

---

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ  
(МГС)

INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION  
(ISC)

---

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ  
СТАНДАРТ

ГОСТ  
31382 —  
2009

---

**МЕДЬ**

**Методы анализа**

Издание официальное

БЗ 4—2008/60



Москва  
Стандартинформ  
2010

## 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 — 97 «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»

2 ВНЕСЕН Техническим секретариатом Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол № 35 от 11 июня 2009 г.)

За принятие стандарта проголосовали:

Краткое наименование страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Код страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Сокращенное наименование национального органа по стандартизации
Азербайджан	AZ	Азстандарт
Беларусь	BY	Госстандарт Республики Беларусь
Казахстан	KZ	Госстандарт Республики Казахстан
Кыргызстан	KG	Кыргызстандарт
Молдова	MD	Молдова-Стандарт
Российская Федерация	RU	Федеральное агентство по техническому регулированию и метрологии
Таджикистан	TJ	Таджикстандарт
Узбекистан	UZ	Узстандарт
Украина	UA	Госпотребстандарт Украины

4 В настоящем стандарте учтены основные нормативные положения следующих международных стандартов:

- ИСО 5956:1984 «Медь и медные сплавы. Определение содержания сурьмы. Спектрометрический метод с родамином В» (ISO 5956:1984 «Copper and copper alloys — Determination of antimony content — Rhodamine B spectrometric method», NEQ);

- ИСО 5959:1984 «Медь и медные сплавы. Определение содержания висмута. Спектрометрический метод с применением диэтилдитиокарбамата» (ISO 5959:1984 «Copper and copper alloys — Determination of bismuth content — Diethyldithiocarbamate spectrometric method», NEQ)

5 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 10 сентября 2009 г. № 322-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 31382—2009 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 апреля 2010 г.

6 ВЗАМЕН ГОСТ 13938.1 — 78 — ГОСТ 13938.10 — 78, ГОСТ 13938.12 — 78, 13938.15 — 88, ГОСТ 9717.1—82, ГОСТ 27981.0—88, ГОСТ 27981.3—88, ГОСТ 27981.4—88

*Информация о введении в действие (прекращении действия) настоящего стандарта публикуется в указателе «Национальные стандарты».*

*Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в указателе «Национальные стандарты», а текст изменений — в информационных указателях «Национальные стандарты». В случае пересмотра или отмены настоящего стандарта соответствующая информация будет опубликована в информационном указателе «Национальные стандарты»*

© Стандартиформ, 2010

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 Общие требования . . . . .	4
4 Требования безопасности . . . . .	5
5 Методы определения массовой доли меди . . . . .	6
6 Методы определения массовой доли серы . . . . .	10
7 Метод определения массовой доли фосфора . . . . .	16
8 Методы определения массовой доли железа . . . . .	20
9 Метод определения массовой доли цинка . . . . .	24
10 Методы определения массовой доли никеля . . . . .	26
11 Метод определения массовой доли свинца . . . . .	32
12 Метод определения массовой доли олова . . . . .	34
13 Методы определения массовой доли серебра . . . . .	37
14 Методы определения массовой доли сурьмы . . . . .	41
15 Методы определения массовой доли висмута . . . . .	46
16 Метод определения массовой доли хрома и кадмия . . . . .	51
17 Метод спектрального анализа с фотоэлектрической регистрацией спектра . . . . .	55
18 Методы атомно-абсорбционного анализа . . . . .	58
19 Метод спектрального анализа по оксидным стандартным образцам с фотоэлектрической регистрацией спектра . . . . .	73
20 Метод эмиссионно-спектрального анализа с фотоэлектрической регистрацией спектра . . . . .	79
Приложение А (рекомендуемое) Приготовление синтетических смесей . . . . .	85
Библиография . . . . .	88

**МЕДЬ****Методы анализа**

Copper.  
Methods of analysis

Дата введения — 2010—04—01

**1 Область применения**

Настоящий стандарт распространяется на медь по ГОСТ 859 и устанавливает общие требования к методам анализа/измерений меди, требования безопасности при проведении анализа/измерений, методы выполнения анализа/измерений массовых долей меди и примесей в ней.

**2 Нормативные ссылки**

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

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

ГОСТ 61—75 Реактивы. Кислота уксусная. Технические условия

ГОСТ 83—79 Реактивы. Натрий углекислый. Технические условия

ГОСТ 123—2008 Кобальт. Технические условия

ГОСТ 193—79 (ИСО 431—81) Слитки медные. Технические условия

- ГОСТ 199—78 Реактивы. Натрий уксуснокислый 3-водный. Технические условия  
ГОСТ 200—76 Реактивы. Натрий фосфорноватистоокислый 1-водный. Технические условия  
ГОСТ 334—73 Бумага масштабно-координатная. Технические условия  
ГОСТ 546—2001 Катоды медные. Технические условия  
ГОСТ 804—93 Магний первичный в чушках. Технические условия  
ГОСТ 849—2008 Никель первичный. Технические условия  
ГОСТ 859—2001 Медь. Марки  
ГОСТ 860—75 Олово. Технические условия  
ГОСТ 1089—82 Сурьма. Технические условия  
ГОСТ 1277—75 Реактивы. Серебро азотнокислое. Технические условия  
ГОСТ 1467—93 Кадмий. Технические условия  
ГОСТ 1770—74 (ИСО 1042—83, ИСО 4788—80) Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Общие технические условия  
ГОСТ 2062—77 Реактивы. Кислота бромисто-водородная. 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 3773—72 Реактивы. Аммоний хлористый. Технические условия  
ГОСТ 3778—98 Свинец. Технические условия  
ГОСТ 4109—79 Реактивы. Бром. Технические условия  
ГОСТ 4147—74 Реактивы. Железо (III) хлорид 6-водный. Технические условия  
ГОСТ 4159—79 Реактивы. Йод. Технические условия  
ГОСТ 4165—78 Реактивы. Медь (II) сернокислая 5-водная. Технические условия  
ГОСТ 4166—76 Реактивы. Натрий сернокислый. Технические условия  
ГОСТ 4198—75 Реактивы. Калий фосфорнокислый однозамещенный. Технические условия  
ГОСТ 4201—79 Реактивы. Натрий углекислый кислый. Технические условия  
ГОСТ 4204—77 Реактивы. Кислота серная. Технические условия  
ГОСТ 4208—72 Реактивы. Соль закиси железа и аммония двойная сернокислая (соль Мора). Технические условия  
ГОСТ 4212—76 Реактивы. Приготовление растворов для колориметрического и нефелометрического анализа  
ГОСТ 4220—75 Реактивы. Калий двуххромовокислый. Технические условия  
ГОСТ 4232—74 Реактивы. Калий йодистый. Технические условия  
ГОСТ 4233—77 Реактивы. Натрий хлористый. Технические условия  
ГОСТ 4236—77 Реактивы. Свинец (II) азотнокислый. Технические условия  
ГОСТ 4328—77 Реактивы. Натрия гидроокись. Технические условия  
ГОСТ 4329—77 Реактивы. Квасцы алюмокалиевые. Технические условия  
ГОСТ 4459—75 Реактивы. Калий хромовокислый. Технические условия  
ГОСТ 4461—77 Реактивы. Кислота азотная. Технические условия  
ГОСТ 4465—74 Реактивы. Никель (II) сернокислый 7-водный. 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 4520—78 Реактивы. Ртуть (II) азотнокислая 1-водная. Технические условия  
ГОСТ 4960—2009 Порошок медный электролитический. Технические условия  
ГОСТ 5456—79 Реактивы. Гидроксиламина гидрохлорид. Технические условия  
ГОСТ 5457—75 Ацетилен растворенный и газообразный технический. Технические условия  
ГОСТ 5556—81 Вата медицинская гигроскопическая. Технические условия  
ГОСТ 5583—78 (ИСО 2046—73) Кислород газообразный технический и медицинский. Технические условия  
ГОСТ 5644—75 Сульфит натрия безводный. 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 5845—79 Реактивы. Калий-натрий виннокислый 4-водный. Технические условия  
ГОСТ 5905—2004 (ИСО 10387:1994) Хром металлический. Технические требования и условия поставки
- ГОСТ 6008—90 Марганец металлический и марганец азотированный. Технические условия  
ГОСТ 6344—73 Реактивы. Тиомочевина. Технические условия  
ГОСТ 6563—75 Изделия технические из благородных металлов и сплавов. Технические условия  
ГОСТ 6709—72 Вода дистиллированная. Технические условия  
ГОСТ 6836—2002 Серебро и сплавы на его основе. Марки  
ГОСТ 8655—75 Фосфор красный технический. Технические условия  
ГОСТ 8677—76 Реактивы. Кальция оксид. 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 9336—75 Реактивы. Аммоний ванадиевокислый мета. Технические условия  
ГОСТ 9849—86 Порошок железный. Технические условия  
ГОСТ 10157—79 Аргон газообразный и жидкий. Технические условия  
ГОСТ 10163—76 Реактивы. Крахмал растворимый. Технические условия  
ГОСТ 10298—79 Селен технический. Технические условия  
ГОСТ 10652—73 Реактивы. Соль динатриевая этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты, 2-водная (трилон Б). Технические условия
- ГОСТ 10727—91 Нити и волокна стеклянные однонаправленные. Технические условия  
ГОСТ 10928—90 Висмут. Технические условия  
ГОСТ 10929—76 Реактивы. Водорода пероксид. Технические условия  
ГОСТ 11069—2001 Алюминий первичный. Марки  
ГОСТ 11125—84 Кислота азотная особой чистоты. Технические условия  
ГОСТ 11293—89 Желатин. Технические условия  
ГОСТ 11773—76 Реактивы. Натрий фосфорнокислый двузамещенный. Технические условия  
ГОСТ 12026—76 Бумага фильтровальная лабораторная. Технические условия  
ГОСТ 14261—77 Кислота соляная особой чистоты. Технические условия  
ГОСТ 14262—78 Кислота серная особой чистоты. Технические условия  
ГОСТ 17022—81 Графит. Типы, марки и общие технические требования  
ГОСТ 18300—87 Спирт этиловый ректификованный 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 20298—74 Смолы ионообменные. Катиониты. Технические условия  
ГОСТ 20301—74 Смолы ионообменные. Аниониты. Технические условия  
ГОСТ 20448—90 Газы углеводородные сжиженные топливные для коммунально-бытового потребления. Технические условия
- ГОСТ 20478—75 Реактивы. Аммоний надсернистый. Технические условия  
ГОСТ 20490—75 Реактивы. Калий марганцовокислый. Технические условия  
ГОСТ 21241—89 Пинцеты медицинские. Общие технические требования и методы испытаний  
ГОСТ 22180—76 Реактивы. Кислота щавелевая. Технические условия  
ГОСТ 22861—93 Свинец высокой чистоты. Технические условия  
ГОСТ 22867—77 Реактивы. Аммоний азотнокислый. Технические условия  
ГОСТ 24104—2001 Весы лабораторные. Общие технические требования  
ГОСТ 24231—80 Цветные металлы и сплавы. Общие требования к отбору и подготовке проб для химического анализа
- ГОСТ 24363—80 Реактивы. Калия гидроокись. Технические условия  
ГОСТ 25086—87 Цветные металлы и их сплавы. Общие требования к методам анализа  
ГОСТ 25336—82 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры
- ГОСТ 25644—96 Средства моющие синтетические порошкообразные. Общие технические требования

ГОСТ 25794.1—83 Реактивы. Методы приготовления титрованных растворов для кислотно-основного титрования

ГОСТ 27025—86 Реактивы. Общие указания по проведению испытаний

ГОСТ 27067—86 Реактивы. Аммоний роданистый. Технические условия

ГОСТ 27068—86 Реактивы. Натрий серноватисто-кислый (натрия тиосульфат) 5-водный. Технические условия

ГОСТ 29169—91 (ИСО 648—77) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки с одной отметкой

ГОСТ 29227—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

СТ СЭВ 543—77 Числа. Правила записи и округления

**П р и м е ч а н и е** — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов по указателю «Национальные стандарты», составленному по состоянию на 1 января текущего года, и по соответствующим информационным указателям, опубликованным в текущем году. 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 Общие требования

3.1 Общие требования к методам анализа/измерений — по ГОСТ 25086.

3.2 Общие требования к средствам измерений, вспомогательным устройствам, материалам, реактивам, растворам — по ГОСТ 25086.

3.3 Приготовление растворов химических реактивов — в соответствии с ГОСТ 4212, ГОСТ 4517, ГОСТ 25794.1 и ГОСТ 27025.

3.4 Допускается применение других средств измерений, вспомогательных устройств, материалов, реактивов, обеспечивающих проведение анализа/измерений с установленной погрешностью.

3.5 Отбор и подготовку проб меди к анализу/измерениям осуществляют по ГОСТ 193, ГОСТ 546 или ГОСТ 24231.

3.6 Для взвешивания применяют лабораторные весы по ГОСТ 24104. В методике анализа/измерений должен быть указан класс точности весов.

3.7 Массовую долю меди определяют параллельно в трех навесках, примесей — по количеству параллельных определений, число которых указывается в конкретном методе анализа/измерений, но не менее двух. Одновременно с проведением анализа/измерений в тех же условиях проводят контрольный опыт для внесения соответствующей поправки в результаты анализа/измерений. При определении меди проводят два контрольных опыта. При определении примесей число параллельных определений при контрольном опыте должно соответствовать числу параллельных определений, указанному в методе анализа/измерений.

3.8 Для прокаливания и сплавления применяют муфельные лабораторные печи, обеспечивающие нагревание до температуры 1000 °С. Для высушивания применяют лабораторные сушильные печи, обеспечивающие нагревание до температуры 250 °С. Для растворения и выпаривания растворов применяют электрические плиты с закрытой спиралью, обеспечивающие нагревание до температуры 350 °С.

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

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

3.11 Для приготовления растворов с известной массовой концентрацией используют металлы и их соединения с массовой долей основного компонента не менее 99,9 %, если в методике выполнения измерений не предусмотрено иное. Способ приготовления растворов — по ГОСТ 4212 или по настоящему стандарту.

3.12 Взвешивание анализируемого вещества, вещества для приготовления растворов с известной концентрацией металлов и осадков в гравиметрическом анализе проводится, если это специально не оговорено в методике анализа, на весах специального класса точности по ГОСТ 24104.

3.13 Проверка приемлемости результатов анализа/измерений и установление окончательного результата — в соответствии со стандартами [1], [2].



### 3.14 Контроль точности результатов анализа/измерений

Контроль точности результатов анализа/измерений проводят в соответствии с рекомендациями [3]:

а) сопоставлением результата контрольной процедуры с нормативом контроля. Результат контрольной процедуры  $K_k$  рассчитывают по формуле

$$K_k = \bar{X} - C, \quad (1)$$

где  $\bar{X}$  — результат анализа/измерения стандартного образца (СО);

$C$  — аттестованное значение СО.

Норматив контроля  $K$  рассчитывают по формуле

$$K = \Delta_n, \quad (2)$$

где  $\pm \Delta_n$  — значение характеристики погрешности результата анализа/измерения при реализации в конкретной лаборатории, соответствующее аттестованному значению СО.

Если при проведении контроля применяют СО, которые не использовались при установлении показателя точности результатов анализа/измерения, и в случае превышения погрешности СО одной трети погрешности методики анализа/измерения, норматив контроля точности рассчитывают по формуле

$$K = \sqrt{\Delta_{\text{атт}}^2 + \Delta_n^2}, \quad (3)$$

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

б) используя СО состава, утвержденные в соответствии с ГОСТ 8.315. Периодичность измерения состава СО — в соответствии с руководством по обеспечению качества аналитических работ, действующим на предприятии.

Массовую долю определяемого компонента в СО находят путем параллельных измерений, установленных конкретным методом анализа/измерений.

Для контроля стабильности результатов анализа/измерений рекомендуется использовать контрольные карты (КК) Шухарта по стандартам [2] (раздел 6) и [4].

Алгоритмы оценки стабильности результатов анализа/измерений — в соответствии с руководством по обеспечению качества аналитических работ, действующим на предприятии, с учетом требований стандарта [2] (раздел 6).

При отсутствии СО допускается контроль точности результатов анализа/измерений проводить по ГОСТ 25086 с использованием метода добавок или аттестованных смесей по рекомендациям [5].

### 3.15 Оформление результатов анализа/измерений

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

где  $X$  — результат анализа/измерений, %;

$\Delta$  — погрешность результатов анализа/измерений, %.

Значения  $\Delta$  приведены в конкретной методике анализа/измерений.

**П р и м е ч а н и е** — В случае, когда за окончательный результат анализа/измерений принимают медиану, то результат представляют без указания границ погрешности.

3.16 Допускается построение градуировочных графиков и расчет результатов анализа/измерений проводить с использованием программного обеспечения используемых средств измерений. В этом случае программное обеспечение должно быть сертифицировано.

3.17 Округление результатов анализа/измерений проводят в соответствии с требованиями СТ СЭВ 543.

## 4 Требования безопасности

4.1 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.

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

4.3 При выполнении анализа меди в воздухе рабочей зоны могут выделяться вредные вещества, предельно допустимые концентрации (ПДК) их в воздухе рабочей зоны должны соответствовать ГОСТ 12.1.005 и гигиеническим нормативам [6].

4.4 Контроль за содержанием вредных веществ в воздухе рабочей зоны следует осуществлять в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.005, ГОСТ 12.1.007 и ГОСТ 12.1.016.

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

4.6 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 правил [8].

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

4.8 Организация обучения безопасности труда и проверка знаний работающих требований безопасности труда — по ГОСТ 12.0.004.

4.9 Персонал лаборатории должен быть обеспечен специальной одеждой, специальной обувью и другими средствами индивидуальной защиты в соответствии с правилами [11].

4.10 Персонал лаборатории должен быть обеспечен бытовыми помещениями по группе производственных процессов IIIа в соответствии со строительными нормами и правилами [12].

## 5 Методы определения массовой доли меди

### 5.1 Область применения

В настоящем разделе установлены электрогравиметрический и расчетный методы определения массовой доли меди.

### 5.2 Требования к погрешности анализа

Погрешность результатов анализа (при массовой доле меди 99,00 % и выше) для доверительной вероятности  $P = 0,95$  не должна превышать  $\pm 0,10$  %.

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

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- электроды из платины сетчатые по ГОСТ 6563;
- установку для электролиза с амперметром, вольтметром, реостатом, обеспечивающую проведение электролиза при перемешивании при плотности тока от 2 до 3 А/дм<sup>3</sup> и напряжении от 2,2 до 2,5 В;
- фотометр фотоэлектрический или спектрофотометр со всеми принадлежностями;
- спектрофотометр атомно-абсорбционный, включающий источник излучения на медь, горелку для пламени ацетилен-воздух и распылительную систему;
- компрессор воздушный;
- центрифугу со всеми принадлежностями;
- шкаф сушильный с терморегулятором;
- весы лабораторные специального класса точности по ГОСТ 24104;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- стаканы В-1—50 ТХС; В-1—100 ТХС; В-1—250 ТС по ГОСТ 25336;
- колбы мерные 2—25—2, 2—100—2, 2—200—2, 2—250—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- воронку ВД-1—100 ХС по ГОСТ 25336;
- эксикатор 2—190 по ГОСТ 25336.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- ацетилен по ГОСТ 5457;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461;
- кислоту серную по ГОСТ 4204 и разбавленную 1:1;
- аммоний азотнокислый по ГОСТ 22867;
- смесь для растворения;
- кислоту лимонную по ГОСТ 3652;
- аммиак водный по ГОСТ 3760, разбавленный 1:4;
- соль динатриевую этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты, двуводную (трилон Б) по ГОСТ 10652, 0,1 М раствор;

- купризон, бис-(циклогексанон) оксалилдигидразон, раствор массовой концентрации 2,5 г/дм<sup>3</sup>;
- натрий сернокислый безводный по ГОСТ 4166;
- фенолфталеин (индикатор) по [13], спиртовой раствор массовой концентрации 1 г/дм<sup>3</sup>;
- углерод четыреххлористый по ГОСТ 20288;
- спирт этиловый ректификованный по ГОСТ 18300;
- медь по ГОСТ 859;
- растворы меди известной концентрации;
- бумагу индикаторную универсальную по техническим условиям [14];
- хлороформ по ГОСТ 20015;
- диэтилдитиокарбамат свинца (II) по [15], раствор массовой концентрации 0,2 г/дм<sup>3</sup> в хлороформе.

#### 5.4 Метод анализа

Метод основан на электролитическом выделении меди из раствора серной и азотной кислот в присутствии солей аммония на платиновых сетчатых электродах при плотности тока от 2 до 3 А/дм<sup>2</sup> и напряжении от 2,2 до 2,5 В.

Медь, оставшуюся в электролите, определяют атомно-абсорбционным или фотометрическим методом. В случае разногласий при оценке массовой доли меди используют фотометрический метод, основанный на образовании окрашенного комплексного соединения меди с купризоном или диэтилдитиокарбаматом свинца.

При массовой доле меди от 99,00 % до 99,90 % медь в сумме с серебром определяют электролитически.

Массовую долю меди свыше 99,90 % определяют по разности, вычитая сумму определенных примесей из 100 %.

#### 5.5 Подготовка к выполнению анализа

5.5.1 При приготовлении смеси для растворения навеску 500 г азотнокислого аммония растворяют в 500 см<sup>3</sup> воды, прибавляют 500 см<sup>3</sup> азотной кислоты, 200 см<sup>3</sup> серной кислоты и доливают водой до 2000 см<sup>3</sup>.

5.5.2 При приготовлении раствора лимоннокислого аммония навеску 150 г лимонной кислоты растворяют в 400 см<sup>3</sup> воды, прибавляют 200 см<sup>3</sup> раствора аммиака, охлаждают, доливают до 1000 см<sup>3</sup> водой и перемешивают.

5.5.3 При приготовлении 0,1 М раствора трилона Б навеску 37,2 г трилона Б растворяют в 800 см<sup>3</sup> воды, доливают водой до 1000 см<sup>3</sup> и хорошо перемешивают.

5.5.4 При приготовлении раствора купризона массовой концентрации 2,5 г/дм<sup>3</sup> навеску 2,5 г купризона растворяют при перемешивании в 900 см<sup>3</sup> воды при температуре от 70 °С до 80 °С. После охлаждения раствор фильтруют в сосуд из темного стекла, доливают водой до 1000 см<sup>3</sup>, перемешивают и хранят в этом сосуде. Раствор годен к применению в течение 10 суток.

5.5.5 Для построения градуировочных графиков готовят растворы меди известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации меди 0,5 мг/см<sup>3</sup> навеску 0,5000 г меди растворяют в 20 см<sup>3</sup> смеси для растворения и при нагревании удаляют окислы азота. Раствор охлаждают, разбавляют водой до 100 см<sup>3</sup> и помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации меди 0,01 мг/см<sup>3</sup> 20 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, прибавляют 5 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, доливают до 1000 см<sup>3</sup> водой и перемешивают.

5.5.6 Для приготовления раствора диэтилдитиокарбамата свинца (II) массовой концентрации 0,2 г/дм<sup>3</sup> в хлороформе навеску 0,2 г диэтилдитиокарбамата свинца (II) помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, добавляют от 100 до 200 см<sup>3</sup> хлороформа и перемешивают до растворения навески, доливают до метки хлороформом и снова перемешивают. Раствор хранят в склянке из темного стекла в темном месте.

5.5.7 Построение градуировочных графиков

5.5.7.1 Построение градуировочного графика при использовании фотометрического метода определения меди в электролите с купризоном

Отбирают 0; 2,0; 4,0; 6,0; 8,0 и 10,0 см<sup>3</sup> раствора Б и помещают в мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> каждая, что соответствует 0; 20; 40; 60; 80 и 100 мкг меди. Прибавляют 4 см<sup>3</sup> смеси для растворения, 50 см<sup>3</sup> воды, 10 см<sup>3</sup> раствора лимоннокислого аммония, 2 капли раствора фенолфталеина, раствор аммиака, разбавленный 1:4, до появления слабо-розовой окраски и 1 см<sup>3</sup> избытка, 10 см<sup>3</sup> раствора купризона, доливают водой до метки и перемешивают. Величина рН раствора должна быть от 8,5 до 9,0.

Измерение оптической плотности проводят, как указано в 5.6.3.

По найденным значениям оптической плотности и соответствующим им значениям содержания меди строят градуировочный график.

5.5.7.2 Построение градуировочного графика при использовании фотометрического метода определения меди в электролите с диэтилдитиокарбаматом свинца

В шесть делительных воронок вместимостью 100 см<sup>3</sup> каждая помещают 0; 0,5; 1,0; 2,0; 3,0 и 5,0 см<sup>3</sup> раствора Б, что соответствует 0; 5; 10; 20; 30 и 50 мкг меди. Приливают воды до 50 см<sup>3</sup> и далее анализ проводят по 5.6.4.

Экстракцию и измерение оптической плотности раствора проводят так, как указано в 5.6.4.

По найденным значениям оптической плотности и соответствующим им значениям содержания меди строят градуировочный график.

5.5.7.3 Построение градуировочного графика при использовании атомно-абсорбционного метода определения меди в электролите

В мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> каждая отбирают 0; 5,0; 10,0; 15,0 и 20,0 см<sup>3</sup> раствора Б, доливают до метки водой и перемешивают. Растворы содержат 0; 0,5; 1,0; 1,5 и 2,0 мкг/см<sup>3</sup> меди. Растворы распыляют в пламя и измеряют абсорбцию в пламени при длине волны 324,7 нм.

По найденным значениям оптической плотности и соответствующим значениям содержания меди строят градуировочный график.

## 5.6 Выполнение анализа

5.6.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении работ — в соответствии с разделами 3 и 4.

### 5.6.2 Электрогравиметрический метод определения меди (при массовой доле от 99,00 % до 99,90 %)

Навеску меди массой от 1,0000 до 2,0000 г помещают на чашку весов, где находится взвешенный платиновый катод, предназначенный для электролиза, и определяют суммарную массу катода и меди. Допускается отдельное взвешивание навески меди и катода, предназначенного для электролиза. Навеску меди переносят в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, прибавляют 40 см<sup>3</sup> смеси для растворения и стакан накрывают часовым стеклом. После растворения навески меди раствор осторожно нагревают до удаления окислов азота, разбавляют до 180 см<sup>3</sup> водой, нагревают до 40 °С и в раствор погружают платиновые электроды. После этого проводят электролиз в течение 2,5 ч при перемешивании раствора при плотности тока от 2 до 3 А/дм<sup>2</sup> и напряжении от 2,2 до 2,5 В. Для проверки полноты выделения меди погружают электроды на 5 мм ниже первоначального положения и продолжают электролиз. При отсутствии налета меди на свежепогруженной части катода электролиз считают законченным.

После этого, не выключая ток, платиновые электроды промывают водой, а затем, выключив ток, промывают этиловым спиртом (из расчета 10 см<sup>3</sup> спирта на одно определение).

Катод с выделившейся медью сушат при температуре от 100 °С до 105 °С в течение 5 мин, охлаждают в эксикаторе и взвешивают на весах, на которых взвешивались катод и навеска меди перед анализом.

Электролит с промывными водами (после промывания платиновых катодов) переливают в мерную колбу вместимостью от 200 до 250 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают. Электролит сохраняют для определения никеля.

Медь, оставшуюся в электролите после проведения электролиза, определяют в виде окрашенного соединения с купризом или диэтилдитиокарбаматом свинца фотометрическим методом так, как описано в 5.6.3 и 5.6.4, или атомно-абсорбционным методом в соответствии с 5.6.5.

### 5.6.3 Фотометрический метод определения меди в электролите с купризом

Пипеткой отбирают 50 см<sup>3</sup> раствора электролита и помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, добавляют 10 см<sup>3</sup> раствора лимоннокислого аммония, 2 капли раствора фенолфталеина и раствор аммиака, разбавленный 1:4, до получения слабо-розовой окраски. Затем прибавляют 1 см<sup>3</sup> раствора аммиака, разбавленного 1:4, 10 см<sup>3</sup> куприза, доливают до метки водой и перемешивают.

Величина рН раствора должна быть от 8,5 до 9,0, рН раствора проверяют по индикаторной бумаге.

Оптическую плотность раствора измеряют по истечении от 5 до 30 мин при длине волны 600 нм в кювете толщиной поглощающего свет слоя 30 мм. Раствором сравнения при измерении оптической плотности является вода. Одновременно проводят два контрольных опыта со всеми применяемыми реактивами. Среднее значение оптической плотности контрольного опыта вычитают из значения оптической плотности анализируемого раствора.

Массу меди устанавливают по градуировочному графику, построенному, как указано в 5.5.7.1.

### 5.6.4 Фотометрический метод определения меди в электролите с диэтилдитиокарбаматом свинца

Отбирают аликвотную часть раствора электролита от 5 до 10 см<sup>3</sup> и помещают в стакан вместимостью 50 см<sup>3</sup>, приливают 5 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:10, и выпаривают до выделения паров серной кислоты.

Раствор охлаждают, приливают от 10 до 20 см<sup>3</sup> воды, помещают в делительную воронку вместимостью 100 см<sup>3</sup> и разбавляют водой до объема 50 см<sup>3</sup>. Добавляют 10 см<sup>3</sup> раствора диэтилдитиокарбамата свинца и экстрагируют в течение 2 мин. После разделения слоев экстракт сливают в мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup> (куда предварительно помещают 1 г безводного сернокислого натрия).

Экстракцию повторяют с 10 см<sup>3</sup> экстрагента. Органический слой сливают в ту же мерную колбу, разбавляют до метки хлороформом и перемешивают.

Оптическую плотность раствора измеряют при длине волны 413 нм в кювете толщиной поглощающего свет слоя 50 мм. Раствором сравнения при измерении оптической плотности служит четыреххлористый углерод.

Одновременно проводят два контрольных опыта. Для этого помещают в делительную воронку 4 см<sup>3</sup> смеси для растворения, доливают до 50 см<sup>3</sup> водой и далее поступают, как указано выше. Среднее значение оптической плотности контрольного опыта вычитают из значения оптической плотности анализируемого раствора.

Массу меди устанавливают по градуировочному графику, построенному, как указано в 5.5.7.2.

### 5.6.5 Атомно-абсорбционный метод определения меди в электролите

Часть раствора электролита помещают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>, предварительно ополоснув его этим раствором. Раствор распыляют в пламя и измеряют абсорбцию в пламени при длине волны 324,7 нм.

Массу меди в растворе устанавливают по градуировочному графику, построенному, как указано в 5.5.7.3.

### 5.7 Обработка результатов анализа

5.7.1 Массовую долю меди  $X$ , %, при использовании электрогравиметрического и фотометрического методов определения вычисляют по формуле

$$X = \frac{(m_2 - m_1)100 + \frac{m_3 V}{V_1 10000}}{m} \quad (4)$$

Массовую долю меди  $X$ , %, при использовании электрогравиметрического и атомно-абсорбционного методов определения меди вычисляют по формуле

$$X = \frac{(m_2 - m_1)100 + \frac{m_4 V}{10000}}{m}, \quad (5)$$

где  $m_2$  — масса катода с осажденной медью, г;

$m_1$  — масса катода, г;

$m_3$  — масса меди, найденная по градуировочному графику, мкг;

$m_4$  — масса меди, найденная по градуировочному графику, мкг/см<sup>3</sup>;

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

$V_1$  — объем аликвотной части электролита, см<sup>3</sup>;

$m$  — масса навески меди, г.

5.7.2 За результат анализа принимают среднееарифметическое значение трех параллельных определений при условии, что разность между наибольшим и наименьшим результатами в условиях повторяемости при доверительной вероятности  $P = 0,95$  не превышает значения 0,06 %.

Если расхождение между наибольшим и наименьшим результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в стандарте [2] (подпункт 5.2.2.1).

Абсолютное значение допускаемого расхождения между двумя результатами анализа, полученными в разных лабораториях, не должно превышать предела воспроизводимости  $R = 0,14$  % для доверительной вероятности  $P = 0,95$ .

5.7.3 Определение меди (при массовой доле ее свыше 99,90 %)

5.7.3.1 Массовую долю меди  $X$ , %, вычисляют по разности между 100 и суммой всех определяемых примесей по формуле

$$X = 100 - (X_1 + X_2 + X_3 + \dots + X_n), \quad (6)$$

где  $X_1, X_2, X_3, \dots, X_n$  — средняя массовая доля определенных в меди примесей, %.

Число значащих цифр зависит от исходных требований, задаваемых в нормативном документе на конкретный вид продукции.

5.7.3.2 Расхождения между результатами двух параллельных определений/измерений примесей в меди не должны превышать пределов повторяемости, приведенных в соответствующих методиках при определении той или иной примеси.

Расхождения между двумя результатами анализа/измерений примесей в меди, полученными в разных лабораториях, не должны превышать значений пределов воспроизводимости, приведенных в соответствующих методиках при определении той или иной примеси.

## 6 Методы определения массовой доли серы

### 6.1 Область применения

В настоящем разделе установлены титриметрический метод (при массовой доле серы от 0,0010 % до 0,020 %) и метод инфракрасной спектromетрии (при массовой доле серы от 0,0002 % до 0,050 %) определения массовой доли серы в меди.

### 6.2 Требования к погрешности анализа

Погрешность результатов анализа/измерений массовой доли серы, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать приведенным в таблицах 1, 2 и 3.

Т а б л и ц а 1 — Титриметрический метод

В процентах

Диапазон массовой доли серы	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta$	Предел	
		повторяемости $r$ ( $n=2$ )	воспроизводимости $R$
От 0,0010 до 0,0030 включ.	0,0007	0,0005	0,0010
Св. 0,003 » 0,006 »	0,001	0,001	0,002
» 0,006 » 0,020 »	0,003	0,002	0,004

Т а б л и ц а 2 — Метод инфракрасной спектromетрии в присутствии плавня

В процентах

Диапазон массовой доли серы	Погрешность результатов измерений $\pm \Delta$	Предел	
		повторяемости $r$ ( $n=2$ )	воспроизводимости $R$
От 0,0003 до 0,0005 включ.	0,0002	0,0002	0,0003
Св. 0,0005 » 0,0010 »	0,0005	0,0005	0,0007
» 0,0010 » 0,0030 »	0,0008	0,0008	0,0011
» 0,0030 » 0,0050 »	0,0011	0,0011	0,0015
» 0,0050 » 0,0100 »	0,0014	0,0014	0,0018
» 0,010 » 0,030 »	0,003	0,003	0,004
» 0,030 » 0,050 »	0,005	0,005	0,007

### 6.3 Титриметрический метод

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

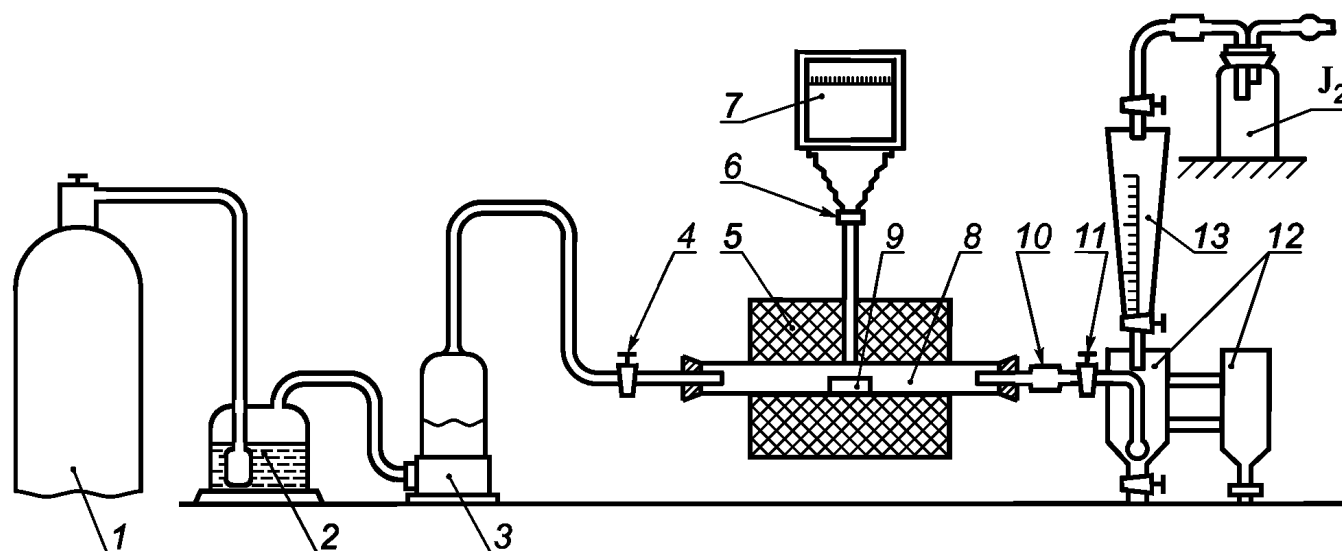
При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:  
- весы лабораторные специального класса точности по ГОСТ 24104;

Т а б л и ц а 3 — Метод инфракрасной спектроскопии без применения плавня

В процентах

Диапазон массовой доли серы	Погрешность результатов измерений $\pm \Delta$	Предел	
		повторяемости $r$ ( $n=2$ )	воспроизводимости $R$
От 0,0002 до 0,0005 включ.	0,0001	0,0002	0,0002
Св. 0,0005 » 0,0010 »	0,0002	0,0003	0,0003
» 0,0010 » 0,0025 »	0,0003	0,0005	0,0005
» 0,0025 » 0,0050 »	0,0005	0,0006	0,0007

- колбы мерные 2-25—2; 2-250—2; 2-1000—2 по ГОСТ 1770;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29227;
- бюретки 1—1—2—25—0,1 по ГОСТ 29251;
- мензурки 50, 100 по ГОСТ 1770;
- колбы Кн-2—250—34 ТХС по ГОСТ 25336;
- стаканы В-1—100 ТХС по ГОСТ 25336;
- печь муфельную с температурой нагрева до 1050 °С;
- установку для определения серы согласно рисунку 1;



1 — баллон с кислородом, снабженный редукционным вентилем для регулирования скорости поступления кислорода в печь; 2 — промывная склянка, содержащая раствор марганцовокислого калия в растворе гидроксида калия или гидроксида натрия; 3 — склянка, содержащая в нижней части плавленый хлористый кальций и слой стеклянной или обыкновенной ваты, а в верхней части — гидроксид калия или гидроксид натрия; 4 — кран, дающий возможность регулировать подачу очищенного кислорода в трубки для сжигания; 5 — трубчатая печь с силитовыми нагревателями, обеспечивающими нагрев до 1250 °С; 6 — термопара; 7 — милливольтметр или потенциометр любого типа; 8 — трубки для сжигания кислорода; 9 — лодочка для сжигания пробы; 10 — очистительный сосуд с кварцевой ватой; 11 — кран перед поглотительным сосудом; 12 — поглотительный сосуд, состоящий из двух одинаковых сосудов, соединенных стеклянными перемычками. Допускается использование двух стеклянных цилиндров высотой по 250 мм из стекла одного цвета (рисунок 2); 13 — бюретка для титрования

Рисунок 1 — Установка для определения серы

- печь трубчатую с силитовыми нагревателями, обеспечивающими нагрев до 1250 °С;
- милливольтметр или потенциометр любого типа;
- трубку фарфоровую одноканальную (внешний диаметр — 26 мм, внутренний диаметр — 21 мм, длина — от 850 до 900 мм);
- лодочки фарфоровые ЛС2 по ГОСТ 9147;
- эксикатор 2—190 по ГОСТ 25336, заполненный оксидом кальция, предварительно прокаленным при температуре от 970 °С до 1050 °С, или хлористым кальцием.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- калий двуххромовокислый по ГОСТ 4220, дважды перекристаллизованный и высушенный при температуре 170 °С, раствор 0,025 н.;

- калий йодистый по ГОСТ 4232, раствор массовой концентрации 50 г/дм<sup>3</sup>;
- калия гидроксид (калия гидроокись) по ГОСТ 24363, раствор массовой концентрации 400 г/дм<sup>3</sup>;
- натрия гидроксид (натрия гидроокись) по ГОСТ 4328, раствор массовой концентрации 400 г/дм<sup>3</sup>;
- калий марганцовокислый по ГОСТ 20490, раствор массовой концентрации 40 г/дм<sup>3</sup> в растворе калия гидроксида или натрия гидроксида;
- кальций хлористый по [16], плавленный;
- кислоту серную по ГОСТ 4204, разбавленную 5:100;
- крахмал растворимый по ГОСТ 10163, раствор массовой концентрации 10 г/дм<sup>3</sup>;
- натрий углекислый безводный по ГОСТ 83;
- натрий серноватисто-кислый по ГОСТ 27068, раствор 0,025 н.;
- йод по ГОСТ 4159, раствор 0,001 н.;
- кальция оксид по ГОСТ 8677;
- стандартный образец меди, стали (нелегированной) или железа с массовой долей серы от 0,002 % до 0,03 %.

