

ГОСТ 12072.10—79

М Е Ж Г О С У Д А Р С Т В Е Н Н Ы Й С Т А Н Д А Р Т

КАДМИЙ

МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ СВИНЦА

Издание официальное

КАДМИЙ**Методы определения свинца****ГОСТ****12072.10—79**

Cadmium.

Methods of lead determination

ОКСТУ 1709

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 27 августа 1979 г. № 3230 срок введения установлен

с 01.12.80

Настоящий стандарт устанавливает полярографический метод определения свинца в кадмии (при массовой доле свинца от 0,001 до 0,2 %) и атомно-абсорбционный метод (при массовой доле свинца от 0,005 до 0,2 %).

Стандарт полностью соответствует СТ СЭВ 916—78.

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Общие требования к методам анализа и требования безопасности — по ГОСТ 12072.0. (Измененная редакция, Изм. № 2).

2. ПОЛЯРОГРАФИЧЕСКИЙ МЕТОД**2.1. Сущность метода**

Метод основан на отделении свинца на гидроксиде железа, удалении олова в виде четырехбромистого и полярографированного свинца на фоне, содержащем соляную кислоту и хлористый натрий при потенциале полуволны минус 0,46 В по отношению к насыщенному каломельному электроду.

Свинец может быть определен также из раствора анализируемой пробы кадмия после экстракционного отделения таллия по ГОСТ 12072.1.

2.2. Аппаратура, материалы и реактивы

Полярограф осциллографический или полярограф переменного тока с принадлежностями.

Кислота азотная по ГОСТ 4461, разбавленная 1 : 2.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, разбавленная 1 : 1.

Кислота аскорбиновая.

Кислота бромистоводородная по ГОСТ 2062, разбавленная 1 : 1.

Аммиак водный по ГОСТ 3760 и разбавленный 5 : 95.

Водорода перекись по ГОСТ 10929.

Гидразин солянокислый по ГОСТ 22159.

Железо треххлористое 6-ти водное по ГОСТ 4147, раствор 20 г/дм³.

Натрий хлористый по ГОСТ 4233 и раствор 200 г/дм³.

Натриево-хлоридный фоновый электролит: в склянку вместимостью 1 дм³ помещают 200 г хлористого натрия, 10 г солянокислого гидразина, 5 см³ соляной кислоты, приливают около 500 см³ воды, перемешивают, доливают до объема 1 дм³ водой и снова перемешивают до полного растворения солей.

Свинец по ГОСТ 22861.

Стандартные растворы свинца.

C. 2 ГОСТ 12072.10—79

Раствор А: навеску мелко нарезанного свинца массой 0,250 г помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³, приливают 20 см³ азотной кислоты, разбавленной 1 : 2, нагревают до растворения металла и выпаривают досуха. К остатку приливают 10 см³ соляной кислоты и снова выпаривают досуха. Выпаривание с 10 см³ соляной кислоты повторяют. К остатку приливают 10 см³ соляной кислоты, 100 см³ раствора хлористого натрия, перемешивают, нагревают до растворения остатка, охлаждают, количественно переводят в мерную колбу вместимостью 500 см³, доливают до метки раствором хлористого натрия и перемешивают.

1 см³ раствора А содержит 0,5 мг свинца.

Раствор Б: в мерную колбу вместимостью 250 см³ отмеривают 50 см³ раствора А, доливают до метки раствором хлористого натрия и перемешивают.

1 см³ раствора Б содержит 0,1 мг свинца.

Градуировочные растворы свинца (способ сравнения; готовят только необходимые): в девять из десяти мерных колб вместимостью 200 см³ отмеривают соответственно 1,0; 2,0; 5,0; 10,0 см³ стандартного раствора Б и 3,0; 4,0; 5,0; 6,0; 8,0 см³ стандартного раствора А, доливают все колбы до метки натриево-хлоридным фоновым электролитом и перемешивают. Растворы содержат соответственно 0,5; 1,0; 2,5; 5,0; 7,5; 10,0; 12,5; 15,0 и 20,0 мг/дм³ свинца.

Градуировочные растворы свинца (способ добавки стандартного раствора): к двум навескам кадмия отмеривают согласно табл. 1 микропипетками стандартный раствор Б и далее поступают, как указано в п. 2.3.

Таблица 1

Марка кадмия	Масса навески, г	Количество добавленного стандартного раствора Б		Объем мерной колбы, см ³	Массовая концентрация свинца, мг/дм ³
		см ³	мг		
Кд0А	1,000	0,5	0,05	50	1,0
Кд0А	1,000	1,0	0,10	50	2,0
Кд0	1,000	2,0	0,20	50	4,0
Кд0	1,000	3,0	0,30	50	6,0
Кд1	1,000	3,0	0,30	50	6,0
Кд1	1,000	5,0	0,50	50	10,0
Кд1С	1,000	5,0	0,50	100	5,0
Кд2С	1,000	10,0	1,0	100	10,0

