

## ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

# СПЛАВЫ МЕДНО-ЦИНКОВЫЕ

**МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ЦИНКА** 

ГОСТ 24978-91 (ИСО 4740-89)

Издание официальное



# ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

# СПЛАВЫ МЕДНО-ЦИНКОВЫЕ методы определения цинка

ГОСТ 24978—91 (ИСО 4740—85)

Издание официальное

## ГОСУДАРСТВЕННЫЯ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

### СПЛАВЫ МЕДНО-ЦИНКОВЫЕ

Методы определения цинка

ГОСТ 24978—91

Copper-zinc alloys.

Methods for determination of zinc

(HCO 4740-85)

OKCTY 1709

Дата введения с 01.01.93

Настоящий стандарт устанавливает титриметрические комплексонометрические методы определения цинка при массовой доле цинка от 3 до 45 % и атомно-абсорбционный метод определения цинка при массовой доле цинка от 3 до 10 % в медноцинковых сплавах по ГОСТ 15527 и ГОСТ 17711.

Допускается проводить определение цинка в медно-цинковых сплавах по международному стандарту ИСО 4740—85, приведенному в приложении.

## 1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

Общие требования к методам анализа — по ГОСТ 25086 с дополнением: за результат анализа принимают среднее арифметическое трех (двух) параллельных определений.

## 2. ТИТРИМЕТРИЧЕСКИЙ КОМПЛЕКСНО-МЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД

## 2.1. Сущность метода

Метод основан на растворении сплава в смеси соляной и азотной кислот, маскировании мешающих элементов тиомочевиной, лимоннокислым аммонием и роданидом аммония, экстрагировании комплекса цинка метилизобутилкетоном, реэкстракции в водную фазу и титровании цинка при рН 5,0—5,2 раствором трилона В в присутствии ксиленолового оранжевого.

#### Издание официальное

Настоящий стандарт не может быть воспроизведен, тиражирован и распространен без разрешения Госстандарта СССР 2.2. Реактивы и растворы

Кислота соляная по ГОСТ 3118, разбавленная 1:1 и 1:4.

Кислота азотная по ГОСТ 4461, разбавленная 1:1.

Смесь соляной кислоты (1:1) и азотной кислоты в соотношения 3:1.

Аммиак водный по ГОСТ 3760.

Тномочевина по ГОСТ 6344 и раствор массовой концентрации 50 г/дм<sup>3</sup>.

Аммоний лимоннокислый трехзамещенный или аммоний лимоннокислый двухзамещенный.

Аммоний роданистый по ГОСТ 19522.

Смесь маскирующих реагентов: 60 г тномочевины, 100 г лимоннокислого аммония и 150 г роданистого аммония растворяют в 1 дм<sup>3</sup> воды.

Метилизобутилкетон (МИБК).

Промывной раствор: 250 см<sup>3</sup> раствора маскирующих реагентов смешивают в 250 см<sup>3</sup> воды и 25 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты, разбавленной 1:4.

Аммоний фтористый по ГОСТ 4518, раствор 5 г/дм3.

Натрий хлористый по ГОСТ 4233.

Ксиленоловый оранжевый, смесь с хлористым натрием в соотношении 1:100.

Гексаметилентетрамин (уротропин).

Цинк металлический марки ЦО по ГОСТ 3640.

Стандартный раствор цинка: 1,0 г цинка растворяют в 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты (1:1), переводят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см<sup>3</sup> раствора содержит 0,001 г цинка.

Соль динатриевая этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты, 2-водная (трилон Б) по ГОСТ 10652, 0,05 моль/дм³ раствор: 18,61 г трилона Б растворяют в воде при нагревании, раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см³, доливают до метки водой и перемешивают.

2.3. Определение массовой концентрации

раствора трилона Б по цинку

50 см<sup>3</sup> стандартного раствора цинка помещают в делительную воронку вместимостью 250 см<sup>3</sup>, прибавляют по каплям аммиак до появления неисчезающего легкого помутнения. Затем прибавляют 50 см<sup>3</sup> соляной кислоты (1:4), 50 см<sup>3</sup> раствора маскирующей смеси и далее поступают в соответствии с п. 2.4.

Массовую концентрацию раствора трилона Б (T), выраженную в граммах цинка на  $1 \text{ см}^3$  раствора, вычисляют по формуле

где 0.05 - масса цинка, взятая на титрование, г;

 V — объем раствора трилона Б, затраченный на титрование, см<sup>3</sup>.

2.4. Проведение анализа

В зависимости от массовой доли цинка навеску силава (табл. 1) помещают в стакан вместимостью 250 см³ и растворяют при нагревании в 25 см³ раствора смесн кислот. После полного растворения навески раствор кипятят для удаления оксидов азота. Затем раствор охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доливают до метки водой и перемешивают.