### 6.3.2 Метод анализа

Метод основан на сжигании навески меди, содержащей серу, в токе кислорода при температуре 1200 °С, поглощении образующейся двуокиси серы водой и титровании сернистой кислоты раствором йода в присутствии крахмала.

### 6.3.3 Подготовка к выполнению анализа

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

Для этого соединяют всю установку с баллоном, содержащим кислород, открывают трехходовой кран на воздух, осторожно открывают вентиль баллона, пропускают кислород со скоростью 20—30 пузырьков в минуту, переключают трехходовой кран в положение, при котором кислород поступает в печь, и закрывают кран перед поглотительным сосудом. В течение 2—3 мин должно прекратиться выделение пузырьков в промывных склянках, после чего необходимо выждать еще от 5 до 7 мин. Если пузырьки больше не выделяются, установку можно считать герметичной.

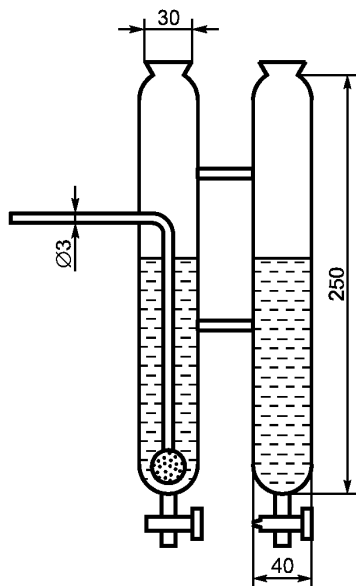


Рисунок 2 — Поглотительный сосуд

6.3.3.2 Перед проведением анализа необходимо проверить при температуре от 1200 °С до 1250 °С устройство для сжигания на герметичность и наличие летучих восстанавливающих веществ. Для этого в оба сосуда поглотительного устройства наливают по 50 см<sup>3</sup> воды и по 10 см<sup>3</sup> раствора крахмала, приливают из бюретки несколько капель раствора йода до появления сине-голубой окраски (интенсивность окраски в обоих сосудах должна быть одинаковой). Нагревают печь до температуры от 1100 °С до 1250 °С и пропускают кислород со скоростью 40—50 пузырьков в минуту.



Если через 4—5 мин окраска раствора в левом сосуде исчезнет, то это означает, что из трубки выделяются восстанавливающие вещества, реагирующие с йодом. В этом случае, не прекращая тока кислорода, к раствору в левом сосуде приливают еще несколько капель раствора йода и продолжают прибавление раствора йода до тех пор, пока синяя окраска в растворе будет оставаться постоянной и одинаковой по интенсивности с окраской раствора в правом сосуде.

6.3.3.3 Для проведения анализа фарфоровые лодочки предварительно прокаливают при температуре от 850 °С до 900 °С в течение 1 ч. Прокаленные лодочки помещают в эксикатор. Перед проведением анализа лодочку прокаливают при температуре 1200 °С в атмосфере кислорода, проверяют на содержание серы в условиях проведения анализа. Навеску с испытуемым образцом помещают в проверенную лодочку. После проведения испытания лодочку больше не используют.

6.3.3.4 При приготовлении 0,025 н. раствора серноватистокислового натрия (натрия тиосульфата) навеску 6,2 г растворяют в 100 см<sup>3</sup> свежeproкипяченной и охлажденной воды, прибавляют 0,2 г безводного углекислого натрия, доливают водой до 1000 см<sup>3</sup> и хорошо перемешивают.

Массовую концентрацию раствора серноватистокислового натрия устанавливают на 2—3 суток после приготовления раствора.

При установлении массовой концентрации 0,025 н. раствора серноватистокислового натрия 10 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 5:100, помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, приливают 10 см<sup>3</sup> раствора йодистого калия, 25 см<sup>3</sup> 0,025 н. раствора двухромовокислового калия. Колбу закрывают шлифованной пробкой и оставляют в темном месте в течение 8—10 мин. Приливают воду до объема от 70 до 80 см<sup>3</sup> и титруют выделившийся йод раствором серноватистокислового натрия до светло-желтой окраски, приливают 2 см<sup>3</sup> раствора крахмала и продолжают титрование до исчезновения синей окраски.

Массовую концентрацию раствора серноватистокислового натрия  $N_{\text{Na}}$ , г/см<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

$$N_{\text{Na}} = \frac{0,025 \cdot 25}{V}, \quad (7)$$

где  $V$  — объем раствора серноватистокислового натрия, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>.

6.3.3.5 При приготовлении 0,001 н. раствора йода навеску 0,127 г йода растворяют в 50 см<sup>3</sup> раствора йодистого калия и разбавляют раствор водой до 1 дм<sup>3</sup>. Раствор хранят в стеклянной посуде из темного стекла.

Титр раствора йода, выраженный в граммах серы, устанавливают по четырем навескам стандартного образца с известным содержанием серы. Сжигание серы в этом случае проводят согласно 6.3.4.

Титр раствора йода по сере  $T$ , г, вычисляют по формуле

$$T = \frac{Cm}{V100}, \quad (8)$$

где  $C$  — массовая доля серы в стандартном образце, %;

$m$  — масса стандартного образца, г;

$V$  — объем раствора йода, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>.

**П р и м е ч а н и е** — При отсутствии стандартного образца массовую концентрацию раствора йода устанавливают по раствору серноватистокислового натрия, массовая концентрация которого установлена по раствору двухромовокислового калия.

При установлении массовой концентрации 0,001 н. раствора йода готовят 0,001 н. раствор серноватистокислового натрия с разбавлением 0,025 н. раствора: отбирают пипеткой 10 см<sup>3</sup> 0,025 н. раствора серноватистокислового натрия, помещают в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, доливают предварительно прокипяченной и охлажденной водой до метки и перемешивают. Раствор готовят в день применения. В колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> наливают от 18 до 20 см<sup>3</sup> воды, приливают из бюретки точно отмеренные 20 см<sup>3</sup> раствора йода, разбавляют водой до объема от 70 до 80 см<sup>3</sup>, перемешивают и титруют 0,001 н. раствором серноватистокислового натрия до светло-желтой окраски, затем приливают 2 см<sup>3</sup> раствора крахмала и продолжают титрование до исчезновения синей окраски.

Массовую концентрацию раствора йода  $N_{\text{J}}$ , г/см<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

$$N_{\text{J}} = \frac{N_1 V}{20}, \quad (9)$$

где  $N_1$  — массовая концентрация раствора серноватистокислового натрия, равная  $N_{\text{Na}}/25$ , г/см<sup>3</sup>;

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

Титр раствора йода по сере  $T$ , г, вычисляют по формуле

$$T = \frac{N_J 16,03}{1000}. \quad (10)$$

### 6.3.4 Выполнение анализа

6.3.4.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 3 и 4.

6.3.4.2 Массовую долю серы определяют параллельно из двух навесок пробы.

6.3.4.3 Одновременно через все стадии подготовки проб к анализу проводят контрольный опыт на чистоту реактивов.

6.3.4.4 Навеску меди массой 2,0 г (при массовой доле серы до 0,005 %) или массой 1,0 г (при массовой доле серы свыше 0,005 %) распределяют равномерно по дну предварительно прокаленной лодочки для сжигания.

После этого в трубку печи (в наиболее нагретую зону) помещают лодочку с навеской меди при помощи длинного крючка из стальной проволоки диаметром от 2 до 3 мм. Трубку печи немедленно соединяют с остальными устройствами и сжигают навеску меди. Скорость пропускания кислорода должна поддерживаться такой, чтобы жидкость в поглотительном сосуде (рисунок 2, левая часть) поднималась на дополнительную высоту от 2 до 3 см. Когда поступающие из печи в поглотительный сосуд газы начинают обесцвечивать раствор йода, приливают раствор йода с такой скоростью, чтобы синяя окраска не исчезала во время сжигания навески. Сжигание серы считают законченным, когда окраска раствора в поглотительном растворе остается постоянной и одинаковой по интенсивности с окраской раствора в правой части сосуда для поглощения.

### 6.3.5 Обработка результатов анализа

6.3.5.1 Массовую долю серы  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{TV100}{m}, \quad (11)$$

где  $T$  — титр раствора йода, выраженный в граммах серы;

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

$m$  — масса навески меди, г.

6.3.5.2 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 значения предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в стандарте [2] (подпункт 5.2.2.1).

### 6.3.6 Контроль точности результатов анализа

Контроль точности результатов анализа — по 3.14.

### 6.3.7 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 3.15, значения погрешности результатов анализа  $\Delta$  приведены в таблице 1.

## 6.4 Метод инфракрасной спектроскопии

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

При выполнении измерений применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- анализатор на серу, основанный на принципе инфракрасной спектроскопии с индукционной высокочастотной печью;

- печь шахтную, обеспечивающую температуру нагрева не менее 1200 °С;

- тиглы огнеупорные керамические, прокаленные при температуре от 900 °С до 1200 °С в течение не менее 4 ч;

- СО по ГОСТ 8.315 состава меди или сплавов на основе меди или на основе железа;

- пинцет медицинский по ГОСТ 21241.

При выполнении измерений применяют следующие материалы:

- кислород технический газообразный по ГОСТ 5583;

- магний хлорнокислый (ангидрон) фирмы «LECO» или по [17];

- плавни: вольфрам по [18], железо по [19] и другие вещества, обеспечивающие сжигание пробы и результаты контрольного опыта, указанные в 6.4.2.1;
- нити и волокна стеклянные однонаправленные по ГОСТ 10727;
- аскарит фирмы «LECO» или по [20].

#### 6.4.2 Метод измерения

Метод основан на измерении светопоглощения газообразного оксида серы (IV) в инфракрасной области спектра после выделения его из навески металла сжиганием в индукционной высокочастотной печи в токе кислорода.

6.4.2.1 Измерение массовой доли серы (при массовой доле от 0,0003 % до 0,050 %) методом инфракрасной спектроскопии в присутствии плавня

##### Подготовка к выполнению измерений

Подготовку анализатора к работе и его градуировку проводят в соответствии с инструкцией по его эксплуатации. Для градуировки следует использовать стандартные образцы состава меди или сплавов на основе меди или на основе железа.

##### Выполнение измерений

Общие требования к методам измерений и требования безопасности при выполнении измерений — в соответствии с разделами 3 и 4.

Массовую долю серы определяют параллельно из двух навесок.

В тигель помещают навеску анализируемой пробы массой от 0,2000 до 1,0000 г, добавляют плавень, масса которого должна быть одинаковой при проведении контрольного опыта, градуировки и анализа, и проводят анализ, как указано в прилагаемой к анализатору инструкции.

Непосредственно перед измерением навески анализируемой пробы проводят контрольный опыт. Для этого в тигель помещают навеску плавня такой массой, какую используют при анализе проб, и проводят анализ, как указано выше.

Контрольный опыт следует считать удовлетворительным, если показания массовой доли серы на цифровом дисплее не превышают погрешность метода анализа (таблица 2). Погрешностью метода анализа считают погрешность нижнего диапазона определяемых интервалов массовых долей серы.

##### Обработка результатов измерений

Результаты измерения массовой доли серы в процентах выводятся на дисплей или принтер автоматизированного анализатора.

За результат измерений принимают среднеарифметическое значение двух параллельных измерений 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 2.

Если расхождение между результатами параллельных измерений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в стандарте [2] (подпункт 5.2.2.1).

6.4.2.2 Измерение массовой доли серы (при массовой доле от 0,0002 % до 0,0050 %) методом инфракрасной спектроскопии без применения плавня

##### Подготовка к выполнению измерений

Подготовку анализатора к работе и его градуировку проводят в соответствии с инструкцией по его эксплуатации. Градуировку следует проводить по СО состава меди из трех параллельных измерений.

В случае градуировки анализатора предприятием-изготовителем повторная градуировка не требуется. В процессе применения данного анализатора проводят контроль стабильности градуировки в соответствии с инструкцией по эксплуатации.

Навески СО и анализируемого материала пробы должны быть одинаковыми.

Если найденное среднее значение массовой доли серы в СО отличается от аттестованного значения более чем на значение погрешности построения градуировочной характеристики, градуировку повторяют, рассчитав линейный множитель для коррекции градуировки в соответствии с инструкцией по эксплуатации. При повторном превышении значения погрешности построения градуировочной характеристики проведение анализа прекращают до выяснения и устранения причин. Значение погрешности построения градуировочной характеристики устанавливают в лаборатории для конкретного экземпляра средства измерений.

##### Выполнение измерений

Общие требования к методам измерений и требования безопасности при выполнении измерений — в соответствии с разделами 3 и 4.

Массовую долю серы определяют из двух параллельных измерений.

В тигель помещают навеску анализируемой пробы массой  $(1,000 \pm 0,200)$  г, используя щипцы, ставят на подставку автопогрузочного устройства и далее проводят анализ, как указано в прилагаемой к анализатору инструкции.

#### Обработка результатов измерений

Результаты измерения массовой доли серы в процентах выводятся на дисплей компьютера.

За результат измерений принимают среднеарифметическое значение двух параллельных измерений 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 3.

Если расхождение между результатами параллельных измерений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в стандарте [2] (подпункт 5.2.2.1).

#### 6.4.3 Контроль точности результатов измерений

Контроль точности результатов измерений — в соответствии с 3.14.

#### 6.4.4 Оформление результатов измерений

Результаты измерений оформляют в соответствии с 3.15, значения погрешности результатов измерений  $\Delta$  приведены в таблицах 2 и 3.

## 7 Метод определения массовой доли фосфора

### 7.1 Область применения

В настоящем разделе установлено определение массовой доли фосфора в меди в диапазоне от 0,0003 % до 0,06 % фотометрическим методом.

Метод не распространяется на определение массовой доли фосфора в меди по ГОСТ 859 марок М00к и М00б.

### 7.2 Требования к погрешности анализа

Погрешность результатов анализа массовой доли фосфора, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать приведенным в таблице 4.

Т а б л и ц а 4

В процентах

Диапазон массовой доли фосфора	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta$	Предел	
		повторяемости $r$ ( $n=2$ )	воспроизводимости $R$
От 0,0003 до 0,0010 включ.	0,0002	0,0002	0,0003
Св. 0,0010 » 0,0030 »	0,0003	0,0003	0,0004
» 0,0030 » 0,0100 »	0,0006	0,0006	0,0008
» 0,010 » 0,030 »	0,002	0,001	0,003
» 0,030 » 0,060 »	0,004	0,002	0,005

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

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- фотометр фотоэлектрический или спектрофотометр со всеми принадлежностями;
- весы лабораторные специального класса точности по ГОСТ 24104;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- колбы мерные 2—50—2, 2—100—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- стаканы В-1—250 ТС по ГОСТ 25336;
- колбу Кн-1—100—14/23 по ГОСТ 25336;
- воронку Бюхнера по ГОСТ 9147;
- стекло часовое.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- бумагу фильтровальную по ГОСТ 12026;
- фильтры обеззоленные по [21] или другие средней плотности;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461 и разбавленную 2:1;

- смесь соляной и азотной кислот в соотношении 1:3, свежеприготовленную;
- аммоний ванадиевоокислый мета по ГОСТ 9336, раствор массовой концентрации 2,5 г/дм<sup>3</sup>;
- аммоний молибденовоокислый по ГОСТ 3765, перекристаллизованный, раствор массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup>.
- водорода пероксид по ГОСТ 10929 и разбавленный 1:9;
- калий марганцовоокислый по ГОСТ 20490, раствор массовой концентрации 0,2 моль/дм<sup>3</sup> (1 н.);
- медь по ГОСТ 859;
- калий фосфорноокислый однозамещенный по ГОСТ 4198, высушенный при температуре от 80 °С до 90 °С в течение 1 ч;
- натрий фосфорноокислый двузамещенный по ГОСТ 11773, высушенный при температуре от 102 °С до 105 °С в течение 1 ч;
- растворы фосфора известной концентрации;
- аммиак водный по ГОСТ 3760;
- спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300.

#### 7.4 Метод анализа

Метод основан на образовании фосфорно-молибдено-ванадиевой гетерополиокислоты в 1 М растворе азотной кислоты. Оптическую плотность раствора измеряют при длине волны от 400 до 413 нм или от 440 до 453 нм в зависимости от массовой доли фосфора.

#### 7.5 Подготовка к выполнению анализа

7.5.1 При приготовлении раствора ванадиевоокислого аммония массовой концентрации 2,5 г/дм<sup>3</sup> навеску 2,5 г ванадиевоокислого аммония растворяют в 650 см<sup>3</sup> воды, добавляют 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, доливают водой до 1000 см<sup>3</sup> и перемешивают.

7.5.2 При приготовлении раствора молибденовоокислого аммония массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup> вначале проводят перекристаллизацию соли следующим образом: навеску соли массой от 100 до 120 г растворяют в 400 см<sup>3</sup> воды при температуре 80 °С и дважды фильтруют горячий раствор через плотный обеззоленный фильтр «синяя лента». К полученному раствору добавляют 250 г этилового спирта, охлаждают и дают отстояться в течение 1 ч. Выпавшие кристаллы отфильтровывают на воронке Бюхнера. Полученные кристаллы молибденовоокислого аммония растворяют и снова перекристаллизовывают, кристаллы отфильтровывают на воронке Бюхнера, промывают 2—3 раза этиловым спиртом объемом от 20 до 30 см<sup>3</sup>, после чего их высушивают на воздухе. Перед применением из перекристаллизованной соли готовят раствор следующим образом: навеску 100 г соли растворяют в воде объемом от 700 до 800 см<sup>3</sup> и приливают от 25 до 30 см<sup>3</sup> аммиака. Раствор перемешивают, затем его фильтруют через вату или бумажную массу, доливают водой до 1000 см<sup>3</sup> и перемешивают. Используют свежеприготовленным.

7.5.3 Для построения градуировочных графиков готовят растворы фосфора известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации фосфора 0,1 мг/см<sup>3</sup> навеску 0,4580 г двузамещенного фосфорнокислого натрия или 0,4390 г однозамещенного фосфорнокислого калия растворяют в воде объемом от 50 до 70 см<sup>3</sup>, добавляют 2 см<sup>3</sup> азотной кислоты, раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации фосфора 0,025 мг/см<sup>3</sup> 25 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

Растворы А и Б хранят в полиэтиленовой посуде. Раствор Б используют свежеприготовленным.

#### 7.5.4 Построение градуировочных графиков

7.5.4.1 При массовой доле фосфора менее 0,001 %

В мерные колбы вместимостью 50 см<sup>3</sup> каждая помещают 0; 0,4; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0 и 5,0 см<sup>3</sup> раствора Б, что соответствует 0; 10; 25; 50; 75; 100 и 125 мкг фосфора, прибавляют от 3 до 4 см<sup>3</sup> азотной кислоты, приливают 5 см<sup>3</sup> ванадиевоокислого аммония, 5 см<sup>3</sup> раствора молибденовоокислого аммония и доливают водой до метки. После прибавления каждого раствора содержимое колб хорошо перемешивают. Через 20 мин измеряют оптическую плотность раствора при длине волны от 400 до 413 нм в кювете толщиной поглощающего свет слоя 30 мм относительно раствора без добавления фосфора.

7.5.4.2 При массовой доле фосфора от 0,001 % до 0,006 % поступают так же, как в 7.5.4.1, однако количество раствора Б составляет 0; 1,0; 2,0; 4,0; 6,0; 8,0; 10,0 и 12,0 см<sup>3</sup>, что соответствует 0; 25; 50; 100; 150; 200; 250 и 300 мкг фосфора.

Оптическую плотность растворов измеряют при длине волны от 400 до 413 нм в кюветах толщиной поглощающего свет слоя 20 мм относительно раствора без добавления фосфора.

7.5.4.3 При массовой доле фосфора от 0,005 % до 0,06 %

В мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> каждая помещают 0; 1,0; 2,5; 5,0; 7,5; 10,0; 12,0 и 13,0 см<sup>3</sup> раствора А, что соответствует 0; 100; 250; 500; 750; 1000; 1200; 1300 мкг фосфора, прибавляют от 6 до 8 см<sup>3</sup> азотной кислоты, 10 см<sup>3</sup> ванадиевокислого аммония, 10 см<sup>3</sup> раствора молибденовокислого аммония. После прибавления каждого раствора содержимое колб тщательно перемешивают. После этого раствор в мерной колбе немедленно доливают водой до метки и перемешивают. Через 20 мин измеряют оптическую плотность раствора при длине волны от 440 до 453 нм в кювете толщиной поглощающего свет слоя 30 мм относительно раствора без добавления фосфора.

7.5.4.4 При массовой доле фосфора от 0,01 % до 0,06 % в восьми стаканах вместимостью 250 см<sup>3</sup> каждый взвешивают по 2,0000 г меди (с массовой долей фосфора менее 0,0005 %), прибавляют 0; 1,0; 2,5; 5,0; 7,5; 10,0; 12,0 и 13,0 см<sup>3</sup> раствора А, что соответствует 0; 100; 250; 500; 750; 1000; 1200; 1300 мкг фосфора. Растворы, при необходимости, выпаривают до объема от 1 до 2 см<sup>3</sup>. Затем в стаканы приливают по 30 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 2:1. Раствор нагревают, не доводя до кипения, до полного растворения меди. После растворения пробы при слабом кипении удаляют оксиды азота, не снимая часовое стекло. Раствор охлаждают, прибавляют 1 см<sup>3</sup> раствора марганцовокислого калия (до розовой окраски) и оставляют раствор на 5 мин. Затем нагревают до кипения, кипятят в течение 1 мин и охлаждают до температуры от 30 °С до 40 °С. Прибавляют 2 см<sup>3</sup> пероксида водорода, разбавленного 1:9, кипятят в течение 30 с, затем прибавляют 10 см<sup>3</sup> раствора ванадиевокислого аммония и продолжают кипятить в течение 1 мин.

Раствор охлаждают и переливают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

Прибавляют 10 см<sup>3</sup> раствора молибденовокислого аммония при непрерывном перемешивании. После этого раствор в мерной колбе немедленно доливают водой до метки и перемешивают. Через 20 мин измеряют оптическую плотность раствора при длине волны от 440 до 453 нм в кювете толщиной поглощающего свет слоя 30 мм.

Раствором сравнения при измерении оптической плотности служит раствор, содержащий 2 г меди (с массовой долей фосфора менее 0,0005 %) и все реактивы.

7.5.4.5 При массовой доле фосфора от 0,001 % до 0,06 % с использованием смеси кислот в десять стаканов вместимостью 250 см<sup>3</sup> каждый помещают 0; 0,8; 2,0 см<sup>3</sup> раствора Б; 1,0; 2,5; 5,0; 7,5; 10,0; 12,0; 13,0 см<sup>3</sup> раствора А, что соответствует 0; 20; 50; 100; 250; 500; 750; 1000; 1200; 1300 мкг фосфора, приливают от 18 до 20 см<sup>3</sup> смеси соляной и азотной кислот в соотношении 1:3. Добавляют от 20 до 25 см<sup>3</sup> воды и кипятят в течение 3—4 мин. Растворы охлаждают и помещают в мерные колбы вместимостью 50 см<sup>3</sup>.

К полученному раствору приливают при перемешивании 5 см<sup>3</sup> раствора ванадиевокислого аммония и 5 см<sup>3</sup> раствора молибденовокислого аммония, доливают водой до метки и перемешивают. Через 20 мин измеряют оптическую плотность раствора при длине волны от 440 до 453 нм в кювете толщиной поглощающего свет слоя 30 мм.

Раствором сравнения при измерении оптической плотности служит раствор, не содержащий фосфора.

По значениям оптических плотностей, найденных в 7.5.4.1—7.5.4.5, и соответствующим им значениям содержания фосфора строят градуировочные графики.

## 7.6 Выполнение анализа

7.6.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 3 и 4.

7.6.2 Определение фосфора при массовой доле его от 0,0003 % до 0,06 %

Навеску меди массой от 2,0 до 5,0 г в зависимости от массовой доли фосфора (таблица 5) помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, накрывают часовым стеклом и растворяют в 30 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 2:1, при нагревании, не допуская кипения (при необходимости кислоту добавляют порциями по 10 см<sup>3</sup>).

Т а б л и ц а 5

Диапазон массовой доли фосфора, %	Масса навески, г	Объем азотной кислоты (2:1), см <sup>3</sup>	Объем анализируемого раствора, см <sup>3</sup>	Толщина поглощающего слоя, мм	Длина волны, нм
От 0,0003 до 0,001	5,0	30 (2:1)	50	30	400—413
От 0,0005 до 0,006	5,0	30 (2:1)	50	20	400—413
От 0,005 до 0,006	2,0	30 (2:1)	100	30	440—453

Оксиды азота удаляют путем слабого кипячения раствора в замкнутом объеме (не снимая часового стекла). Раствор охлаждают, прибавляют 1 см<sup>3</sup> раствора марганцовокислого калия (до розовой окраски) и оставляют раствор на 5 мин. Затем нагревают до кипения, кипятят в течение 1 мин и охлаждают до температуры от 30 °С до 40 °С. Прибавляют 2 см<sup>3</sup> пероксида водорода, разбавленного 1:9, кипятят в течение 1 мин, прибавляют 5 см<sup>3</sup> (или 10 см<sup>3</sup> при разведении на 100 см<sup>3</sup>) раствора ванадиевокислого аммония и продолжают кипятить в течение 1 мин. Раствор охлаждают и переливают в зависимости от содержания фосфора (таблица 5) в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> или 100 см<sup>3</sup>. При постоянном перемешивании по каплям прибавляют 5 см<sup>3</sup> (10 см<sup>3</sup>) раствора молибденовокислого аммония. После этого раствор сразу доливают водой до метки и перемешивают.

Через 20 мин измеряют оптическую плотность раствора. Длина волны и толщина поглощающего свет слоя указаны в таблице 5. Раствором сравнения служит раствор, содержащий навеску меди и все реактивы, кроме молибденовокислого аммония.

Одновременно проводят два контрольных опыта, для чего в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup> приливают 30 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 2:1, накрывают часовым стеклом и проводят через ход анализа.

Раствором сравнения для контрольного опыта служит раствор, содержащий от 3 до 4 см<sup>3</sup> (от 6 до 8 см<sup>3</sup>) азотной кислоты, 25 см<sup>3</sup> воды и 5 см<sup>3</sup> (10 см<sup>3</sup>) раствора ванадиевокислого аммония. Раствор переводят в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> (100 см<sup>3</sup>) и доливают водой до метки.

Среднее значение оптической плотности растворов контрольных опытов вычитают из значения оптической плотности анализируемого раствора. Количество фосфора устанавливают по градуировочному графику, построенному, как указано в 7.5.4.1—7.5.4.3.

**7.6.3** Определение фосфора при массовой доле его от 0,01 % до 0,06 % допускается проводить следующим образом.

Навеску меди массой 2,0 г помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup> и проводят определение по 7.6.2, измеряют оптическую плотность раствора при длине волны от 440 до 453 нм в кювете толщиной поглощающего свет слоя 30 мм. Раствором сравнения при измерении оптической плотности служит раствор, содержащий 2 г меди (с массовой долей фосфора менее 0,0005 %), проведенный через ход анализа. Массу фосфора определяют по градуировочному графику, построенному в присутствии 2,0 г меди (с массовой долей фосфора менее 0,0005 %), как указано в 7.5.4.4.

**7.6.4** Определение фосфора при массовой доле его от 0,001 % до 0,06 % допускается проводить с использованием смеси кислот.

Навеску меди массой 2,0 г помещают в коническую колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают от 18 до 20 см<sup>3</sup> смеси соляной и азотной кислот в соотношении 1:3, нагревают до растворения навески и далее нагрев продолжают до удаления окислов азота, не допуская кипения раствора. Затем добавляют от 20 до 25 см<sup>3</sup> воды и кипятят от 3 до 4 мин. Раствор охлаждают и помещают в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>.

К полученному раствору приливают при перемешивании 5 см<sup>3</sup> раствора ванадиевокислого аммония и 5 см<sup>3</sup> раствора молибденовокислого аммония, доливают водой до метки и перемешивают. Через 20 мин измеряют оптическую плотность раствора при длине волны от 440 до 453 нм в кювете толщиной поглощающего свет слоя 30 мм.

Раствором сравнения при измерении оптической плотности служит раствор, не содержащий молибденовокислого аммония.

Одновременно через ход анализа проводят два контрольных опыта. Раствором сравнения служит раствор, не содержащий молибденовокислого аммония.

Среднее значение оптической плотности растворов контрольных опытов вычитают из значения оптической плотности анализируемого раствора.

Массу фосфора определяют по градуировочному графику, построенному, как указано в 7.5.4.5.

### **7.7 Обработка результатов анализа**

**7.7.1** Массовую долю фосфора  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1}{m \cdot 10000}, \quad (12)$$

где  $m_1$  — масса фосфора, найденная по градуировочному графику, мкг;

$m$  — масса навески меди, г.

**7.7.2** За результат анализа принимают среднеарифметическое значение результатов 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 4.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значения предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в стандарте [2] (подпункт 5.2.2.1).

### 7.8 Контроль точности результатов анализа

Контроль точности результатов анализа — по 3.14.

### 7.9 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 3.15, значения погрешности результатов анализа  $\Delta$  приведены в таблице 4.

## 8 Методы определения массовой доли железа

### 8.1 Область применения

В настоящем разделе установлены фотометрический (при массовой доле от 0,0005 % до 0,100 %) и атомно-абсорбционный (при массовой доле от 0,0008 % до 0,06 %) методы определения массовой доли железа в меди.

### 8.2 Требования к погрешности анализа

Погрешность результатов анализа массовой доли железа, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать приведенным в таблице 6.

Т а б л и ц а 6

В процентах

Диапазон массовой доли железа	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 » 0,0030 »	0,0003	0,0004	0,0006
» 0,003 » 0,010 »	0,001	0,001	0,002
» 0,010 » 0,030 »	0,002	0,002	0,005
» 0,030 » 0,100 »	0,004	0,004	0,007

### 8.3 Фотометрический метод

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

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:  
- фотометр фотоэлектрический или спектрофотометр со всеми принадлежностями, обеспечивающими проведение измерений при длине волны 425 нм;

- центрифугу со всеми принадлежностями;
- весы лабораторные специального класса точности по ГОСТ 24104;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- колбы мерные 2—25—2, 2—50—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- стаканы В-1—250 ТС, В-1—400 ТХС по ГОСТ 25336;
- стекло часовое.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- кислоту соляную по ГОСТ 3118 и разбавленную 1:1;
- кислоту серную по ГОСТ 4204, разбавленную 1:4;
- воду бидистиллированную;
- кислоту азотную особой чистоты по ГОСТ 11125, разбавленную 1:1, или кислоту азотную по ГОСТ 4461 (прокипяченную для удаления окислов азота), разбавленную 1:1;
- аммиак водный по ГОСТ 3760, разбавленный 1:19;
- квасцы алюмокалиевые (алюминий-калий серноокислый) по ГОСТ 4329;
- алюминий первичный по ГОСТ 11069, марка А 999 или А 995;
- раствор алюминия;
- окись лантана;



- лантан азотнокислый шестиводный по [22] или лантан хлористый;
- раствор лантана массовой концентрации 1 мг/см<sup>3</sup>;
- кислоту сульфосалициловую по ГОСТ 4478, раствор массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup>;
- аммоний хлористый по ГОСТ 3773, раствор массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup>;
- железо карбонильное по [19] или другое, содержащее не менее 99,9 % основного вещества;
- железа триоксид, предварительно высушенный при температуре 110 °С;
- растворы железа известной концентрации.

### 8.3.2 Метод анализа

Метод основан на образовании желтого комплексного соединения железа с сульфосалициловой кислотой в аммиачном растворе после отделения железа от меди осаждением его с гидроксидом алюминия или лантана. Оптическую плотность раствора измеряют при длине волны 425 нм.

### 8.3.3 Подготовка к выполнению анализа

8.3.3.1 При приготовлении раствора алюминия навеску 1 г алюминия растворяют в объеме от 15 до 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты или навеску 20 г сернокислого алюминия-калия растворяют в воде с прибавлением 15 см<sup>3</sup> соляной кислоты. Раствор доливают водой до 1000 см<sup>3</sup> и перемешивают.

8.3.3.2 При приготовлении раствора лантана массовой концентрации 1 мг/см<sup>3</sup> навеску 1,2 г окиси лантана растворяют в 15 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, или навеску 2,7 г хлористого лантана или 3,1 г азотнокислого лантана растворяют в воде, прибавляют 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1. Раствор доливают водой до 1000 см<sup>3</sup>.

8.3.3.3 Для построения градуировочных графиков готовят растворы железа известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации железа 0,1 мг/см<sup>3</sup> навеску 0,1430 г триоксида железа или навеску 0,1000 г железа растворяют в 30 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, при нагревании. При необходимости железо следует доокислить азотной кислотой, разбавленной 1:1. Раствор охлаждают и переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации железа 0,02 мг/см<sup>3</sup> 20 см<sup>3</sup> раствора А переносят пипеткой в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают 2 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, доливают до метки водой и перемешивают.

8.3.3.4 Построение градуировочного графика

В стаканы помещают 0; 0,2; 0,5; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0 и 5,0 см<sup>3</sup> раствора Б, что соответствует 0; 4; 10; 20; 40; 60; 80 и 100 мкг железа, прибавляют 5 см<sup>3</sup> азотной кислоты, 25 см<sup>3</sup> воды, 5 см<sup>3</sup> раствора алюминия или лантана. Отделение железа, растворение гидроксидов соляной кислотой и измерение оптической плотности растворов выполняют, как указано в 8.3.4.2.

По полученным значениям оптической плотности и соответствующим им содержаниям железа строят градуировочный график.

### 8.3.4 Выполнение анализа

8.3.4.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 3 и 4.

8.3.4.2 Определение железа при массовой доле его от 0,0005 % до 0,01 %

Навеску меди массой 1,0000 г помещают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup> и растворяют в 5 см<sup>3</sup> азотной кислоты. Окислы азота удаляют при осторожном кипячении в стакане, прикрытом часовым стеклом. Раствор разбавляют 25 см<sup>3</sup> воды, прибавляют 5 см<sup>3</sup> раствора алюминия или лантана, затем при постоянном перемешивании раствор аммиака в таком количестве, чтобы вся медь перешла в комплексное соединение (синий раствор). Раствор с осадком нагревают до температуры от 70 °С до 80 °С и выдерживают при этой температуре в течение 20 мин. После охлаждения гидроксиды отделяют фильтрованием или центрифугированием.

Для центрифугирования содержимое стакана переливают в пробирку центрифуги и центрифугируют в течение 2 мин. Затем раствор над осадком сливают (сифонируют), а осадок в пробирке два раза промывают по 10 см<sup>3</sup> раствора аммиака, разбавленного 1:19, каждый раз сливая промывной раствор. К осадку в пробирке прибавляют 2 см<sup>3</sup> горячей соляной кислоты, разбавленной 1:1, и после растворения осадка прибавляют 10 см<sup>3</sup> воды. Затем при перемешивании прибавляют по каплям раствор аммиака до осаждения гидроксидов. Через 10 мин содержимое пробирки центрифугируют, и раствор над осадком сливают. Осадок в пробирке два раза промывают по 10 см<sup>3</sup> раствора аммиака, разбавленного 1:19, растворяют в 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, и раствор переносят в стакан, в котором проводилось осаждение.

Содержимое стакана после осаждения гидроксидов фильтруют на фильтр «белая лента». Осадок на фильтре промывают 5—6 раз горячим раствором аммиака, разбавленным 1:19. Затем осадок смывают с фильтра струей горячей воды в стакан, в котором проводилось осаждение, прибавляют 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты и содержимое стакана нагревают до растворения осадка (раствор должен быть прозрачным). Раствор в стакане охлаждают, прибавляют 25 см<sup>3</sup> воды и переосаждают гидроксиды раствором аммиака.

Осадок гидроксидов фильтруют на тот же фильтр и промывают на фильтре 5—6 раз горячим раствором аммиака, разбавленным 1:19. Затем осадок с фильтра смывают струей горячей воды в стакан, в котором проводили осаждение. Осадок гидроксидов на фильтре растворяют в объеме от 5 до 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты и собирают раствор в стакан, в котором осаждали гидроксиды. Фильтр промывают 2—3 раза малыми порциями горячей воды, присоединяя промывные воды к основному раствору в стакане.

Раствор выпаривают до объема от 2 до 3 см<sup>3</sup> и, после охлаждения, переливают в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>. Стакан обмывают раствором хлористого аммония 2 раза по 5 см<sup>3</sup>. К раствору в мерной колбе прибавляют 2,5 см<sup>3</sup> раствора сульфосалициловой кислоты, перемешивают, прибавляют 5 см<sup>3</sup> раствора аммиака и доливают водой до метки. Оптическую плотность раствора измеряют не позже, чем через 30 мин при длине волны 425 нм в кювете толщиной поглощающего свет слоя 50 мм. Раствором сравнения при измерении оптической плотности служит вода.

