# ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ ΓΟCT P 56856— 2016

# РУДЫ МЕДЕСОДЕРЖАЩИЕ И ПОЛИМЕТАЛЛИЧЕСКИЕ И ПРОДУКТЫ ИХ ПЕРЕРАБОТКИ

Методы измерений массовой доли меди

Издание официальное



# Предисловие

- РАЗРАБОТАН Техническим комитетом по стандартизации ТК 368 «Медь»
- 2 ВНЕСЕН Межгосударственным Техническим комитетом по стандартизации МТК 503 «Медь»
- 3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 17 февраля 2016 г. № 46-ст
  - 4 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

Правила применения настоящего стандарта установлены в ГОСТ Р 1.0—2012 (раздел 8). Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодном (по состоянию на 1 января текущего года) информационном указателе «Национальные стандарты», а официальный текст изменений и поправок — в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ближайшем выпуске ежемесячного информационного указателя «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет (www.gost.ru)

# Содержание

1	Область применения
2	Нормативные ссылки
3	Характеристики показателей точности измерений
4	Титриметрические методы
5	Метод атомно-абсорбционной спектрометрии
Б	иблиография

#### НАЦИОНАЛЬНЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

#### РУДЫ МЕДЕСОДЕРЖАЩИЕ И ПОЛИМЕТАЛЛИЧЕСКИЕ И ПРОДУКТЫ ИХ ПЕРЕРАБОТКИ

#### Методы измерений массовой доли меди

Copper and complex ores and products of their processing. Methods of copper weight fraction measurement

Дата введения — 2017-04-01

# 1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на медесодержащие и полиметаллические руды и продукты их переработки и устанавливает следующие методы измерений массовой доли меди: титриметрические — йодометрический (в диапазоне от 0,20 % до 40,0 %) и трилонометрический (в диапазоне от 3,00 % до 40,0 %); метод атомно-абсорбционной спектрометрии (в диапазоне от 0,010 % до 20,0 %).

Общие требования к методам измерений и требования безопасности при выполнении измерений, контролю точности результатов измерений — по ГОСТ 32221, ГОСТ Р 53198, отбор и подготовка проб для измерений — по нормативным документам на конкретную продукцию.

# 2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

ГОСТ 61—75 Реактивы. Кислота уксусная. Технические условия

ГОСТ 83—79 Реактивы. Натрий углекислый. Технические условия

ГОСТ 859-2014 Медь. Марки

ГОСТ 1770—74 (ИСО 1042—83, ИСО 4788—80) Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Общие технические условия

ГОСТ 3117—78 Реактивы. Аммоний уксуснокислый. Технические условия

ГОСТ 3118—77 Реактивы. Кислота соляная. Технические условия

ГОСТ 3760—79 Реактивы. Аммиак водный. Технические условия

ГОСТ 3773—72 Реактивы. Аммоний хлористый. Технические условия

ГОСТ 4204-77 Реактивы. Кислота серная. Технические условия

ГОСТ 4232—74 Реактивы. Калий йодистый. Технические условия

ГОСТ 4461—77 Реактивы. Кислота азотная. Технические условия ГОСТ 4463—76 Реактивы. Натрий фтористый. Технические условия

ГОСТ 4518—75 Реактивы. Аммоний фтористый. Технические условия

ГОСТ 5457—75 Ацетилен растворенный и газообразный технический. Технические условия

ГОСТ 5962—2013 Спирт этиловый ректификованный из пищевого сырья. Технические условия

ГОСТ 6709—72 Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 9147—80 Посуда и оборудование лабораторные фарфоровые. Технические условия

ГОСТ 9546—75 Реактивы. Аммоний фтористый кислый. Технические условия

ГОСТ 9656—75 Реактивы. Кислота борная. Технические условия

ГОСТ 10163—76 Реактивы. Крахмал растворимый. Технические условия

ГОСТ 10484—78 Реактивы. Кислота фтористоводородная. Технические условия

ГОСТ 10652—73 Реактивы. Соль динатриевая этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водная (трилон Б). Технические условия

ГОСТ 19908—90 Тигли, чашки, стаканы, колбы, воронки, пробирки и наконечники из прозрачного кварцевого стекла. Общие технические условия

ГОСТ 10929-76 Реактивы. Водорода пероксид. Технические условия

ГОСТ 12026—76 Бумага фильтровальная лабораторная. Технические условия

ГОСТ 20448—90 Газы углеводородные сжиженные топливные для коммунально-бытового потребления. Технические условия

ГОСТ 25336—82 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры

ГОСТ 27067—86 Реактивы. Аммоний роданистый. Технические условия

ГОСТ 27068—86 Реактивы. Натрий серноватистокислый (натрия тиосульфат) 5-водный. Технические условия

ГОСТ 29169—91 (ИСО 648—77) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки с одной отметкой

ГОСТ 29227—91 (ИСО 835-1—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 1. Общие требования

ГОСТ 29251—91 (ИСО 385-1—84) Посуда лабораторная стеклянная. Бюретки. Часть 1. Общие требования

ГОСТ 32221—2013 Концентраты медные. Методы анализа

ГОСТ 33208—2014 Руды медесодержащие и полиметаллические, и продукты их переработки. Измерение массовой доли меди, цинка, свинца, висмута, кадмия, сурьмы методом атомно-абсорбционной спектрометрии

ГОСТ Р 52501—2005 (ИСО 3696:1987) Вода лабораторная для анализа. Технические условия ГОСТ Р 53198—2008 Руды и концентраты цветных металлов. Общие требования к методам анализа

ГОСТ Р 53228—2008 Весы неавтоматического действия, Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания

ГОСТ Р ИСО 5725-6—2002 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике

П р и м е ч а н и е — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет или по ежегодному информационному указатело «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и по выпускам ежемесячного информационного указателя «Национальные стандарты» за текущий год. Если заменен ссылочный стандарт, на который дана недатированная ссылка, то рекомендуется использовать действующую версию этого стандарта с учетом всех внесенных в данную версию изменений. Если заменен ссылочный стандарт, на который дана датированная ссылка, то рекомендуется использовать версию этого стандарта с указанным выше годом утверждения (приятия). Если послое утверждения настоящего стандарта в ссылочный стандарт, на который дана датированная ссылка, в несено изменение, затрагивающее положение, на которое дана ссылка, то это положение, в котором дана ссылка на него, рекомендуется применять в части, не затрагивающей эту ссылку.