Таблина 1

Массовая доля цинка, %	Масса навески, г	Объем адпъротной части раствора, км²
Эг 3,0 до 10,0 включ.	1	50
Ca. 10,0 » 20,0 »	2	25 25
> 20.0 > 30.0 >	0,5	
» 30,0 » 45,0 »	0,5	20

Аликвотную часть раствора (табл. 1) помещают в делительную воронку вместимостью 250 см³, доливают водой до 50 см³ и при перемешивании прибавляют по каплям аммиак до появления неисчезающего легкого помутнения. Затем добавляют 5 см³ соляной кислоты (1:1) и при тщательном перемешивании добавляют 70 см³ (при массовой доле цинка от 3 до 10 %) или 50 см³ (при массовой доле цинка свыше 10 %) раствора маскирующей смеси. Затем добавляют 50 см³ метилизобутилкетона и энергично встряхивают в течение 2 мин. После разделения фаз переводят волную фазу во вторую делительную воронку вместимостью 250 см³, добавляют 20 см³ метилизобутилкетона и экстракцию повторяют. После разделения слоев водную фазу сливают и отбрасывают, а органическую фазу присоединяют к содержимому в первой делительной воронке. Вторую делительную воронку ополаскивают объединенные экстракты в первой делительной воронке.

После расслоения фаз удаляют водную фазу, а промытую органическую фазу помещают в стакан вместимостью 400 см<sup>3</sup>. Делительную воронку ополаскивают 25 см<sup>3</sup> соляной кислоты (1:4), затем 100 см<sup>3</sup> воды и оба промывных раствора присоединяют к органической фазе. Добавляют 20 см<sup>3</sup> раствора фтористого аммония, 20 см<sup>3</sup> раствора тиомочевины и раствор тщательно перемешивают.

Добавляют на кончике шпателя 0,1 г смеси ксиленового оранжевого с хлористым натрием и вводят небольшими порциями уротропин до появления красно-фиолетовой окраски водной фазы и установления рН 0,5—5,2 по индикаторной бумаге «Рифан» и титруют цинк раствором трилона Б при перемешивании обеих фаз до перехода красно-фиолетовой окраски водной фазы в желтую. Перед концом титрования контролируют рН раствора и, при необходимости, добавляют уротропин или соляную кислоту (1:4) для установления рН 5,0—5,2 и титруют, прибавляя раствор трилона Б по каплям при тщательном перемешивании обеих фаз.

2.5. Обработка результатов

2.5.1. Массовую долю цинка (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{V \cdot T}{m} \cdot 100$$
,

где V — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>;

 Т — массовая концентрация раствора трилона Б, выраженная в г цинка, на 1 см³;

т — масса навески, соответствующая аликвотной части раст-

вора пробы, г.

2.5.2. Расхождения результатов трех параллельных определений не должны превышать значений допускаемых расхождений d (d — показатель сходимости), приведенных в табл. 2.

Таблица 2

Массован доли цинка, %	d, %	D, %
От 3 до 5 включ.	0,10	0,14
CB, 5 × 15 ×	0,15 0,25 0,30	0,14 0,21 0,35 0,42
> 15 > 30° >	0.25	0.35
> 30 > 45 >	0.30	0.42

2.5.3. Расхождения результатов анализа, полученных в двух различных лабораториях, или двух результатов анализа, полученных в одной лаборатории, но при различных условиях D (D — показатель воспроизводимости) не должны превышать значений, приведенных в табл. 2.

2.5.4. Контроль точности результатов анализа проводят по Государственным стандартным образцам медно-цинковых сплавов, утвержденным по ГОСТ 8.315, или сопоставлением результатов, полученных атомно-абсорбционным методом, в соответствии с

ГОСТ 25086.

## 3. АТОМНО-АБСОРБЦИОННЫЙ МЕТОД

## 3.1. Сущность метода

Метод основан на растворении навески сплава в смеси соляной и азожной кислот и измерений атомной абсорбции цинка в пламени ацетилен-воздух при длине волны 213,8 нм.

3.2. Аппаратура, реактивы и растворы Атомно-абсорбционный спектрометр с источником излучения для иника.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, разбавленная 1:1. Кислота азотная по ГОСТ 4461, разбавленная 1:1. Смесь кислот соляной и азотной в соотношении 1:1. Цинк металлический марки Ц0 по ГОСТ 3640.

Стандартные растворы цинка

Раствор А: 0,1 г цинка растворяют в 30 см<sup>3</sup> соляной кислоты, переводят в мерную колбу вместимостью 1000 см3, доливают до метки водой и перемешивают,

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

Раствор Б: 25 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают. 1 см<sup>3</sup> раствора Б содержит 0,01 мг цинка.

3.3. Проведение анализа

3.3.1. Навеску сплава массой 0,2 г помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup> и растворяют в 30 см<sup>3</sup> смеси кислот.

Раствор охлаждают, переводят в мерную колбу вместимостью

500 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

В мерную колбу вместимостью 100 см3 помещают аликвотную часть раствора — 5 см<sup>3</sup>, добавляют 2 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты, доливают водой до метки и перемешивают.

