навески цинка, г;

3,1692 — коэффициент пересчета цинка на свинец;

$V$  — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование, с учетом объема раствора трилона Б, израсходованного на контрольный опыт, см<sup>3</sup>.

#### 7.6 Выполнение анализа

7.6.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

7.6.2 Навеску медного концентрата массой 1 г (при массовой доле свинца, цинка до 6 %) или 0,5 г (при массовой доле свинца, цинка свыше 6 %) помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, смачивают водой, добавляют от 0,5 до 1 г фтористого аммония, приливают от 15 до 25 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, и нагревают раствор в течение от 15 до 20 мин. Затем раствор выпаривают до объема от 5 до 7 см<sup>3</sup>, охлаждают, добавляют от 10 до 15 см<sup>3</sup> азотной кислоты и продолжают нагревание до растворения основной массы навески.

Раствор охлаждают, приливают от 10 до 20 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, и выпаривают до обильного выделения паров серной кислоты (если остаток темного цвета, добавляют 1—2 капли азотной кислоты и продолжают нагревание до обесцвечивания остатка, при необходимости операцию повторяют). Охлаждают, обмывают стенки колбы объемом от 5 до 10 см<sup>3</sup> воды и повторяют выпаривание до появления паров серной кислоты. После охлаждения осторожно добавляют от 60 до 100 см<sup>3</sup> воды, перемешивают и кипятят в течение от 5 до 10 мин.

Колбу помещают под проточную воду и охлаждают в течение 2 ч. Осадок фильтруют на тампон из фильтробумажной массы и промывают серной кислотой, разбавленной 1:99, до отрицательной реакции промывных вод на ион железа с раствором роданистого аммония и затем еще два раза водой.

Фильтрат и промывные воды собирают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> и выпаривают до 50 см<sup>3</sup>. Сохраняют для определения массовой доли цинка.

7.6.3 Для определения массовой доли свинца осадок вместе с тампоном переносят в колбу, в которой проводилось осаждение. Воронку промывают объемом от 30 до 35 см<sup>3</sup> раствора уксуснокислого аммония, собирая раствор в ту же колбу. Содержимое колбы нагревают до температуры, близкой к кипению, и оставляют нагревать на бане, не допуская кипения, в течение от 15 до 20 мин, время от времени перемешивая. Раствор охлаждают, в случае слабо-желтой окраски прибавляют от 2 до 3 см<sup>3</sup> раствора триэтаноламина, разбавляют водой до объема от 100 до 150 см<sup>3</sup> и добавляют от 20 до 50 мг индикатора или 2—3 капли его раствора. Цвет раствора должен быть бледно-фиолетовым. Если раствор окрашен в розовый цвет, добавляют по каплям аммиак, разбавленный 1:1, до появления фиолетовой окраски и затем титруют раствором трилона Б до перехода окраски в желтый цвет.

7.6.4 Фильтрат, полученный по 7.6.2, переносят в коническую колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, добавляют небольшими порциями аммиак до появления нерастворимого при перемешивании раствора осадка гидроксидов, затем 2—3 капли соляной кислоты, разбавленной 1:1, 20 см<sup>3</sup> раствора фтористого аммония, 10 см<sup>3</sup> раствора тиосульфата натрия и 20 см<sup>3</sup> буферного раствора. После добавления каждого реактива раствор перемешивают. В раствор добавляют от 20 до 50 мг индикатора или 2—3 капли его раствора. Цвет раствора должен быть бледно-фиолетовым. Если раствор окрашен в розовый цвет, добавляют по каплям аммиак, разбавленный 1:1, до появления фиолетовой окраски и затем титруют цинк раствором трилона Б до перехода окраски из фиолетовой в желтую.

## 7.7 Обработка результатов анализа

7.7.1 Массовую долю свинца или цинка  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{C \cdot V \cdot 100}{m}, \quad (10)$$

где  $C$  — массовая концентрация раствора трилона Б по цинку  $C_1$  или свинцу  $C_2$ , г/см<sup>3</sup>;

$V$  — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование цинка или свинца, с учетом объема раствора трилона Б, израсходованного на титрование контрольного опыта, см<sup>3</sup>;

$m$  — масса навески медного концентрата, г.

7.7.2 За результат анализа принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений при условии, что абсолютная разность между ними в условиях повторяемости не превышает значений (при доверительной вероятности  $P = 0,95$ ) предела повторяемости  $r$ , приведенных в таблицах 2 и 3.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6 (подпункт 5.2.2.1).

7.7.3 Расхождения между результатами анализа, полученными в двух лабораториях, не должны превышать предела воспроизводимости. В этом случае за окончательный результат может быть принято их среднеарифметическое значение. При невыполнении этого условия могут быть использованы процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6.

## 7.8 Контроль качества результатов анализа

Контроль качества результатов анализа — по 4.25.

## 7.9 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 4.23, значения погрешности результатов анализа ( $\pm \Delta$ ) приведены в таблицах 2 и 3.

# 8 Атомно-абсорбционный метод определения массовой доли меди, свинца и цинка

## 8.1 Область применения

В настоящем разделе установлено определение массовой доли меди (в диапазоне от 5 % до 20 %), свинца и цинка (в диапазоне от 0,01 % до 12 % каждого) атомно-абсорбционным методом. Каждый из вышеперечисленных элементов может быть определен этим методом без определения остальных элементов.

**8.2 Требования к погрешности анализа**

Погрешность результатов анализа массовой доли меди, свинца и цинка, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать значениям, приведенным в таблицах 4, 5 и 6.

Таблица 4

В процентах

Диапазон массовой доли меди	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta^*$	Предел	
		повторяемости $r (n = 2)$	воспроизводимости $R$
От 5,00 до 10,00 включ.	0,21	0,15	0,30
Св. 10,00 » 20,00 »	0,28	0,20	0,40
* Соответствуют значениям расширенной неопределенности.			

Таблица 5

В процентах

Диапазон массовой доли свинца	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta^*$	Предел	
		повторяемости $r (n = 2)$	воспроизводимости $R$
От 0,010 до 0,020 включ.	0,006	0,005	0,008
Св. 0,020 » 0,040 »	0,011	0,010	0,015
» 0,040 » 0,100 »	0,027	0,025	0,038
» 0,10 » 0,20 »	0,04	0,03	0,06
» 0,20 » 0,40 »	0,04	0,04	0,06
» 0,40 » 1,00 »	0,10	0,10	0,15
» 1,00 » 3,00 »	0,15	0,14	0,21
» 3,00 » 6,00 »	0,17	0,16	0,24
» 6,00 » 12,00 »	0,32	0,31	0,44
* Соответствуют значениям расширенной неопределенности.			

Таблица 6

В процентах

Диапазон массовой доли цинка	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta^*$	Предел	
		повторяемости $r (n = 2)$	воспроизводимости $R$
От 0,010 до 0,020 включ.	0,006	0,005	0,008
Св. 0,020 » 0,040 »	0,010	0,010	0,015
» 0,040 » 0,100 »	0,027	0,025	0,038
» 0,10 » 0,20 »	0,04	0,03	0,06
» 0,20 » 0,40 »	0,04	0,04	0,06
» 0,40 » 1,00 »	0,08	0,08	0,12
» 1,00 » 3,00 »	0,17	0,16	0,24
» 3,00 » 6,00 »	0,21	0,20	0,30
» 6,00 » 12,00 »	0,42	0,40	0,58
* Соответствуют значениям расширенной неопределенности.			

**8.3 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы**

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- спектрофотометр атомно-абсорбционный с пламенным атомизатором и источниками излучения на медь, свинец и цинк;

- компрессор воздушный;
- колбы мерные 2—100—2, 2—200—2, 2—250—2 по ГОСТ 1770;
- стаканы В-1—250 ТХС по ГОСТ 25336;

- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336;
- чашки (тигли) стеклоуглеродные.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- воздух, сжатый под давлением  $2 \cdot 10^5$  —  $6 \cdot 10^5$  Па;
- ацетилен по ГОСТ 5457;
- пропан-бутан по ГОСТ 20448;
- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- аммоний фтористый по ГОСТ 4518;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118 и разбавленную 1:1 и 5:100;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461 и разбавленную 1:1;
- кислоту фтористоводородную по ГОСТ 10484;
- кислоту перхлорную по [19];
- медь по ГОСТ 859, марки не ниже М1;
- растворы меди известной концентрации;
- градуировочные растворы меди;
- цинк по ГОСТ 3640, марки не ниже ЦВ;
- растворы цинка известной концентрации;
- градуировочные растворы цинка;
- свинец по ГОСТ 3778, марки С0 и С1;
- растворы свинца известной концентрации;
- градуировочные растворы свинца;
- фильтры обеззоленные по [16].

#### 8.4 Метод анализа

Метод основан на атомизации растворов в пламени воздух-ацетилен и измерении атомной абсорбции меди при длине волны 324,7 или 327,4 нм, цинка при длине волны 213,9 нм, свинца при длине волны 217,0 или 283,3 нм. Переведение пробы в раствор осуществляют кислотной обработкой навески материала.

#### 8.5 Подготовка к выполнению анализа

8.5.1 Для построения градуировочного графика готовят растворы меди известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации меди  $1 \text{ мг/см}^3$  навеску меди массой  $0,2500 \text{ г}$  растворяют в объеме от  $10$  до  $20 \text{ см}^3$  азотной кислоты, разбавленной 1:1, при нагревании до температуры от  $40 \text{ }^\circ\text{C}$  до  $60 \text{ }^\circ\text{C}$ . Раствор выпаривают до влажных солей. Соли растворяют в  $50 \text{ см}^3$  соляной кислоты, разбавленной 1:1, при нагревании. После охлаждения раствор переливают в мерную колбу вместимостью  $250 \text{ см}^3$ , доливают до метки водой и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации меди  $0,1 \text{ мг/см}^3$   $10,0 \text{ см}^3$  раствора А помещают в мерную колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$ , доливают до метки соляной кислотой, разбавленной 5:100, и перемешивают.

8.5.2 Для построения градуировочного графика готовят растворы цинка известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации цинка  $1 \text{ мг/см}^3$  навеску цинка массой  $0,2500 \text{ г}$  растворяют в  $20 \text{ см}^3$  соляной кислоты, разбавленной 1:1, при нагревании до температуры от  $40 \text{ }^\circ\text{C}$  до  $60 \text{ }^\circ\text{C}$ . Раствор охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью  $250 \text{ см}^3$ , доливают до метки водой и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации цинка  $0,1 \text{ мг/см}^3$   $10,0 \text{ см}^3$  раствора А помещают в мерную колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$ , доливают до метки соляной кислотой, разбавленной 5:100, и перемешивают.

8.5.3 Для построения градуировочного графика готовят растворы свинца известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации свинца  $1 \text{ мг/см}^3$  навеску свинца массой  $0,2500 \text{ г}$  растворяют в  $10 \text{ см}^3$  азотной кислоты, разбавленной 1:1, при нагревании до температуры от  $40 \text{ }^\circ\text{C}$  до  $60 \text{ }^\circ\text{C}$ . Раствор охлаждают, разбавляют водой до объема от  $20$  до  $30 \text{ см}^3$  и кипятят в течение от  $2$  до  $3$  мин. После охлаждения раствор переносят в мерную колбу вместимостью  $250 \text{ см}^3$ , доливают до метки водой и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации свинца  $0,1 \text{ мг/см}^3$   $10,0 \text{ см}^3$  раствора А помещают в мерную колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$ , доливают до метки соляной кислотой, разбавленной 5:100, и перемешивают.

#### 8.5.4 Построение градуировочного графика

Для построения градуировочного графика готовят серию градуировочных растворов. Для этого в мерные колбы вместимостью  $100 \text{ см}^3$  каждая помещают аликвоты растворов определяемых элементов известной концентрации согласно таблице 7. Доливают до метки соляной кислотой, разбавленной 5:100, и перемешивают.

Таблица 7

Аликвота раствора элемента, $\text{см}^3$ ( $C_{\text{Me}} = 0,1 \text{ мг/см}^3$ )		Концентрация элемента, $\text{мг/см}^3$ ( $V = 100 \text{ см}^3$ )		Массовая доля элемента, % (масса навески $0,5 \text{ г}$ в $100 \text{ см}^3$ раствора)
Cu, Pb	Zn	Cu, Pb	Zn	Me (Cu, Pb, Zn)
0	0	0	0	0
0,5	0,5	0,0005	0,0005	0,01
1,0	1,0	0,001	0,001	0,02
2,0	2,0	0,002	0,002	0,04
5,0	5,0	0,005	0,005	0,10
10,0	10,0	0,010	0,010	0,2
15,0	—	0,015	—	0,3
20,0	—	0,020	—	0,4
25,0	—	0,025	—	0,5

Примечание — Концентрации градуировочных растворов меди, свинца и цинка носят рекомендательный характер и зависят от характеристик используемого атомно-абсорбционного прибора, интервала определяемых концентраций. Для построения градуировочного графика допускается использовать 3—7 градуировочных растворов, но не менее 3.

Для построения градуировочного графика градуировочные растворы распыляют в воздушно-ацетиленовом пламени, как указано в 8.6.6.

По оси абсцисс откладывают массовую концентрацию определяемого компонента в градуировочных растворах, выраженную в миллиграммах на сантиметр кубический, по оси ординат — соответствующие значения аналитических сигналов.

#### 8.6 Выполнение анализа

8.6.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

8.6.2 Масса навески пробы и объем разведения в зависимости от массовой доли меди, свинца или цинка представлены в таблице 8. Если содержания определяемых элементов значительно различаются, то для анализа берут навеску, рекомендованную для элемента с наименьшей массовой долей. При определении массовой доли других элементов применяют дополнительное разбавление раствора. Разложение материала проводят по 8.6.3 или 8.6.4.



Таблица 8

Интервал определяемых концентраций, %			Рекомендуемая масса навески пробы, г			Рекомендуемое разведение, см <sup>3</sup>		
Zn	Pb	Cu	Zn	Pb	Cu	Zn	Cu	Pb
До 0,2	До 0,5	—	0,5			100		
0,1—1	0,2—2	—	0,2—0,3			200—250		
			0,1			100		
0,5—2	1—5	—	0,1			200—250		
Свыше 2	Свыше 5		0,1—0,2			100—250 с последующим разбавлением раствора		

**Примечание** — Данные сведения носят рекомендательный характер и могут быть изменены в зависимости от чувствительности атомно-абсорбционного спектрофотометра, однородности анализируемого материала и т. д. Если необходимо, проводят дополнительное разбавление.

8.6.3 Навеску медного концентрата (в соответствии с таблицей 8) помещают в стакан или колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, приливают 15 см<sup>3</sup> свежеприготовленной смеси азотной и соляной кислот (в соотношении 3:1). После окончания бурной реакции раствор нагревают до растворения навески пробы и выпаривают до объема от 2 до 3 см<sup>3</sup>. Если в растворе присутствуют темные корольки серы, то приливают 5 см<sup>3</sup> азотной кислоты и выпаривают раствор до влажных солей. Затем приливают 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты и выпаривают досуха, не перекаливая осадок.

Если известно, что медный концентрат содержит значительное количество кремнекислоты (равно или более 10 %), то в стакан или колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> добавляют от 0,5 до 1 г фтористого аммония, приливают 15 см<sup>3</sup> смеси азотной и соляной кислот (в соотношении 3:1) и продолжают анализ, как указано выше.

8.6.4 Навеску медного концентрата (в соответствии с таблицей 8) помещают в стеклоуглеродную чашку (тигель), смачивают водой, приливают от 5 до 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты. После завершения бурной реакции приливают от 10 до 15 см<sup>3</sup> соляной кислоты, от 10 до 15 см<sup>3</sup> фтористоводородной кислоты и от 2 до 5 см<sup>3</sup> перхлорной кислоты. Затем раствор нагревают до разложения основной массы навески пробы и продолжают нагревание до выделения густых паров перхлорной кислоты. Чашку (тигель) снимают с плиты, обмывают стенки водой и вновь нагревают раствор, выпаривая его досуха, не перекаливая осадок. Приливают от 5 до 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты и вновь выпаривают досуха. Чашку (тигель) охлаждают.

8.6.5 К сухому остатку, полученному по одному из предложенных способов (8.6.3—8.6.4), приливают от 10 до 25 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, и от 20 до 30 см<sup>3</sup> воды. Нагревают до растворения солей. (В измеряемом растворе концентрация соляной кислоты должна быть около 5 см<sup>3</sup> на каждые 100 см<sup>3</sup> анализируемого раствора.)

Раствор переливают в мерную колбу вместимостью 100, 200 или 250 см<sup>3</sup> соответственно (в соответствии с таблицей 8), охлаждают, доливают водой до метки, перемешивают. Если необходимо, фильтруют раствор через фильтр средней плотности в сухую посуду, отбрасывая первые порции фильтрата.

При массовой доле меди и свинца выше 5 %, а цинка выше 2 % (в соответствии с таблицей 8) из полученного раствора отбирают аликвоту 10,0 см<sup>3</sup>, помещают ее в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают 8 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, доливают до метки водой и перемешивают. Допускается аликвоту исходного раствора доливать до метки раствором соляной кислоты, разбавленной 5:100.

Для внесения поправки на массовую долю меди, цинка и свинца в реактивах через все стадии анализа проводят контрольный опыт.

8.6.6 Анализируемый раствор вводят в пламя воздух-ацетилен атомно-абсорбционного спектрофотометра и измеряют абсорбции меди при длине волны 324,7 нм, цинка при длине волны 213,9 нм, свинца при длине волны 217,0 нм. Абсорбцию каждого раствора измеряют не менее двух раз и для расчета берут среднеарифметическое значение. При смене растворов систему распыления промывают водой до получения нулевого показания прибора. Рекомендованная максимальная величина измеряемой абсорбции примерно 0,5 единицы. В случае необходимости для уменьшения ее значения допускается проводить измерения при менее чувствительной длине волны (для меди — 327,4 нм, для свинца — 283,3 нм) или разворачивать горелку.

По найденному значению абсорбции анализируемого раствора за вычетом абсорбции раствора контрольного опыта находят содержание определяемого компонента по градуировочному графику. Если концентрация определяемого элемента в анализируемом растворе превышает его концентрацию в растворах для построения градуировочного графика (величина абсорбции анализируемого раствора выше абсорбции последней точки графика), проводят разбавление анализируемого раствора. Для этого аликвоту анализируемого раствора помещают в колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают соляную кислоту для создания ее кислотности 5 % по объему, доливают до метки водой и перемешивают.

Допускается использовать для атомизации пробы пламя пропан-бутан-воздух, если расхождения между параллельными определениями соответствуют указанным в таблицах 4, 5 и 6.

### 8.7 Обработка результатов анализа

8.7.1 Массовую долю меди, свинца или цинка  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{C \cdot V \cdot 100}{m \cdot 1000} = \frac{C \cdot V}{m \cdot 10}, \quad (11)$$

где  $C$  — массовая концентрация элемента, найденная по градуировочному графику, с учетом величины контрольного опыта, мг/см<sup>3</sup>;

$V$  — объем анализируемого раствора, см<sup>3</sup>;

$m$  — масса навески пробы, г.

8.7.2 Массовую долю меди, свинца или цинка  $X_1$ , %, при дополнительном разбавлении раствора вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{C \cdot V \cdot V_1 \cdot 100}{m \cdot V_2 \cdot 1000} = \frac{C \cdot V \cdot V_1}{m \cdot V_2 \cdot 10}, \quad (12)$$

где  $C$  — массовая концентрация элемента, найденная по градуировочному графику, с учетом величины контрольного опыта, мг/см<sup>3</sup>;

$V$  — объем анализируемого раствора, см<sup>3</sup>;

$V_1$  — конечный объем анализируемого раствора, см<sup>3</sup>;

$V_2$  — объем аликвоты раствора, см<sup>3</sup>;

$m$  — масса навески пробы, г.

8.7.3 Допускается проводить расчет массовой доли меди, свинца или цинка, используя возможности программного обеспечения атомно-абсорбционного спектрофотометра.

8.7.4 За результат анализа принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений при условии, что абсолютная разность между ними в условиях повторяемости не превышает значений (при доверительной вероятности  $P = 0,95$ ) предела повторяемости  $r$ , приведенных в таблицах 4, 5 и 6.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6 (подпункт 5.2.2.1).

8.7.5 Расхождения между результатами анализа, полученными в двух лабораториях, не должны превышать предела воспроизводимости. В этом случае за окончательный результат может быть принято их среднеарифметическое значение. При невыполнении этого условия могут быть использованы процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6.

### 8.8 Контроль качества результатов анализа

Контроль качества результатов анализа — по 4.25.

### 8.9 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 4.23, значения погрешности результатов анализа ( $\pm \Delta$ ) приведены в таблицах 4, 5 и 6.

## 9 Методы определения массовой доли диоксида кремния

### 9.1 Область применения

В настоящем разделе установлено определение массовой доли диоксида кремния гравиметрическим (в диапазоне от 5 % до 32 %) и фотометрическим (в диапазоне от 0,5 % до 16 %) методами.

## 9.2 Требования к погрешности анализа

Погрешность результатов анализа массовой доли диоксида кремния, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать значениям, приведенным в таблице 9.

Таблица 9

В процентах

Диапазон массовой доли диоксида кремния	Погрешность результа- тов анализа $\pm \Delta^*$	Предел	
		повторяемости $r (n = 2)$	воспроизводимости $R$
От 0,50 до 1,00 включ.	0,14	0,10	0,20
Св. 1,00 » 2,00 »	0,21	0,15	0,30
» 2,00 » 4,00 »	0,25	0,20	0,35
» 4,00 » 8,00 »	0,32	0,25	0,45
» 8,00 » 16,00 »	0,42	0,35	0,60
» 16,0 » 32,0 »	0,6	0,5	0,8

\* Соответствуют значениям расширенной неопределенности.

## 9.3 Гравиметрический метод

### 9.3.1 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- печь муфельную с терморегулятором, обеспечивающую температуру нагрева до 1100 °С;
- стаканы В-1—150 ТХС, В-1—250 ТХС по ГОСТ 25336;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336;
- тигли платиновые по ГОСТ 6563;
- палочки стеклянные;
- стекла часовые.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- кислоту соляную по ГОСТ 3118 и разбавленную 1:1, 1:2 и 2:98;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461;
- кислоту серную по ГОСТ 4204, разбавленную 1:1;
- кислоту фтористоводородную по ГОСТ 10484;
- смесь кислот соляной и азотной в соотношении 3:1, свежеприготовленную;
- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- натрий углекислый безводный по ГОСТ 83 или калий-натрий углекислый по ГОСТ 4332;
- аммоний роданистый по ГОСТ 27067, раствор массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup>;
- желатин пищевой по ГОСТ 11293, свежеприготовленный раствор массовой концентрации 10 г/дм<sup>3</sup>;
- бумагу фильтровальную по ГОСТ 12026;
- фильтры обеззоленные по [16].

### 9.3.2 Метод анализа

Метод основан на осаждении кремниевой кислоты из солянокислого раствора в присутствии желатина и гравиметрическом определении диоксида кремния.

#### 9.3.3 Подготовка к выполнению анализа

При приготовлении раствора желатина массовой концентрации 10 г/дм<sup>3</sup> навеску желатина массой 1 г помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, прибавляют от 30 до 40 см<sup>3</sup> воды и дают постоять в течение 1 ч, периодически перемешивая стеклянной палочкой. Затем стакан с содержимым помещают в горячую воду и при перемешивании нагревают до растворения желатина. Раствор охлаждают, разбавляют водой до 100 см<sup>3</sup> и вновь перемешивают.

#### 9.3.4 Выполнение анализа

9.3.4.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

9.3.4.2 Навеску медного концентрата массой от 0,5 до 1 г помещают в стакан вместимостью 150 см<sup>3</sup>, смачивают водой, приливают 30 см<sup>3</sup> соляной кислоты и нагревают в течение 15 мин. Затем прибавляют 10 см<sup>3</sup> смеси кислот соляной и азотной, стакан накрывают часовым стеклом и продолжают нагревание до прекращения бурного выделения оксидов азота и разложения навески. Стекло снимают, обмывают водой и убирают, а раствор выпаривают досуха. Приливают 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты и выпаривают досуха. Выпаривание с соляной кислотой повторяют еще два раза.

К сухому остатку приливают 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, от 50 до 60 см<sup>3</sup> горячей воды и нагревают до кипения. Фильтруют через фильтр «синяя лента», в конус которого вложена фильтробумажная масса, промывают 3—4 раза горячим раствором соляной кислоты, разбавленной 2:98, затем 3—4 раза горячей водой. Фильтр с осадком помещают в платиновый тигель, подсушивают, озоляют фильтр, остаток сплавляют с 10-кратным по массе количеством углекислого натрия или углекислого калия-натрия при температуре от 1000 °С до 1050 °С до получения однородного подвижного плава.

Плав растворяют в растворе соляной кислоты, разбавленной 1:1, тигель обмывают водой и присоединяют раствор к первому фильтрату. Объединенный раствор выпаривают до влажных солей. Приливают 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:2, перемешивают стеклянной палочкой, добавляют 5 см<sup>3</sup> раствора желатина, перемешивают стеклянной палочкой в течение 5 мин, еще раз добавляют 5 см<sup>3</sup> раствора желатина и снова перемешивают стеклянной палочкой в течение 5 мин. После этого приливают от 30 до 40 см<sup>3</sup> горячей воды и оставляют в течение от 15 до 20 мин.

Фильтруют осадок на фильтр «синяя лента» и промывают 3—4 раза горячей соляной кислотой, разбавленной 2:98, затем горячей водой до отрицательной реакции промывных вод на ион железа с раствором роданистого аммония и еще 3—4 раза горячей водой. Фильтр с осадком помещают в платиновый тигель, озоляют и прокачивают осадок в течение от 30 до 40 мин в муфельной печи при температуре от 950 °С до 1000 °С, после чего охлаждают и взвешивают.

Осадок в тигле смачивают водой, приливают 8—10 капель раствора серной кислоты, разбавленной 1:1, от 5 до 8 см<sup>3</sup> фтористоводородной кислоты и нагревают до прекращения выделения паров серной кислоты. Содержимое тигля вновь прокачивают в муфельной печи при той же температуре в течение от 15 до 20 мин, охлаждают и взвешивают.

Фильтрат и остаток в тигле сохраняют для определения массовых долей оксидов кальция, магния и алюминия.

Через все стадии анализа для внесения поправки на массу оксида кремния в реактивах проводят контрольный опыт (холостую пробу).

## 9.4 Фотометрический метод

### 9.4.1 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- спектрофотометр или фотокolorиметр любого типа;
- печь муфельную с терморегулятором, обеспечивающую температуру нагрева до 1000 °С;
- колбы мерные 2—100—2, 2—250—2, 2—500—2 по ГОСТ 1770;
- стаканы В-1—50 ТХС, В-1—100 ТХС по ГОСТ 25336;
- стаканы тефлоновые, полиэтиленовые;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336;
- тигли железные, изготовленные из железа марки «Армко»;
- тигли платиновые по ГОСТ 6563;
- шпатель платиновый;
- крышки полиэтиленовые (тефлоновые).

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- кислоту соляную по ГОСТ 3118 и разбавленную 1:1, 1:3;
- кислоту серную по ГОСТ 4204, растворы молярной концентрации эквивалента 0,25 и 4,5 моль/дм<sup>3</sup>;
- калий марганцовокислый по ГОСТ 20490, раствор массовой концентрации 30 г/дм<sup>3</sup>;
- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- аммоний молибденовокислый по ГОСТ 3765, свежеприготовленный раствор массовой концентрации 50 г/дм<sup>3</sup>;
- аскорбиновую кислоту по [20], свежеприготовленный раствор массовой концентрации 50 г/дм<sup>3</sup>;
- натрий углекислый безводный по ГОСТ 83, прокаленный при температуре 150 °С;

- натрий тетраборнокислый 10-водный по ГОСТ 4199, обезвоженный следующим образом: соль нагревают постепенно до температуры 400 °С и прокаливают в течение 2 ч;

- смесь для сплавления: натрий тетраборнокислый и натрий углекислый смешивают в соотношении 1:2. Смесь хранят в посуде с притертой пробкой;

- перекись натрия по [21];

- кремний (IV) оксид по ГОСТ 9428;

- растворы оксида кремния (IV) известной концентрации;

- фильтры обеззоленные по [16].

#### 9.4.2 Метод анализа

Метод основан на образовании желтой кремнемолибденовой гетерополикислоты при pH от 1 до 1,5 с последующим восстановлением ее аскорбиновой кислотой или тиомочевинной в растворе серной кислоты до комплексного соединения, окрашенного в синий цвет. Измерение оптической плотности окрашенного раствора при длине волны от 650 до 810 нм.

#### 9.4.3 Подготовка к выполнению анализа

9.4.3.1 Для построения градуировочного графика готовят растворы оксида кремния (IV) известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации оксида кремния (IV) 0,1 мг/см<sup>3</sup> навеску оксида кремния (IV) массой 0,1000 г помещают в платиновый тигель, перемешивают платиновым шпателем со смесью для сплавления массой 2 г и сплавляют при температуре от 1000 °С до 1050 °С в течение от 25 до 30 мин. Тигель охлаждают, опускают в полиэтиленовый стакан и выщелачивают плав в объеме от 100 до 150 см<sup>3</sup> горячей воды (можно оставить в течение от 10 до 12 ч). После полного выщелачивания плава тигель извлекают из раствора и обмывают водой. Раствор охлаждают, приливают в один прием при перемешивании 70 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:3. Далее раствор переливают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

**Примечание** — Допускается сплавливать навеску диоксида кремния с перекисью натрия в железных тиглях, как указано в 9.4.4.3. После выщелачивания плава тигель извлекают из раствора и тщательно обмывают водой. Затем в один прием приливают в раствор 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты и перемешивают. Раствор переливают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, охлаждают, доливают до метки водой и перемешивают. Фильтруют в сухую посуду, отбрасывая первые порции фильтрата.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации оксида кремния (IV) 0,02 мг/см<sup>3</sup> 20,0 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают 2 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, перемешивают, доливают до метки водой и вновь перемешивают. Раствор готовят в день применения.

Параллельно готовят раствор контрольного опыта для градуировки.

Растворы оксида кремния (IV) хранят в закрытой полиэтиленовой посуде.

#### 9.4.3.2 Построение градуировочного графика

В ряд мерных колб вместимостью 100 см<sup>3</sup> каждая отбирают 0; 1,0; 2,0; 4,0; 6,0 и 8,0 см<sup>3</sup> раствора Б оксида кремния (IV), доливают до максимальной аликвоты раствором контрольного опыта для градуировки. Приливают по 10 см<sup>3</sup> воды, 5 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты молярной концентрации эквивалента 0,25 моль/дм<sup>3</sup> и 5 см<sup>3</sup> раствора молибденовокислого аммония. Перемешивают после добавления каждого реактива и далее продолжают анализ, как описано в 9.4.4.3.

По найденным значениям оптических плотностей растворов и соответствующим им содержаниям оксида кремния (IV) строят градуировочный график.

#### 9.4.4 Выполнение анализа

9.4.4.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

9.4.4.2 Масса навески медного концентрата, вместимость мерной колбы в зависимости от массовой доли оксида кремния (IV) приведены в таблице 10.

Таблица 10

Массовая доля оксида кремния (IV), %	Масса навески, г	Вместимость мерной колбы, см <sup>3</sup>
От 0,4 до 1,6	0,25	250
» 1,0 » 8,0	0,1	250
» 2,0 » 16,0	0,1	500

9.4.4.3 Навеску медного концентрата массой от 0,1 до 0,25 г в зависимости от массовой доли оксида кремния (IV) в соответствии с таблицей 10 помещают в железный тигель и тщательно перемешивают с навеской перекиси натрия массой от 2 до 3 г. Сверху засыпают тонким слоем перекиси натрия. Сплавляют в муфеле при температуре от 650 °С до 700 °С, сначала ставят на край муфеля и затем постепенно передвигают в горячую зону муфеля. После полного расплавления содержимого тигель вынимают из муфеля, охлаждают и помещают в полиэтиленовый (тефлоновый) стакан, приливают от 50 до 60 см<sup>3</sup> горячей воды. Накрывают стакан полиэтиленовой (тефлоновой) крышечкой и выдерживают до прекращения бурной реакции и полного выщелачивания плава. После охлаждения тигель вынимают из раствора, тщательно обмывают водой, быстро, в один прием, интенсивно перемешивая, приливают 12 или 15 см<sup>3</sup> соляной кислоты. Раствор переводят в мерную колбу вместимостью 250 или 500 см<sup>3</sup> (соответственно). Раствор в колбе доливают до объема от 200 до 230 см<sup>3</sup> или от 450 до 480 см<sup>3</sup>, перемешивают. Раствор охлаждают, разбавляют водой до метки и перемешивают. Фильтруют через плотный фильтр «синяя лента», отбрасывая первые порции фильтрата, или дают отстояться до полного оседания окислы на дно колбы.

Из отфильтрованного раствора отбирают 5,0 см<sup>3</sup> и помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают 10 см<sup>3</sup> воды, 5 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты молярной концентрации эквивалента 0,25 моль/дм<sup>3</sup> и 5 см<sup>3</sup> раствора молибденовокислого аммония. После перемешивания оставляют раствор в течение от 10 до 15 мин для образования кремнемолибденовой кислоты.

Затем приливают в колбу от 10 до 15 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты молярной концентрации эквивалента 4,5 моль/дм<sup>3</sup>, по каплям раствор марганцовокислого калия до появления розового окрашивания и 5 см<sup>3</sup> раствора аскорбиновой кислоты. Раствор разбавляют до метки водой и перемешивают.

Оптическую плотность окрашенного раствора измеряют на спектрофотометре или фотоколориметре при длине волны от 650 до 810 нм. Длину волны и толщину кюветы выбирают таким образом, чтобы оптическая плотность растворов находилась на линейном участке градуировочного графика в рекомендуемой оптимальной области от 0,1 до 0,7.

В качестве раствора сравнения применяют раствор контрольного опыта.

Массу оксида кремния (IV) в миллиграммах устанавливают по градуировочному графику.

## 9.5 Обработка результатов анализа

9.5.1 Массовую долю диоксида кремния  $X$ , %, при использовании гравиметрического метода вычисляют по формуле

$$X = \frac{(m_1 - m_2) - (m_3 - m_4) \cdot 100}{m}, \quad (13)$$

где  $m_1$  — масса тигля с осадком до обработки фтористоводородной кислотой, г;

$m_2$  — масса тигля с осадком после обработки фтористоводородной кислотой, г;

$m_3$  — масса тигля с осадком контрольного опыта до обработки фтористоводородной кислотой, г;

$m_4$  — масса тигля с осадком контрольного опыта после обработки фтористоводородной кислотой, г;

$m$  — масса навески медного концентрата, г.

9.5.2 Массовую долю диоксида кремния  $X_1$ , %, при использовании фотометрического метода вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{m_1 \cdot V \cdot 100}{V_1 \cdot m \cdot 1000}, \quad (14)$$

где  $m_1$  — масса диоксида кремния, найденная по градуировочному графику, мг;

$m$  — масса навески медного концентрата, г;

$V$  — вместимость мерной колбы, см<sup>3</sup>;

$V_1$  — объем аликвоты раствора, см<sup>3</sup>.

9.5.3 За результат анализа принимают среднееарифметическое значение двух параллельных определений при условии, что абсолютная разность между ними в условиях повторяемости не превышает значений (при доверительной вероятности  $P = 0,95$ ) предела повторяемости  $r$ , приведенных в таблице 9.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6 (подпункт 5.2.2.1).

9.5.4 Расхождения между результатами анализа, полученными в двух лабораториях, не должны превышать предела воспроизводимости. В этом случае за окончательный результат может быть принято их среднееарифметическое значение. При невыполнении этого условия могут быть использованы процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6.

## 9.6 Контроль качества результатов анализа

Контроль качества результатов анализа — по 4.25.

## 9.7 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 4.23, значения погрешности результатов анализа ( $\pm \Delta$ ) приведены в таблице 9.

## 10 Метод определения массовой доли оксида алюминия

### 10.1 Область применения

В настоящем разделе установлено определение массовой доли оксида алюминия в диапазоне от 0,2 % до 6 % титриметрическим методом.

### 10.2 Требования к погрешности анализа

Погрешность результатов анализа массовой доли оксида алюминия, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать значениям, приведенным в таблице 11.

Таблица 11

В процентах

Диапазон массовой доли оксида алюминия	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta^*$	Предел	
		повторяемости $r (n = 2)$	воспроизводимости $R$
От 0,20 до 0,40 включ.	0,04	0,04	0,06
Св. 0,40 » 0,80 »	0,06	0,06	0,09
» 0,80 » 1,60 »	0,21	0,15	0,30
» 1,60 » 3,20 »	0,28	0,20	0,40
» 3,20 » 6,00 »	0,35	0,25	0,50

\* Соответствуют значениям расширенной неопределенности.

### 10.3 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- печь муфельную с терморегулятором, обеспечивающую температуру нагрева до 1100 °С;
- рН-метр со стеклянным электродом;
- колбы мерные 2—200—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- колбы Кн-2—250—19/26 ТХС по ГОСТ 25336;
- стаканы В-1—100 ТХС, В-1—250 ТХС, В-1—400 ТХС по ГОСТ 25336;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336;
- воронку ВД-1—250 ХС по ГОСТ 25336;
- тигли платиновые по ГОСТ 6563;
- чашки (тигли) стеклоуглеродные;
- стекла часовые.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- кислоту азотную по ГОСТ 4461;
- кислоту серную по ГОСТ 4204, разбавленную 1:1;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118 и разбавленную 1:1, 1:99, 1:100;
- кислоту фтористоводородную по ГОСТ 10484;
- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- аммиак водный по ГОСТ 3760, разбавленный 1:1;
- аммоний уксуснокислый по ГОСТ 3117, раствор массовой концентрации 150 г/дм<sup>3</sup>;
- кислоту уксусную по ГОСТ 61 и раствор молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup>;
- ацетатный буферный раствор с рН от 5,6 до 5,8;

- буферный раствор с pH 3,8;
- натрия N, N-диэтилдитиокарбамат по ГОСТ 8864, раствор массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup>;
- калий азотнокислый по ГОСТ 4217;
- ксиленоловый оранжевый, индикатор по [17];
- калий углекислый — натрий углекислый по ГОСТ 4332;
- калий пироксернокислый по ГОСТ 7172;
- натрия гидроксид (натрия гидроокись) по ГОСТ 4328, раствор молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup>;
- натрий уксуснокислый по ГОСТ 199, раствор массовой концентрации 500 г/дм<sup>3</sup>;
- натрий фтористый по ГОСТ 4463, насыщенный раствор;
- хлороформ технический по ГОСТ 20015;
- фенолфталеин по [22], раствор массовой концентрации 1 г/дм<sup>3</sup> в спирте;
- спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300;
- соль динариевую этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водную (трилон Б, комплексон III) по ГОСТ 10652, растворы молярных концентраций 0,025 и 0,05 моль/дм<sup>3</sup>;
- цинк гранулированный по ГОСТ 3640, растворы молярных концентраций 0,025 и 0,05 моль/дм<sup>3</sup>;
- алюминий по ГОСТ 11069, марки не ниже А95;
- растворы оксида алюминия известной концентрации;
- фильтры обеззоленные по [16].

#### 10.4 Метод анализа

Метод основан на образовании комплексного соединения алюминия с трилоном Б в слабокислой среде при нагревании. Для устранения мешающего влияния сопутствующих компонентов избирательно разрушают комплексонат алюминия фторидом. Высвободившийся трилон Б титруют раствором соли цинка при pH от 5,5 до 5,8 с индикатором ксиленоловым оранжевым. Титан и цирконий должны отсутствовать в анализируемом медном концентрате.

#### 10.5 Подготовка к выполнению анализа

10.5.1 При приготовлении раствора массовой концентрации оксида алюминия 0,001 г/см<sup>3</sup> навеску металлического алюминия массой 0,5292 г растворяют при нагревании в объеме от 20 до 30 см<sup>3</sup> соляной кислоты, добавляя ее небольшими порциями, приливают 3—5 капель азотной кислоты до прекращения вспенивания, нагревают до полного растворения навески. Затем раствор выпаривают до сухих солей, не перекаливая осадок, приливают от 30 до 40 см<sup>3</sup> воды, 25 см<sup>3</sup> соляной кислоты, переносят раствор в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доливают водой до метки.

10.5.2 При приготовлении растворов цинка молярной концентрации 0,025 (0,05) моль/дм<sup>3</sup> навеску цинка массой 1,63 г (3,26) г помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup> и растворяют в 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, при нагревании до температуры от 40 °С до 60 °С. Затем раствор выпаривают до получения влажных солей. К остатку приливают 100 см<sup>3</sup> воды и нагревают до растворения солей, приливают 40 см<sup>3</sup> раствора уксуснокислого натрия, затем уксусной кислотой доводят pH раствора до 5,5, контролируя с помощью pH-метра. Раствор переливают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

1 см<sup>3</sup> раствора соответствует примерно 0,001274 г оксида алюминия.

10.5.3 При приготовлении раствора соли динариевой этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водной (трилона Б, комплексона III) молярной концентрации 0,025 (0,05) моль/дм<sup>3</sup> навеску соли массой 9,310 г (18,62) г помещают в стакан вместимостью 400 см<sup>3</sup> и растворяют в 200 см<sup>3</sup> воды при нагревании до температуры от 50 °С до 60 °С. Раствор охлаждают, переливают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают. При необходимости раствор фильтруют.

10.5.4 При приготовлении ксиленолового оранжевого индикатора одну весовую часть ксиленолового оранжевого смешивают со ста частями азотнокислого калия.

10.5.5 При приготовлении ацетатного буферного раствора с pH от 5,6 до 5,8 к раствору уксуснокислого аммония приливают уксусную кислоту до получения необходимого значения pH, которое контролируют с помощью pH-метра. На 1000 см<sup>3</sup> раствора уксуснокислого аммония требуется около 30 см<sup>3</sup> уксусной кислоты.

10.5.6 При приготовлении буферного раствора с pH 3,8 объем от 420 до 425 см<sup>3</sup> раствора уксусной кислоты молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup> смешивают с 50 см<sup>3</sup> раствора гидроксида натрия молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup>, разбавляют водой до 500 см<sup>3</sup>. pH раствора контролируют с помощью pH-метра и доводят до pH 3,8, прибавляя раствор гидроксида натрия или уксусную кислоту.



### 10.5.7 Установка массовой концентрации раствора цинка молярной концентрации 0,025 моль/дм<sup>3</sup>

Аликвоту раствора оксида алюминия объемом от 10 до 25 см<sup>3</sup> помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, доливают водой до 100 см<sup>3</sup>. К полученному раствору приливают от 20 до 40 см<sup>3</sup> раствора трилона Б молярной концентрации 0,025 моль/дм<sup>3</sup> и нагревают до температуры от 45 °С до 50 °С. Далее анализ продолжают, как указано в 10.6.4.

