

# ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

# индий

# МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СЕЛЕНА

ГОСТ 12645.11-86

Издание официальное



Изменение № 1 ГОСТ 12645.11—86 принято Межгосударственным Советом по стандартизации, метрологии и сертификации по переписке 15.04.94 (отчет Технического секретариата № 2)

### За принятие проголосовали:

Наименование государства	Наименование национального органа по стандартизации
Республика Азербайджан	Азгосстандарт
Республика Белоруссия	Госстандарт Белоруссии
Республика Казахстан	Госстандарт Республики Казахстан
Республика Молдова	Молдовастандарт
Российская Федерация	Госстандарт России.
Туркменистан	Главная государственная инспекция Туркменистана
Республика Узбекистан	Узгосстандарт
Украина	Госстандарт Украины

# ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

#### индий

## Метод определения селена

ГОСТ 12645.11—86\*

Indium.

Method for determination of selenium

**OKCTY 1709** 

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 23.10.86 № 3188 дата введения установлена 01.01.88 Ограничение срока действия снято по протоколу Межгосударственного Совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 2--93)

# ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ

Настоящий стандарт устанавливает полярографический метод определения селена (при массовой доле селена от 5 10<sup>-6</sup> до 1·10<sup>-4</sup> %) в индии марки Ин 000.

Метод основан на выделении селена в элементарном виде с мыщьяком и отделении от мышьяка соосаждением в элементном виде на коллекторе — сере и его определении методом инверсионной переменно токовой вольтамперометрии в 0,4 М растворе серной кислоты в присутствии ионов бихромата и меди (II)

(Измененная редакция, Изм. No 1).

#### 1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

Общие требования к методам анализа - по ГОСТ 22306—77 с дополнением

1.1.1. Контроль точности анализа осуществляют методом стандартной добавки в соответствии с ГОСТ 25086- 87.

В качестве добавки используют известный объем раствора селена концентрации 1 мкг/см<sup>2</sup>, приготовленный на 0,8 моль/дм<sup>3</sup> соляной кислоте в день применения.

Процедуру проводят по п. 4.1.

Масса селена в добавке должна составлять 100—200 % от его массовой доли в анализируемой пробе

Массовую долю селена в добавке определяют по разности  $\overline{C}_{7} - \overline{C}_{1}$ ,

где  $C_1$  и  $C_2$  — результаты анализа пробы  $C_1$  и пробы с добавкой  $C_2$ , рассчитанные как среднее арифметическое двух парадлельных определении, расхождения между которыми не должны превышать допусклемой величины, указанной в стандарте.

Анализ считают точным, если наиденноя величина добавки  $(C_1 - C_1)$  отличается от расчетного значения добавки на величину не более чем  $0.71 \sqrt{d_1^2 + d_2^2}$ .

где  $d_1$  и  $d_2$  — допускаемые расхождения результатов параллельных определении селена в пробе  $C_1$  и в пробе с добавкои  $C_2$ .

(Измененная редакция, Изм. № 1),

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

\*Переиздание (январь 1998 г.) с Изменением № 1, утвержденным в июне 1996 г. (НУС 9-96)

#### 2. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

2.1. Требования безопасности - по ГОСТ 12645.10-86.

#### 3. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ

Полярограф переменного тока типа ППТ-1 или универсальный типа ПУ-1 со стационарным ртутным электродом и ячейкой полярографа с внешним анодным отделением. В анодное пространство над ртутью заливают смесь, содержащую H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>:H<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>:H<sub>2</sub>O=1:1:2.

Пипетки по ГОСТ 29227-91 вместимостью 0,1 и 0,2 см3.

Стаканы химические кварцевые по ГОСТ 19908 -- 90 вместимостью 50 и 100 см<sup>3</sup>

Пробирки по ГОСТ 25336-82 вместимостью 30 см3.

Перегонный аппарат кварцевый вместимостью 1,5 2 дм3.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72, перегнанная в кварцевом аппарате с добавлением марганцовокислого калия.

Баня водяная.

Кислота азотнъя по ГОСТ 4461-77 и перегнанная.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77, перегнанная, растворы 0.8; 3 и 6 моль/дм<sup>3</sup> и разбавленная 1:1 и 1.10

Смесь концентрированных азотной и соляной кислот в соотношении 3.1.