# 3 Характеристики показателей точности измерений

Точность измерений массовой доли меди соответствует характеристикам, приведенным в таблице 1 (при P = 0.95).

Значения пределов повторяемости и воспроизводимости измерений при доверительной вероятности P = 0,95 приведены в таблице 1.

Т а б л и ц а 1 — Значения показателя точности измерений, пределов повторяемости и воспроизводимости измерений массовой доли меди при доверительной вероятности Р ≈ 0.95

В процентах

Диапазон измерений массовой	Показатель точности ± Δ	Предел (абсолютные значения)		
доли меди	(показатель точности ±д	повторяемости г (n = 2)	воспроизводимости R	
От 0,010 до 0,030 включ.	0,005	0,005 0,007	0,005	0,007
Cs. 0,030 » 0,100 »	0,010	0,010	0,014	
» 0,10 » 0,20 »	0,02	0,03	0.03	
* 0,20 * 0,40 *	0,05	0.04	0.07	

В процентах

Диапазон измерений		Предел (абсолютные значения)		
массовой доли меди	Показатель точности ±Δ	повторяемости г (п = 2)	воспроизводимости R	
Св. 0,40 до 1,00 включ.	0,06	0,05	0,08	
» 1,00 » 1,20 »	0,07	0,06	0,09	
» 1,20 » 1,60 »	0,09	0.07	0,12	
» 1,60 » 2,50 »	0,10	0,09	0,14	
» 2,50 » 3,50 »	0,23	0,21	0.32	
» 3.50 » 5.00 »	0.29	0.28	0.41	
» 5.00 » 10.00 »	0,31	0.30	0,44	
» 10.00 » 20.00 »	0.40	0.40	0.60	
» 20.00 » 30.00 »	0.80	0.80	1,20	
* 30.00 * 40.00 *	1.20	1.20	1.70	

# 4 Титриметрические методы

# 4.1 Йодометрический метод

# 4.1.1 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы и растворы

При выполнении измерений применяют следующие средства измерений и вспомогательные устройства:

- весы с наибольшим пределом взвешивания 200 г специального класса точности по ГОСТ Р 53228 с дискретностью 0,0001 г;
  - печь муфельную с терморегулятором, обеспечивающую температуру нагрева до 750 °С;
- шкаф сушильный с электрообогревом и терморегулятором, обеспечивающий температуру нагрева до 110 °C;
  - плиту нагревательную по [1], обеспечивающую температуру нагрева до 350 °С или аналогичную;
  - тигли фарфоровые по ГОСТ 9147;
  - тигли кварцевые по ГОСТ 19908 или (2);
  - колбы мерные 2–100–2, 2–500–2, 2–1000–2 по ГОСТ 1770;
  - колбы Кн-2-250-19/26, Кн-2-500-29/32 по ГОСТ 25336;
  - стаканы B-1-100 TXC, B-1-250 TXC, B-1-400 TXC, H-1-400 TXC по ГОСТ 25336;
  - бюретки 1-2-25-01, 1-2-50-01 по ГОСТ 29251;
  - воронки для фильтрования лабораторные по ГОСТ 25336;
  - мензурки, цилиндры по ГОСТ 1770;
  - шпатели:
  - щипцы стальные для тиглей:
  - стекло часовое.

При выполнении измерений применяют следующие материалы и растворы:

- воду дистиллированную по ГОСТ 6709 или воду для лабораторного анализа по ГОСТ Р 52501;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461 и разбавленную в соотношении 1:1;
- кислоту серную по ГОСТ 4204 и разбавленную в соотношении 1:1 и 1:99;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118;
- смесь кислот № 1 соляной и азотной;
- смесь кислот № 2 серной и азотной;
- кислоту уксусную по ГОСТ 61, разбавленную в соотношении 1:3;
- аммоний роданистый по ГОСТ 27067, раствор массовой концентрации 100 г/дм<sup>3</sup>;
- калий йодистый по ГОСТ 4232;
- крахмал растворимый по ГОСТ 10163, раствор массовой концентрации 5 г/дм<sup>3</sup>;
- натрий углекислый по ГОСТ 83;
- натрий фтористый по ГОСТ 4463;
- аммоний фтористый по ГОСТ 4518, раствор массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup>;
- спирт этиловый ректификованный по ГОСТ 5962;
- медь по ГОСТ 859 марки не ниже М0;

- натрий серноватистокислый (тиосульфат натрия) по ГОСТ 27068, растворы: массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup>, молярной концентрации 0,1, (0,05 и 0,015) моль/дм<sup>3</sup>:
  - аммоний фтористый кислый по ГОСТ 9546, раствор массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup>;
  - аммиак водный по ГОСТ 3760, разбавленный в соотношении 1:1;
  - бумагу фильтровальную по ГОСТ 12026;
  - бумагу индикаторную по (3);
  - фильтры обеззоленные по [4] или аналогичные.

Примечания

- Долускается применение других средств измерений утвержденных типов, вспомогательных устройств и материалов, технические и метрологические характеристики которых не уступают указанным выше.
- Допускается использование реактивов, изготовленных по другим нормативным документам, при условии обеспечения ими метрологических характеристик результатов измерений, приведенных в настоящем стандарте.

# 4.1.2 Метод измерений

Метод основан на реакции восстановления меди (II) до меди (I) йодистым калием в слабо-сернокислой или слабо-азотнокислой среде. Выделившийся элементный йод титруют раствором тиосульфата натрия в присутствии крахмала. Медь предварительно отделяют от мешающих титрованию компонентов осаждением в виде сульфида меди или титрование проводят в присутствии мешающих компонентов, маскируя их комплексообразователями. Диапазон измерений массовой доли меди от 0.20 % до 40.0 %.