Одновременно проводят два контрольных опыта со всеми применяемыми реактивами.

Среднее значение оптической плотности растворов контрольных опытов вычитают из значения оптической плотности анализируемого раствора.

Массу железа в растворе устанавливают по градуировочному графику, построенному, как указано в 8.3.3.4.

#### 8.3.4.3 Определение железа при массовой доле его от 0,01 % до 0,1 %

Растворение и отделение железа выполняют таким же образом, как описано в 8.3.4.2. К солянокислому раствору, полученному после растворения гидроксидов, прибавляют 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, раствор переносят в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают; 5 см<sup>3</sup> этого раствора переносят пипеткой в мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup>, прибавляют 10 см<sup>3</sup> раствора хлористого аммония, 2,5 см<sup>3</sup> раствора сульфосалициловой кислоты, перемешивают, прибавляют 5 см<sup>3</sup> аммиака, доливают водой до метки и перемешивают. Далее поступают так же, как указано в 8.3.4.2.

### 8.4 Атомно-абсорбционный метод

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

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- спектрофотометр атомно-абсорбционный с источником излучения на железо;
- компрессор воздушный;
- весы лабораторные специального класса точности по ГОСТ 24104;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- колбы мерные 2—25—2, 2—100—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- колбы Кн-2—100—14/23 ТХС, Кн-2—250—19/26 ТХС по ГОСТ 25336;
- стаканы В-1—250 ТХС по ГОСТ 25336.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- ацетилен по ГОСТ 5457;
- воду бидистиллированную;
- кислоту азотную особой чистоты по ГОСТ 11125, разбавленную 1:1, или кислоту азотную по ГОСТ 4461 (прокипяченную для удаления окислов азота), разбавленную 1:1;
- медь, СО для спектрального анализа, содержащий  $6,8 \cdot 10^{-4}$  % железа, или электролитную медь с установленной массовой долей железа;
- железо карбонильное по [19] или другое, содержащее не менее 99,9 % основного вещества;
- растворы железа известной концентрации.

#### 8.4.2 Метод анализа

Атомно-абсорбционный метод основан на растворении пробы в азотной кислоте и последующем измерении при длине волны 248,3 нм поглощения резонансного излучения атомами железа при введении солянокислого или азотнокислого раствора в пламя ацетилен-воздух.

При массовой доле железа до 0,002 % его отделяют от основного количества меди соосаждением на гидроксиде лантана.

### 8.4.3 Подготовка к выполнению анализа

#### 8.4.3.1 Приготовление растворов железа известной концентрации

При приготовлении раствора А массовой концентрации железа 0,1 мг/см<sup>3</sup> навеску 0,1000 г железа растворяют в 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации железа 0,01 мг/см<sup>3</sup> 10 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

#### 8.4.3.2 Построение градуировочного графика

Для построения градуировочного графика в мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> каждая помещают 1,0 г СО меди, приливают 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1. После растворения меди в мерные колбы помещают 0; 0,5; 1; 2; 5; 10; 20 и 50 см<sup>3</sup> раствора Б, доливают водой до метки и перемешивают.

Полученные растворы содержат С, С+5, С+10, С+20, С+50, С+100, С+200, С+500 мкг железа, где С — содержание железа (мкг) в СО меди, взятом в качестве фонового для построения градуировочного графика.

Измеряют абсорбцию приготовленных растворов, как указано в 8.4.4.2.

По полученным значениям оптических плотностей растворов и соответствующим им концентрациям железа строят градуировочный график.

При построении графика значение сигнала фонового раствора необходимо вычесть из значения сигнала каждого раствора известной концентрации и провести график из начала координат.

### 8.4.4 Выполнение анализа

8.4.4.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 3 и 4.

8.4.4.2 При массовой доле железа от 0,002 % до 0,06 % навеску меди массой 1,0000 г помещают в коническую колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и растворяют в 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1. Раствор переводят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают. Полученный раствор меди распыляют в пламя и измеряют абсорбцию при длине волны 248,3 нм.

Одновременно проводят контрольный опыт со всеми применяемыми реактивами. Значение оптической плотности раствора контрольного опыта вычитают из значения оптической плотности анализируемого раствора.

Массу железа в растворе определяют по градуировочному графику.

Допускается для определения массовой доли железа использовать метод добавок.

8.4.4.3 При массовой доле железа от 0,0008 % до 0,002 % навеску меди массой 1,0000 г помещают в стакан или коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> и растворяют в объеме от 10 до 15 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, и далее анализ проводят по 8.3.4.2.

Раствор после отделения меди выпаривают до объема от 6 до 8 см<sup>3</sup>, охлаждают, помещают в мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup>, разбавляют водой до метки и перемешивают.

Измеряют абсорбцию при длине волны 248,3 нм, вводя анализируемый раствор в пламя ацетилен-воздух.

Массу железа в растворе определяют по градуировочному графику.

Допускается определение в анализируемом растворе цинка (от 0,0005 % до 0,006 %), олова (от 0,005 % до 0,06 %), никеля (от 0,1 % до 0,5 %) (при анализе без отделения меди аммиаком).

### 8.5 Обработка результатов анализа

8.5.1 Массовую долю железа X, %, при использовании фотометрического метода определения железа вычисляют по формулам:

- при массовой доле железа от 0,0005 % до 0,01 %

$$X = \frac{m_1}{m \cdot 10000} ; \quad (13)$$

- при массовой доле железа от 0,01 % до 0,1 %

$$X = \frac{m_1 V}{V_1 m \cdot 10000} ; \quad (14)$$

где  $m_1$  — масса железа, найденная по градуировочному графику, мкг;

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

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

$m$  — масса навески меди, г.

8.5.2 Массовую долю железа  $X$ , %, при использовании атомно-абсорбционного метода определения массовой доли железа вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1}{m \cdot 10000}, \quad (15)$$

где  $m_1$  — масса железа, найденная по градуировочному графику, мкг;

$m$  — масса навески меди, г.

8.5.3 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 6.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в стандарте [2] (подпункт 5.2.2.1).

#### 8.6 Контроль точности результатов анализа

Контроль точности результатов анализа — по 3.14.

#### 8.7 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 3.15, значения погрешности результатов анализа  $\Delta$  приведены в таблице 6.

## 9 Метод определения массовой доли цинка

### 9.1 Область применения

Настоящий раздел устанавливает определение массовой доли цинка в меди в диапазоне от 0,0005 % до 0,006 % атомно-абсорбционным методом.

Метод не распространяется на определение массовой доли цинка в меди по ГОСТ 859 марок М00к и М00б.

### 9.2 Требования к погрешности анализа

Погрешность результатов анализа массовой доли цинка, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать приведенным в таблице 7.

Т а б л и ц а 7

В процентах

Диапазон массовой доли цинка	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 » 0,0030 »	0,0003	0,0004	0,0005
» 0,0030 » 0,0060 »	0,0005	0,0006	0,0007

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

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- спектрофотометр атомно-абсорбционный с источником излучения на цинк;
- компрессор воздушный;
- весы лабораторные специального класса точности по ГОСТ 24104;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- колбы мерные 2—100—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- стаканы В-1—250 ТХС по ГОСТ 25336;
- колбы Кн-2—250—19/26 ТХС по ГОСТ 25336.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- ацетилен по ГОСТ 5457;
- воду бидистиллированную;
- кислоту азотную особой чистоты по ГОСТ 11125, разбавленную 1:1, или кислоту азотную по ГОСТ 4461 (прокипяченную до удаления окислов азота);

- медь по ГОСТ 859;
- цинк по ГОСТ 3640;
- растворы цинка известной концентрации.

#### 9.4 Метод анализа

Метод основан на растворении пробы в азотной кислоте и измерении при длине волны 213 нм поглощения резонансного излучения атомами цинка, образующимися в результате атомизации при введении раствора пробы в пламя ацетилен-воздух.

#### 9.5 Подготовка к выполнению анализа

9.5.1 Для построения градуировочных графиков готовят растворы цинка известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации цинка 0,1 мг/см<sup>3</sup> навеску 0,100 г цинка растворяют в 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, раствор переводят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации цинка 0,01 мг/см<sup>3</sup> 10 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

#### 9.5.2 Построение градуировочного графика

Для построения градуировочного графика в мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> каждая помещают 0; 0,5; 1,0; 2,0; 4,0; и 6,0 см<sup>3</sup> раствора Б, что соответствует 0; 5; 10; 20; 40; 60 мкг цинка. Во все колбы прибавляют по 2 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты, доливают водой до метки и перемешивают.

Измеряют абсорбцию приготовленных растворов, как указано в 9.6.2.

По полученным значениям оптических плотностей растворов и соответствующим им значениям содержания цинка строят градуировочный график. При построении графика значения сигнала фонового раствора вычитают из значения сигнала раствора известной концентрации и проводят график из начала координат.

#### 9.6 Выполнение анализа

9.6.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализа — в соответствии с разделами 3 и 4.

9.6.2 Навеску меди массой 1,0000 г помещают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup> и растворяют при нагревании в 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, до удаления окислов азота. Раствор охлаждают, переводят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают. Полученный раствор меди распыляют в пламя атомно-абсорбционного спектрофотометра и измеряют абсорбцию при длине волны 213,8 нм.

Допускается определение в анализируемом растворе никеля (от 0,1 % до 0,5 %), свинца (от 0,005 % до 0,06 %), кобальта (от 0,005 % до 0,2 %), железа (от 0,01 % до 0,08 %).

Одновременно проводят контрольный опыт со всеми применяемыми реактивами. Значение оптической плотности раствора контрольного опыта вычитают из значения оптической плотности анализируемого раствора.

Массу цинка в растворе определяют по градуировочному графику.

Допускается для определения массовой доли цинка использовать метод добавок.

#### 9.7 Обработка результатов анализа

9.7.1 Массовую долю цинка  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1}{m \cdot 10000}, \quad (16)$$

где  $m_1$  — масса цинка, найденная по градуировочному графику, мкг;

$m$  — масса навески меди, г.

9.7.2 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 7.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в стандарте [2] (подпункт 5.2.2.1).

#### 9.8 Контроль точности результатов анализа

Контроль точности результатов анализа — по 3.14.

#### 9.9 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 3.15, значения погрешности результатов анализа  $\Delta$  приведены в таблице 7.

## 10 Методы определения массовой доли никеля

### 10.1 Область применения

В настоящем разделе установлены фотометрический (при массовой доле от 0,0005 % до 0,5 %) и атомно-абсорбционный (при массовой доле от 0,0005 % до 0,4 %) методы определения массовой доли никеля в меди.

### 10.2 Требования к погрешности анализа

Погрешность результатов анализа массовой доли никеля, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать приведенным в таблице 8.

Т а б л и ц а 8

В процентах

Диапазон массовой доли никеля	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 » 0,0030 »	0,0004	0,0004	0,0005
» 0,003 » 0,010 »	0,001	0,001	0,002
» 0,010 » 0,030 »	0,002	0,002	0,003
» 0,030 » 0,100 »	0,004	0,004	0,006
» 0,10 » 0,30 »	0,01	0,01	0,02
» 0,30 » 0,50 »	0,04	0,04	0,06

### 10.3 Фотометрический метод

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

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- фотометр фотоэлектрический или спектрофотометр, обеспечивающий проведение измерений в области длин волн от 400 до 450 нм;

- рН-метр со всеми принадлежностями;
- весы лабораторные специального класса точности по ГОСТ 24104;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- колбы мерные 2—25—2, 2—50—2, 2—100—1, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- стаканы В-1—50 ТХС, В-1—100 ТХС, В-1—250 ТС, В-1—400 ТХС по ГОСТ 25336;
- воронку ВД-1—100 ХС по ГОСТ 25336.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- кислоту соляную по ГОСТ 3118, раствор молярной концентрации 0,5 моль/дм<sup>3</sup> и разбавленную 1:3;
- кислоту серную по ГОСТ 4204, разбавленную 1:1;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461, разбавленную 1:1 и 3:2;
- аммиак водный по ГОСТ 3760, разбавленный 1:1;
- бром по ГОСТ 4109, насыщенный водный раствор (бромная вода);
- диметилглиоксим по ГОСТ 5828, спиртовой свежеприготовленный раствор массовой концентрации 5 г/дм<sup>3</sup> и раствор массовой концентрации 10 г/дм<sup>3</sup> в растворе гидроксида натрия массовой концентрации 80 г/дм<sup>3</sup>;
- натрия гидроксид (натрия гидроокись) по ГОСТ 4328, растворы массовой концентрации 80, 100 и 400 г/дм<sup>3</sup>;
- натрий углекислый безводный по ГОСТ 83, раствор массовой концентрации 500 г/дм<sup>3</sup> и раствор массовой концентрации 10 г/дм<sup>3</sup> в растворе гидроксида натрия массовой концентрации 400 г/дм<sup>3</sup>;
- натрий серноватистокислый (тиосульфат натрия) 5-водный по ГОСТ 27068, раствор массовой концентрации 500 г/дм<sup>3</sup>;
- натрий уксуснокислый по ГОСТ 199;
- ацетатный буферный раствор с рН 6,5±0,3;
- тартратный буферный раствор с рН 6,5±0,3;
- спирт этиловый ректифицированный по ГОСТ 18300;

- хлороформ по ГОСТ 20015;
- йод по ГОСТ 4159, спиртовой раствор массовой концентрации 10 г/дм<sup>3</sup>;
- никель по ГОСТ 849;
- никель (II) серноокислый 7-водный по ГОСТ 4465;
- растворы никеля известной концентрации;
- водорода пероксид по ГОСТ 10929;
- медь по ГОСТ 859 (с массовой долей никеля не более 0,0005 %);
- растворы меди;
- калий-натрий винноокислый (сегнетова соль) по ГОСТ 5845, раствор массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup>;
- аммоний надсерноокислый по ГОСТ 20478, раствор массовой концентрации 30 г/дм<sup>3</sup>;
- смесь соляной и азотной кислот в отношении 3:1, свежеприготовленную;
- кислоту лимонную по ГОСТ 3652, раствор массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup>;
- кислоту уксусную по ГОСТ 61;
- кислоту винную по ГОСТ 5817;
- бумагу фильтровальную по ГОСТ 12026.

### 10.3.2 Метод анализа

Метод основан на образовании окрашенного соединения никеля с диметилглиоксимом в среде амиака или гидроксида натрия после отделения никеля в виде диметилглиоксимата экстракцией хлороформом и реэкстракции никеля соляной кислотой. Оптическую плотность раствора измеряют при длине волны от 434 до 450 нм. Медь связывают тиосульфатом натрия в бесцветный комплекс при pH от 6,2 до 6,8.

### 10.3.3 Подготовка к выполнению анализа

10.3.3.1 При приготовлении ацетатного буферного раствора навеску 300 г уксуснокислого натрия растворяют в 800 см<sup>3</sup> воды и устанавливают pH раствора (6,5 ± 0,3) прибавлением уксусной кислоты. Раствор переводят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

10.3.3.2 При приготовлении тартратного буферного раствора навеску 150 г винной кислоты растворяют в 800 см<sup>3</sup> воды и устанавливают pH раствора (6,5 ± 0,3) прибавлением раствора гидроксида натрия массовой концентрации 400 г/дм<sup>3</sup>. Раствор переводят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

10.3.3.3 Для построения градуировочных графиков готовят растворы никеля известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации никеля 1 мг/см<sup>3</sup> навеску 4,7850 г серноокислого никеля помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, прибавляют 50 см<sup>3</sup> воды, 10 см<sup>3</sup> серной кислоты, переводят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

При применении металлического никеля навеску 1,0000 г никеля при нагревании растворяют в 50 см<sup>3</sup> соляной кислоты и 20 см<sup>3</sup> пероксида водорода, раствор охлаждают, приливают 10 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, и раствор выпаривают до появления паров серной кислоты. Остаток охлаждают, приливают 100 см<sup>3</sup> воды, переводят раствор в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, полученный раствор доливают до метки водой и перемешивают.

Такой же раствор может быть приготовлен следующим образом: навеску никеля массой 1,0000 г растворяют при нагревании в объеме от 20 до 25 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 3:2, и выпаривают раствор до объема от 3 до 5 см<sup>3</sup>. Затем добавляют 10 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, и выпаривают до выделения паров серной кислоты. После охлаждения приливают от 100 до 150 см<sup>3</sup> воды, растворяют соли, переносят раствор в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доводят водой до метки и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации никеля 0,1 мг/см<sup>3</sup> 100 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, приливают 1 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, доливают водой до метки и перемешивают.

При приготовлении раствора В массовой концентрации никеля 0,01 мг/см<sup>3</sup> 25 см<sup>3</sup> раствора Б помещают в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, разбавляют водой до метки и перемешивают.

Растворы Б и В применяют свежеприготовленными.

10.3.3.4 Для построения градуировочных графиков готовят растворы меди известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации меди 0,1 мг/см<sup>3</sup> навеску 25,0 г меди растворяют в 200 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, раствор нагревают до удаления окислов азота, охлаждают и переводят в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации меди  $0,01 \text{ мг/см}^3$   $25 \text{ см}^3$  раствора А помещают в мерную колбу вместимостью  $250 \text{ см}^3$ , разбавляют водой до метки и перемешивают. Раствор устойчив в течение 8 ч.

10.3.3.5 Построение градуировочного графика при массовой доле никеля от 0,0005 % до 0,005 %

В стаканы вместимостью  $100 \text{ см}^3$  каждый отбирают по  $10 \text{ см}^3$  раствора меди А и 0; 0,5; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0 и  $5,0 \text{ см}^3$  раствора никеля В, что соответствует 0; 5; 10; 20; 30; 40 и  $50 \text{ мкг}$  никеля. Контрольным опытом служит раствор меди без добавления раствора никеля. Растворы выпаривают примерно до объема  $3 \text{ см}^3$ . Остаток растворяют в  $10 \text{ см}^3$  воды и далее поступают так, как указано в 10.3.4.2 и 10.3.4.3.

10.3.3.6 Построение градуировочного графика при массовой доле никеля от 0,005 % до 0,05 %

В стаканы вместимостью  $100 \text{ см}^3$  каждый отбирают по  $10 \text{ см}^3$  раствора меди А и 0; 0,5; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0 и  $5,0 \text{ см}^3$  раствора никеля Б, что соответствует 0; 50; 100; 200; 300; 400 и  $500 \text{ мкг}$  никеля. Контрольным опытом служит раствор меди без добавления стандартного раствора никеля. Растворы выпаривают примерно до объема  $3 \text{ см}^3$ . Остаток растворяют в  $10 \text{ см}^3$  воды, переводят раствор в делительную воронку вместимостью  $100 \text{ см}^3$  и далее проводят анализ так, как указано в 10.3.4.4.

10.3.3.7 Построение градуировочного графика при массовой доле никеля от 0,05 % до 0,5 %

В стаканы вместимостью  $100 \text{ см}^3$  каждый отбирают по  $10 \text{ см}^3$  раствора меди Б и 0; 0,5; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0 и  $5,0 \text{ см}^3$  раствора никеля Б, что соответствует 0; 50; 100; 200; 300; 400 и  $500 \text{ мкг}$  никеля. Контрольным опытом служит раствор меди без добавления раствора никеля. Растворы выпаривают примерно до объема  $3 \text{ см}^3$ . Остаток растворяют в  $10 \text{ см}^3$  воды, переводят раствор в делительную воронку вместимостью  $100 \text{ см}^3$  и далее проводят анализ так, как указано в 10.3.4.5.

По значениям оптических плотностей растворов, найденным в 10.3.3.5; 10.3.3.6 и 10.3.3.7, и соответствующим им содержаниям никеля строят градуировочные графики.

10.3.3.8 Построение градуировочного графика для определения никеля в электролите после выделения меди в соответствии с разделом 5

В мерные колбы вместимостью  $50 \text{ см}^3$  каждая помещают соответственно 0; 0,5; 1,0; 2,0; 4,0; 5,0 и  $10,0 \text{ см}^3$  раствора Б или В и далее продолжают анализ, как описано в 10.3.4.5. По полученным значениям оптических плотностей и соответствующим им концентрациям растворов строят график.

#### 10.3.4 Выполнение анализа

10.3.4.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 3 и 4.

10.3.4.2 Определение никеля при массовой доле его от 0,0005 % до 0,005 %

Навеску меди массой  $1,0000 \text{ г}$  помещают в стакан вместимостью  $250 \text{ см}^3$  и растворяют в  $10 \text{ см}^3$  азотной кислоты, разбавленной 1:1. После прекращения бурной реакции раствор осторожно кипятят до удаления окислов азота в течение 7—10 мин, выпаривают примерно до объема  $3 \text{ см}^3$ , к раствору прибавляют  $10 \text{ см}^3$  воды и нагревают до кипения. Раствор охлаждают, прибавляют раствор аммиака, разбавленный 1:1, до появления осадка гидроксидов, затем по каплям соляную кислоту, разбавленную 1:3, до растворения осадка. К раствору приливают  $3 \text{ см}^3$  тартратного буферного раствора,  $3 \text{ см}^3$  ацетатного буферного раствора и  $25 \text{ см}^3$  раствора серноватистоокислого натрия. Величину рН раствора ( $6,5 \pm 0,3$ ) контролируют при помощи рН-метра. Раствор переводят в делительную воронку вместимостью  $100 \text{ см}^3$ , приливают  $2 \text{ см}^3$  спиртового раствора диметилглиоксима, перемешивают, и раствор выдерживают в течение от 1 до 2 мин.

К содержимому воронки прибавляют  $5 \text{ см}^3$  (для анализа по 10.3.4.2) или  $10 \text{ см}^3$  (для анализа по 10.3.4.3) хлороформа и экстрагируют соединение никеля в течение 1 мин. Хлороформный экстракт отделяют и помещают в другую делительную воронку. К водному раствору в воронке прибавляют еще  $5 \text{ см}^3$  (для анализа по 10.3.4.2) или  $10 \text{ см}^3$  (для анализа по 10.3.4.3) хлороформа и повторяют экстракцию. Сливают экстракты в стакан, в котором проводили разложение пробы, аммиачные растворы отбрасывают.

К объединенным хлороформным экстрактам прибавляют  $5 \text{ см}^3$  (для анализа по 10.3.4.2) или  $10 \text{ см}^3$  (для анализа по 10.3.4.3)  $0,5 \text{ моль/дм}^3$  раствора соляной кислоты и реэкстрагируют никель в течение 1 мин, хлороформ сливают в другую делительную воронку и повторяют еще два раза. Реэкстракты помещают в стакан вместимостью  $100 \text{ см}^3$ .

При работе в среде аммиака реэкстракты помещают в стакан вместимостью  $100 \text{ см}^3$ , нагревают до кипения и упаривают до объема от 7 до  $10 \text{ см}^3$ , охлаждают, помещают в мерную колбу вместимостью 25 или  $50 \text{ см}^3$  и последовательно прибавляют  $2 \text{ см}^3$  спиртового раствора диметилглиоксима,  $5 \text{ см}^3$  раствора надсернистого аммония и 5 или  $10 \text{ см}^3$  аммиака, разбавленного 1:1. Разбавляют водой до метки и перемешивают. Через 10 мин измеряют оптическую плотность раствора при длине волны  $445 \text{ нм}$  в кюветах толщиной поглощающего свет слоя  $50 \text{ мм}$ . Раствором сравнения служит вода.



При работе в среде гидроксида натрия реэкстракты помещают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup> и последовательно прибавляют 1 см<sup>3</sup> раствора лимонной кислоты, 2 см<sup>3</sup> раствора надсернистого аммония, 10 см<sup>3</sup> раствора гидроксида натрия (80 г/дм<sup>3</sup>) и 1 см<sup>3</sup> раствора диметилглиоксима в растворе гидроксида натрия. Раствор нагревают до 60 °С и оставляют при этой температуре на 5 мин. Затем охлаждают, помещают в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, разбавляют водой до метки и перемешивают. Оптическую плотность измеряют, как описано выше.

Массу никеля определяют по градуировочному графику, построенному, как указано в 10.3.3.5.

Одновременно проводят два контрольных опыта, выполняя те же операции и приливая те же реактивы, что и при анализе пробы. Среднее значение оптической плотности раствора контрольного опыта вычитают из значения оптической плотности анализируемого раствора.

10.3.4.3 Для меди, содержащей соединения никеля, не растворимые в азотной кислоте, разбавленной 1:1, вскрытие навески осуществляют следующим образом: навеску меди массой 1,0000 г помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, приливают 20 см<sup>3</sup> смеси соляной и азотной кислот и выпаривают при нагревании до влажных солей. Затем добавляют 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты и выпаривают досуха. Эту операцию повторяют еще два раза. После охлаждения сухой остаток смачивают 3 см<sup>3</sup> соляной кислоты, приливают 10 см<sup>3</sup> воды и нагревают до растворения солей. Раствор охлаждают, прибавляют аммиак, разбавленный 1:1, до появления осадка гидроксидов и затем по каплям раствор соляной кислоты 0,5 моль/дм<sup>3</sup> до растворения осадка. К полученному раствору приливают 3 см<sup>3</sup> тартратного буферного раствора и от 3 до 5 см<sup>3</sup> ацетатного буферного раствора до растворения осадка. Добавляют 35 см<sup>3</sup> раствора тиосульфата натрия и затем еще по каплям до обесцвечивания раствора (до полного восстановления меди). Далее продолжают анализ по 10.3.4.2.

10.3.4.4 Определение никеля при массовой доле его от 0,005 % до 0,05 %

Навеску меди массой 1,0000 г помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup> и поступают далее, как указано в 10.3.4.2.

Для экстракции соединения никеля используют дважды по 10 см<sup>3</sup> хлороформа и далее проводят анализ, как указано в 10.3.4.2.

Из объединенных хлороформных экстрактов дважды реэкстрагируют никель 0,5 моль/дм<sup>3</sup> раствором соляной кислоты, применяя каждый раз по 10 см<sup>3</sup> кислоты и встряхивая содержимое воронки в течение 1 мин. Солянокислые растворы сливают в стакан вместимостью 50 см<sup>3</sup>, нагревают до кипения, охлаждают и переливают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Прибавляют последовательно 2 см<sup>3</sup> бромной воды или 2 см<sup>3</sup> спиртового раствора йода, 2 см<sup>3</sup> раствора диметилглиоксима и 20 см<sup>3</sup> раствора углекислого натрия, доливают раствор водой до метки и перемешивают. Через 10 мин измеряют оптическую плотность раствора при длине волны 450 нм в кювете толщиной поглощающего свет слоя 50 мм.

Раствором сравнения при измерении оптической плотности раствора служит вода.

Одновременно проводят два контрольных опыта так, как указано в 10.3.4.2. Экстракцию, реэкстракцию и измерение оптической плотности раствора выполняют так, как указано выше.

Среднее значение оптической плотности раствора контрольного опыта вычитают из значения оптической плотности анализируемого раствора.

Массу никеля в растворе устанавливают по градуировочному графику, построенному, как указано в 10.3.3.6.

10.3.4.5 Определение никеля при массовой доле его от 0,05 % до 0,5 %

Навеску меди массой 1,0000 г растворяют и упаривают, как указано в 10.3.4.2.

Охлажденный раствор переводят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают. 10 см<sup>3</sup> раствора переводят пипеткой в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>, прибавляют раствор аммиака, разбавленный 1:1, до появления осадка гидроксидов, а затем по каплям соляную кислоту, разбавленную 1:3, до растворения осадка. К раствору приливают 3 см<sup>3</sup> тартратного буферного раствора, 3 см<sup>3</sup> ацетатного буферного раствора, 2,5 см<sup>3</sup> серноватисто-кислого натрия, перемешивают и устанавливают величину pH (6,5 ± 0,3). Раствор переносят в делительную воронку вместимостью 100 см<sup>3</sup> и далее проводят анализ, как указано в 10.3.4.4.

Одновременно проводят два контрольных опыта. Для этого в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 1 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, и выпаривают досуха. К остатку прибавляют 1 см<sup>3</sup> 0,5 моль/дм<sup>3</sup> раствора соляной кислоты, 3 см<sup>3</sup> тартратного буферного раствора, 3 см<sup>3</sup> ацетатного буферного раствора, 2,5 см<sup>3</sup> серноватисто-кислого натрия, перемешивают и устанавливают pH (6,5 ± 0,3). Раствор переносят в делительную воронку вместимостью 100 см<sup>3</sup> и далее анализ проводят, как указано в 10.3.4.4.

Среднее значение оптической плотности раствора контрольного опыта вычитают из значения оптической плотности анализируемого раствора.

Массу никеля в растворе устанавливают по градуировочному графику, построенному, как указано в 10.3.3.7.

10.3.4.6 Допускается использование электролита после выделения меди в соответствии с разделом 5.

В электролит добавляют 5 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты, разбавленной 1:1, и выпаривают до выделения паров серной кислоты, охлаждают, приливают от 5 до 10 см<sup>3</sup> воды и выпаривание повторяют.

К охлажденному остатку приливают от 30 до 50 см<sup>3</sup> воды, кипятят в течение 5—7 мин, охлаждают и, если есть нерастворимый остаток, фильтруют на фильтр «синяя лента», в конус которого вложено немного фильтробумажной массы, собирая фильтрат в мерную колбу вместимостью 100, 200 или 500 см<sup>3</sup> в зависимости от массовой доли никеля. Остаток на фильтре промывают 4—5 раз водой и фильтр отбрасывают. Фильтрат в мерной колбе разбавляют водой до метки и перемешивают.

Аликвотную часть, содержащую никель в интервале от 0,005 до 0,05 мг, помещают в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, приливают 2,5 см<sup>3</sup> раствора сегнетовой соли, 7,5 см<sup>3</sup> раствора гидроксида натрия с массовой концентрацией 100 г/дм<sup>3</sup>, 10 см<sup>3</sup> раствора надсернистого аммония и 10 см<sup>3</sup> раствора диметилглиоксима в растворе гидроксида натрия с массовой концентрацией 80 г/дм<sup>3</sup>, затем разбавляют водой до метки и перемешивают. По истечении от 10 до 20 мин измеряют оптическую плотность раствора, как указано в 10.3.4.2.

Массу никеля определяют по градуировочному графику, построенному, как указано в 10.3.3.8.

#### 10.4 Атомно-абсорбционный метод

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

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- спектрофотометр атомно-абсорбционный с источником излучения на никель;
- компрессор воздушный;
- весы лабораторные специального класса точности по ГОСТ 24104;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- колбы мерные 2—100—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- стаканы В-1—250 ТХС по ГОСТ 25336;
- колбы Кн-1—250—19/26 по ТХС ГОСТ 25336.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- ацетилен по ГОСТ 5457;
- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461, разбавленную 1:1 и 3:2;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118;
- пропан-бутан по ГОСТ 20448;
- медь, СО для спектрального анализа, содержащий  $2 \cdot 10^{-4}$  % никеля, или электролитная медь с установленным содержанием никеля, раствор меди массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup>;
- никель по ГОСТ 849;
- растворы никеля известной концентрации.

##### 10.4.2 Метод анализа

Метод основан на измерении при длине волны 232,0, 323,3 и 352,4 нм поглощения резонансных линий никеля при введении анализируемого раствора в пламя ацетилен-воздух или пропан-бутан-воздух. При массовой доле никеля до 0,004 % предварительно проводят концентрирование экстракцией хлороформом комплекса никеля с диметилглиоксимом.

##### 10.4.3 Подготовка к выполнению анализа

10.4.3.1 При приготовлении раствора меди массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup> навеску 10 г стандартного образца меди помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> и растворяют при нагревании в 70 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1. Раствор упаривают для удаления основной массы кислоты, охлаждают и переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

10 см<sup>3</sup> раствора меди содержит 2 мкг никеля.

10.4.3.2 Для построения градуировочных графиков готовят растворы никеля известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации никеля 0,1 мг/см<sup>3</sup> навеску 0,100 г никеля растворяют в 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 3:2, раствор переводят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации никеля 0,01 мг/см<sup>3</sup> 10 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

#### 10.4.3.3 Построение градуировочных графиков

Построение градуировочного графика при массовой доле никеля от 0,0005 % до 0,004 %

В семь стаканов вместимостью 250 см<sup>3</sup> каждый помещают по 1,0000 г СО меди и далее продолжают растворение, как указано в 10.3.4.2. Затем к содержимому стаканов добавляют 0; 0,2; 0,5; 1,0; 2,0; 3,0 и 4,0 см<sup>3</sup> раствора Б, что соответствует 2,0; 4,0; 7,0; 12,0; 22,0; 32,0; 42 мкг никеля, растворы выпаривают до объема 3 см<sup>3</sup>, остаток растворяют в 10 см<sup>3</sup> воды и далее продолжают анализ, как в 10.3.4.2 или 10.3.4.3.

Измеряют поглощение линии никеля при длине волны 232,0 нм и по полученным данным строят градуировочный график.

Построение градуировочного графика при массовой доле никеля от 0,004 % до 0,05 %

В мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> каждая помещают 0; 1; 2; 5; 8; 10; 20 и 50 см<sup>3</sup> раствора Б, по 10 см<sup>3</sup> раствора меди, доливают водой до метки и перемешивают, измеряют поглощение при длине волны 232,0 нм.

Полученные растворы содержат 2,12, 22, 52, 82, 102, 202 и 502 мкг никеля.

Построение градуировочного графика при массовой доле никеля от 0,05 % до 0,4 %

В мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> каждая помещают 2; 5; 10; 20 и 40 см<sup>3</sup> раствора А, что соответствует 0,2; 0,5; 1,0; 2,0 и 4,0 мг никеля, раствор доливают водой до метки и перемешивают, измеряют поглощение при длине волны 323,3 или 352,4 нм.

По полученным значениям оптических плотностей растворов и соответствующим им содержаниям никеля строят градуировочные графики.

#### 10.4.4 Выполнение анализа

10.4.4.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 3 и 4.

10.4.4.2 Навеску меди массой 1,0000 г помещают в коническую колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и растворяют при нагревании в 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1. Если после растворения меди остается нерастворимый осадок черного цвета, к раствору приливают от 1 до 2 см<sup>3</sup> соляной кислоты и раствор упаривают до влажных солей. Содержимое колбы охлаждают, прибавляют 10 см<sup>3</sup> воды и нагревают до растворения солей. Раствор охлаждают, переводят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают. Полученный раствор меди распыляют в пламя ацетилен-воздух или пропан-бутан-воздух атомно-абсорбционного спектрофотометра и измеряют абсорбцию при длине волны 232,0 или 323,3, или 352,4 нм.

Одновременно проводят контрольный опыт со всеми применяемыми реактивами. Значение оптической плотности раствора контрольного опыта вычитают из значения оптической плотности анализируемого раствора.

Массу никеля в растворе определяют по градуировочным графикам.

Допускается для определения массовой доли никеля использовать метод добавок.

10.4.4.3 При определении никеля массовой долей от 0,0005 % до 0,004 % растворение навески, выделение никеля, экстракцию и реэкстракцию проводят в соответствии с 10.3.4.2 и 10.3.4.3.

Реэкстракты помещают в мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup>, разбавляют водой до метки и перемешивают. Измеряют поглощение линии никеля при длине волны 232,0 нм одновременно с растворами контрольного опыта и растворами для построения градуировочного графика.

Допускается определение в анализируемом растворе цинка (от 0,0005 % до 0,006 %), свинца (от 0,005 % до 0,06 %), кобальта (от 0,005 % до 0,06 %).

10.4.4.4 Допускается использование электролита после выделения меди в соответствии с разделом 5. Для этого часть электролита (в зависимости от массовой доли никеля) помещают в стакан (или колбу) вместимостью 100 см<sup>3</sup> и распыляют раствор в пламени ацетилен-воздух или пропан-бутан-воздух при длинах волн 232,0, 323,3 или 352,4 нм в зависимости от концентрации никеля в анализируемом растворе.

#### 10.5 Обработка результатов анализа

10.5.1 Массовую долю никеля  $X$ , %, при использовании фотометрического метода вычисляют по формулам:

- при массовой доле никеля от 0,0005 % до 0,05 %

$$X = \frac{m_1}{m \cdot 10000} ; \quad (17)$$

- при массовой доле никеля от 0,05 % до 0,4 %

$$X = \frac{m_1 V}{V_1 m 10000}, \quad (18)$$

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

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

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

$m$  — масса навески меди, г.

10.5.2 Массовую долю никеля  $X$ , %, при использовании атомно-абсорбционного метода вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1}{m 10000} \quad (19)$$

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

$m$  — масса навески меди, г.

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 8.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в стандарте [2] (подпункт 5.2.2.1).

#### 10.6 Контроль точности результатов анализа

Контроль точности результатов анализа — по 3.14.

#### 10.7 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 3.15, значения погрешности результатов анализа  $\Delta$  приведены в таблице 8.

## 11 Метод определения массовой доли свинца

### 11.1 Область применения

Настоящий раздел устанавливает определение массовой доли свинца в меди в диапазоне от 0,0005 % до 0,06 % атомно-абсорбционным методом.

### 11.2 Требования к погрешности анализа

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

Т а б л и ц а 9

В процентах

Диапазон массовой доли свинца	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 » 0,0030 »	0,0004	0,0004	0,0006
» 0,0030 » 0,0100 »	0,0007	0,0008	0,0010
» 0,010 » 0,030 »	0,003	0,002	0,004
» 0,030 » 0,060 »	0,004	0,004	0,006

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

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- спектрофотометр атомно-абсорбционный с источником излучения на свинец;
- компрессор воздушный;
- весы лабораторные специального класса точности по ГОСТ 24104;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- колбы мерные 2—25—2, 2—50—2, 2—100—2 по ГОСТ 1770;
- стаканы В-1—400 ТХС по ГОСТ 25336;
- колбы Кн-1—100—19/26 ТХС, Кн-1—250—19/26 ТХС по ГОСТ 25336.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- ацетилен по ГОСТ 5457;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461 и разбавленную 1:1;
- медь по ГОСТ 859 и раствор меди массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup>;
- свинец высокой чистоты по ГОСТ 22861;
- растворы свинца известной концентрации;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118 и разбавленную 1:1;
- аммиак водный по ГОСТ 3760 и раствор 1:99;
- железо по ГОСТ 9849, азотнокислый раствор массовой концентрации 25 г/дм<sup>3</sup>;
- универсальную индикаторную бумагу по [14];
- фильтры обеззоленные по [21].

#### 11.4 Метод анализа

Метод анализа основан на растворении пробы в азотной кислоте и измерении при длине волны 283,3 нм поглощения резонансного излучения атомами свинца, образующимися в результате атомизации при введении солянокислого или азотнокислого растворов в пламя ацетилен-воздух.

