ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

КОБАЛЬТ

Методы определения меди

ГОСТ 741.4—80

COBALT Methods for the determination of copper

Взамен ГОСТ 741.4—69

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 7 января 1980 г. № 48 срок действия установлен

с 01.07. 1981 г. до 01.07. 1986 г.

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт устанавливает атомно-абсорбционный и фотометрический методы определения меди от 0,0005 до 0,15%.

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Общие требования к методу анализа — по ГОСТ 741.0—80.

2. АТОМНО-АБСОРБЦИОННЫЙ МЕТОД {при массовой доле меди от 0,0005 до 0,15%}

2.1. Сущность метода

Метод основан на измерении атомной абсорбции меди в пламени при длине волны 324,7 нм.

2.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Спектрофотометр атомно-абсорбционный, включающий лампы с медным полым катодом и всеми принадлежностями, обеспечивающий чувствительность определения меди 0,1 мкг/мл на 1% поглощения.

Ацетилен в баллонах с редуктором по ГОСТ 5457—75.

Компрессор, обеспечивающий давление воздуха в пламени 2 атм.

Кислота азотная особой чистоты по ГОСТ 11125—78, разбавленная 1:1 и 1:10.

Аммиак водный по ГОСТ 3760—79, перегнанный, разбавленный 1:10.

Диэтилдитиокарбамат свинца, 0.01%-ный раствор в хлороформе; 0,1 г диэтилдитиокарбамата свинца растворяют в небольшом объеме хлороформа, а затем разбавляют хлороформом до 1 л.

Водорода перекись по ГОСТ 10929—76.

Кобальт по ГОСТ 123—78, марки К0. Кобальт азотнокислый, 10%-ный раствор, очищенный от меди навеску кобальта марки КО массой 10 г растворяют в 70 мл азотной кислоты, разбавленной 1:1, выпаривают до влажных солей, охлаждают, приливают 50 мл воды и нагревают до растворения солей. Полученный раствор переводят в делительную воронку вместимостью 1 л, разбавляют водой до 500 мл и устанавливают рН 3—4 по универсальной индикаторной бумаге, добавляя (1:1) или азотную кислоту (1:10). В приготовленный таким образом раствор приливают 25 мл раствора диэтилдитиокарбамата свинца в хлороформе и экстрагируют 2 мин. Слой хлороформа, окрашенный в желтый цвет, сливают, а водный слой экстрагируют еще дважды, приливая по 10 мл диэтилдитиокарбамата свинца. Вторую экстракцию проводят в течение 1 мин, третью — 0,5 мин. Органические экстракты отбрасывают, а водный слой сливают фарфоровую чашку и выпаривают (доливая раствор по мере выпаривания) до 10—15 мл. Затем приливают 20—25 мл кислоты и 5-10 мл перекиси водорода. Обработку раствора перекисью водорода повторяют трижды и выпаривают до влажных солей. После этого раствор охлаждают, приливают 50 мл воды, нагревают до растворения солей, снова охлаждают, переводят в мерную колбу вместимостью 100 мл и доливают водой до метки.

Медь по ГОСТ 859—78.

Стандартные растворы меди.

Раствор А: 0,5 г меди растворяют в 20 мл азотной кислоты, разбавленной 1:1 при нагревании, кипятят для удаления азота. Раствор охлаждают и переводят в мерную колбу вместимостью 1 л, доливают водой до метки и перемешивают.

1 мл раствора А содержит 0,5 мг меди.

Раствор Б: 10 мл раствора А переносят в мерную колбу вместимостью 100 мл, доливают водой до метки и перемешивают.

1 мл раствора Б содержит 0,05 мг меди.

2.3. Проведение анализа

Навеску кобальта помещают в стакан вместимостью 300 мл, растворяют при нагревании в азотной кислоте, разбавленной 1:1. кислоты Величина навески, количество азотной приведены табл. 1.