2.3. Проведение анализа

Навеску кадмия массой 1,000 г помещают в коническую колбу вместимостью 100—250 см³, приливают 15 см³ азотной кислоты, разбавленной 1 : 1, нагревают до полного растворения пробы, разбавляют до объема 50 см³ водой, приливают 5 см³ раствора хлорного железа, нагревают до кипения, приливают аммиак до растворения гидроксида кадмия, еще дают избыток 10 см³ и оставляют на теплой плите на 15—20 мин. Осадок отфильтровывают на фильтр средней плотности, промывают 3 раза горячим аммиаком, разбавленным 5 : 95. Осадок смывают водой в колбу, в которой проводилось осаждение, приливают 10 см³ соляной кислоты, разбавленной 1 : 1, нагревают, нейтрализуют аммиаком и дают избыток последнего 10 см³. Осадок с раствором выдерживают 15—20 мин, отфильтровывают на тот же фильтр, промывают 5—6 раз горячим раствором аммиака, разбавленным 5 : 95, и 1 раз горячей водой.

Осадок гидроксида железа со свинцом смывают с развернутого фильтра в колбу, в которой проводилось осаждение 20 см³ бромистоводородной кислоты, разбавленной 1 : 1, после чего фильтр 2 раза промывают горячей водой. Раствор выпаривают досуха. К остатку приливают 5 см³ соляной кислоты, 5 капель перекиси водорода и снова выпаривают досуха.

К остатку приливают 15—20 см³ натриево-хлоридного фона, кипятят 1 мин, охлаждают, количественно переводят в мерную колбу 50 см³ (массовая доля свинца от 0,002 до 0,1 %) или 100 см³ (массовая доля свинца св. 0,1 %), прибавляют 20 мг аскорбиновой кислоты, разбавляют до метки фоном и перемешивают.

Раствор заливают в электролизер и проводят полярографирование свинца при потенциале минус 0,46 В по отношению в насыщенному каломельному электроду. В аналогичных условиях проводят полярографирование свинца в градуировочных растворах и в соответствующих контрольных опытах.

При расчете содержания свинца способом сравнения с градуировочными растворами из значения высоты волны анализируемой пробы вычитают высоту волны контрольного опыта.

2.1—2.3. (Измененная редакция, Изм. № 3).

3. АТОМНО-АБСОРБЦИОННЫЙ МЕТОД

3.1. Сущность метода

Метод основан на измерении поглощения аналитической линии свинца при длине волны 283,3 или 217,0 нм с введением растворов анализируемых проб и градуировочных растворов в воздушно-ацетиленовое пламя. Навески кадмия предварительно переводят в раствор кислотным разложением.

3.2. Аппаратура, материалы и реактивы

Атомно-абсорбционный спектрофотометр любой марки с источником излучения для свинца.

Воздух, сжатый под давлением $2 \cdot 10^5$ — $6 \cdot 10^5$ Па (2—6 атм).

Ацетилен в баллоне.

Кислота азотная по ГОСТ 11125, разбавленная 1 : 2; 1 : 1 и раствор 2 моль/дм³.

Свинец по ГОСТ 22861.

Стандартные растворы свинца.

Раствор А: навеску свинца массой 0,500 г помещают в стакан вместимостью 500 см³, приливают 25 см³ азотной кислоты, разбавленной 1 : 2, нагревают до растворения металла и удаления оксидов азота, приливают 100 см³ воды, перемешивают, нагревают до полного растворения соли свинца, охлаждают, количественно переводят в мерную колбу вместимостью 500 см³, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см³ раствора А содержит 1 мг свинца.

Раствор Б: 25 см³ раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 250 см³, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см³ раствора Б содержит 0,1 мг свинца.

Кадмий по ГОСТ 1467 или ГОСТ 22860, содержащий свинца не более $5 \cdot 10^{-4}$ %, раствор 100 г/дм³; 100 г кадмия в виде кусочков или стружки растворяют в 200—250 см³ азотной кислоты. Кислоту приливают медленно небольшими порциями (примерно по 10 см³). Если при добавлении очередной порции кислоты реакция идет замедленно, сливают образовавшийся раствор азотнокислого кадмия в другую колбу и продолжают разложение. Затем объединяют весь раствор, кипятят до удаления оксидов азота, разбавляют водой, переводят в мерную колбу вместимостью 1000 см³ и перемешивают.

3.3. Проведение анализа

Навеску кадмия массой 1,000—5,000 г помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³, приливают 15—25 см³ азотной кислоты, разбавленной 1 : 1, нагревают до растворения металла и удаления оксидов азота. Приливают 20—25 см³ воды, перемешивают, охлаждают, количественно переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доливают до метки водой и перемешивают. Растворы пробы и градуировочные растворы вводят в воздушно-ацетиленовое пламя и измеряют поглощение одной из аналитических линий свинца 283,3 или 217,0 нм по ГОСТ 12072.0.

При необходимости в растворе анализируемой пробы могут быть определены также содержания таллия, железа, меди, цинка и никеля.

3.4. Для построения градуировочного графика готовят две серии градуировочных растворов.