#### 11.5 Подготовка к выполнению анализа

11.5.1 При приготовлении раствора меди массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup> навеску 10,0 г меди помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, приливают 70 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, и нагревают до растворения. Раствор переводят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см<sup>3</sup> раствора содержит 0,1 г меди.

11.5.2 Для построения градуировочных графиков готовят растворы свинца известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации свинца 1 мг/см<sup>3</sup> навеску 1,0 г свинца помещают в коническую колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и растворяют в 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1. Раствор переводят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации свинца 0,05 мг/см<sup>3</sup> 50 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

11.5.3 При приготовлении раствора азотнокислого железа массовой концентрации 25 г/дм<sup>3</sup> навеску 2,5 г железа растворяют в 50 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1. Раствор переводят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

#### 11.5.4 Построение градуировочного графика при массовой доле свинца от 0,005 % до 0,06 %

В мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> каждая помещают 0; 2,0; 5,0; 10,0; 20,0 и 30,0 см<sup>3</sup> раствора Б, что соответствует 0; 0,1; 0,25; 0,5; 1,0 и 1,5 мг свинца, прибавляют по 10 см<sup>3</sup> раствора меди, доливают водой до метки и перемешивают.

Измеряют абсорбцию приготовленных растворов, как указано в 11.6.2. По полученным значениям оптических плотностей растворов и соответствующим им значениям содержания свинца строят градуировочный график.

#### 11.5.5 Построение градуировочного графика при массовой доле свинца от 0,0005 % до 0,005 %

Для построения градуировочного графика в стаканы вместимостью 400 см<sup>3</sup> каждый помещают по 5,0 г меди и растворяют в соответствии с 11.6.2; приливают от 200 до 250 см<sup>3</sup> воды и 5 см<sup>3</sup> азотнокислого раствора железа, добавляют 0; 0,5; 1,0; 2,0; 4,0 и 6,0 см<sup>3</sup> раствора Б, что соответствует 0; 0,025; 0,05; 0,1; 0,2 и 0,3 мг свинца, и далее анализ продолжают в соответствии с 11.6.3. По полученным значениям оптической плотности и соответствующим им концентрациям растворов строят градуировочный график.

#### 11.6 Выполнение анализа

11.6.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 3 и 4.

11.6.2 При определении свинца массовой долей свыше 0,005 % навеску меди массой 2,0000 г помещают в коническую колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и растворяют в 20—25 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1. Раствор переводят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают. Полученный раствор меди распыляют в пламя атомно-абсорбционного спектрофотометра и измеряют абсорбцию при длине волны 283,3 нм. Одновременно проводят контрольный опыт со всеми применяемыми реактивами.

Значение оптической плотности раствора контрольного опыта вычитают из значения оптической плотности анализируемого раствора.

Массу свинца в растворе определяют по градуировочному графику.

Допускается для определения массовой доли свинца использовать метод добавок.

11.6.3 При массовой доле свинца до 0,005 % навеску меди массой 5,0000 г помещают в стакан вместимостью 400 см<sup>3</sup> и растворяют в 25 см<sup>3</sup> азотной кислоты. Нагревают до прекращения выделения оксидов азота. Затем приливают 250 см<sup>3</sup> воды и 5 см<sup>3</sup> раствора железа, нагревают до температуры 60 °С. Приливают аммиак в таком количестве, чтобы вся медь перешла в аммиачный комплекс (синяя окраска раствора), и еще 5 см<sup>3</sup>. Нагревают раствор при температуре от 60 °С до 70 °С до коагуляции осадка. Фильтруют через фильтр средней плотности «белая лента» и промывают 3—4 раза горячим раствором аммиака 1:99. Растворяют осадок на фильтре в 10 см<sup>3</sup> горячей соляной кислоты, разбавленной 1:1, собирая фильтрат в стакан, где проводили осаждение. Фильтр промывают горячей водой до нейтральной реакции фильтрата (проверка по универсальной индикаторной бумаге). Раствор после охлаждения помещают в мерную колбу вместимостью 25 или 50 см<sup>3</sup>, разбавляют водой до метки и перемешивают.

Измеряют поглощение линии свинца, распыляя раствор в пламени ацетилен-воздух, при длине волны 283,3 нм одновременно с раствором контрольного опыта и растворами для построения градуировочного графика.

Допускается определение в анализируемом растворе висмута (от 0,0003 % до 0,005 %), олова (от 0,01 % до 0,06 %) и сурьмы (от 0,0005 % до 0,02 %).

Массу свинца определяют по градуировочному графику.

### 11.7 Обработка результатов

11.7.1 Массовую долю свинца  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 100}{m 1000}, \quad (20)$$

где  $m_1$  — масса свинца, найденная по градуировочному графику, мкг;

$m$  — масса навески меди, г.

11.7.2 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 9.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в стандарте [2] (подпункт 5.2.2.1).

### 11.8 Контроль точности результатов анализа

Контроль точности результатов анализа — по 3.14.

### 11.9 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 3.15, значения погрешности результатов анализа  $\Delta$  приведены в таблице 9.

## 12 Метод определения массовой доли олова

### 12.1 Область применения

Настоящий раздел устанавливает определение массовой доли олова в меди в диапазоне от 0,0005 % до 0,08 % фотометрическим методом.

Метод не распространяется на определение массовой доли олова в меди по ГОСТ 859 марок М00к и М00б.

### 12.2 Требования к погрешности анализа

Погрешность результатов анализа массовой доли олова, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать приведенным в таблице 10.

Т а б л и ц а 10

В процентах

Диапазон массовой доли олова	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta$	Предел	
		повторяемости $r$ ( $n=2$ )	воспроизводимости $R$
От 0,0005 до 0,0025 включ.	0,0004	0,0003	0,0005
Св. 0,0025 » 0,0060 »	0,0007	0,0007	0,0010
» 0,006 » 0,020 »	0,002	0,002	0,003
» 0,020 » 0,080 »	0,004	0,004	0,006

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

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- фотометр фотоэлектрический или спектрофотометр со всеми принадлежностями, обеспечивающими проведение измерений при длине волны 510 нм;

- весы лабораторные специального класса точности по ГОСТ 24104;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- колбы мерные 2—25—2, 2—100—2, 2—500—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- стаканы В-1—100 ТХС, В-1—150 ТХС, В-1—400 ТХС по ГОСТ 25336;
- воронки ВД-1—100 ХС, ВД-1—250 ХС по ГОСТ 25336.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- кислоту серную по ГОСТ 4204, и разбавленную 1:1 и 1:9;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461;
- кислоту хлорную по [23];
- водорода пероксид по ГОСТ 10929 и раствор 1:9;
- тиомочевину по ГОСТ 6344, 10%-ный раствор;
- N-нитрозо-N-фенилгидроксиламин аммонийную соль, раствор массовой концентрации 20 г/дм<sup>3</sup>, свежеприготовленный;
- хлороформ по ГОСТ 20015, перегнанный;
- кислоту винную по ГОСТ 5817, 50%-ный раствор;
- кислоту аскорбиновую, 10%-ный раствор, свежеприготовленный;
- аммиак водный по ГОСТ 3760 и разбавленный 1:1, 1:50;
- бром по ГОСТ 4109, насыщенный водный раствор (бромная вода);
- квасцы железозаммонийные по [24], раствор массовой концентрации 17,5 г/дм<sup>3</sup>;
- желатин по ГОСТ 11293, раствор массовой концентрации 5 г/дм<sup>3</sup>;
- спирт этиловый по ГОСТ 18300;
- фенилфлуорон (2,3,7-тригидрокси-9-фенил-6-флуорон), 0,03%-ный спиртовой раствор, содержащий 1 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты в 100 см<sup>3</sup>;
- натрий хлористый по ГОСТ 4233;
- олово по ГОСТ 860, марка О1;
- растворы олова известной концентрации;
- бумагу индикаторную «конго».

### 12.4 Метод анализа

Метод основан на образовании комплексного соединения олова (IV) с фенилфлуороном после отделения олова от мешающих элементов экстракцией хлороформом в виде купфероната или соосаждением с гидроксидом железа (III). Элементскую плотность раствора измеряют при длине волны 510 нм.

### 12.5 Подготовка к выполнению анализа

12.5.1 При приготовлении раствора желатина массовой концентрации 5 г/дм<sup>3</sup> навеску 0,5 г желатина помещают в стакан вместимостью 150 см<sup>3</sup>, прибавляют 20 см<sup>3</sup> воды и оставляют для набухания. Затем прибавляют 70 см<sup>3</sup> воды, нагретой до температуры от 70 °С до 80 °С, нагревают до кипения и охлаждают. Раствор доливают до 100 см<sup>3</sup> водой и перемешивают. Раствор готовят непосредственно перед употреблением.

12.5.2 Для построения градуировочного графика готовят растворы олова известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации олова 0,1 мг/см<sup>3</sup> навеску 0,1 г олова растворяют в 10 см<sup>3</sup> серной кислоты при нагревании. Раствор помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают до метки серной кислотой, разбавленной 1:9, и перемешивают.

При приготовлении раствора В массовой концентрации олова 0,01 мг/см<sup>3</sup> 10 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. Раствор готовят непосредственно перед употреблением.

### 12.5.3 Построение градуировочного графика

В мерные колбы вместимостью 25 см<sup>3</sup> каждая помещают 0; 0,25; 0,5; 1,0; 2,0; 3,0 и 4,0 см<sup>3</sup> раствора В, что соответствует 0; 2,5; 5; 10; 20; 30 и 40 мкг олова. Во все колбы прибавляют 1,0 см<sup>3</sup> раствора железозаммонийных квасцов, 0,3 см<sup>3</sup> раствора винной кислоты, нейтрализуют раствором аммиака 1:1 по индикаторной бумаге «конго» и далее поступают, как указано в 12.6.3.

Раствором сравнения служит раствор, не содержащий раствор В.

По полученным значениям оптических плотностей и соответствующим им значениям содержания олова строят градуировочный график.

### 12.6 Выполнение анализа

12.6.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 3 и 4.

12.6.2 Навеску меди массой 5,0000 г растворяют в 75 см<sup>3</sup> соляной кислоты в присутствии 1 г хлористого натрия. Постепенно прибавляют 20 см<sup>3</sup> пероксида водорода, не допуская бурной реакции. Избыток пероксида водорода удаляют кипячением. Раствор охлаждают, помещают в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают. Содержание олова в полученном растворе определяют, как указано в 12.6.3 и 12.6.4.

12.6.3 50 см<sup>3</sup> раствора при массовой доле олова от 0,0005 % до 0,005 % или 5 см<sup>3</sup> раствора при массовой доле олова от 0,005 % до 0,08 % помещают в делительную воронку вместимостью 250 см<sup>3</sup>. В случае применения 5 см<sup>3</sup> раствора доливают раствором соляной кислоты до объема 50 см<sup>3</sup>. К раствору в делительной воронке прибавляют 50 см<sup>3</sup> тиомочевины и перемешивают. Затем прибавляют 5 см<sup>3</sup> раствора N-нитрозо-N-фенилгидроксиламин аммонийной соли, перемешивают и через 2 мин экстрагируют олово-купфероновый комплекс 10 см<sup>3</sup> хлороформа, встряхивая содержимое в течение 2 мин. Органический слой помещают в делительную воронку вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Экстракцию проводят два раза. Объединенные экстракты промывают дважды 5 см<sup>3</sup> серной кислотой, разбавленной 1:9. Экстракт помещают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>, добавляют 5 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, 5 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты, 2 см<sup>3</sup> хлорной кислоты и раствор упаривают на песчаной бане до объема 1 см<sup>3</sup>.

После охлаждения добавляют 2 см<sup>3</sup> воды, 1,0 см<sup>3</sup> раствора железоаммонийных квасцов и 0,3 см<sup>3</sup> раствора винной кислоты. Раствор нейтрализуют раствором аммиака 1:1 по индикаторной бумаге «конго» и помещают в мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup>. К раствору добавляют 1,6 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, и бромную воду до желтой окраски.

Через 5 мин добавляют по каплям раствор аскорбиновой кислоты до обесцвечивания раствора и избыток 1 см<sup>3</sup>. Через 5 мин добавляют 2,5 см<sup>3</sup> раствора желатина, 5,0 см<sup>3</sup> раствора фенолфлуорона и доливают раствор водой до метки. После прибавления каждого реагента раствор перемешивают. Через 30 мин измеряют оптическую плотность раствора при длине волны 510 нм. Раствором сравнения служит раствор контрольного опыта.

Массу олова устанавливают по градуировочному графику, построенному, как указано в 12.5.3.

12.6.4 Для отделения олова соосаждением с гидроксидом железа помещают 50 см<sup>3</sup> раствора, полученного в 12.6.2, при массовой доле олова до 0,005 % или 5 см<sup>3</sup> раствора при массовой доле олова выше 0,005 % в стакан вместимостью 400 см<sup>3</sup> и доливают водой до 200 см<sup>3</sup>. К раствору прибавляют 1 см<sup>3</sup> раствора железоаммонийных квасцов и нагревают до температуры от 60 °С до 70 °С. При постоянном перемешивании прибавляют аммиак в таком количестве, чтобы вся медь перешла в комплексное соединение (синяя окраска раствора), и в избытке 5 см<sup>3</sup>. Через 15 мин осадок фильтруют на фильтр средней плотности «белая лента». Стенки стакана дважды обмывают горячим раствором аммиака 1:50.

Фильтр с осадком промывают 5—6 раз этим же раствором аммиака. Осадок с фильтра смывают в стакан, в котором проводили осаждение гидроксидов, прибавляют 10 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, 150 см<sup>3</sup> воды и переосаждают гидроксиды. Осадок фильтруют на тот же фильтр и промывают 2 раза горячим раствором аммиака 1:50. Осадок гидроксидов смывают с фильтра в стакан, в котором проводили переосаждение, фильтр промывают несколько раз 20 см<sup>3</sup> горячей серной кислоты, разбавленной 1:9, собирая раствор в стакан с осадком. К раствору прибавляют 5 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, 5 см<sup>3</sup> азотной кислоты, 2 см<sup>3</sup> хлорной кислоты. Растворы упаривают на песчаной бане до объема 1 см<sup>3</sup>.

После охлаждения добавляют 2 см<sup>3</sup> воды и 0,3 см<sup>3</sup> раствора винной кислоты, нейтрализуют раствором аммиака 1:1 по индикаторной бумаге «конго» и далее поступают, как указано в 12.6.3.

### 12.7 Обработка результатов анализа

12.7.1 Массовую долю олова  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 V 100}{m V_1 10^6}, \quad (21)$$

где  $m_1$  — масса олова, найденная по градуировочному графику, мкг;

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

$m$  — масса навески меди, г;

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



12.7.2 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 10.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в стандарте [2] (подпункт 5.2.2.1).

### 12.8 Контроль точности результатов анализа

Контроль точности результатов анализа — в соответствии с 3.14.

### 12.9 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 3.15, значения погрешности результатов анализа  $\Delta$  приведены в таблице 10.

## 13 Методы определения массовой доли серебра

### 13.1 Область применения

Настоящий раздел устанавливает определение массовой доли серебра в меди в диапазоне от 0,0010 % до 0,02 % фотометрическим и атомно-абсорбционным методами.

### 13.2 Требования к погрешности анализа

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

Т а б л и ц а 11

В процентах

Диапазон массовой доли серебра	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta$	Предел	
		повторяемости $r$ ( $n=3$ )	воспроизводимости $R$
От 0,0010 до 0,0020 включ.	0,0005	0,0006	0,0007
Св. 0,0020 » 0,0040 »	0,0007	0,0008	0,0010
» 0,004 » 0,008 »	0,001	0,001	0,002
» 0,008 » 0,020 »	0,002	0,002	0,003
» 0,020	0,004	0,003	0,005

### 13.3 Фотометрический метод

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

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:  
- фотометр фотоэлектрический или спектрофотометр со всеми принадлежностями, обеспечивающие проведение измерений при длине волны 440 нм;

- весы лабораторные специального класса точности по ГОСТ 24104;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- колбы мерные 2—100—2, 2—500—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- стаканы В-1—50 ТС по ГОСТ 25336;
- воронку ВД-1—250 ХС по ГОСТ 25336.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- кислоту азотную по ГОСТ 4461, разбавленную 1: 1;
- кислоту серную по ГОСТ 4204, разбавленную 1: 1;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118;
- аммиак водный по ГОСТ 3760, разбавленный 1:5;
- аммоний уксуснокислый по ГОСТ 3117, раствор массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup>;
- соль динатриевую этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водную (трилон Б) по ГОСТ 10652, 0,1 М раствор;
- кислоту уксусную по ГОСТ 61;
- медь (II) сернокислую 5-водную по ГОСТ 4165;
- натрия N, N-диэтилдитиокарбамат 3-водный по ГОСТ 8864, раствор массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup>;

- натрий уксуснокислый 3-водный по ГОСТ 199;
- толуол по ГОСТ 5789;
- бумагу индикаторную, универсальную по [14];
- фильтры обеззоленные по [21] или другие средней плотности;
- диэтилдитиокарбамат меди, раствор;
- ацетатный буферный раствор с рН 4;
- серебро азотнокислое по ГОСТ 1277;
- аммоний азотнокислый по ГОСТ 22867;
- растворы серебра известной концентрации.

### 13.3.2 Метод анализа

Метод основан на реакции обесцвечивания диэтилдитиокарбамата меди под воздействием ионов серебра в ацетатном буферном растворе при рН 4,0. Оптическую плотность раствора измеряют при длине волны 440 нм.

Мешающее влияние меди устраняют при помощи трилона Б.

### 13.3.3 Подготовка к выполнению анализа

13.3.3.1 При приготовлении раствора трилона Б молярной концентрации 0,1 М навеску 37,22 г соли динатриевой этилендиамина-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водной растворяют в 1 дм<sup>3</sup> воды.

13.3.3.2 При приготовлении раствора диэтилдитиокарбамата меди навеску сернокислой меди массой 0,04 г помещают в стакан вместимостью 50 см<sup>3</sup>, растворяют в 40 см<sup>3</sup> воды и приливают аммиак до рН 9 (контролируя по индикаторной бумаге). Полученный раствор переносят в делительную воронку вместимостью 250 см<sup>3</sup>, добавляют 4,5 см<sup>3</sup> диэтилдитиокарбамата натрия, 20 см<sup>3</sup> толуола и экстрагируют в течение 2 мин. После разделения слоев водный слой помещают в другую делительную воронку и повторяют экстракцию с 10 см<sup>3</sup> толуола до тех пор, пока толуольный слой не станет бесцветным. Все толуольные вытяжки помещают в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

Хранят в склянке из темного стекла в темном месте. Это — основной раствор.

Для работы готовят разбавленный раствор. Непосредственно перед применением 15 см<sup>3</sup> основного раствора смешивают с 185 см<sup>3</sup> толуола.

13.3.3.3 При приготовлении ацетатного буферного раствора с рН 4 в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> помещают 11,5 см<sup>3</sup> уксусной кислоты, навеску 5,44 г уксуснокислого натрия, доливают водой до метки и перемешивают.

13.3.3.4 Для построения градуировочных графиков готовят растворы серебра известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации серебра 1 мг/см<sup>3</sup> навеску 0,1574 г азотнокислого серебра помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации серебра 50 мкг/см<sup>3</sup> 5 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

При приготовлении раствора В массовой концентрации серебра 5 мкг/см<sup>3</sup> 10 см<sup>3</sup> раствора Б помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

Все растворы серебра необходимо хранить в темном месте.

### 13.3.3.5 Построение градуировочного графика

В стаканы вместимостью 50 см<sup>3</sup> каждый помещают 0; 1,0; 2,0; 4,0; 6,0 и 8,0 см<sup>3</sup> раствора В, что соответствует 0; 5,0; 10,0; 20,0; 30,0 и 40,0 мкг серебра, прибавляют 2 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, и проводят все операции, как указано в 13.3.4.2.

По полученным значениям оптических плотностей растворов и соответствующим им значениям содержания серебра строят градуировочный график.

### 13.3.4 Выполнение анализа

13.3.4.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 3 и 4.

13.3.4.2 Навеску массой 1,0000 г помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, прибавляют 20 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1. После окончания бурной реакции раствор нагревают до полного растворения меди. Раствор охлаждают, прибавляют 10 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, и выпаривают до выделения паров серной кислоты. Если раствор окрашен в желтый цвет (органика), к содержимому колбы добавляют азотнокислый аммоний (на кончике шпателя) и нагревают до обесцвечивания раствора. Содержимое колбы охлаждают, стенки колбы обмывают от 5 до 7 см<sup>3</sup> воды, и нагревание продолжают

до выделения паров серной кислоты. Эту операцию повторяют два раза. Объем остатка серной кислоты должен быть около 2 см<sup>3</sup>.

Содержимое колбы охлаждают, прибавляют 10 см<sup>3</sup> воды и нагревают до кипения. Раствор охлаждают, нерастворимый осадок фильтруют на фильтр средней плотности, помещают фильтрат в стакан вместимостью 50 см<sup>3</sup>, фильтр промывают водой, небольшими порциями. Объем фильтрата и промывных вод не должен превышать 20 см<sup>3</sup>.

При массовой доле серебра менее 0,005 % используют весь раствор; если массовая доля серебра более 0,005 %, то фильтрат помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доливают до метки водой. Для дальнейшего анализа отбирают аликвотную часть.

Если при фильтровании выпадает осадок, то после выпаривания с серной кислотой остаток осторожно обмывают от 2 до 3 см<sup>3</sup> воды, добавляют 2 см<sup>3</sup> трилона Б, 10 см<sup>3</sup> буферной ацетатной смеси и нейтрализуют раствор по универсальной индикаторной бумаге до pH 4. Фильтрат или аликвотную часть (от 5 до 20 см<sup>3</sup>) помещают в стакан вместимостью 50 см<sup>3</sup> и выпаривают до 5 см<sup>3</sup>. После охлаждения приливают 2 см<sup>3</sup> трилона Б, нейтрализуют раствор аммиаком до оранжево-желтой окраски (pH 4).

Переносят раствор в делительную воронку, приливают ацетатный буферный раствор до объема 20 см<sup>3</sup> (метка на воронке), добавляют 10 см<sup>3</sup> разбавленного раствора диэтилдитиокарбамата натрия и экстрагируют 2 мин. После расслоения органический слой сливают в сухую пробирку с притертой пробкой. По истечении от 20 до 30 мин измеряют оптическую плотность при длине волны 440 нм в кювете толщиной поглощающего свет слоя от 20 до 10 мм.

Раствором сравнения при измерении оптической плотности служит раствор, проведенный через все стадии анализа, начиная с осаждения, и содержащий все реагенты за исключением серебра. Массу серебра устанавливают по градуировочному графику, построенному, как указано в 13.3.3.5.

#### **13.4 Атомно-абсорбционный метод**

##### **13.4.1 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы**

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- спектрофотометр атомно-абсорбционный с источником излучения на серебро;
- весы лабораторные специального класса точности по ГОСТ 24104;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- колбы 2—100—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- стаканы В-1—100 ТС по ГОСТ 25336;
- компрессор воздушный.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- ацетилен по ГОСТ 5457;
- пропан-бутан по ГОСТ 20448;
- воду бидистиллированную;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461, разбавленную 1:1; 2:1 и раствор молярной концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup>;
- кислоту азотную особой чистоты по ГОСТ 11125;
- ртуть (II) азотнокислую 1-водную (нитрат ртути) по ГОСТ 4520, раствор массовой концентрации 25 г/дм<sup>3</sup> в растворе азотной кислоты молярной концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup>;
- медь, стандартные образцы для спектрального анализа, содержащие 25,5·10<sup>-4</sup> % и 18,6·10<sup>-4</sup> % серебра соответственно. Можно применять электролитную медь с установленным содержанием серебра; растворы меди массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup>;
- серебро по ГОСТ 6836;
- растворы серебра известной концентрации.

##### **13.4.2 Метод анализа**

Метод основан на растворении пробы в азотной кислоте с добавлением соляной кислоты или нитрата ртути и измерении при длине волны 328,1 нм поглощения резонансного излучения атомами серебра, образующимися в результате атомизации при введении солянокислого или азотнокислого растворов серебра в пламя ацетилен-воздух.

##### **13.4.3 Подготовка к выполнению анализа**

###### **13.4.3.1 Приготовление растворов меди массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup>**

При приготовлении раствора меди массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup> навеску 10,0 г СО растворяют при нагревании в 70 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, и раствор упаривают для удаления основной

массы кислоты. Затем прибавляют 10 см<sup>3</sup> воды и нагревают до растворения солей. Раствор охлаждают и прибавляют 16 см<sup>3</sup> соляной кислоты. Раствор переводят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

10 см<sup>3</sup> раствора меди содержат: 25,5 мкг или 18,6 мкг серебра при использовании СО меди.

13.4.3.2 Для построения градуировочных графиков готовят растворы серебра известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации серебра 0,1 мг/см<sup>3</sup> навеску 0,1 г серебра растворяют в 5 см<sup>3</sup> азотной кислоты особой чистоты, раствор переводят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают до метки бидистиллированной водой и перемешивают. Раствор хранят в темном месте.

Такой же раствор может быть приготовлен следующим образом: навеску 0,1 г серебра растворяют в 25 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 2:1, добавляют 5 см<sup>3</sup> раствора нитрата ртути и нагревают до удаления оксидов азота. Раствор охлаждают, помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, разбавляют до метки бидистиллированной водой и перемешивают. Раствор хранят в темном месте.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации серебра 0,01 мг/см<sup>3</sup> 10 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и перемешивают. Раствор хранят не более 5 ч.

Такой же раствор может быть приготовлен следующим образом: 10 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают 5 см<sup>3</sup> раствора нитрата ртути и 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, разбавляют до метки бидистиллированной водой и перемешивают.

#### 13.4.3.3 Построение градуировочного графика

В мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> каждая помещают 0; 1,0; 2,0; 3,0 и 4,0 см<sup>3</sup> раствора Б, по 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты меди, по 16 см<sup>3</sup> соляной кислоты, доливают водой до метки и перемешивают. Полученные растворы содержат 0; 0,01; 0,02; 0,03; 0,04 мкг серебра.

Допускается приготовление растворов следующим образом. В мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают по 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, и по 2 см<sup>3</sup> раствора нитрата ртути. Затем в колбы приливают последовательно 0; 1,0; 2,0; 3,0; и 4,0 см<sup>3</sup> раствора Б, разбавляют водой до метки и перемешивают. Полученные растворы содержат 0; 0,01; 0,02; 0,03; 0,04 мкг серебра.

Допускается для построения градуировочного графика использовать СО меди с аттестованной массовой долей серебра.

При использовании раствора меди, приготовленного из СО, содержащего 18,6·10<sup>-4</sup> % серебра растворы для градуировочного графика содержат 19, 29, 39, 49 и 59 мкг серебра или 26, 36, 46, 56 и 66 мкг серебра при использовании раствора меди, приготовленного из СО, содержащего 25,5·10<sup>-4</sup> % серебра.

Далее проводят анализ, как указано в 13.3.4.2.

Приготовленные растворы анализируют на атомно-абсорбционном спектрофотометре. По полученным значениям оптических плотностей растворов и соответствующим им значениям содержания серебра строят градуировочный график.

### 13.4.4 Выполнение анализа

13.4.4.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 3 и 4.

13.4.4.2 Навеску меди массой 1,0000 г растворяют при нагревании в 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, и раствор упаривают до влажных солей. Затем прибавляют 10 см<sup>3</sup> воды и нагревают до растворения солей. Раствор охлаждают и прибавляют 16 см<sup>3</sup> соляной кислоты. Раствор переводят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают. Полученный раствор меди распыляют в пламя атомно-абсорбционного спектрофотометра и измеряют абсорбцию в пламени при длине волны 328,1 нм.

Одновременно проводят контрольный опыт со всеми применяемыми реактивами. Значение оптической плотности раствора контрольного опыта вычитают из значения оптической плотности анализируемого раствора.

Массу серебра в растворе устанавливают по градуировочному графику.

Допускается для определения массовой доли серебра использовать метод добавок.

13.4.4.3 Навеску меди массой 1,0 г помещают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, и 2 см<sup>3</sup> раствора нитрата ртути. Нагревают до растворения навески. Раствор затем охлаждают, помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, разбавляют водой до метки и перемешивают.

Измеряют поглощение линии серебра в пламени ацетилен-воздух при длине волны 328,1 нм одновременно с растворами контрольного опыта.

Допускается одновременное определение в анализируемом растворе цинка (от 0,0005 % до 0,006 %), никеля (от 0,1 % до 0,5 %), свинца (от 0,005 % до 0,06 %) и железа (от 0,01 % до 0,06 %).

### 13.5 Обработка результатов анализа

13.5.1 Массовую долю серебра  $X$ , %, при использовании фотометрического и атомно-абсорбционного методов вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1}{m} \cdot 10000, \quad (22)$$

где  $m_1$  — масса серебра, найденная по градуировочному графику, мкг;

$m$  — масса навески меди, г.

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

Если расхождение между наибольшим и наименьшим результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в стандарте [2] (подпункт 5.2.2.1).

### 13.6 Контроль точности результатов анализа

Контроль точности результатов анализа — в соответствии с 3.14.

### 13.7 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 3.15, значения погрешности результатов анализа  $\Delta$  приведены в таблице 11.

## 14 Методы определения массовой доли сурьмы

### 14.1 Область применения

В настоящем разделе установлено определение массовой доли сурьмы в меди в диапазоне от 0,0005 % до 0,1 % фотометрическим и атомно-абсорбционным методами.

### 14.2 Требования к погрешности анализа

Погрешность результатов анализа массовой доли сурьмы, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать приведенным в таблице 12.

Т а б л и ц а 12

В процентах

Диапазон массовой доли сурьмы	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 » 0,0030 »	0,0004	0,0004	0,0006
» 0,003 » 0,010 »	0,001	0,001	0,002
» 0,010 » 0,030 »	0,003	0,002	0,004
» 0,030 » 0,100 »	0,005	0,004	0,007

### 14.3 Фотометрический метод

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

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:  
- фотометр фотоэлектрический или спектрофотометр со всеми принадлежностями, обеспечивающими проведение измерений при длине волны 550 нм;

- центрифугу со всеми принадлежностями;
- весы лабораторные специального класса точности по ГОСТ 24104;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- колбы 2—100—2, 2—200—2, 2—500—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- стаканы В-1—100 ТС, В-1—150 ТС, В-1—400 ТС по ГОСТ 25336;

- воронку ВД-1—250 ХС по ГОСТ 25336;
- дефлегматор 250—19/26—29/32 ТС по ГОСТ 25336;
- колбы Кн-1—250—19/26 ТС, Кн-1—1000—34/35 ТС по ГОСТ 25336;
- цилиндры 2—100—1 по ГОСТ 1770;
- бюретку 1—1—2—50—0,1 по ГОСТ 29251;
- стекло часовое.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- кислоту соляную по ГОСТ 3118, раствор молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup> и разбавленную 7:3;
- кислоту серную по ГОСТ 4204;
- гидроксилламин солянокислый по ГОСТ 5456, раствор массовой концентрации 10 г/дм<sup>3</sup> в соляной кислоте молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup> (устойчив в течение 3 суток);
- медь по ГОСТ 859, раствор;
- натрий серноокислый безводный по ГОСТ 4166;
- сульфит натрия безводный по ГОСТ 5644, свежеприготовленный раствор массовой концентрации 10 г/дм<sup>3</sup>;
- водорода пероксид по ГОСТ 10929;
- родамин С (В), раствор массовой концентрации 0,4 г/дм<sup>3</sup> в растворе соляной кислоты молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup>;
- церий (IV) серноокислый, раствор массовой концентрации 42 г/дм<sup>3</sup>;
- изопропиловый эфир;
- сурьму трехокись;
- сурьму по ГОСТ 1089;
- растворы сурьмы известной концентрации.

#### 14.3.2 Метод анализа

Метод основан на образовании окрашенного соединения хлоркомплекса сурьмы (V) с родамином С (В) в органической фазе после экстракции хлоркомплекса сурьмы изопропиловым эфиром. Оптическую плотность растворов соединения сурьмы с родамином С (В) измеряют при длине волны 550 нм.

#### 14.3.3 Подготовка к выполнению анализа

14.3.3.1 При приготовлении раствора меди навеску меди по ГОСТ 859 массой 25 г растворяют в 150 см<sup>3</sup> соляной кислоты, прибавляя порциями 100 см<sup>3</sup> пероксида водорода. Во избежание преждевременного разложения пероксида водорода раствор постоянно охлаждают. Раствор меди переносят в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup> и доливают до метки соляной кислотой, разбавленной 7:3.

14.3.3.2 При приготовлении раствора серноокислого церия навеску соли 4,2 г нагревают с 5 см<sup>3</sup> серной кислоты до появления паров серной кислоты. К раствору приливают 50 см<sup>3</sup> воды, нагревают до растворения солей, охлаждают и переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

14.3.3.3 Для построения градуировочных графиков готовят растворы сурьмы известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации сурьмы 0,1 мг/см<sup>3</sup> навеску 0,120 г трехокиси сурьмы нагревают с 200 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 7:3, в конической колбе вместимостью 1000 см<sup>3</sup> со шлифом и дефлегматором до полного растворения. Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доливают до метки соляной кислотой, разбавленной 7:3.

Такой же раствор может быть приготовлен следующим образом: навеску 0,100 г тонкорастертой сурьмы помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> и растворяют при сильном нагревании в 20 см<sup>3</sup> серной кислоты. Раствор выпаривают до 5 см<sup>3</sup>, охлаждают, прибавляют 200 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 7:3. Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, ополаскивают колбу соляной кислотой той же концентрации и присоединяют к раствору в мерной колбе. Раствор доливают до метки соляной кислотой, разбавленной 7:3, и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации сурьмы 0,025 мг/см<sup>3</sup> пипеткой отбирают 25 см<sup>3</sup> раствора А в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки соляной кислотой, разбавленной 7:3, и перемешивают.

При приготовлении раствора В массовой концентрации сурьмы  $0,005 \text{ мг/см}^3$  пипеткой отбирают  $20 \text{ см}^3$  раствора В в мерную колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$ , доливают до метки соляной кислотой, разбавленной 7:3, и перемешивают.

Растворы Б и В устойчивы в течение 8 ч.

#### 14.3.3.4 Построение градуировочных графиков

Градуировочные графики строят соответственно значениям содержания сурьмы, указанным в таблице 13. Для этого в стаканы вместимостью от  $100$  до  $150 \text{ см}^3$  отбирают  $0$ ;  $0,5$ ;  $1,0$ ;  $1,5$ ;  $2,0$  и  $2,5 \text{ см}^3$  раствора сурьмы Б или В и объемы раствора меди, соответствующие таблице 13.

Растворы разбавляют соляной кислотой, разбавленной 7:3, до объема  $15 \text{ см}^3$ , прибавляют  $1 \text{ см}^3$  раствора сернистокислого натрия, накрывают часовым стеклом и нагревают до кипения. Далее проводят анализ, как указано в 14.3.4.2.

По найденным значениям оптической плотности и соответствующим им значениям содержания сурьмы строят градуировочный график.

Т а б л и ц а 13

Диапазон массовой доли сурьмы, %	Объем раствора меди, $\text{см}^3$	Объем раствора сурьмы, $\text{см}^3$	Масса сурьмы, мкг	Объем изопропилового эфира, $\text{см}^3$
Раствор В				
От $0,0005$ до $0,006$ включ.	4	0,5	2,5	10
	4	1,0	5,0	10
	4	1,5	7,5	10
	4	2,0	10,0	10
	4	2,5	12,5	10
Раствор Б				
Св. $0,006$ до $0,1$ включ.	2	0,5	12,5	50
	2	1,0	25,0	50
	2	1,5	37,5	50
	2	2,0	50,0	50
	2	2,5	62,5	50

### 14.3.4 Выполнение анализа

14.3.4.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 3 и 4.

14.3.4.2 Навеску меди массой, указанной в таблице 14, помещают в стакан вместимостью  $400 \text{ см}^3$  и растворяют в  $50 \text{ см}^3$  соляной кислоты, разбавленной 7:3, при добавлении небольшими порциями  $15 \text{ см}^3$  пероксида водорода. Избыток пероксида водорода и выделившийся хлор удаляют кипячением раствора.

Раствор охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью от  $100$  до  $250 \text{ см}^3$  и доливают до метки соляной кислотой, разбавленной 7:3.

Отмеряют пипеткой  $10 \text{ см}^3$  раствора в стакан вместимостью от  $100$  до  $150 \text{ см}^3$ , приливают  $1 \text{ см}^3$  раствора сернистокислого натрия и  $5 \text{ см}^3$  соляной кислоты, разбавленной 7:3, накрывают стакан часовым стеклом и нагревают до кипения. Раствор сразу же охлаждают холодной водой (ниже  $20 \text{ }^\circ\text{C}$ ) и прибавляют  $4 \text{ см}^3$  раствора сернокислого церия (IV). Через 1 мин приливают 10 капель раствора солянокислого гидроксиламина, хорошо перемешивают и переносят содержимое стакана и  $50 \text{ см}^3$  воды в делительную воронку вместимостью от  $100$  до  $150 \text{ см}^3$ . Отмеряют бюреткой изопропиловый эфир (таблица 14) и экстрагируют сурьму в течение 1 мин.

Т а б л и ц а 14

Диапазон массовой доли сурьмы, %	Масса навески меди, г	Объем мерной колбы, см <sup>3</sup>	Аликвотная часть раствора, см <sup>3</sup>	Объем изопропилового эфира, см <sup>3</sup>
От 0,0005 до 0,0025 включ.	5,0	100	10	10
Св. 0,0025 » 0,006 »	2,0	100	10	10
» 0,006 » 0,025 »	2,5	100	10	50
» 0,025 » 0,06 »	2,5	250	10	50
» 0,06 » 0,1 »	1,0	200	10	50

Водный раствор отбрасывают, экстракт промывают 2 см<sup>3</sup> раствора солянокислого гидроксилamina в течение 30 с. После отделения водного раствора экстракт промывают 5 см<sup>3</sup> 1 моль/дм<sup>3</sup> раствора соляной кислоты. Водный раствор отделяют, а к органическому слою добавляют 4 см<sup>3</sup> раствора родамина и взбалтывают содержимое воронки в течение 30 с. Избыток раствора родамина отделяют, экстракт сливают в стакан центрифуги и центрифугируют в течение 2 мин.

При отсутствии центрифуги экстракт сливают в стакан вместимостью от 100 до 150 см<sup>3</sup>, обезвоживают при помощи 0,5 г сернокислого натрия и помещают в цилиндр с притертой пробкой. Оптическую плотность экстракта измеряют при длине волны 550 нм в кювете толщиной поглощающего свет слоя 50 мм.

