МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ

СПЛАВЫ МАГНИЕВЫЕ

Методы определения цинка

Magnesium alloys. Methods for determination of zinc ГОСТ 3240.3—76

МКС 77.120.20 ОКСТУ 1709

Лата введения 01.01.78

Настоящий стандарт устанавливает полярографический и атомно-абсорбционный методы определения цинка (при массовой доле цинка от 0,02 до 8 %).

1. ОБШИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Общие требования к методам анализа — по ГОСТ 3240.0.

2. ПОЛЯРОГРАФИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ ЦИНКА

2.1. Сущность метода

Метод основан на восстановлении цинка на ртутном капающем электроде в аммиачном электролитном фоне в области потенциалов от минус 1,0 до 1,4 В.

2.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Полярограф типа ОП или другой, обеспечивающий данную чувствительность.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, разбавленная 1:1.

Аммиак по ГОСТ 3760.

Аммоний хлористый по ГОСТ 3773.

Натрий сернистокиелый по ГОСТ 195, насыщенный раствор.

Фон электролитный; готовят следующим образом: на 1000 см³ раствора берут 100 г хлористого аммония, 100 см³ аммиака, 50 г сернистокислого натрия.

Цинк по ГОСТ 3640 марки ЦО.

Стандартный раствор цинка: 1 г цинка растворяют в 30 см³ раствора соляной кислоты, переводят в мерную колбу вместимостью 1 дм³, разбавляют водой до метки и перемешивают.

1 см³ раствора содержит 1 мг цинка.

Магний первичный в чушках по ГОСТ 804 в виде стружки.

2.3. Массу навески сплава определяют в зависимости от массовой доли цинка в количествах, указанных в табл. 1. Пробу помещают в стакан вместимостью 250 см³ и растворяют в 30 см³ раствора соляной кислоты и переводят в мерную колбу вместимостью, указанной в табл. 1. К раствору добавляют 15 см³ аммиака и доливают до метки электролитным фоном, перемещивают и полярографируют при потенциале от минус 1,0 до минус 1,4 В.

Таблица 1

Массовая доля цинка, %	Масса навески, г	Объем мерной колбы, см ³
От 0,02 до 0,1	1	250
Св. 0,1 » 1	0,25	250
* 1 * 5	0,25	500
* 5 * 8	0,1	500

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

2.1-2.3. (Измененная редакция, Изм. № 1).

2.3.1. Построение градуировочного графика

Массу навески металлического магния берут в зависимости от массовой доли цинка в количествах, указанных в табл. 1, в пять стаканов вместимостью 100 см³, растворяют в 30 см¹ раствора соляной кислоты, добавляют последовательно в каждый стакан 0; 0,5; 1,0; 5,0; 10,0 и 20,0 см³ стандартного раствора цинка, что соответствует 0; 0,5; 1,0; 5,0; 10,0 и 20,0 мг цинка. Раствор переводят в мерную колбу вместимостью 100 см¹, доливают до метки электролитным фоном, перемешивают и снимают диффузионные волны цинка при потенциале от минус 1,0 до минус 1,4 В.

(Введен дополнительно, Изм. № 1).

2.4. Обработка результатов

2.4.1. Массовую долю цинка (Х) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{m \cdot H \cdot 100}{(H_1 - H) \cdot m_1},$$

где H — высота волны исследуемого раствора, мм;

Н₁ — высота волны исследуемого раствора с добавкой стандартного раствора цинка, мм;

т — количество цинка, соответствующее взятой стандартной добавке, г;

т. — масса навески сплава, г.

2.4.1а. Массовую долю цинка (X_1) по градуировочному графику в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{V \cdot H \cdot 100}{K \cdot m \cdot 10^6},$$

где H — высота волны испытуемого раствора, мм;

V — общий объем раствора, см³;

K — отношение высоты волны стандартного раствора в мм к концентрации свинца в мг/дм³;

т — масса навески сплава, г.