# 4.1.3 Подготовка к выполнению измерений

- 4.1.3.1 При приготовлении смеси кислот № 1 смешивают две части соляной кислоты с тремя частями предварительно прокипяченной азотной кислоты. Смесь кислот применяют свежеприготовленной.
- 4.1.3.2 При приготовлении смеси кислот № 2 смешивают 300 см<sup>3</sup> воды, 40 см<sup>3</sup> азотной кислоты, 100 см<sup>3</sup> серной кислоты. Раствор устойчив в течение одного года.
- 4.1.3.3 При приготовлении раствора крахмала растворимого массовой концентрации 5 г/дм<sup>3</sup> навеску крахмала массой 0,5 г размешивают в 10 см<sup>3</sup> воды до получения однородной кашицы, смесь медленно вливают при перемешивании в 90 см<sup>3</sup> кипящей воды и кипятят в течение 2—3 мин, затем охлаждают. Раствор применяют свежеприготовленным.
- 4.1.3.4 При приготовлении растворов серноватистокислого натрия (тиосульфата натрия) с молярными концентрациями 0,1 (0.05, 0,015) моль/дм³ навески соли массой 24 (12,4, 4,0) г соответственно растворяют в 200 см³ прокипяченной воды. Раствор фильтруют в мерную колбу вместимостью 1000 см³, добавляют 0,03 г углекислого натрия, перемешивают, доливают прокипяченной и охлажденной водой до метки и перемешивают. Раствор выдерживают перед употреблением в течение 6—7 суток.
- 4.1.3.5 При приготовлении раствора серноватистокислого натрия (тиосульфата натрия) массовой концентрации 200 г/дм³ навеску соли массой 200 г помещают в стакан вместимостью 1000 см³ воды и перемешивают.

Допускается готовить растворы серноватистокислого натрия из соответствующих стандарт-титров согласно инструкции по их приготовлению.

4.1.3.6 Установление массовой концентрации раствора тиосульфата натрия.

Массовую концентрацию раствора тиосульфата натрия устанавливают следующим образом: стружку металлической меди помещают в теплый раствор уксусной кислоты, разбавленной в соотношении 1:3, затем промывают водой, этиловым спиртом и высушивают на воздухе. Отбирают три навески меди массой от 0,025 до 0,20 г, взятые с точностью до четвертого знака, и помещают их в стаканы или конические колбы с широким горлом вместимостью 250 см³. Приливают от 5 до 7 см³ азотной кислоты, разбавленной в соотношении 1:1, накрывают стакан (колбу) часовым стеклом (крышкой) и нагревают до растворения навески. Стекло снимают, обмывают его над стаканом (колбой) водой и упаривают раствор до объема от 2 до 3 см³. Приливают от 2 до 5 см³ серной кислоты, разбавленной в соотношении 1:1, и выпаривают досуха (в остатке две-три капли кислоты). Остаток охлаждают, обмывают стенки стакана (колбы) водой и снова выпаривают до выделения паров серной кислоты. После охлаждают, приливают 5 см³ воды и вновь упаривают до выделения пустых паров серной кислоты. После охлаждения приливают от 10 до 20 см³ воды и нагревают до полного растворения солей. Раствор охлаждают, прибавляют от 1,5 до 3 г йодистого калия, перемешивают до растворения соли и титруют выделившийся йод раствором тиосульфата натрия до бледно-желтой окраски. Приливают от 2 до 3 см³ крахмала и продолжают титрование до исчезновения бледно-синей окраски раствора.

Массовую концентрацию раствора тиосульфата натрия C, выраженную в граммах меди на 1 см<sup>3</sup> раствора, г/см<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

$$C = \frac{m}{V},$$
 (1)

где m - масса навески меди, г:

V — объем раствора тиосульфата натрия, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>.

Титрованный раствор устойчив в течение одного месяца.

# 4.1.4 Порядок выполнения измерений

- 4.1.4.1 Определение меди с предварительным отделением ее от мешающих компонентов:
- а) Навеску пробы, взятую с точностью до четвертого десятичного знака после запятой (см. таблицу 2), помещают в стакан вместимостью 400 см³ или коническую колбу вместимостью 250 см³, смачивают небольшим количеством воды, добавляют от 0,2 до 0,5 г фтористого аммония, приливают 10 см³ смеси кислот № 1, закрывают часовым стеклом и выдерживают на холоде до прекращения бурной реакции выделения оксидов азота; стекло снимают, обмывают его водой над колбой, помещают колбу на горячую плиту, нагревают до полного разложения навески, затем выпаривают раствор досуха.

Таблица 2

Массовая доля меди, %	Масса навески, г	Молярная концентрация раствора тиосульфата натрия, моль/дм <sup>3</sup>
От 0,2 до 3 включ.	1	0,015
CB. 3 » 5 »	0,5	0,015
Cs. 5 » 20 »	0,5	0,05
Св. 20	0,5	0,1

б) Допускается проводить растворение следующим образом: навеску пробы (см. таблицу 2) помещают в стакан вместимостью 400 см³ или коническую колбу вместимостью 250 см³, смачивают водой, добавляют от 0,2 до 0,5 г фтористого аммония, приливают 10 см³ азотной кислоты, накрывают часовым стеклом и оставляют без нагревания до прекращения бурной реакции выделения оксидов азота. Затем нагревают в течение 3—5 мин, приливают от 5 до 10 см³ соляной кислоты и упаривают досуха.

П р и м е ч а н и е — При анализе сульфидных руд допускается разложение проб без добавления фторида аммония.

К остатку, полученному любым из указанных способов, приливают от 10 до 15 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной в соотношении 1:1, и выпаривают до появления густых паров серной кислоты.

При разложении пробы необходимо добиться, чтобы сера либо полностью окислилась, либо выделилась в виде светло-желтых корольков (корольки серы темной окраски содержат частицы неразложившейся пробы, что ведет к заниженным результатам измерения массовой доли меди).

Для обеспечения полного окисления серы к остатку добавляют небольшими порциями азотную кислоту (по 1 см<sup>3</sup>) и упаривают до выделения паров серной кислоты. Колбу (стакан) охлаждают, приливают 5 см<sup>3</sup> воды, обмывают стенки колбы (стакана) и снова упаривают до выделения густых паров серной кислоты.