После растворения навески избыток азотной кислоты удаляют выпариванием раствора до влажных солей. Стакан слегка охлаждают, приливают 10—15 мл воды, нагревают до растворения со

Таблица 1

Массовая доля меди, %	Масса на- вески, г	Объем азот- ной кислоты, мл	Объем мер- ной колбы, мл	Аликвотная часть, мл
От 0,0005 до 0,005	5	50	100	Весь раствор
Св. 0,005 " 0,05	1	20	100	То же
" 0,05 " 0,15	1	20	100	10

лей. Полученный раствор охлаждают, переводят в мерную колбу вместимостью 100 мл, доливают до метки водой и перемещивают.

Затем раствор кобальта распыляют в пламя атомно-абсорбционного спектрофотометра и измеряют абсорбцию меди в пламени при длине волны 324,7 нм. Одновременно проводят контрольный опыт.

Величину оптической плотности контрольного опыта вычитают из величины оптической плотности анализируемого раствора. Содержание меди в растворе устанавливают по градуировочному графику.

2.4. Построение градуировочного графика (при массовой доле меди от 0,0005 до 0,005%)

В мерные колбы вместимостью 100 мл помещают 0; 0,5; 1,0; 2,0; 5,0; 10 мл стандартного раствора Б, что соответствует 0; 0,025; 0,050; 0,100; 0,250; 0,500 мг меди, приливают 50 мл 10%-ного раствора азотнокислого кобальта, доливают до метки водой и перемешивают. Полученные растворы фотометрируют на атомно-абсорбционном спектрофотометре одновременно с анализируемыми растворами пробы, как указано в п. 2.3.

2.5. Построение градуировочного графика (при массовой доле меди от 0,005 до 0,15%)

В мерные колбы вместимостью 100 мл помещают 0; 0.5; 1; 2; 5; 10 мл стандартного раствора Б, что соответствует 0; 0,025; 0,050; 0,10; 0,25; 0,50 мг меди, доливают водой до метки и перемешивают. Далее проводят анализ, как указано в п. 2.3.

2.6. Обработка результатов

2.6.1. Массовую долю мёди (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 \cdot V_1 \cdot 100}{m \cdot V},$$

тде m_1 — масса меди, найденная по градуировочному графику, г;

 V_1 — общий объем раствора, мл;

m — масса навески кобальта, г;

V — аликвотная часть раствора, мл.

2.6.2. Допускаемые расхождения между параллельными определениями не должны превышать значений, указанных в табл. 2.

Массовая доля меди, %	Допускаемые расхождения, отн. %		
От 0,0005 до 0,005	10		
Св. 0,005 до 0,15	5		

3. ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД [при массовой доле меди от 0,0005 до 0,15 %]

3.1. Сущность метода

Метод основан на фотометрическом определении меди по желтой окраске диэтилдитиокарбамата меди после экстракции меди раствором диэтилдитиокарбамата свинца в хлороформе.

3.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр.

Кислота азотная особой чистоты по ГОСТ 11125—78, разбавленная 3:2, 1:1, 1:10.

Аммиак водный по ГОСТ 3760—79, перегнанный, разбавленный 1:9.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328—77, 10%-ный раствор.

Бумага универсальная индикаторная.

Хлороформ по ГОСТ 20015—74, перегнанный.

Диэтилдитиокарбамат свинца, 0,01%-ный раствор в хлороформе: 0,1 г диэтилдитиокарбамата свинца растворяют в небольшом количестве хлороформа, а затем разбавляют хлороформом до 1 л.

Медь по ГОСТ 859—78.

Калий-натрий виннокислый по ГОСТ 5845—79, 10%-ный раствор.

Стандартные растворы меди.

Раствор А: 0,1 г меди растворяют в 10 мл азотной кислоты, разбавленной 1:1, кипятят для удаления окислов азота. Затем раствор охлаждают, количественно переносят в мерную колбу вместимостью 500 мл, доливают водой до метки и перемешивают.

1 мл раствора А содержит 0,2 мг меди.

Раствор Б: 5 мл раствора А переносят в мерную колбу вместимостью 200 мл, доливают водой до метки и перемешивают.

1 мл раствора Б содержит 0,005 мг меди.

