### ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

# **ХРОМ МЕТАЛЛИЧЕСКИЙ** Методы определения олова

гост 13020.15-85

Metallic chrome. Methods for determination of tin

Взамен FOCT 13020.15-75

OKCTY 0809

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 20 мая 1985 г. № 1415 срок действия установлен

c 01.07.86 0 01.07.96

#### Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт устанавливает полярографический (при массовой доле олова от 0,002 до 0,005 %) и флотационно-фотометрический (при массовой доле олова от 0,001 до 0,005 %) методы определения олова в металлическом хроме.

### 1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

- Общие требования к :методам анализа по ГОСТ 13020.0-75.
- 1.2. Лабораторная проба должна быть приготовлена в виде стружки толщиной не более 0.5 мм по ГОСТ 23916-79.

## 2. ПОЛЯРОГРАФИЧЕСКИЙ МЕТОД

2.1. Сущность метода

Метод основан на полярографировании олова в растворе соляной кислоты при потенциале пика минус 0,48 В относительнортутного анода. Олово предварительно отделяют тионалидом.

2.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Полярографы переменнотоковый или осциллографический любого типа со всеми принадлежностями.

Баллон с аргоном, азотом или водородом, не содержащим кислорода.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена



Кислота соляная по ГОСТ 14261—77 или по ГОСТ 3118—77 и разбавленная 1:1.

Кислота азотная по ГОСТ 11125-78 или по ГОСТ 4461-77.

Кислота серная по ГОСТ 14262—78 или по ГОСТ 4204—77 и разбавленная 1;3 и 1:4.

Кислота аскорбиновая по ГОСТ 4815-76.

Аммнак водный по ГОСТ 3760-79.

Аммоний надсернокислый по ГОСТ 20478—75, 25 %-ный раствор.

Водорода перекись по ГОСТ 177-77.

Серебро азотнокислое по ГОСТ 1277—75, 0,1 %-ный раствор.

Гидроксиламин сернокислый по ГОСТ 5456-79.

Спирт этиловый ректификованный по ГОСТ 5962-67.

Тионалид, 1 %-ный спиртовой раствор. Квасцы алюмокалиевые по ГОСТ 4329—77, 1 %-ный раствор. Железо, восстановленное водородом.

Индикатор универсальный, бумага.

Олово металлическое.

Стандартные растворы олова:

раствор A: 0,1000 г олова растворяют в 20 см<sup>3</sup> серной кислоты при нагревании. Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> серной кислотой (1:4), охлаждают, доливают до метки этим же раствором и перемешивают.

Массовая концентрация олова в растворе А равна 0,0001 г/см<sup>3</sup>; раствор Б: 10 см<sup>3</sup> раствора А переносят в колбу вместимостью

100 см3 и доливают до метки серной кислотой (1:4).

Массовая концентрация олова в растворе Б равна 0,00001 г/см<sup>3</sup>. Раствор готовят в день применения.

- 2.3. Проведение анализа
- 2.3.1. Навеску пробы массой 1,0 г помещают в колбу вместимостью 500 см3, приливают 50 см3 серной кислоты (1:3), колбу накрывают часовым стеклом и нагревают содержимое колбы до растворения навески. Раствор охлаждают, приливают 200 см<sup>3</sup> воды, прибавляют 2 г сернокислого гидроксиламина и 40 см3 спиртового раствора тионалида. Растворы в колбе взбалтывают в течение 2-3 мин. Выпавший творожистый осадок через 2 ч отфильтровывают на фильтр средней плотности и промывают 8-10 раз холодной водой. Осадок смывают в колбу, где проводилось осаждение, приливают 50 см<sup>3</sup> азотной кислоты, нагревают до растворения осадка, приливают 5 см3 серной кислоты и выпаривают раствор до появления паров серной кислоты. После этого прибавляют по каплям перекись водорода до полного просветления раствора. Затем к раствору приливают 10 см3 азотной кислоты, 150-200 см3 воды, 5 см<sup>3</sup> азотнокислого серебра и 20 см<sup>3</sup> надсернокислого аммония. Раствор кипятят в течение 10-15 мин, охлаждают,

60—70 см<sup>3</sup> воды, 5 см<sup>3</sup> алюмокалиевых квасцов и аммиак до pH 8—9.

Раствор с выпавшим осадком гидроокисей металлов нагревают в течение 5 мин, затем отфильтровывают осадок на фильтр средней плотности и промывают 4—5 раз горячей водой, фильтратотбрасывают.