I серия: в десять из одиннадцати колб вместимостью 100 см³ отмеривают 2,0; 4,0; 6,0; 8,0; 10,0; 12,0; 14,0; 16,0; 18,0; 20,0 см³ стандартного раствора Б (что соответствует 2,0; 4,0; 6,0; 8,0; 10,0; 12,0; 14,0; 16,0; 18,0 и 20,0 мг/дм³ свинца), в каждую из колб приливают 10 см³ раствора азотной кислоты 2 моль/дм³, доливают до метки водой и перемешивают. Основой этих растворов служит вода.

II серия: в четыре из пяти мерных колб вместимостью 100 см³ отмеривают 2,0; 4,0; 6,0 и 8,0 см³ стандартного раствора Б (что соответствует 2,0; 4,0; 6,0 и 8,0 мг/дм³ свинца), в каждую из колб приливают 10 см³ раствора азотной кислоты, 2 моль/дм³, 50 см³ раствора кадмия 100 г/дм³, доливают до метки водой и перемешивают. Основой этих градуировочных растворов служит раствор кадмия.

По градуировочным растворам I серии измеряют растворы из навески массой 1,0—2,5 г, II серия градуировочных растворов служит для анализа растворов из навески массой 5 г. При определении из одного раствора железа, цинка, таллия, меди и никеля в каждую из указанных выше колб одной из серий градуировочных растворов добавляют такие количества стандартных растворов элементов, которые бы соответствовали концентрациям их в градуировочных растворах.

3.2—3.4. (Измененная редакция, Изм. № 1, 3).

4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

4.1. Массовую долю свинца (X), %, при полярографическом определении вычисляют по формуле

$$X = \frac{H \cdot V \cdot C}{h \cdot m \cdot 10000},$$

где H — высота волны свинца анализируемого раствора пробы, мм;

V — объем мерной колбы, см³;

C — массовая концентрация свинца в градуированном растворе, мг/дм³;

h — высота волны свинца градуированного раствора, мм;

m — масса навески, г.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

4.2. Массовую долю свинца (X), %, при атомно-абсорбционном определении вычисляют по формуле

$$X = \frac{(C_1 - C_2) \cdot V}{m \cdot 10000},$$

где C_1 — массовая концентрация свинца в анализируемом растворе, мг/дм³;

C_2 — массовая концентрация свинца в растворе контрольного опыта, мг/дм³;

V — объем мерной колбы, см³;

m — масса навески, г.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 3).

4.3. Абсолютные допускаемые расхождения результатов параллельных определений и результатов анализа не должны превышать значений, приведенных в табл. 2.

Таблица 2

Массовая доля свинца, %	Допускаемое расхождение параллельных определений, %	Допускаемое расхождение результатов анализа, %
От 0,0010 до 0,0040 включ.	0,0005	0,0006
Св. 0,0040 > 0,0100 >	0,0015	0,0020
> 0,010 > 0,030 >	0,003	0,004
> 0,030 > 0,100 >	0,005	0,006
> 0,10 > 0,20 >	0,01	0,02

(Измененная редакция, Изм. № 3).

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством цветной металлургии СССР

РАЗРАБОТЧИКИ:

В.И. Лысенко, Л.И. Максай, Р.Д. Коган, В.А. Колесникова, Н.А. Романенко, Л.К. Ларина,
М.Г. Саюн

2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по
стандартам от 27.08.79 № 3230

3. Стандарт полностью соответствует СТ СЭВ 916—78

4. ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта	Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта
ГОСТ 1467—93	3.2	ГОСТ 10929—76	2.2
ГОСТ 2062—77	2.2	ГОСТ 11125—84	3.2
ГОСТ 3118—77	2.2	ГОСТ 12072.0—79	1.1, 3.3
ГОСТ 3760—79	2.2	ГОСТ 12072.1—79	2.1
ГОСТ 4147—74	2.2	ГОСТ 22159—76	2.2
ГОСТ 4233—77	2.2	ГОСТ 22860—93	3.2
ГОСТ 4461—77	2.2	ГОСТ 22861—93	2.2, 3.2

6. Ограничение срока действия снято по протоколу № 5—94 Межгосударственного Совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 11—12—94)

7. ПЕРЕИЗДАНИЕ (январь 1999 г.) с Изменениями № 1, 2, 3, утвержденными в феврале 1981 г.,
августе 1984 г., июле 1990 г. (ИУС 5—81, 12—84, 11—90)

Редактор *М.И. Максимова*
Технический редактор *В.Н. Прусакова*
Корректор *М.И. Першина*
Компьютерная верстка *Л.А. Круговой*

Изд. лиц. № 021007 от 10.08.95. Сдано в набор 22.02.99. Подписано в печать 19.03.99. Усл. печ. л. 0,93. Уч.-изд. л. 0,63.
Тираж 120 экз. С2316. Зак. 259.

ИПК Издательство стандартов, 107076, Москва, Колодезный пер., 14.

Набрано в Издательстве на ПЭВМ

Филиал ИПК Издательство стандартов — тип. "Московский печатник", Москва, Лялин пер., 6.
Плр № 080102