3.3. Проведение анализа

Навеску кобальта массой 2 г при массовой доле меди до 0,001% и 0,2 г при массовой доле меди свыше 0,001 до 0,15% растворяют в 15—30 мл азотной кислоты, разбавленной 1:1, выпаривают до 2—3 мл, добавляют воду, после чего количественно переводят в мерную колбу вместимостью 100 мл.

При анализе кобальта при массовой доле меди до 0,001% весь раствор переводят в делительную воронку вместимостью 250 мл, разбавляют водой до 200 мл и устанавливают рН 3—4 по универсальной индикаторной бумаге, добавляя аммиак, разбавленный 1:1, или азотную кислоту, разбавленную 1:10. В приготовленный таким образом раствор приливают 10 мл раствора диэтилдитиокарбамата свинца в хлороформе и экстрагируют 2 мин. Слой хлороформа, окрашенный в желтый цвет, сливают в фарфоровую чашку. Водный слой экстрагируют еще дважды, приливая по 5 мл раствора диэтилдитнокарбамата свинца. Вторую экстракцию проводят в течение 1 мин, третью — 0,5 мин. Если при последней экстракции хлороформный слой имеет слабо-желтую окраску, проводят еще экстракцию с 5 мл раствора диэтилдитнокарбамата свинца в течение 0,5 мин. Собранные в фарфоровой чашке органические экстракты помещают на водяную баню и выпаривают досуха. Сухой остаток обрабатывают 5 мл азотной кислоты, разбавленной 1:1, и снова выпаривают досуха. Соли растворяют в 3 мл азотной кислоты, разбавленной 1:10, раствор переводят в делительную воронку вместимостью 100 мл, разбавляют водой до 50 мл, устанавливают рН раствора 3-4 и экстрагируют медь, как указано выше. Органические экстракты собирают в мерную колбу вместимостью 25 мл (чтобы капельки воды не попали в колбу, в носик делительной воронки вставляют небольшой ватный тампон) и доводят до метки колбы хлороформом.

При анализе кобальта с массовой долей меди свыше 0,001 до 0,05% берут аликвотную часть 50 мл, при анализе кобальта с массовой долей меди свыше 0,05 до 0,15% — 10 мл, переводят в делительную воронку вместимостью 100 мл, разбавляют водой до 50 мл, устанавливают рН 3—4 как указано выше, приливают 10 мл раствора диэтилдитиокарбамата свинца в хлороформе и экстрагируют 2 мин. Слой хлороформа, окрашенный в желтый цвет, сливают в мерную колбу вместимостью 25 мл. Водный слой экстрагируют еще дважды, приливая по 5 мл раствора диэтилдитиокарбамата свинца. Вторую экстракцию проводят в течение 1 мин, третью — 0,5 мин. Если при последней экстракции хлороформный слой имеет слабо-желтую окраску, проводят еще одну экстракцию с 5 мл раствора диэтилдитиокарбамата свинца в течение 0,5 мин. Объединенные в мерной колбе экстракты диэтилдитиокарбамата меди разбавляют до метки колбы хлороформом.

Оптическую плотность экстракта измеряют на фотоэлектроколориметре с синим светофильтром (область светопропускания 413 нм) в кювете с толщиной поглощающего свет слоя 30 мм.

Раствором сравнения при измерении оптической плотности служит раствор контрольного опыта, который проводят через все

стадии анализа. Содержание меди в пробе определяют по градуировочному графику.

3.4. Построение градуировочного графика

В делительные воронки вместимостью по 100 мл микробюреткой отмеривают 0; 0,5; 1; 3; 5; 7 мл стандартного раствора Б, что соответствует 0; 0,0025; 0,0050; 0,015; 0,025; 0,035 мг меди, прибавляют воду до 50—60 мл и устанавливают рН 3—4 азотной кислотой, разбавленной 1:10, по универсальной индикаторной бумате. После этого, приливают 10 мл раствора диэтилдитиокарбамата свинца, экстрагируют 2 мин и далее проводят анализ, как указанов п. 3.3.