К охлажденному остатку приливают от 80 до 90 см<sup>3</sup> воды, перемешивают и кипятят в течение 5—10 мин. Раствор с осадком охлаждают в проточной воде. Фильтруют нерастворимый остаток через фильтр средней плотности с фильтробумажной массой в коническую колбу (стакан) вместимостью 500 (400) см<sup>3</sup>. Колбу (стакан) и фильтр с осадком промывают два — три раза серной кислотой, разбавленной в соотношении 2:98, затем семь или восемь раз холодной водой до отрицательной реакции на трехвалентное железо с раствором роданистого аммония. Осадок на фильтре сохраняют для измерения массовой доли свинца.

Объем фильтрата должен быть не менее 200 см<sup>3</sup>. Раствор нагревают до кипения и при перемешивании небольшими порциями прибавляют горячий раствор тиосульфата натрия с массовой концентрацией 200 г/дм<sup>3</sup> до обесцвечивания раствора и избыток от 10 до 15 см<sup>3</sup>. Раствор кипятят до полной коагуляции осадка сульфида меди и серы.

Затем скоагулированный осадок фильтруют на фильтр средней плотности, протирают стенки колбы кусочком фильтровальной бумаги и промывают колбу и фильтр с осадком восемь или десять раз горячей водой.

Фильтр с осадком помещают в фарфоровый (кварцевый) тигель, на дно которого помещают несколько кусочков фильтровальной бумаги, высушивают при умеренном нагревании и сжигают, затем прокаливают при температуре от 650 °C до 700 °C в муфельной печи в течение 30—40 мин. Тигель с осадком охлаждают на воздухе.

Прокаленный осадок оксида меди переносят в колбу или стакан, в которых проводилось растворение пробы, следы осадка в тигле растворяют при нагревании в нескольких каплях азотной кислоты, раствор переливают в ту же колбу или стакан, приливают от 5 до 6 см³ смеси кислот № 2 и выпаривают почти досуха (должно остаться одна — две капли кислоты). Остаток охлаждают, обмывают стенки колбы или стакана водой и выпаривают раствор до обильного выделения паров серной кислоты.

К охлажденному остатку приливают от 10 до 20 см<sup>3</sup> воды, 0,05 г фтористого натрия и нагревают до растворения солей. Раствор охлаждают, добавляют от 1.5 до 3 г йодистого калия, перемешивают до растворения соли. Выделившийся йод титруют раствором тиосульфата натрия молярной концентрации 0,015, 0,05 или 0,1 моль/дм<sup>3</sup> до светло-желтой окраски раствора. Затем приливают от 2 до 3 см<sup>3</sup> раствора крахмала и продолжают титрование до исчезновения бледно-синей окраски раствора.

4.1.4.2 Допускается проводить титрование меди без отделения мешающих компонентов. К охлажденному остатку, полученному любым способом разложения по 4.1.4.1, приливают от 1 до 20 см³ воды, кипятят до растворения солей, охлаждают и прибавляют аммиак, разбавленный в соотношении 1:1, до начала образования осадка гидроксида железа, не исчезающего при перемешивании, избетая избытка и наличия запаха аммиака. При избытке аммиака добавляют одну-две капли серной кислоты, разбавленной в соотношении 1:1. К нейтрализованному раствору приливают по каплям раствор фтористого кислого аммония до растворения осадка и изменения окраски раствора до бледно-голубой или бесцветной. Обмывают стенки стакана (колбы) водой и перемешивают. Раствор охлаждают, добавляют от 1,5 до 3 г йодистого калия, перемешивают до растворения соли. Выделившийся йод титруют раствором тиосульфата натрия молярной концентрации 0,015 (0,05 или 0,1) моль/дм³ до светло-желтой окраски раствора. Затем приливают от 2 до 3 см³ раствора крахмала и продолжают титрование до исчезновения бледно-синей окраски раствора.

Через все стадии измерений проводят холостой опыт на загрязнение реактивов.

Допускается применение других способов разложения навески, обеспечивающих переведение аналита в раствор.

#### 4.1.5 Обработка результатов измерений

4.1.5.1 Массовую долю меди Х, %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{CV100}{m}.$$
 (2)

где С — массовая концентрация раствора тиосульфата натрия по меди, г/см³;

V — объем раствора тиосульфата натрия, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>;

т — масса навески продукта, г.

4.1.5.2 За результат измерений принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений при условии, что абсолютная разность между ними в условиях повторяемости не превышает значений (при доверительной вероятности P = 0,95) предела повторяемости r, приведенных в таблице 1.

Если расхождение между наибольшим и наименьшим результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ Р ИСО 5725-6 (подпункт 5.2.2.1).

4.1.5.3 Расхождения между результатами измерений, полученными в двух лабораториях, не должны превышать значений предела воспроизводимости, приведенных в таблице 1. В этом случае за окончательный результат может быть принято их среднеарифметическое значение. При невыполнении этого условия могут быть использованы процедуры, изложенные в ГОСТ Р ИСО 5725-6 (пункт 5.3.3).

#### 4.2 Трилонометрический метод

#### 4.2.1 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы и растворы

При выполнении измерений применяют следующие средства измерений и вспомогательные устройства:

- весы с наибольшим пределом взвешивания 200 г специального класса точности по ГОСТ Р 53228 с дискретностью 0,0001 г;
- плиту нагревательную по [1], обеспечивающую температуру нагрева не менее 350 °С или аналогичную;
  - печь муфельную с терморегулятором, обеспечивающую температуру нагрева до 1100 °С;

- шкаф сушильный с электрообогревом и терморегулятором, обеспечивающий температуру нагрева до 110 °C;
  - рН-метр любого типа:
  - колбы Кн-2-500-19/26 ТХС по ГОСТ 25336;
  - стаканы В-1–250 ТХС по ГОСТ 25336;
  - колбы мерные 2–100—2 по ГОСТ 1770;
  - бюретки по ГОСТ 29251;
  - воронки конические по ГОСТ 19908;
  - мензурки, цилиндры по ГОСТ 1770.