Раствором сравнения при измерении оптической плотности служит изопропиловый эфир.

Одновременно проводят два контрольных опыта со всеми применяемыми реактивами. Среднее значение оптической плотности контрольного опыта вычитают из значения оптической плотности анализируемого раствора.

Массу сурьмы в растворе устанавливают по градуировочному графику.

#### 14.3.5 Обработка результатов анализа

14.3.5.1 Массовую долю сурьмы  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 V}{m V_1 10000}, \quad (23)$$

где  $m_1$  — масса сурьмы, найденная по градуировочному графику, мкг;

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

$m$  — масса навески меди, г;

$V_1$  — объем аликвотной части анализируемого раствора, см<sup>3</sup>.

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

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в стандарте [2] (подпункт 5.2.2.1).

#### 14.3.6 Контроль точности результатов анализа

Контроль точности результатов анализа — в соответствии с 3.14.

#### 14.3.7 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 3.15, значения погрешности результатов анализа  $\Delta$  приведены в таблице 12.

14.3.8 Допускается определение массовой доли сурьмы экстракционно-фотометрическим методом с применением кристаллического фиолетового или бриллиантового зеленого.

### 14.4 Атомно-абсорбционный метод

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

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- спектрофотометр атомно-абсорбционный с источником излучения на сурьму;

- весы лабораторные специального класса точности по ГОСТ 24104;

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

- колбы 2—25—2, 2—50—2 по ГОСТ 1770;

- стаканы В-1—100 ТС, В-1—400 ТС по ГОСТ 25336;

- компрессор воздушный.



При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- ацетилен по ГОСТ 5457;
- пропан-бутан по ГОСТ 20448;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118, раствор молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup> и разбавленную 1:1;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461, раствор молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup> и разбавленную 1:1;
- кислоту серную по ГОСТ 4204;
- аммиак водный по ГОСТ 3760 и разбавленный 1:99;
- железо по ГОСТ 9849, раствор массовой концентрации 25 г/дм<sup>3</sup> в растворе азотной кислоты молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup>;
- медь по ГОСТ 859;
- сурьму по ГОСТ 1089;
- сурьму трехокись;
- растворы сурьмы известной концентрации;
- фильтры обеззоленные по [21].

#### 14.4.2 Метод анализа

Атомно-абсорбционный метод основан на измерении поглощения линии сурьмы в пламени ацетилен-воздух или пропан-бутан-воздух при длине волны 217,6 нм. При массовой доле сурьмы до 0,01 % предварительно выделают ее соосаждением на гидроксиде железа и растворением осадка в соляной кислоте.

#### 14.4.3 Подготовка к выполнению анализа

14.4.3.1 Для построения градуировочных графиков готовят растворы сурьмы известной концентрации согласно 14.3.3.3.

##### 14.4.3.2 Построение градуировочного графика

Для построения градуировочного графика в стаканы вместимостью 400 см<sup>3</sup> каждый помещают 1,0 или 5,0 г меди (в зависимости от массовой доли сурьмы) и растворяют в соответствии с 14.4.4.2 и 14.4.4.3. Затем добавляют 0; 0,25; 0,50; 1,00; 2,00; 3,00; 5,00 и 10,0 см<sup>3</sup> раствора А, что соответствует 0; 25; 50; 100; 200; 300; 500 и 1000 мкг сурьмы, и проводят анализ в соответствии с 14.4.4.2 или 14.4.4.3.

По полученным значениям оптической плотности и соответствующим им значениям концентрации сурьмы строят градуировочный график.

При построении графика значение сигнала фонового раствора вычитают из значения сигнала каждого раствора и проводят график из начала координат.

#### 14.4.4 Выполнение анализа

14.4.4.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 3 и 4.

14.4.4.2 Навеску меди массой 5,0000 г (при массовой доле сурьмы до 0,01 %) помещают в стакан вместимостью 400 см<sup>3</sup> и растворяют при нагревании в 25 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1. После удаления оксидов азота приливают 250 см<sup>3</sup> воды и 5 см<sup>3</sup> раствора железа, нагревают при температуре от 60 °С до 70 °С. Добавляют аммиак в таком количестве, чтобы вся медь перешла в аммиачный комплекс (синяя окраска раствора) и еще 5 см<sup>3</sup>.

Оставляют при 60 °С до коагуляции осадка, после чего фильтруют на фильтр средней плотности «белая лента». Промывают осадок на фильтре 2—3 раза горячим раствором аммиака 1:99.

Растворяют осадок в 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, собирая фильтрат в мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup>, и промывают фильтр 2—3 раза горячей водой. После охлаждения разбавляют водой до метки и перемешивают. Измеряют поглощение анализируемого раствора при длине волны 217,7 нм одновременно с раствором контрольного опыта и растворами для построения градуировочного графика.

Массу сурьмы устанавливают по градуировочному графику.

Допускается определение в анализируемом растворе висмута (от 0,0005 % до 0,005 %), олова (от 0,01 % до 0,06 %) и свинца (от 0,0005 % до 0,005 %).

14.4.4.3 Навеску меди массой 1,0000 г (при массовой доле сурьмы свыше 0,01 %) помещают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup> и растворяют в объеме от 10 до 15 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1. После растворения навески приливают 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, переводят в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, разбавляют до метки раствором соляной кислоты 1 моль/дм<sup>3</sup> и перемешивают.

Измеряют поглощение, как описано в 14.4.4.2.

#### 14.4.5 Обработка результатов анализа

14.4.5.1 Массовую долю сурьмы  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{(m_1 - m_2)}{m \cdot 10000}, \quad (24)$$

где  $m_1$  — масса сурьмы в растворе анализируемой пробы, найденная по градуировочному графику, мкг;  
 $m_2$  — масса сурьмы в растворе контрольного опыта, мкг;  
 $m$  — масса навески меди, г.

14.4.5.2 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 12.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в стандарте [2] (подпункт 5.2.2.1).

#### 14.4.6 Контроль точности результатов анализа

Контроль точности результатов анализа — в соответствии с 3.14.

#### 14.4.7 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 3.15, значения погрешности результатов анализа  $\Delta$  приведены в таблице 12.

## 15 Методы определения массовой доли висмута

### 15.1 Область применения

В настоящем разделе установлены фотометрический (при массовой доле от 0,00005 % до 0,02 %) и атомно-абсорбционный (при массовой доле от 0,0003 % до 0,005 %) методы определения массовой доли висмута в меди.

### 15.2 Требования к погрешности анализа

Погрешность результатов анализа массовой доли висмута, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать приведенным в таблице 15.

Т а б л и ц а 15

В процентах

Диапазон массовой доли висмута	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta$	Предел	
		повторяемости $r$ ( $n=2$ )	воспроизводимости $R$
От 0,00005 до 0,00010 включ.	0,00001	0,00002	0,00002
Св. 0,0001 » 0,0003 »	0,0001	0,0001	0,0002
» 0,0003 » 0,0010 »	0,0002	0,0002	0,0003
» 0,0010 » 0,0030 »	0,0004	0,0004	0,0006
» 0,0030 » 0,0050 »	0,0006	0,0006	0,0009
» 0,005 » 0,020 »	0,004	0,002	0,005

### 15.3 Фотометрический метод

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

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:  
 - фотометр фотоэлектрический или спектрофотометр со всеми принадлежностями, обеспечивающие проведение измерений при длине волны от 434 до 450 нм;

- центрифугу со всеми принадлежностями;
- весы лабораторные специального класса точности по ГОСТ 24104;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- колбы мерные 2—10—2, 2—50—2, 2—500—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- стаканы В-1—250 ТС, В-1—400 ТХС по ГОСТ 25336;
- воронку ВД-1—250 ХС по ГОСТ 25336;
- мензурку 100 по ГОСТ 1770;
- стекло часовое.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- кислоту соляную по ГОСТ 3118, разбавленную 1:1 и раствор молярной концентрации 0,2 моль/дм<sup>3</sup>;
- кислоту серную по ГОСТ 4204 молярной концентрации 5 моль/дм<sup>3</sup>;
- кислоту бромистоводородную по ГОСТ 2062;
- аммиак водный по ГОСТ 3760, разбавленный 1:1;
- железо (III) хлорид 6-водный по ГОСТ 4147, раствор массовой концентрации 10 г/дм<sup>3</sup> в растворе соляной кислоты 0,2 моль/дм<sup>3</sup>. 1 см<sup>3</sup> раствора содержит 2 мг железа;
- натрия гидроксид (натрия гидроокись) по ГОСТ 4328, раствор массовой концентрации 80,0 г/дм<sup>3</sup>;
- хлороформ по ГОСТ 20015;
- аммоний хлористый по ГОСТ 3773, раствор массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup>;
- кислоту винную по ГОСТ 5817, раствор массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup>;
- гидроксилламин солянокислый по ГОСТ 5456, раствор массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup>;
- калий цианистый по [25], раствор массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup>;
- соль динатриевую этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты двуводную (трилон Б) по ГОСТ 10652, раствор массовой концентрации 50 г/дм<sup>3</sup>;
- натрия N, N-диэтилдитиокарбамат (Na-ДДТК) 3-водный по ГОСТ 8864, раствор;
- тимолфталеин, раствор массовой концентрации 40 г/дм<sup>3</sup> в этиловом спирте;
- натрий углекислый кислый по ГОСТ 4201;
- промывной раствор;
- натрий фосфорноватистоокислый 1-водный по ГОСТ 200, раствор массовой концентрации 300 г/дм<sup>3</sup>;
- спирт этиловый по ГОСТ 18300;
- соль закиси железа и аммония двойную сернокислую (соль Мора) по ГОСТ 4208;
- калий йодистый по ГОСТ 4232, раствор;
- висмут металлический Ви00 по ГОСТ 10928;
- растворы висмута известной концентрации;
- бумагу индикаторную универсальную по [13];
- кислоту азотную по ГОСТ 4461 и разбавленную 1:1;
- кислоту аскорбиновую, раствор массовой концентрации 50 г/дм<sup>3</sup> свежеприготовленный;
- кислоту хлорную по [23];
- бумагу фильтровальную лабораторную по ГОСТ 12026;
- олово двуххлористое по [26].

### 15.3.2 Метод анализа

Метод основан на образовании йодидного комплекса висмута в сернокислом растворе. Висмут отделяют от мешающих элементов соосаждением с гидроксидом железа или экстракцией диэтилдитиокарбамата висмута хлороформом. Оптическую плотность раствора йодидного комплекса висмута измеряют при длине волны от 450 до 470 нм.

### 15.3.3 Подготовка к выполнению анализа

15.3.3.1 При приготовлении раствора Na-ДДТК навеску 2,0 г Na-ДДТК растворяют в 100 см<sup>3</sup> воды, в которой был предварительно растворен 1,0 г углекислого кислого натрия. Раствор фильтруют.

15.3.3.2 При приготовлении промывного раствора к 30 см<sup>3</sup> раствора Na-ДДТК приливают 1000 см<sup>3</sup> воды, 10 см<sup>3</sup> раствора цианистого калия и 1 см<sup>3</sup> раствора тимолфталеина. По каплям приливают раствор хлористого аммония до исчезновения синей окраски.

15.3.3.3 При приготовлении раствора йодистого калия навеску 200 г йодистого калия растворяют в 300 см<sup>3</sup> воды, прибавляют 30 см<sup>3</sup> раствора натрия фосфорноватистоокислого, доливают водой до 1000 см<sup>3</sup> и перемешивают.

15.3.3.4 Для построения градуировочных графиков готовят растворы висмута известной концентрации.

При приготовлении раствора А массовой концентрации висмута 0,1 мг/см<sup>3</sup> навеску 0,100 г висмута растворяют в 5 см<sup>3</sup> азотной кислоты. Оксиды азота удаляют нагреванием. Раствор охлаждают и помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, приливают 65 см<sup>3</sup> азотной кислоты, доливают водой до метки и перемешивают.

При приготовлении раствора Б массовой концентрации висмута 0,01 мг/см<sup>3</sup> 50 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, приливают 5 см<sup>3</sup> азотной кислоты, доливают водой до метки и перемешивают. Полученный раствор хранят не более 5 ч.

### 15.3.3.5 Построение градуировочного графика

Для построения градуировочного графика в стаканы вместимостью 250 см<sup>3</sup> каждый помещают 0; 0,5; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0 и 5,0 см<sup>3</sup> раствора Б, что соответствует 0; 5; 10; 20; 30; 40 и 50 мкг висмута. Во все стаканы прибавляют по 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, 5 см<sup>3</sup> раствора хлорида железа и доливают водой до объема от 50 до 60 см<sup>3</sup>. Затем добавляют аммиак до получения рН от 7,5 до 8,5 и 2 см<sup>3</sup> в избытке. Раствор нагревают до температуры от 70 °С до 80 °С и далее поступают, как указано в 15.3.4.2 и 15.3.4.3.

По полученным значениям оптических плотностей и соответствующим значениям содержания висмута строят градуировочный график.

### 15.3.4 Выполнение анализа

15.3.4.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 3 и 4.

15.3.4.2 Навеску меди массой, указанной в таблице 16, помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, растворяют в объеме от 20 до 40 см<sup>3</sup> соляной кислоты под часовым стеклом.

Т а б л и ц а 16

Диапазон массовой доли висмута, %	Масса навески меди, г
От 0,00005 до 0,00030 включ.	10,0000
Св. 0,0003 » 0,0010 »	5,0000
» 0,001 » 0,005 »	3,0000—1,0000
» 0,005 » 0,020 »	0,5000

Раствор выпаривают примерно до 5 см<sup>3</sup>, прибавляют 100 см<sup>3</sup> воды и 5 см<sup>3</sup> раствора железа. Раствор нагревают до температуры от 50 °С до 60 °С и прибавляют раствор аммиака, разбавленный 1:1, в таком количестве, чтобы вся медь перешла в аммиачный комплекс, и еще 10 см<sup>3</sup> (рН раствора от 7,5 до 8,5).

Содержимое стакана нагревают до температуры от 70 °С до 80 °С и оставляют на время от 20 до 30 мин. Осадок гидроксидов фильтруют через фильтр средней плотности и промывают на фильтре 3—4 раза горячей водой.

Осадок с фильтра смывают струей горячей воды в стакан, в котором проводили осаждение, и прибавляют 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, фильтр промывают горячей водой до полного удаления железа.

К раствору приливают воду до объема 50 см<sup>3</sup>. Осаждение гидроксидов аммиаком повторяют, как указано выше. Полученный раствор выпаривают до объема от 3 до 5 см<sup>3</sup>, помещают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup> и выпаривают почти досуха. К остатку добавляют 1 см<sup>3</sup> азотной кислоты, нагревают до появления окислов азота, охлаждают, добавляют 3 см<sup>3</sup> хлорной кислоты и выпаривают до паров хлорной кислоты. Раствор охлаждают, добавляют 2 см<sup>3</sup> бромистоводородной кислоты и выпаривают до влажного остатка.

К остатку прибавляют 2 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты, 1 см<sup>3</sup> раствора фосфорноватистокислого натрия, 1 см<sup>3</sup> воды и нагревают до растворения. Раствор выдерживают при температуре от 70 °С до 80 °С в течение 10 мин. Раствор охлаждают, помещают в мерную колбу вместимостью 10 см<sup>3</sup>, прибавляют 1 см<sup>3</sup> раствора йодистого калия, доливают водой до метки и перемешивают. Далее поступают, как указано в 15.3.4.3.

Параллельно проводят контрольные опыты со всеми применяемыми реактивами и растворами, но без добавления меди.

15.3.4.3 Раствор выпаривают до объема 2 см<sup>3</sup> и добавляют 10 см<sup>3</sup> воды, 5 см<sup>3</sup> раствора винной кислоты, 3 см<sup>3</sup> раствора трилона Б и 0,1 см<sup>3</sup> раствора тимолфталейна. По каплям прибавляют раствор гидроксида натрия до изменения окраски от оранжевой до синей. К раствору прибавляют 1 см<sup>3</sup> раствора солянокислого гидроксилamina, 3 см<sup>3</sup> раствора цианистого калия и, после перемешивания, — 3 см<sup>3</sup> раствора хлористого аммония до рН от 9 до 10. При другом значении рН добавляют раствор гидроксида натрия или раствор хлористого аммония. Раствор переносят в делительную воронку, приливают 50 см<sup>3</sup> воды и 1 см<sup>3</sup> раствора трилона Б. Затем добавляют 10 см<sup>3</sup> хлороформа и встряхивают в течение 2 мин. Органическую фазу помещают во вторую делительную воронку. Водную фазу экстрагируют дважды: сначала 10 см<sup>3</sup>, а затем 5 см<sup>3</sup> хлороформа, встряхивая каждый раз в течение 2 мин, добавляя перед каждой экстракцией по 1 см<sup>3</sup> раствора Na-ДДТК. Органические фазы объединяют и промывают в течение 5 мин 15 см<sup>3</sup> промывного раствора, к которому добавляют одну каплю раствора Na-ДДТК.

Из промытой органической фазы висмут реэкстрагируют дважды, добавляя каждый раз по 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, и встряхивая в течение 2 мин. Объединенные солянокислые реэкстракты помещают в стакан и выпаривают досуха. Остаток растворяют в 5 см<sup>3</sup> азотной кислоты и 2 см<sup>3</sup> хлорной кислоты и затем выпаривают досуха.

Если остаток окрашен, повторяют обработку его азотной и хлорной кислотами. Обесцвеченный остаток растворяют при нагревании в 2 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты. Раствор охлаждают, помещают в мерную колбу вместимостью 10 см<sup>3</sup>, прибавляют воду до объема от 6 до 7 см<sup>3</sup> и 1 см<sup>3</sup> раствора фосфорноватистокислого натрия. Через 10 мин прибавляют 1 см<sup>3</sup> раствора йодистого калия, раствор доливают до метки водой и перемешивают.

Если раствор непрозрачный, то помещают содержимое мерной колбы в пробирку для центрифуги и центрифугируют в течение 5 с или отфильтровывают. Оптическую плотность раствора измеряют при длине волн от 450 до 470 нм в кювете толщиной поглощающего свет слоя 50 мм. Раствором сравнения служит вода.

Среднее значение оптической плотности растворов контрольных опытов вычитают из значения оптической плотности анализируемого раствора.

15.3.4.4 Определение висмута допускается проводить следующим образом: фильтрат, полученный по 15.3.4.2, нагревают до температуры от 40 °С до 50 °С и добавляют в него по каплям раствор двуххлористого олова до потемнения раствора и еще 1 см<sup>3</sup>. Добавляют немного фильтробумажной массы, нагревают до кипения и оставляют на время от 10 до 15 мин при температуре от 70 °С до 80 °С до коагуляции осадка. Затем осадок фильтруют на плотный фильтр «синяя лента», в конус которого вложена фильтробумажная масса, и промывают 3—4 раза горячей водой. Фильтр с осадком отбрасывают.

К фильтрату приливают 4 см<sup>3</sup> раствора винной кислоты, 5 см<sup>3</sup> раствора йодистого калия и объем от 1,0 до 1,5 см<sup>3</sup> раствора аскорбиновой кислоты, перемешивают, помещают полученный раствор в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, разбавляют водой до метки и снова перемешивают. По истечении от 10 до 15 мин измеряют оптическую плотность при длине волны от 434 до 450 нм в кювете толщиной поглощающего свет слоя 30 мм или 50 мм. Раствором сравнения служит вода.

Массу висмута определяют по градуировочному графику.

### 15.3.5 Обработка результатов анализа

15.3.5.1 Массовую долю висмута  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1}{m \cdot 10^4}, \quad (25)$$

где  $m_1$  — масса висмута, найденная по градуировочному графику, мкг;

$m$  — масса навески меди, г.

15.3.5.2 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 15.

Если расхождение между наибольшим и наименьшим результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в стандарте [2] (подпункт 5.2.2.1).

### 15.3.6 Контроль точности результатов анализа

Контроль точности результатов анализа — в соответствии с 3.14.

### 15.3.7 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 3.15, значения погрешности результатов анализа  $\Delta$  приведены в таблице 15.

## 15.4 Атомно-абсорбционный метод

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

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- спектрофотометр атомно-абсорбционный с источником излучения на висмут;
- весы лабораторные специального класса точности по ГОСТ 24104;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- колбы мерные 2—25—2, 2—50—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- стаканы В-1—400 ТХС по ГОСТ 25336;
- компрессор воздушный.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- ацетилен по ГОСТ 5457;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118 и разбавленную 1:1;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461, раствор молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup> и разбавленную 1:1;
- аммиак водный по ГОСТ 3760 и раствор 1:99;
- железо по ГОСТ 9849, раствор массовой концентрации 15 г/дм<sup>3</sup> в растворе азотной кислоты 1 моль/дм<sup>3</sup>;
- медь по ГОСТ 859;
- висмут марки Ви00 по ГОСТ 10928;
- растворы висмута известной концентрации.

#### 15.4.2 Метод анализа

Атомно-абсорбционный метод основан на растворении пробы в азотной кислоте, отделении висмута на гидроксиде железа и последующем измерении поглощения висмута в солянокислом растворе при длине волны 223,1 нм в пламени ацетилен-воздух.

#### 15.4.3 Подготовка к выполнению анализа

15.4.3.1 Для построения градуировочных графиков готовят растворы висмута известной концентрации согласно 15.3.3.4.

##### 15.4.3.2 Построение градуировочного графика

Для построения градуировочного графика в стаканы вместимостью 400 см<sup>3</sup> каждый помещают по 5,0 г или 1,0 г меди в зависимости от массовой доли висмута и растворяют в соответствии с 15.4.4.2. Затем добавляют 0; 1,5; 5,0; 10,0; 15,0; 20,0 и 25,0 см<sup>3</sup> раствора Б, что соответствует 0; 15; 50; 100; 150; 200 и 250 мкг висмута, или 0; 0,5; 1,0; 2,0; 3,0; 5,0 см<sup>3</sup> раствора А, что соответствует 0; 50; 100; 200; 300 и 500 мкг висмута, и проводят анализ в соответствии с 15.3.3.5.

По полученным значениям оптической плотности и соответствующим им концентрациям висмута строят градуировочный график.

#### 15.4.4 Выполнение анализа

15.4.4.1 Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — в соответствии с разделами 3 и 4.

15.4.4.2 Навеску меди массой 5,0000 г (при массовой доле висмута от 0,0003 % до 0,005 %) и 1,0000 г (при массовой доле висмута свыше 0,005 %) помещают в стакан вместимостью 400 см<sup>3</sup> и растворяют в объеме от 20 до 25 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1. Нагревают до удаления оксидов азота. Затем приливают 250 см<sup>3</sup> воды и 5 см<sup>3</sup> раствора железа, нагревают до температуры от 60 °С до 70 °С. Добавляют аммиак в таком количестве, чтобы вся медь перешла в аммиачный комплекс, и еще 5 см<sup>3</sup>. Выдерживают при температуре 70 °С до коагуляции осадка. После этого фильтруют через фильтр средней плотности «белая лента» и промывают осадок на фильтре 2—4 раза горячим раствором аммиака (1:99). Осадок на фильтре растворяют в 10 см<sup>3</sup> горячего раствора соляной кислоты, промывают 2—3 раза горячей водой. Раствор охлаждают, помещают в мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup>, разбавляют водой до метки и перемешивают.

Измеряют оптическую плотность раствора при длине волны 223,1 нм одновременно с раствором контрольного опыта и растворами для построения градуировочного графика.

Массу висмута устанавливают по градуировочному графику.

Допускается определение в анализируемом растворе сурьмы (от 0,0005 % до 0,02 %), олова (от 0,01 % до 0,06 %) и свинца (от 0,0005 % до 0,005 %).

#### 15.4.5 Обработка результатов анализа

15.4.5.1 Массовую долю висмута  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1}{m \cdot 10^4}, \quad (26)$$

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

$m$  — масса навески меди, г.

15.4.5.2 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 15.

Если расхождение между наибольшим и наименьшим результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в стандарте [2] (подпункт 5.2.2.1).

**15.4.6 Контроль точности результатов анализа**

Контроль точности результатов анализа — в соответствии с 3.14.

**15.4.7 Оформление результатов анализа**

Результаты анализа оформляют в соответствии с 3.15, значения погрешности результатов анализа  $\Delta$  приведены в таблице 15.

**16 Метод определения массовой доли хрома и кадмия****16.1 Область применения**

Настоящий раздел устанавливает определение массовой доли хрома в диапазоне от 0,00005 % до 0,00055 % и кадмия в диапазоне от 0,00002 % до 0,00060 % в меди атомно-абсорбционным методом.

**16.2 Требования к погрешности анализа**

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

Т а б л и ц а 17

В процентах

Компонент	Диапазон массовых долей компонента	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta$	Предел	
			повторяемости $r$ ( $n=2$ )	воспроизводимости $R$
Хром	От 0,00005 до 0,00015 включ.	0,00004	0,00004	0,00006
	Св. 0,00015 » 0,00055 »	0,00010	0,00010	0,00014
Кадмий	От 0,00002 до 0,00005 включ.	0,00002	0,00002	0,00003
	Св. 0,00005 » 0,00015 »	0,00003	0,00003	0,00004
	» 0,00015 » 0,00045 »	0,00006	0,00007	0,00009
	» 0,00045 » 0,00060 »	0,00018	0,00020	0,00025

**16.3 Определение массовой доли хрома****16.3.1 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы**

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- электролизную установку постоянного тока;
- электроды из платины сетчатые по ГОСТ 6563;
- спектрофотометр атомно-абсорбционный с источником излучения на хром;
- компрессор воздушный;
- весы лабораторные специального класса точности по ГОСТ 24104;
- колбы мерные 2—100—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- пробирки П—2—10—0,2 ХС по ГОСТ 1770;
- цилиндры 2—100—2 по ГОСТ 1770;
- стаканы Н-1—50, Н-1—100, Н-1—250, Н-1—400 ТС по ГОСТ 25336;
- пипетки 1—2—1—5 и 1—2—1—10 по ГОСТ 29227;
- стекло часовое.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- ацетилен по ГОСТ 5457;
- кислоту азотную особой чистоты по ГОСТ 11125 или кислоту азотную по ГОСТ 4461, прокипяченную до удаления оксидов азота или перегнанную в кварцевом аппарате, разбавленную 1:1;
- кислоту соляную особой чистоты по ГОСТ 14261 или кислоту соляную по ГОСТ 3118, разбавленную 1:1;
- кислоту серную особой чистоты по ГОСТ 14262 или кислоту серную по ГОСТ 4204, разбавленную 1:1;
- калий двуххромовокислый по ГОСТ 4220, перекристаллизованный и высушенный до постоянной массы при температуре от 140 °С до 150 °С;

- хром по ГОСТ 5905;
- медь по ГОСТ 859, раствор массовой концентрации 20 г/дм<sup>3</sup>;
- калий хромовокислый по ГОСТ 4459;
- воду дистиллированную по ГОСТ 6709, дополнительно очищенную по ГОСТ 4517 перегонкой в кварцевом аппарате (или стеклянном приборе);
- водорода пероксид по ГОСТ 10929;
- СО состава меди с аттестованной характеристикой хрома (кадмия).

### 16.3.2 Метод анализа

Метод основан на измерении поглощения резонансной линии хрома при длине волны 357,9 нм при введении анализируемого раствора в пламя ацетилен-воздух после отделения меди электролизом.

### 16.3.3 Подготовка к выполнению анализа

#### 16.3.3.1 Приготовление растворов хрома известной концентрации

##### Раствор А

**Метод 1:** навеску двуххромовокислого калия массой 0,2828 г, предварительно перекристаллизованного и высушенного, помещают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают 20 см<sup>3</sup> воды и перемешивают до растворения навески. Затем добавляют 1 см<sup>3</sup> серной кислоты и, после охлаждения, приливают пероксид водорода до прекращения бурного выделения газа. Оставляют при комнатной температуре до полного исчезновения желтой окраски (несколько часов). Затем переводят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, приливают 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавляют водой до метки и перемешивают.

1 см<sup>3</sup> раствора А содержит 0,1 мг хрома.

**Метод 2:** навеску хрома массой 0,1000 г помещают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>, добавляют 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты и нагревают до растворения навески на кипящей водяной бане. Затем раствор упаривают до сухих солей, добавляют 5 см<sup>3</sup> азотной кислоты, и раствор выпаривают до влажных солей. Операцию обработки солей азотной кислотой проводят еще три раза. К влажным солям в стакане приливают от 50 до 70 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, помещают полученный раствор в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают до метки азотной кислотой, разбавленной 1:1, и перемешивают.

От полученного раствора отбирают аликвотную часть от 10 до 20 см<sup>3</sup> и помещают ее в стакан вместимостью 50 см<sup>3</sup> для проверки на присутствие в растворе хлорид-иона с использованием азотнокислого серебра. Если в растворе обнаружен хлорид-ион, обработку пробы хрома азотной кислотой повторяют.

**Метод 3:** навеску хромовокислого калия массой 0,3735 г помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, растворяют в воде, доводят до метки водой и перемешивают. Раствор готовят перед применением, его свойства сохраняются в течение одних суток.

##### Раствор Б

Аликвотную часть (10 см<sup>3</sup>) раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, разбавляют водой до метки и перемешивают.

1 см<sup>3</sup> раствора Б содержит 0,01 мг хрома.

#### 16.3.3.2 Приготовление растворов сравнения

В мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> каждая помещают 0; 1,0; 2,0; 5,0 и 10 см<sup>3</sup> раствора Б, что соответствует 0; 0,1; 0,2; 0,5 и 1,0 мг/дм<sup>3</sup> хрома, доводят водой до метки и перемешивают.

#### 16.3.3.3 Построение градуировочного графика

Растворы сравнения распыляют в пламени ацетилен-воздух, регистрируя поглощение при длине волны 357,9 нм для всех градуировочных растворов, последовательно от меньшей массовой концентрации к большей и в обратном порядке.

По полученным значениям оптических плотностей растворов и соответствующим им значениям массовых концентраций строят градуировочный график в прямоугольных координатах. При построении графика для каждой точки используют среднее значение двух измерений оптической плотности.

16.3.3.4 Построение градуировочного графика при определении массовой концентрации кадмия после измерения массовой концентрации хрома

Для построения градуировочного графика готовят растворы кадмия известной концентрации. Для этого в мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> каждая помещают 0; 0,2; 0,4; 1,0; 2,0; 4,0; 10,0 см<sup>3</sup> раствора Б и 1,0 см<sup>3</sup> раствора А, приготовленных по 16.4.3.2, что соответствует 0; 0,01; 0,02; 0,05; 0,1; 0,2; 0,5 и 1,0 мг (0,0; 0,1; 0,2; 0,5; 1,0; 2,0; 5,0; 10,0 мг/дм<sup>3</sup>) кадмия. Доливают водой до метки, перемешивают. Растворы распыляют в пламени ацетилен-воздух и измеряют поглощение линии кадмия при длине волны 228,8 нм последовательно по возрастанию массовой концентрации элемента в растворе и в обратном порядке. По полученным данным строят градуировочный график в прямоугольных координатах.



### 16.3.4 Выполнение анализа

16.3.4.1 Общие требования к методам анализа, средствам измерений и требования безопасности при выполнении измерений — в соответствии с разделами 3 и 4.

16.3.4.2 Массовую долю хрома и кадмия определяют не менее чем по двум навескам меди. Одновременно с проведением анализа в тех же условиях проводят два контрольных опыта для внесения соответствующей поправки в результат анализа, вычитая значение контрольного опыта из результата определения при анализе пробы.

16.3.4.3 Масса навески меди и вместимость мерной посуды в зависимости от массовой доли хрома приведены в таблице 18.

Т а б л и ц а 18

Массовая доля хрома, %	Масса навески, г	Вместимость мерной посуды, см <sup>3</sup>	Масса хрома в растворе сравнения, мг
От 0,00005 до 0,00015 включ.	4,00	10,0	0,4
Св. 0,00015 » 0,00055 »	2,00	10,0	1,0

16.3.4.4 Навеску меди помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, приливают от 20 до 30 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, накрывают часовым стеклом и выдерживают без нагревания до прекращения выделения оксидов азота. Затем стекло снимают, обмывают его водой над стаканом, раствор в стакане нагревают до растворения навески.

Приливают воды до объема 200 см<sup>3</sup> и добавляют 5 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1. В полученный раствор опускают платиновые сетчатые электроды и подвергают электролизу при плотности тока от 2,0 до 3,0 А/дм<sup>2</sup> и напряжении от 2,2 до 2,5 В при перемешивании. Когда раствор обесцветится, электролиз прекращают. Электроды вынимают и промывают водой, а электролит упаривают до сухих солей. Затем соли растворяют в объеме от 3 до 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, и раствор помещают в мерную пробирку вместимостью 10 см<sup>3</sup>, доводят до метки водой и перемешивают.

Полученный раствор, растворы контрольного опыта и растворы сравнения распыляют в обогащенном воздушно-ацетиленовом пламени, регистрируя поглощение при длине волны 357,9 нм. Условия измерения подбирают в соответствии с маркой (моделью) используемого прибора.

Для градуировки прибора применяют растворы сравнения массовой концентрации хрома от 0,1 до 1,0 мг/дм<sup>3</sup>.

16.3.4.5 После измерения массовой концентрации хрома в анализируемом растворе допускается проводить определение массовой концентрации кадмия, распыляя раствор в пламени ацетилен-воздух и измеряя поглощение резонансной линии кадмия при длине волны 228,8 нм. Массу кадмия определяют по градуировочному графику, построенному, как указано в 16.3.3.4.

### 16.3.5 Обработка результатов анализа

16.3.5.1 Массовую долю хрома  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{(m_1 - m_2) V}{m \cdot 10000}, \quad (27)$$

где  $m_1$  — массовая концентрация хрома в анализируемом растворе, найденная по градуировочному графику, мг/дм<sup>3</sup>;

$m_2$  — концентрация хрома в растворе контрольного опыта, мг/дм<sup>3</sup>;

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

$m$  — масса навески меди, г.

Аналогично рассчитывают массовую долю кадмия.

16.3.5.2 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  $P = 0,95$ ) пределов повторяемости  $r$ , приведенных в таблице 17.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в стандарте [2] (подпункт 5.2.2.1).

### 16.3.6 Контроль точности результатов анализа

Контроль точности результатов анализа — в соответствии с 3.14.

### 16.3.7 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 3.15, значения погрешности результатов анализа  $\Delta$  приведены в таблице 17.

### 16.4 Определение массовой доли кадмия

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

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- спектрофотометр атомно-абсорбционный с источником излучения на хром;
- компрессор воздушный;
- весы лабораторные специального класса точности по ГОСТ 24104;
- стаканы Н-1—100 ТХС по ГОСТ 25336;
- колбы мерные 2—100—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- цилиндр 2—100—1 по ГОСТ 1770;
- пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- ацетилен по ГОСТ 5457;
- кислоту азотную особой чистоты по ГОСТ 11125 или кислоту азотную по ГОСТ 4461, разбавленную

1:1;

- медь по ГОСТ 859, раствор массовой концентрации 20 г/дм<sup>3</sup>;
- кадмий по ГОСТ 1467, марка Кд0.

#### 16.4.2 Метод анализа

Метод основан на измерении поглощения резонансной линии кадмия при длине волны 228,8 нм при введении анализируемого раствора в воздушно-ацетиленовое пламя.

#### 16.4.3 Подготовка к выполнению анализа

16.4.3.1 При приготовлении раствора меди массовой концентрации 20 г/дм<sup>3</sup> навеску меди массой 2,00 г растворяют при нагревании в объеме от 15 до 20 см<sup>3</sup> азотной кислоты до удаления оксидов азота. Охлаждают и помещают раствор в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

16.4.3.2 Приготовление растворов кадмия известной концентрации

**Раствор А:** навеску кадмия массой 1,0000 г растворяют в 15 см<sup>3</sup> азотной кислоты и 10 см<sup>3</sup> воды при нагревании до растворения навески и прекращения выделения паров оксидов азота. Затем раствор помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, разбавляют водой до метки и перемешивают.

1 см<sup>3</sup> раствора А содержит 1 мг кадмия.

**Раствор Б:** отбирают пипеткой 5 см<sup>3</sup> раствора А и помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, разбавляют водой до метки и перемешивают.

1 см<sup>3</sup> раствора Б содержит 0,05 мг кадмия.

**Раствор В:** отбирают пипеткой 10 см<sup>3</sup> раствора Б и помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, разбавляют водой до метки и перемешивают.

1 см<sup>3</sup> раствора В содержит 0,005 мг кадмия.

#### 16.4.3.3 Построение градуировочного графика

В мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> каждая помещают: 0; 0,5; 1,0; 3,0; 5,0; 10 см<sup>3</sup> раствора В, что соответствует 0; 0,0025; 0,005; 0,015; 0,025; 0,050 мг кадмия. Приливают по 50 см<sup>3</sup> раствора меди, разбавляют водой до метки и перемешивают. Градуировочные растворы распыляют в пламени ацетилен-воздух, регистрируя поглощение линии кадмия при длине волны 228,8 нм последовательно от меньшей к большей массовой концентрации и в обратном порядке.

По полученным значениям оптических плотностей градуировочных растворов и соответствующим им значениям массовых концентраций кадмия строят график в прямоугольных координатах. При построении графика для каждой точки используют среднее значение двух измерений оптической плотности.

#### 16.4.4 Выполнение анализа

16.4.4.1 Общие требования к методам анализа, средствам измерений и требованиям безопасности при выполнении измерений — в соответствии с разделами 3 и 4.

16.4.4.2 Массовую долю кадмия определяют не менее чем по двум навескам меди. Одновременно с проведением анализа в тех же условиях проводят контрольный опыт для внесения соответствующей поправки в результат анализа, вычитая значение контрольного опыта из результата определения при анализе пробы.

16.4.4.3 Навеску меди массой 1,0000 г помещают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают от 10 до 15 см<sup>3</sup> азотной кислоты и оставляют без нагревания до прекращения выделения паров оксидов азота.

Затем раствор нагревают до полного растворения навески, добавляют от 30 до 50 см<sup>3</sup> воды и помещают полученный раствор в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, разбавляют водой до метки и перемешивают. Раствор распыляют в пламени ацетилен-воздух и измеряют поглощение линии кадмия при длине волны 228,8 нм.

Массу кадмия определяют по градуировочному графику.

Условия измерения подбирают в соответствии с используемым прибором.

#### 16.4.5 Обработка результатов анализа

16.4.5.1 Массовую долю кадмия  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1}{m} \cdot 10, \quad (28)$$

где  $m_1$  — масса кадмия в пробе, найденная по градуировочному графику, мг;

$m$  — масса навески меди, г.