Осадок растворяют на фильтре 10—15 см³ раствора горячей соляной кислоты. Фильтр промывают той же соляной кислотой порциями по 2—3 см³. Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 25 см³, доливают до метки раствором соляной кислоты, перемешивают и переливают в сухой стакан. Прибавляют 0,3—0,5 г аскорбиновой кислоты или железа, восстановленного водородом. Раствор оставляют до полного обесцвечивания, периодически взбалтывая. При применении железа избыток его отфильтровывают на фильтр, содержащий несколько крупинок металлического железа, при применении аскорбиновой кислоты — через раствор в течение 5 мин пропускают аргон (азот или водород). Раствор переливают в электролизер и полярографируют при потенциале пика минус 0.48 В относительно анодной ртути.

- 2.3.2. Содержание олова в испытуемом растворе определяют либо методом сравнения со стандартным раствором сернокислого олова, либо методом градуировочного графика, либо методом добавок.
- 2.3.2.1. При применении метода сравнения в зависимости от массовой доли олова в испытуемом растворе определяют соответствующий объем стандартного раствора Б. Отобранный объем стандартного раствора помещают в колбу вместимостью 500 см³, приливают 50 см³ серной кислоты (1:3) и далее анализ проводят, как указано в п. 2.3.1.
- 2.3.2.2. При применении метода градуировочного графика в семь колб из восьми вместимостью 500 см³ каждая помещают 0,25; 0,5; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0 и 5,0 см³ стандартного раствора Б, что соответствует 0,0000025; 0,000005; 0,00001; 0,00002; 0,00003; 0,00004 и 0,00005 г олова. Восьмая колба, не содержащая стандартного раствора Б, служит для проведения контрольного опыта на содержание олова в реактивах. В каждую из восьми колб приливают по 50 см³ серной кислоты (1:3) и далее анализ проводят, как указано в п. 2.3.1.
- 2.3.2.3. При применении метода добавок к навеске пробы добавляют такое количество стандартного раствора олова, чтобы высота пика, полученного при полярографировании раствора пробы с добавкой стандартного раствора, составляла не более двухкратной высоты пика, полученного при полярографировании раствора пробы.

Далее анализ проводят, как указано в п. 2.3.1.

 Обработка результатов
Массовую долю олова (X) в процентах в зависимости от метода определения его в растворе пробы вычисляют по формулам:

## Для метода сравнения

$$X = \frac{hm_1}{h_1m} \cdot 100,$$

где h — высота пика, полученного при полярографировании раствора пробы, мм;

т. — масса олова в стандартном растворе, взятом для полярографирования, г;

h<sub>1</sub> — высота пика, полученного при полярографировании стандартного раствора, мм;

т — масса навески, г.

Для метода градуировочного графика

$$X_1 = \frac{m_3}{m} \cdot 100$$
,

где  $m_2$  — масса олова в растворе пробы, найденная по градунровочному графику, г;

т — масса навески, г.

Пля метода добавок

$$X_2 = \frac{h \cdot m_3}{(h_2 \cdot h) \cdot m} \cdot 100,$$

где h — высота пика, полученного при полярографировании раствора пробы без добавки стандартного раствора, мм;

т<sub>3</sub> — масса олова, добавленного к навеске пробы, г;

h<sub>2</sub> — высота пика, полученного при полярографировании раствора пробы с добавкой стандартного раствора, мм;

т - масса навески, г.

2.4.2. Абсолютные допускаемые расхождения результатов параллельных определений не должны превышать значений, указанных в таблице.

Массовая доля олова, %					Абсолютиме допускаемые расхождения, э
Or	0.0002	до	0,0005	включ.	0,0002
CB.	0,0005	>	0.001	,	0,0005
>	0,001	30	0,002	>	0,001
>	0.002	2	0.005	>	0.002.

### 3. ФЛОТАЦИОННО-ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД

### 3.1. Сущность метода

Метод основан на флотации красного комплексного соединения олова (IV) с галленном из водных растворов при рН 1,4 и последующем растворении осадка в смеси бензола или толуола и этилового спирта. Олово предварительно отделяют от хрома окислением последнего до хрома (VI) надсернокислым аммонием и осаждением гидроокисей металлов аммиаком.