При выполнении измерений применяют следующие материалы и растворы:

- воду дистиллированную по ГОСТ 6709 или воду для лабораторного анализа по ГОСТ Р 52501;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118, разбавленную в соотношении 1:1;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461, разбавленную в соотношении 1:1;
- кислоту серную по ГОСТ 4204, разбавленную в соотношении 1:1 и 2:98;
- аммиак водный по ГОСТ 3760, разбавленный в соотношении 1:1;
- кислоту уксусную по ГОСТ 61;
- аммоний фтористый по ГОСТ 4518, раствор массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup>;
- аммоний хлористый по ГОСТ 3773, раствор массовой концентрации 20 г/дм<sup>3</sup>;
- аммоний уксуснокислый по ГОСТ 3117, раствор массовой концентрации 150 г/дм<sup>3</sup>;
- водорода пероксид по ГОСТ 10929, разбавленный в соотношении 6:100;
- фильтры обеззоленные по [4] или аналогичные;
- медь по ГОСТ 859 марки не ниже М0;
- натрий серноватистокислый (натрия тиосульфат) 5-водный, по ГОСТ 27068, раствор массовой концентрации 200 г/дм<sup>3</sup>;
- соль динатриевую этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водную (трилон Б, комплексон III) по ГОСТ 10652; растворы молярных концентраций 0,05 моль/дм<sup>3</sup>, 0,075 моль/дм<sup>3</sup>;
  - ксиленоловый оранжевый индикатор по [5], раствор массовой концентрации 5 г/дм<sup>3</sup>;
- тетра (динатриевую соль бис-тетразолилазоэтилацетата) индикатор по [6], раствор массовой концентрации 5 г/дм<sup>3</sup>.

Примечания

- Допускается применение других средств измерений утвержденных типов, вспомогательных устройств и материалов, технические и метрологические характеристики которых не уступают указанным выше.
- Допускается использование реактивов, изготовленных по другим нормативным документам, при условии обеспечения ими метрологических характеристик результатов измерений, приведенных в методике измерений.

#### 4.2.2 Метод измерений

Метод основан на титровании меди раствором комплексона III (трилона Б) при уровне рН 5,6—5,8 с индикатором тетра. Диапазон измерений массовой доли меди от 3,00 % до 40,0 %.

#### 4.2.3 Подготовка к выполнению измерений

4.2.3.1 Приготовление раствора фтористого аммония с массовой концентрацией 200 г/дм<sup>3</sup>

Навеску фтористого аммония массой 20 г помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают воду, доливают водой до метки и перемешивают.

Раствор хранят в полиэтиленовом сосуде в течение трех месяцев.

4.2.3.2 Приготовление растворов трилона Б с молярной концентрацией 0,05 (0,075) моль/дм³

Приготовление раствора соли динатриевой этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водной (трилона Б, комплексона III) молярной концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup>: навеску соли массой 375,25 г растворяют в 20 дм<sup>3</sup> воды и перемешивают. Хранят в полиэтиленовом сосуде. Срок хранения три месяца.

Приготовление раствора соли динатриевой этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водной (трилона Б, комплексона III) молярной концентрации 0,075 моль/дм³: навеску соли массой 558,38 г растворяют в 20 дм³ воды и перемешивают. Хранят в полиэтиленовом сосуде. Срок хранения три месяца.

4.2.3.3 Установление массовых концентраций 0,05 (0,075) моль/дм<sup>3</sup> растворов трилона Б для титрования меди

При установлении массовых концентраций 0,05 моль/дм<sup>3</sup>, 0,075 моль/дм<sup>3</sup>, растворов трилона Б навеску меди массой 0,0790—0,0890 и 0,0490—0,0590 г соответственно помещают в коническую колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, приливают 15 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной в соотношении 1:1, и растворяют при нагревании до температуры от 40 °C до 60 °C до полного растворения меди. Приливают от 50

до 60 см<sup>3</sup> воды и кипятят в течение 5—10 мин. Охлаждают, нейтрализуют раствором аммиака, разбавленным в соотношении 1:1, до полного перехода меди в синий аммиачный комплекс. Затем приливают 30 см<sup>3</sup> буферного раствора с pH 5,6—5,8, разбавляют водой от 150 до 180 см<sup>3</sup>, прибавляют четыре-пять капель раствора индикатора тетра и титруют медь раствором трилона Б до перехода окраски раствора в зеленую.

Массовую концентрацию раствора трилона Б C, выраженную в граммах меди на 1 см<sup>3</sup> раствора, г/см<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

$$C = \frac{m}{V},$$
 (3)

где т - масса навески меди, г;

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

4.2.3.4 Приготовление буферного раствора

При приготовлении буферного раствора с уровнем рН 5,6—5,8 к раствору уксуснокислого аммония приливают уксусную кислоту до получения необходимого значения рН (на 1 дм<sup>3</sup> раствора требуется примерно 30 см<sup>3</sup> ледяной уксусной кислоты), уровень рН раствора проверяют с помощью рН-метра. При необходимости корректируют уровень рН добавлением аммиака или соляной кислоты. Срок хранения раствора — три месяца.

#### 4.2.4 Порядок выполнения измерений

Через все стадии измерений проводят холостой опыт на загрязнение реактивов.

Фильтрат, полученный после отделения осадка сернокислого свинца по 4.1.4.1, подогревают до температуры от 50 °C до 60 °C, прибавляют от 1 до 2 г хлористого аммония, затем аммиак до выпадения осадка гидроксида железа и еще небольшой избыток (от 5 до 10 см³). Полученный раствор нагревают до температуры, близкой к кипению. Осадок фильтруют через фильтр средней плотности и промывают горячим раствором хлористого аммония массовой концентрации 20 г/ дм³ от трех до четырех раз, затем осадок с неразвернутого фильтра смывают водой в колбу, в которой проводилось осаждение гидроксида железа, приливают от 3 до 5 см³ серной кислоты, разбавленной в соотношении 1:1, горячей воды до объема 80 см³ и повторяют осаждение железа, как описано выше.

Осадок фильтруют через фильтр и промывают два-три раза горячим раствором хлористого аммония массовой концентрации 20 г/ дм<sup>3</sup>, затем пять или шёсть раз водой. Фильтрат (2) кипятят до полного удаления запаха аммиака, опустив два-три кусочка фильтровальной бумаги (во избежание разбрызгивания) и уменьшения объема раствора до 200 см<sup>3</sup>.

