

# ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

# ФЕРРОМОЛИБДЕН

# метод определения молибдена

ГОСТ 13151.1—89 (СТ СЭВ 1229—88)

Издание официальное



# ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

#### **ФЕРРОМОЛИБДЕН**

### Метод определения молибдена

ГОСТ 13151.1—89

Ferromolybdenum, Method for the determination of molybdenum

(CT C3B 1229-88)

**CKCTY 0809** 

Срок действия с 01.01.1990

до 01.01.2000

#### Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт устанавливает гравиметрический метод определения молибдена в ферромолибдене (при массовой доле молибдена от 45 до 80%).

Метод основан на осаждении молибдена в уксуснокислом растворе в виде молибденовокислого свинца после предварительного отделения железа и других мешающих компонентов гидроокисью натрия.

В осадке молибденовокислого свинца устанавливают массовую долю соосажденного вольфрамовокислого свинца и вносят соответствующую поправку.

## 1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

Общие требования к методу анализа — по ГОСТ 27349.

 Лабораторная проба должна быть приготовлена в виде тонкого порошка с размером частиц 0,16 мм по ГОСТ 26201.

### 2. АППАРАТУРА, РЕАКТИВЫ И РАСТВОРЫ

Спектрофотометр или фотоэлектроколориметр.

Кислота азотная по ГОСТ 4461 и разбавленная 1:1 и 1:20.

Кислота соляная по ГОСТ 3118 и разбавленная 1:1 и 2:1.

Кислота серная по ГОСТ 4204 и разбавленная 1:1.

Кислота винная по ГОСТ 5817.

Кислота уксусная по ГОСТ 61 и разбавленная 5:95.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

© Издательство стандартов, 1989

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328 и растворы с массовой концентрацией 200 и 5 г/дм3.

Натрий углекислый по ГОСТ 83.

Натрия пероксид.

Натрий сернистый (сульфид натрия) по ГОСТ 2053, раствор

с массовой концентрацией 300 г/дм3.

Натрий молибденовокислый по ГОСТ 10931 и раствор с массовой концентрацией молибдена 0,005 г/см3: 12,6 г молибденовокислого натрия растворяют в 500 см<sup>3</sup> раствора гидроокиси натрия с массовой концентрацией 5 г/дм3.

Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, раз-

бавляют водой до метки и перемешивают.

Аммоний роданистый по ГОСТ 19522, раствор с массовой концентрацией 250 г/дм3.

Аммоний уксусновислый по ГОСТ 3117, растворы с массовой концентрацией 500 и 30 г/дм<sup>3</sup>.

Серебро азотнокислое по ГОСТ 1277, раствор с массовой кон-

центрацией 2,5 г/дм<sup>3</sup>.

Свинец уксуснокислый (трехводный) по ГОСТ 1027, раствор с массовой концентрацией 40 г/дм<sup>3</sup>: 40 г уксуснокислого свинца растворяют в воде в присутствии 10 см<sup>3</sup> уксусной кислоты и разбавляют водой до 1 дм3.

Метиловый оранжевый, раствор с массовой концентрацией

10 г/дм<sup>3</sup>.

Титан треххлористый по ГОСТ 311 и раствор: 10 см<sup>3</sup> раствора треххлористого титана разбавляют до 100 см<sup>3</sup> соляной кислотой

(1:1) и перемещивают.

Олово (II) хлорид 2-водный по ТУ 6-09-53-84-88, раствор с массовой концентрацией 100 г/дм3: 10 г хлористого олова растворяют в 100 cm3 соляной кислоты при слабом нагревании.

Калий роданистый по ГОСТ 4139, раствор с массовой концен-

трацией 200 г/дм<sup>3</sup>.

Хлороформ по ГОСТ 20015.

Триметилцетиламмоний бромистый, раствор с молярной концентрацией 0,01 моль/дм3: 0,365 г триметилцетиламмония растворяют в 100 см<sup>3</sup> воды при слабом нагревании или

N-цетилпиридиний хлористый, раствор с молярной концентрацией 0.01 моль/дм3: 0.358 г цетилпиридиния растворяют в 100 см3

воды без нагревания.

Гидрохинов (парадиоксибензол) по ГОСТ 19627, раствор с массовой концентрацией 0,65 г/дм3 в хлороформе: 0,65 г гидрохинона растворяют при перемешивании в 80 см3 этилового спирта, прибавляют 920 см<sup>3</sup> хлороформа и перемешивают.

Спирт этиловый ректификованный по ТОСТ 5962.

Натрий вольфрамовокислый по ГОСТ 18289.