Измеряют атомную абсорбцию цинка в анализируемом растворе параллельно с раствором для построения градуировочного графика и раствором контрольного опыта в пламени

воздух, используя излучение при длине волны 213,8 нм.

3.4. Построение градуировочного графика

В семь из восьми мерных колб вместимостью 100 см3 помещают 2,0; 4,0; 6,0 и 8,0 см<sup>3</sup> стандартного раствора Б цинка; 1,0; 1,5 и 2,0 см<sup>3</sup> стандартного раствора А цинка, что соответствует 0,02; 0,04; 0,06; 0,08; 0,10; 0,15 и 0,20 мг цинка.

Во все колбы наливают по 2 см<sup>3</sup> соляной кислоты, доливают водой до метки и перемешивают. Измеряют атомную абсорбцию цинка непосредственно перед и после измерения абсорбции цинка в анализируемом растворе.

3.5. Обработка результатов

 3.5.1. Массовую долю цинка (X<sub>1</sub>) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{(c_1 - c_2)V}{m} \cdot 100,$$

где  $c_1$  — концентрация цинка в анализируемом растворе, найденная по градунровочному графику, г/см3;

с2 — концентрация цинка в растворе контрольного опыта, найденяая по градунровочному графику, г/см3;

V — объем мерной колбы для приготовления окончательного раствора анализируемой пробы, см<sup>3</sup>;

т - масса навески, соответствующая аликвотной части раст-

 Расхождения результатов параллельных определений не должны превышать значений допускаемых расхождений d вора, г.

 (d — показатель сходимости), приведенных в табл. 2.
 3.5.3. Расхождения результатов анализа, нолученных в двух различных лабораториях, или двух результатов анализа, полученных в одной лаборатории, но при различных условиях D (D — показатель воспроизводимости) не должны превышать значений,

приведенных в табл. 2.

3.5.4. Контроль точности результатов анализа проводят по Государственным стандартным образцам медно-цинковых сплавов, утвержденным по ГОСТ 8.315, или методом добавок или сопоставлением результатов, полученных титриметрическим методом, в со-ответствии с ГОСТ 25086.

# 4, ТИТРИМЕТРИЧЕСКИЙ КОМПЛЕКСОНОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД

4.1. Сущность метода

Метод основан на комплексонометрическом титровании цинка в присутствии хромогена черного в качестве индикатора после отделения меди тиосульфатом натрия и связывании железа и никеля в комплексе аммиачным раствором диметилглиоксима.

4.2. Реактивы и растворы

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

Смесь кислот для растворения, свежеприготовленная: один объем азотной кислоты смешивают с тремя объемами соляной кислоты.

Кислота серная по ГОСТ 4204.

Аммиак водный по ГОСТ 3760.

Аммоний хлористый по ГОСТ 3773, раствор 250 г/дм<sup>3</sup>. Натрий серноватистокислый (тиосульфат), раствор 200 г/дм<sup>3</sup>.

Натрий хлористый по ГОСТ 4233.

Калий двухромовокислый по ГОСТ 4220, раствор 100 г/дм<sup>а</sup>. Диметилглиоксим по ГОСТ 5828, раствор 10 г/дм<sup>а</sup> аммиачный.

Метиловый красный, раствор 1 г/дм<sup>3</sup>.

Хромоген черный.

Индикаторная смесь: хромоген черный хорошо растирают с

хлористым натрием в отношении 1:100.

Соль динатриевая этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты, 2-водная (трилон Б) по ГОСТ 10652, растворы 0,025 и 0,01 моль/дм<sup>3</sup>, готовят из фиксанала или следующим образом: 9,305 г или 3,7224 г трилона Б растворяют в 500 см<sup>3</sup> воды при

нагревании, переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> и доливают до метки водой.

Цинк по ГОСТ 3640, марки ЦО или ЦОО.

Стандартный раствор цинка: 0,1 г металлического цинка растворяют в 15 см<sup>3</sup> соляной кислоты (1:1), раствор выпаривают досуха, сухой остаток растворяют в 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты (1:1), и переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доливают до метки водой.

1 см<sup>3</sup> раствора содержит 0,001 г цинка.

Определение массовой концентрации раствора трилона Б.

25 см³ стандартного раствора цинка помещают в коническую колбу вместимостью 500 см³, добавляют 25 см³ раствора хлористого аммония, 2—3 капли метилового красного и раствор нейтрализуют аммиачным раствором диметилглиоксима до перехода окраски из красной в желтую и еще избыток 5 см³, затем добавляют 5—6 капель раствора калия двухромовокислого, индикаторной смеси и раствор титруют трилоном Б до перехода красно-фиолетовой окраски в зеленую.

Массовую концентрацию раствора трилона Б (Т), выраженную

в граммах цинка на 1 см<sup>3</sup> раствора, вычисляют по формуле

$$T = -\frac{m}{V}$$

где т - масса цинка, взятая на титрование, г;

V — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>.