Раствор охлаждают, прибавляют 20 см<sup>3</sup> раствора фтористого аммония, 15 см<sup>3</sup> раствора тиосульфата натрия до полного связывания меди в комплекс (раствор обесцвечивается). 30 см<sup>3</sup> буферного раствора с уровнем рН 5,6—5,8, одну — две капли индикатора ксиленолового оранжевого и титруют трилоном Б до перехода окраски из малиново-красной в желтую.

В оттитрованный раствор для разрушения тиосульфатного комплекса меди прибавляют при перемешивании 10 см<sup>3</sup> пероксида водорода и оставляют на 15—20 мин. Прибавляют шесть-семь капель индикатора тетра и титруют раствором трилона Б до перехода окраски из кирпичной в зеленую (при высокой массовой доле меди) или в желтую (при низкой массовой доле меди).

#### 4.2.5 Обработка результатов измерений

4.2.5.1 Массовую долю меди X, %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{CV}{m} 100, \tag{4}$$

где C — массовая концентрация раствора трилона Б, г/см3;

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

т — масса навески пробы, г.

4.2.5.2 За результат измерений принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений при условии, что абсолютная разность между ними в условиях повторяемости не превышает значений (при доверительной вероятности P = 0,95) предела повторяемости r, приведенных в таблице 1.

Если расхождение между наибольшим и наименьшим результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ Р ИСО 5725-6 (подпункт 5.2.2.1).

4.2.5.3 Расхождения между результатами измерений, полученными в двух лабораториях, не должны превышать значений предела воспроизводимости, приведенных в таблице 1. В этом случае за окончательный результат может быть принято их среднеарифметическое значение. При невыполнении этого условия могут быть использованы процедуры, изложенные в ГОСТ Р ИСО 5725-6 (пункт 5.3.3).

# 5 Метод атомно-абсорбционной спектрометрии

#### Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы и растворы

При выполнении измерений применяют следующие средства измерений и вспомогательные устройства:

- спектрометр атомно-абсорбционный с пламенным атомизатором и источником излучения на медь;
  - компрессор воздушный;
- весы с наибольшим пределом взвешивания 200 г специального класса точности по ГОСТ Р 53228 с дискретностью 0,0001 г;
- плиту нагревательную по [1], обеспечивающую температуру нагрева не менее 350 °C или аналогичную;
  - печь муфельную с терморегулятором, обеспечивающую температуру нагрева до 1100 °С;
- шкаф сушильный с электрообогревом и терморегулятором, обеспечивающий температуру нагрева до 110 °C;
- дозатор пипеточный с диапазоном объема дозирования от 2000 мкл до 10000 мкл с относительной погрешностью объема дозирования не более 1,0 %;
  - колбы мерные 2–50–2, 2–100—2, 2–200—2, 2–250–2, 2–1000–2 по ГОСТ 1770;
  - стаканы B-1-250 ТХС по ГОСТ 25336;
  - колбы Кн-2-250—19/26 ТХС по ГОСТ 25336;
  - посуда (чашки, тигли) из стеклоуглерода марки СУ-2000 по [8];
  - щипцы стальные для тиглей;
  - мензурки, цилиндры по ГОСТ 1770;
  - тигли кварцевые H-50 по ГОСТ 19908 или по [2];
  - тигли платиновые по ГОСТ 6563:
  - пипетки не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 29169 и ГОСТ 29227;
- стандартные образцы (СО) состава раствора ионов меди с относительной погрешностью аттестованного значения (P = 0,95) не более 1 %.

При выполнении измерений применяют следующие материалы и растворы:

- воду дистиплированную по ГОСТ 6709 или воду для лабораторного анализа по ГОСТ Р 52501;
- воздух, сжатый под давлением 2 · 10<sup>2</sup> 6 · 10<sup>2</sup> Па;
- ацетилен по ГОСТ 5457;
- пропан-бутан по ГОСТ 20448;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118, разбавленную в соотношении 1:1;
- кислоту азотную по ГОСТ 4461, разбавленную в соотношении 1:1 и молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup>;
  - смесь соляной и азотной кислот (3:1);
  - медь по ГОСТ 859;
  - аммоний фтористый по ГОСТ 4518;
  - фильтры обеззоленные по [4] или аналогичные;
  - кислота борная по ГОСТ 9656 марки х. ч.;
  - кислота хлорная по [7].

Примечания

- Допускается применение других средств измерений утвержденных типов, вспомогательных устройств и материалов, технические и метрологические характеристики которых не уступают указанным выше.
- Допускается использование реактивов, изготовленных по другим нормативным документам, при условии обеспечения ими метрологических характеристик результатов измерений, приведенных в настоящем стандарте.

#### 5.2 Метод измерений

Метод основан на измерении атомного поглощения резонансных линий меди при длинах волн 324,7 и 327,4 нм, после введения анализируемого раствора в пламя «ацетилен — воздух» или «пропан-бутан — воздух». Переведение пробы в раствор осуществляют кислотной обработкой навески пробы; при необходимости с доплавлением нерастворимого остатка. Диапазон измерений массовой доли меди от 0.010 % до 20.0 %.

#### 5.3 Подготовка к выполнению измерений

#### 5.3.1 Подготовка прибора к выполнению измерений

Подготовку спектрометра к выполнению измерений проводят в соответствии с инструкцией по эксплуатации.

#### 5.3.2 Приготовление растворов известной концентрации из металлической меди

Приготовление раствора меди А массовой концентрации 1 мг/см<sup>3</sup>: навеску меди массой 1,0000 г помещают в стакан вместимостью 400 см<sup>3</sup>, растворяют в 50 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной в соотношении 1:1, при нагревании до температуры от 40 °C до 60 °C. Раствор охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

Приготовление раствора Б массовой концентрации 0,1 мг/см<sup>3</sup>: 10 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

Приготовление раствора В массовой концентрации 0,01 мг/см<sup>3</sup>: 10 см<sup>3</sup> раствора Б помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

Срок хранения раствора А — один год, раствора Б — три месяца, раствор В применяют свежеприготовленным.

#### 5.3.3 Приготовление растворов известной концентрации из стандартных образцов

Раствор Б массовой концентрации 0,1 мг/см<sup>3</sup> готовят следующим образом: в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> помещают 5 см<sup>3</sup> СО раствора ионов меди (1 мг/см<sup>3</sup>) и доводят до метки азотной кислотой молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup>.