(Введен дополнительно, Изм. № 1).

 2.4.2. Абсолютные допускаемые расхождения результатов параллельных определений не должны превышать значений, указанных в табл. 2.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

2.5. Контроль точности измерений

Контроль точности измерений массовой доли цинка от 0,02 до 8,0 % проводят с использованием Государственного стандартного образца ГСО 3363.

Кроме того, могут быть использованы государственные стандартные образцы магниевых сплавов, вновь выпущенные, а также отраслевые стандартные образцы и стандартные образцы предприятия магниевых сплавов, выпущенные в соответствии с ГОСТ 8.315. Контроль точности измерений проводят в соответствии с ГОСТ 25086.

	совая доля инка, %	Абсолютное допускае- мое расхождение, %
Or (0,02 до 0,05	0,005
Св. (0,05 * 0,10	0,010
* (0.10 * 0.3	0,03

Таблица 2

CB. 0.05 × 0.10 0.040

> 0.10 × 0.3 0.03

> 0.3 × 1.0 0.05

1.0 × 3.0 0.10

> 3.0 × 8.0 0.2

Допускается проводить контроль точности измерений массовой доли цинка методом добавок. (Введен дополнительно, Изм. № 1).

3. АТОМНО-АБСОРБЦИОННЫЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ ЦИНКА

3.1. Сущность метода

Метод основан на растворении пробы в соляной кислоте в присутствии азотной кислоты и последующем измерении атомной абсорбции цинка при длине волны 213,9 нм в пламени ацетилен — воздух. Высота фотометрируемого участка 1 см. Компоненты, а также примеси, содержащиеся в магниевых сплавах, на результаты анализа не влияют, однако для идентификации условий распыления анализируемых и градуировочных растворов в последних уравниваются содержания основы пробы, а также кислот.

C. 3 FOCT 3240.3-76

3.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Спектрофотометр атомно-абсорбционный.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, перегнанная, разбавленная 1:1.

Магний по ГОСТ 804 марки Мг96.

Раствор магния 50 г/дм³: 50 г магния осторожно растворяют в 800 см³ раствора соляной кислоты. Раствор охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм³, доливают водой до метки и перемешивают.

1 см³ раствора содержит 0,05 г магния.

Цинк по ГОСТ 3640 марки ЦО.

Стандартные растворы цинка

Раствор А; готовят следующим образом: 0,5 г цинка растворяют в 50 см³ соляной кислоты, переводят в мерную колбу вместимостью 500 см³, разбавляют бидистиллированной водой до метки и перемешивают.

1 см³ раствора содержит 0,001 г цинка.

Раствор Б; готовят следующим образом: 100 см³ раствора A отбирают в мерную колбу вместимостью 1 дм³ и разбавляют бидистиллированной водой до метки.

1 см3 раствора содержит 0,0001 г цинка.

Вода бидистиллированная по ГОСТ 4517.

Ацетилен в баллонах по ГОСТ 5457.

3.3. Проведение анализа

3.3.1. Навеску пробы массой 1 г помещают в стакан или коническую колбу вместимостью 250—300 см³, растворяют в 30 см² соляной кислоты с добавлением 5—10 капель азотной кислоты и кипятят для удаления окислов азота. Раствор охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доливают водой до метки, перемешивают и проводят разбавление в соответствии с табл. 3.

Таблица 3

Содержание цинка, %	Разбавление раствора, см ¹
От 0,02 до 0,08	
Св. 0,08 » 0,7	10/100
* 0.7 * 5	10/100 и 10/100
» 5 » 10	10/100 и 10/250

Парадлельно пробе проводят анализ контрольного опыта.

Измеряют атомную абсорбцию цинка в растворе пробы, растворе контрольного опыта и растворах для построения градуировочного графика на атомно-абсорбционном спектрофотометре относительно бидистиллированной воды при длине волны 213,9 нм в пламени ацетилен — воздух.