Массовую концентрацию раствора цинка  $C_{Al_2O_3}$ , выраженную в граммах оксида алюминия на 1 см<sup>3</sup> раствора, г/см<sup>3</sup>, определяют по формуле

$$C_{Al_2O_3} = 0,001 \cdot \frac{V_0}{V}, \quad (15)$$

где  $V_0$  — аликвота раствора оксида алюминия, см<sup>3</sup>;

$V$  — объем раствора цинка, израсходованный на титрование трилона Б, вытесненного фторидом и эквивалентного оксиду алюминия, см<sup>3</sup>.

## 10.6 Выполнение анализа

10.6.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

### 10.6.2 Разложение навески пробы

10.6.2.1 Навеску медного концентрата массой от 1 до 2 г помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, смачивают водой, приливают 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты и нагревают в течение 15 мин. Затем приливают 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, стакан накрывают часовым стеклом и продолжают нагревание до прекращения бурного выделения оксидов азота и далее до растворения навески. Раствор выпаривают досуха. Приливают 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты и выпаривают досуха, не перекаливая осадок.

К остатку приливают 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, от 50 до 60 см<sup>3</sup> горячей воды и нагревают до кипения. Фильтруют через плотный фильтр в стакан вместимостью 250 или 400 см<sup>3</sup>. Осадок на фильтре промывают 3—4 раза горячей соляной кислотой, разбавленной 1:99, затем 3—4 раза горячей водой.

Фильтрат собирают в стакан вместимостью 400 см<sup>3</sup>.

Фильтр с осадком помещают в платиновый тигель, подсушивают, озоляют фильтр и прокаливают при температуре от 500 °С до 600 °С. После охлаждения остаток в тигле смачивают водой, приливают от 5 до 10 см<sup>3</sup> фтористоводородной кислоты, от 2 до 3 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, и выпаривают досуха.

10.6.2.2 Навеску медного концентрата массой от 1 до 2 г помещают в стеклоглеродную чашку (тигель), смачивают водой, приливают от 10 до 15 см<sup>3</sup> азотной кислоты. После завершения бурной реакции приливают от 10 до 15 см<sup>3</sup> соляной кислоты, от 10 до 15 см<sup>3</sup> фтористоводородной кислоты и от 2 до 5 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1. Затем раствор нагревают до разложения основной массы навески пробы и продолжают нагревание до выделения густых паров серной кислоты. Чашку (тигель) снимают с плиты, обмывают стенки водой и вновь нагревают раствор, выпаривая его досуха, не перекаливая осадок. Чашку (тигель) охлаждают. К остатку приливают 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, от 30 до 50 см<sup>3</sup> воды и нагревают до растворения солей. Раствор фильтруют через плотный фильтр. Стакан промывают 2—3 раза горячей соляной кислотой, разбавленной 1:99, затем фильтр с осадком 3—4 раза промывают этой же кислотой и 3—4 раза горячей водой. Фильтрат собирают в стакан вместимостью 400 см<sup>3</sup> (основной раствор).

Фильтр с осадком помещают в платиновый тигель, подсушивают, озоляют фильтр и прокаливают при температуре от 500 °С до 600 °С.

10.6.2.3 Для определения алюминия можно использовать фильтрат и остаток в платиновом тигле после обработки фтористоводородной кислотой, полученный по разделу 9 после выделения кремнекислоты.

### 10.6.3 Определение алюминия с отделением мешающих элементов экстракцией хлороформом их комплексов с диэтилдитиокарбаматом натрия

К остатку в платиновом тигле, полученному по 10.6.2, добавляют от 1 до 2 г углекислого калия—натрия и сплавляют в муфельной печи при температуре от 1000 °С до 1050 °С для получения однородного подвижного плава.

Тигель с плавом охлаждают и погружают в стакан с фильтратом. Раствор нагревают до растворения плава. После этого тигель извлекают и обмывают водой над стаканом. Раствор переливают в мерную колбу вместимостью 200 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

Если необходимо, раствор отфильтровывают через сухой фильтр средней плотности в сухой стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

Отбирают 50 см<sup>3</sup> раствора в делительную воронку вместимостью 250 см<sup>3</sup>, прибавляют 10 см<sup>3</sup> буферного раствора с pH 3,8, 10 см<sup>3</sup> раствора диэтилдитиокарбамата натрия, взбалтывая после прибавления каждого реактива, и оставляют в течение 1 мин. Затем прибавляют 30 см<sup>3</sup> хлороформа и экстрагируют в течение 1 мин.

После расслоения жидкостей органический слой отделяют, а к водному слою прибавляют 5 см<sup>3</sup> раствора диэтилдитиокарбамата натрия и 20 см<sup>3</sup> хлороформа. Экстракцию повторяют. Водный слой промывают хлороформом порциями по 5 см<sup>3</sup> до получения бесцветного экстракта. Органический слой отделяют и отбрасывают.

Водный раствор из делительной воронки отфильтровывают через фильтр средней плотности в стакан вместимостью 400 см<sup>3</sup>. Фильтр промывают 2—3 раза водой. Фильтрат разбавляют водой до 200 см<sup>3</sup>, приливают от 10 до 25 см<sup>3</sup> раствора трилона Б молярной концентрации 0,025 моль/дм<sup>3</sup> и кипятят в течение 3 мин.

Раствор охлаждают, добавляют от 20 до 50 мг или 2—3 капли раствора ксиленолового оранжевого и приливают по каплям аммиак до перехода окраски раствора из желтой в фиолетовую, затем соляную кислоту, разбавленную 1:1, до перехода окраски раствора в желтый цвет. Приливают 10 см<sup>3</sup> буферного раствора с pH от 5,6 до 5,8 и титруют раствором цинка молярной концентрации 0,025 моль/дм<sup>3</sup> избыточное количество трилона Б до изменения цвета раствора из желтого в красно-фиолетовый. Количество уксуснокислого цинка, израсходованное на это титрование, в расчет не принимают.

После этого прибавляют 10 см<sup>3</sup> раствора фтористого натрия, кипятят раствор в течение от 3 до 5 мин (раствор приобретает желтый цвет) и охлаждают. Освобожденное количество трилона Б, эквивалентное содержанию алюминия, титруют раствором цинка молярной концентрации 0,025 моль/дм<sup>3</sup> до изменения окраски раствора из желтой в красно-фиолетовую.

#### 10.6.4 Определение алюминия без отделения мешающих элементов

К остатку в тигле, полученному по 10.6.2.1—10.6.2.3, прибавляют навеску пиросерникового калия массой от 0,5 до 1 г и сплавляют при температуре от 600 °С до 700 °С до получения однородного подвижного плава. Тигель с плавом охлаждают, помещают в стакан с основным раствором и нагревают до растворения плава. Раствор охлаждают. Тигель извлекают из стакана и обмывают водой. Объем раствора не должен превышать от 200 до 250 см<sup>3</sup>.

К полученному раствору приливают от 30 до 60 см<sup>3</sup> раствора трилона Б молярной концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup> и нагревают до температуры от 45 °С до 50 °С. Приливают 2—3 капли фенолфталеина и нейтрализуют раствором аммиака, разбавленным 1:1, до слабо-розовой окраски раствора. Затем по каплям приливают раствор соляной кислоты, разбавленной 1:1, до исчезновения розовой окраски раствора.

После нейтрализации приливают от 25 до 30 см<sup>3</sup> ацетатного буферного раствора с pH от 5,6 до 5,8, кипятят в течение от 3 до 5 мин, быстро охлаждают в проточной воде, добавляют от 20 до 50 мг или 2—3 капли раствора ксиленолового оранжевого и титруют избыточное количество трилона Б раствором цинка молярной концентрации 0,025 или 0,05 моль/дм<sup>3</sup> до перехода окраски раствора из желтой в красно-фиолетовую. Это количество раствора цинка при расчете массовой доли оксида алюминия не учитывается.

После этого прибавляют 10 см<sup>3</sup> раствора фтористого натрия, кипятят раствор в течение от 3 до 5 мин (раствор приобретает желтый цвет) и охлаждают. Освобожденное количество трилона Б, эквивалентное содержанию алюминия, титруют раствором цинка молярной концентрации 0,025 моль/дм<sup>3</sup> до изменения окраски раствора из желтой в красно-фиолетовую.

### 10.7 Обработка результатов анализа

10.7.1 Массовую долю оксида алюминия  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{C_{\text{Al}_2\text{O}_3} \cdot V \cdot 0,001}{m}, \quad (16)$$

где  $C_{\text{Al}_2\text{O}_3}$  — массовая концентрация раствора цинка по оксиду алюминия, г/см<sup>3</sup>;

$V$  — объем раствора цинка, израсходованный на титрование трилона Б, вытесненного фторидом и эквивалентного оксиду алюминия, см<sup>3</sup>;

$m$  — масса навески медного концентрата, г.

10.7.2 За результат анализа принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений при условии, что абсолютная разность между ними в условиях повторяемости не превышает значений (при доверительной вероятности  $P = 0,95$ ) предела повторяемости  $r$ , приведенных в таблице 11.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6 (подпункт 5.2.2.1).

10.7.3 Расхождения между результатами анализа, полученными в двух лабораториях, не должны превышать предела воспроизводимости. В этом случае за окончательный результат может быть принято их среднеарифметическое значение. При невыполнении этого условия могут быть использованы процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6.

### 10.8 Контроль качества результатов анализа

Контроль качества результатов анализа — по 4.25.

### 10.9 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 4.23, значения погрешности результатов анализа ( $\pm \Delta$ ) приведены в таблице 11.

## 11 Методы определения массовой доли оксидов кальция и магния

### 11.1 Область применения

В настоящем разделе установлено определение массовой доли оксидов кальция и магния в диапазоне от 0,3 % до 16 % титриметрическими методами.

### 11.2 Требования к погрешности анализа

Погрешность результатов анализа массовой доли оксида кальция и оксида магния, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать значениям, приведенным в таблицах 12 и 13.

Т а б л и ц а 12

В процентах

Диапазон массовой доли оксида кальция	Погрешность результа- тов анализа $\pm \Delta^*$	Предел	
		повторяемости $r (n = 2)$	воспроизводимости $R$
От 0,30 до 0,50 включ.	0,06	0,06	0,08
Св. 0,50 » 1,00 »	0,10	0,10	0,14
» 1,00 » 2,00 »	0,15	0,15	0,21
» 2,00 » 4,00 »	0,20	0,20	0,28
» 4,00 » 8,00 »	0,25	0,25	0,35
» 8,00 » 16,00 »	0,30	0,30	0,42
* Соответствуют значениям расширенной неопределенности.			

Т а б л и ц а 13

В процентах

Диапазон массовой доли оксида магния	Погрешность результа- тов анализа $\pm \Delta^*$	Предел	
		повторяемости $r (n = 2)$	воспроизводимости $R$
От 0,30 до 0,50 включ.	0,05	0,05	0,07
Св. 0,50 » 1,00 »	0,15	0,15	0,21
» 1,00 » 2,00 »	0,20	0,20	0,28
» 2,00 » 4,00 »	0,25	0,25	0,35
» 4,00 » 8,00 »	0,30	0,30	0,42
» 8,00 » 16,00 »	0,35	0,35	0,49
* Соответствуют значениям расширенной неопределенности.			

### 11.3 Трилонометрический (комплексометрический) метод

#### 11.3.1 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- печь муфельную с терморегулятором, обеспечивающую температуру нагрева до 1000 °С;
- рН-метр со стеклянным электродом;
- колбы мерные 2—250—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- колбы Кн-2—250—19/26 ТХС по ГОСТ 25336;
- стаканы В-1—250 ТХС, В-1—400 ТХС по ГОСТ 25336;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336;
- ступку фарфоровую по ГОСТ 28390;
- тигли платиновые по ГОСТ 6563;
- чашки (тигли) стеклоглассеродные;
- стекла часовые.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- кислоту соляную по ГОСТ 3118 и разбавленную 1:1, 1:5 и 1:100;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461 и разбавленную 1:1;
- смесь кислот соляной и азотной в соотношении 3:1, свежеприготовленную;
- кислоту серную по ГОСТ 4204, разбавленную 1:1;
- кислоту фтористоводородную по ГОСТ 10484;
- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- аммиак водный по ГОСТ 3760, разбавленный 1:1;
- аммоний хлористый по ГОСТ 3773;
- водорода пероксид по ГОСТ 10929;
- калий пироксерноокислый по ГОСТ 7172;
- соль динатриевую этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водную (трилон Б, комплексон III) по ГОСТ 10652, раствор молярной концентрации 0,025 моль/дм<sup>3</sup>;
- натрия N, N-диэтилдитиокарбамат по ГОСТ 8864, раствор массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup>;
- калия гидроксид (калия гидроокись) по ГОСТ 24363, раствор массовой концентрации 280 г/дм<sup>3</sup>;
- калий азотнокислый по ГОСТ 4217;
- калий цианистый технический по ГОСТ 8465, раствор массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup>;
- медь по ГОСТ 859, марки не ниже М0;
- метилтимоловый синий, индикатор: смешивают с азотнокислым калием в соотношении 1:200;
- мурексид, индикатор: смешивают с азотнокислым калием в соотношении 1:100;
- тимолфталейн, индикатор;
- триэтаноламин по [18], разбавленный 1:3;
- уротропин технический по ГОСТ 1381, раствор массовой концентрации 300 г/дм<sup>3</sup>;
- флуорексон (кальцеин), индикатор по [23];
- смесь индикаторов;
- буферный раствор;
- магний по ГОСТ 804, марки не ниже Мг90;
- раствор оксида магния известной концентрации;
- бумагу фильтровальную по ГОСТ 12026;
- фильтры обеззоленные по [16].

#### 11.3.2 Метод анализа

Метод основан на титровании раствором трилона Б суммы ионов кальция и магния в хлоридно-аммиачном растворе при рН от 9 до 10 в присутствии индикатора метилтимолового синего и титровании ионов кальция в щелочном растворе при рН 13 в присутствии индикаторной смеси флуорексона с тимолфталейном. Массовая доля оксида магния устанавливается по разности. Мешающие определению элементы отделяют уротропином и диэтилдитиокарбаматом натрия и маскируют цианистым калием.

#### 11.3.3 Подготовка к выполнению анализа

11.3.3.1 При приготовлении раствора оксида магния массовой концентрации 0,001 г/см<sup>3</sup> металлический магний промывают соляной кислотой, разбавленной 1:5, до удаления с поверхности пленки оксида. Затем промывают 2—3 раза водой и высушивают.

Навеску очищенного магния массой 0,6031 г растворяют в 40 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, при нагревании до температуры от 50 °С до 60 °С. Раствор охлаждают, переливают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

11.3.3.2 При приготовлении смеси индикаторов навеску флуорексона массой 0,2 г и навеску тимолфталейна массой 0,12 г смешивают и растирают в ступке с навеской азотнокислого калия массой 20 г.

11.3.3.3 При приготовлении раствора соли динатриевой этилендиамина-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водной (трилона Б, комплексона III) молярной концентрации 0,025 моль/дм<sup>3</sup> навеску трилона Б массой 9,310 г помещают в стакан вместимостью 400 см<sup>3</sup> и растворяют в 200 см<sup>3</sup> воды при нагревании до температуры от 50 °С до 60 °С. Раствор охлаждают, переливают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают. При необходимости раствор фильтруют.

11.3.3.4 При приготовлении буферного раствора (рН 10) навеску хлористого аммония массой 54 г растворяют в объеме от 100 до 150 см<sup>3</sup> воды, приливают 350 см<sup>3</sup> аммиака, перемешивают, доливают водой до 1000 см<sup>3</sup> и перемешивают. рН раствора контролируют с помощью рН-метра.

11.3.3.5 Установка массовой концентрации 0,025 моль/дм<sup>3</sup> раствора трилона Б

**Установка массовой концентрации 0,025 моль/дм<sup>3</sup> раствора трилона Б титрованием раствора магния**

Аликвоту раствора оксида магния объемом от 10 до 25 см<sup>3</sup> помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, доливают водой до 100 см<sup>3</sup>, приливают 5 см<sup>3</sup> раствора триэтанолamina, 20 см<sup>3</sup> буферного раствора, перемешивают. К раствору прибавляют индикатор метилтимоловый синий, перемешивают и титруют раствором трилона Б до изменения окраски раствора из синей в бледно-серый цвет.

Массовую концентрацию раствора трилона Б  $C_{MgO}$ , выраженную в граммах оксида магния на 1 см<sup>3</sup> раствора, г/см<sup>3</sup>, определяют по формуле

$$C_{MgO} = 0,001 \cdot \frac{V_0}{V}, \quad (17)$$

где  $V_0$  — аликовота раствора оксида магния, см<sup>3</sup>;

$V$  — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование оксида магния, с учетом контрольного опыта, см<sup>3</sup>;

0,001 — массовая концентрация раствора оксида магния, г/см<sup>3</sup>.

Массовую концентрацию раствора трилона Б  $C_{CaO}$ , выраженную в граммах оксида кальция на 1 см<sup>3</sup> раствора, г/см<sup>3</sup>, определяют по формуле

$$C_{CaO} = 1,3909 \cdot C_{MgO}, \quad (18)$$

где  $C_{MgO}$  — массовая концентрация раствора трилона Б по оксиду магния, г/см<sup>3</sup>;

1,3909 — коэффициент пересчета с оксида магния на оксид кальция.

**Установка массовой концентрации 0,025 моль/дм<sup>3</sup> раствора трилона Б титрованием раствора меди**

Навеску меди массой 0,05 г, взвешенную с точностью до четвертого знака, помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, приливают от 5 до 6 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты, разбавленной 1:1, и нагревают до растворения навески. Выпаривают раствор до влажных солей, приливают от 40 до 50 см<sup>3</sup> воды и нагревают до растворения солей. Охлаждают, разбавляют водой до объема от 100 до 150 см<sup>3</sup>, приливают по каплям раствор аммиака до растворения осадка гидроксида меди, добавляют индикатор мурексид и титруют раствором трилона Б до изменения окраски раствора из желто-зеленой в фиолетово-синюю.

Массовую концентрацию раствора трилона Б  $C$ , выраженную в граммах оксида кальция или оксида магния на 1 см<sup>3</sup> раствора, г/см<sup>3</sup>, определяют по формуле

$$C = \frac{m \cdot K}{V}, \quad (19)$$

где  $m$  — масса навески меди, г;

$K$  — коэффициент пересчета с меди на оксид кальция или оксид магния, равный 0,8828 или 0,6348 соответственно;

$V$  — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование меди с учетом контрольного опыта, см<sup>3</sup>.

### 11.3.4 Выполнение анализа

11.3.4.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

11.3.4.2 Навеску медного концентрата разлагают одним из предложенных способов.

11.3.4.3 Навеску медного концентрата массой от 0,5 до 1 г помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, смачивают водой, приливают 30 см<sup>3</sup> соляной кислоты и нагревают в течение 15 мин. Затем прибавляют 10 см<sup>3</sup> смеси кислот соляной и азотной, стакан накрывают часовым стеклом и продолжают нагревание до прекращения бурного выделения оксидов азота. Стекло снимают, обмывают водой и убирают, приливают 1 см<sup>3</sup> пероксида водорода, а раствор выпаривают досуха. Приливают 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты и выпаривают досуха, не перекаливая осадок.

К остатку приливают 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, от 50 до 60 см<sup>3</sup> горячей воды и нагревают до кипения. Фильтруют через фильтр средней плотности, уплотненный фильтробумажной массой. Стакан промывают 3—4 раза горячей соляной кислотой, разбавленной 1:100, затем фильтр с осадком 3—4 раза промывают этой же кислотой и 3—4 раза горячей водой. Фильтрат собирают в стакан вместимостью 400 см<sup>3</sup> (основной раствор).

Фильтр с осадком помещают в платиновый тигель, подсушивают, озоляют фильтр и прокаливают при температуре от 500 °С до 600 °С. После охлаждения остаток в тигле смачивают водой, приливают от 5 до 10 см<sup>3</sup> фтористоводородной кислоты, 4—6 капель серной кислоты, разбавленной 1:1, и выпаривают досуха. К остатку в тигле прибавляют от 0,5 до 1 г пиросерноокислого калия и сплавляют при температуре от 600 °С до 700 °С до получения однородного подвижного плава. Тигель с плавом охлаждают, помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, приливают 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, от 30 до 40 см<sup>3</sup> воды и нагревают до растворения плава. Раствор охлаждают. Тигель извлекают из стакана и обмывают водой. Полученный раствор присоединяют к основному.

11.3.4.4 Навеску медного концентрата массой от 0,5 до 1 г помещают в стеклоуглеродную чашку (тигель), смачивают водой, приливают от 10 до 15 см<sup>3</sup> азотной кислоты. После завершения бурной реакции приливают от 10 до 15 см<sup>3</sup> соляной кислоты, от 10 до 15 см<sup>3</sup> фтористоводородной кислоты и от 2 до 5 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1. Затем раствор нагревают до разложения основной массы навески пробы и продолжают нагревание до выделения густых паров серной кислоты. Чашку (тигель) снимают с плиты, обмывают стенки водой и вновь нагревают раствор, выпаривая его досуха, не перекаливая осадок. Чашку (тигель) охлаждают. К остатку приливают 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, от 50 до 60 см<sup>3</sup> горячей воды и нагревают до кипения. Фильтруют через фильтр средней плотности, уплотненный фильтробумажной массой. Стакан промывают 3—4 раза горячей соляной кислотой, разбавленной 1:100, затем фильтр с осадком 3—4 раза промывают этой же кислотой и 3—4 раза горячей водой. Фильтрат собирают в стакан вместимостью 400 см<sup>3</sup> (основной раствор).

Фильтр с осадком помещают в платиновый тигель, подсушивают, озоляют фильтр и прокаливают при температуре от 500 °С до 600 °С. После охлаждения остаток сплавляют с навеской пиросерноокислого калия массой от 0,5 до 1 г при температуре от 600 °С до 700 °С до получения однородного подвижного плава. Тигель с плавом охлаждают, помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup> приливают 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, от 30 до 40 см<sup>3</sup> воды и нагревают до растворения плава. Раствор охлаждают. Тигель извлекают из стакана и обмывают водой. Полученный раствор присоединяют к основному.

11.3.4.5 Для определения массовых долей оксидов кальция и магния допускается использовать полученные по разделу 9 фильтрат после выделения кремниевой кислоты и остаток в платиновом тигле после обработки фтористоводородной кислотой.

Остаток в платиновом тигле сплавляют с навеской пиросульфата калия массой от 0,5 до 1 г при температуре от 600 °С до 700 °С до получения подвижного плава, тигель с содержимым охлаждают, плав выщелачивают водой, подкисленной соляной кислотой, и присоединяют к фильтрату, указанному выше.

11.3.4.6 К объединенному фильтрату, полученному по любому из предложенных способов (11.3.4.3—11.3.4.5), прибавляют по каплям раствор гидроксида калия до появления нерастворимого осадка гидроксидов. Осадок гидроксидов растворяют в нескольких каплях раствора соляной кислоты, разбавленной 1:1, затем нагревают до температуры от 60 °С до 70 °С и прибавляют от 15 до 20 см<sup>3</sup> раствора уротропина. Раствор с осадком оставляют в течение от 15 до 20 мин на горячей водяной бане, а затем в эту же колбу при перемешивании прибавляют от 20 до 40 см<sup>3</sup> раствора диэтилдитиокарбамата натрия и оставляют на водяной бане еще в течение от 20 до 30 мин. После этого проверяют полноту осаждения, добавляя несколько капель раствора диэтилдитиокарбамата натрия. Если при этом в растворе происходит образование осадка, прибавляют еще 5 см<sup>3</sup> раствора диэтилдитиокарбамата натрия.

Содержимое колбы охлаждают, переливают в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, разбавляют водой до метки и перемешивают. Фильтруют через сухой фильтр средней плотности в сухой стакан. Массовую долю оксидов кальция и магния определяют в разных аликвотных частях раствора.

11.3.4.7 Для определения массовой доли оксида кальция аликвоту раствора, содержащую от 2 до 20 мг кальция, помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>. Разбавляют водой до 100 см<sup>3</sup>, прибавляют 5 см<sup>3</sup> раствора триэаноламина, 20 см<sup>3</sup> раствора гидроксида калия, 1 см<sup>3</sup> раствора цианистого калия и от 1 до 2 см<sup>3</sup> пероксида водорода. Раствор перемешивают, прибавляют смесь индикаторов и титруют раствором трилона Б до перехода окраски раствора из желто-зеленой в красную.

11.3.4.8 Для определения суммы массовых долей оксидов кальция и магния аликвоту раствора в том же объеме, что и при титровании кальция, помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, разбавляют водой до 100 см<sup>3</sup>, приливают 5 см<sup>3</sup> раствора триэаноламина, 20 см<sup>3</sup> буферного раствора, перемешивают и добавляют от 1 до 1,5 см<sup>3</sup> раствора цианистого калия. К раствору прибавляют индикатор метилтимоловый синий, перемешивают и титруют раствором трилона Б до перехода окраски раствора из синей в бледно-серую.

## 11.4 Титриметрический метод

### 11.4.1 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- печь муфельную с терморегулятором, обеспечивающую температуру нагрева до 1000 °С;
- колбы Кн-2—250—19/26 ТХС, Кн-2—500—29/32 ТХС по ГОСТ 25336;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336;
- палочки стеклянные.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- кислоту соляную по ГОСТ 3118, разбавленную 1:1, и раствор молярной концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup>;
- кислоту серную по ГОСТ 4204, разбавленную 1:10, и раствор молярной концентрации 8 моль/дм<sup>3</sup>;
- кислоту щавелевую по ГОСТ 22180, раствор массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup>;
- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- водорода пероксид по ГОСТ 10929;
- аммоний фосфорнокислый двузамещенный по ГОСТ 3772, раствор массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup>;
- аммоний хлористый по ГОСТ 3773;
- калий марганцовокислый по ГОСТ 20490, растворы молярных концентраций эквивалента 0,1 и 0,25 моль/дм<sup>3</sup>;
- марганец (II) сернокислый 5-водный по ГОСТ 435;
- натрия гидроксид (натрия гидроокись) по ГОСТ 4328, раствор молярной концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup>;
- натрий щавелевокислый по ГОСТ 5839;
- натрий тетраборнокислый 10-водный по ГОСТ 4199;
- аммиак водный по ГОСТ 3760, разбавленный 1:1;
- метиловый оранжевый по [15], раствор массовой концентрации 1 г/дм<sup>3</sup>;
- промывную жидкость: к 500 см<sup>3</sup> воды прибавляют 5 г хлористого аммония и 5 см<sup>3</sup> аммиака;
- бумагу фильтровальную по ГОСТ 12026;
- фильтры обеззоленные по [16].

### 11.4.2 Метод анализа

Метод основан на совместном выделении ионов кальция в виде оксалата и ионов магния в виде фосфата. При обработке совместного осадка раствором соляной кислоты молярной концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup> растворяется только фосфорнокислый магний-аммоний. Избыток соляной кислоты следует оттитровать раствором гидроксида натрия молярной концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. Затем нерастворившийся осадок оксалата кальция обрабатывают серной кислотой и освободившуюся при этом щавелевую кислоту титруют раствором марганцовокислого калия.

### 11.4.3 Подготовка к выполнению анализа

11.4.3.1 При приготовлении растворов марганцовокислого калия молярной концентрации эквивалента 0,1 (0,25) моль/дм<sup>3</sup> навеску соли массой 3,2 (8,0) г соответственно растворяют в 200 см<sup>3</sup> воды при нагревании до температуры от 40 °С до 50 °С. После охлаждения раствор фильтруют через фильтр средней плотности, доливают до 1 дм<sup>3</sup> водой, перемешивают и оставляют в темном месте в течение от 10 до 14 суток.

11.4.3.2 При установлении массовой концентрации раствора марганцовокислого калия в три конические колбы вместимостью 500 см<sup>3</sup> помещают по 0,10 г щавелевокислого натрия, предварительно высушенного при температуре от 100 °С до 105 °С. В колбу приливают 100 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:10, нагревают до температуры от 70 °С до 80 °С и титруют горячий раствор раствором марганцовокислого калия до бледно-розовой окраски, не исчезающей в течение 1 мин.

Массовую концентрацию раствора марганцовокислого калия  $C_{CaO}$ , выраженную в граммах оксида кальция на 1 см<sup>3</sup> раствора, г/см<sup>3</sup>, определяют по формуле

$$C_{CaO} = \frac{m \cdot 28,04}{V \cdot 67,00} = 0,4185 \cdot \frac{m}{V}, \quad (20)$$

где  $m$  — масса навески щавелевокислого натрия, г;  
 $V$  — объем раствора марганцовокислого калия, израсходованного на титрование с учетом контрольного опыта, см<sup>3</sup>;

28,04 — эквивалентная масса оксида кальция;

67,00 — эквивалентная масса щавелевокислого натрия.

11.4.3.3 При установлении массовой концентрации раствора соляной кислоты три навески тетраборнокислого натрия массой по 0,5 г помещают в конические колбы вместимостью 250 см<sup>3</sup>, приливают от 60 до 80 см<sup>3</sup> теплой воды и растворяют при перемешивании. Добавляют 1—2 капли метилового оранжевого и титруют раствором соляной кислоты молярной концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup> до перехода желтой окраски раствора в оранжевую.

Коэффициент поправки к массовой концентрации раствора вычисляют по формуле

$$K = \frac{m}{V \cdot 0,01907}, \quad (21)$$

где  $m$  — масса навески тетраборнокислого натрия, г;

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

0,01907 — масса тетраборнокислого натрия, соответствующая 1 см<sup>3</sup> точно раствора соляной кислоты молярной концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup>, г.

Массовую концентрацию раствора соляной кислоты  $C_{HCl/MgO}$ , выраженную в граммах оксида магния на 1 см<sup>3</sup> раствора, г/см<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

$$C_{HCl/MgO} = K \cdot M_{HCl} \cdot 0,02016, \quad (22)$$

где  $K$  — коэффициент поправки, рассчитанный по формуле 21;

$M_{HCl}$  — молярная концентрация соляной кислоты, моль/дм<sup>3</sup>;

0,02016 — молярная масса эквивалента.

11.4.3.4 При установлении соотношения между растворами соляной кислоты и гидроксида натрия молярной концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup> аликвоту раствора соляной кислоты объемом от 10 до 20 см<sup>3</sup> помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, приливают 50 см<sup>3</sup> воды. Раствор перемешивают, приливают 1—2 капли метилового оранжевого и титруют раствором гидроксида натрия молярной концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup> до перехода окраски раствора в желтый цвет.

Коэффициент соотношения растворов соляной кислоты и гидроксида натрия молярной концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup> рассчитывают по формуле

$$K_S = \frac{V_1}{V_2}, \quad (23)$$

где  $V_1$  — объем раствора соляной кислоты, взятый для титрования, см<sup>3</sup>;

$V_2$  — объем раствора гидроксида натрия, пошедший на титрование, см<sup>3</sup>.

#### 11.4.4 Выполнение анализа

11.4.4.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

11.4.4.2 Разложение навески медного концентрата проводят, как описано в 11.3.4.3—11.3.4.5.

Фильтрат упаривают до объема от 70 до 80 см<sup>3</sup>, приливают от 1 до 2 см<sup>3</sup> пероксида водорода, добавляют от 5 до 6 г хлористого аммония и осаждают гидроксиды раствором аммиака, разбавленным 1:1, прибавляя его до слабого запаха. Раствор с осадком оставляют на теплом месте плиты до коагуляции осадка в течение от 10 до 15 мин. Затем фильтруют через фильтр средней плотности и промывают его 5—6 раз горячей промывной жидкостью. Смывают осадок струей воды с фильтра в стакан, где проводили осаждение, растворяют осадок в объеме от 20 до 25 см<sup>3</sup> горячей соляной кислоты, разбавленной 1:1, и повторяют осаждение гидроксидов в присутствии пероксида водорода и хлористого аммония. Раствор фильтруют и промывают, как указано выше.



Аммиачный фильтрат упаривают до объема от 100 до 150 см<sup>3</sup>, добавляют 1—2 капли метилоранжа и нейтрализуют раствором соляной кислоты, разбавленной 1:1, до кислой реакции и добавляют еще 2,5 см<sup>3</sup>. Нагревают раствор почти до кипения и приливают 10 см<sup>3</sup> раствора щавелевой кислоты. Если образовался осадок, прибавляют соляной кислоты, разбавленной 1:1, до его растворения. К полученному раствору добавляют 5 см<sup>3</sup> раствора фосфорнокислого аммония и перемешивают. Нагревают раствор и осторожно по каплям приливают аммиак, разбавленный 1:1, при постоянном перемешивании до первого помутнения раствора. Затем продолжают прибавление аммиака еще медленнее при постоянном перемешивании стеклянной палочкой до тех пор, пока осадок не перестанет увеличиваться и не появится запах аммиака. Приливают еще 25 см<sup>3</sup> аммиака, перемешивают и оставляют на ночь. Для более полного выделения осадка добавляют в раствор кусочек фильтра или фильтробумажную массу от 2 до 3 см<sup>3</sup>.

Отфильтровывают осадок через плотный фильтр. Промывают осадок на фильтре и стакан, в котором проводилось осаждение 8—10 раз, промывной жидкостью. Затем фильтр с осадком поднимают из конуса воронки на стенку воронки и оставляют в течение от 2 до 2,5 ч при комнатной температуре, защищая от пыли и кислотных паров.

После этого фильтр с осадком переносят в стакан, где проводили осаждение, разворачивают его палочкой и приливают из бюретки от 20 до 50 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты молярной концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. Нагревают до температуры от 45 °С до 50 °С, затем охлаждают и прибавляют 1—2 капли метилоранжа. Если раствор окрашивается в желтый цвет, добавляют еще раствора соляной кислоты молярной концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup> до розовой окраски раствора. Избыток соляной кислоты титруют раствором гидроксида натрия молярной концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup> до перехода окраски раствора в желтый цвет.

К оттитрованной пробе сейчас же приливают 25 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты молярной концентрации 8 моль/дм<sup>3</sup>, нагревают до температуры от 70 °С до 80 °С и прибавляют от 0,03 до 0,05 г сернокислого марганца, затем титруют раствором марганцовокислого калия молярной концентрации эквивалента 0,1 или 0,25 моль/дм<sup>3</sup> до появления розовой окраски раствора, не исчезающей в течение 1 мин.

### 11.5 Обработка результатов анализа

11.5.1 Массовую долю оксида кальция  $X_{CaO}$ , %, при использовании титриметрического комплексонометрического метода вычисляют по формуле

$$X_{CaO} = \frac{C_{CaO} \cdot V \cdot V_1 \cdot 100}{m \cdot V_2}, \quad (24)$$

где  $C_{CaO}$  — массовая концентрация раствора комплексона III (трилона Б) по оксиду кальция, г/см<sup>3</sup>;

$V$  — вместимость мерной колбы, см<sup>3</sup>;

$V_1$  — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование кальция, см<sup>3</sup>;

$V_2$  — объем аликвоты раствора, см<sup>3</sup>;

$m$  — масса навески медного концентрата, г.

11.5.2 Массовую долю оксида магния  $X_{MgO}$ , %, при использовании титриметрического комплексонометрического метода вычисляют по формуле

$$X_{MgO} = \frac{C_{MgO} \cdot (V_3 - V_1) \cdot V \cdot 100}{m \cdot V_2}, \quad (25)$$

где  $C_{MgO}$  — массовая концентрация раствора комплексона III (трилона Б) по оксиду магния, г/см<sup>3</sup>;

$V$  — вместимость мерной колбы, см<sup>3</sup>;

$V_1$  — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование кальция, см<sup>3</sup>;

$V_2$  — объем аликвоты раствора, см<sup>3</sup>;

$V_3$  — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование суммы кальция и магния, см<sup>3</sup>;

$m$  — масса навески медного концентрата, г.

11.5.3 Массовую долю оксида кальция  $X_{CaO}$ , %, при использовании титриметрического метода вычисляют по формуле

$$X_{CaO} = \frac{C_{CaO} \cdot V \cdot 100}{m}, \quad (26)$$

где  $C_{CaO}$  — массовая концентрация 0,1 или 0,25 моль/дм<sup>3</sup> растворов марганцовокислого калия по оксиду кальция, г/см<sup>3</sup>;

$V$  — объем раствора марганцовокислого калия, израсходованный на титрование анализируемого раствора, см<sup>3</sup>;

$m$  — масса навески медного концентрата, г.

11.5.4 Массовую долю оксида магния  $X_{\text{MgO}}$ , %, при использовании титриметрического метода вычисляют по формуле

$$X_{\text{MgO}} = \frac{(V_1 - V_2 \cdot K_S) \cdot C_{\text{HCl/MgO}} \cdot 100}{m}, \quad (27)$$

где  $V_1$  — объем раствора соляной кислоты, пошедший на растворение осадка, см<sup>3</sup>;  
 $V_2$  — объем раствора гидроксида натрия, израсходованный на титрование избытка кислоты, см<sup>3</sup>;  
 $K_S$  — коэффициент соотношения растворов соляной кислоты и гидроксида натрия;  
 $C_{\text{HCl/MgO}}$  — массовая концентрация раствора соляной кислоты, по оксиду магния, г/см<sup>3</sup>;  
 $m$  — масса навески медного концентрата, г.

11.5.5 За результат анализа принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений при условии, что абсолютная разность между ними в условиях повторяемости не превышает значений (при доверительной вероятности  $P = 0,95$ ) предела повторяемости  $r$ , приведенных в таблицах 12 и 13.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6 (подпункт 5.2.2.1).

11.5.6 Расхождения между результатами анализа, полученными в двух лабораториях, не должны превышать предела воспроизводимости. В этом случае за окончательный результат может быть принято их среднеарифметическое значение. При невыполнении этого условия могут быть использованы процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6.

## 11.6 Контроль качества результатов анализа

Контроль качества результатов анализа — по 4.25.

## 11.7 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 4.23, значения границ погрешности результатов анализа ( $\pm \Delta$ ) приведены в таблицах 12 и 13.

# 12 Атомно-абсорбционный метод определения массовой доли оксидов кальция, магния и алюминия

## 12.1 Область применения

В настоящем разделе установлено определение массовой доли оксида кальция и оксида магния (в диапазоне от 0,3 % до 16 %), оксида алюминия (в диапазоне от 0,2 % до 6 %) атомно-абсорбционным методом.

## 12.2 Требования к погрешности анализа

Погрешность результатов анализа массовой доли оксидов кальция, магния и алюминия, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать значениям, приведенным в таблицах 14 и 15.

Таблица 14

В процентах

Диапазон массовой доли оксидов кальция и магния	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta^*$	Предел	
		повторяемости $r (n = 2)$	воспроизводимости $R$
От 0,30 до 0,50 включ.	0,07	0,08	0,10
Св. 0,50 » 1,00 »	0,11	0,12	0,15
» 1,00 » 2,00 »	0,16	0,20	0,22
» 2,00 » 4,00 »	0,25	0,30	0,35
» 4,00 » 8,00 »	0,32	0,40	0,45
» 8,00 » 16,00 »	0,57	0,72	0,81

\* Соответствуют значениям расширенной неопределенности.

Таблица 15

В процентах

Диапазон массовой доли оксида алюминия	Погрешность результа- тов анализа $\pm \Delta^*$	Предел	
		повторяемости $r (n = 2)$	воспроизводимости $R$
От 0,20 до 0,40 включ.	0,04	0,04	0,06
Св. 0,40 » 0,80 »	0,06	0,06	0,09
» 0,80 » 1,60 »	0,21	0,15	0,30
» 1,60 » 3,20 »	0,28	0,20	0,40
» 3,20 » 6,00 »	0,35	0,25	0,50

\* Соответствуют значениям расширенной неопределенности.

### 12.3 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- спектрофотометр атомно-абсорбционный с пламенным атомизатором и источниками излучения на кальций, магний и алюминий;

- печь муфельную с терморегулятором, обеспечивающую температуру нагрева до 1000 °С;

- колбы мерные 2—100—2, 2—200—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;

- стаканы В-1—250 ТХС, В-1—400 ТХС по ГОСТ 25336;

- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;

- воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336;

- компрессор воздушный;

- шкаф сушильный лабораторный;

- чашки (тигли) стеклоуглеродные;

- тигли платиновые по ГОСТ 6563.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- воздух, сжатый под давлением  $2 \cdot 10^5$  —  $6 \cdot 10^5$  Па;

- ацетилен по ГОСТ 5457;

- закись азота газообразная в баллонах;

- кислоту соляную по ГОСТ 3118 и разбавленную 1:1, 1:4, 1:5, 1:100, 5:100;

- кислоту азотную по ГОСТ 4461;

- кислоту перхлорную по [19];

- кислоту фтористоводородную по ГОСТ 10484;

- калий хлористый по ГОСТ 4234, раствор массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup>;

- натрий тетраборнокислый 10-водный по ГОСТ 4199, обезвоженный следующим образом: кристаллический тетраборнокислый натрий нагревают постепенно до температуры от 350 °С до 400 °С и прокаливают при указанной температуре в течение от 1 до 1,5 ч;

- натрий углекислый безводный по ГОСТ 83;

- смесь для сплавления: натрий углекислый и натрий тетраборнокислый прокаленный смешивают в соотношении 2:1;

- оксид лантана, раствор массовой концентрации 20 г/дм<sup>3</sup> по [24];

- лантан хлористый по [25];

- лантан углекислый по [26];

- кальций углекислый по ГОСТ 4530;

- растворы оксида кальция известной концентрации;

- градуировочные растворы оксида кальция;

- магний металлический (стружка) по ГОСТ 804, марка не ниже Mg95;

- растворы оксида магния известной концентрации;

- градуировочные растворы оксида магния;

- алюминий по ГОСТ 11069, марка не ниже А95;

- растворы оксида алюминия известной концентрации;

- градуировочные растворы оксида алюминия;

- фильтры обеззоленные по [16].

## 12.4 Метод анализа

Метод основан на атомизации растворов в пламени и измерении атомной абсорбции кальция при длине волны 422,7 нм, магния при длине волны 285,2 нм, алюминия при длине волны 309,3 нм. Для атомизации элементов используют пламя воздух-ацетилен (кальций, магний) или ацетилен-закись азота (кальций, алюминий).

## 12.5 Подготовка к выполнению анализа

12.5.1 Для построения градуировочного графика готовят растворы оксида кальция известной концентрации.

Растворы оксида кальция известной концентрации готовят из углекислого кальция, который предварительно высушивают в сушильном шкафу при температуре  $(100 \pm 5)$  °С в течение от 50 до 60 мин.

При приготовлении раствора А массовой концентрации оксида кальция  $1 \text{ мг/см}^3$  навеску углекислого кальция массой  $1,7852 \text{ г}$  помещают в стакан вместимостью  $400 \text{ см}^3$ , приливают  $100 \text{ см}^3$  воды, затем осторожно от  $50$  до  $70 \text{ см}^3$  соляной кислоты, разбавленной 1:4, и нагревают до полного растворения. Раствор кипятят в течение от 3 до 5 мин для удаления углекислого газа, охлаждают, переливают в мерную колбу вместимостью  $1000 \text{ см}^3$ , доливают до метки водой и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации оксида кальция  $0,1 \text{ мг/см}^3$   $10,0 \text{ см}^3$  раствора А помещают в мерную колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$  и доливают до метки соляной кислотой, разбавленной 5:100.