Оптическую плотность комплекса измеряют на спектрофотометре при длине волны 490 нм или фотоэлектроколориметре в области

светопропускания от 490 до 530 нм.

3.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Спектрофотометр или фотоэлектроколориметр.

РН-метр.

Кислота серная по ГОСТ 14262—78 или по ГОСТ 4204—77, 20 и 7 %-ный растворы и разбавленная 1:3 и 1:4.

Кислота азотная по ГОСТ 11125-78 или по ГОСТ 4461-77.

Кислота соляная по ГОСТ 14261—77 или по ГОСТ 3118—77 и разбавленная 1:3.

Кислота винная по ГОСТ 5817-77.

Кислота аскорбиновая по ГОСТ 4815-76.

Смесь кислот винной и аскорбиновой, свежеприготовленная: по 5 г каждой кислоты растворяют в 20—30 см<sup>3</sup> воды, переводят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

Аммнак водный по ГОСТ 3760-79 и разбавленный 1:100.

Галлеин (пирогаллофталеин), 0,1 %-ный спиртовой раствор: 0,1 г галлеина помещают в стакан вместимостью 100 см³ и растирают стеклянной палочкой с 0,5 см³ соляной кислоты, затем приливают 50 см³ этилового спирта и оставляют на сутки. Затем раствор фильтруют через быстрофильтрующий фильтр в мерную колбу вместимостью 100 см³, промывают фильтр несколько раз спиртом и фильтр отбрасывают. Раствор доливают спиртом до метки и перемещивают.

Спирт этиловый ректификованный по ГОСТ 5962—67.

Толуол по ГОСТ 5789—78.

Бензол по ГОСТ 5955-75.

Перекись водорода по ГОСТ 177-79.

Железо (III) сернокислое 9-водное по ГОСТ 9485—74, раствор массовой концентрацией железа 10 мг/см³: 50 г сернокислого железа растворяют при слабом нагревании в 500 см³ воды, содержащей 5 см³ серной кислоты, фильтруют и разбавляют водой до 1 дм³ и перемешивают.

Серебро азотнокислое по ГОСТ 1277-75, 0,25 %-ный раствор.

Аммоний надсернокислый по ГОСТ 20478—75, 25 %-ный раствор.

Олово металлическое.

Стандартные растворы олова:

раствор А: 0,1000 г металлического олова растворяют в 20 см<sup>3</sup> серной кислоты при нагревании. Раствор переносят в мернуюколбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> серной кислотой (1:4), охлаждают, доливают до метки этим же раствором и перемешивают.

Массовая концентрация олова в растворе А равна 0,0001 г/см<sup>3</sup>;; раствор Б: 10 см<sup>3</sup> стандартного раствора А переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доливают до метки серной кисло-

той (1:4).

Массовая концентрация олова в растворе Б равна 0,00001 г/см3.

3.3. Проведение анализа

3.3.1. Навеску пробы массой 1,0 г помещают в коническую колбу 500 см3 и растворяют в 20 см3 серной вместимостью (1:3). После растворения навески раствор окисляют азотной кислотой, приливают 2 см<sup>3</sup> раствора сернокислого железа и выпаривают до начала выделения паров серной кислоты. Соли растворяют при нагревании в 50 см3 воды, разбавляют водой до 300 см3, приливают 25 см<sup>3</sup> азотнокислого серебра, 100 см<sup>3</sup> надсернокислого. аммония и окисляют хром при умеренном нагревании. надсернокислого аммония разрушают кипячением раствора. Затем приливают аммиак до выпадения осадка и 10 см3 в избыток, нагревают и оставляют на 15-20 мин в теплом месте для коагуляции: осадка, который фильтруют через быстрофильтрующий промывают 4-5 раз горячим раствором аммиака (1:100). Фильтрат отбрасывают. Осадок растворяют в 20 см<sup>3</sup> серной кислоты (1:4), собирая раствор в колбу, в которой проводилось осаждение гидроокисей металлов, приливают 15 см<sup>3</sup> азотнокислого серебра, 50 см3 надсернокислого аммония и проводят окисление оставшегося хрома и осаждение гидроокисей металлов аммиаком, как указано выше.

Осадок с фильтра смывают горячей водой в колбу, где велосьосаждение гидроокисей металлов. Фильтр обмывают 10 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты и вновь водой. Приливают 1 см<sup>3</sup> перекиси водорода и выпаривают при умеренном нагревании до 40 см<sup>3</sup>, затем охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемещивают.