Массовую долю цинка в пробе и растворе контрольного опыта определяют по градуировочному графику.

3.3.2 Построение градуировочного графика

Для построения градуировочного графика при массовой доле цинка от 0.02 до 0.08 % в серию мерных колб вместимостью 100 см^3 вводят по 20 см^3 раствора магния, а также 0; 1.0; 2.0; 4.0; 6.0; 8.0 и 10 см^3 раствора 6, что соответствует 6; 0.1; 0.2; 0.4; 0.6; 0.8 и 1.0 мг цинка.

При массовой доле цинка от 0.08 до 0.7 % в серию мерных колб вместимостью 100 см³ вводят по 2 см³ раствора магния, а также 0; 0.8; 2.0; 4.0; 6.0 и 8.0 см³ раствора 6, что соответствует 6; 6.00; 6.00; 6.00 и 6.00 и

При массовой доле цинка от 0.7 до 5.0 % в серию мерных колб вместимостью 100 см³ вводят по 0.2 см³ раствора магния, а также 0; 0.6; 1.0; 2.0; 3.0; 4.0 и 5.0 см³ раствора 6, что соответствует 6; 0.6; 0.70; 0.

При массовой доле цинка от 5 до 10% в серию мерных колб вместимостью 250 см³ вводят по 0.2 см³ раствора магния, а также 0; 5.0; 7.5; 10.0; 12.5 см³ раствора Б, что соответствует 0; 0.50; 0.75; 1.00; 1.25 мг цинка.

Растворы для градуирования доливают водой до метки, перемешивают и измеряют атомную абсорбцию цинка согласно п. 3.3.1.

Из полученных значений атомной абсорбции растворов, содержащих стандартный раствор, вычитают значение атомной абсорбции раствора, не содержащего стандартного раствора, и по полученным значениям атомной абсорбции раствора и соответствующим им содержаниям цинка строят градуировочный график.

3.1-3.3.2. (Измененная редакция, Изм. № 1).

3.4. Обработка результатов

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

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

где m_i — масса цинка в растворе пробы, найденная по градуировочному графику, г;

m, — масса цинка в растворе контрольного опыта, найденная по градуировочному графику, г;

m — масса навески пробы, взятая для спектрофотометрирования, г.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

 3.4.2. Абсолютные допускаемые расхождения результатов параллельных определений не должны превышать значений, указанных в табл. 4.

Таблица 4

Массовая доля цинка, %	Абсолютное допускае- мое расхождение, %	Массовая доля цинка, %	Абсолютное допускае мое раскождение, %
От 0,02 до 0,05	0,0015	Св. 0,75 до 2,0	0,06
Св. 0,05 » 0,10	0,007	» 2,0 » 5,0	0,10
» 0,10 » 0,25	0,006	• 5,0 * 8,0	0,25
* 0,25 * 0,75	0,025		1 2 2 2 2 2

 Контроль точности измерений проводят по п. 2.5. (Введен дополнительно, Изм. № 1).

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

- 1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством авиационной промышленности СССР
- УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 28.12.76 № 2889
- ВЗАМЕН ГОСТ 3240—56 в части разд. IV
- 4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта	Обозначение НТД, на который дана есылка	Номер пункта
ΓΟCT 8.315—97	2.5	ГОСТ 3760—79	2.2
ΓΟCT 195-77	2.2	ГОСТ 3773—72	2.2
ΓΟCT 80493	2.2, 3.2	ΓΟCT 4517—87	3.2
ΓΟCT 3118-77	2.2, 3.2	ΓΟCT 5457-75	3.2
ΓΟCT 3240.0-76	1.1	ΓΟCT 25086—87	2.5
ΓΟCT 3640-94	2.2, 3.2		1730

- Ограничение срока действия снято по протоколу № 2—92 Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 2—93)
- 6. ИЗДАНИЕ с Изменением № 1, утвержденным в июне 1987 г. (ИУС 11-87)