3.5. Обработка результатов

 $3.5.1.\ Maccoвую долю меди (X)$ в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 \cdot V_1 \cdot 100}{m \cdot V},$$

где m_1 — масса меди, найденная по градунровочному графику, г;

 V_1 — общий объем раствора, мл;

т — масса навески кобальта, г;

V — аликвотная часть раствора, мл.

3.5.2. Допускаемые расхождения между параллельными определениями не должны превышать значений, указанных в табл. 3.

	Таблица З
Массовая доля меди, °₀	Допускаемые расхождения, отн. %
От 0,0005 до 0,005 Св. 0,005 до 0,15	10 5

Изменение № 1 ГОСТ 741.4-80 Кобальт. Методы определения меди Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 09.01.86 № 54 срок введения установлен

c 01.07.86

Под наименованием стандарта проставить код: ОКСТУ 1709.

По всему тексту стандарта заменить единицы: мл на см3, л на дм3.

Пункт 1.1. Заменить ссылку: ГОСТ 741.0—80 на ГОСТ 741.1—80. Пункт 2.2. Заменить слова: «0,01 %-ный раствор» на «раствор 0,1 г/дм³», «10 %-ный раствор» на «раствор 100 г/дм³».

Пункт 2 4. Исключить слово: «10 %-ного».

Пункт 2.6.2 изложить в новой редакции: «2.6.2. Абсолютные допускаемые расхождения результатов параллельных определений не должны превышать значений, указанных в табл. 2 (см. с. 74)

Пункт 3.2. Исключить слова. «Натрия гидроокись по ΓΟCT 4328—77. 10 %-ный раствор»; заменить слова: «0,01 %-ный раствор» «раствор на 0,1 г/дм³», «10 %-ный раствор» на «раствор 100 г/дм³».

(Продолжение см. с. 74)

Массовая доля меди, %			вая доля	меди, %	Абсолютные допускаемые расхождения, %
				включ.	0,0002
UB,	0,0008 0,002		0,002 0,00 4	> >	0,0003 0,0006
•	0,004	>	0,008	>	0,000
•	0,008		0,015	*	0,0012
>	0,015 0,03		0,03 0,06	>	0,002 0,004
•	0,06		0,15	>	0,004

Пункт 3.4. Исключить слово. «микробюреткой». Пункт 3.5.2 (кроме таблицы) изложить в новой редакции: «3.5.2. Абсолютные допускаемые расхождения результатов параллельных определений ведолжны превышать значений, указанных в табл. 3».

(ИУС № 5 1986 г.)

Изменение № 2 ГОСТ 741.4-80. Кобальт. Методы определения меди

Утверждено и введено в действие Постановлением Комитета стандартизации и метрологии СССР от 26.11.91 № 1800

Дата введения 01,05.92

Вводную часть изложить в новой редакции: «Настоящий стандарт устанавливает атомно-абсорбционный и фотометрический методы определения меди при массовой доле от 0,0005 до 0,15 %».

Пункт 2.2. Первый абзац изложить в новой редакции; дополнить абзацем (после первого): «Спектрофотометр атомно-абсорбционный с коррекцией фона.

Источник излучения для меди»:

четвертый—шестой абзацы изложить в новой редакции: «Кислота азотная по ГОСТ 11125—84 или по ГОСТ 4461—77, растворы 1:1 и 1:10.

Аммиак водный по ГОСТ 3760—79, раствор 1:10.

Диэтилдитиокарбамат свинца, раствор 0,1 г/дм³ в хлороформе: 0,1 г соли растворяют в 200 см³ хлороформа и разбавляют хлороформом до 1000 см³»;

дополнить абзацем (после пятого): «Хлороформ по ГОСТ 20015—88»;

еедьмой абзац. Заменить слово: «перекись» на «пероксид»;

дополнить абзацем (после седьмого): «Универсальная индикаторная бумага»:

