МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ

КОНЦЕНТРАТЫ ЦИНКОВЫЕ

МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ЦИНКА

Издание официальное

E3 2-95/91

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ Минск

ГОСТ 14048.1-93

Предисловие

1 РАЗРАБОТАН Восточным научно-исследовательским горнометаллургическим институтом цветных металлов (ВНИИцветмет)

ВНЕСЕН Госстандартом Республики Казахстан

2 ПРИНЯТ Межгосударственным Советом по стандартизации, метрологии и сертификации (отчет № 2 от 15 апреля 1994 г.)

За принятие проголосовали:

Наименование государства	Наименование национального органа по стандартизации	
Республика Белоруссия	Белстандарт	
Республика Казахетан	Казглавстандарт	
Республика Молдова	Молдовастандарт	
Российская Федерация	Госстандарт России	
Туркменистан	Туркменгосстандарт	
Украина	Госстандарт Украины	

- 3 Постановлением Комитета Российской Федерации по стандартизации, метрологии и сертификации от 21.03.96 № 196 межгосударственный стандарт ГОСТ 14048.1—93 введен в действие непосредственно в качестве государственного стандарта Российской Федерации с 1 января 1997 г.
 - 4 B3AMEH FOCT 14048.1-71

ИПК Издательство стандартов, 1996

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания на территории Российской Федерации без разрешения Госстандарта России

ГОСТ 14048.1-93

Содержание

1	Область применения
2	Сущность метода
	Нормативные ссылки
	Общие требования
	Требования безопасности
	Аппаратура, реактивы и растворы
	Проведение анализа
	Обработка результатов

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ

КОНЦЕНТРАТЫ ЦИНКОВЫЕ

Метод определения цинка

Zinc concentrates

Method for determination of zinc

Дата введения 1997-01-01

1 ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ

Настоящий стандарт распространяется на цинковые концентраты и устанавливает комплексонометрический метод определения цинка при массовой доле от 20 до 67 %.

2 СУЩНОСТЬ МЕТОДА

Метод основан на титровании цинка трилоном Б при рН 5,6 — 5,8 в присутствии индикатора ксиленолового оранжевого.

Мешающие определению свинец, железо, марганец, алюминий предварительно отделяют от цинка осаждением их труднорастворимых соединений (сульфата свинца, гидроксидов железа, марганца, алюминия); медь, кадмий и следы алюминия маскируют комплексообразователями (медь — тиосульфатом натрия, кадмий — йодидом калия, следы алюминия — фторидом аммония).

3 НОРМАТИВНЫЕ ССЫЛКИ

В настоящем стандарте использованы ссылки на следующие стандарты:

ГОСТ 8.315—91 ГСИ. Стандартные образцы. Основные положения, порядок разработки, аттестации, утверждения, регистрации и применения

ГОСТ 61-75 Кислота уксусная. Технические условия

ГОСТ 3117-78 Аммоний уксуснокислый. Технические условия

Издание официальное

ι

FOCT 14048.1-93

ГОСТ 3118-77 Кислота соляная. Технические условия

ГОСТ 3640-79 Цинк. Технические условия

ГОСТ 3760-79 Аммиак водный. Технические условия

ГОСТ 3769-78 Аммоний сернокислый. Технические условия

ГОСТ 3773—72 Аммоний хлористый. Технические условия

ГОСТ 4204-77 Кислота серная. Технические условия

ГОСТ 4232-74 Калий йодистый. Технические условия

ГОСТ 4461-77 Кислота азотная. Технические условия

ГОСТ 4518-75 Аммоний фтористый. Технические условия

ГОСТ 10652-73 Соль динатриевая этилендиамин - N,N,N',N'тетрауксусной кислоты. Технические условия

ГОСТ 10929-76 Водорода пероксид. Технические условия

ГОСТ 20478-75 Аммоний надсернокислый. Технические условия

ГОСТ 22867—77 Аммоний азотнокислый. Технические условия ГОСТ 25363—82 Концентраты цинковые. Атомно-абсорбционные методы определения золота и серебра

ГОСТ 27067—86 Аммоний роданистый. Технические условия ГОСТ 27068—86 Натрий серноватистокислый (натрия тиосуль-

фат) 5-водный. Технические условия

ГОСТ 27329-87 Руды и концентраты цветных металлов. Общие требования к методам химического анализа

4 ОБШИЕ ТРЕБОВАНИЯ

- Общие требования к методу анализа по ГОСТ 27329.
- 4.2 Массовую долю цинка определяют параллельно на двух навесках. За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов параллельных определений.
- 4.3 Точность анализа контролируют по стандартным образцам состава цинкового концентрата (государственным (ГСО), отраслевым (ОСО), или стандартным образцом предприятия (СОП)), разработанным и утвержденным по ГОСТ 8.315 или методом добавок не реже одного раза в месяц, а также при смене реактивов, растворов, после длительного перерыва в работе.
- 4.4 Точность анализа по стандартным образцам контролируют проведением анализа стандартного образца одновременно с анализом проб. Анализ проб считается точным, если результат анализа стандартного образца отличается от аттестованной характеристики не более чем на

$$\sqrt{\Delta_{\rm or}^2 + 0.5 D^2}$$

где $\Delta_{a\tau}$ — погрешность аттестации стандартного образца;

D — допускаемое расхождение результатов анализа.