4.3. Проведение анализа

Навеску сплава массой 0,2 г помещают в стакан вместимостью 250 см³, добавляют 10 см³ смеси кислот и растворяют при нагревании. К охлажденному раствору добавляют 4 см³ серной кислоты и выпаривают до выделения белого дыма серной кислоты. Остаток охлаждают, ополаскивают стеки стакана водой и вновь выпаривают до выделения белого дыма серной кислоты. К охлажденному остатку добавляют 80 см³ воды и нагревают до растворения солей. Охлажденный раствор переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доливают до метки водой и перемешивают. В сплавах, содержащих свинец, колбу оставляют стоять для отстаивания осадка сернокислого свинца. Можно отфильтровать осадок через сухой плотный фильтр в сухую колбу. Затем отбирают аликвотную часть раствора (см. табл. 3), помещают в стакан вместимостью 250 см³ и добавляют воды до 100 см³. В раствор добавляют тиосульфата натрия до появления белой мути, кипятят раствор до коагуляции осадка сернистой меди и получения прозрачного раствора над осадком. Раствор фильтруют через фильтре коническую колбу вместимостью 500 см³, осадок на фильтре промывают несколько раз горячей водой и отбрасывают.

Массовая доля винка, %	Алинеотная часть раствора, см <sup>3</sup>	Навеска, соответ- стаующая аликвотной части раствора, г	Концентрация раствора трилона Б, ноль/дм <sup>2</sup>
Ot 3 go 10 aключ. Ca. 10 > 20 > 20 > 30 > 30 > 45 >	50	0,1	0,01
	25	0,05	0,025
	15	0,03	0,025
	10	0,02	0,025

К фильтрату добавляют 25 см<sup>3</sup> раствора хлористого аммония для удержания цинка в растворе, 2—3 капли метилового красного и раствор нейтрализуют аммиачным раствором диметилглиоксима до перехода окраски из красной в желтую и еще избыток 5 см<sup>3</sup>. В раствор добавляют 5—6 капель раствора калия двухромовокислого, индикаторной смеси и титруют трилоном Б (см. табл. 3) до перехода красно-фиолетовой окраски в зеленую.

4.4. Обработка результатов

4.4.1. Массовую долю цинка ( $X_2$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{V \cdot T \cdot 100}{m}$$
,

где V — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>;

Т — массовая концентрация раствора трилона Б по цинку, г/см³;

т — масса навески, соответствующая аликвотной части раст-

вора, г.

4.4.2. Расхождения результатов трех нараллельных определений не должны превышать значений допускаемых расхождений d

(d — показатель сходимости), приведенных в табл. 2.

- 4.4.3. Расхождения результатов анализа, полученных в двух различных лабораториях или двух результатов анализа, полученных в одной лаборатории, но при различных условиях D (D показатель воспроизводимости) не должны превышать значений, приведенных в табл. 2.
- 4.4.4. Контроль точности результатов анализа проводят по Государственным стандартным образцам медно-цинковых сплавов, утвержденным ГОСТ 8.315, или сопоставлением результатов, полученных атомно-абсорбционным методом, в соответствии с ГОСТ 25086.

## 5. ТИТРИМЕТРИЧЕСКИЙ КОМПЛЕКСОНОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД

5.1. Сущность метода

Метод основан на комплексонометрическом титровании цинка в присутствии ксиленолового оранжевого в качестве индикатора после предварительного отделения меди и свинца электролизом, марганца — в виде двуокиси марганца, железа — в виде гидроокиси, никеля — в виде диметилглиоксимата, осаждают из электролита одновременно.

5.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Установка электролизная с сетчатыми платиновыми электродами по ГОСТ 6563.

Кислота азотная по ГОСТ 4461, разбавленная 1:1. Кислота соляная по ГОСТ 3118, разбавленная 1:1. Кислота серная по ГОСТ 4204, разбавленная 1:4. Кислота винная по ГОСТ 5814, раствор 500 г/дм<sup>3</sup>. Кислота уксусная по ГОСТ 62, 0,1 моль/дм<sup>3</sup>, раствор. Аммиак водный по ГОСТ 3766, разбавленный 1:1. Аммоний хлористый по ГОСТ 3773, раствор 20 г/дм<sup>3</sup>. Аммоний надсернокислый по ГОСТ 20478, раствор 200 г/дм<sup>3</sup>. Натрий фтористый по ГОСТ 4463, раствор 200 г/дм<sup>3</sup>. Диметилглиоксим по ГОСТ 5828, раствор 5 г/дм<sup>3</sup>.

Ксиленоловый оранжевый, водный раствор 0,5 г/дм<sup>3</sup>. Натрий углекислый по ГОСТ 83, насыщенный раствор.

Аммоний уксуснокислый по ГОСТ 3117.

Натрий уксуснокислый по ГОСТ 199.

Буферный раствор рН=5,5-5,7:18 г уксуснокислого натрия, 46 г уксуснокислого аммония и 20 см³ раствора уксусной кислоты растворяют в 1 дм³ воды. Проверяют и устанавливают рН раствора на рН-метре, добавляя уксусную кислоту или аммиак.