восьмой, девятый абзацы изложить в новой редакции: «Кобальт марки КО по ГОСТ 123-78; раствор азотно-кислого кобальта, очищенный от меди: навеску кобальта массой 10,00 г растворяют в 70 см³ раствора азотной кислоты 1:1. выпаривают до влажных солей, охлаждают, приливают 50 см3 воды и натревают до растворения солей. Полученный раствор переводят в делительную воронку вместимостью 1000 см3, разбавляют водой до 500 см3 и устанавливают рН 3—4 по универсальной индикаторной бумаге, добавляя раствор аммиака 1:1 или раствор азотной кислоты 1:10. Затем приливают 25 см³ раствора диэтилдитиокарбамата свинца в хлороформе и экстрагируют 2 мин. Слой хлороформа, окрашенный в желтый цвет, сливают, экстракцию повторяют еще дважды, приливая по 10 см3 диэтилдитиокарбамата свинца. Вторую экстракцию проводят в течение 1 мин, третью — 0,5 мин. Органические экстракты отбрасывают, а водный слой сливают в фарфоровую чашку и выпаривают до 10—15 см³. Затем приливают 20—25 см³ азотной кислоты и 5—10 см³ пероксида водорода. Обработку раствора пероксидом повторяют трижды и выпаривают до влажных солей. После этого раствор охлаждают, приливают 50 см³ воды, нагревают до растворения солей, снова охлаждают, переводят в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доливают до метки водой»;

дополнить абзацем (после девятого): «1 см³ раствора содержит 0,1 г ко-

бальта»;

десятый абзац изложить в новой редакции: «Медь марки МО по ГОСТ 859—78»;

раствор А. Заменить слова: «разбавленной» на «раствора», «окислов» на **«оксидов»**;

ваменить значения: 0.5 мг на 5.10^{-4} г; 0.05 мг на 5.10^{-5} г.

Пункт 2.3. Предпоследний, последний абзацы изложить в новой редакции: «Полученный раствор охлаждают, переводят в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доливают до метки водой. При массовой доле от 0,05 до 0,15 % берут аликвотную часть 10 см³ в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доливают до метки водой.

Распыляют последовательно в пламя анализируемые растворы, градуировочные растворы, растворы контрольного опыта и измеряют значения атомной

абсорбции меди при длине волны 324,7 нм.

Концентрацию меди в анализируемых растворах находят по градуировочному графику с поправкой на концентрацию меди в растворе контрольного опыта».

(Продолжение см. с. 34)

Пункты 2.4, 2.5, 2.6.1, 2.6.2, 3.1 изложить в новой редакции: «2.4. В мерные колбы вместимостью 100 см3 помещают 0; 0,50; 1,00; 2,00; 5,00; 10,00 см3 стандартного раствора $\mathbf{5}$, что соответствует (0; 0,25; 0,50; 1,00; 2,50; 5,00)·10- $\mathbf{6}$ r/cм3 меди, приливают 50 см3 раствора азотно-кислого кобальта и доливают дометки водой. Полученные растворы распыляют в пламя ацетилен-воздух в соответствии с п. 2.3.

По полученным значениям атомной абсорбции и соответствующим им концентрациям строят градуировочный график с поправкой на значение атомной:

абсорбции градуировочного раствора, не содержащего медь.

2.5. В мерные колбы вместимостью 100 см³ помещают 0; 0,50, 1,00; 2,00; 5,00; 10,00 см³ стандартного раствора Б, что соответствует (0, 0,25; \bullet ,50; 1,00; $2,50; 5.00) \cdot 10^{-6}$ г/см³ меди, доливают до метки водой и измеряют атомную абсорбцию меди, как указано выше.

2.6.1. Массовую долю меди (X) в процентах вычисляют по формуле

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

rде C — концентрация меди в анализируемом растворе, найденная по градуировочному графику, г/см3;

V — объем фотометрируемого раствора, см³;

т — масса навески кобальта, г.

2.6.2. Абсолютные допускаемые расхождения результатов параллельных определений, характеризующие сходимость метода (д), и результатов двух аналивов, характеризующие воспроизводимость метода (D), не должны превышать значений, указанных в табл. 2.