Аликвотную часть раствора 25 см³ помещают в стакан вместимостью 100 см³, приливают 4 см³ смеси кислот, перемешивают и выдерживают 1—2 мин. Затем приливают 2 см³ спиртового раствора галлеина, объем доводят водой до 50 см³ и устанавливают рН 1,4 на рН-метре, приливая раствор аммиака. Содержимое стакана переносят в делительную воронку вместимостью 100 см³небольшим количеством воды, дают постоять в течение. 30 мин. приливают 10 см<sup>3</sup> бензола или толуола и встряхивают раствор 2 мин.

После разделения фаз водную фазу отбрасывают. К органической фазе приливают 7 см³ этилового спирта и, перемешивая, растворяют осадок в делительной воронке. Из делительной воронки раствор переносят в мерную колбу вместимостью 25 см³. Стенки воронки обмывают этиловым спиртом, им же доливают колбу до метки и перемешивают. Оптическую плотность измеряют на спектрофотометре при длине волны 490 им или на фотоэлектроколориметре в области светопропускания от 490 до 530 нм.

Раствором сравнения служит смесь бензола или толуола с эти-

ловым спиртом в соотношении 2:3.

Массу олова находят по градуировочному графику после вычитания значения оптической плотности раствора контрольного опыта из значения оптической плотности раствора пробы или методом сравнения по стандартным образцам металлического хрома близким по составу к анализируемому металлическому хрому и проведенным через все стадии анализа.

3.3.2. Построение градуировочного графика

В шесть колб вместимостью по 500 см³ помещают по 20 см³ серной кислоты (1:3), по 5 см³ азотной кислоты и нагревают. К нагретому раствору приливают по 2 см³ раствора сернокислого железа. К содержимому пяти колб из шести приливают соответственно 1,0: 2,0: 3,0: 4,0 и 5,0 см³ стандартного раствора Б, что соответствует 0,00001; 0,00002; 0,00003; 0,00004 и 0,00005 г олова.

Шестая колба, не содержащая стандартного раствора Б, служит для проведения контрольного опыта на содержание олова в реактивах. Растворы выпаривают до начала выделения паров серной кислоты. Далее анализ ведут, как указано в п. 3.3.1.

По полученным значениям оптических плотностей и соответствующему им содержанию олова строят градуировочный график.

3.4. Обработка результатов

 3.4.1. Массовую долю олова (X) в процентах, определенную методом градуировочного графика, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 \cdot 100}{m}$$
,

где транци праводни по прадупровочному графику, г; транци праводни прав

3.4.2. Массовую долю олова (X<sub>1</sub>) в процентах, определенную методом сравнения, вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{C(D-D_2)}{D_1 - D_2}$$

тде C — массовая доля олова в стандартном образце, %; D — оптическая плотность анализируемого раствора металлического хрома;

### Стр. 8 ГОСТ 13020.15-85

 $D_1$  — оптическая плотность раствора стандартного образца;  $D_2$  — оптическая плотность раствора контрольного опыта. 3.4.3. Абсолютные допускаемые расхождения результатов параллельных определений не должны превышать значений, указанных в таблице.

Изменение № 1 ГОСТ 13020.15—85 Хром металлический. Методы определения олова

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 15.10.86 № 3087 срок введения установлен

c 01.07.87

На обложке и первой странице под обозначением стандарта указать обозначение: (СТ СЭВ 5281-85).

Вводную часть изложить в новой редакции: «Настоящий стандарт устанавливает полярографический (при массовой доле олова от 0,0002 до 0,005 %), флетационно-фотометрический с галлениом и фотометрический с фенилфлуороном (при массовой доле олова от 0,001 до 0,005 %) методы определения олова в металлическом хроме.

Стандарт полностью соответствует СТ СЭВ 5281-85»

Пункт 2.1 после слов «ртутного анода» дополнять словами: «или насыщенного каломельного электрода».

Пункт 2.2. Заменить слова: «Железо, восстановленное водородом» на «Железо металлическое, не содержащее олово»;

дополнить абзацами (после пятнадцатого):

«Медь (II) сернокислая 5-водная по ГОСТ 4165-78, раствор 10 г/дм3.

Натрий клористый по ГОСТ 4233-77»;

заменить ссылку: ГОСТ 11125-78 на ГОСТ 11125-84;

всилючить ссылку: ГОСТ 4815-76.