: Стандартные растворы вольфрама.

Раствор А: 1,7942 г вольфрамовокислого натрия растворяют в 100 см³ раствора гидроокиси натрия с массовой концентрацией 5 г/дм³. Полученный раствор переливают в мерную колбу вмести-мостью 1 дм³, разбавляют водой до метки и перемешивают; раствор хранят в сосуде из полиэтилена.

Массовая концентрация вольфрама в растворе А равна

0.001 г/см3.

Раствор Б: 20,0 см<sup>3</sup> стандартного раствора А переносят в мер-ную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, разбавляют водой до метки и перемешивают; раствор готовят перед применением.

Массовая концентрация вольфрама в растворе Б равна

0.0002 г/см³.

Раствор В: 10,0 см3 стандартного раствора А переносят в мерную колбу вместимостью 100 см3, разбавляют водой до метки и перемешивают; раствор готовят перед применением.
Массовая концентрация вольфрама в растворе В равна

0.0001 r/cm3.

#### 3. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

 Навеску ферромолиблена массой 0,5 г помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³, прибавляют 20 см³ азотной кислоты (1:1), покрывают часовым стеклом и нагревают до прекращения выделения окислов азота. К раствору прибавляют 10 см3 соляной кислоты и продолжают нагревать до полного рас-

творения навески.

Если навеска ферромолибдена полностью не растворяется в кислотах, то добавляют 50 см<sup>3</sup> горячей воды и нерастворимый осадок отфильтровывают на фильтр средней плотности с добавлением небольшого количества фильтробумажной массы. Стакан и осадок на фильтре промывают 8—10 раз горячим раствором азотной кислоты (1:20). Фильтрат сохраняют (фильтрат А). Фильтр с осадком помещают в платиновый тигель высущивают и озоляют. Осадок прокаливают при температуре (450 ± 25)°С, тигель охлаждают и осадок сплавляют с 1-2 г углекислого натрия при температуре (920±25)°С в течение 10-15 мин.

После охлаждения тигель с плавом помещают в стакан вместимостью 200 см<sup>2</sup>, прибавляют 20-30 см<sup>2</sup> раствора азотной кислоты (1:20) и выщелачивают плав при нагревании. После растворения плава тигель из стакана удаляют, обмывают его стенки горячей водой и раствор присоединяют к фильтрату А. Содержимое колбы охлаждают, нейтрализуют в присутствии раствора метилового оранжевого раствором гидроокиси натрия с массовой концентрацией 200 г/дм<sup>3</sup> и вливают в коническую колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, содержащую 50 см<sup>3</sup> горячего раствора гидроокиси натрия с массовой концентрацией 200 г/дм<sup>3</sup>. Затем раствор нагревают до кипения, кипятят в течение 2—3 мин, охлаждают до комнатной температуры, переносят в мерную колбу вместимостью 250 см³, разбавляют водой до метки и перемещивают. Раствор фильтруют через сухой фильтр в сухую колбу, отбрасывая первые порции фильтрата. От полученного раствора отбирают аликвотиую часть 100,0 см³, помещают в коническую колбу или стакан вместимостью 500 см³, нейтрализуют в присутствии индикатора метилового оранжевого раствором соляной кислоты (2:1) до перехода окраски раствора в слабо-розовый цвет. Затем прибавляют 50 см³ раствора уксуснокислого аммония с массовой концентрацией 500 г/дм³, 40 см³ уксусной кислоты и раствор нагревают до кипения. К кипящему раствору медленно, при перемешивании, из бюретки приливают по каплям 16,0 см³ раствора уксуснокислого свинца до коагуляции образующегося осадка.

Затем в испытуемый раствор прибавляют 2—3 см<sup>3</sup> набытка раствора уксуснокислого свинца и раствор с осадком кипятят в течение 10—20 мин, пока не осядет кристаллический осадок молибдата свинца, которому дают стоять при температуре (50±5)°С в течение 1 ч.

Осадок отфильтровывают на двойной плотный фильтр и промывают колбу или стакан и фильтр с осадком 4—5 раз горячим раствором уксуснокислого аммония с массовой коицентрацией 30 г/дм<sup>3</sup>. Осадок молибдата свинца смывают горячей водой обратно в колбу (стакан), в которой проводилось осаждение. Фильтр промывают 30—40 см<sup>3</sup> горячего раствора соляной кислоты (1:1) и 8—10 раз горячей водой, собирая промывную жидкость в колбу, в которой находится основной раствор. Раствор нагревают до растворения осадка. Фильтр помещают в фарфоровый тигель, высушивают, озоляют и прокаливают при 600°С. Остаток в тигле растворяют при нагревании в 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты (1:1) и присоединяют к основному раствору.