Срок хранения раствора — три месяца.

# 5.3.4 Построение градуировочного графика

Для построения градуировочного графика готовят серию градуировочных растворов в соответствии с таблицей 3.

200		-					-
T.	a.	n.	п	144	11	a	- 3

Аликвота раствора меди с массовой концентрацией 0,0001 г/см <sup>3</sup>	Массовая концентрация меди, мг/см <sup>3</sup>	Массовая доля меди, % (из расчета 0,1 пробы в 100 м <sup>3</sup> раствора)
0	0	0
0,2	0,0002	0,02
0,5	0,0005	0,05
1,0	0,001	0,10
2,0	0,002	0,20
5,0	0,005	0,50
10,0	0,010	1,0
15,0	0,015	1,5
20,0	0,020	2,0
25,0	0,025	2,5

П р и м е ч а н и е — Концентрации градуировочных растворов носят рекомендательный характер и зависят от характеристик используемого атомно-абсорбционного прибора, интервала определяемых концентраций. Для построения градуировочного графика допускается использовать три — семь градуировочных растворов, но не менее трех.

Измерение значения абсорбции меди в градуировочных растворах, построение градуировочных графиков, обработку и хранение результатов градуировки проводят с использованием программного обеспечения, входящего в комплект атомно-абсорбционного спектрофотометра. Для этого включают спектрометр и настраивают управляющую программу в соответствии с инструкцией по эксплуатации. Градуировочные растворы распыляют в пламени «воздух — ацетилен».

Выполняют не менее двух измерений аналитических сигналов измеряемого компонента в каждом градуировочном растворе.

Градуировочные графики получают в координатах: по оси абсцисс — массовая концентрация меди в градуировочных растворах, выраженная в миллиграммах на сантиметр кубический, по оси ординат — соответствующие значения аналитических сигналов. Примечание — Допускается выражать концентрацию градуировочных растворов в других массовых единицах.

#### 5.3.5 Приготовление смеси для сплавления

Натрий тетраборнокислый десятиводный (бура) обезвоживают следующим образом: соль нагревают до температуры 400 °C и прокаливают при указанной температуре в течение 0,5 ч.

Приготовление смеси для сплавления: тщательно перемешивают одну весовую часть прокаленной буры с двумя частями безводного углекислого натрия. Смесь хранят в банке с притертой пробкой.

#### 5.4 Порядок выполнения измерений

Масса навески пробы и объем разведения в зависимости от массовой доли меди приведены в таблице 4.

Через все стадии измерений проводят холостой опыт на загрязнение реактивов.

Таблица 4

Диапазон измерений массовой доли меди, %	Рекомендуемая масса навески пробы, г	Рекомендуемое разведение, см <sup>3</sup>
До 0,5	0,5	100
От 0,5 до 1,20	0,2	100
От 1,20 до 2,0	0,1	100
От 2,0 до 4,5	0,1	200
Свыше 5	0,1	250 с последующим разбавлением раствора

П р и м е ч а н и е — Данные сведения носят рекомендательный характер и могут быть изменены в зависимости от чувствительности атомно-абсорбционного спектрометра, однородности анализируемого материала и т. д. Если необходимо, проводят дополнительное разбавление.

Навеску пробы, взятую с точностью до четвертого десятичного знака после запятой (в соответствии с таблицей 4) растворяют одним из изложенных ниже способов:

- а) навеску пробы помещают в стакан или колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, смачивают водой, добавляют 0,2 г фтористого аммония, приливают от 20 до 30 см<sup>3</sup> соляной кислоты, нагревают в течение 15—20 мин, затем добавляют от 10 до 20 см<sup>3</sup> азотной кислоты, нагревают до растворения навески пробы и выпаривают до влажных солей;
- б) навеску пробы помещают в стакан или колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, приливают от 15 до 20 см<sup>3</sup> смеси соляной и азотной кислот (3:1) и оставляют на холоду до прекращения бурной реакции. Затем раствор нагревают до растворения навески пробы и выпаривают раствор досуха, не перекаливая остаток. Сухой остаток обрабатывают 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, выпаривают досуха, не перекаливая осадок;
- в) навеску пробы помещают в стеклоуглеродную чашку (тигель), смачивают водой, приливают от 10 до 15 см<sup>3</sup> соляной кислоты и от 5 до 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты и оставляют до прекращения бурной реакции. После завершения бурной реакции приливают от 10 до 20 см<sup>3</sup> фтористоводородной кислоты и 5 см<sup>3</sup> хлорной кислоты. Раствор нагревают до разложения основной массы навески пробы и продолжают нагревание до выделения густых паров хлорной кислоты. Чашку (тигель) снимают с плиты, обмывают стенки водой и вновь нагревают содержимое чашки (тигля), выпаривая его досуха, не перекаливая осадок. Чашку охлаждают;
- г) навеску пробы помещают в стеклоуглеродную чашку (тигель), приливают от 10 до 20 см<sup>3</sup> азотной кислоты. После завершения бурной реакции приливают кислоты: от 10 до 20 см<sup>3</sup> фтористоводородной кислоты и 5 см<sup>3</sup> хлорной кислоты. Затем раствор нагревают до разложения основной массы навески пробы и продолжают нагревание до выделения густых паров хлорной кислоты. Чашку (тигель) снимают с плиты, обмывают стенки водой и вновь нагревают содержимое чашки (тигля), выпаривая его досуха, не перекаливая осадок. Чашку охлаждают.

Допускается использование других способов разложения навески, обеспечивающих полное переведение аналита в раствор.

Полученный сухой остаток охлаждают, в посуду, в которой проводили разложение пробы, приливают 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, 10—20 см<sup>3</sup> воды и нагревают до растворения солей. Раствор охлаждают и переносят в мерную колбу, вместимостью 100 (200, 250) см<sup>3</sup>. Если необходимо, то приливают соляную кислоту, разбавленную в соотношении 1:1, для создания ее кислотности 5 % по объему, доливают водой до метки и перемешивают.

При необходимости раствор фильтруют в сухой стакан, отбрасывая первые порции фильтрата. Допускается использование других способов разложения навески, обеспечивающих полное переведение аналита в раствор.