Кислота ортофосфорная по ГОСТ 6552-80.

Кислота серная по ГОСТ 4204 - 77, разбавленная 1:1, 1:2 и раствор 1,6 моль/дм³, очищенный от следов селена: к 300 см³ серной кислоты, разбавленной 1:1, приливают 0,5 см³ раствора серноватистокислого натрия 300 г/дм³. Скоагулированный при нагревании осадок серы отделяют декантацией Раствор выпаривают до появления паров серной кислоты.

Медь сернокислая по ГОСТ 4165-78, раствор 0,5 г/дм<sup>3</sup>.

Натрий мышьяковокислый двузамещенный, 7-водный раствор: 20,8 г реактива помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки бидистиллированной водой и перемещивают.

1 см3 раствора содержил 50 мг мышьяка.

Нагрий фо-ферноватистокислый по ГОСТ 200-76.

Тидроксидамина гидрохлорид по ГОСТ 5456 - 79, раствор 100 г/дм<sup>3</sup> в 6 моль/дм<sup>3</sup> соляной кислоле

Промывная жидкость. 5 г гидрокеиламина гидрохлорида растворяют в 100 см<sup>3</sup> 3 моль/дм<sup>3</sup> соляной кислоты

Натрий серноватистокислым (тиосульфат натрия) по ГОСТ 27068—86, перекристаллизованный в ондистиллированной воде, раствор 300 г/дм3 и сернокислым раствор: к 10 см3 раствора серноват истокислого натрия приливают 2 см3 серной кислоты. Раствор готовят за 1 мин до применения.

Натрий фосфернокислый пиро по ГОСТ 342—77, перекристаллизованный в бидистиллировандой воде.

Бром по ГОС" 4109- 79

Калии двухромовокислым по ГОСТ 4220-75, раствор 50 г/дм3.

Калии марганцовокислый по ГОСТ 20490- 75.

Полярографический фон: к 270 см<sup>3</sup> 1,6 моль/дм<sup>3</sup> серной кислогы приливают 20 см<sup>3</sup> раствора двухромовокислого калия 5 г/дм<sup>3</sup>, 10 см<sup>3</sup> раствора сернокислой меди и перемещивают.

Селен.

Pryrt no 1 Oc 1 4658 13

Стандартные растворы селена

Раствор А. 9,100 г селена растворяют в смеси азотной и соляной кислот (3:1), приливают 5 см<sup>3</sup>, срной кислоты, упаривают до начала выделения паров серной кислоты, охлаждают, переливают в мерычю колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают

I см<sup>3</sup> раствора А содержит 1 мг селена

Раствор Б  $\frac{5}{5}$  стандартного раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 500 см $\frac{5}{5}$ , стоавляют до метки 0.8 моль/дм $\frac{3}{5}$  соляной кислотой и перемешивают. Раствор готовят в день эдоменения

J см<sup>3</sup> раствора Б содержит 10 мкг селена

Раствор В 10 гм3 стандартного раствора Б помещают в мерную колбу вместимостью 100 см4,

разбавляют до метки 0,8 моль/дм<sup>3</sup> соляной кислотой и перемешивают. Раствор готовят в день применения.

1 см<sup>3</sup> раствора в содержит 1 мкг селена.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

## 4. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

4.1 Навеску индия массои 1,000 г помещают в кварцевый стакан вместимостью 50 см³, приливают 5 см³ азотной кислоты и выпаривают при слабом нагревании досуха. Остаток растворяют в 50 см³ раствора 6 моль/дм³ соляной кислоты, приливают по 0,2 см³ растворов мышъяка и

сернокислои меди Проводят два контрольных опыта.