К раствору объемом около 150 см³ добавляют 1—2 капли раствора метилового оранжевого и нейтрализуют раствором уксуснокислого аммония с массовой концентрацией 500 г/дм³ до изменения окраски индикатора. Далее приливают 10 см³ раствора уксуснокислого аммония, 5 см³ уксусной кислоты, нагревают до кипения, приливают 1—2 см³ раствора уксуснокислого свинца кипятят в течение 15—20 мин и оставляют стоять при температуре (50 ± ±5)°С в течение № ч.

Раствор фильтруют через двойной плотный фильтр. Осадок молибденовокислого свинца на фильтре промывают теплым раствором уксуснокислого аммония с массовой концентрацией 30 г/дм<sup>3</sup> до исчезновения в промывной жидкости ионов хлора (качественная реакция с раствором азотнокислого серебра). Фильтр с осадком помещают во взвешенный тигель, высушивают и озоляют. Осадок прокаливают при 600°C в течение 1 ч. Тигель охлаждают: и взвешивают (m<sub>1</sub>).

- 3.2. Определение вольфрама в осадке молибденовокислого свинца фотометрическим методом
- 3.2.1. Осадок молибденовокислого свинца помещают в железный или никелевый тигель, содержащий 4 г пероксида натрия, перемешивают стеклянной палочкой и прибавляют 2 г пероксида натрия. Тигель нагревают на плите до отставания содержимого от его стенок, затем помещают в муфельную печь нагретую до (700±50)°С и сплавляют при этой температуре в течение 4—6 мин.

Затем тигель охлаждают, помещают в стакан вместимостью 300—400 см<sup>3</sup>, прибавляют 100—150 см<sup>3</sup> холодной воды. Выщелачивают плав и кипятят до полного разрушения пероксида натрия. Затем тигель извлекают из стакана и обмывают водой.

Охлажденный раствор с осадком переносят в мерную колбу вместимостью 250 см³, разбавляют водой до метки и перемешивают. Осадку дают отстояться, после чего раствор фильтруют через сухой фильтр в сухой стакан, отбрасывая первые порции фильтрата. От полученного раствора отбирают аликвотную часть 100,0 см³. Помещают ее в коническую колбу вместимостью 250 см³, прибавляют 2 г винной кислоты, 15 см³ раствора серной кислоты (1:1). Нагревают раствор до кипения и осаждают молибден в виде сульфида, прибавляя 40 см³ раствора сернистого натрия небольщими порциями при перемешивании. Раствор нагревают до кипения и кипятят в течение 20 мин.

3.2.2. Осадок сульфида молибдена отфильтровывают на вату с добавлением небольшого количества фильтробумажной массы и собирают фильтрат в коническую колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>.

Осадок промывают 3—4 раза холодной водой и отбрасывают. Фильтрат проверяют на полноту осаждения молибдена. Для этого к полученному фильтрату прибавляют 1 г винной кислоты, нагревают раствор до кипения, прибавляют 15 см³ раствора серинстого натрия и кипятят в течение 10—15 ман. Раствор с осадком охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 250 см³, разбавляют водой до метки и перемешивайт.

3.2.3. Раствор фильтруют через сухой фильтр в сухой стакан, отбрасывая первые порции фильтрата. Аликвотную часть раствора 20,0 см³ (содержание вольфрама не должно превышать 0,5 мг) помещают в мерную колбу вместимостью 50 см³, прибавляют 2,5 см³ раствора роданистого аммония, перемешивают, прибавляют 25 см³ раствора соляной кислоты (2:1) и вновь перемешивают. Затем прибавляют по каплям раствор треххлористого титана до появления желтовато-зеленой окраски и после этого добавляют еще 1—2 капли раствора треххлористого титана. Раст-

вор в мерной колбе разбавляют раствором соляной кислоты (2:1) до метки и перемешивают.

Через 10 мин измеряют оптическую плотность раствора на спектрофотометре при длине волны 400 нм или фотоэлектроколо-риметре в области светопропускания 410—450 нм. В качестве раствора сравнения применяют раствор контрольного опыта (без добавления роданистого аммония), который готовят следующим образом: прокаленный и взвешенный осадок контрольного опыта, полученный по п. 3.1, переносят в железный или никелевый тигли, прибавляют 0,3 г молибденовокислого натрия, 6 г пероксида натрия, перемешивают, сплавляют при температуре (700±50)°С и далее анализ проводят как указано в пп. 3.2.1, 3.2.2, 3.2.3.