12.5.2 Для построения градуировочного графика готовят растворы оксида магния известной концентрации.

Растворы оксида магния известной концентрации готовят из металлического магния, который предварительно промывают соляной кислотой, разбавленной 1:5, до удаления с поверхности пленки оксида. Затем промывают 2—3 раза водой и высушивают.

При приготовлении раствора А массовой концентрации оксида магния  $1 \text{ мг/см}^3$  навеску очищенного магния массой  $0,6031 \text{ г}$  растворяют в  $40 \text{ см}^3$  соляной кислоты, разбавленной 1:1, при нагревании до температуры от  $50$  °С до  $60$  °С. Раствор охлаждают, переливают в мерную колбу вместимостью  $1000 \text{ см}^3$ , доливают водой до метки и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации оксида магния  $0,1 \text{ мг/см}^3$   $10,0 \text{ см}^3$  раствора А помещают в мерную колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$  и доливают до метки соляной кислотой, разбавленной 5:100.

12.5.3 Для построения градуировочного графика готовят растворы оксида алюминия известной концентрации.

Раствор оксида алюминия известной концентрации готовят из металлического алюминия.

При приготовлении раствора А массовой концентрации оксида алюминия  $1 \text{ мг/см}^3$  навеску металлического алюминия массой  $0,5292 \text{ г}$  растворяют при нагревании в объеме от  $20$  до  $30 \text{ см}^3$  соляной кислоты, добавляя ее небольшими порциями и 3—5 капель азотной кислоты до полного растворения навески. Затем раствор выпаривают до сухих солей, приливают от  $30$  до  $40 \text{ см}^3$  воды,  $25 \text{ см}^3$  соляной кислоты, переносят раствор в мерную колбу вместимостью  $1000 \text{ см}^3$  и доводят водой до метки.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации оксида алюминия  $0,1 \text{ мг/см}^3$   $20,0 \text{ см}^3$  раствора А помещают в мерную колбу вместимостью  $200 \text{ см}^3$  и доводят водой до метки.

12.5.4 При приготовлении раствора оксида лантана массовой концентрации  $20 \text{ г/дм}^3$  навеску оксида лантана массой  $20 \text{ г}$  (или  $30 \text{ г}$  хлористого лантана, или  $28 \text{ г}$  углекислого лантана) растворяют в  $100 \text{ см}^3$  соляной кислоты при нагревании. Раствор охлаждают, разбавляют до  $1000 \text{ см}^3$  водой и перемешивают.

12.5.5 При приготовлении фонового раствора навеску смеси для сплавления массой  $20 \text{ г}$  помещают в стакан вместимостью  $400 \text{ см}^3$  и растворяют в  $100 \text{ см}^3$  воды. Осторожно приливают раствор соляной кислоты, разбавленной 1:1, до прекращения вспенивания и  $100 \text{ см}^3$  в избыток. Раствор кипятят до удаления углекислого газа, охлаждают, доливают до  $1 \text{ дм}^3$  водой и перемешивают.

## 12.5.6 Построение градуировочных графиков

12.5.6.1 Построение градуировочных графиков для определения оксида кальция и оксида магния

Допускается объединять растворы известной концентрации для определения оксида кальция и оксида магния.

а) Для построения градуировочных графиков при кислотном разложении пробы готовят серию градуировочных растворов. Для этого в мерные колбы вместимостью  $100 \text{ см}^3$  каждая помещают аликвоты растворов Б оксида кальция и оксида магния согласно таблице 16, приливают по  $10 \text{ см}^3$  раствора оксида лантана, доливают до метки соляной кислотой, разбавленной 5:100, и перемешивают.

б) Для построения градуировочных графиков при разложении пробы с доплавлением нерастворимого остатка серию градуировочных растворов готовят, как в а), но до метки доводят фоновым раствором.

Если по ходу анализа применяют разбавление анализируемого раствора, то в градуировочные растворы приливают фоновый раствор, равный аликвоте анализируемого раствора, раствор оксида лантана, доливают до метки соляной кислотой, разбавленной 5:100, и перемешивают.

Таблица 16

Аликвота раствора, см <sup>3</sup> (C <sub>Ме</sub> = 0,1 мг/см <sup>3</sup> )		Концентрация элемента, мг/см <sup>3</sup> (V = 100 см <sup>3</sup> )		Массовая доля оксида кальция (магния), % (масса навески 0,1 г в 100 см <sup>3</sup> раствора)
CaO	MgO	CaO	MgO	MeO
0	0	0	0	0
0,5	0,5	0,0005	0,0005	0,05
1,0	1,0	0,001	0,001	0,10
2,0	2,0	0,002	0,002	0,20
5,0	5,0	0,005	0,005	0,50
10,0	10,0	0,010	0,010	1,00
15,0	—	0,015	—	1,50
20,0	—	0,020	—	2,00

Примечание — Концентрации градуировочных растворов оксида кальция и оксида магния носят рекомендательный характер и зависят от характеристик используемого атомно-абсорбционного прибора, интервала определяемых концентраций. Для построения градуировочного графика допускается использовать 3—7 градуировочных растворов, но не менее 3.

#### 12.5.6.2 Построение градуировочного графика для определения оксида алюминия

Для построения градуировочного графика в мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> каждая помещают 0; 0,5; 1,0; 2,0; 5,0; 10,0; 15,0 и 20,0 см<sup>3</sup> раствора Б, что соответствует 0; 0,0005; 0,001; 0,005; 0,010 и 0,020 мг/см<sup>3</sup> оксида алюминия. Затем во все колбы добавляют по 1 см<sup>3</sup> раствора хлористого калия, доливают до метки соляной кислотой, разбавленной 5:100, и перемешивают.

Для построения градуировочного графика при разложении пробы с доплавлением нерастворимого остатка серию градуировочных растворов готовят, как указано выше, но до метки доводят фоновым раствором.

Если по ходу анализа применяют разбавление анализируемого раствора, то в градуировочные растворы приливают фоновый раствор, равный аликвоте анализируемого раствора, раствор оксида лантана, доливают до метки соляной кислотой, разбавленной 5:100, и перемешивают.

12.5.6.3 Для построения градуировочных графиков градуировочные растворы распыляют в воздушно-ацетиленовом пламени или пламени ацетилен-закись азота, как указано в 12.6.5.

По оси абсцисс откладывают массовую концентрацию определяемого компонента в градуировочных растворах, выраженную в миллиграммах на сантиметр кубический, по оси ординат — соответствующие значения аналитических сигналов.

## 12.6 Выполнение анализа

12.6.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

12.6.2 Рекомендуемая масса навески пробы 0,5 г при массовой доле оксидов до 1 % и от 0,1 до 0,25 г при массовой доле свыше 0,5 %. Если массовые доли определяемых оксидов значительно различаются, то следует брать навеску, рекомендованную для компонента с меньшей концентрацией, а для определения других использовать дополнительное разведение. Допускается проводить определение каждого компонента из отдельной навески.

### 12.6.3 Кислотное растворение пробы

12.6.3.1 Навеску медного концентрата массой в соответствии с 12.6.2 помещают в стакан вместимостью 250 или 400 см<sup>3</sup>, смачивают водой и приливают от 10 до 15 см<sup>3</sup> соляной кислоты, упаривают раствор досуха. Затем навеску обрабатывают объемом от 10 до 15 см<sup>3</sup> смеси азотной и соляной кислот (в соотношении 1:3), выпаривают 2—3 раза с объемом от 5 до 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты досуха. Сухой остаток смачивают от 1 до 2 см<sup>3</sup> соляной кислоты, приливают от 20 до 30 см<sup>3</sup> воды, нагревают до растворения солей и отфильтровывают нерастворимый остаток. Промывают осадок на фильтре горячей водой. Фильтр с осадком помещают в платиновый тигель, подсушивают, фильтр озоляют и прокаливают при температуре от 500 °С до 600 °С. После охлаждения остаток в тигле смачивают водой, приливают от 5 до 10 см<sup>3</sup> фтористоводородной кислоты и 2 см<sup>3</sup> перхлорной кислоты. Упаривают досуха, затем растворяют соли в 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты и присоединяют к основному фильтрату.

Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают. Если алюминий необходимо измерить из всего раствора, то в колбу перед доведением до объема приливают 1 см<sup>3</sup> раствора хлористого калия (основной раствор).

12.6.3.2 Навеску медного концентрата помещают в стеклоуглеродную чашку (тигель), смачивают водой, приливают от 10 до 15 см<sup>3</sup> азотной кислоты. После завершения бурной реакции приливают от 10 до 15 см<sup>3</sup> соляной кислоты, от 10 до 15 см<sup>3</sup> фтористоводородной кислоты и 2 см<sup>3</sup> перхлорной кислоты. Затем раствор нагревают до разложения основной массы навески пробы и продолжают нагревание до выделения густых паров перхлорной кислоты. Чашку (тигель) снимают с плиты, обмывают стенки водой и вновь нагревают раствор, выпаривая его досуха, не перекаливая осадок. Чашку (тигель) охлаждают, приливают от 5 до 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты и вновь упаривают досуха. К остатку приливают 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, от 50 до 60 см<sup>3</sup> горячей воды и нагревают до растворения солей.

Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают. Если алюминий необходимо измерить из всего раствора, то в колбу перед доведением до объема приливают 1 см<sup>3</sup> раствора хлористого калия (основной раствор).

### 12.6.4 Разложение с доплавлением нерастворимого остатка

В присутствии кислотонерастворимых форм кальция, магния или алюминия раствор, полученный после растворения солей в соляной кислоте и воде по 12.6.3.2, фильтруют на фильтр средней плотности, собирая фильтрат в стакан вместимостью 250 или 400 см<sup>3</sup>. Осадок на фильтре промывают 3—4 раза соляной кислотой, разбавленной 1:100, и 2—3 раза горячей водой до исчезновения желтой или голубой окраски фильтра. Фильтр с осадком помещают в платиновый тигель, подсушивают, озоляют фильтр и прокаливают при температуре от 500 °С до 600 °С. После охлаждения этот остаток или остаток в тигле, полученный по 12.6.2, сплавляют с 2 г смеси для сплавления при температуре от 950 °С до 1000 °С до получения однородного подвижного плава в течение от 5 до 10 мин. Тигель с плавом охлаждают, помещают в стакан с основным раствором, приливают 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, и нагревают до растворения плава. Раствор охлаждают. Тигель извлекают из стакана и обмывают водой. Полученный раствор охлаждают, переливают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают. Если алюминий необходимо измерить из всего раствора, то в колбу перед доведением до объема приливают 1 см<sup>3</sup> раствора хлористого калия (основной раствор).

### 12.6.5 Измерение абсорбции

#### 12.6.5.1 Измерение абсорбции кальция и магния

В мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> каждая приливают аликвоту основного раствора от 5,0 до 20,0 см<sup>3</sup>, 10 см<sup>3</sup> раствора оксида лантана, от 5 до 7 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, доливают до метки водой и перемешивают. (Измеряемые растворы должны иметь кислотность по соляной кислоте около 5 %). Допускается проводить измерение абсорбции кальция и магния из основных растворов, в которые предварительно добавлено по 10 см<sup>3</sup> раствора оксида лантана.

Распыляют раствор в пламя горелки. Замеряют абсорбцию магния в пламени воздух-ацетилен при длине волны 285,2 нм, кальция в пламени воздух-ацетилен или ацетилен-закись азота при длине волны 422,7 нм. В пламени ацетилен-закись азота повышается чувствительность определения кальция и снижаются помехи от сопутствующих компонентов.

#### 12.6.5.2 Измерение абсорбции алюминия

Абсорбцию алюминия измеряют из основного раствора, полученного по 12.6.3—12.6.4. Если необходимо предварительное разбавление раствора, то в мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> приливают аликвоту основного раствора объемом от 5,0 до 20,0 см<sup>3</sup>, 1 см<sup>3</sup> раствора хлористого калия, от 8 до 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, доливают до метки водой и перемешивают. (Измеряемые растворы должны иметь кислотность по соляной кислоте около 5 %).

Распыляют раствор в пламени ацетилен-закись азота. Измеряют абсорбцию алюминия при длине волны 309,3 нм.

12.6.5.3 Абсорбцию каждого раствора измеряют не менее двух раз и для расчета берут среднеарифметическое значение. При смене растворов систему распыления промывают водой до получения нулевого показания прибора. Рекомендованная максимальная величина измеряемой абсорбции примерно 0,5 единиц. В случае необходимости для уменьшения ее значения допускается разворачивать горелку.

По найденному значению абсорбции анализируемого раствора за вычетом абсорбции раствора контрольного опыта находят содержание определяемого компонента по градуировочному графику.

Для построения градуировочного графика следует применять градуировочные растворы с учетом способа разложения пробы. При использовании аликвот основного раствора объемом не более 10 см<sup>3</sup> допускается использовать градуировочные растворы без добавления фонового раствора.

Если концентрация определяемого элемента в анализируемом растворе превышает его концентрацию в растворах для построения градуировочного графика (величина абсорбции анализируемого раствора выше абсорбции последней точки графика), то проводят разбавление анализируемого раствора.

## 12.7 Обработка результатов анализа

12.7.1 Массовую долю оксида кальция, оксида магния и оксида алюминия  $X$ , %, в анализируемой пробе вычисляют по формуле

$$X = \frac{C \cdot V \cdot 100}{m \cdot 1000} = \frac{C \cdot V}{m \cdot 10}, \quad (28)$$

где  $C$  — массовая концентрация оксида, найденная по градуировочному графику, с учетом величины контрольного опыта, мг/см<sup>3</sup>;

$V$  — объем анализируемого раствора, см<sup>3</sup>;

$m$  — масса навески пробы, г.

12.7.2 Массовую долю оксида кальция, оксида магния и оксида алюминия  $X_1$ , %, при дополнительном разбавлении раствора вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{C \cdot V \cdot V_1 \cdot 100}{m \cdot V_2 \cdot 1000} = \frac{C \cdot V \cdot V_1}{m \cdot V_2 \cdot 10}, \quad (29)$$

где  $C$  — массовая концентрация оксида, найденная по градуировочному графику, с учетом величины контрольного опыта, мг/см<sup>3</sup>;

$V$  — объем анализируемого раствора, см<sup>3</sup>;

$V_1$  — конечный объем анализируемого раствора, см<sup>3</sup>;

$V_2$  — объем аликвоты раствора, см<sup>3</sup>;

$m$  — масса навески пробы, г.

12.7.3 Допускается проводить расчет массовой доли элемента, используя возможности программного обеспечения атомно-абсорбционного спектрометра.

12.7.4 За результат анализа принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений при условии, что абсолютная разность между ними в условиях повторяемости не превышает значений (при доверительной вероятности  $P = 0,95$ ) предела повторяемости  $r$ , приведенных в таблицах 14 и 15.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6 (подпункт 5.2.2.1).

12.7.5 Расхождения между результатами анализа, полученными в двух лабораториях, не должны превышать предела воспроизводимости. В этом случае за окончательный результат может быть принято их среднеарифметическое значение. При невыполнении этого условия могут быть использованы процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6.

## 12.8 Контроль качества результатов анализа

Контроль качества результатов анализа — по 4.25.

## 12.9 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 4.23, значения погрешности результатов анализа ( $\pm \Delta$ ) приведены в таблицах 14 и 15.

## 13 Метод определения массовой доли молибдена

### 13.1 Область применения

В настоящем разделе установлено определение массовой доли молибдена в диапазоне от 0,004 % до 0,7 % фотометрическим методом.

### 13.2 Требования к погрешности анализа

Погрешность результатов анализа массовой доли молибдена, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать значениям, приведенным в таблице 17.

### 13.3 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- фотоколориметр любого типа;
- печь муфельную с терморегулятором, обеспечивающую температуру нагрева до 1000 °С;
- колбы мерные 2—100—2, 2—200—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- стаканы В-1—250 ТХС по ГОСТ 25336;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;

Таблица 17

В процентах

Диапазон массовой доли молибдена	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta^*$	Предел	
		повторяемости $r (n = 2)$	воспроизводимости $R$
От 0,004 до 0,008 включ.	0,002	0,002	0,003
Св. 0,008 » 0,016 »	0,004	0,004	0,006
» 0,016 » 0,030 »	0,006	0,006	0,009
» 0,03 » 0,06 »	0,01	0,01	0,02
» 0,06 » 0,12 »	0,03	0,02	0,04
» 0,12 » 0,24 »	0,04	0,04	0,06
» 0,24 » 0,50 »	0,06	0,06	0,08
» 0,50 » 0,70 »	0,07	0,08	0,10

\* Соответствуют значениям расширенной неопределенности.

- воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336;
- мензурки 50, 100 по ГОСТ 1770;
- палочки стеклянные;
- тигли фарфоровые по ГОСТ 9147.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- кислоту азотную по ГОСТ 4461, разбавленную 1:1;
- кислоту серную по ГОСТ 4204, разбавленную 1:1 и 1:99;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118;
- кислоту винную по ГОСТ 5817, раствор массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup>;
- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- натрий углекислый по ГОСТ 83, раствор массовой концентрации 30 г/дм<sup>3</sup>;
- калий углекислый по ГОСТ 4221;
- цинка окись по ГОСТ 10262;
- смесь для спекания;
- натрия гидроксид (натрия гидроокись) по ГОСТ 4328, раствор массовой концентрации 10 г/дм<sup>3</sup>;
- медь (II) сернокислую 5-водную по ГОСТ 4165, раствор массовой концентрации 20 г/дм<sup>3</sup>, подкисленный 5—7 каплями серной кислоты;
- кислоту лимонную по ГОСТ 3652, раствор массовой концентрации 50 г/дм<sup>3</sup>;
- аскорбиновую кислоту по [20], раствор массовой концентрации 50 г/дм<sup>3</sup>;
- тиомочевину по ГОСТ 6344, раствор массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup>;



- аммоний роданистый по ГОСТ 27067, раствор массовой концентрации 250 г/дм<sup>3</sup>;
- молибден по [27];
- растворы молибдена известной концентрации;
- бумагу индикаторную универсальную по [28];
- фильтры обеззоленные по [16].

#### 13.4 Метод анализа

Метод основан на образовании окрашенного комплексного соединения молибдена (V) с роданидом. Определение молибдена проводят после предварительного его отделения от примесей спеканием навески медного концентрата со смесью углекислого калия, углекислого натрия и окисью цинка и последующего выщелачивания спека водой или без отделения, после кислотного разложения материала навески.

#### 13.5 Подготовка к выполнению анализа

13.5.1 Для построения градуировочных графиков готовят растворы молибдена известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации молибдена 0,1 мг/см<sup>3</sup> навеску молибдена массой 0,1000 г растворяют в 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, приливают 20 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, и выпаривают раствор до выделения паров серной кислоты. После охлаждения обмывают стенки стакана водой, приливают еще 5 см<sup>3</sup> воды и выпаривание повторяют. Остаток охлаждают, приливают 50 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, переносят содержимое в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации молибдена 0,01 мг/см<sup>3</sup> 10,0 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают 5 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, раствор охлаждают, доливают до метки водой и перемешивают.

13.5.2 При приготовлении смеси для спекания углекислый натрий и углекислый калий хорошо перемешивают в соотношении 1:1. Полученную смесь смешивают с окисью цинка в соотношении 3:2.

##### 13.5.3 Построение градуировочного графика

В ряд мерных колб вместимостью 100 см<sup>3</sup> каждая отбирают 0; 1,0; 3,0; 6,0 и 9,0 см<sup>3</sup> раствора Б. Растворы нейтрализуют раствором гидроксида натрия (по индикаторной бумаге), затем добавляют по 20 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1. Растворы охлаждают, приливают по 2,5 см<sup>3</sup> раствора винной кислоты, по 0,5 см<sup>3</sup> раствора сернокислой меди и далее анализ продолжают, как указано в 13.6.3.

В качестве раствора сравнения применяют раствор, не содержащий аликвоты раствора молибдена. По найденным значениям оптических плотностей растворов и соответствующим им содержаниям молибдена строят градуировочный график.

#### 13.6 Выполнение анализа

13.6.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

13.6.2 Масса навески медного концентрата и объем аликвоты раствора в зависимости от массовой доли молибдена указаны в таблице 18.

Таблица 18

Массовая доля молибдена, %	Масса навески, г	Объем аликвоты раствора, см <sup>3</sup>
До 0,01	1	25
От 0,01 » 0,04	1	20
» 0,04 » 0,08	0,5	20
» 0,08 » 0,15	0,5	10
» 0,15 » 0,3	0,25	10
» 0,3 » 0,7	0,25	5

13.6.3 Навеску медного концентрата помещают в фарфоровый глазурованный тигель, на дне которого находится 0,5 г смеси для спекания. Туда же прибавляют еще смесь для спекания (в десятикратном количестве по отношению к навеске), тщательно перемешивают стеклянной палочкой и сверху присыпают 0,5 г той же смеси.

Тигель помещают в муфель, постепенно повышают температуру до температуры от 700 °С до 750 °С и выдерживают в течение 2 ч. Затем тигель вынимают из муфеля, охлаждают, помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, наливают от 50 до 70 см<sup>3</sup> воды и кипятят до отделения спека от тигля.

Затем тигель вынимают, обмывают горячей водой и кипятят содержимое стакана в течение 30 мин. Нерастворимый остаток отфильтровывают на двойной плотный фильтр и промывают горячим раствором углекислого натрия. Фильтрат и промывные воды собирают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, охлаждают, доводят до метки раствором углекислого натрия, перемешивают и снова фильтруют через сухой плотный фильтр, собирая фильтрат в сухую колбу.

13.6.4 При кислотном разложении навеску медного концентрата массой от 1 до 2 г помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, приливают от 30 до 50 см<sup>3</sup> смеси соляной и азотной кислот в соотношении 1:3 и выпаривают раствор при нагревании до объема от 3 до 5 см<sup>3</sup>. Добавляют от 10 до 15 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты, разбавленной 1:1, и упаривают до выделения паров серной кислоты. Охлаждают, обмывают стенки стакана водой и снова выпаривают до выделения паров серной кислоты.

После охлаждения приливают от 40 до 50 см<sup>3</sup> воды и кипятят до растворения сульфатов. Охлаждают, фильтруют через сухой фильтр средней плотности и промывают 5—7 раз раствором серной кислоты, разбавленной 1:99. Фильтр с осадком отбрасывают. Фильтрат и промывные воды собирают в мерную колбу вместимостью 100 или 200 см<sup>3</sup>, разбавляют водой до метки и перемешивают.

13.6.5 Аликвоту в соответствии с таблицей 18 раствора, полученного по 13.6.3, нейтрализуют раствором серной кислоты, разбавленной 1:1, по индикаторной бумаге и добавляют еще 20 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты, разбавленной 1:1. Аликвоту раствора, полученного по 13.6.4, нейтрализуют раствором гидроксида натрия по индикаторной бумаге, затем добавляют 20 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты, разбавленной 1:1, и приливают от 2 до 3 см<sup>3</sup> раствора лимонной кислоты.

Нейтрализованную аликвоту раствора помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают 2,5 см<sup>3</sup> раствора винной кислоты, 0,5 см<sup>3</sup> раствора сернокислой меди и 15 см<sup>3</sup> раствора тиомочевины, перемешивают и оставляют в течение 10 мин. Затем приливают 5 см<sup>3</sup> раствора роданистого аммония, разбавляют водой до метки и перемешивают.

Допускается вместо смеси растворов сернокислой меди и тиомочевины применять в качестве восстановителя 10 см<sup>3</sup> раствора аскорбиновой кислоты.

Через 30 мин измеряют оптическую плотность раствора на фотоколориметре при длине волны 470 нм, используя кювету толщиной поглощающего свет слоя 50 мм.

В качестве раствора сравнения применяют раствор контрольного опыта.

Массу молибдена устанавливают по градуировочному графику.

### 13.7 Обработка результатов анализа

13.7.1 Массовую долю молибдена  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 \cdot V \cdot 100}{V_1 \cdot m \cdot 1000}, \quad (30)$$

где  $m_1$  — масса молибдена, найденная по градуировочному графику, с учетом величины контрольного опыта, мг;

$m$  — масса навески медного концентрата, г;

$V$  — объем мерной колбы, см<sup>3</sup>;

$V_1$  — объем аликвоты раствора, см<sup>3</sup>.

13.7.2 За результат анализа принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений при условии, что абсолютная разность между ними в условиях повторяемости не превышает значений (при доверительной вероятности  $P = 0,95$ ) предела повторяемости  $r$ , приведенных в таблице 17.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6 (подпункт 5.2.2.1).

13.7.3 Расхождения между результатами анализа, полученными в двух лабораториях, не должны превышать предела воспроизводимости. В этом случае за окончательный результат может быть принято их среднеарифметическое значение. При невыполнении этого условия могут быть использованы процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6.

**13.8 Контроль качества результатов анализа**

Контроль качества результатов анализа — по 4.25.

**13.9 Оформление результатов анализа**

Результаты анализа оформляют в соответствии с 4.23, значения погрешности результатов анализа ( $\pm \Delta$ ) приведены в таблице 17.

**14 Метод определения массовой доли железа****14.1 Область применения**

В настоящем разделе установлено определение массовой доли железа в диапазоне от 1 % до 35 % титриметрическим методом.

**14.2 Требования к погрешности анализа**

Погрешность результатов анализа массовой доли железа, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать значениям, приведенным в таблице 19.

Таблица 19

В процентах

Диапазон массовой доли железа	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta^*$	Предел	
		повторяемости $r (n = 2)$	воспроизводимости $R$
От 1,00 до 2,00 включ.	0,10	0,10	0,14
Св. 2,00 » 4,00 »	0,20	0,20	0,28
» 4,00 » 8,00 »	0,25	0,25	0,35
» 8,00 » 16,00 »	0,30	0,30	0,42
» 16,0 » 35,0 »	0,5	0,5	0,7

\* Соответствуют значениям расширенной неопределенности.

**14.3 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы**

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- печь муфельную с терморегулятором, обеспечивающую температуру нагрева до 1000 °С;
- рН-метр со стеклянным электродом;
- колбы мерные 2—100—2, 2—500—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- колбы Кн-2—250—34 ТХС, Кн-2—500—34 ТХС по ГОСТ 25336;
- стаканы В-1—100 ТС, В-1—250 ТХС по ГОСТ 25336;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336;
- стекла часовые;
- бюретки 1—1—2—25—0,1 по ГОСТ 25336;
- тигли платиновые по ГОСТ 6563.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- олово двуххлористое по [29], раствор;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118, разбавленную 1:1, 1:19, 1:100, и раствор молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup>;
- натрий кремнекислый мета, 9-водный по [30];
- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- натрия гидроксид (натрия гидроокись) по ГОСТ 4328, раствор массовой концентрации 50 г/дм<sup>3</sup>;
- аммоний молибденовокислый по ГОСТ 3765;
- кислоту кремнемолибденовую, раствор;
- кислоту серную по ГОСТ 4204, разбавленную 1:1;
- калий двуххромовокислый по ГОСТ 4220, перекристаллизованный и высушенный при температуре от 150 °С до 160 °С, раствор молярной концентрации эквивалента 0,05 моль/дм<sup>3</sup>;

- натрий углекислый по ГОСТ 83;
- кислоту фенилантраниловую, раствор;
- аммоний хлористый по ГОСТ 3773;
- аммиак водный по ГОСТ 3760, разбавленный 1:1;
- промывную жидкость;
- соль динатриевую этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водную (трилон Б) по ГОСТ 10652, раствор молярной концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup>;
- кислоту уксусную по ГОСТ 61;
- буферный раствор;
- железо (III) оксид по [31];
- железо карбонильное по [32];
- кислоту азотную по ГОСТ 4461;
- цинк гранулированный по ГОСТ 3640;
- аммоний сернокислый по ГОСТ 3769;
- аммоний фтористый по ГОСТ 4518;
- ксиленоловый оранжевый, индикатор по [17], раствор массовой концентрации 5 г/дм<sup>3</sup>;
- кислоту фтористоводородную по ГОСТ 10484;
- калий пироксернокислый по ГОСТ 7172;
- водорода пероксид по ГОСТ 10929;
- натрий углекислый кислый по ГОСТ 4201;
- кислоту сульфосалициловую 2-водную по ГОСТ 4478, раствор массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup>;
- фильтры обеззоленные по [16].

#### 14.4 Метод анализа

Метод основан на титровании железа (II) раствором двуххромовокислого калия либо железа (III) раствором трилона Б после предварительного выделения железа в виде гидроксида. Перед титрованием двуххромовокислым калием железо (III) восстанавливают до железа (II) двуххлористым оловом.

#### 14.5 Подготовка к выполнению анализа

14.5.1 При приготовлении раствора двуххлористого олова навеску соли массой 40 г помещают в стакан, добавляют от 40 до 50 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, и нагревают до полного растворения, затем раствор охлаждают, доливают соляной кислотой, разбавленной 1:1, до 100 см<sup>3</sup> и перемешивают.

14.5.2 При приготовлении раствора кремнемолибденовой кислоты навеску кремнекислого натрия массой 0,170 г растворяют в 5 см<sup>3</sup> воды, приливают раствор гидроксида натрия до полного растворения соли и прозрачный раствор вливают в другой раствор, содержащий 0,44 г молибденовокислого аммония в 15 см<sup>3</sup> воды. Полученный раствор разбавляют водой до 25 см<sup>3</sup> и прибавляют 1,2 см<sup>3</sup> разбавленной серной кислоты. Раствор пригоден 3—4 дня.

14.5.3 При приготовлении раствора двуххромовокислого калия молярной концентрации эквивалента 0,05 моль/дм<sup>3</sup> навеску соли массой 2,4516 г растворяют в воде, переливают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

Массовая концентрация раствора двуххромовокислого калия молярной концентрации эквивалента 0,05 моль/дм<sup>3</sup>, выраженная в граммах железа, равна 0,002792 г.

14.5.4 При приготовлении раствора фенилантраниловой кислоты навеску безводного углекислого натрия массой 0,1 г растворяют в 30 см<sup>3</sup> теплой воды, добавляют 0,1 г фенилантраниловой кислоты и после ее растворения доливают водой до 100 см<sup>3</sup>.

14.5.5 При приготовлении промывной жидкости навеску хлористого аммония массой 1 г помещают в колбу, прибавляют 50 см<sup>3</sup> аммиака, доливают водой до 100 см<sup>3</sup> и хорошо перемешивают.

14.5.6 При приготовлении раствора динатриевой этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водной (трилона Б, комплексона III) молярной концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup> навеску соли массой 18,61 г помещают в стакан вместимостью 400 см<sup>3</sup> и растворяют в 200 см<sup>3</sup> воды при нагревании до температуры от 50 °С до 60 °С. Раствор охлаждают, переливают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают. При необходимости раствор фильтруют.

14.5.7 При приготовлении буферного раствора 125 см<sup>3</sup> уксусной кислоты смешивают со 135 см<sup>3</sup> аммиака, разбавляют водой до 1000 см<sup>3</sup> и перемешивают (рН раствора от 5,6 до 5,8, проверяют с помощью рН-метра).

### 14.5.8 Установка массовой концентрации раствора трилона Б по оксиду железа и цинку

14.5.8.1 Навеску оксида железа массой 0,100 или 0,200 г помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>. Затем прибавляют 15 или 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты, накрывают часовым стеклом и нагревают до растворения навески. Раствор выпаривают до объема от 5 до 7 см<sup>3</sup>, снимают часовое стекло, охлаждают, приливают в колбу 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты и нагревают до прекращения выделения оксидов азота. После этого раствор охлаждают, приливают 20 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, выпаривают до выделения паров серной кислоты в течение от 7 до 10 мин, снова охлаждают, обмывают стенки стакана объемом от 5 до 7 см<sup>3</sup> воды и нагревают до выделения паров серной кислоты. Остаток охлаждают, растворяют в объеме от 100 до 150 см<sup>3</sup> горячей воды, приливают от 15 до 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты и перемешивают. В полученный раствор прибавляют аммиак до начала выделения гидроксида и еще 10 см<sup>3</sup>, оставляют на водяной бане в течение от 20 до 30 мин. Осадок отфильтровывают на фильтр средней плотности и промывают 2—3 раза горячим раствором промывной жидкости. Осадок с фильтра смывают струей горячей воды в колбу, в которой проводилось осаждение. Остаток на фильтре растворяют в 30 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, собирая фильтрат в колбу, в которой проводилось осаждение.

Фильтр промывают 3—5 раз соляной кислотой, разбавленной 1:100. Объем раствора должен быть от 70 до 80 см<sup>3</sup>. Далее анализ проводят, как указано в 14.6.4.

14.5.8.2 Навеску цинка массой 0,050 г помещают в коническую колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, приливают 15 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, и оставляют на теплом месте в течение от 1 до 2 ч до полного растворения цинка. Раствор разбавляют водой до 200 см<sup>3</sup>, прибавляют 8 г сернокислого аммония, от 1 до 2 г фтористого аммония, приливают 2—3 капли раствора ксиленолового оранжевого и нейтрализуют раствором аммиака, разбавленным 1:1, до появления бледно-розовой окраски. Приливают от 30 до 40 см<sup>3</sup> буферного раствора и титруют цинк раствором трилона Б молярной концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup> до перехода окраски раствора из фиолетовой в желтую.

14.5.8.3 Массовую концентрацию раствора трилона Б  $C$ , выраженную в граммах железа на 1 см<sup>3</sup> раствора, г/см<sup>3</sup>, вычисляют по формулам:

$$C = \frac{m \cdot 0,6994}{V}, \quad (31)$$

$$C = \frac{m_1 \cdot 0,8543}{V_1}, \quad (32)$$

где  $m$  — масса навески оксида железа, г;  
 $m_1$  — масса навески цинка, г;  
 $V$  — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование оксида железа, см<sup>3</sup>;  
 $V_1$  — объем раствора трилон Б, израсходованный на титрование цинка, см<sup>3</sup>;  
 0,6994 — коэффициент пересчета оксида железа на железо;  
 0,8543 — коэффициент пересчета цинка на железо.

### 14.6 Выполнение анализа

14.6.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

14.6.2 Навеску медного концентрата массой от 0,2 до 1 г (в зависимости от массовой доли железа) помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, смачивают водой, приливают 15 см<sup>3</sup> соляной кислоты, нагревают в течение 15 мин и выпаривают до объема от 5 до 7 см<sup>3</sup>. К охлажденному раствору приливают 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты и снова нагревают до прекращения выделения оксидов азота. Затем раствор охлаждают, прибавляют 20 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, и выпаривают до появления паров серной кислоты. Раствор охлаждают, стенки стакана обмывают объемом от 5 до 7 см<sup>3</sup> воды и снова нагревают раствор до выделения паров серной кислоты. Остаток охлаждают, приливают 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты, 50 см<sup>3</sup> горячей воды и нагревают до кипения.

Нерастворимый остаток отфильтровывают на плотный фильтр, промывают 3—4 раза горячей соляной кислотой, разбавленной 1:100, а затем горячей водой.

Фильтрат и промывные воды собирают в колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>. Фильтрат сохраняют.

Фильтр с нерастворимым остатком помещают в платиновый тигель, осторожно озолют, а затем прокалывают в муфельной электропечи в течение от 10 до 15 мин при температуре от 800 °С до 850 °С. Тигель охлаждают, приливают 10 см<sup>3</sup> фтористоводородной кислоты, от 2 до 3 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбав-

ленной 1:1, и выпаривают досуха. К остатку в тигле прибавляют от 1 до 2 г пироксерникового калия, сплавляют при температуре от 700 °С до 800 °С до образования подвижного плава и еще от 5 до 10 мин. Плав растворяют в объеме от 15 до 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:19, присоединяют раствор к фильтрату. Объединенный раствор разбавляют водой до 250 см<sup>3</sup>. Затем приливают 2 см<sup>3</sup> пероксида водорода и кипятят до полного разрушения пероксида.

После этого раствор охлаждают до температуры от 60 °С до 70 °С и приливают аммиак до начала выпадения гидроксида и еще 10 см<sup>3</sup>. Раствор с осадком оставляют на теплой бане до полной коагуляции осадка.

Осадок отфильтровывают на фильтр средней плотности и промывают 5—7 раз горячим раствором промывной жидкости и затем 2—3 раза горячей водой. Осадок с фильтра смывают струей горячей воды в колбу, в которой проводилось осаждение. Остаток на фильтре растворяют в 30 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, собирая фильтрат в ту же колбу. Фильтр промывают 3—5 раз соляной кислотой, разбавленной 1:100, и 2—3 раза горячей водой.

Объем раствора вместе с промывными водами при бихроматометрическом титровании железа должен быть от 40 до 50 см<sup>3</sup>, а при титровании раствором трилона Б — от 70 до 80 см<sup>3</sup>.

14.6.3 При бихроматометрическом титровании анализируемый раствор нагревают до кипения и в горячий раствор осторожно, по каплям, приливают раствор двухлористого олова до обесцвечивания раствора и затем еще 1—2 капли. Затем к раствору прибавляют от 0,1 до 0,2 г углекислого кислого натрия, приливают 2 капли раствора кремнемолибденовой кислоты и в горячий раствор по каплям приливают раствор двуххромовокислого калия до перехода окраски из синей в слабо-зеленую (это количество раствора двуххромовокислого калия в расчет не принимают).

После этого раствор охлаждают в проточной воде, приливают 20 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавляют водой до 150 см<sup>3</sup>, приливают 4 капли раствора фенилантраниловой кислоты и титруют раствором двуххромовокислого калия до появления исчезающего окрашивания раствора, добавляя перед концом титрования еще 4 капли раствора фенилантраниловой кислоты.

14.6.4 При титровании раствором трилона Б к анализируемому раствору приливают от 1,0 до 1,5 см<sup>3</sup> раствора сульфосалициловой кислоты и по каплям разбавленный аммиак до перехода красно-фиолетовой окраски раствора в оранжевую, затем приливают 10 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup>, нагревают раствор до температуры от 60 °С до 70 °С и титруют раствором трилона Б до перехода окраски раствора из красно-фиолетовой в желтую.

## 14.7 Обработка результатов анализа

14.7.1 Массовую долю железа  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{C \cdot V \cdot 100}{m}, \quad (33)$$

где  $C$  — массовая концентрация раствора двуххромовокислого калия или трилона Б по железу, г/см<sup>3</sup>;

$V$  — объем раствора двуххромовокислого калия или трилона Б, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>;

$m$  — масса навески медного концентрата, г.

14.7.2 За результат анализа принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений при условии, что абсолютная разность между ними в условиях повторяемости не превышает значений (при доверительной вероятности  $P = 0,95$ ) предела повторяемости  $r$ , приведенных в таблице 19.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6 (подпункт 5.2.2.1).

14.7.3 Расхождения между результатами анализа, полученными в двух лабораториях, не должны превышать предела воспроизводимости. В этом случае за окончательный результат может быть принято их среднеарифметическое значение. При невыполнении этого условия могут быть использованы процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6.

## 14.8 Контроль качества результатов анализа

Контроль качества результатов анализа — по 4.25.

## 14.9 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 4.23, значения погрешности результатов анализа ( $\pm \Delta$ ) приведены в таблице 19.

## 15 Метод определения массовой доли кобальта

### 15.1 Область применения

В настоящем разделе установлено определение массовой доли кобальта в диапазоне от 0,001 % до 0,2 % фотометрическим методом.

### 15.2 Требования к погрешности анализа

Погрешность результатов анализа массовой доли кобальта, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать значениям, приведенным в таблице 20.

Т а б л и ц а 20

В процентах

Диапазон массовой доли кобальта	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta^*$	Предел	
		повторяемости $r (n = 2)$	воспроизводимости $R$
От 0,0010 до 0,0020 включ.	0,0002	0,0002	0,0003
Св. 0,0020 » 0,0040 »	0,0004	0,0004	0,0006
» 0,0040 » 0,0080 »	0,0007	0,0008	0,0010
» 0,008 » 0,016 »	0,002	0,002	0,003
» 0,016 » 0,030 »	0,003	0,003	0,004
» 0,030 » 0,060 »	0,004	0,004	0,006
» 0,060 » 0,130 »	0,006	0,006	0,008
» 0,130 » 0,200 »	0,008	0,008	0,011

\* Соответствуют значениям расширенной неопределенности.

### 15.3 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- фотоколориметр любого типа;
- стаканы В-1—250 ТХС, В-1—400 ТХС по ГОСТ 25336;
- колбы мерные 2—50—2, 2—100—2, 2—500—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- мензурку 50 по ГОСТ 1770;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461, разбавленную 1:1 (перед разбавлением кислоту кипятят для удаления оксидов азота);
- кислоту соляную по ГОСТ 3118, разбавленную 1:1 и 1:99;
- кислоту серную по ГОСТ 4204, разбавленную 1:99;
- кислоту уксусную по ГОСТ 61;
- аммиак водный по ГОСТ 3760;
- калий азотисто-кислый по ГОСТ 4144, растворы массовых концентраций 500 и 20 г/дм<sup>3</sup> (последний подкислен уксусной кислотой);
- калий углекислый по ГОСТ 4221, насыщенный раствор;
- калий азотнокислый по ГОСТ 4217;
- кобальт сернокислый по ГОСТ 4462, дважды перекристаллизованный и высушенный на воздухе;
- натрий уксуснокислый 3-водный по ГОСТ 199, раствор массовой концентрации 500 г/дм<sup>3</sup>;
- натрий фтористый по ГОСТ 4463;
- нитрозо-Р-соль по [33], раствор массовой концентрации 1 г/дм<sup>3</sup>;
- растворы кобальта известной концентрации;
- бумагу индикаторную универсальную по [28];
- бумагу фильтровальную по ГОСТ 12026;
- фильтры обеззоленные по [16].

## 15.4 Метод анализа

Метод основан на образовании окрашенного соединения кобальта (III) с нитрозо-Р-солью. Кобальт от мешающих определению элементов отделяется в виде кобальтинитрита.

## 15.5 Подготовка к выполнению анализа

15.5.1 Для построения градуировочного графика готовят растворы кобальта известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации кобальта 0,1 мг/см<sup>3</sup> навеску перекристаллизованного сернокислого кобальта массой 0,4767 г помещают в стакан, прибавляют воду и перемешивают до растворения соли, затем переливают раствор в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации кобальта 0,01 мг/см<sup>3</sup> 50 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, доливают до метки серной кислотой, разбавленной 1:9 и перемешивают.

### 15.5.2 Построение градуировочного графика

В ряд стаканов вместимостью 250 см<sup>3</sup> каждый отбирают 0; 10; 20; 30; 40 и 50 см<sup>3</sup> раствора Б. Растворы разбавляют водой до 100 см<sup>3</sup>, прибавляют по 25 см<sup>3</sup> раствора азотистокислого калия и далее анализ продолжают, как указано в 15.6.3. Аликвоту раствора отбирают в объеме 10 см<sup>3</sup>.