16.4.5.2 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 17.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в стандарте [2] (подпункт 5.2.2.1).

#### 16.4.6 Контроль точности результатов анализа

Контроль точности результатов анализа — в соответствии с 3.14.

#### 16.4.7 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 3.15, значения погрешности результатов анализа  $\Delta$  приведены в таблице 17.

## 17 Метод спектрального анализа с фотоэлектрической регистрацией спектра

### 17.1 Область применения

В настоящем разделе установлено определение массовых долей примесей в меди по ГОСТ 859 в диапазонах, приведенных в таблице 19, методом атомно-эмиссионной спектроскопии с фотоэлектрической регистрацией спектра.

Т а б л и ц а 19

В процентах

Определяемый элемент	Диапазон массовых долей элемента	Определяемый элемент	Диапазон массовых долей элемента
Висмут	От 0,00006 до 0,015 включ.	Сурьма	От 0,00015 до 0,090 включ.
Селен	От 0,00008 до 0,00030 включ.	Мышьяк	От 0,00005 до 0,030 включ.
Теллур	От 0,00010 до 0,00030 включ.	Марганец	От 0,00005 до 0,0030 включ.
Никель	От 0,00010 до 0,30 включ.	Железо	От 0,00010 до 0,080 включ.
Цинк	От 0,00010 до 0,0060 включ.	Свинец	От 0,00015 до 0,060 включ.
Кремний	От 0,00004 до 0,0010 включ.	Сера	От 0,0005 до 0,030 включ.
Олово	От 0,00008 до 0,090 включ.	Серебро	От 0,0006 до 0,0060 включ.
Кобальт	От 0,00005 до 0,00020 включ.	Кадмий	От 0,00004 до 0,00015 включ.
Фосфор	От 0,00004 до 0,090 включ.	Хром	От 0,00004 до 0,00060 включ.

### 17.2 Требования к погрешности измерений

Погрешности результатов измерений массовых долей элементов, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать приведенным в таблице 20.

Наименование элемента	Диапазон массовых долей элемента	Погрешность результатов измерений $\pm \Delta$	Предел	
			повторяемости $r$ ( $n=2$ )	воспроизводимости $R$
Висмут	От 0,00006 до 0,00030 включ.	0,00006	0,00005	0,00008
	Св. 0,00030 » 0,00050 »	0,00017	0,00017	0,00023
	» 0,0005 » 0,0015 »	0,0004	0,0003	0,0006
	» 0,0015 » 0,0050 »	0,0009	0,0009	0,0013
	» 0,005 » 0,015 »	0,002	0,002	0,003
Селен	От 0,00008 до 0,00030 включ.	0,00007	0,00005	0,00009
Теллур	От 0,00010 до 0,00030 включ.	0,00006	0,00005	0,00008
Никель	От 0,00010 до 0,00030 включ.	0,00006	0,00006	0,00008
	Св. 0,00030 » 0,00100 включ.	0,00018	0,00019	0,00025
	» 0,0010 » 0,0030 »	0,0006	0,0006	0,0008
	» 0,003 » 0,010 »	0,002	0,002	0,003
	» 0,010 » 0,030 »	0,004	0,004	0,006
	» 0,030 » 0,100 »	0,014	0,010	0,024
» 0,10 » 0,30 »	0,04	0,03	0,06	
Цинк	От 0,00010 до 0,00020 включ.	0,00009	0,00010	0,00012
	Св. 0,00020 » 0,00060 »	0,00015	0,00009	0,00020
	» 0,0006 » 0,0020 »	0,0002	0,0002	0,0004
	» 0,0020 » 0,0060 »	0,0005	0,0004	0,0006
Кремний	От 0,00004 до 0,00015 включ.	0,00004	0,00003	0,00005
	Св. 0,00015 » 0,00050 »	0,00006	0,00006	0,00009
	» 0,0005 » 0,0010 »	0,0004	0,0004	0,0005
Олово	От 0,00008 до 0,00030 включ.	0,00006	0,00005	0,00007
	Св. 0,00030 » 0,00100 »	0,00014	0,00014	0,00020
	» 0,0010 » 0,0030 »	0,0005	0,0004	0,0006
	» 0,0030 » 0,0090 »	0,0013	0,0013	0,0019
	» 0,009 » 0,030 »	0,004	0,003	0,005
» 0,030 » 0,090 »	0,010	0,009	0,015	
Марганец	От 0,00005 до 0,00020 включ.	0,00005	0,00004	0,00008
	Св. 0,0002 » 0,0010 »	0,0001	0,0001	0,0002
	» 0,0010 » 0,0030 »	0,0007	0,0006	0,0010
Сурьма	От 0,00015 до 0,00060 включ.	0,00009	0,00009	0,00015
	Св. 0,0006 » 0,0020 »	0,0004	0,0004	0,0006
	» 0,0020 » 0,0100 »	0,0015	0,0012	0,0020
	» 0,010 » 0,030 »	0,005	0,004	0,008
» 0,030 » 0,090 »	0,012	0,012	0,018	
Мышьяк	От 0,00005 до 0,00020 включ.	0,00004	0,00004	0,00006
	Св. 0,0002 » 0,0006 »	0,0001	0,0001	0,0002
	» 0,0006 » 0,0010 »	0,0004	0,0003	0,0005
	» 0,0010 » 0,0030 »	0,0008	0,0007	0,0008
	» 0,003 » 0,010 »	0,002	0,002	0,003
	» 0,010 » 0,030 »	0,004	0,004	0,007
Хром	От 0,00004 до 0,00010 включ.	0,00003	0,00003	0,00005
	Св. 0,00010 » 0,00060 »	0,00007	0,00007	0,00009

Окончание таблицы 20

В процентах

Наименование элемента	Диапазон массовых долей элемента	Погрешность результатов измерений $\pm \Delta$	Предел	
			повторяемости $r$ ( $n=2$ )	воспроизводимости $R$
Фосфор	От 0,00004 до 0,00015 включ.	0,00004	0,00004	0,00006
	Св. 0,00015 » 0,00060 »	0,00011	0,00011	0,00015
	» 0,0006 » 0,0010 »	0,0004	0,0003	0,0005
	» 0,0010 » 0,0030 »	0,0008	0,0007	0,0010
	» 0,0030 » 0,0100 »	0,0014	0,0010	0,0020
	» 0,010 » 0,030 »	0,004	0,003	0,006
	» 0,030 » 0,090 »	0,011	0,011	0,015
Железо	От 0,00010 до 0,00040 включ.	0,00009	0,00008	0,00011
	Св. 0,0004 » 0,0020 »	0,0003	0,0003	0,0004
	» 0,0020 » 0,0060 »	0,0009	0,0007	0,0011
	» 0,006 » 0,030 »	0,004	0,003	0,005
	» 0,030 » 0,080 »	0,014	0,014	0,019
Свинец	От 0,00015 до 0,00060 включ.	0,00010	0,00010	0,00015
	Св. 0,0006 » 0,0020 »	0,0004	0,0004	0,0005
	» 0,0020 » 0,0060 »	0,0013	0,0013	0,0019
	» 0,006 » 0,010 »	0,003	0,003	0,004
	» 0,010 » 0,030 »	0,007	0,007	0,009
	» 0,030 » 0,060 »	0,011	0,011	0,016
Кадмий	От 0,00004 до 0,00015 включ.	0,00003	0,00004	0,00007
Кобальт	От 0,00005 до 0,00020 включ.	0,00005	0,00004	0,00007
Серебро	От 0,0006 до 0,0020 включ.	0,0002	0,0002	0,0003
	Св. 0,0020 » 0,0060 »	0,0004	0,0003	0,0004
Сера	От 0,0005 до 0,0015 включ.	0,0002	0,0002	0,0003
	Св. 0,0015 » 0,0030 »	0,0004	0,0004	0,0006
	» 0,0030 » 0,0100 »	0,0010	0,0008	0,0012
	» 0,010 » 0,030 »	0,003	0,002	0,004

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

При выполнении измерений применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- атомно-эмиссионный спектрометр «SPECTROLAB S» или аналогичный;
- станок для заточки поверхностных проб;
- компрессор модели MI-7 или аналогичный;
- манометр диапазоном измерений от 0 до 10 МПа;
- печь очистки аргона «Rare Gas Purifier MP-2000».

При выполнении измерений применяют следующие материалы:

- СО состава меди ГСО 7284—96 (комплект СОМ) или другие близкие по составу;
- аргон по ГОСТ 10157;
- воздух сжатый под давлением от 4 до 6 МПа.

### 17.4 Метод измерений

Метод основан на измерении интенсивности спектральных линий определяемых элементов в анализируемом образце монолитной формы и образцах сравнения с использованием атомно-эмиссионного спектрометра «SPECTROLAB S» или другого типа с дуговым и искровым источником возбуждения и фотоэлектрической регистрацией спектра.

### 17.5 Подготовка к выполнению измерений

#### 17.5.1 Подготовка прибора

Подготовку прибора к выполнению измерений проводят в соответствии с требованиями действующей инструкции по эксплуатации спектрометра «SPECTROLAB S».

Спектрометр градуируют при создании метода с использованием СО состава меди и строят зависимость интенсивности аналитической линии от массовой доли для каждого определяемого элемента. При дальнейшей работе выполняют корректировку градуировочных характеристик в соответствии с инструкцией по эксплуатации спектрометра «SPECTROLAB S».

#### 17.5.2 Требования к пробам

Пробы на измерение должны поступать в виде:

- монолитного образца (темплета), имеющего хотя бы одну плоскую поверхность диаметром не менее 20 мм и высотой не менее 10 мм;
- стержней.

При проведении измерений стержневых образцов используют адаптер или проводят прессование стержня для получения плоской поверхности.

#### 17.5.3 Подготовка проб к измерению

Поверхность пробы непосредственно перед проведением измерения обрабатывают на фрезерном станке и другом оборудовании, обеспечивающем получение ровной поверхности без раковин, царапин, трещин и шлаковых включений. Обработку осуществляют в соответствии с рабочей инструкцией по эксплуатации оборудования.

#### 17.6 Выполнение измерений

17.6.1 Общие требования к методам измерений и требования безопасности при выполнении измерений — в соответствии с разделами 3 и 4, отбор проб для анализа — по ГОСТ 546, ГОСТ 4960, ГОСТ 24231 и другим нормативным документам на конкретную продукцию.

17.6.2 Выполнение измерений осуществляют в соответствии с инструкцией по эксплуатации прибора. Массовую долю примесей определяют параллельно в двух образцах. Для каждого образца в виде темплета или спрессованного стержня выполняют по три измерения. Для каждого образца в виде стержня выполняют по два единичных измерения с одного конца стержня с промежуточным фрезерованием поверхности образца между измерениями, и третье измерение выполняют с другого конца стержня.

#### 17.7 Обработка результатов измерений

Обработку результатов измерений проводит компьютер спектрометра автоматически по заданной программе и представляет их в виде значений массовых долей определяемых элементов. За результат измерений принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений при условии, что расхождение между их значениями при доверительной вероятности  $P = 0,95$  не превышает значений предела повторяемости  $r$ , приведенных в таблице 20.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в стандарте [2] (подпункт 5.2.2.1).

#### 17.8 Контроль точности результатов измерений

Контроль точности результатов измерений — в соответствии с 3.14.

#### 17.9 Оформление результатов измерений

Результаты измерений оформляют в соответствии с 3.15, значения погрешности результатов измерений  $\Delta$  приведены в таблице 20.

## 18 Методы атомно-абсорбционного анализа

### 18.1 Область применения

Настоящий раздел устанавливает определение массовых долей примесей в меди в диапазонах, указанных в таблице 21, атомно-абсорбционными методами.

Т а б л и ц а 21

В процентах

Определяемый элемент	Массовая доля
Висмут	0,00001 — 0,005
Железо	0,0002 — 0,005
Марганец	0,0002 — 0,005

Окончание таблицы 21

В процентах

Определяемый элемент	Массовая доля
Свинец	0,0002 — 0,005
Селен	0,00002 — 0,0005
Серебро	0,0002 — 0,005
Сурьма	0,0003 — 0,005
Теллур	0,00001 — 0,0002
Олово	0,00001 — 0,0005

## 18.2 Общие требования

18.2.1 Общие требования к методам анализа, требования безопасности при выполнении анализа — в соответствии с разделами 3 и 4.

18.2.2 Массовую долю примесей определяют не менее чем по двум навескам меди.

18.2.3 Допускается последовательное определение нескольких элементов из одной навески после соответствующего разбавления и отбора аликвотных частей.

## 18.3 Определение массовой доли серебра

### 18.3.1 Требования к погрешности результатов анализа

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

Т а б л и ц а 22

В процентах

Диапазон массовой доли серебра	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta$	Предел	
		повторяемости $r$ ( $n=2$ )	воспроизводимости $R$
От 0,0005 до 0,0020 включ.	0,0001	0,0001	0,0002
Св. 0,0020 » 0,0100 »	0,0004	0,0003	0,0005

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

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- спектрофотометр атомно-абсорбционный с источником излучения на серебро;
- компрессор воздушный;
- весы лабораторные специального класса точности по ГОСТ 24104;
- стаканы Н-1—100 ТХС, В-1—400 ТХС по ГОСТ 25336;
- колбы мерные 2—100—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- пипетки 5—2—10 по ГОСТ 29227;
- цилиндр 1—10 по ГОСТ 1770;
- стекло часовое.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- ацетилен по ГОСТ 5457;
- пропан-бутан по ГОСТ 20448;
- фильтры по [21] или другие средней плотности;
- кислоту азотную особой чистоты по ГОСТ 11125 или кислоту азотную по ГОСТ 4461 (не содержащую хлора), разбавленную 1:1, и раствор молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup>;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118 и растворы молярной концентрации 1; 2; 6 моль/дм<sup>3</sup>;
- аммоний роданистый по ГОСТ 27067, раствор массовой концентрации 20 г/дм<sup>3</sup>;
- серебро по ГОСТ 6836;
- смолу АВ-17 по ГОСТ 20301;
- медь по ГОСТ 859, раствор массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup>.

### 18.3.3 Метод анализа

Метод основан на измерении при длине волны 328,1 нм резонансного излучения атомами серебра, образующимися в результате атомизации при введении анализируемого раствора в пламя ацетилен-воздух или пропан-бутан-воздух.

### 18.3.4 Подготовка к выполнению анализа

#### 18.3.4.1 Подготовка смолы АВ-17

Навеску смолы массой 50 г помещают в стакан вместимостью 400 см<sup>3</sup>, заливают водой и оставляют на сутки. Затем воду сливают и смолу несколько раз заливают раствором соляной кислоты молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup>, каждый раз сливая раствор декантацией. Последняя порция слива должна показывать отрицательную реакцию на наличие железа (с раствором роданида аммония). Затем смолу заливают раствором соляной кислоты молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup> и хранят до применения.

#### 18.3.4.2 Очистка меди от серебра

К раствору меди добавляют от 20 до 30 г подготовленного анионита АВ-17 и встряхивают в течение 15 мин. Раствор фильтруют через неплотный фильтр, собирая фильтрат в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Остаток на фильтре промывают раствором соляной кислоты молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup>, собирая промывные воды в ту же колбу, затем доводят до метки раствором соляной кислоты молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup>. Полученный раствор используют в качестве контрольного опыта при определении серебра в меди.

#### 18.3.4.3 Приготовление раствора меди массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup>

При приготовлении раствора меди массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup> навеску меди по ГОСТ 859 массой 10 г, предварительно очищенную от серебра на анионите АВ-17 в хлоридной форме по 18.3.4.2, растворяют при нагревании в 20 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, раствор упаривают до сухих солей. Затем приливают 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты и еще раз упаривают до сухих солей, охлаждают, прибавляют 16 см<sup>3</sup> соляной кислоты, перемешивают, помещают полученный раствор в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят водой до метки.

#### 18.3.4.4 Приготовление растворов известной концентрации

**Раствор А:** навеску серебра массой 0,1000 г растворяют при нагревании в 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1. К раствору добавляют 25 см<sup>3</sup> воды, от 100 до 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты, перемешивают, помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доводят до метки раствором соляной кислоты молярной концентрации 6 моль/дм<sup>3</sup>.

1 см<sup>3</sup> раствора А содержит 0,1 мг серебра.

**Раствор Б:** аликвотную часть 10 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят до метки раствором соляной кислоты молярной концентрации 2 моль/дм<sup>3</sup>.

1 см<sup>3</sup> раствора Б содержит 0,01 мг серебра.

**Раствор В:** аликвотную часть 5 см<sup>3</sup> раствора Б помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят до метки раствором соляной кислоты молярной концентрации 2 моль/дм<sup>3</sup>. Используется только свежеприготовленный раствор.

1 см<sup>3</sup> раствора В содержит 0,0005 мг серебра.

#### 18.3.4.5 Построение градуировочного графика

В мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> каждая помещают 0; 1,0; 2,0; 3,0; 5,0 и 10,0 см<sup>3</sup> раствора В, что соответствует 0; 0,0005; 0,0010; 0,0015; 0,0025 и 0,0050 мг серебра. Во все мерные колбы приливают по 10 см<sup>3</sup> раствора меди, по 16 см<sup>3</sup> соляной кислоты и доводят водой до метки.

Полученные растворы распыляют в пламени ацетилен-воздух (или пропан-бутан-воздух) и измеряют поглощение линии серебра при длине волны 328,1 нм. По полученным значениям оптических плотностей растворов и соответствующим им значениям массовых долей серебра строят градуировочный график в прямоугольных координатах.

### 18.3.5 Выполнение анализа

Навеску меди массой 1,0000 г помещают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, накрывают часовым стеклом и оставляют без нагревания до прекращения выделения паров оксидов азота. Затем нагревают до растворения навески. Стекло снимают, обмывают его водой над стаканом и выпаривают раствор до влажных солей. После охлаждения добавляют от 30 до 40 см<sup>3</sup> воды и 16 см<sup>3</sup> соляной кислоты, перемешивают до растворения солей, помещают раствор в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят водой до метки.

Параллельно готовят раствор контрольного опыта с очисткой меди от серебра по 18.3.4.2.

Распыляют полученные растворы в пламени ацетилен-воздух или пропан-бутан-воздух и измеряют поглощение при длине волны 328,1 нм.



Условия измерения подбирают в соответствии с используемым прибором.

Массу серебра в пробе и контрольном опыте устанавливают по градуировочному графику.

### 18.3.6 Обработка результатов анализа

18.3.6.1 Массовую долю серебра  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{(m_1 - m_2) 100}{m 1000}, \quad (29)$$

где  $m_1$  — масса серебра, найденная по градуировочному графику в растворе анализируемой пробы, мг;

$m_2$  — масса серебра, найденная в растворе контрольного опыта, мг;

$m$  — масса навески меди, г.

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

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в стандарте [2] (подпункт 5.2.2.1).

### 18.3.7 Контроль точности результатов анализа

Контроль точности результатов анализа — в соответствии с 3.14.

### 18.3.8 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 3.15, значения погрешности результатов анализа  $\Delta$  приведены в таблице 22.

## 18.4 Определение массовой доли марганца, свинца, железа, сурьмы, висмута

### 18.4.1 Требования к погрешности анализа

Погрешность результатов анализа массовой доли марганца, свинца, железа, сурьмы и висмута, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать приведенным в таблице 23.

Т а б л и ц а 23

В процентах

Определяемый элемент	Диапазон массовых долей элемента	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta$	Предел	
			повторяемости $r$ ( $n=2$ )	воспроизводимости $R$
Марганец	От 0,00020 до 0,00050 включ.	0,00007	0,00005	0,00010
	Св. 0,0005 » 0,0010 »	0,0001	0,0001	0,0002
	» 0,0010 » 0,0020 »	0,0004	0,0003	0,0005
	» 0,0020 » 0,0050 »	0,0006	0,0006	0,0009
Свинец	От 0,0002 до 0,0005 включ.	0,0001	0,0001	0,0002
	Св. 0,0005 » 0,0020 »	0,0004	0,0003	0,0005
	» 0,0020 » 0,0050 »	0,0006	0,0006	0,0009
Железо	От 0,0002 до 0,0005 включ.	0,0001	0,0001	0,0002
	Св. 0,0005 » 0,0010 »	0,0002	0,0002	0,0003
	» 0,0010 » 0,0020 »	0,0004	0,0003	0,0005
	» 0,0020 » 0,0050 »	0,0005	0,0005	0,0007
Сурьма	От 0,00030 до 0,00050 включ.	0,00007	0,00005	0,00010
	Св. 0,0005 » 0,0010 »	0,0002	0,0002	0,0003
	» 0,0010 » 0,0030 »	0,0004	0,0004	0,0006
	» 0,003 » 0,005 »	0,001	0,001	0,002
Висмут	От 0,0002 до 0,0005 включ.	0,0001	0,0001	0,0002
	Св. 0,0005 » 0,0010 »	0,0002	0,0002	0,0003
	» 0,0010 » 0,0020 »	0,0004	0,0003	0,0005
	» 0,0020 » 0,0050 »	0,0005	0,0006	0,0007

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

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- спектрофотометр атомно-абсорбционный с источниками излучения на марганец, свинец, железо, сурьму, висмут;
- компрессор воздушный;
- весы лабораторные специального класса точности по ГОСТ 24104;
- стаканы Н-1—100 ТХС, В-1—250 ТХС, В-1—400 ТХС по ГОСТ 25336;
- колбы конические Кн-2—250—34 ТХС по ГОСТ 25336;
- колбы мерные 2—25—2, 2—50—2, 2—100—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- дефлегматор 250—19/26—29/32 ТС по ГОСТ 25336;
- пипетки 2—2—1—10, 2—2—1—5 по ГОСТ 29227;
- пробирки П-2—10—0,1 ХС по ГОСТ 1770.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- ацетилен по ГОСТ 5457;
- пропан-бутан по ГОСТ 20448;
- фильтры по [21] или другие средней плотности;
- кислоту азотную особой чистоты по ГОСТ 11125 или кислоту азотную по ГОСТ 4461 (перегнанную в кварцевом аппарате), разбавленную 1:1, 1:4, раствор молярной концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup>;
- кислоту соляную особой чистоты по ГОСТ 14261 или кислоту соляную по ГОСТ 3118, разбавленную 1:1, 1:5, 1:10, 7:3;
- кислоту серную по ГОСТ 4204, разбавленную 1:10;
- аммиак водный по ГОСТ 3760, разбавленный 1:19;
- железо по [19], раствор массовой концентрации 15 г/дм<sup>3</sup> в азотной кислоте молярной концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup>;
- водорода пероксид по ГОСТ 10929, разбавленный 1:10;
- лантан азотнокислый по [22] (хлорид лантана или оксид лантана), раствор массовой концентрации 2 мг/см<sup>3</sup>;
- висмут по ГОСТ 10928, марка Ви00 или Ви0;
- марганец металлический по ГОСТ 6008;
- свинец высокой чистоты по ГОСТ 22861 или свинец по ГОСТ 3778, марка С00;
- сурьму по ГОСТ 1089, марка Су00;
- воду бидистиллированную или деионизированную;
- бумагу универсальную индикаторную по [14].

**18.4.3 Метод анализа**

Метод основан на измерении при длинах волн соответственно 279,5; 283,3; 248,3; 217,6; 223,1 нм резонансного излучения атомами марганца, свинца, железа, сурьмы и висмута, образующимися в результате атомизации при введении анализируемого раствора в пламя ацетилен-воздух или пропан-бутан-воздух. Элементы предварительно соосаждают на гидроксиде железа или гидроксиде лантана.

**18.4.4 Подготовка к выполнению анализа**

18.4.4.1 При приготовлении раствора азотнокислого лантана (оксида лантана или хлорида лантана) массовой концентрации 2 мг/см<sup>3</sup> навеску азотнокислого лантана массой 3,1 г (2,4 г оксида лантана или 5,4 г хлорида лантана) растворяют в объеме от 10 до 15 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1. Полученный раствор помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доводят водой до метки.

**18.4.4.2 Приготовление растворов известной концентрации****Марганец**

**Раствор А:** навеску марганца массой 0,1000 г растворяют в 20 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, охлаждают, помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доводят водой до метки.

1 см<sup>3</sup> раствора А содержит 0,1 мг марганца.

**Раствор Б:** 10 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, добавляют 1 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, и доводят водой до метки.

1 см<sup>3</sup> раствора Б содержит 0,01 мг марганца.

**Раствор В:** 20 см<sup>3</sup> раствора Б помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, добавляют 3 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, и доводят водой до метки.

1 см<sup>3</sup> раствора В содержит 0,002 мг марганца.

**Свинец**

**Раствор А:** навеску свинца массой 0,1000 г растворяют в 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1. Раствор помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доводят водой до метки.

1 см<sup>3</sup> раствора А содержит 0,1 мг свинца.

**Раствор Б:** 10 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят водой до метки.

1 см<sup>3</sup> раствора Б содержит 0,01 мг свинца.

**Раствор В:** 20 см<sup>3</sup> раствора Б помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят водой до метки.

1 см<sup>3</sup> раствора В содержит 0,002 мг свинца.

**Железо**

**Раствор А:** навеску железа массой 0,1000 г растворяют в 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, при нагревании. Раствор охлаждают, помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доводят водой до метки.

1 см<sup>3</sup> раствора А содержит 0,1 мг железа.

**Раствор Б:** 10 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, добавляют 10 см<sup>3</sup> 0,1 М азотной кислоты и доводят водой до метки.

1 см<sup>3</sup> раствора Б содержит 0,01 мг железа.

**Раствор В:** 20 см<sup>3</sup> раствора Б помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, добавляют 10 см<sup>3</sup> 0,1 М азотной кислоты и доводят водой до метки.

1 см<sup>3</sup> раствора В содержит 0,002 мг железа.

**Сурьма**

**Раствор А:** навеску сурьмы массой 0,1000 г помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, приливают 20 см<sup>3</sup> серной кислоты и нагревают до растворения навески. После охлаждения добавляют от 100 до 150 см<sup>3</sup> воды, перемешивают, охлаждают, помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доводят до метки серной кислотой, разбавленной 1:10.

При приготовлении раствора А из триоксида сурьмы навеску массой 0,1200 г помещают в коническую колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, снабженную дефлегматором. Приливают 200 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 7:3, и нагревают до растворения навески. После охлаждения раствор упаривают до объема от 5 до 10 см<sup>3</sup>, помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доводят до метки серной кислотой, разбавленной 1:10.

1 см<sup>3</sup> раствора А содержит 0,1 мг сурьмы.

**Раствор Б:** 10 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят до метки серной кислотой, разбавленной 1:10. Используют свежеприготовленный раствор.

1 см<sup>3</sup> раствора Б содержит 0,01 мг сурьмы.

**Раствор В:** 20 см<sup>3</sup> раствора Б помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят до метки серной кислотой, разбавленной 1:10. Используют свежеприготовленный раствор.

1 см<sup>3</sup> раствора В содержит 0,002 мг сурьмы.

**Висмут**

**Раствор А:** навеску висмута массой 0,1000 г растворяют при нагревании в 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:5. После охлаждения приливают от 50 до 80 см<sup>3</sup> воды, перемешивают до растворения солей, помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доводят до метки азотной кислотой, разбавленной 1:1.

1 см<sup>3</sup> раствора А содержит 0,1 мг висмута.

**Раствор Б:** 10 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят до метки 0,1 М азотной кислотой.

1 см<sup>3</sup> раствора Б содержит 0,01 мг висмута.

18.4.4.3 Построение градуировочных графиков

Для построения градуировочных графиков в ряд стаканов (или конических колб) помещают: 0; 1,0; 2,0; 5,0; 10,0 см<sup>3</sup> раствора марганца В и 5,0; 10,0 см<sup>3</sup> раствора марганца Б, что соответствует 0; 0,002; 0,004; 0,010; 0,020; 0,050 и 0,100 мг марганца; 0; 1,0; 2,0; 5,0; 10,0 см<sup>3</sup> раствора свинца В и 5,0; 10,0 см<sup>3</sup> раствора свинца Б, что соответствует 0; 0,002; 0,004; 0,010; 0,020; 0,050; 0,100 мг свинца; 0; 1,0; 2,0; 5,0; 10,0 см<sup>3</sup> раствора железа В и 5,0; 10,0 см<sup>3</sup> раствора железа Б, что соответствует 0; 0,002; 0,004; 0,010; 0,020; 0,050; 0,10 мг железа; 0; 1,0; 3,0; 5,0 см<sup>3</sup> раствора сурьмы В и 3,0; 5,0; 10,0 см<sup>3</sup> раствора сурьмы Б, что соответствует 0; 0,002; 0,006; 0,010; 0,030; 0,050; 0,100 мг сурьмы; 0; 0,5; 1,0; 2,5; 5,0; 7,5; 10,0 см<sup>3</sup> раствора висмута Б, что соответствует 0; 0,005; 0,010; 0,025; 0,050; 0,075; 0,100 мг висмута.

Во все стаканы (или колбы) приливают по 3 см<sup>3</sup> раствора железа или лантана (в стаканы, содержащие растворы железа известной концентрации, приливают по 3 см<sup>3</sup> раствора лантана), добавляют от 5 до 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, от 3 до 5 см<sup>3</sup> раствора пероксида водорода, от 80 до 100 см<sup>3</sup> воды и нагревают раствор до кипения. В раствор добавляют аммиак до выпадения осадка гидроксида железа или лантана и еще дополнительно 5 см<sup>3</sup>. Выдерживают раствор с осадком при температуре от 60 °С до 70 °С до коагуляции осадка. Затем фильтруют через фильтр средней плотности «белая лента» и промывают осадок на фильтре 4—5 раз горячим водным раствором аммиака, разбавленным 1:19.

Осадок на фильтре растворяют в объеме от 10 до 15 см<sup>3</sup> горячей соляной кислоты, разбавленной 1:1 (осадок гидроксида со свинцом растворяют в горячей азотной кислоте, разбавленной 1:1). Промывают фильтр горячей водой до нейтральной реакции промывных вод (по универсальной индикаторной бумаге), собирая фильтрат в стакан (или колбу), в котором проводили осаждение. Упаривают раствор до объема от 6 до 8 см<sup>3</sup>, охлаждают, помещают раствор в мерную пробирку вместимостью 10 см<sup>3</sup> или мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup> в зависимости от массы элементов и доводят до метки водой.

Распыляют растворы в пламени ацетилен-воздух или пропан-бутан-воздух и измеряют поглощение резонансных линий элементов при длинах волн: марганца — 279,5 нм, свинца — 283,3 нм, железа — 248,3 нм, сурьмы — 217,6 нм, висмута — 223,1 нм.

По полученным значениям оптических плотностей и соответствующим массовым концентрациям элементов в растворах известной концентрации строят градуировочные графики в прямоугольных координатах, используя для каждой точки среднее значение из двух измерений оптической плотности.

#### 18.4.5 Выполнение анализа

18.4.5.1 Для удаления частиц железа (возможно занесенных при подготовке пробы к анализу) стружку меди обрабатывают магнитом. Затем стружку обмывают от 5 до 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:10, и дважды бидистиллированной (или деионизированной) водой.

18.4.5.2 Навеску меди массой 2,0000 г помещают в стакан (или коническую колбу) вместимостью 250 см<sup>3</sup> (параллельно ведется контрольный опыт) и приливают от 20 до 25 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1. Нагревают до растворения навески. Затем приливают 100 см<sup>3</sup> воды, 10 см<sup>3</sup> раствора лантана, от 3 до 5 см<sup>3</sup> раствора пероксида водорода и нагревают раствор до кипения. В раствор добавляют раствор аммиака до появления не исчезающей при перемешивании интенсивно синей окраски раствора аммиачного комплекса меди и еще дополнительно 5 см<sup>3</sup>. Выдерживают стакан (или колбу) в теплом месте плиты до коагуляции осадка.

Фильтруют раствор через фильтр средней плотности и промывают осадок на фильтре 4—5 раз горячим раствором аммиака, разбавленным 1:19. Затем осадок на фильтре растворяют в объеме от 10 до 15 см<sup>3</sup> горячей азотной кислоты, разбавленной 1:1, и промывают фильтр горячей водой до нейтральной реакции промывных вод (по универсальной индикаторной бумаге), собирая фильтрат в стакан (колбу), в котором проводили осаждение. Раствор упаривают до объема от 6 до 8 см<sup>3</sup>, охлаждают, помещают в мерную пробирку вместимостью 10 см<sup>3</sup> или в мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup> в зависимости от массовой доли элементов и доводят водой до метки.

Распыляют анализируемые растворы и растворы контрольного опыта в пламени ацетилен-воздух или пропан-бутан-воздух и измеряют поглощение резонансных линий элементов. Условия измерения подбирают в соответствии с используемым прибором. Массовую концентрацию элементов определяют по градуировочным графикам.

#### 18.4.6 Обработка результатов анализа

18.4.6.1 Массовую долю элемента  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{(m_1 - m_2) V 100}{m 1000}, \quad (30)$$

где  $m_1$  — концентрация определяемого элемента в растворе пробы, найденная по градуировочному графику, мг/см<sup>3</sup>;

$m_2$  — концентрация определяемого элемента в растворе контрольного опыта, мг/см<sup>3</sup>;

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

$m$  — масса навески меди, г.

18.4.6.2 За результат анализа принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений при условии, что абсолютная разность между ними в условиях повторяемости (при доверительной вероятности  $P = 0,95$ ) не превышает значений предела повторяемости  $r$ , приведенных в таблице 23.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в стандарте [2] (подпункт 5.2.2.1).

#### 18.4.7 Контроль точности результатов анализа

Контроль точности результатов анализа проводят в соответствии с 3.14.

#### 18.4.8 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 3.15, значения погрешности результатов анализа  $\Delta$  приведены в таблице 23.

### 18.5 Определение массовой доли селена и теллура

#### 18.5.1 Определение массовой доли селена

##### 18.5.1.1 Требования к погрешности анализа

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

Т а б л и ц а 24

В процентах

Диапазон массовой доли селена	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta$	Предел	
		повторяемости $r$ ( $n=2$ )	воспроизводимости $R$
От 0,00002 до 0,00005 включ.	0,00002	0,00002	0,00003
Св. 0,00005 » 0,00010 »	0,00004	0,00004	0,00005
» 0,00010 » 0,00030 »	0,00006	0,00006	0,00009
» 0,00030 » 0,00050 »	0,00011	0,00010	0,00014

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

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:  
- спектрофотометр атомно-абсорбционный, модель 503 фирмы Перкин-Эльмер или другой фирмы с источником излучения на селен;

- атомизатор электротермический марки HGA-76 или другой аналогичный;
- весы лабораторные специального класса точности по ГОСТ 24104;
- стаканы Н-1—100 ТХС по ГОСТ 25336;
- колбы мерные 2—50—2, 2—100—2 по ГОСТ 1770;
- пипетки 5—2—1—1, 5—2—1—2, 5—2—1—5 по ГОСТ 29227;
- цилиндр 1—10 по ГОСТ 1770;
- пробирки П-2—10—0,2 ХС, П-2—20—0,2 ХС, П-2—25—0,2 ХС по ГОСТ 1770;
- микродозатор (микропипетка) вместимостью от 0,01 до 0,02 см<sup>3</sup>.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- аргон газообразный высшего сорта по ГОСТ 10157;
- воздух сжатый под давлением от  $2 \cdot 10^5$  до  $6 \cdot 10^5$  Па (от 2 до 6 кгс/см<sup>2</sup>);
- селен по ГОСТ 10298;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461, разбавленную 1:1;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118;
- кислоту бромисто-водородную по ГОСТ 2062;
- кислоту хлорную по [23], раствор с массовой долей 57 %;
- толуол по ГОСТ 5789;
- спирт этиловый по ГОСТ 18300.

##### 18.5.1.3 Метод анализа

Определение селена проводят атомно-абсорбционным методом с электротермическим атомизатором (ЭТА) по аналитической линии 196,0 нм после растворения навески меди в азотной кислоте и экстракционного концентрирования селена толуолом из анализируемого раствора, содержащего 8 моль/дм<sup>3</sup> соляной кислоты, 2 моль/дм<sup>3</sup> хлорной кислоты, 0,2 моль/дм<sup>3</sup> бромисто-водородной кислоты и 50 г/см<sup>3</sup> меди.

##### 18.5.1.4 Подготовка к проведению анализа

Приготовление растворов сравнения (РС)

**Раствор А:** навеску металлического селена массой 0,1000 г растворяют в смеси от 10 до 15 см<sup>3</sup> соляной кислоты и от 0,1 до 0,2 см<sup>3</sup> азотной кислоты, нагревая на водяной бане до полного растворения селена. Охлажденный раствор помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки соляной кислотой, разбавленной 1:1.

1 см<sup>3</sup> раствора А содержит 1 мг селена.

**Раствор Б:** 2 см<sup>3</sup> раствора А помещают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают 10 см<sup>3</sup> хлорной кислоты и нагревают на водяной бане до появления паров хлорной кислоты. Стакан снимают с водяной бани, охлаждают, обмывают стенки стакана водой и повторяют выпаривание до паров хлорной кислоты. Раствор помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доводят до метки соляной кислотой.

1 см<sup>3</sup> раствора Б содержит 20 мкг селена.

**Раствор В:** 1 см<sup>3</sup> раствора Б помещают в пробирку вместимостью 25 см<sup>3</sup>, приливают 2 см<sup>3</sup> хлорной кислоты, доводят до метки соляной кислотой, добавляют 0,3 см<sup>3</sup> бромисто-водородной кислоты, 10 см<sup>3</sup> толуола. Экстрагируют 15 мин.

1 см<sup>3</sup> раствора В содержит 2 мкг селена.

Приготовление растворов сравнения для атомно-абсорбционного анализа (не менее трех)

**Раствор Г:** 1 см<sup>3</sup> раствора В помещают в пробирку вместимостью 10 см<sup>3</sup> и добавляют 9 см<sup>3</sup> толуола.

1 см<sup>3</sup> раствора Г содержит 0,2 мкг селена.

В две пробирки вместимостью 10 см<sup>3</sup> каждая помещают по 1 см<sup>3</sup> раствора Г, приливают в одну 3 см<sup>3</sup>, в другую 1 см<sup>3</sup> толуола. Растворы имеют, соответственно, концентрацию селена 0,05 и 0,1 мкг/см<sup>3</sup>.

Приготовление синтетической смеси для проверки правильности методики и правильности работы прибора

Отбирают 2,5 см<sup>3</sup> раствора Б, приготовленного по 18.5.1.4, помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят водой до метки. Погрешность введенного содержания селена – не более 2 %. Смесь готовят перед использованием.

1 см<sup>3</sup> смеси содержит (0,5 ± 0,02) мкг селена.

Подготовка измерительного прибора

Включение и настройку прибора и ЭТА проводят в соответствии с инструкцией по эксплуатации.