Таблица

	Абсолютные допускаемые расхождения, %		
М ассовая доля меди, %	d	D	
От 0,0005 до 0,0008 включ.	0,0002	0,0003	
Св. 0,0008 » 0,0020 »	0,0004	0.0004	
» 0,0020 » 0,0040 »	0,0007	8000,0	
» 0,0040 » 0,0080 »	0,0012	0,0015	
» 0,008 » 0,020 »	0,002	0,002	
» 0,020 » 0,040 »	0,003	0,003	
» 0,040 » 0,100 »	0.005	0,005	
» 0,10 » 0,15 »	0.01	0,01	

3.1. Метод основан на измерении светопоглощения комплексного соединения меди с днэтилдитиокарбаматом свинца после предварительного отделения егоэкстракцией».

Пункт 3.2. Первый абзац после слова «спектрофотометр» дополнить словами: «любого типа»;

второй, третий абзацы изложить в новой редакции: «Кислота азотная по-ГОСТ 11125—84 или по ГОСТ 4461—77, растворы 3:2, 1:1, 1:10. Аммиак водный по ГОСТ 3760—79, раствор 1:9»;

шестой абзац. Исключить слово: «перегнанный»;

седьмой абзац. Заменить слова: «в небольшом количестве» на «в 200 см³»; восьмой абзац дополнить словами: «марки МО»; девятый абзац исключить;

(Продолжение см. с. 35)

(Продолжение изменения к ГОСТ 741.4-80)

одиннадцатый абзац. Заменить слова: «окислов» на «оксидов»; исключить слово: «количественно»;

заменить значения: 0.2 мг на $2 \cdot 10^{-4}$ г; 0.005 мг на $5 \cdot 10^{-6}$ г.

Пункт 3.3. По всему тексту пункта заменить слова: «разбавленная» и «раз-

бавленный» на «раствор»;

первый абзац изложить в новой редакции: «Навеску кобальта (см. табл. 2a) растворяют в 15—30 см³ раствора азотной кислоты 1:1, выпаривают до объема 2—3 см³, приливают воду и переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доливают до метки водой.

Таблица 2а

Массовая доля, %	Масса навески,	Объем мерной	Аликвотная
	г	колбы, см ³	часть, см ³
До 0,001 включ.	2,0000	100	Весь раствор
Св. 0,001 » 0,01 »	0,5000	100	50
» 0,01 » 0,2 »	0,2000	100	25
» 0,05 » 0,15 »	0,2000	100	5

Второй абзац. Исключить слова: «При анализе кобальта»; после слов **«в** фарфоровую чашку» дополнить словами: «или в стакан (коническую колбу) вместимостью 100 см³»;

(Продолжение см. с. 36)

третий абзац. Заменить слова: «При анализе кобальта с массовой долей свыше 0,001 до 0,05 % берут аликвотную часть 50 см³, при анализе кобальта с массовой долей свыше 0,05 до 0,15 %. — 10 см³» на «При массовой доле меди свыше 0,001 % аликвотную часть раствора (см. табл. 2а)»;

предпоследний, последний абзацы изложить в новой редакции: «Измеряют

светопоглощение экстракта при длине волны 413 нм.

В качестве раствора сравнения используют раствор контрольного опыта. Массу меди в анализируемом растворе находят по градунровочному гра-

фику».

Пункты 3.4, 3.5.2 изложить в новой редакции: «3.4. В делительные воронки вместимостью $100~\rm cm^3$ отбирают 0; 0,50; 1,00; 3,00; 5,00; 7,00 см³ стандартного раствора Б, что соответствует (0; 0,0025; 0,0050; 0,015; 0,025; 0,035) $\cdot 10^{-3}$ гмеди, приливают воду до объема 50 см³ и далее проводят анализ в соответствии с π . 3.3.

3.5.2. Абсолютные допускаемые расхождения результатов параллельных определений, характеризующие сходимость метода (d), и результатов двух анализов, характеризующие воспроизводимость метода (D), не должны превышать значений, приведенных в табл. 2».

(ИУС № 2 1992 г.)