Раствором сравнения служит раствор, не содержащий алиquotы раствора Б кобальта. По найденным значениям оптических плотностей растворов и соответствующим им содержаниям кобальта строят градуировочный график.

## 15.6 Выполнение анализа

15.6.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

15.6.2 Масса навески медного концентрата и объем алиquotы раствора в зависимости от содержания кобальта указаны в таблице 21.

Т а б л и ц а 21

Массовая доля кобальта, %	Масса навески, г	Объем алиquotы раствора, см <sup>3</sup>
От 0,001 до 0,005	3	50—20
» 0,005 » 0,01	3	20—10
» 0,01 » 0,03	2	20—5
» 0,03 » 0,05	1	10
» 0,05 » 0,1	1	10—5
» 0,1 » 0,2	0,5	5

15.6.3 Навеску медного концентрата помещают в стакан вместимостью 250 или 400 см<sup>3</sup>, смешивают с навеской фтористого натрия массой от 0,4 до 0,5 г, приливают от 25 до 30 см<sup>3</sup> соляной кислоты и нагревают в течение от 15 до 20 мин. Затем к раствору порциями приливают от 13 до 15 см<sup>3</sup> азотной кислоты, нагревают раствор до исчезновения темных частиц и выпаривают до получения влажных солей.

Выпаривание повторяют еще два раза, прибавляя каждый раз по 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты. К остатку от выпаривания приливают 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты, 40 см<sup>3</sup> горячей воды, кипятят в течение от 13 до 15 мин, затем охлаждают и фильтруют раствор через фильтр средней плотности в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>. Осадок на фильтре промывают 7—8 раз водой, собирая фильтрат в тот же стакан. К фильтрату, объем которого должен быть примерно 100 см<sup>3</sup>, прибавляют небольшими порциями раствор углекислого калия до появления слабого помутнения, не исчезающего при сильном перемешивании, затем приливают 15 см<sup>3</sup> уксусной кислоты и перемешивают до полного просветления раствора.

К раствору прибавляют 25 см<sup>3</sup> раствора азотистокислого калия массовой концентрации 500 г/дм<sup>3</sup>, тщательно перемешивают, прибавляют 5 г азотнокислого калия, снова перемешивают и оставляют раствор с осадком кобальтинитрита калия на 12 ч. Затем осадок отфильтровывают на плотный фильтр, содержащий небольшое количество фильтробумажной массы, промывают раствором азотистокислого калия массовой концентрации 20 г/дм<sup>3</sup> до полного обесцвечивания промывных вод.

Осадок на фильтре растворяют в объеме от 20 до 25 см<sup>3</sup> горячей соляной кислоты, разбавленной 1:1, приливая порциями объемом от 4 до 5 см<sup>3</sup>. Раствор собирают в стакан, в котором проводилось осаждение.



Фильтр промывают 5—6 раз горячей соляной кислотой, разбавленной 1:99. Затем раствор выпаривают до получения влажных солей, прибавляют 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, и нагревают до полного растворения солей. После этого к раствору приливают от 25 до 30 см<sup>3</sup> воды, охлаждают, переливают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> доливают до метки водой и перемешивают.

В зависимости от содержания кобальта в пробе отбирают аликвоту раствора объемом в соответствии с таблицей 21, переносят ее в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, прибавляют аммиак до pH от 5 до 6 (по универсальной индикаторной бумаге), приливают 5 см<sup>3</sup> раствора уксуснокислого натрия и кипятят в течение от 2 до 3 мин. Затем к раствору прибавляют 10 см<sup>3</sup> раствора нитрозо-Р-соли, кипятят в течение от 1 до 2 мин, после чего приливают 5 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, снова кипятят раствор в течение 1 мин, охлаждают, доливают до метки водой и перемешивают.

Оптическую плотность раствора измеряют на фотоколориметре при длине волны от 520 до 540 нм, используя кювету толщиной поглощающего свет слоя 50 мм.

В качестве раствора сравнения применяют раствор контрольного опыта, проведенный через все стадии анализа.

Массу кобальта в миллиграммах устанавливают по градуировочному графику.

### 15.7 Обработка результатов анализа

15.7.1 Массовую долю кобальта  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 \cdot V \cdot 100}{V_1 \cdot m \cdot 1000}, \quad (34)$$

где  $m_1$  — масса кобальта, найденная по градуировочному графику, мг;

$m$  — масса навески медного концентрата, г;

$V$  — объем мерной колбы, см<sup>3</sup>;

$V_1$  — объем аликвоты раствора, см<sup>3</sup>.

15.7.2 За результат анализа принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений при условии, что абсолютная разность между ними в условиях повторяемости не превышает значений (при доверительной вероятности  $P = 0,95$ ) предела повторяемости  $r$ , приведенных в таблице 20.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6 (подпункт 5.2.2.1).

15.7.3 Расхождения между результатами анализа, полученными в двух лабораториях, не должны превышать предела воспроизводимости. В этом случае за окончательный результат может быть принято их среднеарифметическое значение. При невыполнении этого условия могут быть использованы процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6.

### 15.8 Контроль качества результатов анализа

Контроль качества результатов анализа — по 4.25.

### 15.9 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 4.23, значения погрешности результатов анализа ( $\pm \Delta$ ) приведены в таблице 20.

## 16 Метод определения массовой доли никеля

### 16.1 Область применения

В настоящем разделе установлено определение массовой доли никеля в диапазоне от 0,001 % до 0,5 % фотометрическим методом.

### 16.2 Требования к погрешности анализа

Погрешность результатов анализа массовой доли никеля, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать значениям, приведенным в таблице 22.

Таблица 22

В процентах

Диапазон массовой доли никеля	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta^*$	Предел	
		повторяемости $r (n = 2)$	воспроизводимости $R$
От 0,0010 до 0,0020 включ.	0,0002	0,0002	0,0003
Св. 0,0020 » 0,0040 »	0,0004	0,0004	0,0006
» 0,0040 » 0,0080 »	0,0006	0,0006	0,0008
» 0,0080 » 0,0160 »	0,0008	0,0008	0,0011
» 0,0160 » 0,0320 »	0,0015	0,0015	0,0021
» 0,0320 » 0,0640 »	0,0025	0,0025	0,0035
» 0,064 » 0,120 »	0,005	0,005	0,007
» 0,120 » 0,240 »	0,010	0,010	0,014
» 0,24 » 0,50 »	0,03	0,03	0,04

\* Соответствуют значениям расширенной неопределенности.

### 16.3 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- фотоколориметр любого типа;
- колбы мерные 2—100—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- колбы Кн-2—250—19/26, Кн-2—500—29/32 по ГОСТ 25336;
- стаканы В-1—150 ТХС, В-1—250 ТХС, В-1—400 ТХС по ГОСТ 25336;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336;
- воронку ВД-1—250 ХС по ГОСТ 25336;
- стекла часовые.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118 и разбавленную 1:1 и раствор молярной концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup>;
- кислоту серную по ГОСТ 4204, разбавленную 1:1 и 1:99;
- аммиак водный по ГОСТ 3760, разбавленный 1:1 и 1:50;
- аммоний надсернистый по ГОСТ 20478, раствор массовой концентрации 50 г/дм<sup>3</sup>;
- аммоний хлористый по ГОСТ 3773, раствор массовой концентрации 250 г/дм<sup>3</sup>;
- водорода пероксид по ГОСТ 10929;
- гидроксилламин сернистый по ГОСТ 5456, раствор массовой концентрации 250 г/дм<sup>3</sup>;
- диметилглиоксим по ГОСТ 5828, раствор массовой концентрации 10 г/дм<sup>3</sup> в спирте;
- калий-натрий виннокислый по ГОСТ 5845, раствор массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup>;
- натрия гидроксид (натрия гидроокись) по ГОСТ 4328, раствор массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup>;
- натрий лимоннокислый трехзамещенный по ГОСТ 22280, раствор массовой концентрации 250 г/дм<sup>3</sup>, очищенный от никеля;
- натрий серноватисто-кислый (натрия тиосульфат) по ГОСТ 27068, раствор массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup>;
- спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300;
- хлороформ технический по ГОСТ 20015;
- никель по ГОСТ 849 марки Н-1у или Н0;
- растворы никеля известной концентрации;
- бумагу лакмусовую;
- фильтры обеззоленные по [16].

### 16.4 Метод анализа

Метод основан на образовании окрашенного соединения никеля с диметилглиоксимом в щелочной среде после отделения меди тиосульфатом натрия.

## 16.5 Подготовка к выполнению анализа

16.5.1 Для очистки от никеля раствора лимоннокислого натрия трехзамещенного массовой концентрации  $250 \text{ г/дм}^3$   $200 \text{ см}^3$  раствора помещают в делительную воронку, прибавляют несколько капель аммиака,  $5 \text{ см}^3$  раствора диметилглиоксима,  $10 \text{ см}^3$  хлороформа и экстрагируют в течение от 2 до 3 мин. Окрашенный слой хлороформа отбрасывают, а экстракцию продолжают до тех пор, пока хлороформ перестанет окрашиваться.

16.5.2 Для построения градуировочного графика готовят растворы никеля известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации никеля  $0,1 \text{ мг/см}^3$  навеску никеля массой  $0,1000 \text{ г}$  помещают в коническую колбу вместимостью  $250 \text{ см}^3$ , прибавляют  $10 \text{ см}^3$  разбавленной азотной кислоты и нагревают до полного растворения никеля. К охлажденному раствору прибавляют  $10 \text{ см}^3$  серной кислоты, разбавленной 1:1, и нагревают до выделения паров серной кислоты в течение от 5 до 6 мин. Затем колбу с содержимым охлаждают, стенки колбы обмывают объемом от 5 до  $7 \text{ см}^3$  воды и снова нагревают содержимое колбы до выделения паров серной кислоты. К остатку прибавляют  $100 \text{ см}^3$  воды и нагревают до полного растворения солей, затем раствор охлаждают, переливают в мерную колбу вместимостью  $1000 \text{ см}^3$ , доливают водой до метки и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации никеля  $0,01 \text{ мг/см}^3$   $10,0 \text{ см}^3$  раствора А помещают в мерную колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$ , доливают до метки серной кислотой, разбавленной 1:99, и перемешивают.

### 16.5.3 Построение градуировочного графика

В ряд мерных колб вместимостью  $100 \text{ см}^3$  каждая отбирают  $0; 1,0; 3,0; 5,0; 7,0$  и  $10,0 \text{ см}^3$  раствора Б. Растворы разбавляют водой до  $50 \text{ см}^3$ , приливают по  $15 \text{ см}^3$  раствора соляной кислоты молярной концентрации  $0,1 \text{ моль/дм}^3$ , по  $5 \text{ см}^3$  раствора виннокислого калия-натрия, по  $10 \text{ см}^3$  раствора гидроксида натрия и далее продолжают, как указано в 16.6.3.

Раствором сравнения служит раствор, не содержащий аликвоты раствора Б никеля.

По найденным значениям оптических плотностей растворов и соответствующим им содержаниям никеля строят градуировочный график.

## 16.6 Выполнение анализа

16.6.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

16.6.2 Масса навески медного концентрата, вместимость мерной колбы и объем аликвоты раствора в зависимости от массовой доли никеля указаны в таблице 23.

Т а б л и ц а 23

Массовая доля никеля, %	Масса навески, г	Вместимость мерной колбы, $\text{см}^3$	Объем аликвоты раствора, $\text{см}^3$
От 0,001 до 0,005	2	—	Используется весь фильтрат
» 0,005 » 0,05	1	100	50—10
» 0,05 » 0,2	0,5	100	10
» 0,2 » 0,5	0,25	100	10—5

16.6.3 Навеску медного концентрата помещают в стакан вместимостью  $250 \text{ см}^3$ , смачивают водой, прибавляют от 25 до  $40 \text{ см}^3$  соляной кислоты и нагревают в течение 15 мин. Затем в стакан прибавляют  $15 \text{ см}^3$  азотной кислоты, накрывают его часовым стеклом и нагревают до прекращения выделения оксидов азота. После этого стекло обмывают над стаканом водой, к раствору прибавляют  $15 \text{ см}^3$  серной кислоты, разбавленной 1:1, выпаривают раствор до появления паров серной кислоты и продолжают нагревать еще в течение 10 мин. Стакан с содержимым охлаждают, стенки стакана обмывают объемом от 7 до  $10 \text{ см}^3$  воды и еще раз нагревают до выделения паров серной кислоты.

Остаток охлаждают, прибавляют  $100 \text{ см}^3$  воды и нагревают содержимое стакана до кипения.

Раствор фильтруют через плотный фильтр в коническую колбу вместимостью  $500 \text{ см}^3$ .

Фильтр с остатком промывают 8—10 раз серной кислотой, разбавленной 1:99. Фильтрат нагревают до кипения, прибавляют от 15 до  $20 \text{ см}^3$  раствора серноватистокислого натрия и кипятят до полной коагуляции осадка. Прозрачный раствор над остатком проверяют на полноту осаждения меди. Для этого добавляют от 1 до  $2 \text{ см}^3$  раствора серноватистокислого натрия. Отсутствие черного осадка сульфида меди показывает полноту осаждения.

Раствор отфильтровывают через неплотный фильтр в стакан вместимостью 250 или 400 см<sup>3</sup>. Осадок на фильтре промывают 5—6 раз серной кислотой, разбавленной 1:99. Фильтрат нагревают, прибавляют 20 см<sup>3</sup> пероксида водорода и продолжают нагревать до выделения паров серной кислоты. Полученный остаток охлаждают, прибавляют 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, 20 см<sup>3</sup> воды и кипятят. Затем раствор охлаждают, переливают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

Аликвоту раствора, указанную в таблице 23, переносят в стакан вместимостью 150 см<sup>3</sup>, приливают от 1 до 3 см<sup>3</sup> раствора солянокислого гидросиламина, от 15 до 20 см<sup>3</sup> раствора хлористого аммония, 15 см<sup>3</sup> раствора лимоннокислого натрия и разбавляют до 100 см<sup>3</sup>. В раствор помещают кусочек лакмусовой бумаги и прибавляют по каплям при перемешивании аммиак, разбавленный 1:1, до слабощелочной реакции. Затем раствор переливают в делительную воронку вместимостью 250 см<sup>3</sup>, добавляют 1 см<sup>3</sup> диметилглиоксима, перемешивают и трижды экстрагируют диметилглиоксимат никеля хлороформом, прибавляя первый раз 5 см<sup>3</sup>, затем 3 и 2 см<sup>3</sup> экстрагента.

Содержимое воронки каждый раз встряхивают в течение от 1 до 2 мин и после расслоения жидкостей хлороформный слой сливают в другую делительную воронку.

К соединенным хлороформным экстрактам прибавляют по 10 см<sup>3</sup> аммиака, разбавленного 1:50, встряхивают, перемешивают, дают отстояться, затем сливают хлороформный слой в третью делительную воронку, а водный раствор встряхивают с 2 см<sup>3</sup> хлороформа, который затем присоединяют к экстракту. После этого дважды реэкстрагируют никель раствором соляной кислоты молярной концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup>, прибавляя к экстракту 10 и 5 см<sup>3</sup> кислоты и встряхивая воронку в течение 1 мин.

Хлороформный слой отбрасывают, а объединенные солянокислые растворы (реэкстракты) переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>. К раствору прибавляют 5 см<sup>3</sup> раствора виннокислого калия-натрия, 10 см<sup>3</sup> раствора гидроксида натрия, 10 см<sup>3</sup> раствора надсернистого аммония и 2 см<sup>3</sup> раствора диметилглиоксима (после добавления каждого реактива раствор перемешивают). Затем раствор доливают водой до метки, перемешивают и через 25 мин измеряют оптическую плотность раствора на фотоколориметре при длине волны от 520 до 540 нм, используя кювету толщиной поглощающего свет слоя 20 мм.

Раствором сравнения служит раствор контрольного опыта, проведенный через все стадии анализа. Массу никеля в миллиграммах устанавливают по градуировочному графику.

#### 16.7 Обработка результатов анализа

16.7.1 Массовую долю никеля  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 \cdot V \cdot 100}{V_1 \cdot m \cdot 1000}, \quad (35)$$

где  $m_1$  — масса никеля, найденная по градуировочному графику, мг;

$m$  — масса навески медного концентрата, г;

$V$  — объем мерной колбы, см<sup>3</sup>;

$V_1$  — объем аликвоты раствора, см<sup>3</sup>.

16.7.2 За результат анализа принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений при условии, что абсолютная разность между ними в условиях повторяемости не превышает значений (при доверительной вероятности  $P = 0,95$ ) предела повторяемости  $r$ , приведенных в таблице 22.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6 (подпункт 5.2.2.1).

16.7.3 Расхождения между результатами анализа, полученными в двух лабораториях, не должны превышать предела воспроизводимости. В этом случае за окончательный результат может быть принято их среднеарифметическое значение. При невыполнении этого условия могут быть использованы процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6.

#### 16.8 Контроль качества результатов анализа

Контроль качества результатов анализа — по 4.25.

#### 16.9 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 4.23, значения погрешности результатов анализа ( $\pm \Delta$ ) приведены в таблице 22.

## 17 Атомно-абсорбционный метод определения массовой доли железа, кобальта, никеля

### 17.1 Область применения

В настоящем разделе установлено определение массовой доли железа (в диапазоне от 1 % до 10 %), кобальта (в диапазоне от 0,005 % до 0,2 %), никеля (в диапазоне от 0,005 % до 0,5 %) атомно-абсорбционным методом.

### 17.2 Требования к погрешности анализа

Погрешность результатов анализа массовой доли железа, кобальта, никеля, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать значениям, приведенным в таблице 24.

Т а б л и ц а 24

В процентах

Определяемый элемент	Диапазон массовой доли элемента	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta^*$	Предел	
			повторяемости $r (n = 2)$	воспроизводимости $R$
Железо	От 1,00 до 2,00 включ.	0,11	0,13	0,15
	Св. 2,00 » 3,00 »	0,16	0,20	0,22
	» 3,00 » 5,00 »	0,21	0,26	0,30
	» 5,00 » 10,00 »	0,28	0,33	0,40
Кобальт	От 0,0050 до 0,0200 включ.	0,0010	0,0010	0,0014
	Св. 0,020 » 0,050 »	0,004	0,004	0,005
	» 0,050 » 0,200 »	0,010	0,010	0,014
Никель	От 0,0050 до 0,0200 включ.	0,0010	0,0010	0,0014
	Св. 0,020 » 0,050 »	0,003	0,003	0,004
	» 0,050 » 0,150 »	0,010	0,010	0,014
	» 0,15 » 0,30 »	0,02	0,02	0,03
	» 0,30 » 0,50 »	0,04	0,03	0,05
* Соответствуют значениям расширенной неопределенности.				

### 17.3 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- спектрофотометр атомно-абсорбционный с пламенным атомизатором и источниками излучения на железо, кобальт, никель;

- печь муфельную с терморегулятором, обеспечивающую температуру нагрева до 1000 °С;

- компрессор воздушный;

- колбы мерные 2—100—2, 2—200—2, 2—250—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;

- стаканы Н-2—250 ТХС, В-2—400 ТХС по ГОСТ 25336;

- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;

- воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336;

- чашки (тигли) стеклоглиняные;

- тигли платиновые по ГОСТ 6563.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- воздух, сжатый под давлением от  $2 \cdot 10^5$  до  $6 \cdot 10^5$  Па;

- ацетилен по ГОСТ 5457;

- пропан-бутан по ГОСТ 20448;

- кислоту соляную по ГОСТ 3118 и разбавленную 1:1, 1:100, 5:100;

- кислоту азотную по ГОСТ 4461 и разбавленную 1:1;

- кислоту фтористоводородную по ГОСТ 10484;

- кислоту перхлорную по [19];
- аммоний фтористый по ГОСТ 4518;
- железо по ГОСТ 9849;
- кобальт по ГОСТ 123;
- никель по ГОСТ 849;
- вода дистиллированная по ГОСТ 6709;
- смесь для сплавления: натрий углекислый и натрий тетраборнокислый, прокаленный, смешанные в соотношении 2:1;
- натрий тетраборнокислый 10-водный по ГОСТ 4199, обезвоженный следующим образом: кристаллический тетраборнокислый натрий нагревают постепенно до температуры от 350 °С до 400 °С и прокаливают при указанной температуре в течение от 1 до 1,5 ч;
- натрий углекислый безводный по ГОСТ 83;
- растворы железа известной концентрации;
- градуировочные растворы железа;
- растворы кобальта известной концентрации;
- градуировочные растворы кобальта;
- растворы никеля известной концентрации;
- градуировочные растворы никеля;
- фильтры обеззоленные по [16].

#### 17.4 Метод анализа

Метод основан на атомизации растворов в пламени воздух-ацетилен или воздух-пропан-бутан и измерении атомной абсорбции железа при длине волны 248,3 нм, кобальта при длине волны 240,7 нм, никеля при длине волны 232,0 нм. Переведение пробы в раствор осуществляют кислотной обработкой навески материала с доплавлением нерастворимого остатка в случае необходимости.

#### 17.5 Подготовка к выполнению анализа

17.5.1 Для построения градуировочного графика готовят растворы железа известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации железа 1 мг/см<sup>3</sup> навеску железа массой 1,0000 г растворяют в 50 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, при нагревании до температуры от 40 °С до 60 °С. Раствор выпаривают до влажных солей. Соли растворяют в 100 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, при нагревании. После охлаждения раствор переливают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации железа 0,1 мг/см<sup>3</sup> 10,0 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки соляной кислотой, разбавленной 5:100, и перемешивают.

17.5.2 Для построения градуировочного графика готовят растворы кобальта известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации кобальта 1 мг/см<sup>3</sup> навеску кобальта массой 0,1000 г растворяют в объеме от 5 до 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты при нагревании до температуры от 40 °С до 60 °С. Раствор выпаривают до влажных солей. Соли растворяют в 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, при нагревании. После охлаждения раствор переливают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки, перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации кобальта 0,1 мг/см<sup>3</sup> 10,0 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки соляной кислотой, разбавленной 5:100, и перемешивают.

17.5.3 Для построения градуировочного графика готовят растворы никеля известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации никеля 1 мг/см<sup>3</sup> навеску никеля массой 0,1000 г растворяют в объеме от 5 до 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты при нагревании до температуры от 40 °С до 60 °С. Раствор выпаривают до влажных солей. Соли растворяют в 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, при нагревании. После охлаждения раствор переливают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации никеля  $0,1 \text{ мг/см}^3$   $10 \text{ см}^3$  раствора А помещают в мерную колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$ , доливают до метки соляной кислотой, разбавленной 1:100, и перемешивают.

17.5.4 При приготовлении фонового раствора № 1 навеску смеси для сплавления массой 20 г помещают в стакан вместимостью  $400 \text{ см}^3$ , растворяют в  $100 \text{ см}^3$  воды. Осторожно приливают раствор соляной кислоты, разбавленной 1:1, до прекращения вспенивания и  $100 \text{ см}^3$  в избыток. Раствор кипятят до удаления углекислого газа, охлаждают, доливают до  $1 \text{ дм}^3$  водой и перемешивают.

17.5.5 При приготовлении фонового раствора железа навеску железа массой 10 г помещают в стакан вместимостью  $400 \text{ см}^3$ , приливают  $50 \text{ см}^3$  соляной кислоты, разбавленной 1:1, и растворяют при нагревании до температуры от  $40 \text{ }^\circ\text{C}$  до  $60 \text{ }^\circ\text{C}$ . После полного растворения металла приливают по каплям азотную кислоту до прекращения вспенивания раствора и полного окисления железа. Раствор выпаривают до влажных солей. Соли растворяют в  $100 \text{ см}^3$  соляной кислоты, разбавленной 1:1, при нагревании. После охлаждения раствор доливают до  $1 \text{ дм}^3$  водой и перемешивают.

1  $\text{см}^3$  фонового раствора содержит  $0,01 \text{ г/см}^3$  железа.

### 17.5.6 Построение градуировочных графиков

17.5.6.1 Построение градуировочного графика для определения железа

а) Для построения градуировочного графика при кислотном разложении пробы готовят серию градуировочных растворов. Для этого в мерные колбы вместимостью  $100 \text{ см}^3$  каждая помещают аликвоты растворов А и Б железа согласно таблице 25, доливают до метки соляной кислотой, разбавленной 5:100, и перемешивают.

б) Для построения градуировочного графика при разложении пробы с доплавлением нерастворимого остатка серию градуировочных растворов готовят, как указано в а), но до метки доводят фоновым раствором № 1.

17.5.6.2 Построение градуировочного графика для определения кобальта и (или) никеля. (Допускается объединять градуировочные растворы для определения кобальта и никеля.)

а) Для построения градуировочного графика при кислотном разложении пробы готовят серию градуировочных растворов. Для этого в мерные колбы вместимостью  $100 \text{ см}^3$  каждая помещают аликвоты растворов Б кобальта и (или) никеля согласно таблице 26, доливают до метки соляной кислотой, разбавленной 5:100, и перемешивают.

б) Для построения градуировочного графика при разложении пробы с доплавлением нерастворимого остатка серию градуировочных растворов готовят, как указано в а), но до метки доводят фоновым раствором № 1.

Т а б л и ц а 25

Аликвота раствора железа, $\text{см}^3$		Концентрация железа, $\text{мг/см}^3$ ( $V = 100 \text{ см}^3$ )	Массовая доля железа, % (масса навески $0,1 \text{ г}$ в $200 \text{ см}^3$ раствора)
Раствор Б $C_{\text{Fe}} = 0,1 \text{ мг/см}^3$	Раствор А $C_{\text{Fe}} = 1 \text{ мг/см}^3$		
0	—	0	0
2,0	—	0,002	0,04
5,0	—	0,005	1,0
10,0	—	0,010	2,0
—	2,0	0,020	4,0
—	3,0	0,030	6,0
—	4,0	0,040	8,0
—	5,0	0,050	10,0

П р и м е ч а н и е — Концентрации градуировочных растворов железа носят рекомендательный характер и зависят от характеристик используемого атомно-абсорбционного прибора, интервала определяемых концентраций. Для построения градуировочного графика допускается использовать 3—7 градуировочных растворов, но не менее 3.

Таблица 26

Аликвота раствора кобальта и (или) никеля, см <sup>3</sup> ( $C_{\text{ме}} = 0,1 \text{ мг/см}^3$ )	Концентрация кобальта и (или) никеля, мг/см <sup>3</sup> ( $V = 100 \text{ см}^3$ )	Массовая доля кобальта и (или) никеля, % (масса навески 0,5 г в 100 см <sup>3</sup> раствора)
0	0	0
0,5	0,0005	0,01
1,0	0,001	0,02
2,0	0,002	0,04
5,0	0,005	0,10
10,0	0,010	0,2
15,0	0,015	0,3
20,0	0,020	0,4
25,0	0,025	0,5

**П р и м е ч а н и е** — Концентрации градуировочных растворов кобальта и никеля носят рекомендательный характер и зависят от характеристик используемого атомно-абсорбционного прибора, интервала определяемых концентраций. Для построения градуировочного графика допускается использовать 3—7 градуировочных растворов, но не менее 3.

в) Для построения градуировочного графика при анализе проб с высоким содержанием железа (свыше 0,1 г железа в навеске, т. е. свыше 10 % железа для навески массой 1 г и свыше 20 % железа для навески массой 0,5 г) в растворы для построения градуировочного графика добавляют фоновый раствор железа.

Серию градуировочных растворов готовят следующим образом: в мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> каждая помещают алиquotы растворов Б кобальта и (или) никеля согласно таблице 3, приливают 10 см<sup>3</sup> фонового раствора железа, доливают до метки соляной кислотой, разбавленной 5:100, или фоновым раствором (в зависимости от способа разложения) и перемешивают.

17.5.6.3 Для построения градуировочного графика градуировочные растворы распыляют в воздушно-ацетиленовом пламени и регистрируют поглощение при длинах волн железа — 248,3 нм, кобальта — 240,7 нм, никеля — 232,0 нм.

Допускается использовать для атомизации пробы пламя пропан-бутан-воздух, если значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  соответствуют приведенным в таблице 24.

По оси абсцисс откладывают массовую концентрацию определяемого компонента в градуировочных растворах в миллиграммах на сантиметр кубический, по оси ординат — соответствующие значения абсорбции раствора.

## 17.6 Выполнение анализа

17.6.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

17.6.2 Масса навески медного концентрата, вместимость мерной колбы в зависимости от массовых долей железа, кобальта, никеля приведены в таблице 27.

Таблица 27

Элемент	Массовая доля элемента, %	Масса навески, г	Вместимость мерной колбы, см <sup>3</sup>
Железо	1—10	0,1	200—250
Кобальт, никель	0,005—0,2	1	100
	0,02—0,5	0,5	100

**П р и м е ч а н и е** — Если массовые доли кобальта и никеля значительно различаются, то следует брать навеску, рекомендованную для компонента с меньшей концентрацией, а для определения другого использовать дополнительное разведение. Допускается проводить определение каждого компонента из отдельной навески.



### 17.6.3 Кислотное растворение пробы

17.6.3.1 Навеску медного концентрата помещают в зависимости от определяемого компонента согласно таблице 27 помещают в колбу или стакан вместимостью 250 или 400 см<sup>3</sup>, смачивают водой, добавляют от 0,25 до 0,30 г фтористого аммония, приливают 30 см<sup>3</sup> смеси кислот соляной, азотной, перхлорной (в соотношении 1:1:1), упаривают до прекращения выделения паров перхлорной кислоты. Стакан (колбу) снимают с плиты, обмывают стенки водой, приливают от 5 до 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, и вновь нагревают раствор, выпаривая его досуха, не перекаливая. Добавляют 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты, от 20 до 30 см<sup>3</sup> воды. Раствор нагревают до растворения солей, охлаждают и переводят вместе с осадком в мерную колбу (согласно таблице 27), доливают водой до метки, перемешивают и дают отстояться.

17.6.3.2 Навеску медного концентрата помещают в стеклоглеродную чашку (тигель), смачивают водой, приливают от 10 до 15 см<sup>3</sup> азотной кислоты. После завершения бурной реакции приливают от 10 до 15 см<sup>3</sup> соляной кислоты, от 10 до 15 см<sup>3</sup> фтористоводородной кислоты и 2 см<sup>3</sup> перхлорной кислоты. Затем раствор нагревают до разложения основной массы навески пробы и продолжают нагревание до выделения густых паров перхлорной кислоты и далее досуха. Чашку (тигель) снимают с плиты, обмывают стенки водой, приливают от 5 до 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, и вновь нагревают раствор, выпаривая его досуха, не перекаливая осадок. Чашку (тигель) охлаждают. К остатку приливают 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, от 20 до 30 см<sup>3</sup> горячей воды и нагревают до растворения солей.

Раствор охлаждают, переносят в мерную колбу (согласно таблице 27), доливают до метки водой и перемешивают.

### 17.6.4 Разложение с доплавлением нерастворимого остатка

17.6.4.1 В присутствии кислотонерастворимых форм железа, кобальта, никеля поступают следующим образом.

Раствор, полученный после растворения солей в соляной кислоте и воде по 17.6.3.1, фильтруют на фильтр средней плотности, собирая фильтрат в стакан вместимостью 250 или 400 см<sup>3</sup>. Осадок на фильтре промывают 3—4 раза соляной кислотой, разбавленной 1:100, и 2—3 раза горячей водой до исчезновения желтой или голубой окраски фильтра. Фильтр с осадком помещают в платиновый тигель, подсушивают, озоляют и прокаливают при температуре от 500 °С до 600 °С. В тигель приливают от 10 до 15 см<sup>3</sup> фтористоводородной кислоты, от 2 до 3 см<sup>3</sup> азотной кислоты и выпаривают досуха. Тигель охлаждают, приливают от 2 до 3 см<sup>3</sup> азотной кислоты и вновь выпаривают досуха. После охлаждения остаток сплавляют с 2 г смеси для сплавления при температуре от 950 °С до 1000 °С в течение от 5 до 10 мин до получения однородного подвижного плава.

Тигель с плавом охлаждают, помещают в стакан с основным раствором, приливают 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, и нагревают до растворения плава. Раствор охлаждают. Тигель извлекают из стакана и обмывают водой. Полученный раствор охлаждают, переливают в мерную колбу (согласно таблице 27), доливают до метки водой и перемешивают.

17.6.4.2 Раствор, полученный после растворения солей в соляной кислоте и воде по 17.6.3.2, фильтруют на фильтр средней плотности, собирая фильтрат в стакан вместимостью 250 или 400 см<sup>3</sup>. Осадок на фильтре промывают 3—4 раза соляной кислотой, разбавленной 1:100, и 2—3 раза горячей водой до исчезновения желтой или голубой окраски фильтра. Фильтр с осадком помещают в платиновый тигель, подсушивают, озоляют и прокаливают при температуре от 500 °С до 600 °С. После охлаждения остаток сплавляют с 2 г смеси для сплавления при температуре от 950 °С до 1000 °С в течение от 5 до 10 мин до получения однородного подвижного плава. Тигель с плавом охлаждают, помещают в стакан с основным раствором, приливают 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, и нагревают до растворения плава. Раствор охлаждают. Тигель извлекают из стакана и обмывают водой. Полученный раствор охлаждают, переливают в мерную колбу (согласно таблице 27), доливают до метки водой и перемешивают.

Допускается применение других видов разложения, полностью вскрывающих анализируемый материал.

### 17.6.5 Измерение абсорбции

Анализируемый раствор распыляют в пламя воздух-ацетилен атомно-абсорбционного спектрофотометра и измеряют абсорбцию железа при длине волны 248,3 нм, кобальта при длине волны 240,7 нм, никеля при длине волны 232,0 нм.

Абсорбцию каждого раствора измеряют не менее двух раз и для расчета берут среднеарифметическое значение. При смене растворов систему распыления промывают водой до получения нулевого показания прибора. Рекомендованная максимальная величина измеряемой абсорбции примерно 0,5 единиц. В случае необходимости для уменьшения ее значения допускается проводить измерения при менее чувствительной длине волны или разворачивать горелку.

По найденному значению абсорбции анализируемого раствора за вычетом абсорбции раствора контрольного опыта находят содержание определяемого компонента по градуировочному графику. Если концентрация определяемого элемента в анализируемом растворе превышает его концентрацию в градуировочных растворах (величина абсорбции анализируемого раствора выше абсорбции последней точки графика), проводят разбавление анализируемого раствора.

### 17.7 Обработка результатов анализа

17.7.1 Массовую долю железа, кобальта, никеля  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{C \cdot V \cdot 100}{m \cdot 1000} = \frac{C \cdot V}{m \cdot 10}, \quad (36)$$

где  $C$  — массовая концентрация элемента, найденная по градуировочному графику, мг/см<sup>3</sup>;

$V$  — объем раствора в мерной колбе, см<sup>3</sup>;

$m$  — масса навески медного концентрата, г.

17.7.2 За результат анализа принимают среднееарифметическое значение двух параллельных определений при условии, что абсолютная разность между ними в условиях повторяемости не превышает значений (при доверительной вероятности  $P = 0,95$ ) предела повторяемости  $r$ , приведенных в таблице 24.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6 (подпункт 5.2.2.1).

17.7.3 Расхождения между результатами анализа, полученными в двух лабораториях, не должны превышать предела воспроизводимости. В этом случае за окончательный результат может быть принято их среднееарифметическое значение. При невыполнении этого условия могут быть использованы процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6.

### 17.8 Контроль качества результатов анализа

Контроль качества результатов анализа — по 4.25.

### 17.9 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 4.23, значения погрешности результатов анализа ( $\pm \Delta$ ) приведены в таблице 24.

## 18 Методы определения массовой доли серы

### 18.1 Область применения

В настоящем разделе установлено определение массовой доли общей серы гравиметрическим методом и массовой доли сульфидной серы титриметрическим методом в диапазоне от 10 % до 45 %.

### 18.2 Требования к погрешности анализа

Погрешность результатов анализа массовой доли серы, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать значениям, приведенным в таблице 28.

Т а б л и ц а 28

В процентах

Диапазон массовой доли серы	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta^*$	Предел	
		повторяемости $r (n = 2)$	воспроизводимости $R$
Св. 10,00 до 15,00 включ.	0,28	0,25	0,40
» 15,0 » 20,0 »	0,4	0,3	0,5
» 20,0 » 30,0 »	0,5	0,4	0,7
» 30,0 » 35,0 »	0,6	0,5	0,8
» 35,0 » 45,0 »	0,7	0,7	1,0

\* Соответствуют значениям расширенной неопределенности.

### 18.3 Гравиметрический метод определения общей серы

#### 18.3.1 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- аппарат Киппа;
- печь муфельную с терморегулятором, обеспечивающую температуру нагрева до 1000 °С;
- колбы мерные 2—500—2 по ГОСТ 1770;
- колбы Кн-1—500—29/32 ТХС по ГОСТ 25336;
- стаканы В-1—250 ТХС по ГОСТ 25336;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336;
- тигли платиновые по ГОСТ 6563 или фарфоровые по ГОСТ 9147;
- тигли железные;
- чашки фарфоровые по ГОСТ 9147;
- эксикатор 2—190 по ГОСТ 25336;
- стекла часовые.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- натрия перекись по [21];
- натрий углекислый безводный по ГОСТ 83;
- смесь для сплавления;
- бром по ГОСТ 4109;
- углерод четыреххлористый по ГОСТ 20288;
- бромную смесь;
- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- водорода пероксид по ГОСТ 10929;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118 и разбавленную 1:1 и 1:99;
- двуокись углерода;
- аммиак водный по ГОСТ 3760, разбавленный 1:25;
- метиловый оранжевый, индикатор по [15], раствор массовой концентрации 1 г/дм<sup>3</sup>;
- гидроксилламин солянокислый по ГОСТ 5456, раствор массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup>;
- барий хлористый по ГОСТ 4108, раствор массовой концентрации 20 г/дм<sup>3</sup>;
- серебро азотнокислое по ГОСТ 1277, раствор массовой концентрации 10 г/дм<sup>3</sup>, подкисленный азотной кислотой;
- натрий хлористый по ГОСТ 4233;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461;
- бумагу фильтровальную по ГОСТ 12026;
- фильтры обеззоленные по [16].

#### 18.3.2 Метод анализа

Метод основан на осаждении сульфат-ионов раствором хлористого бария после предварительного сплавления навески медного концентрата со смесью углекислого натрия и перекиси натрия или кислотного разложения анализируемой пробы.

#### 18.3.3 Подготовка к выполнению анализа

18.3.3.1 При приготовлении смеси для сплавления смешивают перекись натрия и углекислый натрий в соотношении 1:1.

18.3.3.2 При приготовлении бромной смеси смешивают 200 см<sup>3</sup> брома и 300 см<sup>3</sup> четыреххлористого углерода. Смесь хранят в вытяжном шкафу в посуде с притертой пробкой.

#### 18.3.4 Выполнение анализа

18.3.4.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

18.3.4.2 Навеску медного концентрата массой от 0,5 до 1 г перемешивают в железном тигле с десятикратным количеством смеси для сплавления и сверху покрывают 0,5 г той же смеси. Тигель ставят в течение от 10 до 15 мин на край муфеля при открытой дверце, затем перемещают его в более нагретую часть муфеля, закрывают дверцу и сплавляют содержимое тигля при температуре от 650 °С до 750 °С до получения однородного плава, имеющего красный цвет.

Тигель с плавом охлаждают, помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, содержащий от 100 до 150 см<sup>3</sup> теплой воды, и выщелачивают плав, накрыв стакан часовым стеклом. Тигель вынимают и обмывают водой над стаканом. Если раствор окажется окрашенным, прибавляют несколько капель пероксида водорода.

Раствор вместе с осадком помещают в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, приливают 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты и пропускают из аппарата Киппа ток двуокиси углерода в течение от 10 до 15 мин. При массовой доле свинца в пробе до 0,2 % раствор двуокиси углерода не насыщают.

Содержимое колбы охлаждают, разбавляют водой до метки и перемешивают. Затем осадку дают осесть на дно колбы, после чего фильтруют часть раствора через сухой фильтр средней плотности, собирая фильтрат в сухой стакан.

Аликвоту фильтрата 100 см<sup>3</sup> помещают в фарфоровую чашку, приливают 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты и выпаривают раствор досуха. Выпаривание с соляной кислотой повторяют еще два раза. Сухой остаток растворяют в объеме от 3 до 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты, приливают от 50 до 60 см<sup>3</sup> горячей воды и нагревают раствор до кипения, фильтруют через фильтр средней плотности и промывают раствором соляной кислоты, разбавленной 1:99, до отрицательной реакции на ион сульфата с раствором хлористого бария.

Фильтрат и промывные воды собирают в коническую колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup> и нейтрализуют аммиаком до щелочной реакции по метилловому оранжевому, а затем до кислой реакции соляной кислотой. Разбавляют до 300 см<sup>3</sup> водой, приливают 5 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты, разбавленной 1:1, от 2 до 5 см<sup>3</sup> раствора солянокислого гидроксилamina, нагревают до кипения и кипятят в течение от 5 до 7 мин.

В нагретый до кипения раствор вливают непрерывной струей при перемешивании 100 см<sup>3</sup> нагретого до кипения раствора хлористого бария. Кипятят в течение от 5 до 7 мин и оставляют раствор с осадком на теплом месте плиты в течение от 2 до 3 ч или до следующего дня.

Раствор отфильтровывают через плотный фильтр, стараясь не переносить осадок на фильтр. В колбу с осадком приливают от 25 до 30 см<sup>3</sup> горячей воды, протирают стенки колбы кусочком фильтра и переносят на фильтр. Промывают 10—12 раз горячей водой до отрицательной реакции промывных вод на ион хлора с раствором азотнокислого серебра.

Осадок вместе с фильтром помещают во взвешенный платиновый или фарфоровый тигель, подсушивают, озоляют и прокалывают в муфеле при температуре от 800 °С до 850 °С до постоянной массы. Охлаждают и взвешивают.

18.3.4.3 При кислотном разложении навеску медного концентрата массой 0,2 г помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, добавляют 0,2 г хлористого натрия, приливают 10 см<sup>3</sup> бромной смеси, накрывают стакан часовым стеклом и оставляют без нагревания в течение от 15 до 20 мин. Затем осторожно, небольшими порциями, приливают от 10 до 15 см<sup>3</sup> азотной кислоты и перемешивают. После прекращения бурной реакции раствор нагревают и упаривают до сиропообразного состояния. Стекло снимают, обмывают его над стаканом небольшим количеством воды, приливают 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты и выпаривают до влажного состояния. Повторяют выпаривание с соляной кислотой еще 2 раза. Остаток высушивают при температуре 150 °С до удаления запаха азотной кислоты. Приливают от 5 до 7 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты, разбавленной 1:1, нагревают в течение от 2 до 3 мин, приливают от 50 до 70 см<sup>3</sup> воды и кипятят в течение от 5 до 10 мин, накрыв стакан стеклом. Раствор фильтруют через плотный фильтр, в конус которого вложена фильтробумажная масса, и промывают 5—6 раз горячим раствором соляной кислоты, разбавленной 1:99. Фильтрат с промывными водами собирают в колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>. Объем раствора должен быть от 250 до 300 см<sup>3</sup>. Приливают от 2 до 5 см<sup>3</sup> раствора солянокислого гидроксилamina, накрывают колбу стеклом, нагревают до кипения и кипятят в течение от 5 до 7 мин. Далее продолжают анализ, как указано в 18.3.4.2.