При присутствии в пробе кислото-нерастворимых соединений меди, цинка и свинца нерастворимый остаток сплавляют со смесью соды и буры и присоединяют к основному раствору.

Для этого раствор, полученный после растворения сухого остатка в кислоте и воде, фильтруют через один или два фильтра средней плотности. Осадок на фильтре промывают три или четыре раза соляной кислотой, разбавленной в соотношении 1:50, и горячей водой до исчезновения желтой или голубой окраски фильтра. Фильтр с осадком помещают в платиновый тигель, озоляют, прокаливают при температуре от 500 °C до 600 °C. Сухой остаток сплавляют с 2 г смеси для сплавления при температуре от 950 °C до 1000 °C до получения однородного плава в течение 5—10 мин. После охлаждения тигель обмывают водой и плав выщелачивают в основном растворе при нагревании. Полученный раствор (при необходимости) упаривают до объема 70 см³, охлаждают, переливают в мерную колбу вместимостью 100, 200 или 250 см³ (см. таблицу 4), доливают водой до метки и перемешивают.

Измерение значения абсорбции меди проводят с использованием программного обеспечения, входящего в комплект атомно-абсорбционного спектрометра. Для этого включают спектрометр и управляющую программу в соответствии с инструкцией по эксплуатации. Анализируемые растворы распыляют в пламени «воздух — ацетилен». Выполняют не менее двух измерений аналитического сигнала меди в каждом растворе при длине волны 324,7 или 327,4 нм, для расчета берут среднеарифметическое значение. При смене растворов систему распыления промывают водой до получения нулевого показания прибора. В случае необходимости для уменьшения значения абсорбции допускается уменьшать оптический путь луча через измеряемую зону поворотом горелки.

По найденному значению абсорбции анализируемого раствора за вычетом абсорбции раствора холостого опыта находят содержание меди по градуировочному графику. Если концентрация меди в анализируемом растворе превышает его концентрацию в растворах для построения градуировочного графика (значение абсорбции анализируемого раствора выше абсорбции последней точки графика), проводят разбавление анализируемого раствора. Для этого аликвоту анализируемого раствора помещают в колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки фоновым раствором соляной кислоты 5 % по объему и перемешивают.

Допускается использовать для атомизации пробы пламя «пропан-бутан — воздух», если расхождения между параллельными определениями не превышает значений, указанных в таблице 1.

#### 5.5 Обработка результатов измерений

5.5.1 Расчет и хранение результатов измерений проводят с использованием программного обеспечения, входящего в комплект атомно-абсорбционного спектрометра.

Результаты измерений меди в анализируемой пробе X, %, с учетом массы навески и разведения рассчитывают и хранят в управляющей программе атомно-абсорбционного спектрометра, выводят на экран монитора.

5.5.2 Массовую долю меди X, %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{CV100}{m1000} = \frac{CV}{m10},$$
 (5)

где С — массовая концентрация меди, найденная по градуировочному графику, с учетом величины холостого опыта, мг/см³;

V — объем анализируемого раствора, см<sup>3</sup>;

т — масса навески пробы, г.

5.5.3 Массовую долю меди X<sub>1</sub> (при дополнительном разбавлении), %, вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{CVV_1100}{mV_21000} = \frac{CVV_1}{mV_210},$$
 (6)

где C — массовая концентрация меди, найденная по градуировочному графику, с учетом величины холостого опыта, мг/см³;

V — объем анализируемого раствора, см<sup>3</sup>;

V<sub>4</sub> — конечный объем анализируемого раствора, см<sup>3</sup>;

т — масса навески пробы, г;

V<sub>2</sub> — объем аликвоты раствора, см<sup>3</sup>.

5.5.4 За результат измерений принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений при условии, что абсолютная разность между ними в условиях повторяемости не превы-

шает значений (при доверительной вероятности P = 0,95) предела повторяемости r, приведенных в таблице 1.

Если расхождение между наибольшим и наименьшим результатами параллельных определений превышает значение предела повторяемости, выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ Р ИСО 5725-6 (подпункт 5.2.2.1).

5.5.5 Расхождения между результатами измерений, полученными в двух лабораториях, не должны превышать значений предела воспроизводимости, приведенных в таблице 1. В этом случае за окончательный результат может быть принято их среднеарифметическое значение. При невыполнении этого условия могут быть использованы процедуры, изложенные в ГОСТ Р ИСО 5725-6 (пункт 5.3.3).

5.6 Допускается измерение массовой доли меди по ГОСТ 33208 и ГОСТ 32221.

# Библиография

[1]	Технические условия ТУ 4389-001-4330709—2008	Плита нагревательная стеклокерамическая встраиваемая LOIP LH-304
[2]	Технические условия ТУ 5932-013-002288679—99	Посуда лабораторная из прозрачного кварцевого стекла
[3]	Технические условия ТУ 6-09-1181—89	Бумага индикаторная универсальная для определения рН 1-10 и 7-14
[4]	Технические условия ТУ 264221-001-05015242—07	Фильтры обеззоленные (белая, красная, синяя ленты)
[5]	Технические условия ТУ 6-09-1509—78	Ксиленоловый оранжевый, индикатор, чистый для анализа
[6]	Технические условия ТУ 6-09-09-603—85	Тетра (динатриевая соль бис-тетразолилазоэтилацетата) индикатор
[7]	Технические условия ТУ 6-09-2878—84	Реактивы. Кислота перхлорная
[8]	Технические условия ТУ 1916-027-27208846—01	Посуда лабораторная из стеклоуглерода марки СУ-2000

УДК 622.343-15:546.77.06:006.354

OKC 73.060.99

Ключевые слова: руды медесодержащие и полиметаллические и продукты их переработки, раствор, измерение массовой доли меди, градуировочный график, диапазон измерений, показатель точности

Редактор О.А. Стояновская Технический редактор В.Н. Прусакова Корректор М.В. Бучная Компьютерная верстка Л.А. Круговой

Сдано в набор 12.04.2016. Подписано в печать 18.04.2016. Формат 60 × 84  $\frac{7}{8}$ . Гарнитура Ариал. Усл. печ. л. 2,32. Уч.-изд. л. 1,90. Тираж 32 экз. Зак. 1089.