Соль динатриевая этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты, 2-водная (трилон Б) по ГОСТ 10652, раствор 0,05

моль/дм3 (см. приготовление п. 2.2).

. Цинк по ГОСТ 3640, марки ЦО или ЦСО.

Стандартный раствор цинка (см. приготовление п. 2.2). Определение массовой концентрации раствора трилона Б.

5 см³ стандартного раствора цинка помещают в коническую колбу вместимостью 500 см³, добавляют 1 см³ раствора винной кислоты, 5 см³ раствора фтористого натрия и раствор нейтрализуют аммиаком до рН=5 по бумаге «конго». Затем добавляют 40 см³ буферного раствора, 1 см³ раствора ксиленолового оранжевого и раствор титруют трилоном Б до перехода сиреневой окраски в желтую.

Массовую концентрацию раствора трилона Б (T), выраженную в граммах цинка на 1 см³ раствора, вычисляют по формуле

где т -- масса цинка, взятая на титрование, г:

V — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>.

5.3. Проведение анализа

Навеску массой 1 г ломещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, добавляют 15 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты, накрывают часовым стеклом и растворяют сначала без нагревания, а затем при нагревании.

После растворения навески и удаления оксидов азота кипячением ополаскивают стекло и стенки стакана водой, разбавляют раствор водой до 100—150 см³ (если в сплаве содержится олово, то его отфильтровывают), добавляют 7 см³ раствора серной кислоты и выделяют медь электролизом по ГОСТ 1652.1. Если в сплаве содержится свинец свыше 0,5 %, то раствор серной кислоты добавляют через 25—30 мин после начала электролиза.

Электролит, после отделения меди, переносят в-мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

Отбирают аликвотную часть раствора — 50 см³ в стакан вместимостью 250 см³, добавляют воды 50 см³ н если в сплаве содержится марганец, свыше 0,5 %, то нейтрализуют растворами аммиака и углекислого натрия до рН = 3—4 по универсальной индикаторной бумаге. Раствор нагревают почти до кипения, добавляют 10 см³ раствора надсернокислого аммония, для осаждения марганца в виде двуокиси марганца, кипятят раствор под крышкой до разрушения надсернокислого аммония и затем охлаждают раствор.

Раствор нейтрализуют до  $pH \stackrel{.}{=} 5$ —6 раствором аммиака и дают еще в избыток 3 см³. Затем раствор нагревают до  $60\,^{\circ}\mathrm{C}$ , добавляют 20 см³ раствора диметилглиоксима для осаждения никеля и раствор с осадком выдерживают 20—30 мин в темном месте. Осадок отфильтровывают на фильтр средней плотности, промывают раствором хлористого аммония 8—10 раз, собирая фильтрат в стакан, в котором проводили осаждение никеля.

Фильтрат переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> до метки, доливают водой и перемешивают.

В коническую колбу вместимостью 250 см³ помещают аликвотную часть раствора (см. табл. 3), добавляют 1 см³ раствора винной кислоты, 5 см³ раствора фтористого натрия и раствор нейтрализуют раствором аммиака по бумаге «конго» до рН=5. Затем добавляют 40 см³ буферного раствора, 1 см³ ксиленолового оранжевого и раствор титруют трилоном Б до перехода окраски раствора из сиреневой в желтую. 5.4. Обработка результатов

5.4.1. Массовую долю цинка (X<sub>3</sub>) в процентах вычисляют по формуле

$$X_a = \frac{V \cdot T \cdot 100}{m}$$
,

где V — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>:

Т — массовая концентрация раствора трилона Б по динку, г/дм³;

т — масса навески, соответствующая аликвотной части раст-

вора, г.

5.4.2. Расхождения результатов трех параллельных определений не должны превышать значений допускаемых расхождений d (d — показатель сходимости), приведенных в табл. 2.

5.4.3. Расхождения результатов анализа, полученных в двух различных лабораториях или двух результатов анализа, полученных в одной лаборатории, но при различных условиях D (D — показатель воспроизводимости) не должны превышать значений,

приведенных в табл. 2.

5.4.4. Контроль точности результатов анализа проводят по Государственным стандартным образцам медно-цинковых сплавов, утвержденным по ГОСТ 8.315, или сопоставлением результатов, полученных атомно-абсорбционным методом, в соответствии с ГОСТ 25086.

#### МЕДЬ И МЕДНЫЕ СПЛАВЫ ОПРЕДЕЛЕНИЕ ЦИНКА

ИСО 4740—85

### Пламенный атомно-абсорбционный спектрометрический метод

#### I Область применения

Настоящий международный стандарт устанавливает пламенный атомноабсорбинонный спектрометрический метод определения массовой доли цинка вмеди и медных сплавах всех типов, кроме сплавов, содержащих более 10 % свинца.

Метод применим при массовой доле цинка от 0,001 до 6 %.