3.2.4. Массу вольфрама (т4) находят по градунровочному

графику.

3.2.4.1. Построение градуировочного графика при массе вольф-

рама от 0,0002 до 0,0010 г.

В пять из шести конических колб вместимостью по 250 см³ по-мещают по 80 см³ воды, по 25 см³ раствора молибденовокислого натрия и 2.0; 4.0; 6.0; 8.0; 10.0 см³ стандартного раствора В вольфрама, что соответствует 0,0002; 0,0004; 0,0005; 0,0008; 0,0010 г вольфрама. В шестую колбу приливают все реактивы, за исключением стандартного раствора вольфрама. Раствор этой колбы служит для контрольного опыта на загрязнение реактивов колом служит для контрольного опыта на загрязнение реактивов и в качестве раствора сравнения. В колбы прибавляют по 2 г винной кислоты, по 25 см³ раствора серной кислоты (1:1), по 60 см³ воды, нагревают до кипения и осаждают сульфид молибде-на 40 см³ раствора сернистого натрия, прибавляя его небольшими порциями при перемешивании. Раствор нагревают до кипения и кипятят в течение 20 мин. Далее анализ проводят, как указано в пп. 3.2.2, 3.2.3.

По полученным значениям оптической плотности растворов и соответствующим им массам вольфрама строят градуировочный график.

3.2.4.2. Построение градуировочного графика при массе вольфрама свыше 0,0010 до 0,0020 г.

В шесть из семи конических колб вместимостью по 250 см3 в местимостью по 250 см<sup>3</sup> воды, по 25 см<sup>3</sup> раствора молибденовокислого натрия и 10,0; 12,0; 14,0; 16.0; 18,0; 20,0 см<sup>3</sup> стандартного раствора В, что соответствует 0,0010; 0,0012; 0,0014; 0,0016; 0,0018; 0,0020 г вольфрама. В седьмую колбу приливают все реактивы, за исключением стандартного раствора вольфрама. Раствор этой колбы служит для проведения контрольного опыта на загрязне-

ние реактивов и в качестве раствора сравнения.

В колбы прибавляют по 2 г винной кислоты, по 25 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты (1:1), по 60 см<sup>3</sup> воды, нагревают до кипения и осаждают сульфид молибдена 40 см<sup>3</sup> раствора сернистого нат-

рия, прибавляя его небольшими порциями при перемешивании. Раствор нагревают до кипения и кипятят в течение 20 мин.

Далее анализ проводят, как указано в пп. 3.2.2, 3.2.3.

По полученным значениям оптической плотности растворов и соответствующим им массам вольфрама строят градуировочный график.

- 3.3. Определение вольфрама в осадке молибденовокислого свинца экстракционно-фотометрическим методом
- 3.3.1. Осадок молибденовокислого свинца помещают в стакан вместимостью 100 см³ и растворяют в 30 см³ раствора соляной кислоты (1:11). Раствор охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³, разбавляют до метки водой и перемешивают.
- 3.3.2. Аликвотную часть раствора, равную 10,0 см³ при массе вольфрама до 0,0010 г или 5,0 см³ при массе вольфрама свыше 0,0010 г, помещают в стакан вместимостью 100 см³, прибавляют 20 см³ соляной кислоты, 15 см³ раствора хлористого олова и 1,0 см³ треххлористого титана. Раствор кипятят в течение 5 мин, охлаждают и переносят в делительную воронку вместимостью 100—200 см³, смывая стенки стакана 10 см³ раствора соляной кислоты (1:1). К раствору в делительной воронке прибавляют 1,0 см³ раствора триметилцетиламмония бромистого (или цетилпиридиния хлористого) и 2,0 см³ раствора роданистого калия. Экстрагируют ионный ассоциат в течение 11 мин, прибавляя 25,0 см³ хлороформа, содержащего гидрохинон. Экстракт фильтруют через слой ваты в кювету и измеряют оптическую плотность экстракта на спектрофотометре при длине волны 400 им или фото-электроколориметре в области светопропускания от 350 до 450 им, используя в качестве раствора сравнения хлороформ, содержащий гидрохинон.

Массу вольфрама (m<sub>5</sub>) находят по градуировочному графику после вычитания значения оптической плотности контрольного опыта из значения оптической плотности анализируемого раствора.