Раствор нагревают до 60 °C, постепенно прибавляя 6 · 7 г ффефорноватистокислого натрия. После выделения хлопьевидного осадка раствор кипятят в течение 20 мин, оставляют на 2 ч при слабом нагревании, затем осадок отфильтровывают на бумажный фильтр «белая лента». Осадок промывают на фильтре 250 -300 см³ соляной кислоты (1:10) и таким же количеством воды. Осадок с фильтра смывают в стакан 10 · 15 см³ воды, приливают по 1 см³ серной и азотной кислот и выпаривают до появления паров серной кислоты

Остаток переводят в пробирку 30 см<sup>3</sup> раствора гидроксиламина гидрохлорида, пробирку помещают в кипящую водяную баню, добавляют 0,5 см<sup>3</sup> сернокислого раствора серноватистокислого натрия и выдерживают раствор на водяной бане 3 ч, добавляя через 30; 60 мин и в конце осаждения по 0,3 см<sup>3</sup> сернокислого раствора серноватистокислого натрия. Осадок в пробирке оставляют на ночь.

Осадок є селеном отфильтровывают на бумажный фильтр «белая лента», промывают 250 - 300 см' промывной жидкости и таким же количеством воды. Осадок є развернутого фильтра ємывают струси воды в стакан вместимостью 50 см³, приливают 1 см³ азотной кислоты. 1,5 см¹ серной кислоты (11), 0,5 см³ брома и через 30 мин осторожно выпаривают до появления паров серной кислоты К остатку приливают 1 см¹ азотной кислоты и 0,5 см¹ брома и повторяют выпаривание до появления паров серной кислоты.

К остатку в стакане приливают 10 см<sup>3</sup> воды, 0,2 см<sup>3</sup> раствора двухромовокислого калия, 0,2 см<sup>3</sup> раствора сернокислой меди и добавляют 100 мг пирофосфата натрия. Затем приливают 10 см<sup>3</sup> воды, перемешивают, раствор переводят в мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup>, доливают водой до метын

и перемешивакут

Раствор переводят в ячейку с выносным меркурсульфатным электродом сравнения, формируют ртутиую каплю, включают ячейку и при потенциале минус 0,65 В ведут накопление селена 1—3 мин. При съемке полярограмм используют катодную развертку напряжения. Потенциал пика селена минус 0,9 В. Позярограмму каждого раствора снимают не менее трех раз. Аналогично поступают при регистрации селена в пробах с добавками и в контрольных опытах.

Высоту пика селена измеряют по вергикали, проведенной через вершину пика до пересечения с касательной, соединяющей основание правой и левой ветвей пика. Высоты пиков не должны

различаться более чем на 15 -- 20 %.

Массовую долю селена в растворе определяют по методу добавок.

(Измененная редакция, Изм № 1).

#### 5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

5.1. Массовую долю селена (Л) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_t \cdot H}{H_1 \cdot m \cdot 10000}$$

где т. масса добавки селена, мкг

Н — высота пика селена пробы за вычетом среднего значения поправки контрольного опыта, мм.

Н<sub>1</sub> высота пика селена пробы е добавкой за вычетом высоты пика пробы и среднего значения поправки контрольного опыта, мм.

т - масса навески анализируемой пробы, г.

## C. 4 12645.11-86

За результат анализа принимают среднее арифметическое значение результатов двух параллельных определений.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

5.2. Абсолютное допускаемое расхождение результатов двух параллельных определений и между результатами двух анализов при доверительной вероятности P=0,95 не должно превышать значений, указанных в таблице.

Массовая доля селена, %	Абсолютное допускаемое расхождение, %
5·10 <sup>-6</sup>	3-10 <sup>-6</sup>
1·10 <sup>-5</sup>	5-10 <sup>-6</sup>
2·10 <sup>-5</sup>	1-10 <sup>-5</sup>
4·10 <sup>-5</sup>	2-10 <sup>-5</sup>
1·10 <sup>-4</sup>	0,2-10 <sup>-4</sup>

Допускаемые расхождения для промежуточных содержаний селена находят методом линейной интерполяции.

Редактор В.Н. Копысов 1 ехнический редактор Л.А. Кузнецова Корректор Н.Л. Швайдер Компьютерная верстка С.В. Рябовой

Имп лиц № 021007 or 10 08.95. Сдано в набор 23.02.98. Подписано в печать 01.04.98. Усл.печ.л. 0,93. Уч. изд.л. 0,50. Пираж 117—экз. С354. Зак. 237.