#### 2. Ссылка

ИСО 1811. (ГОСТ 24231), Медь и медные сплавы. Отбор и подгоговка пробдля химического анализа.

Часть 1. Отбор проб от лигых изделий.

Часть 2. Отбор проб от полуфабрикатов, полученных обработкой давлением, и отливок.

#### 3. Сущность метода

Метод основан на растворении пробы в смеси фтористоводородной, борной и азотной кислот и распылении раствора в пламени воздушно-ацетиленовой горелки спектрометра. Измерение поглощения резовансной линии цвика (атомной абсорбции) производят при длине волны 213,8 км.

Измеряют атомную абсорбцию цинка в анализируемом растворе параллельно с градунровозными растворами.

## 4. Реактивы

При анализе используют реактивы квалификации ч. д. а. и дистиллированную или денонизированную воду.

4.1. Смесь фтористоводородной, борной и азотной

кислот

Смешивают 300 см<sup>2</sup> раствора борной кислоты (концентрации 40 г/дм<sup>3</sup>) 30 см<sup>2</sup> фтористоводородной кислоты (ГОСТ 10484), 500 см<sup>3</sup> авотной кислоты (ГОСТ 4461) и 150 см<sup>3</sup> воды.

4.2. Медь, фоновый раствор

Вавешилают 10 г меди, содержащей не более 0,0002 % цинка, в тефлоновый стакан вместимостью 1000 см<sup>3</sup>. Добавляют 400 см<sup>3</sup> смеси кислот и изгревнот до полного растворения мели. Кипитит раствор до прекращения выделения паров окиси азота коричиевого цвега. Охлаждают и переливают раствор в мерную колбу вместнителью 500 см<sup>3</sup>. Доливают до метки водой и перемеши-

- 50 см³ этого раствора содержат 1 г меди и 40 см³ смеси кислот.
- Цинк, основной стандартный раствор, содержащий 5 г/дм<sup>3</sup> цинка

Помещают (2,5±0,0001) г металлического цинка (чистотой 99,99 %) в вы-совий стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>. Добавляют 50 см<sup>3</sup> раствора азотной кис-лоты (ГОСТ 4461—, разбавленной 1:1), накрывают стакан крышкой и слегка нагревают до растворения металла. Кипятят раствор в течение нескольких жинут до прекращения выделения паров окиси азота, затем охлаждают. Переливают раствор в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и переменнивают.

1 см<sup>5</sup> этого стандартного раствора содержит 5 мг цинка.

4.4. Цинк, стандартный раствор, содержащий 0,5 г/дм3 пинка

Помещают 100,0 см3 основного стандартного раствора цинка в мерную колбу вместимостью 1000 см3. Доливают, до метки водой и перемешивают.

I см<sup>8</sup> этого стандартного раствора содержит 0,5 мг цинка. 4.5. Цинк, стандартный раствор, содержащий 0,05 г/дм<sup>8</sup> цивка

Помещают 10.0 см<sup>3</sup> основного стандартного раствора цинка в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>. Доливают до метки водой и перемешивают.

1 см<sup>3</sup> этого стандартного раствора содержит 0,05 мг цинка.

4.6. Цинк, стандартный раствор, содержащий 0,01 г/дм<sup>3</sup>

Помещают 2,0 см3 основного стандартного раствора цинка в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>2</sup>. Доливают до метки водой и перемешнавют,

ј см³ этого стандартного раствора содержит 0,01 мг цинка,

#### 5. Аппаратура

Обычная лабораторная анпаратура с дополнением:

Стаканы тефлоновые вместимостью 1000 и 250 см<sup>3</sup>.

Бюретки с ценой деления 0,05 см<sup>3</sup>.

5.3. Пламенный атомно-абсорбционный спектрометр. Лампа с полым цинковым катодом или безэлектродная разрядная лампа.

Компрессор для подачи сжатого воздуха.

Баллон с ацегиленом.

#### 6. Отбор проб

Отбор проб производит в соответствии с международным стандартом ИСО 1811. Металл должен быть преимущественно и виде сверлильной стружки голшиной не более 0.3 мм.

#### 7. Проведение анализа

7.1. Приготовление градунровочных растворов

7.11.1. Maccoean доля цинка от 0,001 до 0,01 %

В четыре мерные колбы вместимостью по 100 см3 помещают стандартный раствор цинка концентрацией 0,01 г/дм3 и фоновый раствор меди в количестве, указанном в табл. 1. Доливают до метки водой и перемещивают.

Таблица 1

Объем стандартного раствора пянка (по п. 4.6), см <sup>5</sup>	Объем фонового раствора меди (по п.4.2), см.	Масса цянке в 190 см <sup>2</sup> раствора после разбавления мг
. 0° 1 5 10	50 50 50 60	0,01 0,05 0,10

Холостая проба для градуировки.

7.1.2. Массовая доля цинка от 0,005 до 0,06 %

В шесть мерных колб вместимостью по 200 см<sup>3</sup> помещают стандартный раствор цинха концентрацией 0,06 г/дм<sup>3</sup> и фоновый раствор меди в количестве, указанном в табл. 2. Доливают до метки водой и перемешивают.