## 18.4 Титриметрический метод определения сульфидной серы

### 18.4.1 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- установку для сжигания серы согласно рисунку 1, в которую входят:
  - а) печь трубчатая электрическая типа J СУОЛ 0,25.2,5/14К или другого типа, обеспечивающая температуру нагрева до 900 °С;
  - б) склянка Тищенко СПТ по ГОСТ 25336 для очистки воздуха от примесей сернистого и углекислого газов, влаги. Колонку в нижней части наполняют безводным хлористым кальцием, в верхней — кусочками гидроксида натрия;
  - в) лодочки фарфоровые ЛС2 по ГОСТ 9147;
- шкаф сушильный;
- колбы мерные 2—100—2 по ГОСТ 1770;
- колбы Кн-2—250 ТХС по ГОСТ 25336;
- чашки ЧБН-1—40 по ГОСТ 25336;

- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336;
- бюретки 1—1—2—25—0,1 по ГОСТ 29251;
- мензурки 50, 100 по ГОСТ 1770.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- кальций хлористый по [36], плавленный;
- натрия гидроксид (натрия гидроокись) по ГОСТ 4328, раствор молярной концентрации 0,5 моль/дм<sup>3</sup>, приготовленный по ГОСТ 25794.1;
- калия гидроксид (калия гидроокись) по ГОСТ 24363, раствор молярной концентрации 0,5 моль/дм<sup>3</sup>;
- водорода пероксид по ГОСТ 10929, раствор, разбавленный 1:10;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118, разбавленную 1:1;
- метиловый красный, индикатор по [35];
- метиленовый голубой, индикатор по [36];
- спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300;
- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- смесь индикаторов;
- кислоту янтарную по ГОСТ 6341, приготовленную по ГОСТ 25794.1;
- фенолфталеин по [22], раствор массовой концентрации 0,1 г/дм<sup>3</sup> в спирте.

#### 18.4.2 Метод анализа

Метод основан на сжигании навески медного концентрата при температуре от 850 °С до 880 °С с поглощением выделяющегося диоксида серы пероксидом водорода и титровании образовавшейся кислоты раствором гидроксида калия или гидроксида натрия.

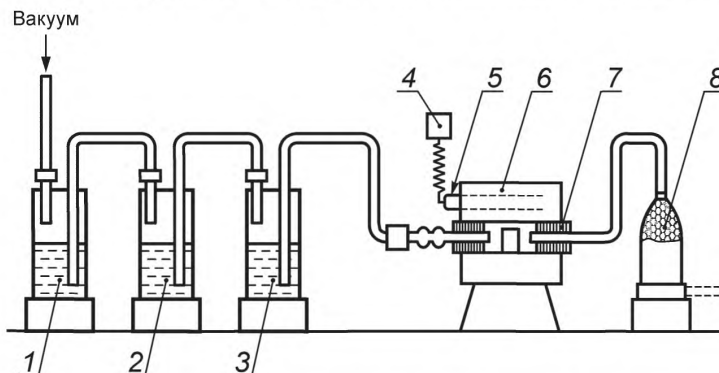
#### 18.4.3 Подготовка к выполнению анализа

18.4.3.1 Перед проведением анализа лодочки предварительно прокаливают при температуре от 850 °С до 900 °С в течение 1 ч. Использованные лодочки при последующем применении кипятят в растворе соляной кислоты, разбавленной 1:1, промывают водой, сушат и прокаливают при температуре 1000 °С.

18.4.3.2 При приготовлении смеси индикаторов навеску метилового красного массой 0,131 г смешивают с навеской метиленового голубого массой 0,081 г в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают в колбу 60 см<sup>3</sup> спирта, растворяют смесь при перемешивании, разбавляют водой до метки и перемешивают.

18.4.3.3 Перед проведением анализа необходимо проверить герметичность установки для сжигания серы (рисунок 1) и правильность ее сборки.

Для этого в поглотительную склянку 1 в полностью собранной установке наливают 25 см<sup>3</sup>, в склянки 2 и 3 от 10 до 15 см<sup>3</sup> раствора пероксида водорода, нейтрализованного титрованным раствором гидроксида калия или гидроксида натрия до перехода окраски раствора из желтой в красную. Это количество гидроксида не учитывают. Для проверки герметичности нижнее отверстие колонки закрывают пробкой и включают водоструйный насос или вакуум-насос. Если в поглотительных склянках 1, 2 и 3 вначале проскакивают пузырьки воздуха, а затем их выделение прекращается, это указывает на герметичность установки.



1—3 — склянки Дрекселя поглотительные; 4 — терморегулятор; 5 — термопара; 6 — печь трубчатая электрическая; 7 — лодочки фарфоровые; 8 — склянка Тищенко СПТ

Рисунок 1 — Установка для сжигания серы

## 18.4.3.4 Установка массовой концентрации раствора гидроксида калия

Отбирают три навески янтарной кислоты (предварительно перекристаллизованной и высушенной до постоянной массы) массой от 1 до 1,25 г, взятые с точностью до четырех десятичных знаков после запятой, помещают их в конические колбы вместимостью 250 см<sup>3</sup> и растворяют в объеме от 25 до 50 см<sup>3</sup> воды. Прибавляют 3—4 капли фенолфталеина и титруют раствором гидроксида калия до появления не исчезающего розового окрашивания.

Коэффициент поправки к массовой концентрации раствора гидроксида калия  $K$  вычисляют по формуле

$$K = \frac{m}{V \cdot 0,04134}, \quad (37)$$

где  $m$  — масса навески янтарной кислоты, г;

$V$  — объем раствора гидроксида калия, израсходованный на титрование навески, см<sup>3</sup>;

0,04134 — масса янтарной кислоты, соответствующая 1 см<sup>3</sup> раствора гидроксида калия молярной концентрации точно 0,5 моль/дм<sup>3</sup>.

Массовую концентрацию раствора гидроксида калия  $C$ , выраженную в граммах серы на 1 см<sup>3</sup> раствора, г/см<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

$$C = \frac{16 \cdot 0,5 \cdot K}{1000}, \quad (38)$$

где 16 — масса серы, вступающая в реакцию нейтрализации, г;

0,5 — молярная концентрация раствора гидроксида калия точно 0,5 моль/дм<sup>3</sup>;

$K$  — коэффициент поправки к массовой концентрации раствора гидроксида калия;

1000 — коэффициент пересчета дм<sup>3</sup> на см<sup>3</sup>.

Определение коэффициента поправки раствора гидроксида натрия — по ГОСТ 25794.1.

**18.4.4 Выполнение анализа**

18.4.4.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

18.4.4.2 Навеску медного концентрата массой 0,5 г помещают ровным слоем в фарфоровую лодочку. В поглотительный сосуд наливают от 40 до 50 см<sup>3</sup> раствора пероксида водорода, 2—3 капли индикатора или смеси индикаторов и нейтрализуют титрованным раствором гидроксида калия или гидроксида натрия.

Лодочку с помощью металлической проволоки с загнутым концом помещают в печь для сжигания, трубку быстро закрывают пробкой и сжигают навеску в токе воздуха при температуре от 850 °С до 880 °С в течение от 15 до 17 мин. По окончании сжигания раствор из поглотительных склянок сливают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, промывают 2—3 раза водой и титруют образовавшуюся кислоту раствором гидроксида калия или гидроксида натрия в присутствии индикатора или смеси индикаторов до изменения окраски раствора.

**18.5 Обработка результатов анализа**

18.5.1 Массовую долю общей серы  $X$ , %, при использовании гравиметрического метода вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 \cdot 0,1374 \cdot 100}{m}, \quad (39)$$

где  $m_1$  — масса осадка сернокислого бария, г;

$m$  — масса навески медного концентрата, г;

0,1374 — коэффициент пересчета сернокислого бария на серу.

18.5.2 Массовую долю сульфидной серы  $X_1$ , %, при использовании титриметрического метода вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{C \cdot V \cdot 100}{m}, \quad (40)$$

где  $C$  — массовая концентрация раствора гидроксида калия или гидроксида натрия по сере, г/см<sup>3</sup>;

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

$m$  — масса навески медного концентрата, г.

18.5.3 За результат анализа принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений при условии, что абсолютная разность между ними в условиях повторяемости не превышает значений (при доверительной вероятности  $P = 0,95$ ) предела повторяемости  $r$ , приведенных в таблице 28.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6 (подпункт 5.2.2.1).

18.5.4 Расхождения между результатами анализа, полученными в двух лабораториях, не должны превышать предела воспроизводимости. В этом случае за окончательный результат может быть принято их среднеарифметическое значение. При невыполнении этого условия могут быть использованы процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6.

## 18.6 Контроль качества результатов анализа

Контроль качества результатов анализа — по 4.25.

## 18.7 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 4.23, значения погрешности результатов анализа ( $\pm \Delta$ ) приведены в таблице 28.

# 19 Методы определения массовой доли мышьяка

## 19.1 Область применения

В настоящем разделе установлено определение массовой доли мышьяка в диапазоне от 0,01 % до 5,0 % фотометрическими и потенциометрическим методами.

## 19.2 Требования к погрешности анализа

Погрешность результатов анализа массовой доли мышьяка, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать значениям, приведенным в таблице 29.

Т а б л и ц а 29

В процентах

Диапазон массовой доли мышьяка	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta^*$	Предел	
		повторяемости $r (n = 2)$	воспроизводимости $R$
От 0,010 до 0,020 включ.	0,004	0,003	0,005
Св. 0,020 » 0,040 »	0,005	0,005	0,007
» 0,040 » 0,080 »	0,011	0,010	0,015
» 0,08 » 0,16 »	0,02	0,02	0,03
» 0,16 » 0,30 »	0,05	0,04	0,07
» 0,30 » 0,60 »	0,11	0,08	0,15
» 0,60 » 1,20 »	0,18	0,15	0,25
» 1,20 » 2,40 »	0,25	0,25	0,35
» 2,4 » 5,0 »	0,4	0,3	0,5

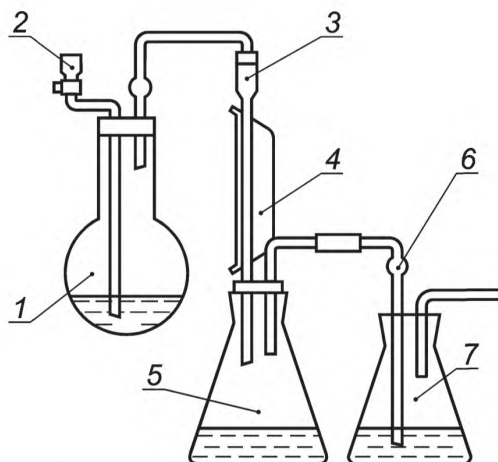
\* Соответствуют значениям расширенной неопределенности.

## 19.3 Фотометрический метод I

### 19.3.1 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- установку для отгонки треххлористого мышьяка согласно рисунку 2;



1 — перегонная колба; 2 — капельная воронка; 3 — насадка с брызгоуловителем; 4 — холодильник; 5 — первый приемник; 6 — отводная трубка с шариком; 7 — контрольный приемник с водой для улавливания газов

Рисунок 2 — Установка для отгонки мышьяка

- фотоколориметр любого типа;
- печь сушильную, обеспечивающую температуру нагрева 135 °С;
- колбы мерные 2—50—2, 2—200—2, 2—250—2 по ГОСТ 1770;
- стаканы В-1—100 ТХС, В-1—250 ТХС по ГОСТ 25336;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336;
- мензурки 50, 100 по ГОСТ 1770.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- аммоний молибденовокислый по ГОСТ 3765, раствор массовой концентрации 10 г/дм<sup>3</sup> в серной кислоте молярной концентрации 6 моль/дм<sup>3</sup> (хранить в полиэтиленовой посуде);
- гидразин серноокислый по ГОСТ 5841, раствор массовой концентрации 1,5 г/дм<sup>3</sup>;
- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- восстановительную смесь;
- ангидрид мышьяковистый по ГОСТ 1973;
- растворы мышьяка известной концентрации;
- натрия гидроксид (натрия гидроокись) по ГОСТ 4328, раствор массовой концентрации 20 г/дм<sup>3</sup>;
- фенолфталеин по [22];
- кислоту серную по ГОСТ 4204, разбавленную 1:1 и 1:3, и раствор молярной концентрации 6 моль/дм<sup>3</sup>;
- натрий двууглекислый по ГОСТ 4201;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461;
- пемзу;
- калий бромистый по ГОСТ 4160;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118, разбавленную 1:1.

### 19.3.2 Метод анализа

Метод основан на образовании окрашенного соединения мышьяка (V) с молибденовокислым аммонием и последующем восстановлении его серноокислым гидразином в кислой среде после отделения мышьяка отгонкой в виде трихлорида или мышьяковистого водорода.

#### 19.3.3 Подготовка к выполнению анализа

19.3.3.1 При приготовлении восстановительной смеси к 25 см<sup>3</sup> раствора молибденовокислого аммония прибавляют 2,5 см<sup>3</sup> серноокислого гидразина, переливают раствор в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают. Применяют свежеприготовленную смесь.

19.3.3.2 Для построения градуировочного графика готовят растворы мышьяка известной концентрации.



При приготовлении раствора А массовой концентрации мышьяка  $0,4 \text{ мг/см}^3$  навеску мышьяковистого ангидрида массой  $0,1320 \text{ г}$  растворяют при слабом нагревании в объеме от  $2$  до  $3 \text{ см}^3$  раствора гидроксида натрия. Раствор переливают в мерную колбу вместимостью  $250 \text{ см}^3$ , разбавляют водой до  $80 \text{ см}^3$ , приливают одну каплю фенолфталеина и серную кислоту, разбавленную  $1:3$ , до обесцвечивания раствора. К раствору (осторожно) прибавляют  $1 \text{ г}$  двууглекислого натрия, охлаждают и разбавляют водой до метки.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации мышьяка  $0,02 \text{ мг/см}^3$   $10,0 \text{ см}^3$  раствора А помещают в мерную колбу вместимостью  $200 \text{ см}^3$  и доливают водой до метки. Раствор Б готовят перед употреблением.

#### 19.3.3.3 Построение градуировочного графика

В ряд стаканов вместимостью  $100 \text{ см}^3$  каждый отбирают  $0; 1,0; 2,0; 3,0$  и  $4,0 \text{ см}^3$  раствора Б. Во все стаканы приливают по  $5 \text{ см}^3$  азотной кислоты, растворы осторожно при температуре от  $120 \text{ }^\circ\text{C}$  до  $130 \text{ }^\circ\text{C}$  выпаривают досуха и далее проводят анализ, как указано в 19.3.4.2.

В качестве раствора сравнения применяют воду.

По найденным значениям оптических плотностей растворов и соответствующим им содержаниям мышьяка строят градуировочный график.

### 19.3.4. Выполнение анализа

19.3.4.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

19.3.4.2 Навеску медного концентрата массой от  $1$  до  $2 \text{ г}$  помещают в стакан вместимостью  $250 \text{ см}^3$ , приливают  $30 \text{ см}^3$  азотной кислоты, нагревают до полного растворения навески и выпаривают до удаления основной массы кислоты. Раствор охлаждают, приливают  $20 \text{ см}^3$  серной кислоты, разбавленной  $1:1$ , и нагревают до выделения паров серной кислоты. Содержимое колбы охлаждают, прибавляют от  $10$  до  $15 \text{ см}^3$  воды и еще раз нагревают до выделения паров серной кислоты.

К раствору прибавляют  $15 \text{ см}^3$  воды, охлаждают и переливают его в перегонную колбу. Стакан обмывают три раза водой объемом от  $6$  до  $7 \text{ см}^3$ . В раствор в колбе опускают несколько кусочков пемзы, прибавляют  $2 \text{ г}$  сернокислого гидразина,  $0,5 \text{ г}$  бромистого калия и быстро закрывают перегонную колбу пробкой, снабженной насадкой с брызгоуловителем и капельной воронкой. Насадку соединяют с водяным холодильником с помощью резиновой пробки. Холодильник соединяют с приемником для дистиллята, в который предварительно налито  $40 \text{ см}^3$  воды. В контрольный приемник наливают воды столько, чтобы уровень ее был в пределах от  $1$  до  $2 \text{ мм}$  выше конца стеклянной трубки. В перегонную колбу через капельную воронку вводят  $70 \text{ см}^3$  соляной кислоты, раствор перемешивают встряхиванием и нагревают до кипения, температуру кипения поддерживают в течение всего времени отгонки. Отгоняют  $60 \text{ см}^3$  жидкости.

Дистиллят из приемников переливают в мерную колбу вместимостью  $250 \text{ см}^3$ , доливают водой до метки и тщательно перемешивают. В зависимости от ожидаемой массовой доли мышьяка в стакан вместимостью  $100 \text{ см}^3$  отмеряют пипеткой  $25$  ( $50$ )  $\text{см}^3$  раствора. Прибавляют  $10 \text{ см}^3$  азотной кислоты и осторожно при температуре от  $120 \text{ }^\circ\text{C}$  до  $130 \text{ }^\circ\text{C}$  выпаривают досуха. Для окончательного удаления остатков азотной кислоты стакан помещают в сушильный шкаф и выдерживают при температуре  $135 \text{ }^\circ\text{C}$  в течение  $1 \text{ ч}$ . К остатку приливают  $35 \text{ см}^3$  горячей воды,  $4 \text{ см}^3$  восстановительной смеси и кипятят в течение  $5 \text{ мин}$ . Раствор охлаждают и переливают в мерную колбу вместимостью  $50 \text{ см}^3$ , доливают водой до метки и перемешивают.

Измеряют оптическую плотность раствора на фотоколориметре при длине волны  $750 \text{ нм}$ , используя кювету толщиной поглощающего свет слоя  $30 \text{ мм}$ .

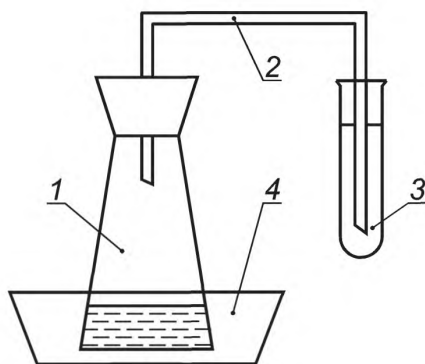
В качестве раствора сравнения применяют воду.

Массу мышьяка в миллиграммах устанавливают по градуировочному графику.

## 19.4 Фотометрический метод II

### 19.4.1 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства: - установку для отгонки мышьяковистого водорода согласно рисунку 3;



1 — колба с реакционной смесью; 2 — отводная трубка; 3 — пробирка, заполненная раствором йода;  
4 — емкость с охлаждающей смесью

Рисунок 3 — Установка для отгонки мышьяковистого водорода

- фотокolorиметр любого типа;
- плиту электрическую с закрытым нагревательным элементом;
- колбы мерные 2—100—2, 2—200—2, 2—250—2 по ГОСТ 1770;
- колбы Кн-2—100—34 ТХС по ГОСТ 25336;
- стаканы В-1—100 ТХС, В—1—400 ТХС по ГОСТ 25336;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336;
- мензурки 50 по ГОСТ 1770;
- стекла часовые.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- аммоний молибденовокислый по ГОСТ 3765, раствор молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup>;
- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- кислоту серную по ГОСТ 4204, разбавленную 1:1, 1:2, 1:10, и раствор молярной концентрации 15 моль/дм<sup>3</sup>;
- олово двуххлористое по [29], раствор молярной концентрации 20 моль/дм<sup>3</sup>;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118;
- ангидрид мышьяковистый по ГОСТ 1973;
- растворы мышьяка известной концентрации;
- натрия гидроксид (натрия гидроокись) по ГОСТ 4328, раствор молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup> и раствор массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup>;
- восстановительную смесь;
- гидразин серноокислый по ГОСТ 5841, раствор молярной концентрации 15 моль/дм<sup>3</sup>;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461, разбавленную 1:1;
- калий йодистый по ГОСТ 4232, раствор молярной концентрации 15 моль/дм<sup>3</sup>;
- цинк гранулированный по ГОСТ 3640;
- натрий углекислый кислый по ГОСТ 4201, раствор молярной концентрации 3 моль/дм<sup>3</sup>;
- йод по ГОСТ 4159, раствор молярной концентрации 0,01 моль/дм<sup>3</sup>;
- натрий серноокислый по ГОСТ 4166;
- натрий серноватистоокислый (натрия тиосульфат) по ГОСТ 27068, раствор молярной концентрации 0,01 моль/дм<sup>3</sup>;
- фенолфталеин по [22], спиртовой раствор массовой концентрации 1 г/дм<sup>3</sup>;
- спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300.

#### 19.4.2 Метод анализа

Метод основан на образовании окрашенного соединения мышьяка (V) с молибденовокислым аммонием и последующем восстановлении его серноокислым гидразином в кислой среде после отделения мышьяка отгонкой в виде трихлорида или мышьяковистого водорода.

### 19.4.3 Подготовка к выполнению анализа

19.4.3.1 При приготовлении раствора аммония молибденовокислого молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup> навеску аммония молибденовокислого массой 1 г растворяют в объеме от 30 до 40 см<sup>3</sup> воды, добавляют 50 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты молярной концентрации 15 моль/дм<sup>3</sup> и доводят водой до 100 см<sup>3</sup>.

19.4.3.2 При приготовлении раствора олова двухлористого молярной концентрации 20 моль/дм<sup>3</sup> навеску олова двухлористого массой 20 г помещают в колбу, приливают 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты, нагревают до полного растворения, доводят водой до 100 см<sup>3</sup>.

19.4.3.3 Для построения градуировочного графика готовят растворы мышьяка известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации мышьяка 1 мг/см<sup>3</sup> навеску мышьяковистого ангидрида массой 0,132 г растворяют в 2 см<sup>3</sup> раствора гидроксида натрия молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup>, разбавляют водой до метки в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации мышьяка 0,1 мг/см<sup>3</sup> 10,0 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки.

При приготовлении раствора В массовой концентрации мышьяка 0,01 мг/см<sup>3</sup> 10,0 см<sup>3</sup> раствора Б помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

19.4.3.4 При приготовлении восстановительной смеси 40 см<sup>3</sup> раствора молибденовокислого аммония и 32 см<sup>3</sup> раствора сернокислого гидразина помещают в мерную колбу вместимостью 200 см<sup>3</sup> и доливают водой до метки. Применяют свежеприготовленную смесь.

### 19.4.4 Выполнение анализа

19.4.4.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

19.4.4.2 Навеску медного концентрата массой от 0,1 до 0,5 г в зависимости от массовой доли мышьяка (в соответствии с таблицей 30) помещают в стакан вместимостью 400 см<sup>3</sup>, смачивают небольшим количеством воды, приливают 20 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1. Стакан прикрывают часовым стеклом и упаривают при температуре 200 °С на электрической бане до объема от 5 до 7 см<sup>3</sup>, затем стекло обмывают небольшим количеством воды, добавляют 15 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1. Продолжают упаривать до выделения паров серного ангидрида.

Т а б л и ц а 30

Массовая доля мышьяка, %	Исходная навеска, г	Разбавление, см <sup>3</sup>	Аликвота, см <sup>3</sup>
0,4	0,5	100	5
1,0	0,2	100	5
3,5	0,2	200	2
5,0	0,1	200	2

Снимают стакан, охлаждают, стенки обмывают небольшим количеством воды и повторяют упаривание до выделения паров.

Стакан снимают с бани, охлаждают, добавляют 40 см<sup>3</sup> воды и кипятят до полного растворения сульфатов. Снова охлаждают, содержимое стакана количественно переносят в мерную колбу и перемешивают. Отфильтровывают небольшую часть раствора, отбирают аликвоту в зависимости от содержания мышьяка (в соответствии с таблицей 30) и помещают в колбу перегонного аппарата, добавляют 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты, 1 см<sup>3</sup> раствора йодистого калия, 1 см<sup>3</sup> раствора двухлористого олова, 3 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты, разбавленной 1:2, и доводят водой до 30 см<sup>3</sup>.

После добавления каждого реактива раствор хорошо перемешивают, подогревают в течение 5 мин на водяной бане. Охлаждают до температуры от 18 °С до 20 °С, помещая колбу с раствором в емкость, заполненную холодной водой (температура от 14 °С до 16 °С), затем вносят в колбу 2 г металлического цинка и колбу быстро закрывают пробкой с газоотводной трубкой, конец которой опущен в приемник-ловушку. В приемник-ловушку заранее добавляют 2 см<sup>3</sup> раствора углекислого кислого натрия и от 7 до 10 см<sup>3</sup> раствора йода. Выделившийся мышьяковистый водород в приемнике окисляется йодом до мышьяковой кислоты. Отгонка мышьяковистого водорода длится в течение от 40 до 60 мин.

После окончания отгонки газоотводную трубку отсоединяют от перегонной колбы, содержимое приемника переносят в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Пробирку и газоотводную трубку смывают, собирая в этот же стакан. Вносят в стакан 2 г сернокислого натрия и 2 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:10. Стакан

помещают на водяную баню и отгоняют избыток йода в течение от 20 до 30 мин. После охлаждения оставшийся йод оттитровывают раствором тиосульфата натрия до исчезновения желтой окраски. Затем добавляют одну каплю фенолфталеина и нейтрализуют раствором гидроксида натрия массовой концентрации  $200 \text{ г/дм}^3$  до малиновой окраски индикатора и снова до обесцвечивания раствором серной кислоты, разбавленной 1:10. Приливают от 15 до  $20 \text{ см}^3$  восстановительной смеси, помещают стакан на водяную баню в течение от 20 до 30 мин до образования сини. Стакан охлаждают в проточной воде, затем переносят содержимое в мерную колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$ , хорошо перемешивают и по истечении времени от 10 до 15 мин измеряют оптическую плотность раствора на фотоколориметре при длине волны  $655 \text{ нм}$ , используя кювету толщиной поглощающего свет слоя  $30 \text{ мм}$ .

В качестве раствора сравнения применяют раствор контрольного опыта, проведенный через все стадии анализа.

Параллельно с пробами анализируют аликвоту ( $10 \text{ см}^3$ ) раствора мышьяка. Для этого  $10,0 \text{ см}^3$  раствора В помещают в перегонную колбу, добавляют  $5 \text{ см}^3$  соляной кислоты,  $1 \text{ см}^3$  раствора йодистого калия,  $1 \text{ см}^3$  раствора двухлористого олова и проводят анализ, как указано выше.

## 19.5 Потенциометрический метод

### 19.5.1 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- установку для отгонки треххлористого мышьяка согласно рисунку 2;
- потенциометр с платиновым индикаторным электродом, состоящий из платиновой проволоки диаметром  $0,5 \text{ мм}$ , впаянной в конец толстостенной стеклянной трубки. Длина свободного конца проволоки около  $7 \text{ мм}$ . В качестве электрода сравнения применяют каломельный электрод;
- шкаф сушильный, обеспечивающий температуру нагрева  $180 \text{ }^\circ\text{C}$ ;
- колбы мерные 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- стаканы В-1—250 ТХС по ГОСТ 25336;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336;
- мензурки 50 по ГОСТ 1770.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- калий бромновато-кислый по ГОСТ 4457, раствор молярной концентрации  $0,02 \text{ моль/дм}^3$ ;
- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- ангидрид мышьяковистый по ГОСТ 1973;
- раствор мышьяка известной концентрации;
- натрия гидроксид (натрия гидроокись) по ГОСТ 4328, раствор массовой концентрации  $20 \text{ г/дм}^3$ ;
- фенолфталеин по [22], спиртовой раствор массовой концентрации  $1 \text{ г/дм}^3$ ;
- спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300;
- кислоту серную по ГОСТ 4204, разбавленную 1:1 и 1:3;
- натрий двууглекислый по ГОСТ 2156;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118, разбавленную 1:1;
- калий бромистый по ГОСТ 4160;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461.

### 19.5.2 Метод анализа

Метод основан на потенциометрическом титровании мышьяка после отделения его от мешающих элементов путем отгонки из солянокислого раствора в виде трихлорида.

#### 19.5.3 Подготовка к выполнению анализа

19.5.3.1 При приготовлении раствора бромновато-кислого калия молярной концентрации  $0,02 \text{ моль/дм}^3$  навеску дважды перекристаллизованного и высушенного при температуре  $180 \text{ }^\circ\text{C}$  бромновато-кислого калия массой  $0,5567 \text{ г}$  растворяют в воде и переливают в мерную колбу вместимостью  $1000 \text{ см}^3$ . Раствор доливают водой до метки и перемешивают.

19.5.3.2 Для построения градуировочного графика готовят раствор мышьяка известной концентрации.

При приготовлении раствора мышьяка массовой концентрации  $1 \text{ мг/см}^3$  навеску мышьяковистого ангидрида массой  $1,3200 \text{ г}$  растворяют при слабом нагревании в  $20 \text{ см}^3$  раствора гидроксида натрия. Раствор переливают в мерную колбу вместимостью  $1000 \text{ см}^3$ , разбавляют водой до  $300 \text{ см}^3$ , прибавляют 1—2 капли фенолфталеина и серную кислоту, разбавленную 1:3, до обесцвечивания раствора. К раствору добавляют  $5 \text{ г}$  двууглекислого натрия, охлаждают и доливают водой до метки.

### 19.5.3.3 Установка массовой концентрации раствора бромновато-кислого калия

Для определения массовой концентрации 0,02 моль/дм<sup>3</sup> раствора бромновато-кислого калия в три стакана вместимостью 250 см<sup>3</sup> каждый отбирают 2,0; 5,0 и 10,0 см<sup>3</sup> раствора мышьяка. Четвертый стакан служит для проведения контрольного опыта. Во все стаканы приливают по 60 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, воду до 200 см<sup>3</sup>, затем прибавляют по 0,5 г бромистого калия и титруют, как указано в 19.5.4.3.

Массовую концентрацию раствора бромновато-кислого калия молярной концентрации 0,02 моль/дм<sup>3</sup>  $C$ , выраженную в граммах мышьяка на 1 см<sup>3</sup> раствора, г/см<sup>3</sup>, определяют по формуле

$$C = \frac{m}{V}, \quad (41)$$

где  $m$  — масса мышьяка во взятой аликвоте раствора мышьяка известной концентрации, г;

$V$  — объем раствора бромновато-кислого калия молярной концентрации 0,02 моль/дм<sup>3</sup>, израсходованный на титрование мышьяка, см<sup>3</sup>.

### 19.5.4 Выполнение анализа

19.5.4.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

19.5.4.2 Масса навески медного концентрата, объем азотной и серной кислот в зависимости от массовой доли мышьяка указаны в таблице 31.

Т а б л и ц а 31

Массовая доля мышьяка, %	Масса навески, г	Объем азотной кислоты, см <sup>3</sup>	Объем серной кислоты, см <sup>3</sup>
От 0,1 до 0,5	2	40	20
» 0,5 » 1	1	30	15
» 1 » 5	0,5	20	15

19.5.4.3 Навеску медного концентрата помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, приливают азотную кислоту в объеме, указанном в таблице 31, нагревают до полного растворения навески и выпаривают раствор до удаления основной массы кислоты. Раствор охлаждают и приливают серную кислоту, разбавленную 1:1, в объеме, указанном в таблице 31. Далее продолжают анализ, как указано в 19.3.4.2.

После отгонки мышьяка дистилят из приемников переливают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, прибавляют 0,5 г бромистого калия, разбавляют раствор водой до 200 см<sup>3</sup> и потенциометрически титруют раствором бромновато-кислого калия при непрерывном перемешивании раствора.

### 19.6 Обработка результатов анализа

19.6.1 Массовую долю мышьяка  $X$ , %, при использовании фотометрического метода I вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 \cdot V \cdot 100}{V_1 \cdot m \cdot 1000}, \quad (42)$$

где  $m_1$  — масса мышьяка, найденная по градуировочному графику, мг;

$m$  — масса навески медного концентрата, г;

$V$  — объем мерной колбы, см<sup>3</sup>;

$V_1$  — объем аликвоты раствора, см<sup>3</sup>.

19.6.2 Массовую долю мышьяка  $X_1$ , %, при использовании фотометрического метода II вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{C \cdot \gamma_1 \cdot 100}{\gamma_2 \cdot m \cdot 1000}, \quad (43)$$

где  $C$  — содержание мышьяка в аликвоте раствора известной концентрации, мг;

$\gamma_1$  — светопоглощение пробы;

$\gamma_2$  — светопоглощение раствора известной концентрации;

$m$  — масса навески медного концентрата, г.

19.6.3 Массовую долю мышьяка  $X_2$ , %, при использовании потенциометрического метода вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{C \cdot V \cdot 100}{m}, \quad (44)$$

где  $C$  — массовая концентрация раствора бромовато-кислого калия молярной концентрации 0,02 моль/дм<sup>3</sup> по мышьяку, г/см<sup>3</sup>;

$V$  — объем раствора бромовато-кислого калия молярной концентрации 0,02 моль/дм<sup>3</sup>, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>;

$m$  — масса навески медного концентрата, г.

19.6.4 За результат анализа принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений при условии, что абсолютная разность между ними в условиях повторяемости не превышает значений (при доверительной вероятности  $P = 0,95$ ) предела повторяемости  $r$ , приведенных в таблице 29.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6 (подпункт 5.2.2.1).

19.6.5 Расхождения между результатами анализа, полученными в двух лабораториях, не должны превышать предела воспроизводимости. В этом случае за окончательный результат может быть принято их среднеарифметическое значение. При невыполнении этого условия могут быть использованы процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6.

### 19.7 Контроль качества результатов анализа

Контроль качества результатов анализа — по 4.25.

### 19.8 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 4.23, значения погрешности результатов анализа ( $\pm \Delta$ ) приведены в таблице 29.

## 20 Методы определения массовой доли золота и серебра

### 20.1 Область применения

В настоящем разделе установлено определение массовой доли золота и серебра пробирно-гравиметрическим (при массовой доле золота от 1 г/т и выше и серебра свыше 10 г/т), пробирно-фотометрическим (при массовой доле золота от 0,05 до 1 г/т), экстракционно-атомно-абсорбционным (при массовой доле золота от 1 г/т и выше) и атомно-абсорбционным (при массовой доле серебра свыше 10 г/т) методами.

### 20.2 Требования к погрешности анализа

Погрешность результатов анализа массовой доли золота и серебра, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать значениям, приведенным в таблицах 32 и 33.

Т а б л и ц а 32

В г/т

Диапазон массовой доли золота	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta^*$	Предел	
		повторяемости $r$ ( $n = 3$ )	воспроизводимости $R$
От 0,05 до 0,10 включ.	0,04	0,03	0,06
Св. 0,10 » 0,20 »	0,08	0,08	0,11
» 0,20 » 0,50 »	0,16	0,17	0,23
» 0,5 » 1,0 »	0,4	0,4	0,6
» 1,0 » 4,0 »	0,6	0,6	0,9
» 4,0 » 15,0 »	2,0	2,2	2,8
» 15,0 » 30,0 »	4,6	4,4	6,5
» 30,0 » 60,0 »	5,6	5,9	7,9
» 60,0 » 100,0 »	6,4	7,0	9,0
» 100,0	10,6	10,0	15,0

\* Соответствуют значениям расширенной неопределенности.

Таблица 33

В/г

Диапазон массовой доли серебра	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta^*$	Предел	
		повторяемости $r (n = 3)$	воспроизводимости $R$
От 10,0 до 20,0 включ.	6,2	5,5	8,8
Св. 20,0 » 40,0 »	8,8	7,3	12,4
» 40,0 » 80,0 »	11,0	12,6	15,0
» 80,0 » 150,0 »	12,7	15,0	18,0
» 150,0 » 300,0 »	15,6	18,0	22,0
» 300,0 » 600,0 »	24,8	28,0	35,0
» 600,0 » 1200,0 »	38,9	50,0	55,0
» 1200,0 » 1500,0 »	46,7	60,0	66,0
» 1500,0 » 2000,0 »	62,3	80,0	88,0

\* Соответствуют значениям расширенной неопределенности.

### 20.3 Пробирно-гравиметрический метод определения массовой доли золота и серебра

#### 20.3.1 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- весы лабораторные с наибольшим пределом взвешивания 5 г специального класса точности по ГОСТ 24104 с дискретностью 0,001 мг;

- весы лабораторные с наибольшим пределом взвешивания 200 г специального класса точности по ГОСТ 24104 с дискретностью 0,001 г;

- весы лабораторные с наибольшим пределом взвешивания от 500 до 1000 г высокого класса точности по ГОСТ 24104 с дискретностью 0,01 г;

- весы для статического взвешивания с наибольшим пределом взвешивания 100 кг среднего класса точности по ГОСТ 29329;

- изложницу чугунную или стальную коническую с размером верхнего диаметра 70 мм, высотой 150 мм;

- коробку шамотовую длиной 180 мм, шириной 80 мм, высотой 30 мм;

- молоток шлифованный для расковки корольков;

- наковальню стальную для отбивки сплава;

- печь муфельную с терморегулятором, обеспечивающую температуру нагрева до 1100 °С;

- печь (типа горна), обеспечивающую температуру нагрева 1100 °С;

- печь электрическую с закрытой спиралью;

- колбы мерные 2—100—2, 2—250—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;

- колбы Кн-2—750—34/35 ТХС по ГОСТ 25336;

- стаканы В-1—800 ТХС по ГОСТ 25336;

- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;

- воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336;

- тигли и чашки фарфоровые по ГОСТ 9147;

- лодочки шамотовые или фарфоровые;

- тигли шамотовые вместимостью 500 см<sup>3</sup>;

- сито с сеткой по ГОСТ 6613;

- щипцы для тиглей, шерберов и капелей.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- капли магнетитовые, приготовленные из смеси, состоящей из 85 % магнетита и 15 % портландцемента марки не ниже 400, измельченных до размера частиц, проходящих через сито с сеткой 0071 К, с добавлением 10 % воды. Перед применением капли должны быть высушены.

- порошок периклазовый по ГОСТ 10360;

- порошок магнетитовый из магнетитового кирпича по ГОСТ 4689;

- портландцемент по ГОСТ 10178;

- стекло жидкое по ГОСТ 13078;

- натрий хлористый по ГОСТ 4233, раствор массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup>;

- свинец уксуснокислый 3-водный по ГОСТ 1027, раствор массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup>;

- глет свинцовый по ГОСТ 5539;
- соду кальцинированную техническую по ГОСТ 5100;
- фольгу из свинца по ГОСТ 3778;
- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- кислоту уксусную по ГОСТ 61;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461 и разбавленную 1:1, 1:4;
- кислоту серную по ГОСТ 4204 и разбавленную 1:1;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118 и разбавленную 1:1, 1:300;
- смесь кислот соляной и азотной в соотношении 3:1;
- кислоту золотохлористоводородную в ампулах;
- гидразин дигидрохлорид по ГОСТ 22159, раствор массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup>;
- уголь древесный по ГОСТ 7657;
- муку пшеничную хлебопекарную по ГОСТ 26574;
- натрий азотнокислый по ГОСТ 4168;
- гидрохинон по ГОСТ 19627, раствор молярной концентрации 0,007 моль/дм<sup>3</sup>;
- ортодианизидин, индикатор: растворяют 0,5 г индикатора в смеси 200 см<sup>3</sup> воды и 2 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавляют водой до 500 см<sup>3</sup>;
- селитру калиевую по ГОСТ 19790;
- золото по ГОСТ 6835 или другой нормативной документации;
- раствор золота массовой концентрации 1 мг/см<sup>3</sup>;
- серебро по ГОСТ 6836 или другой нормативной документации;
- буру техническую по ГОСТ 8429;
- фильтры обеззоленные по [16].

### 20.3.2 Метод анализа

Метод основан на тигельной плавке навески медного концентрата либо непосредственно с шихтой при температуре от 1000 °С до 1100 °С, либо после предварительного прокаливании при температуре от 450 °С до 550 °С и обезмеживании прокаленного медного концентрата в серной кислоте.

Полученный свинцовый сплав, содержащий золото и серебро, подвергают окислительному расплавлению при температуре от 900 °С до 950 °С. Массовую долю золота и серебра, полученных путем купелизации, определяют гравиметрическим методом.

### 20.3.3 Подготовка к выполнению анализа

20.3.3.1 При приготовлении золота в лаборатории ампулу, содержащую от 1 до 2 г золотохлористоводородной кислоты, вскрывают и соль растворяют в объеме от 50 до 100 см<sup>3</sup> воды в колбе вместимостью 250 см<sup>3</sup>, затем приливают 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты и выпаривают до сиропообразного состояния. Выпаривание повторяют еще 2 раза с 2 см<sup>3</sup> соляной кислоты до влажной соли. К остатку приливают от 100 до 150 см<sup>3</sup> воды и раствор фильтруют через плотный фильтр, промывая его 2—3 раза водой, подкисленной соляной кислотой. К фильтрату приливают от 30 до 40 см<sup>3</sup> раствора солянокислого гидразина и перемешивают. Выпадает бурый осадок золота. После отстаивания осадка и осветления раствора отфильтровывают осадок на плотный фильтр.

Осадок золота на фильтре промывают 4 раза водой, помещают в фарфоровый тигель, высушивают в сушильном шкафу при температуре от 105 °С до 110 °С в течение 30 мин и озоляют фильтр при температуре 700 °С в течение от 20 до 30 мин. Удаляют с золота остатки золы от фильтра и используют его для определения потерь при купелировании.

20.3.3.2 При приготовлении раствора золота массовой концентрации 1 мг/см<sup>3</sup> навеску золота массой 0,1000 г, взятую на весах лабораторных с наибольшим пределом взвешивания 5 г, растворяют в 10 см<sup>3</sup> смеси соляной и азотной кислот (в соотношении 3:1) при нагревании на водяной бане. После удаления оксидов азота раствор выпаривают до влажных солей. Добавляют от 2 до 3 см<sup>3</sup> соляной кислоты и снова выпаривают до влажных солей. Прибавляют от 15 до 20 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты, разбавленной 1:1, нагревают до растворения солей, прибавляют 0,1 г хлористого натрия, охлаждают, количественно переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки раствором соляной кислоты, разбавленной 1:1, и перемешивают.

20.3.3.3 При приготовлении раствора гидрохинона молярной концентрации 0,007 моль/дм<sup>3</sup> навеску гидрохинона массой 0,8372 г растворяют в 400 см<sup>3</sup> воды с добавлением 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты, помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доливают водой до метки. 1 см<sup>3</sup> раствора соответствует 1 мг золота. Более разбавленный раствор готовят соответствующим разбавлением основного раствора.



Массовую концентрацию раствора гидрохинона проверяют по раствору золота массовой концентрацией 1 мг/см<sup>3</sup> (III).