Пункт 2.3.1. Первый абзац после слов «2 г сернокислого гидроксиламина»

дополнить словами; «1 см3 раствора сернонислой меди»;

последний абзац изложить в новой редакции: «Осадок растворяют на фильтре 10—15 см³ раствора горячей соляной кислоты. Фильтр промывают той же соляной кислотой порциями по 2—3 см³».

Раздел 2 дополнить пунктами — 2.3.1.1, 2.3.1.2: «2.3.1.1. При полярографирования относительного ртутного анода раствор переносят в мерную колбу вместимостью 25 см², доливают до метки раствором соляной кислоты, перемещивают и переливают в стакан. Прибавляют 0,1—0,2 г аскорбиновой кислоты или металлического железа. Раствор оставляют до полного обеспвечивания, пермоцически взбалтывая. При применении железа, избыток его отфильтровывают на фильтр, содержащий несколько крупинок металлического железа, при применении аскорбиновой кислоты — через раствор в течение 5 мин пропускают артои (аэот или водород). Раствор переливают в электролизер и полярографируют при потенциале пина от минус 0,48 В относительно анодной ртути.

2.3.1.2. При волярографировании относительно насыщенного каломельного электрода раствор переносят в мерную колбу вместимостью 25 см², прибавляют 0,2 г хлористого натрия, перемещивают до его растворения, доливают до метки раствором соляной кислоты и перемешивают. Раствор переносят в стакаи и пропускают через него в течение 5 мин аргон (азот, водород), переносят в электролизер ѝ полярографируют при потенциале пика минус 0,48 В относительно каломельного электрода».

Пункт 2.3.2. Заменить слово: «Содержание» на «Массовую долю».

Пункт 3.2. Третий абзац изложить в новой редакции: «Кислота серная особой чистоты по ГОСТ 14262—78 или по ГОСТ 4204—77 и разбавлениая 1:3 и 1:4»:

пятый абзац дополнить словами: «и раствор с молярной концентрацией

0.2 моль/дм<sup>3</sup>»:

после слов «Раствор доливают спиртом до метки и перемешивают» дополнить абзацами: «При необходимости раствор галления очищают: в делительную воронку вместимостью 2 дм³ приливают 250 см³ раствора хлористого калия, 323 см³ раствора соляной кислоты, 0,2 моль/дм³, 427 см³ воды и перемешивают. Затем в делительную воронку вливают 100 см³ раствора галления и 80 см³ бен-

зола. Смесь встряхивают в течение 5 мнн. Органическую фазу, содержащую про-дукты окисления галленна, отбрасывают. К раствору вновь приливают 80 см бензола и встряхивают. Органическую фазу отбрасывают. Экстракцяю с бензолом повторяют до обесцвечивания бензольного экстракта, Водную фазу, содержащую 1 г/дм<sup>3</sup> галленна, переливают в склянку и кранят в темном месте на более 5 сут.

Калий хлористый 2-водный по ГОСТ 4161-77, раствор с молярной концен-

трацией 0,2 моль/дм³»;

заменить сымлин: ГОСТ 11125-78 на ГОСТ 11125-84, ГОСТ 177-79 на

FOCT 1:77-77. Нункт 3.3.1; Третий абзап, Заменить слова: «Затем приливают 2 см<sup>3</sup> спиртового раствора галлениа» на «Затем приливают 2 см<sup>3</sup> спиртового раствора или 20 см<sup>3</sup> водного раствора (очищенного) галленна».

Стандарт дополнить разделем - 4: •

#### «4. ФОТОМЕТРИЧЕСКИЯ МЕТОД

4.1. Сущность метода

Метод основан на образовании оранжево красного комплексного соединения олова (IV) с фенилфлуороном, стабилизируемого желатином в растворе сер-

ной кислоты с молярной концентрацией 0,5-0,65 моль/дм<sup>3</sup>.

Оптическую плотность комплекса измеряют на спектрофотометре при длине волны 510 им или фотоэлектроколориметре в области светопропускания от 480 до 530 нм. От мешающих элементов олово отделяют тионалидом в присутствии коллентора — меди с последующим осаждением гидроксидов металлов аммиа-

4.2. Аппаратура, реактивы и растворы Спектрофотометр или фотоэлектроколориметр со всеми принадлежностямв Кислота сериая особой чистоты по ГОСТ 14262—78 вли по ГОСТ 4204—77 в разбавленная 1:1, 1:3, 1:4 и 1:50.