# 3.3.3. Построение градуировочного графика

В пять из шести конических колб вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают по 1,0; 2.0; 3,0; 4,0 и 5,0 см<sup>3</sup> стандартного раствора Б, что соответствует 0,0002; 0,0004; 0,0006; 0,0008 и 0,0010 г вольфрама. Во все шесть колб приливают по 30 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты (1:1), растворы переносят в мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup>, разбавляют до метки водой, перемешивают и отбирают аликвотные части растворов, равные 10,0 см<sup>3</sup>, помещают в стаканы вместимостью 100 см<sup>3</sup>, прибавляют 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты,

15 см³ раствора хлористого олова, 1,0 см³ треххлористого титана и далее поступают, как указано в п. 3,3,2.

Раствором сравнения служит хлороформ, содержащий гидрохинон. Градуировочный график строят по найденным значениям оптических плотностей и соответствующим им массам вольфрама, с учетом оптической плотности экстракта, не содержащего стандартного раствора вольфрама.

#### 4. ОБРАБОГКА РЕЗУЛЬТАТОВ

 4.1. Массовую долю молибдена (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{(m_1 - m_2 - m_3) \cdot 0.2614 \cdot 100}{m}$$

- где m<sub>1</sub> масса осадка молибденовокислого свинца, загрязненного вольфрамовокислым свинцом, г;
  - $m_2$  масса вольфрамовокислого свинца в осадке молибденовокислого свинца, г, вычисленная по формуле  $m_2 = m_4 \cdot 2,4748 \cdot 2,5$  или  $m_2 = m_5 \cdot 2,4748$ ,
- где та масса вольфрама, найденная в части осадка молибленовокислого свинца фотометрическим методом, г;
- 2,4748 коэффициент пересчета вольфрама на вольфрамовокислый свинец;
  - 2.5 коэффициент разбавления;
  - ть масса вольфрама, найденная в осадке молибденовокислого свинца экстракционно-фотометрическим методом, г;
  - та масса осадка контрольного опыта, г;
  - т масса навески, соответствующая аликвотной части раствора. г;
- 0,2614 коэффициент пересчета молибденовокислого свинца на молибден.
- 4.2. Нормы точности и нормативы контроля точности определения массовой доли молибдена приведены в таблице.

Массовая доля молибдена, %	Попрешнюсть результатов анализа (Δ),	Допускаемые расхождения, %			
		результатов двух анали- зов d <sub>K</sub>	двух парел- лельных оп- ределений d <sub>2</sub>	трех нарял- лельных оп- ределений d <sub>2</sub>	результатов анализа став- дартного об- разца от ат- тестованного значения 6
От 45 до 80	0.4	0,5	0,4	0,5	0,3

## информационные данные

 РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством черной металлургии СССР

#### исполнители

- В. Г. Мизин, Т. А. Перфильева, С. И. Ахманаев, Г. И. Гусева
- УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 07.04.89 № 968
- 3. Периодичность проверки 5 лет
- 4. Стандарт полностью соответствует СТ СЭВ 1229-88
- B3AMEH ΓΟCT 13151.1—80
- 6. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обселечение НТД, на которий дана ссылка	Номер раздела, пункта		
FOCT 61-75	Разд. 2		
FOCT 83-79	Разд. 2		
FOCT 311-78	Разд. 2		
FOCT 102767	Разд. 2		
TOCT 1277—75	Разд. 2		
TCCT 205377	Разд. 2		
FOCT 3117—78	Разд. 2		
FOCT 311877	Разд. 2		
FOCT 4139—77	Разд. 2		
FOCT 4204—77	Разд. 2		
ΓΟCΓ 4328—77	Разд. 2		
FOCT 4461—77	Разд. 2		
FOCT 5817—77	Разд. 2		
FOCT 5962—67	Разд. 2		
ΓΟCΓ 10931—74	Разд. 2		
FOCT 18289—78	Разд. 2		
FOCT 19522—74	Разд. 2		
FOCT 19627—74	Разд. 2		
FOCT 20015—74	Разд. 2		
FOCT 26201—84	1,2		
FOCT 2734987	1.1		
TY 6-09-53-84-88	Разд. 2		

Редактор И. В. Виноградская Технический редактор О. Н. Никитина Корректор Е. И. Евтегва

Спаво в наб. 19.04.89 Поди. в нач 05.06.89 0,75 усл. п. л. 9,75 усл. кр.-оэт. 0,63 уч.-къл. л. Тер. 10.000

Ордена «Знак Почета» Издатальство стандартов, 123840, Москва, ГСП Новопреснейский пер. 3 Тип., «Москойский печатик», Москва, Лялия пер., 6. Зак., 486