Таблица 2

Объем стандартного раствора ценка (по п.4.5), см*	Объем фоносого растгора меди (по п.4.2), см <sup>2</sup>	Масса цинка в 100 см <sup>3</sup> раствора посло разбайления, мг
0*	50	1 0
ĭ	50 50	0.025
2	50	0,050
4	,50 50	0,10
8	50	0,20
12	50	0,30

Холостая проба для градуировки.

7.1.3. Массовая доля цинка от 0,05 до 0,60 %

В шесть мерных колб вместимостью по 200 см<sup>3</sup> помещают стандартный раствор цинка концентрацией 0,5 г/дм<sup>3</sup> и фоновый раствор меди в количестве, указанном в табл. 3. Доливают до метки водой и перемешняют. По 100 см<sup>3</sup> полученных растворов помещают в шесть мерных колб вместимост: ю по 1000 см<sup>3</sup>, доливают каждую колбу до метки водой и перемешинают

Таблица 3

Объем стандартного растнора иника, см <sup>э</sup>	Обын	фоногого раствора меди, см	Мноса динка в 100 раствора после разба ме	
0*		50	0	
i	1	50	0,025	
2		50, 50	0.05	
4		50	0.10	
8	1	50	0,20	
12	1	50	0,30	4.1

<sup>\*</sup> Холостая проба для градуировки.

7.1.4. Массовая доля цинка от 0,5 до 6 %

В шесть мерных колб вместимостью по 200 см<sup>3</sup> помещают стандартный раствор цинка с концентрацией 5 г/дм<sup>3</sup> и фоновый раствор меди в количестве, указанном в табл. 4. Доливают до метки водой и перемешивают. По 10 см<sup>3</sup> полученных растворов помещают в шесть мерных колб вместимостью по 1000 см<sup>3</sup>, доливают каждую колбу до метки водой и перемешивают.

7.2. Приготовление раствора для анализа

7.2.1. Помещают навеску для анализа (стружку) массой (1±0,0002) г в тефлоновый стакан. Если нагрев производится в водяной бане, можно использовать стаканы из полипропилена или полиэтилена иникой плотности.

Объем стандяртного раствора панка, см.*	Объем фонового раствора меди, см <sup>2</sup>	Масса цинка в 100 см* раствора после разбавления, мг
	50 50 50 50 50 50	0 0,025 0,05
. 8 12	50 50	0,10 0,20 0,30

Холостая проба для градуировки.

7.2.2. Добавляют 40 см<sup>8</sup> смеси кислот, накрывают крышкой и слегка подогревают до растворения навески, затем нагревают до температуры приблизительно 90 °C и выдерживают до прекращения выделения паров окиси азога, Обмывают водой крышку и стенки стакана и охлаждают.

7.2.3. При массовой доле цинка 0,001—0,01 % переливают весь раствор (п. 7.2.2) в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и

перемешивают.

7.2.4. При массовой доле цинка 0,005—0,06 % перелявают весь раствор (п. 7.2.2) в мерную колбу эместимостью 200 см³, доливают до метки водой и

перемешивают

7.2.5. При массовой доле цинка 0,05—0,6 % перелявают весь раствор (п. 7.2.2) в мерную колбу вместимостью 200 см³, доливают до метки водой и перемешивают. Помещают 100 см³ полученного раствора в мерную колбу вместимостью 1000 см³, доливают до метки водой и перемешивают.

7.2.6. При массовой доле цинка 0.5—6 % переливают весь раствор (п. 7.2.2) в мерную колбу вместимостью 200 см², доливают до метки водой и переменивают. Помещают 40 см³ полученного раствора в мерную колбу вместимостью 1000 см², доливают до метки водой и переменивают.

73. Спектрометрические измерения

7.3.1. Подготовка прибора (см. также руководство изготовителя по особен-

ностям оптимальной настройки применяемого прибора).

Включают электрическую систему и дают ей прогреться. Устанавливают лампу с полым цинковым катодом и выводит аналитическую линию 213,8 им.. Следует регулировать пламя воздушно-ацетиленовой горелки.

7.3.2. Измерение градуировочных растворов

Помещают порции градупровочных растворов в маленькие лабораторные стакавы, а затем распыляют растворы в пламени горелки. Следует принять меры к тому, чтобы распыление всех градупровочных растворов проихходило с постоянной скоростью. Регистрируют абсорбцию каждого градупровочного раствора. После распыления каждого раствора распыляют небольшую порциюводы для того, чтобы прочистить горелку.

Может понадобиться усиление сигнала, если стандартные растворы имеют

минимальное содержание цинка (п. 7.1.1).

7.3.3. Построение градуировочного графика

Используя результаты измерения градуировочных растворов строят градуировочный график, откладывая по оси абсцисс концентрацию цинка (мг в 100 см³), а по оси ординат — соответствующее значение абсорбции, вычитая из значений абсорбции для каждого градуировочного раствора значение абсорбции холостого опыта.