Правильность работы прибора и положение градуировочного графика проверяют, подвергая анализу синтетическую смесь, приготовленную в соответствии с 18.5.1.4. Аналитический сигнал при введении 0,02 см<sup>3</sup> раствора, содержащего 0,5 мкг/см<sup>3</sup> селена, должен быть около 0,2 единиц абсорбции.

Используют аналитическую линию 196,0 нм, щель 2,0 нм и режим работы ЭТА, приведенный в таблице 25.

Т а б л и ц а 25

Стадии термической обработки проб	Температура, °С	Время, с
Сушка	150	10
Разложение	700—900	10
Атомизация	2400	5

П р и м е ч а н и е — При работе с аналогичным прибором другой марки условия проведения анализа корректируют, исходя из обеспечения максимального аналитического сигнала селена при анализе одного из растворов сравнения.

При использовании приборов других марок аналитический сигнал при введении синтетической смеси должен соответствовать значению, приведенному в паспорте на данный прибор.

Микропипеткой вместимостью 0,02 см<sup>3</sup> вводят в ЭТА толуол и варьированием температуры разложения от 700 °С до 900 °С добиваются того, чтобы абсорбционный сигнал толуола был не больше, чем при простом обжиге кюветы. Эту операцию выполняют для каждой графитовой трубки.

18.5.1.5 Выполнение анализа

Навеску образца меди массой 1,0000 г помещают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают от 10 до 15 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, и нагревают до растворения навески. Упаривают раствор до

объема от 5 до 6 см<sup>3</sup>, приливают 7 см<sup>3</sup> хлорной кислоты. Нагревают до появления паров хлорной кислоты и убирают стакан с плиты; охлаждают, добавляют 3 см<sup>3</sup> воды и снова нагревают до появления белых паров. Раствор охлаждают до температуры от 30 °С до 50 °С, приливают 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, нагревают до температуры не более 50 °С, перемешивая до полного или частичного растворения солей. Содержимое переводят в пробирку вместимостью 20 см<sup>3</sup> (или 25 см<sup>3</sup>), обмывают стакан от 0,5 до 1 см<sup>3</sup> воды и соляной кислотой, добавляют в пробирку 0,6 см<sup>3</sup> бромисто-водородной кислоты и доводят до метки соляной кислотой. Перемешивают до растворения осадка, открывая пробирку каждый раз после 2—4 встряхиваний.

В пробирку вместимостью 10 см<sup>3</sup> помещают 2 см<sup>3</sup> толуола и 2 см<sup>3</sup> раствора пробы (если ожидаемая массовая доля селена от  $2 \cdot 10^{-4} \%$  до  $5 \cdot 10^{-4} \%$ , соотношение объемов органической и водной фаз 1:1) или 4 см<sup>3</sup> раствора пробы (если ожидаемая массовая доля селена менее  $2 \cdot 10^{-4} \%$ , соотношение фаз 1:2) и экстрагируют 15 мин. Экстракт должен быть бесцветным, водная фаза — темно-коричневой. Фазы не делят; для анализа используют экстракт.

Аликвотные части (0,02 см<sup>3</sup>) растворов сравнения, анализируемой пробы и контрольного опыта последовательно вводят в ЭТА. Измеряют величину сигнала абсорбции селена. Для каждого раствора делают 2—3 измерения. Через каждые 5—8 проб анализируют один из растворов сравнения. Периодически, по истечении от 2 до 3 ч работы, стекла атомизатора и графитовые контакты ЭТА протирают ватой, смоченной спиртом. После чистки проводят обжиг графитовой трубки.

#### 18.5.1.6 Обработка результатов анализа

Массовую долю селена  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = K h F, \quad (31)$$

где  $K$  — коэффициент пересчета, равный:  $1 \cdot 10^{-3}$  (при соотношении объемов фаз 1:2) или  $2 \cdot 10^{-3}$  (при соотношении объемов фаз 1:1);

$h$  — значение абсорбции селена в растворе анализируемой пробы, мм;

$F$  — градуировочный фактор, равный

$$F = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n \frac{C_i}{H_i}, \quad (32)$$

где  $n$  — количество растворов сравнения;

$C_i$  — концентрация селена в  $i$ -м растворе сравнения, мкг/см<sup>3</sup>;

$H_i$  — значение абсорбции селена в  $i$ -м растворе сравнения, мм.

Массовую долю селена в анализируемой пробе  $X$  в процентах можно также определить по градуировочному графику. На оси абсцисс откладывают массовые доли селена в растворах сравнения, умноженные на  $1 \cdot 10^{-3}$  (при соотношении фаз 1:2) или на  $2 \cdot 10^{-3}$  (при соотношении фаз 1:1), на оси ординат — среднеарифметические значения высот соответствующих им пиков абсорбции.

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 24.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в стандарте [2] (подпункт 5.2.2.1).

#### 18.5.1.7 Контроль точности результатов анализа

Контроль точности результатов анализа — в соответствии с 3.14.

#### 18.5.1.8 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 3.15, значения погрешности результатов анализа  $\Delta$  приведены в таблице 24.

### 18.5.2 Определение теллура

#### 18.5.2.1 Требования к погрешности анализа

Погрешность результатов анализа массовой доли теллура, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать приведенным в таблице 26.

Диапазон массовой доли теллура	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta$	Предел	
		повторяемости $r$ ( $n=2$ )	воспроизводимости $R$
От 0,00001 до 0,00002 включ.	0,00001	0,00001	0,00002
Св. 0,00002 » 0,00005 »	0,00002	0,00002	0,00003
» 0,00005 » 0,00020 »	0,00004	0,00004	0,00005

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

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- спектрофотометр атомно-абсорбционный, модель 503 фирмы Перкин-Эльмер или другой фирмы с источником излучения на теллур;

- атомизатор электротермический марки HGA-76 или другой аналогичный;

- весы лабораторные специального класса точности по ГОСТ 24104;

- стаканы Н-1—100 ТХС по ГОСТ 25336;

- колбы мерные 2—50—2, 2—100—2 по ГОСТ 1770;

- пипетки 5—2—1—2, 5—2—1—5 по ГОСТ 29227;

- пробирки П-2—10—0,2 ХС по ГОСТ 1770;

- микродозатор (микропипетка) вместимостью от 0,01 до 0,02 см<sup>3</sup>;

- цилиндры 1—10, 1—50 по ГОСТ 1770;

- стекло часовое.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- аргон газообразный высшего сорта по ГОСТ 10157;

- воздух, сжатый под давлением от  $2 \cdot 10^5$  до  $6 \cdot 10^5$  Па (от 2 до 6 кгс/см<sup>2</sup>);

- теллур высокой чистоты марки Т-А1 по [27];

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

- кислоту соляную по ГОСТ 3118;

- толуол по ГОСТ 5789;

- спирт этиловый по ГОСТ 18300;

- водорода пероксид по ГОСТ 10929, стабилизированный продукт;

- триалкилбензиламмоний хлорид (ТАБАХ), экстрагент — раствор молярной концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup> ТАБАХ в толуоле.

### 18.5.2.3 Метод анализа

Определение теллура проводят атомно-абсорбционным методом с электротермическим атомизатором (ЭТА) по длине волны 214,3 нм после растворения навески меди в соляной кислоте с пероксидом водорода и экстракционного концентрирования теллура раствором 0,05 моль/дм<sup>3</sup> триалкилбензиламмоний хлорида в толуоле из анализируемого раствора, содержащего от 3 до 6 моль/дм<sup>3</sup> соляной кислоты и 50 г/см<sup>3</sup> меди.

### 18.5.2.4 Подготовка к проведению анализа

Приготовление экстрагента

При приготовлении раствора триалкилбензиламмония хлорида молярной концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup> в толуоле в сухую емкость объемом не менее 1 дм<sup>3</sup> переносят 42 см<sup>3</sup> технического ТАБАХ и 960 см<sup>3</sup> толуола, обмывая им мерный стакан (цилиндр) из-под ТАБАХ.

Приготовление растворов сравнения

**Раствор А:** навеску металлического теллура массой 0,0100 г помещают в стакан и растворяют в объеме от 5 до 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, нагревая до полного разложения навески. В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> наливают 50 см<sup>3</sup> соляной кислоты, переливают охлажденный раствор из стакана, обмывая его водой, и доводят водой до метки.

1 см<sup>3</sup> раствора А содержит 0,1 мг теллура.

**Раствор Б:** 1,0 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> и доводят до метки соляной кислотой, разбавленной 1:1.

1 см<sup>3</sup> раствора Б содержит 2 мкг теллура.



**Раствор В:** 2,5 см<sup>3</sup> раствора Б помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят до метки соляной кислотой, разбавленной 1:1.

1 см<sup>3</sup> раствора В содержит 0,05 мкг теллура.

Приготовление растворов сравнения для атомно-абсорбционного анализа (не менее трех): в три мерные пробирки вместимостью 10 см<sup>3</sup> каждая помещают 1, 2 и 4 см<sup>3</sup> раствора В, приливают по 0,4 см<sup>3</sup> экстракта любой из проб (приготовленной по 18.4.2.5), доводят соляной кислотой, разбавленной 1:1, до объема 4 см<sup>3</sup> и добавляют 2 см<sup>3</sup> экстрагента. Экстрагируют 15 мин.

Экстракты содержат 0,025; 0,05 и 0,1 мкг/см<sup>3</sup> теллура.

Приготовление синтетической смеси для проверки правильности методики и правильности работы прибора: 5 см<sup>3</sup> раствора Б помещают в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> и доводят до метки водой. Погрешность введения теллура — не более 2%.

1 см<sup>3</sup> смеси содержит (0,200 ± 0,004) мкг теллура.

Подготовка измерительного прибора

Включение и настройку прибора и ЭТА проводят в соответствии с инструкцией по эксплуатации.

Проверяют правильность работы прибора, используя смесь, приготовленную, как описано выше.

Используют аналитическую линию 214,3 нм, щель 0,2 нм и режим работы ЭТА, приведенный в таблице 27.

Микропипеткой вместимостью 0,02 см<sup>3</sup> вводят в ЭТА раствор экстрагента в толуоле и варьированием температуры разложения от 800 °С до 1000 °С добиваются того, чтобы абсорбционный сигнал раствора был не больше, чем при обжиге кюветы. Эту операцию выполняют для каждой графитовой трубки.

Т а б л и ц а 27

Стадии термической обработки проб	Температура, °С	Время, с
Сушка	150	10
Разложение	800—1000	8
Атомизация	2500	5—7

П р и м е ч а н и е — При работе с аналогичным прибором другой марки условия проведения анализа корректируют, исходя из обеспечения максимального аналитического сигнала теллура при анализе одного из растворов сравнения.

#### 18.5.2.5 Выполнение анализа

Навеску образца меди массой 0,5000 г помещают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>, пипеткой добавляют 4,2 см<sup>3</sup> соляной кислоты, накрывают часовым стеклом и добавляют 3 см<sup>3</sup> раствора пероксида водорода. Для ускорения реакции смесь взбалтывают 3—5 раз. После прекращения реакции (выделение пузырьков) по истечении от 5 до 8 мин добавляют еще 4 см<sup>3</sup> пероксида водорода, взбалтывают 3—5 раз. После растворения навески меди стакан ставят на плиту, раствор доводят до кипения и по истечении от 2 до 3 мин после разложения избытка пероксида водорода стакан снимают с плиты, охлаждают и доводят объем до 100 см<sup>3</sup> водой.

В пробирку вместимостью 10 см<sup>3</sup> вносят 2 см<sup>3</sup> экстрагента и 2 см<sup>3</sup> раствора пробы для ожидаемых массовых долей теллура от 1·10<sup>-4</sup> % до 2·10<sup>-4</sup> % (соотношение объемов органической и водной фаз при этом — 1:1) или 4 см<sup>3</sup> раствора пробы для ожидаемых массовых долей теллура менее 1·10<sup>-4</sup> % (соотношение фаз — 1:2). Экстрагируют 15 мин. Фазы не делят, для анализа используют экстракт.

Аликвотные части растворов сравнения, проб и раствора контрольного опыта объемом 0,02 см<sup>3</sup> последовательно вводят в ЭТА. Измеряют величину сигнала абсорбции теллура. Для каждого раствора делают 2—3 измерения сигнала. Через каждые 5—8 проб анализируют один из растворов сравнения. Стекла ЭТА по истечении от 2 до 3 ч протирают ватой, смоченной спиртом, а затем насухо хлопчатобумажной тканью. В конце работы графитовые контакты ЭТА протирают ватой, смоченной спиртом.

#### 18.5.2.6 Обработка результатов анализа

Массовую долю теллура  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = K h F, \quad (33)$$

где  $K$  — коэффициент пересчета, равный: 1·10<sup>-3</sup> (при соотношении объемов фаз 1:2) или 2·10<sup>-3</sup> (при соотношении объемов фаз 1:1);

$h$  — значение абсорбции теллура в растворе анализируемой пробы, мм;  
 $F$  — градуировочный фактор, равный

$$F = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n \frac{C_i}{H_i}, \quad (34)$$

где  $n$  — количество растворов сравнения;

$C_i$  — концентрация теллура в  $i$ -м растворе сравнения, мкг/см<sup>3</sup>;

$H_i$  — значение абсорбции теллура в  $i$ -м растворе сравнения, мм.

Массовую долю теллура в пробе  $X$  в процентах можно также найти по градуировочному графику, на оси абсцисс которого откладывают массовые доли теллура в растворах сравнения, умноженные на  $2 \cdot 10^{-3}$  (при соотношении фаз 1:1) или на  $1 \cdot 10^{-3}$  (при соотношении фаз 1:2), а на оси ординат — среднеарифметические значения высот соответствующих им пиков абсорбции.

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 26.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в стандарте [2] (подпункт 5.2.2.1).

#### 18.5.2.7 Контроль точности результатов анализа

Контроль точности результатов анализа проводят в соответствии с 3.14.

#### 18.5.2.8 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 3.15, значения погрешности результатов анализа  $\Delta$  приведены в таблице 26.

### 18.6 Определение массовой доли висмута, олова и серебра

#### 18.6.1 Требования к погрешности анализа

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

Т а б л и ц а 28

В процентах

Наименование элемента	Диапазон массовых долей элемента	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta$	Предел	
			повторяемости $r$ ( $n=2$ )	воспроизводимости $R$
Висмут	От 0,000010 до 0,000020 включ.	0,000007	0,000008	0,000012
	Св. 0,00002 » 0,00005 »	0,00001	0,00001	0,00002
	» 0,00005 » 0,00010 »	0,00002	0,00002	0,00003
	» 0,00010 » 0,00050 »	0,00004	0,00005	0,00006
Олово	От 0,00001 до 0,00002 включ.	0,00001	0,00001	0,00002
	» 0,00002 » 0,00005 »	0,00002	0,00001	0,00003
	» 0,00005 » 0,00010 »	0,00002	0,00002	0,00004
	» 0,00010 » 0,00050 »	0,00004	0,00007	0,00007
Серебро	От 0,00020 до 0,00050 включ.	0,00008	0,00010	0,00013
	» 0,00050 » 0,00100 »	0,00012	0,00014	0,00020
	» 0,0010 » 0,0030 »	0,0002	0,0002	0,0004

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

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:  
 - спектрофотометр атомно-абсорбционный фирмы «Хитачи» с атомизатором электротермическим или фирмы Перкин-Эльмер, модель 403, или другой фирмы с источниками излучения на висмут, олово, серебро;

- аппарат для перемешивания жидкости типа АВБ-4П;

- весы лабораторные специального класса точности по ГОСТ 24104;

- пробирки П-2—100—0,2 ХС по ГОСТ 1770;
- воронки делительные ВД-1—1000 по ГОСТ 25336;
- колбы мерные 2—50—2, 2—100—2, 1—500—2, 2—1000—2 по ГОСТ 1770;
- пипетки 1—2—1—1, 1—2—1—2, 2—2—2—5, 2—2—2—10, 2—2—2—25, 2—2—2—50, 4—2—1—1, 4—2—1—2, 5—2—2—2 по ГОСТ 29227;
- стаканы В-1—100 ТС по ГОСТ 25336;
- микродозатор (микропипетка) вместимостью от 0,01 до 0,02 см<sup>3</sup>.

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- бумагу индикаторную универсальную по [14];
- кислоту азотную особой чистоты по ГОСТ 11125, разбавленную 1:1;
- кислоту серную особой чистоты по ГОСТ 14262, разбавленную 1:1 и 1:17;
- кислоту соляную особой чистоты по ГОСТ 14261, разбавленную 1:5, 1:10, 1:100;
- аммиак водный по ГОСТ 3760, разбавленный 1:1;
- серебро по ГОСТ 6836;
- олово марки О1 по ГОСТ 860;
- висмут марки Ви00 по ГОСТ 10928;
- спирт этиловый по ГОСТ 18300;
- толуол по ГОСТ 5789;
- ацетилен по ГОСТ 5457;
- аргон по ГОСТ 10157;
- катионит КУ-2-8 по ГОСТ 20298;
- триалкилбензоламмоний хлорид (ТАБАХ), 1,3 моль/дм<sup>3</sup>; раствор молярной концентрации 0,26 моль/дм<sup>3</sup> в толуоле;
- воду дистиллированную по ГОСТ 6709, деионизированную, полученную пропусканием через ионообменную колонку с катионитом, например КУ-2-8;
- средства моющие синтетические порошкообразные по ГОСТ 25644.

### 18.6.3 Метод анализа

Метод включает кислотное разложение навески пробы, экстракционное выделение висмута, олова, серебра раствором ТАБАХ в толуоле и последующее атомно-абсорбционное определение массовой доли висмута, олова, серебра в органической фазе. Атомизация проб при определении массовой доли висмута и олова осуществляется в электротермическом атомизаторе (ЭТА), при определении массовой доли серебра — в пламени ацетилен-воздух.

### 18.6.4 Подготовка к выполнению анализа

18.6.4.1 Приготовление раствора ТАБАХ молярной концентрации 0,26 моль/дм<sup>3</sup> в толуоле

ТАБАХ (1,3 моль/дм<sup>3</sup>) разбавляют толуолом в соотношении 1:4, помещают в делительную воронку и дважды промывают в течение от 4 до 5 мин равным объемом аммиака, разбавленного 1:1. Отстаивают до полного разделения фракций. Затем промывают водой, соляной кислотой, разбавленной 1:5, и дважды соляной кислотой, разбавленной 1:100. Проверяют кислотность водной фазы, рН раствора должен быть равен от 1 до 2. При рН больше 2 повторяют промывку соляной кислотой, разбавленной 1:5, затем соляной кислотой, разбавленной 1:100.

18.6.4.2 Приготовление растворов известной концентрации

Приготовление раствора висмута массовой концентрации 0,1 мг/см<sup>3</sup>

Навеску металлического висмута массой 0,1000 г помещают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>, растворяют в 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, выпаривают с 5 см<sup>3</sup> серной кислоты до белых паров, охлаждают, помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доводят до метки серной кислотой, разбавленной 1:17.

Приготовление раствора олова массовой концентрации 0,1 мг/см<sup>3</sup>

Навеску металлического олова массой 0,1000 г помещают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>, растворяют в 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты при нагревании на песчаной бане, не доводя до кипения, охлаждают, помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доводят до метки водой.

Приготовление раствора серебра массовой концентрации 0,1 мг/см<sup>3</sup>

Навеску металлического серебра массой 0,1000 г помещают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>, растворяют в 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доводят до метки водой.

18.6.4.3 Приготовление рабочих растворов известной концентрации

Приготовление рабочих растворов висмута и олова

В мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup> вносят по 5 см<sup>3</sup> растворов висмута и олова и доводят до метки соляной кислотой, разбавленной 1:10. Затем пипеткой отбирают 50 см<sup>3</sup> раствора, помещают в пробирку вместимостью 100 см<sup>3</sup> (или в делительную воронку) и проводят экстракцию равным объемом раствора ТАБАХ в течение 30 мин на аппарате для перемешивания жидкости.

1 см<sup>3</sup> экстракта содержит по 1 мкг висмута и олова.

В мерные колбы вместимостью 25 см<sup>3</sup> каждая вносят по 0,50; 1,25; 2,50; 5,00; 12,50 см<sup>3</sup> экстракта и доводят до метки раствором ТАБАХ. Рабочие растворы содержат по 0,02; 0,05; 0,10; 0,20; 0,50 мкг/см<sup>3</sup> висмута и олова.

Приготовление рабочих растворов серебра

В мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup> вносят 50 см<sup>3</sup> раствора серебра известной концентрации и доводят до метки соляной кислотой, разбавленной 1:10. Пипеткой отбирают 50 см<sup>3</sup> раствора, помещают в пробирку вместимостью 100 см<sup>3</sup> (или в делительную воронку) и проводят экстракцию равным объемом раствора ТАБАХ в течение 30 мин на аппарате для перемешивания жидкости. Полученный экстракт содержит 10 мкг/см<sup>3</sup> серебра.

В мерные колбы вместимостью 50 см<sup>3</sup> каждая вносят 0,50; 1,25; 2,50; 5,00; 10,00; 15,00 см<sup>3</sup> экстракта и доводят до метки раствором ТАБАХ. Рабочие растворы содержат 0,10; 0,25; 0,50; 1,00; 2,00; 3,00 мкг/см<sup>3</sup> серебра.

Рабочие растворы устойчивы в течение четырех дней.

#### 18.6.4.4 Построение градуировочных графиков

Для построения градуировочных графиков измеряют абсорбцию рабочих растворов в начале и в конце фотометрирования партии проб, и по усредненным значениям величин абсорбции и соответствующим им массовым концентрациям строят градуировочные графики в прямоугольных координатах.

Фотометрирование каждого раствора проводят не менее двух раз.

#### 18.6.4.5 Подготовка приборов к анализу

Условия проведения анализа и подготовительные работы, необходимые для приведения спектрофотометров в рабочее состояние, — в соответствии с инструкциями по эксплуатации прибора.

Стадии и условия процесса атомизации пробы в графитовой кювете приведены в таблице 29.

Т а б л и ц а 29 — Температурный режим для электротермического атомизатора

Элемент	Стадия	Начальная температура, °С	Конечная температура, °С	Время, с
Висмут	Сушка	50	120	30
	Озоление	120	400	10
	Озоление	400	550	20
	Атомизация	1800	1800	7
	Очистка, продувка кюветы	2400	2400	10
Олово	Сушка	25	100	10
	Сушка	100	120	10
	Озоление	120	400	10
	Озоление	400	400	10
	Атомизация	2700	2700	7
	Очистка, продувка кюветы	2800	2800	3

### 18.6.5 Выполнение анализа

18.6.5.1 Навеску пробы массой 1,0000 г помещают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup> и растворяют при нагревании в 15 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, упаривают до влажных солей. Приливают 7 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, и упаривают до появления паров серной кислоты. Остаток охлаждают и растворяют при нагревании в 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:100, переносят в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, обмывают стакан от 5 до 7 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:100, и присоединяют к раствору в мерной колбе. Пипеткой добавляют 2 см<sup>3</sup> раствора ТАБАХ и проводят экстракцию в течение 30 мин на аппарате для перемешивания. После полного расслоения органическую фазу поднимают в узкую часть колбы добавлением 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:100.

18.6.5.2 При определении массовой концентрации серебра капилляр опускают в колбу с экстрактом и проводят фотометрирование по 18.6.4.5. Капилляр и распылительную систему после каждого фотометри-

рования промывают раствором ТАБАХ в течение 10—15 с. В конце фотометрирования партии проб капилляр и распылительную систему промывают объемом от 8 до 10 см<sup>3</sup> этилового спирта.

18.6.5.3 Микропипеткой переносят 0,02 см<sup>3</sup> анализируемого раствора висмута или олова в дважды обожженную графитовую кювету и фотометрируют по 18.6.4.5.

После 8—10 измерений осуществляют операцию обжига и продувки кюветы.

18.6.5.4 Одновременно с проведением анализа проводят контрольный опыт для внесения в результат анализа поправки, учитывающей массовую долю определяемых элементов в реактивах и материалах. Поправку вычисляют как среднеарифметическое значение трех параллельных определений.

#### 18.6.6 Обработка результатов анализа

18.6.6.1 Массовую долю висмута, олова и серебра  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{(C - C_k)V}{m 10^4}, \quad (35)$$

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

$C_k$  — массовая концентрация элемента в растворе контрольного опыта, мкг/см<sup>3</sup>;

$V$  — объем фотометрируемого экстракта, см<sup>3</sup>;

$m$  — масса навески пробы, г.

18.6.6.2 За результат анализа принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений при условии, что абсолютная величина разности 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 стандарте [2] (подпункт 5.2.2.1).

#### 18.6.7 Контроль точности результатов анализа

Контроль точности результатов анализа — в соответствии с 3.14.

#### 18.6.8 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 3.15, значения погрешности результатов анализа  $\Delta$  приведены в таблице 28.

## 19 Метод спектрального анализа по оксидным стандартным образцам с фотоэлектрической регистрацией спектра

### 19.1 Область применения

В настоящем разделе установлено определение массовой доли примесей в меди в диапазонах, приведенных в таблице 30, методом спектрального анализа по оксидным образцам с фотоэлектрической регистрацией спектра.

Таблица 30

В процентах

Определяемый элемент	Диапазон массовых долей элемента	Определяемый элемент	Диапазон массовых долей элемента
Мышьяк	0,0001 — 0,100	Хром	0,0005 — 0,10
Сурьма	0,0003 — 0,100	Кремний	0,00030 — 0,0100
Свинец	0,0001 — 0,100	Железо	0,0003 — 0,100
Олово	0,0001 — 0,10	Серебро	0,0003 — 0,0100
Висмут	0,00003 — 0,010	Фосфор	0,0010 — 0,100
Цинк	0,0003 — 0,0100	Кадмий	0,00003 — 0,0010
Магний	0,0002 — 0,0100	Кобальт	0,00003 — 0,0010
Марганец	0,00003 — 0,0100	Селен	0,00003 — 0,00100
Никель	0,0002 — 0,100	Теллур	0,00005 — 0,0010

## 19.2 Требования к погрешности анализа

Погрешность результатов анализа массовых долей определяемых элементов, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать приведенным в таблице 31.

Т а б л и ц а 31

В процентах

Определяе- мый элемент	Диапазон массовых долей элемента	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta$	Предел	
			повторяемости $r (n=2)$	воспроиз- водимости $R$
Мышьяк	От 0,00010 до 0,00030 включ.	0,00006	0,00007	0,00008
	Св. 0,0003 » 0,0010 »	0,0001	0,0001	0,0002
	» 0,0010 » 0,0030 »	0,0003	0,0003	0,0007
	» 0,0030 » 0,0100 »	0,0008	0,0006	0,0012
	» 0,010 » 0,030 »	0,003	0,003	0,007
	» 0,030 » 0,100 »	0,015	0,010	0,025
Сурьма	От 0,00030 до 0,00100 включ.	0,00015	0,00014	0,00020
	Св. 0,0010 » 0,0030 »	0,0004	0,0003	0,0005
	» 0,003 » 0,010 »	0,001	0,001	0,002
	» 0,010 » 0,030 »	0,004	0,003	0,005
	» 0,030 » 0,100 »	0,008	0,007	0,012
Свинец	От 0,00010 до 0,00030 включ.	0,00006	0,00006	0,00008
	Св. 0,00030 » 0,00100 »	0,00015	0,00011	0,00021
	» 0,0010 » 0,0030 »	0,0004	0,0003	0,0005
	» 0,0030 » 0,0100 »	0,0014	0,0010	0,0020
	» 0,010 » 0,030 »	0,004	0,003	0,006
	» 0,030 » 0,100 »	0,014	0,011	0,020
Висмут	От 0,00003 до 0,00010 включ.	0,00002	0,00002	0,00003
	Св. 0,00010 » 0,00030 »	0,00005	0,00003	0,00007
	» 0,0003 » 0,0010 »	0,0002	0,0002	0,0003
	» 0,0010 » 0,0030 »	0,0006	0,0006	0,0008
	» 0,003 » 0,010 »	0,001	0,001	0,002
Олово	От 0,00010 до 0,00030 включ.	0,00007	0,00008	0,00010
	Св. 0,0003 » 0,0010 »	0,0002	0,0002	0,0003
	» 0,0010 » 0,0030 »	0,0007	0,0005	0,0009
	» 0,0030 » 0,0100 »	0,0018	0,0018	0,0025
	» 0,010 » 0,030 »	0,006	0,006	0,008
	» 0,03 » 0,10 »	0,01	0,01	0,02
Цинк	От 0,0003 до 0,0010 включ.	0,0002	0,0002	0,0003
	Св. 0,0010 » 0,0030 »	0,0006	0,0005	0,0008
	» 0,0030 » 0,0100 »	0,0018	0,0020	0,0025
Кремний	От 0,00030 до 0,00060 включ.	0,00013	0,00012	0,00018
	Св. 0,00060 » 0,00100 »	0,00019	0,00019	0,00027
	» 0,0010 » 0,0030 »	0,0004	0,0004	0,0006
	» 0,0030 » 0,0100 »	0,0014	0,0010	0,0020
Никель	От 0,0002 до 0,0005 включ.	0,0002	0,0002	0,0003
	Св. 0,0005 » 0,0010 »	0,0004	0,0004	0,0005
	» 0,0010 » 0,0030 »	0,0006	0,0006	0,0009
	» 0,0030 » 0,0100 »	0,0018	0,0020	0,0024
	» 0,010 » 0,030 »	0,003	0,003	0,004
	» 0,030 » 0,100 »	0,018	0,020	0,025

Окончание таблицы 31

В процентах

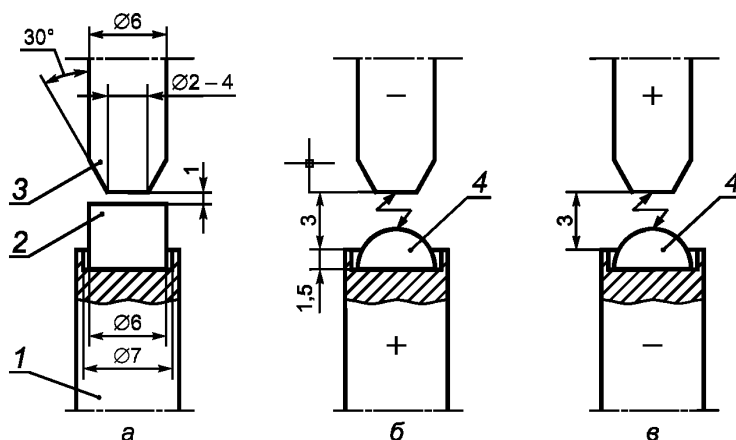
Определяемый элемент	Диапазон массовых долей элемента	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta$	Предел	
			повторяемости $r$ ( $n=2$ )	воспроизводимости $R$
Магний	От 0,00010 до 0,00030 включ.	0,00007	0,00008	0,00008
	Св. 0,0003 » 0,0010 »	0,0002	0,0002	0,0003
	» 0,0010 » 0,0030 »	0,0006	0,0007	0,0009
	» 0,0030 » 0,0100 »	0,0014	0,0018	0,0020
Марганец	От 0,00003 до 0,00010 включ.	0,00002	0,00002	0,00003
	Св. 0,00010 » 0,00030 »	0,00006	0,00007	0,00008
	» 0,0003 » 0,0010 »	0,0002	0,0002	0,0003
	» 0,0010 » 0,0030 »	0,0006	0,0006	0,0009
» 0,0030 » 0,0100 »	0,0018	0,0017	0,0025	
Хром	От 0,0005 до 0,0010 включ.	0,0002	0,0003	0,0003
	Св. 0,0010 » 0,0030 »	0,0008	0,0008	0,0010
	» 0,003 » 0,010 »	0,002	0,002	0,003
	» 0,010 » 0,030 »	0,008	0,008	0,010
» 0,03 » 0,10 »	0,02	0,02	0,03	
Серебро	От 0,0003 до 0,0010 включ.	0,0002	0,0002	0,0003
	Св. 0,0010 » 0,0030 »	0,0008	0,0008	0,0010
	» 0,0030 » 0,0100 »	0,0014	0,0015	0,0020
Кадмий	От 0,00003 до 0,00005 включ.	0,00002	0,00002	0,00003
	Св. 0,00005 » 0,00010 »	0,00003	0,00003	0,00004
	» 0,00010 » 0,00030 »	0,00008	0,00008	0,00010
	» 0,0003 » 0,0010 »	0,0001	0,0001	0,0002
Фосфор	От 0,0010 до 0,0030 включ.	0,0008	0,0008	0,0010
	Св. 0,003 » 0,010 »	0,002	0,002	0,003
	» 0,010 » 0,030 »	0,006	0,007	0,008
	» 0,030 » 0,100 »	0,014	0,010	0,020
Теллур	От 0,00005 до 0,00010 включ.	0,00004	0,00004	0,00005
	Св. 0,00010 » 0,00030 »	0,00006	0,00007	0,00008
	» 0,0003 » 0,0010 »	0,0001	0,0001	0,0002
Кобальт	От 0,00003 до 0,00010 включ.	0,00002	0,00002	0,00003
	Св. 0,00010 » 0,00030 »	0,00005	0,00005	0,00007
	» 0,0003 » 0,0010 »	0,0001	0,0001	0,0002
Железо	От 0,0003 до 0,0006 включ.	0,0004	0,0003	0,0005
	Св. 0,0006 » 0,0010 »	0,0004	0,0005	0,0006
	» 0,0010 » 0,0030 »	0,0008	0,0008	0,0010
	» 0,0030 » 0,0100 »	0,0010	0,0010	0,0015
	» 0,010 » 0,030 »	0,004	0,003	0,005
» 0,030 » 0,100 »	0,018	0,015	0,025	
Селен	От 0,00003 до 0,00010 включ.	0,00002	0,00002	0,00003
	Св. 0,00010 » 0,00030 »	0,00006	0,00006	0,00008
	» 0,00030 » 0,00100 »	0,00018	0,00015	0,00025

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

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- спектрометр дифракционный типа МФС-8;

- источник постоянного тока для питания дуги, обеспечивающий напряжение от 200 до 400 В и силу тока до 10 А;
- устройство для высокочастотного поджигания дуги постоянного тока от генератора любой системы (ПС-39, ДГ, ИГ);
- пресс гидравлический, обеспечивающий усилие от 1 до 10 МПа;
- пресс-форму из легированной стали (например ХВГ), пуансон диаметром от 4 до 6 мм, высотой от 50 до 80 мм;
- печь муфельную с терморегулятором, позволяющую получать и поддерживать температуру не ниже 800 °С;
- чашки платиновые по ГОСТ 6563 или фарфоровые по ГОСТ 9147, или кварцевые по ГОСТ 19908 выпарительные для растворения и выпаривания проб (для растворения можно применять также колбы или стаканы из термически стойкого стекла по ГОСТ 25336);
- электроды-подставки графитовые из угля марки ОСЧ, тип — кристаллический; марки, например ЭУЗ-М или ЭУЗ-П по ГОСТ 17022, диаметром от 6 до 10 мм. Для помещения брикетов или окисленных в кислороде таблеток на электродах-подставках высверливают углубления диаметром 6 мм и глубиной от 1,5 до 2 мм (рисунок 3);



а — расположение электродов и брикета до экспонирования; б — съемка в анодном режиме; в — съемка в катодном режиме  
 1 — графитовая подставка; 2 — брикет; 3 — подставной электрод; 4 — расплав

Рисунок 3 — Расположение электродов и брикетов

- электроды из меди марки М00 (или других марок с массовой долей меди не менее 99,97 %) или из угля марки ОСЧ (С-2, С-3) в виде прутков диаметром от 6 до 7 мм, заточенные на полусферу или усеченный конус с площадкой диаметром от 1,5 до 1,7 мм;
  - приспособление для заточки угольных или медных электродов, например станок модели КП-35;
  - камеру кислородную для окисления СО и проб;
  - баллон с кислородом, снабженный редуктором;
  - шкаф сушильный лабораторный;
  - электроплитку или баню песчаную;
  - весы лабораторные специального класса точности по ГОСТ 24104;
  - ступку агатовую или из органического стекла (допускается использование ступок фарфоровых по ГОСТ 9147);
  - бюксы по ГОСТ 25336 для хранения брикетов или окисдных таблеток;
  - пинцеты для захватывания таблеток или брикетов;
  - колпачки стеклянные или пластмассовые для защиты от пыли заточенных электродов;
  - магнит типа МВМ-63;
  - секундомер по [28].
- При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:
- вату гигроскопическую по ГОСТ 5556;



- стандартные образцы состава меди или оксида меди или синтетические смеси;
- кислоту азотную особой чистоты по ГОСТ 11125 или кислоту азотную по ГОСТ 4461 (перегнанную), разбавленную 1:1 или 1:10;
- спирт этиловый по ГОСТ 18300. Расход спирта на одно определение — 10 г;
- воду дистиллированную по ГОСТ 6709.

#### 19.4 Метод анализа

Метод основан на измерении интенсивности спектральных линий определяемых элементов в анализируемом образце.

Пробы подвергают предварительному окислению плавлением на катоде дуги постоянного тока в атмосфере кислорода. Допускается превращение проб в оксиды растворением их в азотной кислоте, упариванием и прокаливанием.

Окисленный образец помещают на графитовую подставку и между ним и подставным электродом из чистой меди (или угля) возбуждают дугу постоянного тока с последующей фотоэлектрической регистрацией спектра. Метод дает возможность проводить анализ образца в любом виде.

#### 19.5 Подготовка к выполнению анализа

##### 19.5.1 Подготовка прибора к измерению

Подготовку прибора к выполнению измерений проводят в соответствии с требованиями действующей инструкции по эксплуатации спектрометра.

Спектрометр градуируют при создании метода с использованием СО состава меди и строят зависимость интенсивности аналитической линии от массовой доли для каждого определяемого элемента. При дальнейшей работе выполняют корректировку градуировочных характеристик в соответствии с инструкцией по эксплуатации спектрометра.

19.5.2 Пробу и стандартный образец в виде таблетки массой  $(0,50 \pm 0,05)$  г, диаметром 6 мм и высотой не более 2 мм изготовляют на любом металлорежущем оборудовании или вручную из любых кусков произвольной формы.

Пробы и СО необходимой массы могут быть отрезаны (отпилены) от стержней или спрессованы из стружки. Стружку предварительно отмагничивают. Затем стружку и СО в виде таблеток очищают от поверхностных загрязнений травлением в азотной кислоте, разбавленной 1:10. Стружку и таблетки СО промывают в дистиллированной воде, спирте и сушат. При прессовании таблеток из стружки матрицу и пуансон тщательно очищают от остатков ранее прессованной пробы (промывают водой и протирают спиртом). Готовят не менее двух таблеток проб и СО каждого состава.