Для этого точную аликвоту раствора золота объемом от 3 до 5 см<sup>3</sup> помещают в фарфоровый тигель, выпаривают содержимое на водяной бане почти досуха (избегая пересушивания). Затем в тигель приливают 0,5 см<sup>3</sup> соляной кислоты и снова выпаривают на водяной бане почти досуха. Обработку соляной кислотой повторяют. После этого в тигель добавляют 1 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:300, 2—3 капли индикатора ортодианизида и через 5 мин титруют из микробюретки раствором гидрохинона молярной концентрации 0,007 моль/дм<sup>3</sup> до исчезновения розовой окраски раствора.

Массовую концентрацию раствора гидрохинона  $C$ , выраженную в граммах золота на 1 см<sup>3</sup>, г/см<sup>3</sup>, рассчитывают по формуле

$$C = \frac{C_{\text{Au}} \cdot V_0}{V}, \quad (45)$$

где  $C_{\text{Au}}$  — массовая концентрация раствора гидрохинона по золоту, г/см<sup>3</sup>;

$V_0$  — объем аликвоты раствора золота, взятый для титрования, см<sup>3</sup>;

$V$  — объем раствора гидрохинона, пошедший на титрование раствора, см<sup>3</sup>.

20.3.3.4 При приготовлении раствора уксуснокислого свинца массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup> навеску соли массой 10 г растворяют в прокипяченной воде, содержащей 0,1 см<sup>3</sup> уксусной кислоты, доводят объем раствора до 100 см<sup>3</sup> и перемешивают.

#### 20.3.4 Выполнение анализа

20.3.4.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

20.3.4.2 Навеску медного концентрата массой 25 или 50 г (при массовой доле золота менее 3 г/т и серебра менее 200 г/т), взятую на весах лабораторных с наибольшим пределом взвешивания 200 г, помещают в низкий широкий фарфоровый тигель, или фарфоровую чашку, или шамотовую (фарфоровую) лодочку и прокалывают (при необходимости) при температуре от 450 °С до 550 °С в течение от 2 до 4 ч, периодически осторожно перемешивая во избежание спекания до исчезновения угольков.

Прокаленную навеску медного концентрата переносят в коническую колбу (стакан) вместимостью 750 (800) см<sup>3</sup>, в который приливают 60 см<sup>3</sup> воды и осторожно при постоянном перемешивании приливают 200 см<sup>3</sup> серной кислоты. Раствор нагревают при температуре от 150 °С до 250 °С в течение от 1 до 2 ч, перемешивая стеклянной палочкой.

Если навеску не прокалывают, ее помещают в коническую колбу (стакан) вместимостью 750 (800) см<sup>3</sup>, приливают 400 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, и нагревают при температуре от 150 °С до 250 °С в течение от 3 до 4 ч.

Раствор, полученный любым из предложенных способов, охлаждают, разбавляют водой до 600 см<sup>3</sup>, перемешивают. Раствор снова нагревают и прибавляют при непрерывном перемешивании 15 или 30 см<sup>3</sup> (в зависимости от величины навески) раствора хлористого натрия, 5 или 10 см<sup>3</sup> раствора уксуснокислого свинца и кипятят в течение от 5 до 10 мин. Стенки колбы (стакана) обмывают водой. Содержимое разбавляют водой до 750 см<sup>3</sup> и оставляют до коагуляции осадка в течение от 30 до 60 мин в темном месте, после чего фильтруют через плотный фильтр. Колбу (стакан) и осадок на фильтре промывают 2—3 раза водой.

Фильтр с осадком сушат при температуре 100 °С, затем сжигают при температуре 450 °С и после охлаждения остаток переносят в шихту для сплавления, состоящую из от 50 до 70 г окиси свинца (в зависимости от состава анализируемой пробы), от 1,5 до 2 г угля, от 80 до 90 г соды, 25 г буры, и перемешивают. Полученную смесь высыпают в бумажный пакет, присоединяют фильтр с остатком и помещают в шамотный тигель, засыпают сверху тонким слоем буры. Тигель помещают в печь и выдерживают при температуре от 1000 °С до 1100 °С в течение от 45 до 60 мин, после чего выливают содержимое в изложницу.

После охлаждения отделяют свинцовый сплав от шлака, придают сплаву форму кубика, помещают в муфель на капель, предварительно нагретую в муфеле в течение 10 мин при температуре 900 °С, и выдерживают при закрытой дверце муфеля в течение от 2 до 3 мин при той же температуре. Затем открывают дверцу муфеля и купелируют сплав, повышая к концу купелирования температуру до температуры от 920 °С до 950 °С.

В конце купелирования происходит бликование, а затем потемнение и затверждение золотосеребряного королька. После этого капель извлекают из муфеля, охлаждают, очищают королек от приставших частичек капели, расплющивают на наковальне в пластинку толщиной не более 0,3 мм и взвешивают. Масса пластинки составляет сумму масс золота и серебра.

20.3.4.3 Пластинку переносят в фарфоровый тигель, содержащий от 4 до 5 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты, разбавленной 1:4, нагревают до температуры от 75 °С до 90 °С. Содержимое тигля нагревают, избегая кипения, в течение от 15 до 20 мин до образования рыхлой золотой корточка. Затем кислоту сливают из тигля, прибавляют 2 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты, разбавленной 1:1, нагревают в течение от 10 до 15 мин, промывают золотую корточку горячей водой, высушивают, прокаливают при температуре от 500 °С до 600 °С в течение от 3 до 5 мин, охлаждают и взвешивают на лабораторных весах с наибольшим пределом взвешивания 5 г. Масса корточка составляет массу золота.

Допускается дальнейшее определение золота титриметрическим методом. Для этого золотую корточку помещают в фарфоровый тигель, приливают 4 см<sup>3</sup> смеси азотной и соляной кислот и выпаривают содержимое на водяной бане почти досуха (избегая пересушивания). Затем в тигель приливают 0,5 см<sup>3</sup> соляной кислоты и снова выпаривают на водяной бане почти досуха. Обработку соляной кислотой повторяют. После этого в тигель добавляют 1 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:300, 2—3 капли индикатора ортодианизидина и через 5 мин титруют из микробюретки раствором гидрохинона молярной концентрации 0,007 моль/дм<sup>3</sup> до исчезновения розовой окраски раствора.

20.3.4.4 При соотношении в золотосеребряном корольке серебра и золота меньше, чем 3:1, к корольку следует добавлять металлическое серебро в количестве, дающем соотношение серебра и золота 4:1 или 5:1. Затем королек вместе с серебром заворачивают в свинцовую фольгу массой от 2 до 3 г, ставят в муфельную печь для купелирования и далее анализ продолжают, как указано в 20.3.4.2.

20.3.4.5 Одновременно с анализом выполняют два контрольных опыта для определения потерь при купелировании (если в медном концентрате серебра меньше 400 г/т, контрольный анализ не проводят). Для этой цели массу серебра, соответствующую ожидаемой в анализируемом медном концентрате, заворачивают в свинцовую фольгу массой от 30 до 35 г и купелируют, как указано в 20.3.4.2. Потери серебра при купелировании при проведении контрольного опыта прибавляют к результатам анализа медного концентрата. Определяют массовую долю серебра в окиси свинца и фольге и результат вычитают из результата анализа медного концентрата.

20.3.4.6 Для определения массовой доли золота и серебра непосредственно с шихтой навеску медного концентрата массой в зависимости от массовой доли меди смешивают с шихтой в соответствии с таблицей 34.

Таблица 34

Наименование компонента	Состав шихты при массовой доле меди, %, до							
	10	15	20	25	30	35	40	Более 40
Навеска концентрата	25	25	25	20	20	15	15	10
Глет окись свинца	100	130	160	160	185	185	185	100
Сода	50	50	50	50	25	25	25	30
Прокаленная бура	20	20	20	20	10	10	10	20
Стекло	10	10	10	10	15	15	15	5

Для окисленных материалов в шихту вводят древесный уголь или муку по расчету предварительной плавки, для сульфидных — добавляют селитру с расчетом получения верклея массой от 30 до 35 г.

Массу селитры  $X$ , г, вычисляют по формуле

$$X = \frac{3,5 \cdot X_1 \cdot m}{100}, \quad (46)$$

где 3,5 — количество селитры, необходимое для окисления 1 % серы, г;

$X_1$  — массовая доля серы в медном концентрате, %;

$m$  — масса навески медного концентрата, г.

Полученную смесь высыпают в бумажный кулек, помещают в шамотовый тигель и плавят в печи типа горн при температуре от 950 °С до 1050 °С в течение от 30 до 45 мин. Затем содержимое тигля выливают в изложницу и далее анализ проводят, как указано в 20.3.4.2.

## 20.4 Пробирно-фотометрический метод определения массовой доли золота

### 20.4.1 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- средства измерений, вспомогательные устройства — по 20.3.1 и дополнительно:
- фотоколориметр или спектрофотометр любого типа;
- центрифугу лабораторную;
- колбы мерные 2—50—2 по ГОСТ 1770;
- стаканы В-1—50 ТХС по ГОСТ 25336;
- воронки ВД-1—100 ХС, ВД-1—250 ХС по ГОСТ 25336.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- материалы, растворы — по 20.3.1 и дополнительно:
- водорода пероксид по ГОСТ 10929, раствор массовой концентрации 150 г/дм<sup>3</sup>;
- натрий хлористый по ГОСТ 4233, раствор массовой концентрации 50 г/дм<sup>3</sup>;
- железо трихлорид 6-водный по ГОСТ 4147, раствор массовой концентрации 50 г/дм<sup>3</sup>;
- кристаллический фиолетовый по [37], раствор массовой концентрации 2 г/дм<sup>3</sup>;
- толуол по ГОСТ 5789;
- растворы золота известной концентрации;
- фоновый раствор.

### 20.4.2 Метод анализа

Метод основан на измерении оптической плотности толуольного экстракта комплексного соединения аниона  $[\text{AuCl}_4]^-$  с кристаллическим фиолетовым при длине волны 590 нм. Концентрирование золота и отделение его от мешающих компонентов проводят пробирным методом.

### 20.4.3 Подготовка к выполнению анализа

20.4.3.1 Для построения градуировочного графика готовят растворы золота известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации золота 1 мг/см<sup>3</sup> навеску золота массой 0,1000 г растворяют в 10 см<sup>3</sup> смеси соляной и азотной кислот (в соотношении 3:1) при нагревании на водяной бане. После удаления оксидов азота раствор выпаривают до влажных солей. Добавляют от 2 до 3 см<sup>3</sup> соляной кислоты и снова выпаривают до влажных солей. Прибавляют от 15 до 20 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты, разбавленной 1:1, нагревают до растворения солей, прибавляют 0,1 г хлористого натрия, охлаждают, количественно переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки раствором соляной кислоты, разбавленной 1:1, и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации золота 0,01 мг/см<sup>3</sup> 1,0 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Доливают до метки раствором соляной кислоты и перемешивают. Раствор пригоден для применения в течение 10 суток.

При приготовлении раствора В массовой концентрации золота 0,001 мг/см<sup>3</sup> 10,0 см<sup>3</sup> раствора Б помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доводят до метки раствором соляной кислоты и перемешивают. Раствор готовят в день применения.

20.4.3.2 При приготовлении фонового раствора в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> помещают 40 см<sup>3</sup> соляной кислоты, 10 см<sup>3</sup> раствора хлористого натрия, 20 см<sup>3</sup> раствора трихлорида железа и 6 см<sup>3</sup> раствора пероксида водорода. Доводят водой до метки и перемешивают.

#### 20.4.3.3 Построение градуировочного графика

В ряд стаканов вместимостью 50 см<sup>3</sup> каждый помещают соответственно 0; 0,5; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0 и 5,0 см<sup>3</sup> раствора В. Выпаривают на водяной бане почти досуха (избегая пересушивания). Соли растворяют в 0,5 см<sup>3</sup> (4—5 капель) соляной кислоты и снова выпаривают почти досуха (избегая пересушивания). Операцию повторяют еще один раз.

Приливают 2 см<sup>3</sup> соляной кислоты, 0,5 см<sup>3</sup> раствора хлористого натрия, 1 см<sup>3</sup> раствора трихлорида железа и 0,3 см<sup>3</sup> раствора пероксида водорода. Нагревают в течение от 2 до 3 мин при температуре от 60 °С до 70 °С. Растворы переносят в делительные воронки вместимостью 100 или 250 см<sup>3</sup> и доливают водой до 50 см<sup>3</sup>. Добавляют по 1 см<sup>3</sup> раствора кристаллического фиолетового, 10 см<sup>3</sup> толуола и далее продолжают, как указано в 20.4.4.3.

По полученным значениям оптических плотностей и соответствующим им содержаниям золота строят градуировочный график.

### 20.4.4 Выполнение анализа

20.4.4.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

20.4.4.2 Сплавление массы навески концентрата с шихтой и купеляцию проводят, как указано в 20.3.4.2 и 20.3.4.6.

20.4.4.3 Взвешенную золотосеребряную пластинку переносят в фарфоровый тигель. Приливают 5 см<sup>3</sup> смеси соляной и азотной кислот (в соотношении 3:1), растворяют при температуре от 60 °С до 70 °С. Затем раствор выпаривают на водяной бане до влажных солей. Приливают 0,5 см<sup>3</sup> соляной кислоты и вновь выпаривают до влажных солей. Выпаривание с 0,5 см<sup>3</sup> соляной кислоты повторяют еще один раз.

К остатку приливают 2 см<sup>3</sup> соляной кислоты, 0,5 см<sup>3</sup> раствора хлористого натрия, 1 см<sup>3</sup> трихлорида железа и 0,3 см<sup>3</sup> (4—5 капель) пероксида водорода. Нагревают при температуре от 60 °С до 70 °С в течение от 2 до 3 мин и после разбавления водой переносят в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>. Охлаждают, доливают водой до метки и перемешивают.

Если есть необходимость, то раствор фильтруют через плотный фильтр, отбрасывая первые порции фильтрата. Из фильтрата отбирают аликвоту объемом от 5 до 10 см<sup>3</sup>, содержащую не более 0,005 мг золота. Переносят ее в делительную воронку вместимостью 100 или 250 см<sup>3</sup>, разбавляют до 50 см<sup>3</sup> раствором фона. Добавляют 1 см<sup>3</sup> раствора кристаллического фиолетового, 10 или 25 см<sup>3</sup> толуола (в зависимости от количества золота в аликвоте) и экстрагируют в течение 2 мин. Отбрасывают водную фазу. При необходимости экстракт центрифугируют для обезвоживания приблизительно в течение 3 мин.

Измеряют величину оптической плотности толуольного экстракта на фотоколориметре или спектрофотометре при длине волны от 590 до 600 нм, используя кювету толщиной поглощающего свет слоя 50 мм. Раствором сравнения служит толуол.

## 20.5 Экстракционно-атомно-абсорбционный метод определения массовой доли золота

### 20.5.1 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства: - спектрофотометр атомно-абсорбционный с пламенным атомизатором и источником излучения на золото;

- компрессор воздушный;
- весы лабораторные специального класса точности по ГОСТ 24104;
- печь муфельную с терморегулятором, обеспечивающую температуру нагрева до 1000 °С;
- колбы мерные 2—100—2, 2—250—2 по ГОСТ 1770;
- колбы Кн-2—250—19/26 ТХС по ГОСТ 25336;
- стаканы В-1—250 ТХС, В-1—400 ТХС, В-1—2000 ТХС по ГОСТ 25336;
- воронки ВД-1—100 ХС, ВД-1—250 ХС по ГОСТ 25336;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336;
- стекла часовые;
- тигли и чашки фарфоровые по ГОСТ 9147;
- тигли кварцевые по ГОСТ 19908.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- ацетилен по ГОСТ 5457;
- пропан-бутан по ГОСТ 20448;
- воздух, сжатый под давлением  $2 \cdot 10^2$  —  $6 \cdot 10^2$  кПа;
- кислоту серную по ГОСТ 4204;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118 и раствор молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup>;
- смесь азотной и соляной кислот в соотношении 1:3;
- кислоту винную по ГОСТ 5817;
- кислоту уксусную по ГОСТ 61;
- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- аммиак водный по ГОСТ 3760;
- кальция гипохлорит по ГОСТ 25263;
- натрий сернокислый безводный по ГОСТ 4166;
- натрия гидроксид (натрия гидроокись) по ГОСТ 4328, раствор молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup>;
- метилизобутилкетон (МИБК);
- спирт изоамиловый по ГОСТ 5830;
- триаллиламин в керосине;

- золото по ГОСТ 6835 или приготовленное по 20.3.3.2;
- растворы золота известной концентрации;
- бумагу фильтровальную по ГОСТ 12026;
- бумагу индикаторную универсальную по [28];
- фильтры обеззоленные по [16].

### 20.5.2 Метод анализа

Метод основан на измерении атомной абсорбции золота в пламени ацетилен-воздух или пропан-бутан-воздух при длине волны 242,8 нм. Навеску медного концентрата предварительно растворяют в кислотах, извлекают золото экстракцией с метилизобутилкетонем, изоамиловым спиртом, или триаллиламином в керосине.

### 20.5.3 Подготовка к выполнению анализа

20.5.3.1 Перед применением метилизобутилкетон (МИБК) очищают следующим образом: десять объемных частей МИБК встряхивают с одной объемной частью раствора гидроксида натрия в течение 1 мин. Органический слой сливают в другую делительную воронку и операцию повторяют. Затем промывают одной объемной частью воды 2 раза и сушат с сульфатом натрия. Фильтруют через неплотный фильтр в склянку из темного стекла.

20.5.3.2 Для построения градуировочного графика готовят растворы золота известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации золота 1 мг/см<sup>3</sup> навеску золота массой 0,1000 г растворяют в 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты и 3 см<sup>3</sup> азотной кислоты при нагревании на водяной бане. После удаления оксидов азота раствор выпаривают до влажных солей. Добавляют 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты и выпаривают до влажных солей. Выпаривание с 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты повторяют. Затем полученный остаток растворяют в 3 см<sup>3</sup> соляной кислоты и 50 см<sup>3</sup> воды. В полученный раствор добавляют 50 мг гипохлорита кальция и переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

Раствор А пригоден в течение года. Раствор хранят в темном месте.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации золота 0,1 мг/см<sup>3</sup> 10,0 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают 3 см<sup>3</sup> соляной кислоты, доливают водой до метки и перемешивают. Раствор Б пригоден для применения в течение 10 суток. Раствор хранят в темном месте.

При приготовлении раствора В массовой концентрации золота 0,01 мг/см<sup>3</sup> 10,0 см<sup>3</sup> раствора Б помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают 3 см<sup>3</sup> соляной кислоты, доливают водой до метки и перемешивают. Раствор В готовят непосредственно перед применением.

20.5.3.3 Построение градуировочного графика при экстракции золота метилизобутилкетонем

В ряд делительных воронок вместимостью 100 или 250 см<sup>3</sup> каждая помещают 0; 1,25; 2,5; 3,0; 4,0 и 5,0 см<sup>3</sup> (при массовой доле золота до 60 г/т) или 0; 5,0; 8,0; 10,0; 12,0 и 15,0 см<sup>3</sup> (при массовой доле золота свыше 60 г/т) раствора В, добавляют по 4 см<sup>3</sup> соляной кислоты и 10 см<sup>3</sup> воды, доводят до 50 см<sup>3</sup> и далее поступают, как указано в 20.5.4.2.

По полученным значениям атомной абсорбции и соответствующим им содержаниям золота строят градуировочный график.

**П р и м е ч а н и е** — Концентрации градуировочных растворов золота носят рекомендательный характер и зависят от характеристик используемого атомно-абсорбционного прибора, интервала определяемых концентраций.

Для построения градуировочного графика допускается использовать 3—7 градуировочных растворов, но не менее 3.

20.5.3.4 Построение градуировочного графика при экстракции золота изоамиловым спиртом или триаллиламином

В ряд конических колб вместимостью 250 см<sup>3</sup> каждая помещают 0; 1,0; 2,0; 4,0 и 8,0 см<sup>3</sup> раствора В и выпаривают на водяной бане почти досуха (избегая пересушивания). Приливают 100 см<sup>3</sup> соляной кислоты молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup> и проводят экстракцию, как указано в 20.5.4.4.

**П р и м е ч а н и е** — Концентрации градуировочных растворов золота носят рекомендательный характер и зависят от характеристик используемого атомно-абсорбционного прибора, интервала определяемых концентраций.

Для построения градуировочного графика допускается использовать 3—7 градуировочных растворов, но не менее 3.

Для построения градуировочного графика градуировочные растворы распыляют в воздушно-ацетиленовом пламени или пламени воздух-пропан-бутан.

По оси абсцисс откладывают массовую концентрацию определяемого компонента в градуировочных растворах в миллиграммах на сантиметр кубический, по оси ординат — соответствующие значения аналитических сигналов.

#### 20.5.4 Выполнение анализа

20.5.4.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

20.5.4.2 Атомно-абсорбционный метод с предварительной экстракцией золота метилизобутилкетонем  
Навеску медного концентрата массой 25 г помещают в стакан вместимостью 2000 см<sup>3</sup>. Добавляют 200 см<sup>3</sup> серной кислоты, накрывают часовым стеклом и кипятят в течение 1 ч до разложения навески. Часовое стекло снимают, раствор охлаждают, осторожно приливают 200 см<sup>3</sup> воды и перемешивают. Затем добавляют 30 г винной кислоты, перемешивают до ее растворения и разбавляют водой до 1000 см<sup>3</sup>. Кипятят раствор до растворения сульфатов. Добавляют немного фильтробумажной массы, перемешивают и оставляют для отстаивания нерастворимого остатка в течение от 10 до 15 ч (можно оставить на ночь).

Фильтруют через фильтр средней плотности и промывают 10 раз водой. Фильтрат отбрасывают.

Фильтр с золотосодержащим остатком сушат в кварцевом (фарфоровом) тигле и прокаливают при температуре от 650 °С до 700 °С.

Прокаленный остаток переносят в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, обмывают тигель 5 см<sup>3</sup> смеси кислот в течение 5 мин и затем еще 3 см<sup>3</sup> воды.

Добавляют в стакан 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты и 5 см<sup>3</sup> азотной кислоты, накрывают часовым стеклом и нагревают несколько минут до выделения оксидов азота. Затем отстаивают 30 мин без дальнейшего нагревания. Медленно нагревают и слабо кипятят в течение 30 мин. Стекло снимают, обмывают его водой над стаканом и выпаривают раствор до 5 см<sup>3</sup>. Добавляют 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты и повторяют выпаривание.

После охлаждения прибавляют еще 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты и 20 см<sup>3</sup> воды, 50 мг гипохлорита кальция и перемешивают. Переносят полученный раствор в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> (если массовая доля золота до 60 г/т) или 250 см<sup>3</sup> (если массовая доля золота свыше 60 г/т). Доводят водой до метки и перемешивают.

Аликвоту раствора объемом не более 50 см<sup>3</sup> (в зависимости от массовой доли золота) переносят в делительную воронку вместимостью 100 или 250 см<sup>3</sup> и добавляют соляную кислоту с таким расчетом, чтобы ее общее содержание составляло  $(4 \pm 0,5)$  см<sup>3</sup>. Доводят объем в воронке водой до 50 см<sup>3</sup>. Приливают 20 см<sup>3</sup> МИБК и экстрагируют в течение 30 с. После разделения слоев отбрасывают водную фазу, а органическую при необходимости центрифугируют в течение 2 мин.

20.5.4.3 В случае если массовая доля свинца в медном концентрате превышает 2 %, то золотосодержащий остаток, полученный по 20.5.4.2, помещают в стакан вместимостью 400 см<sup>3</sup> и заливают горячей свежеприготовленной смесью, состоящей из 35 см<sup>3</sup> уксусной кислоты и 50 см<sup>3</sup> аммиака. Перемешивают и устанавливают pH раствора с помощью индикаторной бумаги. Значение pH должно быть от 8 до 8,5, которое достигают соответственным добавлением уксусной кислоты или аммиака.

Разбавляют полученный раствор водой до 150 см<sup>3</sup>, накрывают часовым стеклом и выдерживают при температуре от 90 °С до 100 °С в течение 30 мин.

Через 10 мин фильтруют через фильтр средней плотности, промывают фильтр и стакан 10 раз водой и фильтрат отбрасывают.

Оба фильтра объединяют, сушат, озоляют, прокаливают и обрабатывают по 20.5.4.2.

20.5.4.4 Атомно-абсорбционный метод с предварительной экстракцией золота изоамиловым спиртом или триаллиламином

Навеску медного концентрата массой 1 (2) г помещают в фарфоровую чашу (тигель), переносят чашу (тигель) в муфельную печь и прокаливают навеску в течение от 1,5 до 2 ч при температуре от 500 °С до 600 °С. Через каждые 30 (40) мин чашу (тигель) вынимают из муфеля, охлаждают, содержимое чаши перемешивают стеклянной палочкой, растирая комки медного концентрата.

Обожженную навеску переносят в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, приливают 40 см<sup>3</sup> смеси соляной и азотной кислот, накрывают стакан часовым стеклом и нагревают при температуре от 100 °С до 120 °С в течение от 40 до 60 мин, периодически перемешивая. Затем стекло снимают, обмывают его водой над стаканом и раствор выпаривают при нагревании до объема от 1 до 2 см<sup>3</sup>. Приливают еще 25 см<sup>3</sup> смеси соляной и азотной кислот, накрывают стеклом и нагревают при температуре от 100 °С до 120 °С в течение от 20 до 30 мин. Затем стекло снимают, обмывают его водой над стаканом и раствор выпаривают при нагревании до объема от 2 до 3 см<sup>3</sup>.

После этого в стакан добавляют 35 см<sup>3</sup> соляной кислоты молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup>, перемешивают содержимое стакана стеклянной палочкой, отделяя осадок от дна и стенок стакана.

Раствор фильтруют через плотный фильтр и промывают осадок 5—6 раз соляной кислотой молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup>, фильтр с осадком отбрасывают.

Фильтрат помещают в мерную колбу вместимостью 100 или 200 см<sup>3</sup> и доводят до метки соляной кислотой молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup>. Аликвоту анализируемого раствора 100 см<sup>3</sup> помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> приливают 10 см<sup>3</sup> изоамилового спирта или триаллиламина. Колбу закрывают пробкой и встряхивают в течение 2 мин. Затем раствор с органическим слоем помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

**П р и м е ч а н и е** — Допускается использовать для экстракции раствор сульфидов нефти в толуоле молярной концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup> (или один из индивидуальных сульфидов — дигексилсульфид, дибутилсульфид, диоктилсульфид и др.).

20.5.4.5 Экстракт, полученный по 20.5.4.2 и 20.5.4.4, вводят в пламя воздух-ацетилен атомно-абсорбционного спектрофотометра и измеряют абсорбцию золота при длине волны 242,8 нм. Абсорбцию каждого раствора измеряют не менее двух раз и для расчета берут среднеарифметическое значение. При смене растворов систему распыления промывают водой до получения нулевого показания прибора. Рекомендованная максимальная величина измеряемой абсорбции примерно 0,5 единиц. В случае необходимости для уменьшения ее значения допускается разворачивать горелку.

По найденному значению абсорбции анализируемого раствора за вычетом абсорбции раствора контрольного опыта находят содержание определяемого компонента по градуировочному графику. Если концентрация золота в анализируемом растворе превышает его концентрацию в градуировочных растворах (величина абсорбции анализируемого раствора выше абсорбции последней точки графика), допускается проводить разбавление анализируемого раствора соответствующим экстрагентом.

Допускается использовать для атомизации пробы пламя пропан-бутан-воздух, если расхождения между параллельными определениями соответствуют указанному в таблице 32.

## 20.6 Атомно-абсорбционный метод определения массовой доли серебра

### 20.6.1 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- спектрофотометр атомно-абсорбционный с пламенным атомизатором и источником излучения на серебро;

- компрессор воздушный;
- весы лабораторные специального класса точности по ГОСТ 24104;
- печь муфельную с терморегулятором, обеспечивающую температуру нагрева до 1000 °С;
- колбы мерные 2—100—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- стаканы В-1—250 ТХС, В-1—400 ТХС по ГОСТ 25336;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336;
- стекла часовые.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- ацетилен по ГОСТ 5457;
- пропан-бутан по ГОСТ 20448;
- воздух, сжатый под давлением  $2 \cdot 10^2$  —  $6 \cdot 10^2$  кПа;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461 и разбавленную 1:1;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118;
- смесь соляной и азотной кислот в соотношении 3:1;
- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- серебро металлическое по ГОСТ 6836;
- растворы серебра известной концентрации.

### 20.6.2 Метод анализа

Метод основан на измерении атомной абсорбции серебра в пламени ацетилен-воздух или пропан-бутан-воздух при длине волны 328,1 нм. Навеску медного концентрата предварительно растворяют в кислотах.

**20.6.3 Подготовка к выполнению анализа**

20.6.3.1. Для построения градуировочного графика готовят растворы серебра известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации серебра 1 мг/см<sup>3</sup> навеску серебра массой 1,0000 г растворяют в 40 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1. К полученному раствору приливают 25 см<sup>3</sup> воды и от 100 до 120 см<sup>3</sup> соляной кислоты до полного растворения хлорида серебра. Раствор охлаждают, помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают до метки раствором соляной кислоты, разбавленной 1:1, и перемешивают.

Раствор А пригоден в течение года. Раствор хранят в темном месте.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации серебра 0,1 мг/см<sup>3</sup> 10,0 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты, доливают водой до метки и перемешивают.

Раствор Б пригоден в течение трех месяцев. Раствор хранят в темном месте.

**20.6.3.2 Построение градуировочного графика**

В ряд мерных колб вместимостью 100 см<sup>3</sup> каждая помещают соответственно 0; 0,5; 1,0; 2,0; 4,0 и 5,0 см<sup>3</sup> раствора Б. Добавляют в каждую колбу по 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты, доливают водой до метки и перемешивают. Полученные растворы содержат 0; 0,0005; 0,001; 0,002; 0,004 и 0,005 мг/см<sup>3</sup> серебра.

**Примечание** — Концентрации градуировочных растворов серебра носят рекомендательный характер и зависят от характеристик используемого атомно-абсорбционного прибора, интервала определяемых концентраций.

Для построения градуировочного графика допускается использовать 3—7 градуировочных растворов, но не менее 3.

Для построения градуировочного графика градуировочные растворы распыляют в воздушно-ацетиленовом пламени, или пламени воздух-пропан-бутан, как указано в 20.6.4.3.

По оси абсцисс откладывают массовую концентрацию определяемого компонента в градуировочных растворах в миллиграммах на сантиметр кубический, по оси ординат — соответствующие значения аналитических сигналов.

**20.6.4 Выполнение анализа**

20.6.4.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

20.6.4.2 Навеску медного концентрата массой, установленной в зависимости от массовой доли серебра согласно таблице 35, помещают в стакан вместимостью 250 или 400 см<sup>3</sup>, смачивают водой, приливают от 10 до 20 см<sup>3</sup> азотной кислоты и закрывают часовым стеклом. После окончания бурной реакции раствор нагревают до прекращения выделения основной массы оксидов азота и растворения навески пробы. Снимают стекло, обмывают его водой над стаканом и продолжают выпаривание до влажных солей. Добавляют 15 см<sup>3</sup> смеси соляной и азотной кислот (в соотношении 3:1) и выпаривают до влажных солей. Приливают 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты, от 40 до 50 см<sup>3</sup> воды и кипятят в течение от 2 до 3 мин для растворения солей.

Таблица 35

Массовая доля серебра в 1 г медного концентрата, г	Масса навески, г	Объем мерной колбы, см <sup>3</sup>
От 10 до 50 включ.	1	100
» 50 » 500	0,5	100
» 500	0,5	250

**Примечание** — Данные сведения носят рекомендательный характер и могут быть изменены в зависимости от чувствительности атомно-абсорбционного спектрофотометра, однородности анализируемого материала и т. д. Если необходимо, проводят дополнительное разбавление.

После охлаждения раствор вместе с нерастворимым остатком переносят в мерную колбу вместимостью согласно таблице 35, добавляют еще 30 см<sup>3</sup> соляной кислоты, если переводят раствор в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.



20.6.4.3 Анализируемый раствор вводят в пламя воздух-ацетилен атомно-абсорбционного спектрофотометра и измеряют абсорбцию серебра при длине волны 328,1 нм. Абсорбцию каждого раствора измеряют не менее двух раз и для расчета берут среднеарифметическое значение. При смене растворов систему распыления промывают водой до получения нулевого показания прибора. Рекомендованная максимальная величина измеряемой абсорбции примерно 0,5 единиц. В случае необходимости для уменьшения ее значения допускается проводить измерения при менее чувствительной длине волны (338,3 нм) или разворачивать горелку.

По найденному значению абсорбции анализируемого раствора за вычетом абсорбции раствора контрольного опыта находят содержание определяемого компонента по градуировочному графику. Если концентрация определяемого элемента в анализируемом растворе превышает его концентрацию в растворах для построения градуировочного графика (величина абсорбции анализируемого раствора выше абсорбции последней точки графика), проводят разбавление анализируемого раствора.

Допускается использовать для атомизации пробы пламя пропан-бутан-воздух, если расхождения между параллельными определениями соответствуют указанным в таблице 33.

Анализируемый раствор, растворы для построения градуировочного графика и раствор контрольного опыта вводят в воздушно-ацетиленовое или пропан-бутан-воздушное пламя и измеряют величину поглощения линии серебра при длине волны 328,1 нм.

## 20.7 Обработка результатов анализа

20.7.1 Массовую долю золота  $X$ , г/т, при использовании пробирно-гравиметрического метода вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_2 \cdot 1000}{m}, \quad (47)$$

где  $m_2$  — масса королька золота, мг;

$m$  — масса навески медного концентрата, г.

20.7.2 Массовую долю золота  $X_1$ , %, при использовании пробирно-гравиметрического метода (при титриметрическом определении) вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{C \cdot V \cdot 100}{m}, \quad (48)$$

где  $C$  — массовая концентрация раствора гидрохинона по золоту, г/см<sup>3</sup>;

$V$  — объем раствора гидрохинона, пошедший на титрование, см<sup>3</sup>;

$m$  — масса навески медного концентрата, г.

20.7.3 Массовую долю серебра  $X_2$ , г/т, при использовании пробирно-гравиметрического метода вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{(m_1 - m_2 + m_3 - m_4) \cdot 1000}{m}, \quad (49)$$

где  $m_1$  — суммарная масса королька золота и серебра, мг;

$m_2$  — масса королька золота, мг;

$m_3$  — потеря массы серебра при купелировании при проведении контрольного опыта, мг;

$m_4$  — масса серебра, содержащаяся в окиси свинца, мг;

$m$  — масса навески медного концентрата, г.

20.7.4 Массовую долю золота  $X_3$ , г/т, при использовании пробирно-фотометрического метода вычисляют по формуле

$$X_3 = \frac{m_1 \cdot 1000}{m}, \quad (50)$$

где  $m_1$  — масса золота, найденная по градуировочному графику, мг;

$m$  — масса навески медного концентрата, соответствующая аликовте раствора, взятой для фотометрирования, г.

20.7.5 Массовую долю золота  $X_4$ , г/т, при использовании атомно-абсорбционного метода (с предварительной экстракцией золота метилизобутилкетонем) вычисляют по формуле

$$X_4 = \frac{m_1 \cdot V \cdot 1000}{m \cdot V_1}, \quad (51)$$

где  $m_1$  — количество золота, найденное по градуировочному графику, мг;  
 $m$  — масса навески медного концентрата, г;  
 $V$  — объем мерной колбы, см<sup>3</sup>;  
 $V_1$  — объем аликвоты раствора, см<sup>3</sup>.

20.7.6 Массовую долю золота  $X_5$ , г/т, при использовании атомно-абсорбционного метода (с предварительной экстракцией золота изоамиловым спиртом или триаллиламином) вычисляют по формуле

$$X_5 = \frac{C \cdot V \cdot 1000}{m}, \quad (52)$$

где  $C$  — массовая концентрация золота, найденная по градуировочному графику, с учетом величины контрольного опыта, мг/см<sup>3</sup>;  
 $V$  — объем анализируемого раствора, см<sup>3</sup>;  
 $m$  — масса навески пробы, г.

20.7.7 Массовую долю золота  $X_6$ , г/т, при использовании атомно-абсорбционного метода (при дополнительном разбавлении раствора) вычисляют по формуле

$$X_6 = \frac{C \cdot V \cdot V_1 \cdot 1000}{m \cdot V_2}, \quad (53)$$

где  $C$  — массовая концентрация золота, найденная по градуировочному графику, с учетом величины контрольного опыта, мг/см<sup>3</sup>;  
 $V$  — объем анализируемого раствора, см<sup>3</sup>;  
 $V_1$  — объем раствора, в котором измеряется абсорбция, см<sup>3</sup>;  
 $V_2$  — объем аликвоты раствора, см<sup>3</sup>;  
 $m$  — масса навески пробы, г;

20.7.8 Допускается проводить расчет массовой доли золота, используя возможности программного обеспечения атомно-абсорбционного спектрофотометра.

20.7.9 Массовую долю серебра  $X_6$ , г/т, при использовании атомно-абсорбционного метода вычисляют по формуле

$$X_6 = \frac{C \cdot V \cdot 1000}{m}, \quad (54)$$

где  $C$  — массовая концентрация серебра, найденная по градуировочному графику, с учетом величины контрольного опыта, мг/см<sup>3</sup>;  
 $V$  — объем анализируемого раствора, см<sup>3</sup>;  
 $m$  — масса навески пробы, г.

20.7.10 За результат анализа принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений при условии, что абсолютная разность между ними в условиях повторяемости не превышает значений (при доверительной вероятности  $P = 0,95$ ) предела повторяемости  $r$ , приведенных в таблицах 32 и 33.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6 (подпункт 5.2.2.1).

20.7.11 Расхождения между результатами анализа, полученными в двух лабораториях, не должны превышать предела воспроизводимости. В этом случае за окончательный результат может быть принято их среднеарифметическое значение. При невыполнении этого условия могут быть использованы процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6.

20.7.12 При разногласиях в оценке массовой доли золота и серебра применяют пробирно-гравиметрический метод — по 20.3.

## 20.8 Контроль качества результатов анализа

Контроль качества результатов анализа — по 4.25.

## 20.9 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 4.23, значения погрешности результатов анализа ( $\pm \Delta$ ) приведены в таблицах 32 и 33.

## 21 Методы определения массовой доли висмута

### 21.1 Область применения

В настоящем разделе установлено определение массовой доли висмута в диапазоне от 0,001 % до 0,5 % фотометрическими методами.

### 21.2 Требования к погрешности анализа

Погрешность результатов анализа массовой доли висмута, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать значениям, приведенным в таблице 36.

Т а б л и ц а 36

В процентах

Диапазон массовой доли висмута	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta^*$	Предел	
		повторяемости $r (n = 2)$	воспроизводимости $R$
От 0,0010 до 0,0020 включ.	0,0005	0,0005	0,0007
Св. 0,002 » 0,005 »	0,002	0,001	0,003
» 0,005 » 0,010 »	0,002	0,002	0,003
» 0,010 » 0,030 »	0,006	0,005	0,008
» 0,030 » 0,050 »	0,010	0,010	0,014
» 0,050 » 0,100 »	0,016	0,015	0,022
» 0,10 » 0,50 »	0,05	0,05	0,07

\* Соответствуют значениям расширенной неопределенности.

### 21.3 Фотометрический метод определения массовой доли висмута (в виде соединения его с тиомочевинной)

#### 21.3.1 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- фотоколориметр любого типа;
- колбы мерные 2—50—2, 2—100—2, 2—500—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- стаканы В-1—100 ТХС, В-1—400 ТХС, В-1—600 ТХС по ГОСТ 25336;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336;
- мензурки 50, 100 по ГОСТ 1770;
- чашку (тигель) платиновую по ГОСТ 6563;
- стекла часовые.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461 и разбавленную 1:1, 1:9, 1:20 и 1:99;
- смесь соляной и азотной кислот в соотношении 3:1;
- водорода пероксид по ГОСТ 10929, свежеприготовленный раствор массовой концентрации 50 г/дм<sup>3</sup>;
- метиловый фиолетовый, индикатор по [38], водный раствор массовой концентрации 2 г/дм<sup>3</sup>;
- аммиак водный по ГОСТ 3760, разбавленный 1:1;
- кислоту винную по ГОСТ 5817, раствор массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup> (профильтрованный);
- медь сернокислую по ГОСТ 4165;
- аммоний хлористый по ГОСТ 3773, раствор массовой концентрации 2 г/дм<sup>3</sup>;
- тиомочевину по ГОСТ 6344, раствор массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup>;
- висмут по ГОСТ 10928, марка ВиО;
- растворы висмута известной концентрации;
- двуокись титана по ГОСТ 9808;
- азотнокислый раствор титана (IV);
- калий пироксернокислый по ГОСТ 7172;

- смесь для растворения фосфата титана;
- гидроксилламин сернокислый по ГОСТ 7298;
- аммоний фосфорнокислый двузамещенный по ГОСТ 3772;
- бумагу индикаторную универсальную по [28];
- фильтры обеззоленные по [16].

### 21.3.2 Метод анализа

Метод основан на образовании окрашенного соединения висмута с тиомочевинной. Висмут от мешающих определению элементов отделяют осаждением его с коллектором — фосфатом титана.

### 21.3.3 Подготовка к выполнению анализа

21.3.3.1 Для построения градуировочного графика готовят растворы висмута известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации висмута 0,1 мг/см<sup>3</sup> навеску висмута массой 0,1000 г растворяют при слабом нагревании в 30 см<sup>3</sup> азотной кислоты, переносят раствор в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации висмута 0,01 мг/см<sup>3</sup> 10,0 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают. Применяют свежеприготовленный раствор.

21.3.3.2 При приготовлении азотнокислого раствора титана (IV) навеску двуокиси титана массой 0,5 г сплавляют в платиновой чашке (тигле) с навеской пиросульфата калия массой от 4 до 5 г. Охлажденный плав выщелачивают 100 см<sup>3</sup> холодной азотной кислоты, разбавленной 1:9, переливают в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, добавляют 90 см<sup>3</sup> концентрированной азотной кислоты и доливают водой до метки.

1 см<sup>3</sup> раствора содержит 1 мг двуокиси титана.

21.3.3.3 При приготовлении смеси для растворения фосфата титана смешивают 25 см<sup>3</sup> азотной кислоты, 20 см<sup>3</sup> пероксида водорода и 55 см<sup>3</sup> воды. Применяют свежеприготовленный раствор.

### 21.3.3.4 Построение градуировочных графиков

Для построения градуировочного графика 1 (при массе висмута до 0,5 мг) в ряд мерных колб вместимостью 50 см<sup>3</sup> каждая помещают 0; 2,0; 4,0; 6,0 и 8,0 см<sup>3</sup> раствора Б. В другие колбы помещают 1,0; 2,0; 3,0; 4,0 и 5,0 см<sup>3</sup> раствора А. Во все колбы приливают по 5 см<sup>3</sup> раствора винной кислоты, по 4 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, по 10 см<sup>3</sup> раствора тиомочевинной, доливают до меток водой, перемешивают и измеряют оптическую плотность растворов при длине волны 440 нм, используя кювету толщиной поглощающего свет слоя 50 мм.