Примечание. Градувровочная яривая может иметь излишнюю кривизну. Эта кривизна может появляться, когда абсорбция в средней точке выходит за пределы 0,55 абсорбцин градунровочного раствора с максимальным содержанием цинка. Если возникает такая ситуация, то градувровочные растворы надо разбавить до минимального содержания цинка, необходимого для получения оптимальной кривизим. Растворы для анализа также надо разбавить в той же пропорции

7.3.4. Измерение раствора для анализа

Измеряют абсорбцию анализируемого раствора и холостой пробы таким же образом, что и градукровочных растворов. Проводят сравнение испытуемого раствора с двумя соответствующими градукровочными растворами. Все измерения выполняют в точной последовательности и без перерывов, чтобы свести к мянимуму инструментальные флуктуации погрещности.

7.4. Холостая проба

Холостую пробу производят одновременно с определением анализируемой пробы по той же методике, используя те же количества реактивов и меди, что и пои анализе, но без навески анализируемой пробы.

7.5 Контрольное измерение

Предварительную проверку оборудования проводит, приготовав раствор стандартного материала или синтезированный раствор, содержащих известное количество цинка и имеющий состав, аналогичный составу анализируемого материала, и выполняя операции, приведенные в лл. 7.2 и 7.3.

#### 8. Обработка результатов

С помощью соответствующего градуировочного графика (п. 7.3.3) определяют концентрацию цинка в растворе по измеренной абсорбщии.

Массовую долю цинка, в процентах вычисляют по формуле

$$\frac{(m_3-m_1) \cdot j \cdot V}{1000 \cdot m_0}$$

где *т*<sub>0</sub> --масса навески для анализа, г;

т. — масса цинка, определенная в холостой пробе, мг;

та — масса цинка, определенная в анализируемом растворе, мг;

б — отношение объема раствора в первой колбе к объему, перелятому во вторую колбу; f—1, если в первой колбе содержится окончательный раствор для вепытания, т. е. разбавление раствора не производится.
 V — объем колбы, содержащей окончательный раствор для испытаний, см².

#### 9. Отчет об анализе

Отчет о проведении анализа должен содержать:

а) методику отбора проб;

б) примененный метод анализа;

в) полученные результаты и метод их расчета;

г) все характерные особенности, замеченные при анализе;

 д) все проделанные операции, не предусмотренные настоящим международным стандартом, или же считающиеся побочными.

## ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

- РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством металлургин СССР РАЗРАБОТЧИКИ
  - В. Н. Федоров, Ю. М. Лейбов, Б. П. Краснов, А. Н. Боганова, Л. В. Морейская, И. А. Воробьева
- УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕИСТВИЕ Постановлением Комитета стандартизации и метрологии СССР от 03.10.91
   № 158
- Приложение настоящего стандарта подготовлено методом прямого применения международного стандарта ИСО 4740—85 «Медь и медные сплавы. Определение цинка Пламенный атомно-абсорбционный спектрометрический метод»
- 4. B3AMEH FOCT 24978-81
- ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕН-ТЫ

Обозначение НТД, на который даны ссылки	Номер пункта, раздела, приложения	
FOCT 8.315—91 FOCT 61—75 FOCT 83—79 FOCT 199—78 FOCT 1652.1—77 FOCT 3117—78 FOCT 3118—77 FOCT 3640—79 FOCT 3760—79 FOCT 4204—77 FOCT 4220—75 FOCT 4233—77 FOCT 4233—77 FOCT 4461—77	25.4, 5.5.4 5.2 5.2 5.2 5.2 5.2 2.2, 3.2, 4.2, 5.2 2.2, 3.2, 4.2, 5.2 4.2, 5.2 4.2, 5.2 4.2, 5.2 2.2, 4.2, 5.2 2.2, 4.2, 5.2 2.2, 4.2, 5.2 2.2, 4.2, 5.2 2.2, 4.2, 5.2 2.2, 4.2, 5.2, при-	
FOCT 4463—76 FOCT 4518—75 FOCT 5817—77 FOCT 5828—77 FOCT 6344—73 FOCT 10484—78 FOCT 20448—90 FOCT 24231—80 FOCT 25086—87	ложение 5.2 2.2 5.2 4.2, 5.2 4.2, 5.2 Приложение 2.2 Приложение Разд. 1, 4.4, 5.4.4	

#### Редактор И. В. Виноградская Техиический редактор Г. А. Теребинкина

Корректор О. Я. Чернецова

24979-90

Сдаво в наб. 23.10.91 Подп. в пец. 25.11.91 1.25 усл. п. л. 1.38 усл. кр.-отт. д.20 уч.-изд. л. Тир. 930 жж. Цена 25 р. 40 к.

Ордена «Знак Почета» Нэдательство стандартов, 123557, Москва, ГСП. Новопресиевский пер., 3. Калуженая типография стандартов, уд. Московская, 256. Зак. 2028