Кнелота азотная особой чистоты по ГОСТ 11125-84 вля по ГОСТ 4461-77

и разбавленная 1:3.

Кислота аскорбиновая, раствор 50 г/дмв, свежеприготовленный.

Аммиак водный по ГОСТ 3760—79 к разбавленный 1:50. Медь (II) сернокислая 5 водная по ГОСТ 4165—78, раствор 10 г/дм<sup>3</sup>, Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300-72.

Тионалид, спиртовой раствор 10 г/дм3.

Волорода перекись по ГОСТ 10929-76. Серебро авотножислое по ГОСТ 1277-75, раствор 1 г/дм3.

Аммоний надсерновислый по ГОСТ 20478-75, свежеприготовленный раствор

Железо (III) сервовислое 9-волное по ГОСТ 9485-74, раствор 10 г/дма. Гидразни сервокислый по ГОСТ 5841-74, свежеприготовленный раствов 20 h/дма

Калий марганцовокислый по ГОСТ 20490-75, раствор 10 г/дж<sup>3</sup>.

Желатин по ГОСТ 23058-78, свежеприготовленный раствор 10 г/дм2.

Индикаторная бумага Конго.

Индикатор универсальный, бумага. Эфир этиловый уксусной кислоты.

Фенилфлуорон, спиртовой раствор 0,3 г/дм3: 0,63 г фенилфлуорова растворяют на водяной бане в 20-30 см<sup>3</sup> теплого спирта, содержащего 1 см<sup>3</sup> серной кислогы (1:1) и охлаждают. Переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают спиртом до метки и перемещивают. Хранят в темном месте,

При необходимости фенилфлуорон перекристаллизовывают:

2 г фенилфлуорона помещают в коническую колбу вместимостью 250 см. приливают 50 см3 эфира. 15 см3 серной кислоты и тщательно перемешивают, Не ехлаждая, к раствору приливают 150 см<sup>3</sup> воды. Выпавний осадок отфильтровывают под вакуумом на плотный фильтр, помещенный в воронку Бюхнера, несколько раз промывают эфиром, расходуя на промывание не более 100 см³. Промытын осадок помещают в стакан, приливают 100 см<sup>3</sup> воды, перемешивают и выдерживают на горячей водяной бане при температуре (85±5) °C в течение 1 ч. Осадок отфильтровывают под вакуумом на плотный фильтр, помещенный на воронку Бюхнера, промывают несколько раз водой и высущивают на воздухе.

Олово металлическое по ГОСТ 860-75.

Стандартные растворы олова

раствор А: 0,1000 г олова растворяют в 20 см3 серной кислоты при нагревании. Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> серной кислотой (1:4) охлаждают, доливают до метки этим же раствором и перемешивают.

1 см<sup>3</sup> стандартного раствора А содержит 0,0001 г олова.

раствор Б: 10,0 см3 стандартного раствора А переносят в мерную колбу вместимостью 100 см3 и доливают до метки раствором серной кислоты (1:4).

1 см<sup>3</sup> стандартного раствора В содержит 0,00001 г одова. Раствор готовят

перед применением.

4.2. Проведение анализа

4.2.1. Навеску пробы массой 1,0 г помещают в колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>. приливают 40 см<sup>3</sup> серной кислоты (1:3), колбу накрывают часовым стеклом и нагревают, не выпаривая, до растворения навески. Раствор охлаждают, приливают 100 см<sup>3</sup> воды, 100 см<sup>3</sup> раствора сернокислого гидразина, 1 см<sup>3</sup> раствора сернокислой меди и 40 см3 раствора тионалида. Раствор в колбе взбалтывают в течение 2—3 мин. Выпавший творожистый осадок через 2 ч отфильтровывают на

фильтр средней плотности и промывают 8—10 раз холодной водой.