Для построения градуировочного графика 2 (при массе висмута от 0,5 до 1,0 мг) в ряд мерных колб вместимостью 50 см<sup>3</sup> каждая помещают 0; 5,0; 6,0; 7,0; 8,0 и 10,0 см<sup>3</sup> раствора А. Добавляют винную кислоту, азотную кислоту, разбавленную 1:1, тиомочевину в тех же количествах, как и при построении градуировочного графика 1. Оптическую плотность растворов измеряют, используя кювету толщиной поглощающего свет слоя 10 мм.

В качестве раствора сравнения применяют раствор, не содержащий аликвоты раствора висмута.

### 21.3.4 Выполнение анализа

21.3.4.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

21.3.4.2 Навеску медного концентрата массой от 0,2 до 2 г (масса висмута не должна превышать 1 мг) помещают в высокий стакан вместимостью 400 см<sup>3</sup>, приливают 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты и кипятят (выпавший осадок хлорида свинца не мешает дальнейшему ходу анализа).

Приливают 15 см<sup>3</sup> смеси соляной и азотной кислот в соотношении 3:1 и упаривают раствор досуха. Затем приливают 5 см<sup>3</sup> азотной кислоты и дважды упаривают досуха. К сухому остатку приливают 5 см<sup>3</sup> азотной кислоты, раствор нагревают, обмывают стенки стакана 50 см<sup>3</sup> воды, перемешивают и кипятят в течение от 5 до 10 мин.

Нерастворимый остаток отфильтровывают на плотный фильтр, собирая фильтрат в стакан вместимостью 600 см<sup>3</sup>. Стакан и фильтр с осадком промывают азотной кислотой, разбавленной 1:20. Общий объем раствора с промывными водами не должен превышать от 70 до 80 см<sup>3</sup>.

Фильтрат нейтрализуют разбавленным аммиаком до начала выпадения гидроксида железа, прибавляют от 0,5 до 1 г сернокислого гидроксилламина и кипятят раствор несколько минут для восстановления железа (о чем можно судить по изменению цвета раствора).

К охлажденному раствору прибавляют 5 см<sup>3</sup> азотнокислого раствора титана (IV), 2 см<sup>3</sup> раствора двузамещенного фосфорнокислого аммония и одну каплю метилового фиолетового. Индикатор прибавляют непосредственно перед нейтрализацией. Если окраска исчезнет, то добавляют еще несколько капель индикатора.

Вводят по каплям раствор аммиака, разбавленный 1:1, до начала перехода окраски раствора в сине-фиолетовый цвет. Если раствор имеет собственную окраску (присутствие меди), то наблюдают за изменением цвета пены, образующейся на поверхности раствора при его энергичном перемешивании.

Разбавляют раствор горячей водой до 400 см<sup>3</sup>, нагревают до кипения и кипятят в течение от 3 до 5 мин. Раствор должен иметь рН от 2,3 до 2,8. Величину рН проверяют с помощью индикаторной бумаги и в случае необходимости добавляют азотную кислоту или аммиак.

Раствор с осадком оставляют на 4 ч (лучше на ночь), отфильтровывают осадок на фильтр средней плотности, промывают стакан и фильтр 3—4 раза холодным раствором хлористого аммония и фильтрат отбрасывают. Помещают воронку с осадком над стаканом вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Обмывают стенки стакана, в котором проводилось осаждение, объемом 10 см<sup>3</sup> смеси для растворения фосфата титана, а затем растворяют осадок на фильтре.

Промывают стакан и фильтр горячей азотной кислотой, разбавленной 1:99 (на фильтрате не должно оставаться желтых пятен). Общий объем фильтрата должен составлять от 25 до 30 см<sup>3</sup>. Стакан закрывают часовым стеклом и кипятят раствор до исчезновения желтой окраски и уменьшения до объема от 8 до 10 см<sup>3</sup>. Если после 30-минутного кипячения желтая окраска не исчезает, то вводят несколько кристаллов сернистой меди. После обесцвечивания раствора его не следует долго кипятить. Если образуется осадок, добавляют несколько капель пероксида водорода и от 1 до 1,5 см<sup>3</sup> азотной кислоты. Если раствор обесцветился быстро, а его еще надо упаривать, то добавляют одну каплю пероксида водорода.

Раствор охлаждают, приливают 5 см<sup>3</sup> раствора винной кислоты, переносят раствор в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, приливают 10 см<sup>3</sup> раствора тиомочевины, доливают до метки водой, перемешивают и измеряют оптическую плотность на фотоколориметре при длине волны 440 нм, используя кювету толщиной поглощающего свет слоя 50 мм.

В качестве раствора сравнения применяют раствор, приготовленный следующим образом: в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> помещают 5 см<sup>3</sup> раствора винной кислоты, 4 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, 10 см<sup>3</sup> раствора тиомочевины и доливают до метки водой (при анализе медного концентрата, содержащего значительные количества свинца, прибавляют 5 см<sup>3</sup> раствора тиомочевины, учитывая это и при построении градуировочного графика).

Массу висмута в миллиграммах определяют по градуировочному графику.

Параллельно через все стадии анализа проводят контрольный опыт.

## **21.4 Фотометрический метод определения массовой доли висмута с йодистым калием**

### **21.4.1 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы**

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- спектрофотометр или фотоколориметр любого типа;
- колбы мерные 2—50—2, 2—100—2, 2—250—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- колбы Кн-2—250—34 ТХС по ГОСТ 25336;
- стаканы В-1—100 ТХС по ГОСТ 25336;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336;
- мензурки 50 по ГОСТ 1770;
- стекла часовые.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461;
- кислоту серную по ГОСТ 4204, раствор 1:1;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118, раствор 1:1;
- аскорбиновую кислоту по [20], раствор массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup>;
- кислоту винную по ГОСТ 5817, раствор массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup>;
- калий йодистый по ГОСТ 4232, раствор массовой концентрации 400 г/дм<sup>3</sup>;
- олово двуххлористое 2-водное по [29], раствор массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup>;
- висмут по ГОСТ 10928;
- железо трихлорид 6-водный по ГОСТ 4147, раствор массовой концентрации 10 г/дм<sup>3</sup>;
- растворы висмута известной концентрации;
- аммиак водный по ГОСТ 3760;
- бумагу фильтровальную по ГОСТ 12026;
- фильтры обеззоленные по [16].

**21.4.2 Метод анализа**

Метод основан на образовании окрашенного комплекса ионов висмута с йодистым калием после предварительного отделения висмута от меди осаждением его аммиаком в присутствии коллектора — железа. Для восстановления железа и оставшейся меди используют аскорбиновую кислоту.

**21.4.3 Подготовка к выполнению анализа**

21.4.3.1 Для построения градуировочного графика готовят растворы висмута известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации висмута  $1 \text{ мг/см}^3$  навеску висмута массой  $1 \text{ г}$  растворяют в объеме от  $30$  до  $35 \text{ см}^3$  азотной кислоты при слабом нагревании. После растворения навески раствор помещают в мерную колбу вместимостью  $1000 \text{ см}^3$ , разбавляют водой до метки и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации висмута  $0,02 \text{ мг/см}^3$   $5,0 \text{ см}^3$  раствора А помещают в мерную колбу вместимостью  $250 \text{ см}^3$ , разбавляют водой до метки и перемешивают.

**21.4.3.2 Построение градуировочного графика**

В ряд стаканов вместимостью  $100 \text{ см}^3$  каждый отбирают  $0; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0$  и  $5,0 \text{ см}^3$  раствора Б. Добавляют по  $5$  капель раствора трихлорида железа,  $15 \text{ см}^3$  раствора соляной кислоты, разбавленной  $1:1$ , и восстанавливают железо двухлористым оловом до обесцвечивания раствора. Приливают по  $5 \text{ см}^3$  раствора винной кислоты,  $3 \text{ см}^3$  раствора йодистого калия,  $5 \text{ см}^3$  раствора аскорбиновой кислоты и далее продолжают анализ, как описано в 21.4.4.3.

По полученным данным строят градуировочный график.

**21.4.4 Выполнение анализа**

21.4.4.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

21.4.4.2 Масса навески медного концентрата, вместимость мерной колбы и объем аликвоты раствора в зависимости от массовой доли висмута приведены в таблице 37.

Таблица 37

Массовая доля висмута, %	Масса навески, г	Вместимость мерной колбы, $\text{см}^3$	Объем аликвоты раствора, $\text{см}^3$
От 0,001 до 0,002	2	—	Используется весь фильтрат
» 0,002 » 0,008	1	—	»
» 0,008 » 0,02	0,5	—	»
» 0,02 » 0,04	0,2	—	»
» 0,04 » 0,08	0,1	—	»
» 0,08 » 0,1	0,2	100	20
» 0,1 » 0,3	0,2	100	10
» 0,3 » 0,5	0,2	100	5

21.4.4.3 Навеску медного концентрата массой, указанной в таблице 37, помещают в коническую колбу вместимостью  $250 \text{ см}^3$ , смачивают водой и приливают от  $30$  до  $50 \text{ см}^3$  азотной кислоты, закрывают часовым стеклом и выдерживают без нагревания до прекращения выделения оксидов азота. Снимают стекло, приливают от  $10$  до  $15 \text{ см}^3$  соляной кислоты и от  $10$  до  $15 \text{ см}^3$  раствора серной кислоты, разбавленной  $1:1$ , и нагревают до выделения паров серной кислоты. Нагревание продолжают еще в течение от  $5$  до  $7$  мин.

Содержимое колбы охлаждают, приливают от  $50$  до  $70 \text{ см}^3$  воды и нагревают раствор до кипения. Вновь охлаждают и затем фильтруют через фильтр средней плотности, собирая фильтрат и промывные воды в коническую колбу вместимостью  $250 \text{ см}^3$ , промывают осадок на фильтре  $3—4$  раза водой. Фильтр с осадком отбрасывают. Для дальнейшего анализа в зависимости от массовой доли висмута используют весь раствор или его аликвоту.

Весь раствор или аликвоту, указанную в таблице 37, помещают в коническую колбу вместимостью  $250 \text{ см}^3$ , приливают только к аликвоте от  $10$  до  $12 \text{ см}^3$  раствора серной кислоты, разбавленной  $1:1$ , разбавляют водой до  $100 \text{ см}^3$ , нагревают раствор до кипения и приливают аммиак до полного выделения гидроксидов и еще от  $2$  до  $3 \text{ см}^3$ . Раствор с осадком оставляют в течение от  $10$  до  $15$  мин при температуре от  $70 \text{ °C}$  до  $80 \text{ °C}$ . Затем фильтруют через быстروفилтрующий фильтр и промывают  $5—6$  раз горячей водой. Смывают осадок струей воды в колбу, в которой проводили осаждение, добавляют от  $10$  до  $15 \text{ см}^3$  раствора соляной кислоты, разбавленной  $1:1$ , разбавляют водой до  $100 \text{ см}^3$  и нагревают до кипения. Приливают

аммиак до выделения гидроксидов, фильтруют осадок через тот же фильтр и промывают 5—6 раз горячей водой. Затем осадок растворяют на фильтре в объеме от 10 до 15 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты, разбавленной 1:1, промывают фильтр 3—4 раза горячей водой.

Раствор в колбе нагревают до растворения осадка и выпаривают затем до объема от 20 до 25 см<sup>3</sup>. К горячему раствору прибавляют 5 см<sup>3</sup> раствора винной кислоты и по каплям раствор двухлористого олова до обесцвечивания раствора и еще 1 см<sup>3</sup>. Добавляют немного фильтробумажной массы, нагревают до кипения и оставляют в течение от 5 до 10 мин при температуре от 70 °С до 80 °С до коагуляции осадка селена и теллура, который затем фильтруют через плотный фильтр и промывают 2—3 раза горячей водой. Фильтр с осадком отбрасывают, а фильтрат и промывные воды собирают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>, добавляют 5 см<sup>3</sup> раствора винной кислоты, перемешивают и оставляют в течение от 7 до 10 мин. Затем приливают 3 см<sup>3</sup> раствора йодистого калия и 5 см<sup>3</sup> раствора аскорбиновой кислоты, помещают в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, разбавляют водой до метки и перемешивают.

По истечении от 10 до 15 мин измеряют оптическую плотность раствора при длине волны 420 нм, используя кювету толщиной поглощающего свет слоя 50 мм.

Массу висмута определяют по градуировочному графику.

## 21.5 Обработка результатов анализа

21.5.1 Массовую долю висмута  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 \cdot V \cdot 100}{V_1 \cdot m \cdot 1000}, \quad (55)$$

где  $m_1$  — масса висмута, найденная по градуировочному графику, мг;

$m$  — масса навески медного концентрата, г;

$V$  — вместимость мерной колбы, см<sup>3</sup>;

$V_1$  — объем аликвоты раствора, см<sup>3</sup>.

21.5.2 За результат анализа принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений при условии, что абсолютная разность между ними в условиях повторяемости не превышает значений (при доверительной вероятности  $P = 0,95$ ) предела повторяемости  $r$ , приведенных в таблице 36.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6 (подпункт 5.2.2.1).

21.5.3 Расхождения между результатами анализа, полученными в двух лабораториях, не должны превышать предела воспроизводимости. В этом случае за окончательный результат может быть принято их среднеарифметическое значение. При невыполнении этого условия могут быть использованы процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6.

## 21.6 Контроль качества результатов анализа

Контроль качества результатов анализа — по 4.25.

## 21.7 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 4.23, значения погрешности результатов анализа ( $\pm \Delta$ ) приведены в таблице 36.

## 22 Метод определения массовой доли таллия

### 22.1 Область применения

В настоящем разделе установлено определение массовой доли таллия в диапазоне от 0,0001 % до 0,05 % экстракционно-фотометрическим методом.

### 22.2 Требования к погрешности анализа

Погрешность результатов анализа массовой доли таллия, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать значениям, приведенным в таблице 38.

Таблица 38

В процентах

Диапазон массовой доли таллия	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta^*$	Предел	
		повторяемости $r (n = 2)$	воспроизводимости $R$
От 0,00010 до 0,00020 включ.	0,00002	0,00002	0,00003
Св. 0,00020 » 0,00040 »	0,00004	0,00004	0,00006
» 0,0004 » 0,0008 »	0,0002	0,0002	0,0003
» 0,0008 » 0,0016 »	0,0004	0,0004	0,0006
» 0,0016 » 0,0030 »	0,0006	0,0006	0,0008
» 0,0030 » 0,0060 »	0,0008	0,0008	0,0011
» 0,0060 » 0,0120 »	0,0010	0,0010	0,0014
» 0,0120 » 0,0240 »	0,0014	0,0015	0,0020
» 0,024 » 0,050 »	0,002	0,002	0,003

\* Соответствуют значениям расширенной неопределенности.

### 22.3 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- фотоколориметр любого типа;
- колбы мерные 2—100—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- колбы Кн-2—100—34 ТХС по ГОСТ 25336;
- стаканы В-1—100 ТХС по ГОСТ 25336;
- воронка ВД-1—100 ХС по ГОСТ 25336;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336;
- стекла часовые.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461 и разбавленную 1:2;
- кислоту серную по ГОСТ 4204, раствор молярной концентрации 0,3 моль/дм<sup>3</sup> и разбавленную 1:1;
- кислоту ортофосфорную по ГОСТ 6552, разбавленную 1:4;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118 и разбавленную 1:1;
- толуол по ГОСТ 5789, перегнанный;
- бром по ГОСТ 4109;
- бромную воду, насыщенный раствор;
- метиловый фиолетовый по [38], раствор массовой концентрации 2 г/дм<sup>3</sup>;
- медь в виде фольги: кусочек фольги размером 200×25 см сворачивают в спираль, очищают, погружая ее в азотную кислоту, разбавленную 1:2, и тщательно промывают водой;
- натрий хлористый по ГОСТ 4233, раствор массовой концентрации 50 г/дм<sup>3</sup>;
- таллий по ГОСТ 18337;
- растворы таллия известной концентрации;
- фильтры обеззоленные по [16].

### 22.4 Метод анализа

Метод основан на образовании окрашенного соединения таллия с метиловым фиолетовым после предварительного выделения сурьмы на медной фольге.

### 22.5 Подготовка к выполнению анализа

22.5.1 Для построения градуировочного графика готовят растворы таллия известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации таллия 0,1 мг/см<sup>3</sup> навеску таллия массой 0,1000 г растворяют в азотной кислоте. Раствор выпаривают досуха. Приливают от 5 до 6 см<sup>3</sup> соляной кислоты и снова выпаривают досуха на водяной бане. Сухой остаток растворяют в соляной кислоте, разбавленной 1:1, и переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают до метки той же кислотой и перемешивают.



При приготовлении раствора Б массовой концентрации таллия  $0,001 \text{ мг/см}^3$   $10,0 \text{ см}^3$  раствора А помещают в мерную колбу вместимостью  $1000 \text{ см}^3$ , доливают до метки водой и перемешивают.

### 22.5.2 Построение градуировочного графика

В ряд конических колб с широким горлом вместимостью  $100 \text{ см}^3$  каждая помещают  $1,0$ ;  $2,0$ ;  $5,0$ ;  $7,0$ ;  $10,0$ ;  $12,0$  и  $15,0 \text{ см}^3$  раствора Б. Растворы разбавляют раствором серной кислоты молярной концентрации  $0,3 \text{ моль/дм}^3$  до  $40 \text{ см}^3$ , прибавляют по  $0,5 \text{ см}^3$  раствора хлористого натрия и далее анализ продолжают, как указано в 22.6.2.

По найденным значениям оптических плотностей растворов и соответствующим им массовым долям таллия строят градуировочный график.

## 22.6 Выполнение анализа

22.6.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

22.6.2 Навеску медного концентрата массой от  $0,2$  до  $1 \text{ г}$  (в зависимости от массовой доли таллия) помещают в стакан вместимостью  $100 \text{ см}^3$ , смачивают водой, приливают  $10 \text{ см}^3$  соляной кислоты, от  $10$  до  $15 \text{ см}^3$  азотной кислоты и нагревают до прекращения бурного выделения оксидов азота.

Раствор охлаждают, прибавляют от  $10$  до  $15 \text{ см}^3$  серной кислоты, разбавленной  $1:1$ , и выпаривают до обильного выделения паров серной кислоты. Стенки стакана обмывают объемом от  $5$  до  $7 \text{ см}^3$  воды и снова выпаривают почти досуха. Остаток растворяют в  $30 \text{ см}^3$  раствора серной кислоты молярной концентрации  $0,3 \text{ моль/дм}^3$ , а затем прибавляют от  $2$  до  $3 \text{ см}^3$  ортофосфорной кислоты, разбавленной  $1:4$ .

В стакан помещают медную спираль, стакан накрывают часовым стеклом и раствор кипятят в течение  $2 \text{ ч}$  при слабом нагревании (объем раствора поддерживают постоянным, добавляя воду).

Затем медную спираль вынимают, обмывают водой над стаканом и фильтруют раствор в коническую колбу с широким горлом вместимостью  $100 \text{ см}^3$ . Фильтр промывают объемом от  $6$  до  $7 \text{ см}^3$  раствора серной кислоты молярной концентрации  $0,3 \text{ моль/дм}^3$ . Общий объем фильтрата должен быть около  $40 \text{ см}^3$ .

При массовой доле таллия в навеске свыше  $0,015 \text{ мг}$  фильтрат переливают в мерную колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$  и доливают до метки раствором серной кислоты молярной концентрации  $0,3 \text{ моль/дм}^3$ . В аликвоту раствора или весь фильтрат (объем  $40 \text{ см}^3$ ), содержащие не более  $0,015 \text{ мг}$  таллия, наливают от  $2$  до  $3 \text{ см}^3$  ортофосфорной кислоты. Объем раствора доводят до  $40 \text{ см}^3$  раствором серной кислоты молярной концентрации  $0,3 \text{ моль/дм}^3$ , прибавляют  $0,5 \text{ см}^3$  раствора хлористого натрия и окисляют таллий, прибавляя по каплям бромную воду до появления стабильной желто-зеленой окраски раствора. По истечении от  $2$  до  $3 \text{ мин}$  раствор нагревают и кипятят в течение от  $4$  до  $5 \text{ мин}$  до исчезновения запаха брома. Затем раствор охлаждают, переносят в делительную воронку (объем раствора должен быть около  $40 \text{ см}^3$ ), прибавляют  $0,5 \text{ см}^3$  раствора метилового фиолетового и экстрагируют с  $10 \text{ см}^3$  толуола в течение от  $1$  до  $2 \text{ мин}$ . Обе фазы разделяют и толуольный экстракт центрифугируют в течение от  $2$  до  $3 \text{ мин}$ . Оптическую плотность раствора измеряют на фотоколориметре при длине волны  $574 \text{ нм}$ , используя кювету толщиной поглощающего свет слоя  $20 \text{ мм}$ .

В качестве раствора сравнения применяют толуол.

Массу таллия в миллиграммах устанавливают по градуировочному графику.

## 22.7 Обработка результатов анализа

22.7.1 Массовую долю таллия  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 \cdot V \cdot 100}{V_1 \cdot m \cdot 1000}, \quad (56)$$

где  $m_1$  — масса таллия, найденная по градуировочному графику, мг;

$m$  — масса навески медного концентрата, г;

$V$  — объем мерной колбы,  $\text{см}^3$ ;

$V_1$  — объем аликвоты раствора,  $\text{см}^3$ .

22.7.2 За результат анализа принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений при условии, что абсолютная разность между ними в условиях повторяемости не превышает значений (при доверительной вероятности  $P = 0,95$ ) предела повторяемости  $r$ , приведенных в таблице 38.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6 (подпункт 5.2.2.1).

22.7.3 Расхождения между результатами анализа, полученными в двух лабораториях, не должны превышать предела воспроизводимости. В этом случае за окончательный результат может быть принято их среднеарифметическое значение. При невыполнении этого условия могут быть использованы процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6.

### 22.8 Контроль качества результатов анализа

Контроль качества результатов анализа — по 4.25.

### 22.9 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 4.23, значения погрешности результатов анализа ( $\pm \Delta$ ) приведены в таблице 38.

## 23 Метод определения массовой доли сурьмы

### 23.1 Область применения

В настоящем разделе установлено определение массовой доли сурьмы в диапазоне от 0,003 % до 0,8 % фотометрическим методом.

### 23.2 Требования к погрешности анализа

Погрешность результатов анализа массовой доли сурьмы, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать значениям, приведенным в таблице 39.

Т а б л и ц а 39

В процентах

Диапазон массовой доли сурьмы	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta^*$	Предел	
		повторяемости $r (n = 2)$	воспроизводимости $R$
От 0,0030 до 0,0060 включ.	0,0010	0,0010	0,0014
Св. 0,006 » 0,012 »	0,002	0,002	0,003
» 0,012 » 0,024 »	0,004	0,004	0,006
» 0,024 » 0,050 »	0,006	0,006	0,008
» 0,050 » 0,100 »	0,010	0,010	0,014
» 0,100 » 0,200 »	0,015	0,015	0,021
» 0,200 » 0,400 »	0,018	0,018	0,025
» 0,40 » 0,80 »	0,02	0,02	0,03

\* Соответствуют значениям расширенной неопределенности.

### 23.3 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- фотоколориметр любого типа;
- колбы мерные 2—100—2, 2—250—2, 2—500—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- колбы Кн-2—250—19/26 ТХС по ГОСТ 25336;
- стаканы В-1—100 ТХС по ГОСТ 25336;
- воронку ВД-1—250 ХС по ГОСТ 25336;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336;
- стекла часовые.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461;
- кислоту серную по ГОСТ 4204 и разбавленную 1:1, 1:9 и 3:97;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118;

- гидроксилламин солянокислый по ГОСТ 5456, раствор массовой концентрации 10 г/дм<sup>3</sup>;
- железо (III) азотнокислое 9-водное по техническим условиям [39], раствор массовой концентрации 70 г/дм<sup>3</sup>;
- кристаллический фиолетовый по [37], раствор массовой концентрации 0,2 г/дм<sup>3</sup>;
- медь по ГОСТ 859, марки не ниже М0;
- раствор азотнокислой меди;
- натрий серноокислый безводный по ГОСТ 4166;
- толуол по ГОСТ 5789, перегнанный;
- водорода пероксид по ГОСТ 10929, раствор, разбавленный 1:10;
- сурьму по ГОСТ 1089;
- церий (IV) серноокислый по [40];
- растворы сурьмы известной концентрации.

#### 23.4 Метод анализа

Метод основан на образовании окрашенного соединения аниона сурьмы (V) с фиолетовым кристаллическим после окисления сурьмы пероксидом водорода.

#### 23.5 Подготовка к выполнению анализа

23.5.1 При приготовлении раствора азотнокислой меди массовой концентрации 10 мг/см<sup>3</sup> навеску меди массой 10 г растворяют в азотной кислоте. Раствор кипятят до полного удаления оксидов азота, затем охлаждают, переливают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и перемешивают.

23.5.2 При приготовлении раствора серноокислого церия навеску водного серноокислого церия массой 4 г (или безводного серноокислого церия массой 3,3 г) растворяют в серной кислоте, разбавленной 3:97, переливают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки серной кислотой, разбавленной 3:97, и перемешивают.

23.5.3 Для построения градуировочного графика готовят растворы сурьмы известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации сурьмы 0,1 мг/см<sup>3</sup> навеску сурьмы массой 0,1000 г помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> и растворяют при нагревании в 20 см<sup>3</sup> серной кислоты. Раствор охлаждают, осторожно разбавляют водой до 150 см<sup>3</sup>, снова охлаждают, переливают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают до метки серной кислотой, разбавленной 1:9, и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации сурьмы 0,01 мг/см<sup>3</sup> 10,0 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки серной кислотой, разбавленной 1:9, и перемешивают.

При приготовлении раствора В массовой концентрации сурьмы 0,002 мг/см<sup>3</sup> 20,0 см<sup>3</sup> раствора Б помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки серной кислотой, разбавленной 1:9, и перемешивают. Раствор готовят в день применения.

#### 23.5.4 Построение градуировочного графика при массовой доле сурьмы от 0,003 % до 0,016 %

В ряд стаканов вместимостью 100 см<sup>3</sup> каждый наливают по 2 см<sup>3</sup> раствора азотнокислой меди, по 2 см<sup>3</sup> раствора азотнокислого железа, по 3 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, и выпаривают до появления густых паров серной кислоты. Стаканы с содержимым охлаждают и наливают в них соответственно 1,0; 2,0; 3,0; 4,0 и 5,0 см<sup>3</sup> раствора В.

Растворы выпаривают почти досуха, охлаждают, приливают по 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, нагревают до кипения и оставляют в течение от 5 до 10 мин при температуре от 40 °С до 50 °С. Затем растворы снова охлаждают, приливают по 3 см<sup>3</sup> воды, прибавляют при перемешивании 10 капель раствора серноокислого церия и далее анализ продолжают, как указано в 23.6.3.

В качестве раствора сравнения применяют толуол.

#### 23.5.5 Построение градуировочного графика при массовой доле сурьмы свыше 0,016 %

В ряд стаканов вместимостью 100 см<sup>3</sup> каждый наливают по 2 см<sup>3</sup> раствора азотнокислой меди, по 2 см<sup>3</sup> раствора азотнокислого железа, по 3 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, и выпаривают до появления густых паров серной кислоты. Стаканы с содержимым охлаждают и наливают в них соответственно 0,5; 1,0; 1,5; 2,0; 2,5 и 3,0 см<sup>3</sup> раствора Б.

Растворы выпаривают до получения влажных солей, приливают по 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, нагревают до кипения и оставляют в течение от 5 до 10 мин при температуре от 40 °С до 50 °С.

После этого растворы снова охлаждают, приливают по 3 см<sup>3</sup> воды, прибавляют при перемешивании по 10 капель раствора сернистого церия и далее анализ продолжают, как указано в 23.6.3, с проведением экстракции 30 см<sup>3</sup> толуола и фотометрирования в кювете толщиной поглощающего свет слоя 10 мм. В качестве раствора сравнения применяют толуол.

### 23.6 Выполнение анализа

23.6.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

23.6.2 Масса навески медного концентрата, вместимость мерной колбы, объем экстрагента и размер кюветы (в зависимости от массовой доли сурьмы в концентрате) указаны в таблице 40.

Т а б л и ц а 40

Массовая доля сурьмы, %	Масса навески, г	Вместимость мерной колбы, см <sup>3</sup>	Объем экстрагента (толуола), см <sup>3</sup>	Кювета толщиной слоя, мм
От 0,003 до 0,016	0,5	100	20	30
» 0,016 » 0,05	0,5	100	30	10
» 0,05 » 0,14	0,5	250	30	10
» 0,14 » 0,3	0,25	250	30	10
» 0,3 » 0,8	0,25	500	30	10

23.6.3 Навеску медного концентрата помещают в колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, смачивают водой, добавляют от 15 до 30 см<sup>3</sup> азотной кислоты, накрывают колбу часовым стеклом и нагревают до полного удаления оксидов азота. Затем снимают стекло, обмывают его над колбой и выпаривают до объема от 5 до 7 см<sup>3</sup>. Если образуется королек серы, то раствор несколько раз обрабатывают азотной кислотой до полного окисления серы.

К охлажденному раствору прибавляют 15 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, затем его выпаривают до появления густых паров серной кислоты. После этого колбу охлаждают, стенки колбы обмывают водой и снова выпаривают раствор до получения влажных солей. Остаток охлаждают, приливают к нему от 30 до 50 см<sup>3</sup> соляной кислоты, нагревают до кипения и оставляют в течение от 5 до 10 мин при температуре от 40 °С до 50 °С. Затем раствор охлаждают, переливают в мерную колбу вместимостью, указанной в таблице 40, доливают соляной кислотой до метки и перемешивают.

Отбирают пипеткой аликвоту раствора 10,0 см<sup>3</sup> в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают 3 см<sup>3</sup> воды и прибавляют при перемешивании 10 капель раствора пероксида водорода. Через 1 мин добавляют 3 капли раствора солянокислого гидроксиламина, переливают раствор в делительную воронку вместимостью 250 см<sup>3</sup> и разбавляют водой до 75 см<sup>3</sup>. К раствору в делительной воронке прибавляют при перемешивании 20 капель кристаллического фиолетового, затем толуол в количестве, указанном в таблице 40, и встряхивают содержимое воронки в течение 1 мин.

**П р и м е ч а н и е** — Допускается использовать другие окислители и реагенты, разрушающие избыток окислителя.

После расслоения жидкостей толуольный раствор отделяют, обезвоживают его с помощью 1 г сернистого натрия и измеряют оптическую плотность экстракта на фотоколориметре при длине волны от 610 до 620 нм, используя кювету толщиной поглощающего свет слоя, указанной в таблице 40.

Раствором сравнения служит раствор контрольного опыта, проведенный через все стадии анализа. Массу сурьмы в миллиграммах устанавливают по градуировочному графику.

### 23.7 Обработка результатов анализа

23.7.1 Массовую долю сурьмы  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 \cdot V \cdot 100}{V_1 \cdot m \cdot 1000}, \quad (57)$$

где  $m_1$  — масса сурьмы, найденная по градуировочному графику, мг;

$m$  — масса навески медного концентрата, г;

$V$  — объем мерной колбы, см<sup>3</sup>;

$V_1$  — объем аликвоты раствора, см<sup>3</sup>.

23.7.2 За результат анализа принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений при условии, что абсолютная разность между ними в условиях повторяемости не превышает значений (при доверительной вероятности  $P = 0,95$ ) предела повторяемости  $r$ , приведенных в таблице 39.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6 (подпункт 5.2.2.1).

23.7.3 Расхождения между результатами анализа, полученными в двух лабораториях, не должны превышать предела воспроизводимости. В этом случае за окончательный результат может быть принято их среднеарифметическое значение. При невыполнении этого условия могут быть использованы процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6.

### 23.8 Контроль качества результатов анализа

Контроль качества результатов анализа — по 4.25.

### 23.9 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 4.23, значения погрешности результатов анализа ( $\pm \Delta$ ) приведены в таблице 39.

## 24 Методы определения массовой доли селена и теллура

### 24.1 Область применения

В настоящем разделе установлено определение массовой доли селена экстракционно-фотометрическим (в диапазоне от 0,001 % до 0,1 %) и селена (теллура) фотометрическим (в диапазоне от 0,0005 % до 0,1 %) методами.

### 24.2 Требования к погрешности анализа

Погрешность результатов анализа массовой доли селена и теллура, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать значениям, приведенным в таблицах 41, 42 и 43.

Т а б л и ц а 41 — Экстракционно-фотометрический метод

В процентах

Диапазон массовой доли селена	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta^*$	Предел	
		повторяемости $r (n = 2)$	воспроизводимости $R$
От 0,0010 до 0,0020 включ.	0,0002	0,0002	0,0003
Св. 0,0020 » 0,0080 »	0,0007	0,0008	0,0010
» 0,008 » 0,016 »	0,001	0,001	0,002
» 0,016 » 0,030 »	0,002	0,002	0,003
» 0,030 » 0,060 »	0,004	0,004	0,006
» 0,060 » 0,100 »	0,006	0,006	0,008

\* Соответствуют значениям расширенной неопределенности.

Т а б л и ц а 42 — Фотометрический метод

В процентах

Диапазон массовой доли селена	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta^*$	Предел	
		повторяемости $r (n = 2)$	воспроизводимости $R$
От 0,0005 до 0,0010 включ.	0,0002	0,0002	0,0003
Св. 0,0010 » 0,0020 »	0,0003	0,0003	0,0004
» 0,0020 » 0,0040 »	0,0006	0,0006	0,0008
» 0,0040 » 0,0080 »	0,0011	0,0011	0,0016
» 0,0080 » 0,0160 »	0,0014	0,0014	0,0020
» 0,0160 » 0,0300 »	0,0030	0,0030	0,0042
» 0,0300 » 0,0600 »	0,0060	0,0060	0,0085
» 0,0600 » 0,1000 »	0,0085	0,0080	0,0120

\* Соответствуют значениям расширенной неопределенности.

### 24.3 Экстракционно-фотометрический метод

#### 24.3.1 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- спектрофотометр любого типа;

Т а б л и ц а 43 — Фотометрический метод

В процентах

Диапазон массовой доли теллура	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta^*$	Предел	
		повторяемости $r (n = 2)$	воспроизводимости $R$
От 0,0005 до 0,0010 включ.	0,0002	0,0002	0,0003
Св. 0,0010 » 0,0020 »	0,0003	0,0003	0,0004
» 0,0020 » 0,0040 »	0,0006	0,0006	0,0008
» 0,0040 » 0,0080 »	0,0011	0,0011	0,0016
» 0,0080 » 0,0160 »	0,0030	0,0030	0,0042
» 0,0160 » 0,0300 »	0,0042	0,0040	0,0060
» 0,0300 » 0,0600 »	0,0059	0,0060	0,0084
» 0,0600 » 0,1000 »	0,0084	0,0080	0,0119

\* Соответствуют значениям расширенной неопределенности.

- колбы мерные 2—50—2, 2—100—2, 2—200—2, 2—500—2 по ГОСТ 1770;

- колбы Кн-2—100—18 ТХС по ГОСТ 25336;

- воронку ВД-1—100 ХС по ГОСТ 25336;

- пробирки П2-10—90 по ГОСТ 25336;

- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;

- воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;

- кислоту азотную по ГОСТ 4461;

- кислоту соляную по ГОСТ 3118;

- кислоту муравьиную по ГОСТ 5848;

- кислоту ортофосфорную по ГОСТ 6552;

- кислоту перхлорную по [21], разбавленную 2:98;

- аммиак водный по ГОСТ 3760;

- соль динатриевую этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водную (трилон Б) по ГОСТ 10652, раствор молярной концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup>;

- толуол по ГОСТ 5789, перегнанный;
- орто-фенилендиамин солянокислый по [41], раствор массовой концентрации 1 г/дм<sup>3</sup>;
- селен по [42];
- растворы селена известной концентрации;
- бумагу индикаторную универсальную по [28];
- фильтры обеззоленные по [16].

#### 24.3.2 Метод анализа

Метод основан на измерении оптической плотности комплексного соединения селена с орто-фенилендиамином при длине волны 335 нм.

#### 24.3.3 Подготовка к выполнению анализа

24.3.3.1 Для построения градуировочного графика готовят растворы селена известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации селена 0,1 мг/см<sup>3</sup> навеску селена массой 0,0500 г помещают в колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, 5—7 капель азотной кислоты и нагревают на водяной бане до полного растворения селена. К раствору прибавляют 20 см<sup>3</sup> воды, охлаждают, переливают в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, прибавляют 15 см<sup>3</sup> соляной кислоты, доливают до метки водой и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации селена 0,001 мг/см<sup>3</sup> 5,0 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, приливают 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты, доливают до метки водой и перемешивают.

#### 24.3.3.2 Построение градуировочного графика

В ряд конических колб вместимостью 100 см<sup>3</sup> каждая отбирают 0; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0; 5,0; 7,0; 10,0 и 15,0 см<sup>3</sup> раствора Б. Растворы разбавляют водой до 35 см<sup>3</sup>, приливают 1 см<sup>3</sup> муравьиной кислоты и далее анализ продолжают, как указано в 24.3.4.3.

Раствором сравнения служит раствор контрольного опыта.

По найденным значениям оптических плотностей растворов и соответствующим им массовым концентрациям селена строят градуировочный график.

#### 24.3.4 Выполнение анализа

24.3.4.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

24.3.4.2 Масса навески медного концентрата, вместимость мерной колбы и объем аликвоты раствора в зависимости от массовой доли селена в медном концентрате указаны в таблице 44.

Т а б л и ц а 44

Массовая доля селена, %	Масса навески, г	Вместимость мерной колбы, см <sup>3</sup>	Объем аликвоты раствора, см <sup>3</sup>
От 0,001 до 0,001	1	50	10—5
» 0,01 » 0,05	0,5	100	5
» 0,05 » 0,1	0,25	200	5

24.3.4.3 Навеску медного концентрата массой, указанной в таблице 44, помещают в коническую колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, смачивают небольшим количеством воды, прибавляют 20 см<sup>3</sup> азотной кислоты и оставляют (при наличии сульфидов) в течение от 15 до 20 мин. Затем раствор выпаривают до объема от 4 до 5 см<sup>3</sup>, охлаждают, прибавляют от 10 до 20 см<sup>3</sup> перхлорной кислоты и нагревают в течение от 7 до 10 мин до выделения паров перхлорной кислоты. После этого раствор охлаждают, обмывают стенки колбы объемом от 5 до 7 см<sup>3</sup> воды и снова нагревают раствор до выделения паров перхлорной кислоты.

К остатку прибавляют от 15 до 20 см<sup>3</sup> воды и кипятят. Нерастворимый остаток отфильтровывают на фильтр средней плотности и промывают 3—4 раза разбавленной перхлорной кислотой, а затем 2—3 раза водой. Фильтрат собирают в мерную колбу, вместимость которой указана в таблице 44, охлаждают, доливают водой до метки и перемешивают.

Аликвоту раствора, указанную в таблице 44, переносят в коническую колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, разбавляют водой до объема от 30 до 35 см<sup>3</sup>, прибавляют 1 см<sup>3</sup> муравьиной кислоты, 5 см<sup>3</sup> ортофосфорной кислоты, 0,5 см<sup>3</sup> раствора трилона Б, по каплям аммиак до рН 1 (контролируют по индикаторной бумаге), 3 см<sup>3</sup> орто-фенилендиамина и оставляют на 20 мин. Затем раствор переливают в делительную воронку, приливают 5 см<sup>3</sup> толуола и экстрагируют в течение 2 мин.

Экстракт сливают в сухую пробирку и измеряют оптическую плотность на спектрофотометре при длине волны 335 нм, используя кювету толщиной поглощающего свет слоя 10 мм.

Массу селена в миллиграммах устанавливают по градуировочному графику.

#### 24.4 Фотометрический метод

##### 24.4.1 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- фотоколориметр любого типа;
- колбы мерные 2—25—2, 2—200—2, 2—500—2 по ГОСТ 1770;
- стаканы В-1—400 ТХС по ГОСТ 25336;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461 и разбавленную 1:1;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118 и разбавленную 1:1, 1:9;
- кислоту серную по ГОСТ 4204, разбавленную 1:1;
- аммиак водный по ГОСТ 3760, разбавленный 1:1;
- гидразин серноокислый по ГОСТ 5841, раствор массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup>;
- олово двуххлористое 2-водное по [29], раствор массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup> в соляной кислоте, разбавленной 1:9;
- медь серноокислую 5-водную по ГОСТ 4165, раствор по меди массовой концентрации 20 г/дм<sup>3</sup>;
- желатин пищевой по ГОСТ 11293, свежеприготовленный раствор массовой концентрации 10 г/дм<sup>3</sup>;
- селен по [42];
- теллур;
- растворы селена (теллура) известной концентрации;
- бумагу фильтровальную по ГОСТ 12026;
- фильтры обеззоленные по [16].

##### 24.4.2 Метод анализа

Метод основан на измерении оптической плотности золя элементарного селена (теллура) в присутствии защитного коллоида при длине волны 420 нм. Предварительно из анализируемого раствора сначала выделяют селен серноокислым гидразином, а затем теллур двуххлористым оловом.

##### 24.4.3 Подготовка к выполнению анализа

24.4.3.1 Для построения градуировочного графика готовят растворы селена (теллура) известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации селена (теллура) 1 мг/см<sup>3</sup> навеску селена (теллура) массой 0,5000 г растворяют при слабом нагревании в 50 см<sup>3</sup> соляной кислоты с добавлением по каплям азотной кислоты до полного растворения навески. Раствор охлаждают, количественно переносят в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации селена (теллура) 0,025 мг/см<sup>3</sup> 5,0 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 200 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

##### 24.4.3.2 Построение градуировочного графика

В ряд мерных колб вместимостью 25 см<sup>3</sup> каждая отбирают 0; 0,2; 0,4; 0,5; 1,0; 1,5; 2,0 и 2,5 см<sup>3</sup> раствора Б. В колбы приливают по 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, 2—3 капли раствора серноокислой меди, 2 см<sup>3</sup> раствора желатина и постепенно при постоянном перемешивании 2 см<sup>3</sup> раствора двуххлористого олова доводят до метки водой и перемешивают. По истечении от 15 до 20 мин измеряют оптическую плотность растворов при длине волны 420 нм, используя кюветы толщиной поглощающего свет слоя 30 мм, и по полученным данным строят градуировочный график.

##### 24.4.4 Выполнение анализа

24.4.4.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

24.4.4.2 Масса навески медного концентрата и объем аликвоты раствора в зависимости от массовой доли селена (теллура) приведены в таблице 45.