4.5 Точность анализа методом добавок контролируют по массовой доле цинка в концентрате после добавления к пробе до проведения анализа аликвотной части стандартного раствора цинка.

Добавку (объем стандартного раствора) выбирают таким образом,

чтобы она составляла 30 — 100 % содержания цинка в пробе.

Найденную добавку рассчитывают как разность между содержанием цинка в пробе с добавкой (C_{n+n}) и результатами анализа пробы

Анализ пробы считают точным, если найденная величина отличается от введенной ее величины не более чем на

$$0,71\sqrt{D_1^2+D_2^2}$$
,

где D_1 и D_2 — допускаемые расхождения двух результатов анализа для пробы и пробы с добавкой соответственно.

5 ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

Требования безопасности — по ГОСТ 25363.

6 АППАРАТУРА, РЕАКТИВЫ И РАСТВОРЫ

рН-метр-милливольтметр или иономер любого типа с точностью измерения не менее ± 0,05 ед. рН.

Кислота азотная по ГОСТ 4461. Кислота соляная по ГОСТ 3118 и разбавленная 1:1.

Кислота серная по ГОСТ 4204, разбавленная 1:1 и 2:100.

Кислота уксусная по ГОСТ 61.

Аммиак водный по ГОСТ 3760 и разбавленный 1:1.

Аммоний азотнокислый по ГОСТ 22867.

Аммоний надсернокислый по ГОСТ 20478.

Аммоний роданистый по ГОСТ 27067, раствор с массовой долей

Аммоний сернокислый по ГОСТ 3769.

Аммоний уксуснокислый по ГОСТ 3117.

Аммоний фтористый по ГОСТ 4518, раствор с массовой долей 20 %.

Аммоний хлористый по ГОСТ 3773, раствор с массовой долей 2 %. Водорода пероксид по ГОСТ 10929. Калий йодистый по ГОСТ 4232.

Натрий серноватистокислый (натрия тиосульфат) 5-водный по ГОСТ 27068, раствор с массовой долей 20 %.

Буферный раствор pH 5,7 ± 0,1: к раствору уксуснокислого аммония с массовой долей 20 % прибавляют уксусную или соляную кислоту до pH 5,6 — 5,8; pH раствора проверяют с помощью pH-метра.

Ксиленоловый оранжевый, индикатор — по НД, раствор с массо-

вой долей 0,5 %.

Цинк не ниже марки Ц1 по ГОСТ 3640 или цинк гранулированный по-НД.

Соль динатриевая этилендиамин — N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты, 2-водная (трилон Б) по ГОСТ 10652, раствор 0,08 моль/дм³: 29,6 г соли растворяют в воде; если раствор мутный, его фильтруют, разбавляют водой до 1 дм³ и перемешивают.

Для установки титра раствора навеску цинка массой 0,1500 г помещают в коническую колбу вместимостью 500 см³, приливают 15 см³ соляной кислоты, разбавленной 1:1, и оставляют на теплом месте 1—2 ч до полного растворения цинка. Раствор разбавляют водой до 200 см³, прибавляют 8 г сернокислого аммония, 10 см³ раствора фтористого аммония, 5 см³ раствора тиосульфата натрия, 1—2 капли раствора ксиленолового оранжевого. Раствор нейтрализуют аммиаком, разбавленным 1:1, до появления бледно-розовой окраски. Если случайно добавлен избыток аммиака (малиновая окраска раствора), раствор нейтрализуют добавлением по каплям серной кислоты (1:1) до бледно-розовой окраски. Прибавляют 30—40 см³ буферного раствора с pH 5,6—5,8 и титруют цинк раствором трилона Б до перехода окраски от малиновой в лимонно-желтую.

Титр раствора трилона Б T по цинку в г/см 3 вычисляют по

формуле

$$T = \frac{m}{V}, \tag{1}$$

где т - масса навески цинка, г:

Объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование, см³.

7 ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

Навеску пробы цинкового концентрата массой 0,5000 г при содержании цинка до 40~% или 0,3000 г — при содержании цинка свыше 40~% помещают в коническую колбу вместимостью $250~{\rm cm}^3$, смачивают водой, приливают $15~{\rm cm}^3$ соляной кислоты и нагревают в течение $10~{\rm muh}$. Прибавляют $5~{\rm cm}^3$ азотной кислоты и продолжают

нагревать до прекращения бурного выделения оксидов азота и уменьшения объема раствора до 3 — 5 см³. Приливают 10 см³ раствора серной кислоты, разбавленной 1:1, и нагревают до выделения паров серной кислоты. Если раствор приобретает темную окраску из-за присутствия органических веществ, прибавляют небольшими порциями (по 20 — 50 мг) азотнокислый аммоний или осторожно, по каплям, азотную кислоту до их разрушения.