19.5.3 Проводят окисление СО и проб в кислородной камере (предварительно все детали кислородной камеры и графитовые подставки для проб и СО очищают от оксидов меди). Поворотный столик укрепляют в нижнем электрододержателе камеры. Во избежание взаимного загрязнения образцов на графитовые подставки поворотного столика помещают таблетки одного состава.

В верхнем держателе укрепляют подставной электрод из меди или угля диаметром от 6 до 7 мм, рабочий конец которого заточен на усеченный конус с углом при вершине  $45^\circ$  и площадкой диаметром от 1,5 до 1,7 мм. Межэлектродный промежуток устанавливают от 1,5 до 2 мм. Таблетка служит катодом дуги постоянного тока, при силе тока 6 А. Воздух из камеры вытесняют, пропуская сжатый кислород через камеру в течение 30 с. При окислении таблеток давление кислорода в камере поддерживают несколько выше атмосферного. Таблетка под действием дуги в течение от 20 до 30 с расплавляется и превращается в каплю расплавленных оксидов. Ток выключают и подводят к подставному электроду следующую таблетку.

19.5.4 Для измерения оксидных образцов от средней пробы отбирают две навески массой от 5,0 до 10,0 г. Навески помещают в выпарительные чашки. Приливают разбавленную 1:1 азотную кислоту из расчета  $10 \text{ см}^3$  на 1 г меди, растворяют при нагревании и выпаривают до сухих солей. Затем чашки помещают в муфельную печь и прокаливают при температуре  $(400 \pm 50)^\circ\text{C}$  в течение 30 мин до прекращения выделения оксидов азота. Полученный порошок растирают в агатовой (или другой) ступке. Ступку и пестик предварительно протирают спиртом. Порошком наполняют кратеры угольных электродов или прессуют в таблетки (не менее 2). Масса навески пробы и СО должна быть одинаковой от  $(0,30 \pm 0,05)$  до  $(0,60 \pm 0,05)$  г.

19.5.5 Приготовление синтетических смесей приведено в Приложении А.

##### 19.6 Выполнение анализа

19.6.1 Торцевую часть электродов для удаления поверхностных загрязнений прокаливают в дуге постоянного тока при величине тока от 6 до 10 А в течение 20 с, включая электрод-подставку в качестве анода дуги.

Подготовленные к измерению пробы и СО помещают на прокаленные графитовые подставки. В качестве подставного электрода применяют угли марки ОСЧ или медные стержни. Форма и размер электродов и их расположение во время экспозиции приведены на рисунке 3.

19.6.2 Для определения массовой доли мышьяка, сурьмы, свинца, олова, висмута, цинка, фосфора, кадмия, селена и теллура графитовую подставку с помещенной на нее пробой или СО используют в качестве анода дуги. При включении тока до расплавления образца дуга загорается между подставным электродом и подставкой, и после расплавления анодное пятно дуги переходит на образовавшийся расплав оксидов. Начало экспозиции отсчитывают после перехода анодного пятна дуги на образец. В течение всего времени экспозиции необходимо корректировать первоначально установленный дуговой промежуток по увеличенному изображению дуги на экране средней линзы осветительной системы или с использованием специальной короткофокусной проекционной линзы.

Регистрацию спектров проводят при ширине щели 0,035 мм, разрядном промежутке 3 мм, силе тока дуги от 6 до 10 А, времени экспозиции от 20 до 40 с.

19.6.3 Далее определяют массовые доли кобальта, магния, марганца, никеля, хрома, кремния, железа и серебра.

Регистрацию спектров проводят при разрядном промежутке 3 мм с применением дуги постоянного или переменного тока силой от 5 до 8 А на первом этапе и от 8 до 10 А на втором, время экспозиции — от 30 до 60 с в абсолютном или относительном режимах.

Начало экспозиции отсчитывают после перехода катодного пятна дуги на расплавленную часть королька.

Условия съемки спектрограммы — в соответствии с инструкцией по эксплуатации спектрометра.

19.6.4 В случаях, когда условия съемки спектров отличаются от рекомендуемых, следует предварительно подобрать оптимальные интервалы оптических плотностей линий в соответствии с инструкцией к прибору.

Длины волн аналитических линий для дифракционного спектрометра МФС-8 приведены в таблице 32.

Допускается применение других аналитических линий при условии, что они обеспечивают метрологические характеристики результатов анализа, приведенных в настоящем методе.

Таблица 32

Определяемый элемент	Длина волны аналитической линии, нм	Определяемый элемент	Длина волны аналитической линии, нм
Висмут	306,772	Олово	286,332
Железо	302,197	Свинец	283,307
Кадмий	214,441	Селен	203,980
Кобальт	345,351	Серебро	338,289
Кремний	251,611	Сурьма	231,147
Магний	277,983	Теллур	238,325
Марганец	279,480	Фосфор	253,561
Мышьяк	234,984	Хром	357,868
Никель	341,477	Цинк	334,502

### 19.7 Обработка результатов анализа

19.7.1 Обработку результатов анализа проводит компьютер по заданной программе и представляет их в виде массовых долей определяемых элементов.

19.7.2 За результат анализа принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений при условии, что абсолютная разность между ними в условиях повторяемости при доверительной вероятности  $P = 0,95$  не превышает значений предела повторяемости  $r$ , приведенных в таблице 31.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в стандарте [2] (подпункт 5.2.2.1).

**19.8 Контроль точности результатов анализа**

Контроль точности результатов анализа — в соответствии с 3.14.

**19.9 Оформление результатов анализа**

Результаты анализа оформляют в соответствии с 3.15, значения погрешности результатов анализа  $\Delta$  приведены в таблице 31.

**20 Метод эмиссионно-спектрального анализа с фотоэлектрической регистрацией спектра****20.1 Область применения**

В настоящем разделе установлено определение массовых долей примесей в меди марок М00к и М00 в диапазонах, указанных в таблице 33, эмиссионно-спектральным методом с фотоэлектрической регистрацией спектра.

Т а б л и ц а 33

В процентах

Определяемый элемент	Диапазон массовых долей элемента	Определяемый элемент	Диапазон массовых долей элемента
Висмут	0,000008—0,00100	Свинец	0,000005—0,00070
Железо	0,00007—0,0030	Селен	0,00008—0,00200
Кадмий	0,000030—0,00050	Серебро	0,00008—0,00250
Кобальт	0,000050—0,00100	Сурьма	0,00007—0,00200
Кремний	0,00009—0,00200	Теллур	0,00005—0,00100
Марганец	0,000010—0,00050	Фосфор	0,0002—0,00200
Мышьяк	0,000030—0,00200	Хром	0,00002—0,00050
Никель	0,00007—0,00200	Цинк	0,00005—0,00200
Олово	0,000020—0,00200		

**20.2 Общие требования**

20.2.1 Общие требования к методу анализа, средствам измерений, вспомогательным устройствам, материалам и требования безопасности при выполнении анализа — в соответствии с разделами 3 и 4.

20.2.2 Массовую долю примесей определяют не менее чем по двум навескам меди.

**20.3 Требования к погрешности анализа**

Погрешность результатов анализа массовых долей определяемых элементов, значения пределов повторяемости и воспроизводимости для доверительной вероятности  $P = 0,95$  должны соответствовать приведенным в таблице 34.

Т а б л и ц а 34

В процентах

Наименование элемента	Диапазон массовых долей элемента	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta$	Предел	
			повторяемости $r$ ( $n=2$ )	воспроизводимости $R$
Висмут	От 0,000008 до 0,000020 включ.	0,000005	0,000005	0,000006
	Св. 0,000020 » 0,000060 »	0,000009	0,000010	0,000013
	» 0,000060 » 0,000150 »	0,000025	0,000029	0,000031
	» 0,00015 » 0,00040 »	0,00004	0,00005	0,00006
	» 0,00040 » 0,00100 »	0,00008	0,00007	0,00011
Железо	От 0,00007 до 0,00020 включ.	0,00004	0,00005	0,00006
	Св. 0,00020 » 0,00060 »	0,00010	0,00012	0,00014
	» 0,00060 » 0,00100 »	0,00023	0,00030	0,00033
	» 0,0010 » 0,0030 »	0,0004	0,0006	0,0007

Наименование элемента	Диапазон массовых долей элемента	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta$	Предел	
			повторяемости $r$ ( $n=2$ )	воспроизводимости $R$
Кадмий	От 0,000030 до 0,000090 включ. Св. 0,000090 » 0,000200 » » 0,00020 » 0,00050 »	0,000015 0,000029 0,00005	0,000013 0,000025 0,00006	0,000019 0,000036 0,00007
Кобальт	От 0,000050 до 0,000100 включ. Св. 0,00010 » 0,00030 » » 0,00030 » 0,00060 » » 0,00060 » 0,00100 »	0,000021 0,00004 0,00006 0,00007	0,000014 0,00003 0,00005 0,00007	0,000026 0,00005 0,00007 0,00010
Кремний	От 0,00009 до 0,00025 включ. Св. 0,00025 » 0,00070 » » 0,00070 » 0,00200 »	0,00007 0,00010 0,00022	0,00007 0,00010 0,00025	0,00009 0,00014 0,00029
Мышьяк	От 0,000030 до 0,000080 включ. Св. 0,00008 » 0,00020 » » 0,00020 » 0,00060 » » 0,00060 » 0,00120 » » 0,00120 » 0,00200 »	0,000024 0,00005 0,00006 0,00008 0,00020	0,000020 0,00004 0,00009 0,00010 0,00024	0,000030 0,00006 0,00010 0,00011 0,00025
Никель	От 0,00007 до 0,00020 включ. Св. 0,00020 » 0,00060 » » 0,00060 » 0,00100 » » 0,00100 » 0,00200 »	0,00005 0,00006 0,00008 0,00014	0,00005 0,00008 0,00011 0,00020	0,00007 0,00009 0,00012 0,00021
Олово	От 0,000020 до 0,000050 включ. Св. 0,000050 » 0,000150 » » 0,00015 » 0,00040 » » 0,00040 » 0,00100 » » 0,00100 » 0,00200 »	0,000010 0,000028 0,00006 0,00008 0,00018	0,000013 0,000037 0,00006 0,00008 0,00020	0,000014 0,000039 0,00007 0,00012 0,00023
Свинец	От 0,000005 до 0,000015 включ. Св. 0,000015 » 0,000040 » » 0,000040 » 0,000100 » » 0,00010 » 0,00030 » » 0,00030 » 0,00070 »	0,000003 0,000010 0,000024 0,00004 0,00007	0,000004 0,000010 0,000023 0,00005 0,00008	0,000005 0,000013 0,000030 0,00006 0,00010
Серебро	От 0,00008 до 0,00020 включ. Св. 0,00020 » 0,00050 » » 0,00050 » 0,00150 » » 0,00150 » 0,00250 »	0,00004 0,00010 0,00012 0,00029	0,00005 0,00009 0,00013 0,00025	0,00006 0,00012 0,00017 0,00036
Сурьма	От 0,00007 до 0,00020 включ. Св. 0,00020 » 0,00060 » » 0,00060 » 0,00100 » » 0,00100 » 0,00200 »	0,00005 0,00010 0,00019 0,00022	0,00003 0,00008 0,00010 0,00020	0,00007 0,00013 0,00024 0,00029
Селен	От 0,00008 до 0,00020 включ. Св. 0,00020 » 0,00050 » » 0,00050 » 0,00100 » » 0,0010 » 0,0020 »	0,00005 0,00010 0,00019 0,00022	0,00003 0,00008 0,00010 0,00020	0,00007 0,00013 0,00024 0,00029
Теллур	От 0,00005 до 0,00015 включ. Св. 0,00015 » 0,00040 » » 0,00040 » 0,00100 »	0,00004 0,00006 0,00010	0,00004 0,00007 0,00011	0,00005 0,00008 0,00013

Окончание таблицы 34

В процентах

Наименование элемента	Диапазон массовых долей элемента	Погрешность результатов анализа $\pm \Delta$	Предел	
			повторяемости $r$ ( $n=2$ )	воспроизводимости $R$
Фосфор	От 0,00020 до 0,00060 включ.	0,00010	0,00010	0,00014
	Св. 0,00060 » 0,00100 »	0,00012	0,00014	0,00017
	» 0,00100 » 0,00200 »	0,00015	0,00020	0,00021
Хром	От 0,000020 до 0,000060 включ.	0,000016	0,000020	0,000021
	Св. 0,00006 » 0,00010 »	0,00004	0,00003	0,00005
	» 0,00010 » 0,00030 »	0,00005	0,00007	0,00008
	» 0,00030 » 0,00050 »	0,00006	0,00009	0,00010
Цинк	От 0,00005 до 0,00010 включ.	0,00004	0,00003	0,00005
	Св. 0,00010 » 0,00030 »	0,00006	0,00005	0,00008
	» 0,00030 » 0,00070 »	0,00009	0,00008	0,00013
	» 0,00070 » 0,00200 »	0,00015	0,00014	0,00021
Марганец	От 0,000010 до 0,000030 включ.	0,000008	0,000008	0,000010
	Св. 0,000030 » 0,000090 »	0,000017	0,000015	0,000022
	» 0,000090 » 0,000200 »	0,000024	0,000024	0,000034
	» 0,00020 » 0,00050 »	0,00003	0,00004	0,00005

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

При выполнении анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- спектрометр дифракционный типа МФС-8;
- генератор УГЭ-4 или другой источник постоянного тока с устройством для высокочастотного поджигания дуги, реостатом и амперметром, обеспечивающим напряжение от 200 до 400 В и силу тока до 12 А;
- электрошкаф сушильный лабораторный;
- электропечь сопротивления камерную лабораторную с температурой нагрева до 900 °С;
- станок для заточки графитовых электродов, например модель КП-35 или другого типа;
- пресс-форму из легированной стали (например ХВГ), пуансон диаметром от 4 до 6 мм, высотой от 50 до 80 мм;
- твердомер ТШ-2 или пресс, обеспечивающий получение усилия от 9,8 до 14,7 кН;
- весы лабораторные высокого класса точности по ГОСТ 24104;
- секундомеры механические по [28];
- ступку агатовую с пестиком или чашу фарфоровую глазурованную с медным пестиком;
- чаши из кварцевого стекла по ГОСТ 19908 или чаши фарфоровые по ГОСТ 9147;
- электроды-подставки графитовые, электрододержатели медные, охлаждаемые водой, в соответствии с рисунком 4, обеспечивающие теплоотвод для предотвращения полного расплава королька при силе тока 10 А;
- установку для перегонки азотной кислоты;
- установку для двойной перегонки воды типа ВС или другого типа;
- деионизатор типа Barnstead E-pure или любой другой;
- магнит;
- пинцет медицинский;
- стаканчики для взвешивания по ГОСТ 25336;
- банки пластмассовые с крышками;

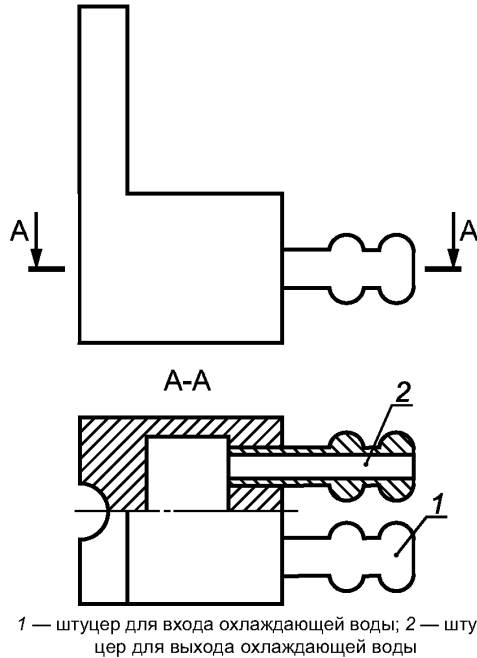


Рисунок 4 — Электрододержатели

- электроды графитовые из спектральных углей марки ОСЧ или С-3 в виде прутков (в соответствии с рисунком 5) со штифтообразной заточкой с площадкой диаметром 3 мм.

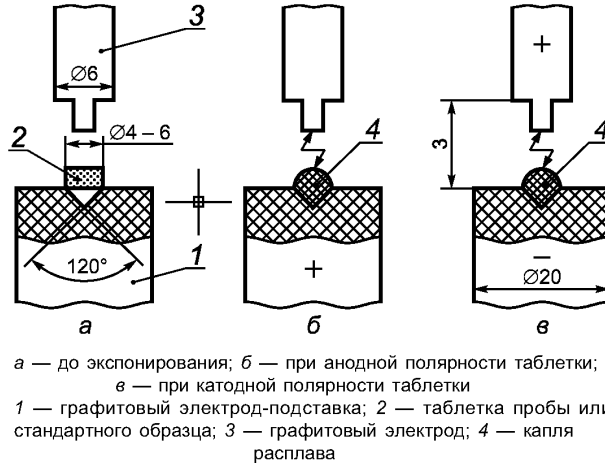


Рисунок 5 — Графитовые электроды

При выполнении анализа применяют следующие материалы, растворы:

- вату медицинскую гигроскопическую по ГОСТ 5556;
- бумагу масштабнo-координатную марки ЛН по ГОСТ 334;
- воду дистиллированную по ГОСТ 6709;
- воду деионизированную, полученную пропусканием дистиллированной воды через ионообменную колонку с катионитом (например марки КУ-2-8), или воду бидистиллированную;
- катионит марки КУ-2-8 по ГОСТ 20298;
- кислоту азотную особой чистоты по ГОСТ 11125 или кислоту азотную по ГОСТ 4461 (перегнанную в установке), разбавленную 1:1, 2:1;

- спирт этиловый по ГОСТ 18300;
- СО состава меди.

### 20.5 Метод анализа

Метод основан на измерении интенсивностей спектральных линий определяемых элементов спектрометром. Спектр излучения возбуждается дугой постоянного тока между подставным графитовым электродом и таблеткой оксида меди, полученной путем растворения пробы в азотной кислоте и термического разложения образовавшихся солей.

### 20.6 Подготовка к выполнению анализа

#### 20.6.1 Подготовка прибора

Подготовку прибора к выполнению измерений проводят в соответствии с требованиями действующей инструкции по эксплуатации спектрометра.

Спектрометр градуируют при создании метода с использованием СО состава меди и строят зависимость интенсивности аналитической линии от массовой доли для каждого определяемого элемента. При дальнейшей работе выполняют корректировку градуировочных характеристик в соответствии с инструкцией по эксплуатации спектрометра.

20.6.2 Приготовление синтетических смесей, которые могут использоваться в качестве СО для градуировки, приведено в приложении А.

20.6.3 Перед выполнением измерений ступку, пресс-форму, чаши и пинцет протирают спиртом. Расход спирта на одно определение —  $10 \text{ см}^3$ . После сжигания каждой пробы электрододержатели также протирают спиртом.

От пробы отбирают две навески массой от 5 до 10 г. Навески помещают в выпаривательные чаши, приливают азотную кислоту, разбавленную 1:1, из расчета от 8 до  $10 \text{ см}^3$  кислоты на 1 г пробы, и растворяют при нагревании.

Полученные растворы выпаривают досуха, чаши с сухими солями помещают в печь и прокаливают при температуре  $(500 \pm 25) \text{ }^\circ\text{C}$  в течение 30 мин с момента прекращения выделения паров оксида азота. Полученный оксид меди растирают в ступке. Отбирают по три навески массой 0,500 г от порошков оксида меди, полученных из каждой исходной навески пробы, и прессуют таблетки (предварительно пресс-форма должна быть очищена и протерта спиртом).

Допускается изменение массы порошка для изготовления таблеток от 0,500 до 1,000 г с целью достижения нижних границ диапазона массовых долей определяемых элементов.

Образцы для градуировки в виде оксидных порошков также прессуют в таблетки. Массы порошка при изготовлении таблеток для градуировки и для измерения массовой доли примеси в анализируемой пробе должны быть одинаковыми.

Подготовленные к анализу таблетки хранят в бумажных, пластмассовых или полиэтиленовых банках с завинчивающимися крышками.

#### 20.6.4 Построение градуировочных графиков

Для построения градуировочных графиков и установления градуировочных зависимостей используют синтетические смеси, приготовленные согласно приложению А, или СО состава меди любой категории. Количество образцов — не менее четырех, массовые доли определяемых элементов в СО состава должны охватывать пределы диапазона измерений.

По 20.7.1 и 20.7.2 выполняют измерения трех таблеток каждого образца и оксида меди (для учета фона), приготовленного в соответствии с приложением А. По полученным значениям интенсивностей спектральных линий и соответствующим им значениям массовых долей элементов строят градуировочные графики в прямоугольных координатах, используя для каждой точки среднее значение из двух измерений интенсивностей спектральных линий.

### 20.7 Выполнение анализа

20.7.1 Таблетки проб помещают на графитовые электроды-подставки. Торцевую часть электродов для удаления поверхностных загрязнений прокаливают в дуге постоянного тока в течение 20 с при силе тока от 6 до 10 А, используя электрод-подставку в качестве анода дуги в соответствии с рисунком 5. Для верхних электродов применяют графитовые стержни марки ОСЧ или предварительно обожженные стержни марки С-3.

20.7.2 Измерения проводят в два этапа: первый — при анодной и второй — при катодной полярности таблетки.

20.7.2.1 На первом этапе определяют массовые доли легколетучих примесей: кадмия, селена, мышьяка, теллура, свинца, висмута, фосфора, сурьмы, цинка, олова. Предварительно проводят обжиг таблетки, используя графитовую подставку с помещенной на нее таблеткой в качестве анода. Для этого

сначала зажигают дугу постоянного тока между верхним электродом и подставкой, а после сплавления части таблетки анодное пятно дуги переходит на образовавшийся расплав (королек) оксидов. Продолжительность обжига с момента перехода дуги на расплав — 5 с.

По окончании обжига начинают аналитическую экспозицию продолжительностью 40 с в абсолютном режиме.

Первоначально установленный межэлектродный промежуток периодически корректируют в течение всей экспозиции по увеличенному изображению дуги на экране специальной короткофокусной проекционной системы, перемещая электрододержатели.

Регистрацию спектров проводят при ширине входной щели 0,035 мм, освещении входной щели рас- тровым конденсором, разрядном промежутке 30 мм, силе тока дуги от 5 до 8 А, времени экспозиции от 20 до 40 с.

20.7.2.2 На втором этапе определяют массовые доли труднолетучих примесей: железа, марганца, никеля, серебра, кобальта, кремния, хрома.

Образующийся на первом этапе анализа королек помещают на свежезаточенную графитовую под- ставку и проводят его обжиг в течение 5 с, используя графитовую подставку в качестве катода.

Регистрацию спектров проводят при разрядном промежутке 3 мм, силе тока дуги от 5 до 8 А, времени экспозиции от 20 до 30 с в абсолютном или относительном режимах.

20.7.3 Для каждой таблетки регистрируют показания выходного измерительного прибора, пропорцио- нальные интенсивности спектральной линии определяемого элемента при длине волны, приведенной в таблице 35.

Таблица 35

Определяемый элемент	Длина волны, нм	Определяемый элемент	Длина волны, нм
Висмут	306,772	Свинец	283,307
Железо	302,107	Селен	203,980
Кадмий	214,441	Серебро	338,289
Кобальт	345,351	Сурьма	231,147
Кремний	251,611	Теллур	238,325
Марганец	279,480	Фосфор	253,561
Мышьяк	234,984	Хром	357,868
Никель	341,477	Цинк	334,502
Олово	286,332		

**Примечания**  
 1 Допускается применение других условий проведения анализа и других аналитических линий, обеспечи- вающих получение метрологических характеристик в соответствии с требованиями настоящего метода.  
 2 Допускается определение магния в анализируемой пробе.

## 20.8 Обработка результатов анализа

20.8.1 Обработку результатов анализа проводит компьютер по заданной программе и представляет их в виде массовых долей определяемых элементов.

20.8.2 За результат анализа принимается среднеарифметическое значение двух параллельных оп- ределений 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 34.

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в стандарте [2] (подпункт 5.2.2.1).

## 20.9 Контроль точности результатов анализа

Контроль точности результатов анализа — в соответствии с 3.14.

## 20.10 Оформление результатов анализа

Результаты анализа оформляют в соответствии с 3.15, значения погрешности результатов анализа  $\Delta$  приведены в таблице 34.



**Приложение А  
(рекомендуемое)**

**Приготовление синтетических смесей**

Синтетические смеси представляют собой порошки оксида меди, полученные путем растворения чистой основы в азотной кислоте, введения дозируемых добавок растворов примесей, последующего выпаривания и термического разложения смеси нитратов. Синтетические смеси могут использоваться в качестве стандартных образцов для градуировки.

**А.1 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, растворы**

При приготовлении синтетических смесей применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства:

- весы лабораторные специального класса точности по ГОСТ 24104;
- электропечь камерную любого типа с терморегулятором;
- стаканы В-1—50 ТХС, В-1—250 ТХС, В-1—2000 ТХС по ГОСТ 25336;
- колбы конические Кн-2—250—34 ТХС по ГОСТ 25336;
- колбы мерные 2—100—2, 2—250—2 по ГОСТ 1770;
- чаши, ступки фарфоровые по ГОСТ 9147 или ступку агатовую или яшмовую;
- пипетки 1—2—1—5, 1—2—1—10, 1—2—1—25 по ГОСТ 29227;
- чаши кварцевые по ГОСТ 19908;
- бюретку 1—1—2—25—0,1 по ГОСТ 29251;
- банки полиэтиленовые, фторопластовые с завинчивающимися крышками или боксы по ГОСТ 25336.

При приготовлении синтетических смесей применяют следующие материалы, растворы:

- железо карбонильное особо чистое по [19];
- висмут марки Ви00 по ГОСТ 10928;
- медь марки М00к по ГОСТ 859;
- олово не ниже марки О1 по ГОСТ 860;
- кадмий марки Кд0 по ГОСТ 1467;
- никель марки Н1у по ГОСТ 849;
- серебро по ГОСТ 6836;
- кобальт марки К0 по ГОСТ 123;
- хром марки Х99Н1 по ГОСТ 5905;
- марганец марки Мр00 по ГОСТ 6008;
- свинец марки С0 по ГОСТ 3778;
- фосфор по ГОСТ 8655;
- мышьяк металлический по [29];
- теллур особой чистоты по [27];
- селен по ГОСТ 10298;
- цинк марки Ц0 по ГОСТ 3640;
- сурьму марки Су00 по ГОСТ 1089;
- свинец (II) азотнокислый по ГОСТ 4236, перекристаллизованный, или свинец по ГОСТ 3778;
- натрий кремнекислый мета 9-водный (или тетраэтоксисилан);
- кислоту азотную по ГОСТ 4461 (перегнанную в кварцевом аппарате) или кислоту азотную особой чистоты по ГОСТ 11125, разбавленную 2:1, 1:1, 1:2;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118;
- кислоту винную по ГОСТ 5817;
- кислоту щавелевую по ГОСТ 22180;
- натрия гидроксид (натрия гидроокись) по ГОСТ 4328, раствор массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup>;
- спирт этиловый по ГОСТ 18300;
- серебро азотнокислое по ГОСТ 1277, раствор массовой концентрации 20 г/дм<sup>3</sup>;
- воду деионизированную, полученную пропусканием дистиллированной воды по ГОСТ 6709 через ионообменную колонку с катионитом или любым другим способом, или воду бидистиллированную, полученную перегонкой в кварцевом аппарате;
- магний по ГОСТ 804.

**А.2 Приготовление растворов примесей известной концентрации**

А.2.1 Каждую навеску массой 0,6250 г никеля, марганца, магния, кобальта, железа, цинка, свинца, висмута, кадмия, фосфора, серебра, селена, теллура растворяют в 25 см<sup>3</sup> азотной кислоты в отдельных стаканах вместимостью 250 см<sup>3</sup> каждый, растворы переводят в мерные колбы вместимостью 250 см<sup>3</sup> и доливают до метки азотной кислотой, разбавленной 1:1.

1 см<sup>3</sup> каждого раствора содержит 2,5 мг каждой из вышеуказанных примесей.

А.2.2 Навеску хрома массой 0,6250 г растворяют в объеме от 20 до 30 см<sup>3</sup> соляной кислоты на кипящей водяной бане. Затем раствор упаривают до сухих солей. Добавляют от 5 до 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты и раствор упаривают до влажных солей. Операцию обработки солей азотной кислотой повторяют еще три раза, каждый раз выпаривая до влажных солей. Затем приливают 100 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, помещают полученный раствор в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> и доливают до метки азотной кислотой, разбавленной 1:1.

От полученного раствора отбирают от 10 до 20 см<sup>3</sup> и помещают в стакан вместимостью 50 см<sup>3</sup> для проверки присутствия хлорид-иона с использованием раствора азотнокислого серебра. Если в растворе обнаружено присутствие хлорид-иона, операцию обработки солей азотной кислотой повторяют.

1 см<sup>3</sup> раствора содержит 2,5 мг хрома.

А.2.3 Навеску олова массой 0,6250 г помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, добавляют 5 г щавелевой кислоты, а затем 20 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 2:1, и выдерживают без нагревания до растворения навески. Переносят раствор в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> и доливают до метки азотной кислотой, разбавленной 2:1.

1 см<sup>3</sup> раствора содержит 2,5 мг олова.

А.2.4 Навеску сурьмы массой 0,6250 г помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, добавляют 4 г винной кислоты и затем растворяют в избытке горячей азотной кислоты при кипячении. Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> и доливают до метки азотной кислотой, разбавленной 1:1.

1 см<sup>3</sup> раствора содержит 2,5 мг сурьмы.

А.2.5 Навеску кремнекислого натрия массой 1,0117 г помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, растворяют в объеме от 5 до 7 см<sup>3</sup> воды и доливают до метки азотной кислотой, разбавленной 1:2, или навеску тетраэтоксисилана массой 0,7418 г помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, растворяют в этиловом спирте и доливают до метки спиртом.

1 см<sup>3</sup> раствора содержит 1 мг кремния.

А.2.6 Навеску мышьяка, предварительно очищенного от оксидной пленки, массой 0,6250 г помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, приливают от 125 до 150 см<sup>3</sup> кипящей азотной кислоты и растворяют при нагревании. После охлаждения раствор переносят в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> и доливают до метки азотной кислотой, разбавленной 1:1.

1 см<sup>3</sup> раствора содержит 2,5 мг мышьяка.

А.2.7 Навеску азотнокислого свинца массой 0,9988 г помещают в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, растворяют в объеме от 10 до 15 см<sup>3</sup> воды и доливают до метки азотной кислотой, разбавленной 1:1.

1 см<sup>3</sup> раствора содержит 2,5 мг свинца.

### А.3 Приготовление синтетических смесей

#### А.3.1 Приготовление растворов 1—5

Раствор 1: в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> помещают по 10 см<sup>3</sup> азотнокислых растворов олова, кобальта, марганца, магния, висмута, кадмия, мышьяка, теллура, хрома и доливают до метки азотной кислотой, разбавленной 1:1.

1 см<sup>3</sup> раствора 1 содержит по 0,1 мг указанных примесей.

Раствор 2: в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> помещают по 10 см<sup>3</sup> азотнокислых растворов свинца, никеля, сурьмы, цинка, селена и доливают до метки азотной кислотой, разбавленной 1:1.

1 см<sup>3</sup> раствора 2 содержит по 0,1 мг указанных примесей.

Раствор 3: в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают по 20 см<sup>3</sup> азотнокислых растворов фосфора, железа, серебра и доливают до метки азотной кислотой, разбавленной 1:1.

1 см<sup>3</sup> раствора 3 содержит по 0,5 мг указанных примесей.

Раствор 4: 10 см<sup>3</sup> раствора кремнекислого натрия помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доливают до метки азотной кислотой, разбавленной 1:2, или 10 см<sup>3</sup> спиртового раствора тетраэтоксисилана помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доливают до метки спиртом.

1 см<sup>3</sup> раствора 4 содержит 0,1 мг кремния.

Раствор 5: в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> помещают по 1 см<sup>3</sup> азотнокислых растворов висмута, свинца и марганца и доливают до метки азотной кислотой, разбавленной 1:1.

1 см<sup>3</sup> раствора 5 содержит по 0,01 мг указанных примесей.

#### А.3.2 Приготовление растворов меди

В ряд стаканов (в зависимости от количества смесей) вместимостью 2000 см<sup>3</sup> каждый помещают по 200 г меди, приливают азотную кислоту, разбавленную 1:1 (из расчета от 7 до 8 см<sup>3</sup> на 1 г меди), и растворяют при нагревании.

#### А.3.3 Приготовление смеси оксидов

В полученные растворы меди вводят рассчитанные объемы (в зависимости от массовых долей определяемых элементов) растворов 1—5, выпаривают в кварцевых чашах до сухих солей, соли прокалывают в камерной печи при температуре от 400 °С до 450 °С до полного удаления оксидов азота.

Смеси оксидов растирают в ступке или измельчают любым способом, исключающим загрязнение материала синтетической смеси определяемыми элементами. Массовые доли элементов в синтетических смесях приведены в таблице А.1.

Таблица А.1

Обозначение смесей	Массовая доля элементов, %				
	Висмут, свинец, марганец	Кобальт, олово, мышьяк, магний, кадмий, теллур, хром, железо, серебро	Селен, никель, сурьма, цинк	Фосфор	Кремний
СМ-1	0,000005	—	—	—	—
СМ-2	0,00001	0,00002	0,00005	0,0002	0,00005
СМ-3	0,00005	0,00005	0,0001	0,0005	0,0001
СМ-4	0,0001	0,0001	0,0005	0,001	0,0005
СМ-5	0,0002	0,0002	0,001	0,002	0,001
СМ-6	0,0005	0,0005	0,002	0,005	0,002
СМ-7	0,005	0,005	0,005	0,01	0,005
СМ-8	0,01	0,01	0,01	0,05	0,01
СМ-9	0,05	0,05	0,05	0,1	—
СМ-10	0,1	0,1	0,1	—	—

Смеси и оксид меди без примесей хранят в бьюксах или банках с завинчивающимися крышками. Способ хранения должен исключать возможность загрязнения и увлажнения смесей. При соблюдении этих условий срок хранения смесей — 5 лет.

Допускается изменение массы навесок меди и примесей (с соответствующим пересчетом) в зависимости от потребности в смесях, массовых долей примесей и состава анализируемых проб.

## Библиография

- [1] ИСО 5725-11:1994\* Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 1. Основные положения и определения
- [2] ИСО 5725-6:1994\*\* Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике
- [3] Рекомендации по межгосударственной стандартизации РМГ 76—2004 Государственная система обеспечения единства измерений. Внутренний контроль качества результатов количественного химического анализа
- [4] ГОСТ Р 50779.42—99 (ИСО 8258—91) Статистические методы. Контрольные карты Шухарта
- [5] Рекомендации по межгосударственной стандартизации РМГ 60—2003 Государственная система обеспечения единства измерений. Смеси аттестованные. Общие требования к разработке
- [6] Гигиенические нормативы ГН 2.2.5.1313—03\*\*\*\* Химические факторы производственной среды. Предельно допустимые концентрации (ПДК) вредных веществ в воздухе рабочей зоны
- [7] ППБ 01—03\*\*\*\* Правила пожарной безопасности в Российской Федерации
- [8] ПБ 03-576—03\*\*\*\* Правила устройства и безопасной эксплуатации сосудов, работающих под давлением, утвержденные Постановлением Госгортехнадзора РФ от 11 июня 2003 г. № 91
- [9] ГОСТ Р 51350—99\*\*\*\* Система стандартов безопасности труда. Безопасность электротехнических контрольно-измерительных приборов и лабораторного оборудования
- [10] Правила устройства электроустановок, утвержденные Министерством энергетики РФ Приказ № 204 от 8 июля 2002 г.\*\*\*
- [11] 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\*\*\*\*
- [12] Строительные нормы и правила СНиП 2.09.04—87 Административные и бытовые здания
- [13] Технические условия ТУ 6-09-5360—88 Фенолфталеин
- [14] Технические условия ТУ 6-09-1181—89 Бумага индикаторная универсальная для определения рН 1—10 и 7—14
- [15] Технические условия ТУ 6-09-3901—75 Диэтилдитиокарбамат свинца (II)
- [16] Технические условия ТУ 6-09-4711—81 Кальций хлорид обезвоженный (кальций хлористый)
- [17] Технические условия ТУ 6-09-3880—75 Магний хлорнокислый (ангидрон)
- [18] Технические условия ТУ 48-19-30—91 Штабики вольфрамовые сварные ос.ч.
- [19] Технические условия ТУ 6-09-05808009-262—92\*\*\*\* Железо карбонильное ос. ч. 13—2, ос. ч. 6—2
- [20] Технические условия ТУ 6-09-4128—88 Аскарит

\* На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р ИСО 5725-1—2002.

\*\* На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р ИСО 5725-6—2002.

\*\*\* Документ действует на территории Российской Федерации.

[21] Технические условия ТУ 6-09-1678—95*	Фильтры обеззоленные (белая, красная, синяя ленты)
[22] Технические условия ТУ 6-09-4676—83	Нитраты иттрия и редкоземельных элементов (лантана, празеодима, неодима, самария, европия, гадолиния, тербия, диспрозия, гольмия, эрбия)
[23] Технические условия ТУ 6-09-2878—84	Реактивы. Кислота хлорная химически чистая для анализа
[24] Технические условия ТУ 6-09-5359—88	Аммоний железо (III) сульфат (1:1:2) 12-водный (квасцы железозаммонийные) чистый для анализа, чистый
[25] Технические условия ТУ 113-38-127—92	Калий цианистый технический
[26] Технические условия ТУ 6-09-5393—88	Олово (II) хлорид 2-водное (олово двухлористое)
[27] Технические условия ТУ 48-6-99—87	Теллур особой чистоты
[28] Технические условия ТУ 25-1819.0021—90	Секундомер механический
[29] Технические условия ТУ 113-12-112—89	Мышьяк металлический для полупроводниковых соединений ос.ч.

---

\* Документ действует на территории Российской Федерации.

УДК 669.3:546.56.06:006.354

МКС 77.120.30

В59

ОКП 17 3320  
ОКСТУ 1709

Ключевые слова: медь, примеси, методы анализа, общие требования, раствор, требования безопасности, стандартный образец, атомно-абсорбционный метод, массовая концентрация, раствор с известной концентрацией, градуировочный график

---

Редактор *Л. И. Нахимова*  
Технический редактор *В. Н. Прусакова*  
Корректор *Е. Ю. Митрофанова*  
Компьютерная верстка *З. И. Мартыновой*

Сдано в набор 14.10.2009. Подписано в печать 19.03.2010. Формат 60×84<sup>1</sup>/<sub>8</sub>. Бумага офсетная. Гарнитура Ариал.  
Печать офсетная. Усл. печ. л. 10,70. Уч.-изд. л. 11,00. Тираж 413 экз. Зак. 2160.

---

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.