Таблица 45

Массовая доля селена (теллура), %	Масса навески, г	Объем аликвоты раствора, см <sup>3</sup>
От 0,0005 до 0,002	2	Используется весь раствор
» 0,002 » 0,006	1	»
» 0,006 » 0,01	0,5	»
» 0,01 » 0,05	0,5	5
» 0,05 » 0,1	0,2	1—5

24.4.4.3 Навеску медного концентрата массой в соответствии с таблицей 45 помещают в стакан вместимостью 400 см<sup>3</sup>, смачивают водой, приливают 50 см<sup>3</sup> азотной кислоты (при навеске 2 г) или 30 см<sup>3</sup> (при навеске 1 г и менее). После прекращения реакции добавляют от 20 до 25 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, и нагревают до выделения паров серной кислоты. Если замечены корольки серы, то обработку азотной кислотой повторяют. Затем раствор охлаждают, добавляют от 30 до 50 см<sup>3</sup> воды и кипятят в течение от 5 до 7 мин. После охлаждения фильтруют нерастворимый остаток на фильтр средней плотности и промывают 4—5 раз холодной водой. Фильтр с осадком отбрасывают.

К фильтрату приливают аммиак, разбавленный 1:1, до слабого запаха. Визуально контролируют, чтобы при перемешивании осадок не растворялся. Раствор фильтруют через неплотный фильтр и промывают его 4—5 раз горячей водой. Промытый осадок смывают струей воды в стакан, в котором проводилось осаждение, и растворяют в 5 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, нагревают раствор и вновь осаждают гидроксид железа аммиаком. Фильтруют осадок на тот же фильтр и промывают 4—5 раз горячей водой. При анализе пробы с массовой долей меди менее 1 % переосаждение гидроксидов можно не проводить.

Осадок на фильтре растворяют в 15 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, собирая фильтрат в стакан, где проводилось осаждение, и промывают фильтр 2—3 раза горячей водой. Объем фильтрата вместе с промывными водами не должен превышать 100 см<sup>3</sup>.

24.4.4.4 Полученный по 24.4.4.3 раствор охлаждают, добавляют в него немного фильтробумажной массы и приливают 20 см<sup>3</sup> раствора сернокислого гидразина, перемешивают и оставляют на ночь. Затем осадок селена фильтруют на фильтр средней плотности, в конус которого вложено немного фильтробумажной массы, и промывают 5—6 раз теплой водой. Фильтрат сохраняют для определения теллура.

Осадок на фильтре растворяют в объеме от 5 до 7 см<sup>3</sup> горячей смеси азотной и соляной кислот (5—6 капель кипяченой азотной кислоты на 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты), приливая ее небольшими порциями. Фильтр промывают 2—3 раза горячей водой. Объем раствора не должен превышать 20 см<sup>3</sup>. После охлаждения раствор переносят в мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup>. Если предполагаемая массовая доля селена (теллура) более 0,01 %, то для дальнейшего анализа отбирают аликвоту согласно таблице 45, помещая ее в мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup>.

К раствору приливают 2—3 капли раствора сернокислой меди, 2 см<sup>3</sup> раствора желатина и постепенно по каплям 2 см<sup>3</sup> раствора двухлористого олова при перемешивании, доводят до метки водой. По истечении от 15 до 20 мин измеряют оптическую плотность раствора при длине волны 420 нм, используя кювету толщиной поглощающего свет слоя 30 мм.

Раствором сравнения служит раствор контрольного опыта.

Массу селена (теллура) устанавливают по градуировочному графику.

24.4.4.5 В фильтрат, полученный по 24.4.4.4, добавляют немного фильтробумажной массы и приливают 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты. Нагревают раствор до кипения и добавляют постепенно при постоянном перемешивании раствор двухлористого олова до полного восстановления железа и затем еще 5 см<sup>3</sup> для осаждения теллура. Раствор кипятят в течение от 2 до 3 мин и оставляют на 20 мин для коагуляции осадка. Осадок фильтруют на фильтр средней плотности, в конус которого вложено немного фильтробумажной массы, и промывают 3—4 раза горячей соляной кислотой, разбавленной 1:9, затем 2—3 раза горячей водой. Далее растворение осадка и определение теллура проводят, как описано в 24.4.4.4.

## 24.5 Обработка результатов анализа

24.5.1 Массовую долю селена или теллура  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 \cdot V \cdot 100}{V_1 \cdot m \cdot 1000}, \quad (58)$$

где  $m_1$  — масса селена (теллура), найденная по градуировочному графику, мг;

$m$  — масса навески медного концентрата, г;

$V$  — объем мерной колбы, см<sup>3</sup>;

$V_1$  — объем аликвоты раствора, см<sup>3</sup>.

24.5.2 За результат анализа принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений при условии, что абсолютная разность между ними в условиях повторяемости не превышает значений (при доверительной вероятности  $P = 0,95$ ) предела повторяемости  $r$ , приведенных в таблицах 41, 42 и 43.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6 (подпункт 5.2.2.1).

24.5.3 Расхождения между результатами анализа, полученными в двух лабораториях, не должны превышать предела воспроизводимости. В этом случае за окончательный результат может быть принято их среднеарифметическое значение. При невыполнении этого условия могут быть использованы процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6.

#### 24.6 Контроль качества результатов анализа

Контроль качества результатов анализа — по 4.25.

#### 24.7 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 4.23, значения погрешности результатов анализа ( $\pm \Delta$ ) приведены в таблицах 41, 42 и 43.

### 25 Атомно-абсорбционный метод определения массовой доли теллура

#### 25.1 Область применения

В настоящем разделе установлено определение массовой доли теллура в диапазоне от 0,0010 % до 0,10 % атомно-абсорбционным методом.

#### 25.2 Требования к погрешности анализа

Погрешность результатов анализа массовой доли теллура, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать значениям, приведенным в таблице 46.

#### 25.3 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства: - спектрофотометр атомно-абсорбционный с пламенным атомизатором и источником излучения на теллур;

Т а б л и ц а 46

В процентах

Диапазон массовой доли теллура	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta^*$	Предел	
		повторяемости $r (n = 2)$	воспроизводимости $R$
От 0,0010 до 0,0030 включ.	0,0006	0,0006	0,0008
Св. 0,003 » 0,010 »	0,002	0,002	0,003
» 0,010 » 0,030 »	0,006	0,006	0,009
» 0,03 » 0,10 »	0,01	0,01	0,02

\* Соответствуют значениям расширенной неопределенности.

- компрессор воздушный;
- колбы мерные 2—100—2, 2—250—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- колбы Кн-2—100—34, Кн-1—250—29/32 ТХС по ГОСТ 25336;
- стаканы Н-1—50 ТХС, В-1—100 ТХС, В-1—250 ТХС по ГОСТ 25336;
- воронки ВД-1—100 ХС, ВД-1—250 ХС по ГОСТ 25336;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336;
- цилиндры 2—5—1, 2—10—1 по ГОСТ 1770.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- ацетилен по ГОСТ 5457;
- пропан-бутан по ГОСТ 20448;
- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118 и растворы молярных концентраций 0,5; 1; 4 и 6 моль/дм<sup>3</sup>;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461;
- метилизобутилкетон (МИБК) по [43], раствор в соляной кислоте молярной концентрации 4 моль/дм<sup>3</sup>;
- натрия гидроксид (натрия гидроокись) по ГОСТ 4328, раствор молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup>;
- натрий серноокислый по ГОСТ 4166;
- калий двуххромовоокислый по ГОСТ 4220, раствор массовой концентрации 10 г/дм<sup>3</sup>;
- теллур;
- растворы теллура известной концентрации;
- фильтры обеззоленные по [16].

#### 25.4 Метод анализа

Метод основан на атомизации растворов в пламени воздух-ацетилен (или пропан-бутан-воздух) и измерении атомной абсорбции теллура при длине волны 214,3 нм. Отделение теллура (IV) осуществляют экстракцией метилизобутилкетона (МИБК).

#### 25.5 Подготовка к выполнению анализа

25.5.1 Если требуется очистка метилизобутилкетона (МИБК), то ее осуществляют следующим образом: 10 объемных частей реагента встряхивают с 1 объемной частью раствора гидроксида натрия в течение 1 мин. Органический слой сливают в другую делительную воронку и операцию встряхивания с раствором гидроксида натрия повторяют. Затем промывают 1 объемной частью воды два раза и сушат с серноокислым натрием. Фильтруют через неплотный фильтр в склянку из темного стекла.

25.5.2 Для построения градуировочного графика готовят растворы теллура известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации теллура 0,1 мг/см<sup>3</sup> навеску теллура массой 0,1000 г помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, приливают 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты и 5—7 капель азотной кислоты, нагревают до растворения навески (лучше на водяной бане). Затем добавляют 100 см<sup>3</sup> воды, нагревают раствор до кипения и кипятят в течение 5 мин (для удаления оксидов азота). Охлаждают, приливают от 20 до 30 см<sup>3</sup> соляной кислоты, переносят полученный раствор в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доводят водой до метки.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации теллура 0,005 мг/см<sup>3</sup> 5,0 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят до метки соляной кислотой молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup>.

##### 25.5.3 Построение градуировочного графика

В ряд стаканов вместимостью 100 см<sup>3</sup> каждый отбирают 0; 0,5; 1,0; 2,0; 4,0; 8,0 и 12,0 см<sup>3</sup> раствора Б, что соответствует 0; 0,002; 0,005; 0,01; 0,02; 0,04 и 0,06 мг/см<sup>3</sup> теллура. Добавляют в стаканы по 25 см<sup>3</sup> соляной кислоты молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup>, 1 см<sup>3</sup> раствора двуххромовоокислого калия и выдерживают в течение 10 мин для восстановления теллура. Далее продолжают, как описано в 25.6.2. По полученным данным строят график.

#### 25.6 Выполнение анализа

25.6.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

25.6.2 Навеску медного концентрата массой 3 г (при массовой доле теллура до 0,001 %) или 1 г (при массовой доле теллура свыше 0,001 %) помещают в стакан (или коническую колбу) вместимостью 250 см<sup>3</sup>, приливают от 15 до 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты, 5 см<sup>3</sup> азотной кислоты и выпаривают до сухих солей при нагревании на водяной бане. Затем добавляют 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup> и нагревают на водяной бане до растворения солей. Фильтруют нерастворимый остаток на фильтр средней плотности, промывают его 2 раза 2,5 см<sup>3</sup> соляной кислоты молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup> и собирают фильтрат в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Остаток отбрасывают.

К фильтрату приливают 1 см<sup>3</sup> раствора двуххромовоокислого калия и оставляют на 10 мин для восстановления теллура. Затем добавляют 60 см<sup>3</sup> соляной кислоты молярной концентрации 6 моль/дм<sup>3</sup> (или 4 моль/дм<sup>3</sup>), переносят раствор в делительную воронку, приливают 10 см<sup>3</sup> МИБК и экстрагируют в течение 1 мин.

Органический слой отделяют, приливают 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты молярной концентрации 4 моль/дм<sup>3</sup> и экстрагируют в течение 30 с.

Водную фазу и раствор после промывания соляной кислотой помещают в колбу вместимостью 100 или 250 см<sup>3</sup>, а органическую фазу отбрасывают.

Колбу помещают на водяную баню и выдерживают в течение 10 мин для восстановления теллура. Охлаждают, переносят в делительную воронку, добавляют 10 см<sup>3</sup> раствора МИБК и экстрагируют в течение 1 мин. Органическую фазу отделяют в другую делительную воронку, а к водной приливают еще 10 см<sup>3</sup> МИБК и экстракцию повторяют. Органическую фазу объединяют с первой и реэкстрагируют теллур дважды 10 см<sup>3</sup> воды в течение 1 мин. Водную фазу помещают в стакан вместимостью 50 см<sup>3</sup> и упаривают на водяной бане до 1 см<sup>3</sup>. После охлаждения добавляют 2 см<sup>3</sup> соляной кислоты молярной концентрации 0,5 моль/дм<sup>3</sup> и помещают раствор в мерный цилиндр вместимостью 5 или 10 см<sup>3</sup>, доводят до метки соляной кислотой молярной концентрации 0,5 моль/дм<sup>3</sup>.

Анализируемый раствор вводят в пламя воздух-ацетилен атомно-абсорбционного спектрофотометра и измеряют абсорбцию теллура при длине волны 214,3 нм. Абсорбцию каждого раствора измеряют не менее двух раз и для расчета берут среднеарифметическое значение. При смене растворов систему распыления промывают водой до получения нулевого показания прибора. Рекомендованная максимальная величина измеряемой абсорбции примерно 0,5 единиц. В случае необходимости для уменьшения ее значения допускается разворачивать горелку.

По найденному значению абсорбции анализируемого раствора за вычетом абсорбции раствора контрольного опыта находят массовую концентрацию определяемого компонента по градуировочному графику. Если концентрация определяемого компонента в анализируемом растворе превышает его концентрацию в растворах для построения градуировочного графика (величина абсорбции анализируемого раствора выше абсорбции последней точки графика), проводят разбавление анализируемого раствора. Для этого аликвоту анализируемого раствора помещают в колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают соляную кислоту для создания ее кислотности 5 % по объему, доливают до метки водой и перемешивают.

Допускается использовать для атомизации пробы пламя пропан-бутан-воздух, если расхождения между параллельными определениями соответствуют указанным в таблице 46.

## 25.7 Обработка результатов анализа

### 25.7.1 Массовую долю теллура $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{C \cdot V \cdot 100}{m \cdot 1000} = \frac{C \cdot V}{m \cdot 10}, \quad (59)$$

где  $C$  — массовая концентрация теллура, найденная по градуировочному графику, с учетом величины контрольного опыта, мг/см<sup>3</sup>;

$V$  — объем анализируемого раствора, см<sup>3</sup>;

$m$  — масса навески пробы, г.

25.7.2 За результат анализа принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений при условии, что абсолютная разность между ними в условиях повторяемости не превышает значений (при доверительной вероятности  $P = 0,95$ ) предела повторяемости  $r$ , приведенных в таблице 46.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6 (подпункт 5.2.2.1).

25.7.3 Расхождения между результатами анализа, полученными в двух лабораториях, не должны превышать предела воспроизводимости. В этом случае за окончательный результат может быть принято их среднеарифметическое значение. При невыполнении этого условия могут быть использованы процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6.

## 25.8 Контроль качества результатов анализа

Контроль качества результатов анализа — по 4.25.

## 25.9 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 4.23, значения погрешности результатов анализа ( $\pm \Delta$ ) приведены в таблице 46.

## 26 Атомно-абсорбционный метод определения массовой доли кадмия

### 26.1 Область применения

В настоящем разделе установлено определение массовой доли кадмия в диапазоне от 0,001 % до 0,3 % атомно-абсорбционным методом.

### 26.2 Требования к погрешности анализа

Погрешность результатов анализа массовой доли кадмия, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать значениям, приведенным в таблице 47.

Т а б л и ц а 47

В процентах

Диапазон массовой доли кадмия	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta^*$	Предел	
		повторяемости $r (n = 2)$	воспроизводимости $R$
От 0,0010 до 0,0020 включ.	0,0006	0,0006	0,0009
Св. 0,0020 » 0,0050 »	0,0011	0,0010	0,0015
» 0,005 » 0,010 »	0,002	0,002	0,003
» 0,010 » 0,040 »	0,006	0,005	0,008
» 0,040 » 0,100 »	0,011	0,010	0,015
» 0,10 » 0,30 »	0,02	0,02	0,03

\* Соответствуют значениям расширенной неопределенности.

### 26.3 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:  
- спектрофотометр атомно-абсорбционный с пламенным атомизатором и источником излучения на кадмий;

- компрессор воздушный;
- колбы мерные 2—50—2, 2—100—2, 2—200—2, 2—250—2 по ГОСТ 1770;
- стаканы В-1—250 ТХС по ГОСТ 25336;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- воздух, сжатый под давлением  $2 \cdot 10^5$  —  $6 \cdot 10^5$  Па;
- ацетилен по ГОСТ 5457;
- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118 и разбавленную 1:1 и 1:100;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461 и разбавленную 1:1;
- аммоний фтористый по ГОСТ 4518;
- кадмий по ГОСТ 1467, марки Kd0A или Kd0;
- растворы кадмия известной концентрации;
- градуировочные растворы кадмия.

### 26.4 Метод анализа

Метод основан на атомизации растворов в пламени воздух-ацетилен и измерении атомной абсорбции кадмия при длине волны 228,5 нм. Переведение пробы в раствор осуществляют кислотной обработкой навески медного концентрата.

### 26.5 Подготовка к выполнению анализа

26.5.1 Для построения градуировочного графика готовят растворы кадмия известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации кадмия 1 мг/см<sup>3</sup> навеску кадмия массой 0,2 г растворяют в 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1. Раствор выпаривают до объема от 2 до 3 см<sup>3</sup>.

Выпаривание повторяют еще два раза с 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты. После охлаждения приливают 4 см<sup>3</sup> соляной кислоты и нагревают до растворения солей. Раствор переливают в мерную колбу вместимостью 200 см<sup>3</sup>, доводят до метки водой и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации кадмия 0,1 мг/см<sup>3</sup> 10,0 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки соляной кислотой, разбавленной 1:100, и перемешивают.

При приготовлении раствора В массовой концентрации кадмия 0,01 мг/см<sup>3</sup> 10,0 см<sup>3</sup> раствора Б помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки соляной кислотой, разбавленной 1:100, и перемешивают.

26.5.2 При приготовлении градуировочных растворов кадмия в мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> каждая помещают 0,5; 1,0 и 2,0 см<sup>3</sup> раствора Б кадмия, что соответствует 0,5; 1,0 и 2,0 мг/дм<sup>3</sup> кадмия. Доливают до метки соляной кислотой, разбавленной 1:100, и перемешивают. В другие мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> каждая помещают 1,0 и 2,0 см<sup>3</sup> раствора В кадмия, что соответствует 0,1 и 0,2 мг/дм<sup>3</sup> кадмия. Доливают до метки водой и перемешивают.

Для построения градуировочного графика градуировочные растворы распыляют в воздушно-ацетиленовом пламени, как указано в 26.6.4.

По оси абсцисс откладывают массовую концентрацию кадмия в градуировочных растворах в миллиграммах на дециметр кубический, по оси ординат — соответствующие значения аналитических сигналов.

## 26.6 Выполнение анализа

26.6.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

26.6.2 Масса навески медного концентрата в зависимости от массовой доли кадмия указана в таблице 48.

Т а б л и ц а 48

Массовая доля кадмия в анализируемой пробе, %	Масса навески, г	Объем раствора, получаемый после разложения навески, см <sup>3</sup>
От 0,001 до 0,002	1	50
» 0,002 » 0,01	1	100
» 0,01 » 0,1	0,2	100
» 0,1 » 0,3	0,1	250

26.6.3 Навеску медного концентрата помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, смачивают водой, приливают от 15 до 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты, добавляют 0,2 г фтористого аммония. Раствор нагревают и, не прокаливая, выпаривают досуха. Добавляют от 15 до 20 см<sup>3</sup> азотной кислоты, нагревают и упаривают до влажных солей. Затем приливают 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, и нагревают до растворения солей.

Раствор охлаждают и переносят в мерную колбу соответствующей вместимости согласно таблице 48, доливают до метки водой и перемешивают.

26.6.4 Анализируемый раствор вводят в пламя воздух-ацетилен атомно-абсорбционного спектрофотометра и измеряют абсорбцию кадмия при длине волны 228,5 нм. Абсорбцию каждого раствора измеряют не менее двух раз и для расчета берут среднеарифметическое значение. При смене растворов систему распыления промывают водой до получения нулевого показания прибора. Рекомендованная максимальная величина измеряемой абсорбции примерно 0,5 единиц. В случае необходимости для уменьшения ее значения допускается разворачивать горелку.

По найденному значению абсорбции анализируемого раствора за вычетом абсорбции раствора контрольного опыта находят содержание определяемого компонента по градуировочному графику. Если концентрация определяемого элемента в анализируемом растворе превышает его концентрацию в градуировочных растворах (величина абсорбции анализируемого раствора выше абсорбции последней точки графика), проводят разбавление анализируемого раствора. Для этого аликвоту анализируемого раствора помещают в колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают соляную кислоту для создания ее кислотности 5 % по объему, доливают до метки водой и перемешивают.

Допускается использовать для атомизации пробы пламя пропан-бутан-воздух, если расхождения между параллельными определениями соответствуют значениям, указанным в таблице 47.

## 26.7 Обработка результатов анализа

26.7.1 Массовую долю кадмия  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{C \cdot V}{m \cdot 10000}, \quad (60)$$

где  $C$  — массовая концентрация элемента, найденная по градуировочному графику, мг/дм<sup>3</sup>;

$V$  — объем раствора в мерной колбе, см<sup>3</sup>;

$m$  — масса навески медного концентрата, г.

26.7.2 За результат анализа принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений при условии, что абсолютная разность между ними в условиях повторяемости не превышает значений (при доверительной вероятности  $P = 0,95$ ) предела повторяемости  $r$ , приведенных в таблице 47.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6 (подпункт 5.2.2.1).

26.7.3 Расхождения между результатами анализа, полученными в двух лабораториях, не должны превышать предела воспроизводимости. В этом случае за окончательный результат может быть принято их среднеарифметическое значение. При невыполнении этого условия могут быть использованы процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6.

## 26.8 Контроль качества результатов анализа

Контроль качества результатов анализа — по 4.25.

## 26.9 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 4.23, значения погрешности результатов анализа ( $\pm \Delta$ ) приведены в таблице 47.

## 27 Метод спектрального анализа с использованием спектрометра с индуктивно связанной плазмой

### 27.1 Область применения

В настоящем разделе установлено определение массовой доли мышьяка, сурьмы, свинца, никеля и кадмия в медном концентрате в диапазонах, приведенных в таблице 49, методом спектрального анализа с использованием спектрометра с индуктивно связанной плазмой.

Т а б л и ц а 49

В процентах

Определяемый элемент	Диапазон массовых долей элемента
Мышьяк	От 0,010 до 5,00 включ.
Сурьма	» 0,010 » 5,00 »
Свинец	» 0,010 » 5,00 »
Никель	» 0,010 » 5,00 »
Кадмий	» 0,010 » 2,00 »

### 27.2 Требования к погрешности анализа

Погрешности результатов анализа массовой доли мышьяка, сурьмы, свинца, никеля и кадмия, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать значениям, приведенным в таблице 50.

Таблица 50

В процентах

Определяемый элемент	Диапазон массовых долей элемента	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta^*$	Предел	
			повторяемости $r (n = 2)$	воспроизводимости $R$
Мышьяк	От 0,010 до 0,030 включ.	0,009	0,007	0,010
	Св. 0,030 » 0,090 »	0,019	0,019	0,027
	» 0,09 » 0,27 »	0,04	0,04	0,06
	» 0,27 » 0,81 »	0,09	0,09	0,13
	» 0,81 » 2,40 »	0,19	0,19	0,27
	» 2,40 » 5,00 »	0,39	0,38	0,55
Сурьма	От 0,010 до 0,030 включ.	0,008	0,007	0,010
	Св. 0,030 » 0,090 »	0,017	0,017	0,024
	» 0,09 » 0,27 »	0,04	0,04	0,06
	» 0,27 » 0,81 »	0,10	0,10	0,14
	» 0,81 » 2,40 »	0,21	0,21	0,29
	» 2,40 » 5,00 »	0,42	0,41	0,59
Свинец	От 0,010 до 0,030 включ.	0,008	0,007	0,010
	Св. 0,030 » 0,090 »	0,018	0,018	0,025
	» 0,09 » 0,27 »	0,04	0,04	0,06
	» 0,27 » 0,81 »	0,09	0,09	0,13
	» 0,81 » 2,40 »	0,16	0,16	0,23
	» 2,40 » 5,00 »	0,41	0,40	0,58
Никель	От 0,010 до 0,030 включ.	0,007	0,007	0,010
	Св. 0,030 » 0,090 »	0,018	0,018	0,025
	» 0,09 » 0,27 »	0,04	0,04	0,06
	» 0,27 » 0,81 »	0,08	0,08	0,11
	» 0,81 » 2,40 »	0,17	0,17	0,24
	» 2,40 » 5,00 »	0,41	0,40	0,58
Кадмий	От 0,010 до 0,030 включ.	0,007	0,007	0,010
	Св. 0,030 » 0,090 »	0,016	0,016	0,023
	» 0,09 » 0,27 »	0,04	0,04	0,06
	» 0,27 » 0,81 »	0,08	0,08	0,11
	» 0,81 » 2,00 »	0,16	0,16	0,23
	* Соответствуют значениям расширенной неопределенности.			

### 27.3 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- эмиссионный спектрометр с индуктивно связанной плазмой в качестве источника возбуждения со всеми принадлежностями;

- печь электрическую с закрытым нагревательным элементом;

- баню лабораторную нагревательную электрическую, обеспечивающую температуру нагрева от 350 °С до 400 °С;

- колбы мерные 2—100—2, 2—200—2, 2—250—2 по ГОСТ 1770;

- колбы Кн-2—100—34 ТХС по ГОСТ 25336;

- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;

- цилиндры 3—25—2 по ГОСТ 1770;

- мензурки 50 по ГОСТ 1770;

- воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;



- кислоту азотную по ГОСТ 4461 и разбавленную 1:1;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118 и разбавленную 1:1 и 1:6;
- кислоту серную по ГОСТ 4204;
- смесь кислот соляной и азотной в соотношении 1:3;
- аргон газообразный по ГОСТ 10157;
- свинец по ГОСТ 3778, марки С0 или С1;
- растворы свинца известной концентрации;
- кадмий по ГОСТ 1467, марки Кd0А или Кd0;
- растворы кадмия известной концентрации;
- никель по ГОСТ 849 марки Н-1у или Н0;
- растворы никеля известной концентрации;
- сурьму по ГОСТ 1089;
- растворы сурьмы известной концентрации;
- мышьяк по [44];
- растворы мышьяка известной концентрации;
- фильтры обеззоленные по [16].

#### 27.4 Метод анализа

Метод основан на возбуждении атомов раствора пробы в индуктивно связанной плазме и измерении интенсивности эмиссии излучения определяемого элемента при распылении раствора анализируемой пробы в плазму.

#### 27.5 Подготовка к выполнению анализа

##### 27.5.1 Подготовка прибора к выполнению анализа

Подготовку спектрометра к выполнению анализа проводят в соответствии с инструкцией по эксплуатации.

27.5.2 Для построения градуировочного графика готовят растворы сурьмы известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации сурьмы  $1 \text{ мг/см}^3$  навеску сурьмы массой 0,1000 г помещают в коническую колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$  и растворяют при нагревании в  $20 \text{ см}^3$  смеси азотной и соляной кислот. Раствор выпаривают до объема от 2 до  $3 \text{ см}^3$ , добавляют  $20 \text{ см}^3$  раствора соляной кислоты, разбавленной 1:6, переносят в мерную колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$ , доводят до метки этим же раствором соляной кислоты и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации сурьмы  $0,1 \text{ мг/см}^3$   $10,0 \text{ см}^3$  раствора А помещают в мерную колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$ , доливают до метки раствором соляной кислоты, разбавленной 1:6, и перемешивают.

27.5.3 Для построения градуировочного графика готовят растворы свинца известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации свинца  $1 \text{ мг/см}^3$  навеску свинца массой 0,1000 г помещают в коническую колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$  и растворяют в  $10 \text{ см}^3$  азотной кислоты, разбавленной 1:1, при нагревании. Раствор кипятят до удаления оксидов азота. После охлаждения раствор переносят в мерную колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$ , доливают до метки соляной кислотой, разбавленной 1:6, и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации свинца  $0,1 \text{ мг/см}^3$   $10,0 \text{ см}^3$  раствора А помещают в мерную колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$ , доливают до метки соляной кислотой, разбавленной 1:6, и перемешивают.

27.5.4 Для построения градуировочного графика готовят растворы никеля известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации никеля  $1 \text{ мг/см}^3$  навеску никеля массой 0,1000 г помещают в коническую колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$  и растворяют в объеме от 5 до  $10 \text{ см}^3$  азотной кислоты, разбавленной 1:1, при нагревании. Раствор выпаривают до объема от 2 до  $3 \text{ см}^3$ , добавляют  $20 \text{ см}^3$  раствора соляной кислоты, разбавленной 1:6, охлаждают, переливают в мерную колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$ , доливают этим же раствором кислоты и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации никеля  $0,1 \text{ мг/см}^3$   $10,0 \text{ см}^3$  раствора А помещают в мерную колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$ , доливают до метки раствором соляной кислоты, разбавленной 1:6, и перемешивают.

27.5.5 Для построения градуировочного графика готовят растворы кадмия известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации кадмия  $1 \text{ мг/см}^3$  навеску кадмия массой  $0,1000 \text{ г}$  помещают в коническую колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$  и растворяют в  $10 \text{ см}^3$  соляной кислоты, разбавленной 1:1, при нагревании. Раствор охлаждают, переливают в мерную колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$ , доливают до метки раствором соляной кислоты, разбавленной 1:6, и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации кадмия  $0,1 \text{ мг/см}^3$   $10,0 \text{ см}^3$  раствора А помещают в мерную колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$ , доливают до метки раствором соляной кислоты, разбавленной 1:6, и перемешивают.

27.5.6 Для построения градуировочного графика готовят растворы мышьяка известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации мышьяка  $1 \text{ мг/см}^3$  навеску мышьяка массой  $0,1000 \text{ г}$  помещают в коническую колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$  и растворяют при нагревании в  $20 \text{ см}^3$  смеси азотной и соляной кислот. Раствор выпаривают до объема от 2 до  $3 \text{ см}^3$ , добавляют  $20 \text{ см}^3$  раствора соляной кислоты, разбавленной 1:6, переносят в мерную колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$ , доводят до метки этим же раствором соляной кислоты и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации мышьяка  $0,1 \text{ мг/см}^3$   $10,0 \text{ см}^3$  раствора А помещают в мерную колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$ , доливают до метки раствором соляной кислоты, разбавленной 1:6, и перемешивают.

**П р и м е ч а н и е** — Допускается использование других методик приготовления растворов элементов известной концентрации, а также использование готовых стандартных образцов растворов и аттестованных смесей при условии получения показателей точности, не уступающих указанным в таблице 50.

#### 27.5.7 Построение градуировочных графиков

Для построения градуировочных графиков готовят серию градуировочных растворов сурьмы, свинца, никеля, кадмия, мышьяка. Для этого в мерные колбы вместимостью  $100 \text{ см}^3$  каждая помещают аликвоты растворов Б определяемых элементов согласно таблице 51, доводят до метки раствором соляной кислоты, разбавленной 1:6, и перемешивают.

Т а б л и ц а 51

Определяемый элемент	Порядковый номер градуировочного раствора	Объем аликвоты раствора Б, $\text{см}^3$ ( $C_{\text{Me}} = 0,1 \text{ мг/см}^3$ )	Массовая концентрация элемента в растворе, $\text{мг/см}^3$
Мышьяк, сурьма, свинец, никель, кадмий	1	0,5	0,5
	2	1,0	1,0
	3	2,5	2,5
	4	5,0	5,0
	5	10,0	10,0
<p><b>П р и м е ч а н и е</b> — Данные сведения носят рекомендательный характер и могут быть изменены в зависимости от чувствительности эмиссионного спектрометра с индуктивно связанной плазмой, однородности анализируемого материала и т. д.</p>			

27.5.8 В соответствии с инструкцией по эксплуатации спектрометра, запускают рабочую программу и выполняют не менее двух измерений аналитического сигнала нулевого раствора, затем соответствующего градуировочного раствора.

Рассчитывают градуировочные характеристики.

**П р и м е ч а н и е** — Определение градуировочных характеристик, обработку и хранение результатов градуировки проводят с использованием стандартного программного обеспечения, входящего в комплект спектрометра.

## 27.6 Выполнение анализа

27.6.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 4 и 5.

27.6.2 Навеску медного концентрата массой 0,5 г помещают в коническую колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают 15 см<sup>3</sup> смеси азотной и соляной кислот, выдерживают без нагревания до прекращения бурной реакции и затем выпаривают раствор до влажных солей. Приливают 5 см<sup>3</sup> серной кислоты и выдерживают на горячей бане в течение от 15 до 20 мин. Раствор охлаждают, переводят в мерную колбу вместимостью от 100 до 250 см<sup>3</sup> в зависимости от массовой доли определяемых элементов, доводят до объема раствором соляной кислоты, разбавленной 1:6, перемешивают и фильтруют на фильтр средней плотности.

В зависимости от массовой доли определяемых элементов объем аликвоты раствора и вместимость мерной колбы приведены в таблице 52.

Т а б л и ц а 52

Интервал определяемых концентраций, %	Объем аликвоты раствора, см <sup>3</sup>	Вместимость мерной колбы, см <sup>3</sup>
От 0,5 до 2,5 включ.	10	50
Св. 2,5 » 5,0 »	5	50

27.6.3 Настройку спектрометра, мощность генератора, расход аргона, высоту регистрируемой зоны плазмы, время стабилизации плазмы и другие параметры задают согласно инструкции по эксплуатации прибора. Для достижения оптимальных значений по чувствительности и точности определения элементов измерение интенсивности аналитических спектральных линий определяемых элементов проводят при длинах волн, указанных в таблице 53.

Т а б л и ц а 53

Определяемый элемент	Длина волны, нм
Мышьяк	189,042
Сурьма	206,833
Свинец	168,215
Никель	305,080
Кадмий	228,802
П р и м е ч а н и е — Допускается применение других длин волн при условии обеспечения требуемых метрологических характеристик	

27.6.4 Анализ следует начинать по истечении от 20 до 30 мин после зажигания плазмы для стабилизации условий анализа.

27.6.5 При выполнении анализа последовательно вводят в плазму растворы контрольного опыта, градуировочные растворы, анализируемые растворы проб. Для каждого раствора выполняют по три измерения интенсивности аналитической линии каждого элемента и вычисляют среднее значение.

С помощью градуировочной зависимости находят значение массовой концентрации определяемого элемента в растворе.

Результаты измерений массовой концентрации определяемого элемента в пробе автоматически выводятся на экран монитора.

**27.7 Обработка результатов анализа**

27.7.1 Массовую долю определяемого элемента  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{C \cdot V \cdot V_2}{m \cdot V_1 \cdot 10000}, \quad (61)$$

где  $C$  — массовая концентрация элемента в пробе, мкг/см<sup>3</sup>;

$V_1$  — объем аликвоты раствора, см<sup>3</sup>;

$V$  — объем мерной колбы, см<sup>3</sup>;

$V_2$  — объем мерной колбы для аликвоты раствора, см<sup>3</sup>;

$m$  — масса навески медного концентрата, г.

27.7.2 За результат анализа принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений при условии, что абсолютная разность между ними в условиях повторяемости не превышает значений (при доверительной вероятности  $P = 0,95$ ) предела повторяемости  $r$ , приведенных в таблице 50.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5726-6 (подпункт 5.2.2.1).

27.7.3 Расхождения между результатами анализа, полученными в двух лабораториях, не должны превышать предела воспроизводимости. В этом случае за окончательный результат может быть принято их среднеарифметическое значение. При невыполнении этого условия могут быть использованы процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5726-6.

**27.8 Контроль качества результатов анализа**

Контроль качества результатов анализа — по 4.25.

**27.9 Оформление результатов анализа**

Результаты анализа оформляют в соответствии с 4.23, значения погрешности результатов анализа ( $\pm \Delta$ ) приведены в таблице 50.

## Библиография

- [1] Руководство ЕВРАХИМ/СИТАК «Количественное описание неопределенности в аналитических измерениях»: Пер. с англ. 2-е изд. ВНИИМ им. Менделеева. СПб., 2002.
- [2] Рекомендации по межгосударственной стандартизации РМГ 76—2004 Государственная система обеспечения единства измерений. Внутренний контроль качества результатов количественного химического анализа
- [3] ИСО 8258—91\* Карты контрольные Шухарта
- [4] Рекомендации по межгосударственной стандартизации РМГ 60—2003 Государственная система обеспечения единства измерений. Смеси аттестованные. Общие требования к разработке
- [5] Гигиенические нормативы ГН 2.2.5.1313—03\*\* Предельно допустимые концентрации (ПДК) вредных веществ в воздухе рабочей зоны
- [6] Санитарные правила 1.1.1058—01 Организация и проведение производственного контроля за соблюдением санитарных правил и выполнением санитарно-противоэпидемических профилактических мероприятий
- [7] ППБ 01—03<sup>2)</sup> Правила пожарной безопасности в Российской Федерации
- [8] ПБ 03-576—03<sup>2)</sup> Правила устройства и безопасной эксплуатации сосудов, работающих под давлением, утвержденные постановлением Госгортехнадзора России от 11 июня 2003 г. № 91
- [9] ГОСТ Р 51350—99<sup>2)</sup> (МЭК 61010-1—90) Безопасность электрических контрольно-измерительных приборов и лабораторного оборудования. Часть 1. Общие требования
- [10] Правила устройства электроустановок, утвержденные Министерством энергетики РФ приказ от 20 июня 2003 № 242\*\*
- [11] РД-03-19—2007\*\* Положение об организации работы по подготовке и аттестации специалистов организаций, поднадзорных Федеральной службе по экологическому, технологическому и атомному надзору, утвержденное приказом Ростехнадзора от 29 января 2007 г. № 37
- [12] Правила обеспечения работников специальной одеждой, специальной обувью и другими средствами индивидуальной защиты, утвержденные постановлением Министерства труда и социального развития РФ от 18 декабря 1998 г. № 51\*\*
- [13] Типовые нормы бесплатной выдачи сертифицированных специальной одежды, специальной обуви и других средств индивидуальной защиты работникам горной и металлургической промышленности и металлургических производств других отраслей промышленности, занятым на работах с вредными и (или) опасными условиями труда, а также на работах, выполняемых в особых температурных условиях или связанных с загрязнением, утвержденные приказом Министерства здравоохранения и социального развития РФ от 25.12.2006 г. № 873\*\*
- [14] Строительные нормы и правила СНиП 2.09.04—87 Административные и бытовые здания
- [15] Технические условия ТУ 6-09-5171—84 Метилловый оранжевый, индикатор (пара-диметиламиноазобензолсульфокислый натрий), чистый для анализа
- [16] Технические условия ТУ 6-9-1678—95\* Фильтры обеззоленные (белая, красная, синяя ленты)
- [17] Технические условия ТУ 6-09-1509—78 Ксиленоловый оранжевый индикатор, чистый для анализа
- [18] Технические условия ТУ 6-09-2448—91 2,2; 2'-Нитрилотриэтанол (триэтанолламин) чистый
- [19] Технические условия ТУ 6-09-2878—84 Реактивы. Кислота перхлорная
- [20] Фармакопейная статья ФС 42-2668—95 Аскорбиновая кислота фармакопейная
- [21] Технические условия ТУ 6-09-2706—79 Реактивы натрия. Перекись

\* На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р 50779.42—99 «Статистические методы. Контрольные карты Шухарта».

\*\* Действуют на территории Российской Федерации.

[22] Технические условия ТУ 6-09-5360—88	Фенолфталеин
[23] Технические условия ТУ 6-09-1368—78	Кальцеин динатриевая соль, индикатор, чистый для анализа
[24] Технические условия ТУ 48-4-523—90	Окиси редкоземельных металлов: лантана, церия, празеодима, неодима, самария, европия
[25] Технические условия ТУ 6-09-4773—84	Хлориды иттрия и редкоземельных элементов (лантана, празеодима, европия, гадолиния, тербия, диспрозия, гольмия, эрбия, тулия, иттербия, лютеция, неодима, самария)
[26] Технические условия ТУ 6-09-4770—79	Карбонат иттрия и редкоземельных элементов (соли углекислые иттрия и редкоземельных элементов) химически чистый, чистый
[27] Технические условия ТУ 48-19-69—80	Молибден металлический высокой чистоты
[28] Технические условия ТУ 6-09-1181—89	Бумага индикаторная универсальная для определения pH 1—10 и 7—14
[29] Технические условия ТУ 6-09-5393—88	Олово (II) хлорид 2-водное (олово двухлористое), чистый для анализа, чистый
[30] Технические условия ТУ 6-09-01-798—91	Натрий метасиликат 9-водный для микродобавок (Натрий кремнекислый мета) марки А и Б
[31] Технические условия ТУ 6-09-3024—78	Железо (III) оксид для спецферритов повышенной чистоты химически чистый
[32] Технические условия ТУ 6-09-05808009-262—92*	Железо карбонильное ОСЧ 13-2, ОСЧ 6-2
[33] Технические условия ТУ 6-09-5320—86	Нитрозо-Р-соль
[34] Технические условия ТУ 6-09-4711—81	Кальций хлорид обезвоженный (кальций хлористый)
[35] Технические условия ТУ 6-09-5169—84	Метиловый красный, индикатор (метилрот; (п-диметиламиноазобензол-2-карбоновая кислота), чистый для анализа
[36] Технические условия ТУ 6-09-29—79	Метиленовый голубой, индикатор, чистый для анализа
[37] Технические условия ТУ 6-09-4119—75	Кристаллический фиолетовый ("N,N,N,N,N"-гексаметилпарарозанилин хлористый) квалификации чистый для анализа
[38] Технические условия ТУ 6-09-945—86	Метиловый фиолетовый индикатор (метилвиолет) чистый для анализа
[39] Технические условия ТУ 07510508-87—94	Железо (III) азотнокислое 9-водное
[40] Технические условия ТУ 6-09-1646—77	Церий (IV) сульфат 4-водный (Церий (IV) серноокислый) чистый
[41] Технические условия ТУ 6-09-0512—91	Орто-фенилендиамин солянокислый
[42] Технические условия ТУ 6-09-5013—82	Селен для электронной промышленности особо чистый 16-3, особо чистый 15-2, особо чистый 15-3
[43] Технические условия ТУ 6-02-920—78	Метилизобутилкетон
[44] Технические условия ТУ 113-12-112—89	Мышьяк металлический для полупроводниковых соединений особо чистый 19-4, особо чистый 17-4, особо чистый 10-4

---

\* Действуют на территории Российской Федерации.

---

УДК 622.343—15:546.77.06:006.354

МКС 73.060.99

А39

Ключевые слова: медные концентраты, примеси, методы анализа, общие требования, раствор, требования безопасности, стандартный образец, атомно-абсорбционный метод, массовая концентрация, раствор известной концентрации, градуировочный график

---

Редактор *А. Д. Чайка*  
Технический редактор *Е. В. Беспрозванная*  
Корректор *Л. Я. Митрофанова*  
Компьютерная верстка *В. Н. Романовой*

Сдано в набор 24.04.2014. Подписано в печать 21.07.2014. Формат 60×84<sup>1</sup>/<sub>8</sub>. Бумага офсетная. Гарнитура Ариал.  
Печать офсетная. Усл. печ. л. 13,49. Уч.-изд. л. 13,45. Тираж 57 экз. Зак. 772.

---

ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», 123995 Москва, Гранатный пер., 4.  
[www.gostinfo.ru](http://www.gostinfo.ru) [info@gostinfo.ru](mailto:info@gostinfo.ru)  
Набрано и отпечатано в Калужской типографии стандартов, 248021 Калуга, ул. Московская, 256.