Раствор охлаждают, осторожно обмывают стенки колбы водой и повторяют выпаривание до паров серной кислоты.

Остаток охлаждают, приливают 60 — 70 см³ воды, кипятят 5 — 10 мин до растворения растворимых сульфатов.

Раствор охлаждают в проточной воде в течение 1 ч, затем фильтруют через тампон из фильтробумажной массы или фильтр средней плотности, содержащий фильтробумажную массу, в коническую колбу вместимостью 250 см³. Тампон (фильтр с осадком) промывают серной кислотой, разбавленной 2:100, до отрицательной реакции промывных вод на железо с раствором роданистого аммония.

К фильтрату добавляют аммиак до начала выпадения гидроксида железа, растворяющегося при взбалтывании, прибавляют 0,3 — 0,5 г надсернокислого аммония, доводят раствор до кипения, и кипятят 5 — 10 мин, слегка охлаждают и вновь прибавляют аммиак до полного осаждения гидроксидов и избыток 10 см³. Раствор с осадком выдерживают при 60 — 70 °C 10 — 15 мин до коагуляции осадка и фильтруют через неплотный фильтр в коническую колбу вместимостью 500 см³.

Колбу и осадок на фильтре промывают два-три раза горячим раствором хлористого аммония, затем осадок с неразвернутого фильтра смывают водой в колбу, в которой проводилось осаждение гидроксидов, приливают $3-5\,\mathrm{cm}^3$ серной кислоты 1:1, две-три капли пероксида водорода и осаждение аммиаком повторяют, как описано выше.

Осадок отфильтровывают на тот же фильтр и промывают два-три раза горячим раствором хлористого аммония, затем пять-шесть раз горячей водой.

В объединенные фильтраты опускают два-три кусочка фильтровальной бумаги (во избежание разбрызгивания) и кипятят до удаления запаха аммиака и уменьшения объема раствора до 200 см³.

Раствор охлаждают, прибавляют 10 см³ раствора фтористого аммония, 5 — 10 см³ раствора тиосульфата натрия, одну-две капли индикатора ксиленолового оранжевого, 30 — 40 см³ буферного раствора и титруют цинк трилоном Б до перехода окраски из малиново-красной в желтую.

FOCT 14048.1-93

Если проба содержит более 0,3 % кадмия, перед добавлением буферного раствора прибавляют 30 — 40 г йодистого калия.

8 ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

8.1 Массовую долю цинка X, %, вычисляют по формуле $X = \frac{V \cdot T \cdot 100}{m} \,, \tag{2}$

где V — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование, см³;

титр раствора трилона Б по цинку, г/см³;

т - масса навески концентрата, г.

8.2 Результат анализа вычисляют до третьего и округляют до второго десятичного знака.

8.3 Абсолютные значения разности результатов параллельных определений (d) и результатов двух анализов (D) при доверительной вероятности P = 0,95 не должны превышать допускаемых расхождений, указанных в таблице 1.

Таблица 1 - Допускаемые расхожления

В процентах

		. A
Массовая доля шинка	d	D
От 20,00 до 25,00 включ.	0,32	0,37
CB. 25,00 + 30,00 +	0,35	0,41
■ 30,00 ■ 35,00 ■	0,39	0,45
■ 35,00 ■ 40,00 ■	0,42	0,48
▶ 40,00 ▶ 45,00 ▶	0.45	0,51
* 45,00 * 50,00 *	0,50	0,55
► 50,00 • 55,00 •	0,53	0,60
▶ 55,00 ▶ 60,00 ▶	0,56	0,64
▶ 60,00 ▶ 65,00 ▶	0,60	0,67
• 65,00	0,63	0,70

- 8.4 Отчет о проведении анализа должен содержать:
- данные, необходимые для характеристики пробы;
- результат анализа;
- ссылку на настоящий стандарт;
- описание любых отклонений от нормы, замеченных при проведении анализа;
- указание на проведение в процессе анализа любых операций, не предусмотренных настоящим стандартом.

УДК 622-15.546.47:547.47.001.4:006.354

OKC 73.060 A39 OKCTY 1709

Ключевые слова: концентраты цинковые, методы анализа, цинк

Редактор Р.С. Федорова Технический редактор В.Н. Прусакова Корректор В.И. Варенцова Компьютерная верстка В.И. Грищенко

Изд. лиц. № 021007 от 10.08.95. Сдано в набор 25.04.96. Подписано в печать 26.06.96 Усл.печ.л. 0,70. Уч.-изд.л. 0,50. Тираж 287 экз. С 3547. Зак. 299. ИПК Издательство стандартов, 107076, Москва Колодезный пер., 14. Набрано в Издательстве на ПЭВМ Филиал ИПК Издательство стандартов — тип. "Московский печатник" Москов, Лялин пер., 6