Осадок смывают в колбу, в которой проводилось осаждение. Фильтр обмывают 10-15 см<sup>3</sup> горячего раствора азотной кислоты, затем горячей водой, присоединяя промывные воды к содержимому колбы. Приливают 50 см³ азотной кислоты, затем 5 см<sup>3</sup> серной кислоты (1:1) и выпаривают раствор до появления паров серной кислоты. Во время выделения паров серной кислоты прибавляют по каплям перекись водорода до полного просветления раствора. Затем к раствору приливают 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, 150—200 см<sup>3</sup> воды, 5 см<sup>3</sup> раствора азотнокислого серебра, 20 см² надсернокислого аммония и раствор кипятят в течение 10—15 мин. Раствор охлаждают до 60—70 °С, приливают 2 см³ раствора серно-кислого железа и аммиак до рН 8—9 (по универсальной индикаторной бумаге). Раствор с осадком оставляют стоять в теплом месте в течение 10-15 мин, затем отфильтровывают осадок на фильтр средней плотности и промывают 5-6 раз горячим раствором аммиака. Фильтрат отбрасывают.

Осадок на фильтре растворяют в 5 см³ горячей серной кислоты (1:3) в колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Фильтр промывают 4—5 раз горячей серной кислотой (1:50), собирая промывные воды в ту же колбу Колбу, в которой велось осаждение гидроксидов, обмывают 5-7 см<sup>6</sup> серной куслоты (1:3) и присоединяют к

основному фильтрату. Объем раствора должен быть не более 50 см3.

4.2.1.1. При массовой доле олова свыше 0.003.% раствор переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки, переменивают. В

колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> отбирают аликвотную часть 50 см<sup>3</sup>.

4.2.2. Весь раствор, полученный по п. 4.2.1, или его аликвотную часть, полученную по п. 4.2.1.1, нейтрализуют аммиаком до рН 4—5 (по бумаге Конго). Затем при перемешивании добавляют 6 см<sup>3</sup> серной кислоты (1:1), 4 см<sup>3</sup> раствора марганцовокислого калия. Через 5 мин добавляют 2 см<sup>3</sup> раствора аскорбиновойкислоты, 4 см<sup>3</sup> раствора желатина, 20 см<sup>3</sup> спирта, 5 см<sup>3</sup> раствора фенилфлуорона. Раствор переливают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доводят объем раствора водой до метки и перемешивают.

Через 25-30 мин измеряют оптическую плотность на спектрофотометре при длине волны 510 нм или фотоэлектроколориметре в области светопровускания

от 480 до 530 нм.

Раствором сравнения служит спирт.

(Продолжение см. с. 66)

Массу олова нахолят по градуировочному графику после вычитания значения оптической плотности раствора контрольного опыта из значения оптической плотности раствора пробы или методом сравнения со стандартным образцом металлического хрома, проведенным через весь ход анализа.

4.2.3. Построение градуировочного графика

В шесть из семи колб вместимостью 500 см<sup>3</sup> приливают 0.5; 1.0; 1.5; 2.0; 2.5 и 3.0 см<sup>3</sup> стандартного раствора Б, что соответствует 0,000005; 0,00001; 0,000015; 0,00002; 0,000025 и 0,00003 г олова. В семь колб приливают по 40 см<sup>3</sup> серной кислоты (1:3), колбы накрывают часовым стеклом и нагревают, не выпаривая.

Раствор седьмой колбы, не содержащий стандартного раствора олова, служит для проведения контрольного опыта при построении градуировочного гра-

фика

Растворы охлаждают, приливают по 100 см<sup>3</sup> воды, по 100 см<sup>3</sup> раствора сернокислого гидразина, по 1 см<sup>3</sup> раствора сернокислой меди и по 40 см<sup>3</sup> раствора тионалида. Далее анализ проводят как указано в пп, 4.2.1 и 4.2.2.

По полученным значениям оптической плотности растворов и соответствую-

щим им содержаниям олова строят градуировочный график.

4.3. Обработка результатов

 4.3.1. Массовую долю олова (X) в процентах, определенную методом градуировочного графика, вычасляют по формуле

$$X = \frac{m_1}{m} \cdot 100$$
,

где m<sub>1</sub> — масса олова, найденная по градунровочному графику, г;

масса навески пробы или масса, соответствующая аликвотной части

раствора пробы, г.

4.3.2. Массовую долю олова  $(X_i)$  в процентах, определенную методом сравнения, вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{C(D - D_1)}{D_1 - D_2}$$
,

где С — массовая доля олова в стандартном образце, %;

— оптическая плотность анализируемого раствора металлического хрома;

 $D_1$  — оптическая плотность раствора стандартного образца;  $D_2$  — оптическая плотность раствора контрольного опыта.

4.3.3. Абсолютные расхождения результатов паравлельных определений не должны превышать допускаемых значений, указанных в таблице».